

Dr. Öğr. Üyesi Engin Altundağ

Kişisel Bilgiler

E-posta: engin.altundag@omu.edu.tr

Web: <https://avesis.omu.edu.tr/engin.altundag>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0001-8841-1426

Publons / Web Of Science ResearcherID: B-2264-2018

Yoksis Araştırmacı ID: 160227

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2009 - 2016

Lisans, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Türkiye 2000 - 2007

Akademik Unvanlar / Görevler

Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2018 - Devam Ediyor

Uzman, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2016 - Devam Ediyor

Araştırma Görevlisi, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2009 - 2016

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Intrafamilial clinical variability of CTLA-4 insufficiency hindering early diagnosis**
KÖKCÜ KARADAĞ Ş. İ., HANCIOĞLU G., Akcam B., Altundağ E., BARIŞ S., Yıldırım A.
KLINISCHE PADIATRİE, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Clinical, cytogenomic, and molecular characterization of isodicentric Y-chromosome and prediction of testicular sperm retrieval outcomes in azoospermic and severe oligozoospermic infertile men**
Abur Ü., Güneş S., Hekim N., Akar Ö. S., Altundağ E., Aşçı R.
JOURNAL OF ASSISTED REPRODUCTION AND GENETICS, cilt.39, sa.12, ss.2799-2810, 2022 (SCI-Expanded)
- III. **Impaired respiratory burst contributes to infections in PKC-deficient patients**
Neehus A., Moriya K., Nieto-Patlan A., Le Voyer T., Levy R., Ozen A., AYDINER E., BARIŞ S., Yıldırım A., Altundağ E., et al.
JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE, cilt.218, sa.9, 2021 (SCI-Expanded)
- IV. **Multiscale analysis of SRY-positive 46,XX testicular disorder of sex development: Presentation of nine cases**
Akar Ö. S., Güneş S., Abur Ü., Altundağ E., Aşçı R., ONAT O. E., ÖZÇELİK T., Ogur G.
ANDROLOGIA, cilt.52, sa.11, 2020 (SCI-Expanded)
- V. **Chromosomal and Y-chromosome microdeletion analysis in 1,300 infertile males and the fertility outcome of patients with AZFc microdeletions**
Abur Ü., Güneş S., Aşçı R., Altundağ E., Akar Ö. S., Ayas B., Karadağ Alpaslan M., Ogur G.
ANDROLOGIA, cilt.51, sa.11, 2019 (SCI-Expanded)
- VI. **Impact of Fluorescent In Situ Hybridization Aberrations and CLLU1 Expression on the Prognosis of Chronic Lymphocytic Leukemia: Presentation of 156 Patients from Turkey**

Abur Ü., Ogur G., Akar Ö. S., Altundağ E., Aymelek H. S., Özath D., Turgut M.

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.35, sa.1, ss.61-65, 2018 (SCI-Expanded)

VII. Impact of CYP21A2 Gene Mutations on Clinical Management of Congenital Adrenal Hyperplasia

SANRI A., özylmaz b., MUTLU ALBAYRAK H., ALTUNDAĞ E., KARADAĞ ALPASLAN M., can yılmaz g., kara c., OĞUR M. G.

JCRPE JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.9, sa.1, ss.25, 2017 (SCI-Expanded)

VIII. Premature ovarian failure due to tetrasomy X in an adolescent girl

Kara C., Utyol A., Yılmaz A., Altundağ E., Ogur G.

EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.173, sa.12, ss.1627-1630, 2014 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

I. Genetic Burden and Outcome of Cystic Hygromas Detected Antenatally: Results of 93 Pregnancies from a Single Center in the Northern Region of Turkey

Aymelek H. S., Ogur G., TOSUN M., Abur Ü., Altundağ E., Çelik H., Kurtoglu E., Malatyalioglu E., Akar Ö. S., Alper T.

JOURNAL OF MEDICAL ULTRASOUND, cilt.27, sa.4, ss.181-186, 2019 (ESCI)

II. Frequency and risk factors of neural tube defects in Samsun province

SANRI A., KARAYEL M., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., ÇELİK H., TOSUN M., AYGÜN C., OĞUR G.

Cumhuriyet Tıp Dergisi (ELEKTRONİK), cilt.40, sa.4, ss.413-420, 2018 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. PRİMER HİPERPARATİROİDİZM VE GENETİK

ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S.

PARATİROİD HASTALIKLARI, POLAT CAFER, Editör, ANKARA NOBEL TIP KİTABEVLERİ, Ankara, ss.77-86, 2019

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. Yeni Nesil Dizileme Yöntemi Ile MODY Olgularımızın Değerlendirilmesi: Tek Merkez Klinik Deneyimi

ALTUNDAĞ E., AKIN L., YILMAZ A., AYDIN H. M.

5. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 9 - 11 Mart 2023

II. Likit Biyopsi Yöntemiyle Hedefe Yönelik Tedavi Alan 2 Olgu Sunumu

DOĞAN Ç., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., ABUR Ü.

2. Genetikte Güncel Tedaviler Sempozyumu, Türkiye, 5 - 06 Ekim 2019

III. Three Patients with Joubert Syndrome and KIF7 gene mutations: Genotype phenotype correlation

ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., ABUR Ü., SANRI A., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.

13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.107

IV. Nadir Görülen Hajdu-Cheney Sendromlu Bir Olgu Sunumu

DOĞAN Ç., ABUR Ü., YILMAZ A., SANRI A., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.

4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Türkiye, 25 - 27 Eylül 2019

V. Clinical Heterogeneity of Recombination activating Gene 2(RAG2) could be seen in G35A mutation

HANCIOĞLU G., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., YILDIRAN A.

2019 meeting of the European Society for Immunodeficiencies, 18 - 21 Eylül 2019

VI. A Noval Case With NFKB2 Mutation of Tatal Alopecia, Autoimmunity, Central Hypothyroism:

Acombined Immunodeficiency

HANCIOĞLU G., ALTUNDAĞ E., YILDIRAN A.

2019 Meeting of the European Society For Immunodeficiencies, 18 - 21 Eylül 2019

VII. Hemophagocytic Syndrome with IKBKB and RAG2 homozygous mutations

HANCIOĞLU G., ALTUNDAĞ E., YILDIRAN A.

2019 Meeting of The European society for Immunodeficiencies, 18 - 21 Eylül 2019

- VIII. **Is it 21pstk? A case of a hidden trisomy 20p arise from the balanced translocations**
AKAR Ö. S., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., DOĞAN Ç., OĞUR M. G.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, ss.31
- IX. **A case report with 18q deletion syndrome characterized by severe skin findings**
DOĞAN Ç., ABUR Ü., SANRI A., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019
- X. **Evaluation of Clinical, Cytogenetic and Molacular Parameters in SRY-positive 46,XX Testicular Disorder of Sex Development: Presentation of Nine Cases**
AKAR Ö. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., AŞCI R., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., KARADAĞ ALPASLAN M., GÜNEŞ S.
European Human Genetics Conference, 16 - 19 Haziran 2018
- XI. **IKBKB GENİNDE HOMOZİGOT MUTASYONU OLAN AĞIR KOMBİNE İMMÜN YETMEZLİKLİ (SCID) BİR VAKA**
ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., HANCIOĞLU G., GÜMÜŞKAPTAN Ç., YILDIRAN A.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XII. **Mutation frequency, clinical and prognostic impact of calreticulin gene in patients with essential thrombocytosis and primary myelofibrosis**
AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., ATAY M. H., TURGUT M.
European Human Genetics Conference 2018 Milan Italy, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- XIII. **INTELLECTUAL DISABILITY ASSOCIATED WITH A SEXCHROMOSOMAL ANEUPLOIDY: PRESENTATION OF TWOCASES WITH 48,XXYY**
DOĞAN Ç., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., AŞCI R., OĞUR M. G.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2018, Kayseri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018, ss.57
- XIV. **A novel mutation in FBN1 gene in a family with Thoracic Aortic Disorders**
AKAR Ö. S., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., DOĞAN Ç., YALÇIN H. Y., SOYLU K., OĞUR M. G.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2018, Kayseri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018, cilt.40, ss.60
- XV. **Bir Vaka Nedeniyle Frajil X Sendromu Ve Paternal Geçiş**
MUTLU ALBAYRAK H., SANRI A., YALÇIN H. Y., AYMELEK H. S., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., OĞUR M. G.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XVI. **Array-CGH'in invdupdel(8p) Kromozom Yapılanmasında 'Klinik Tanıma' Katkısı: invdupdel(8p)'li İki Çocuk Hasta Sunumu**
AKAR Ö. S., YALÇIN H. Y., SANRI A., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XVII. **18q21.2 delesyonu ve Pitt-Hopkins Sendromu**
MUTLU ALBAYRAK H., SANRI A., ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G.
3. Çocuk Genetik Sempozyumu, 11-13 Ekim 2017, Antalya, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XVIII. **Subtelomerik FISH ile Tanı Alan ve Array-CGH ile Tanımlanan, Alışılmadık Şekilde Yapılanmış Bir 8q24.3 Duplikasyonu: 46,XY,der(15)t(8 15)(q24.3 p11) dn**
AKAR Ö. S., SANRI A., YALÇIN H. Y., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XIX. **A NEW GENE RESPONSIBLE FROM MOLAR TOOTH SIGN AND CLEFT PALATE: PYRUVATE DEHYDROGENASE PHOSPHATASE REGULATORY SUBUNIT (PDPR)**
OĞUR M. G., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., MUTLU ALBAYRAK H., ATTIE BITACH T.
Erciyes Medical Journal, 11 Mayıs - 13 Aralık 2017, cilt.39
- XX. **A Male Case of Aromatase Deficiency with a Novel CYP19A1 Mutation**
ABUR Ü., ATMACA A., Scott H., Gagliardi L., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., BAYRAK İ. K., OĞUR M. G.
Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, Türkiye, 23 - 25 Şubat 2017, cilt.9
- XXI. **Williams Syndrome Associated with Isolated Growth Hormone Deficiency: Is It Just a Coincidence?**
OĞUR M. G., KARA C., YALÇIN H. Y., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., BAYSAL M. K., AYDIN H. M.
Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, 23 - 25 Şubat 2017, cilt.9

- XXII. **Association of developmental delay, congenital adrenal hypoplasia, duchenne muscular dystrophy and glycerol kinase deficiency: a rare Xp21 contiguous gene deletion syndrome**
ALTUNDAĞ E., KARA C., SANRI A., MUTLU ALBAYRAK H., YALÇIN H. Y., OĞUR M. G.
Erciyes Medical Genetics Days 2017, 11 - 13 Mayıs 2017, cilt.39, ss.5000
- XXIII. **Impact of CYP21A2 Gene Mutations on Clinical Management of Congenital Adrenal Hyperplasia**
SANRI A., ÖZYILMAZ B., MUTLU ALBAYRAK H., ALTUNDAĞ E., KARADAĞ ALPASLAN M., Can Yılmaz G., KARA C., OĞUR M. G.
2. EGE ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU 23-25 ŞUBAT 2017, 23 - 25 Şubat 2017
- XXIV. **Aromataz Eksikliği Olan ve CYP19A1 Geninde Yeni Bir Mutasyon Saptanan Erkek Bir Olgu**
ABUR Ü., ATMACA A., HAMİŞ S., GAGLIARDİ L., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., BAYRAK İ. K., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.
2. ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU 23-25 ŞUBAT İZMİR, 23 - 25 Şubat 2017
- XXV. **Cyp21a2 Gen Mutasyonlarının Konjenital Adrenal Hiperplazi Klinik Yönetimi Üzerine Etkileri**
SANRI A., ÖZYILMAZ B., MUTLU ALBAYRAK H., ALTUNDAĞ E., KARADAĞ ALPASLAN M., CAN YILMAZ G., KARA C., OĞUR M. G.
2. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 23 - 25 Şubat 2017
- XXVI. **Myeloproliferatif Hastalıklar ve Alt Gruplarında JAK2 V617F Mutasyonunun Dağılımı Klinik ve Hematolojik Korelasyon**
AYMELEK H. S., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., TURGUT M., KELKİTLİ E., GÜMÜŞKAPTAN Ç., OĞUR M. G.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi / 5 - 9 Ekim 2016 / ÇEŞME, İZMİR, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXVII. **Myeloproliferatif Hastalıklar ve Alt Gruplarında, JAK2 Mutasyonunun Dağılımı, Klinik ve Hematolojik Korelasyon**
AYMELEK H. S., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., TURGUT M., KELKİTLİ E., GÜMÜŞKAPTAN Ç., OĞUR M. G.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXVIII. **aCGH de Saptanan 2q37 Mikrolelesyonu Ve 17p13 3 Duplikasyonu Birlikteliği**
DOĞAN Ç., SANRI A., ABUR Ü., YALÇIN H. Y., ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi / 5 - 9 Ekim 2016 / ÇEŞME, İZMİR, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXIX. **MVK, NLRP3, TNFRSF1 and MEFV gene mutation profile of patients with autoinflammatory disease report of 286 pediatric patients from Northern Anatolia**
ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G., ABUR Ü., MUTLU ALBAYRAK H., ÇELİKSOY H., G.A.PAUL A., KARADAĞ ALPASLAN M., YILDIRAN A.
EUROPEAN HUMAN GENETICS CONFERENCE, 21 - 24 Mayıs 2016
- XXX. **Impact of fluorescent in situ hybridization (FISH) aberrations and CLLU1 expression on the prognosis of chronic lymphocytic leukemia (CLL)**
ABUR Ü., OĞUR M. G., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., TURGUT M.
European Human Genetics Conference 2016, Barcelona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016
- XXXI. **Amplification of chromosome 21 in childhood all is associated with a poor outcome and is often without a TEL AML1 fusion report of 115 patients from northern Turkey**
MUTLU ALBAYRAK H., OĞUR M. G., ÖZDEMİR S., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., ALBAYRAK C.
European Human Genetics Conference, Barselona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016, cilt.24
- XXXII. **A New Face of Inherited Recessive Cutis Laxa ATP6V0A2 gene mutations associated with metabolic defects**
OĞUR M. G., MALFAİT F., ABUR Ü., YILMAZ A., MUTLU ALBAYRAK H., ALTUNDAĞ E., AYGÜN H. C.
EUROPEAN HUMAN GENETICS CONFERENCE, 21 - 24 Mayıs 2016
- XXXIII. **MVK NLRP3 TNFRSF1A and MEFV gene mutation profile of patients with autoinflammatory diseases report of 286 pediatric patients from Northern Anatolia**
ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G., ABUR Ü., MUTLU ALBAYRAK H., ÇELİKSOY H., G.A.PAUL A., KARADAĞ ALPASLAN M., YILDIRAN A.
EUROPEAN HUMAN GENETICS CONFERENCE, 21 - 24 Mayıs 2016
- XXXIV. **Impact of fluorescent in situ hybridization FISH aberrations and clu1 expression on the prognosis of chronic lymphocytic leukemia CLL**

ABUR Ü., OĞUR M. G., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., TURGUT M.

EUROPEAN HUMAN GENETICS CONFERENCE, 21 - 24 Mayıs 2016

XXXV. Amplification of chromosome 21 in childhood ALL

MUTLU ALBAYRAK H., OĞUR M. G., ÖZDEMİR S., ABUR Ü., AKAR Ö., ALTUNDAĞ E., ALBAYRAK C.

ES HUMAN GENETICS, 21 - 24 Mayıs 2016

XXXVI. Clinical and Molecular Cytogenetic (FISH) Diagnosis of Williams-Beuren Syndrome: Results from 22 Children with WBS

AKAR Ö. S., OĞUR M. G., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., CEYHAN BİLGİCİ M. N., ABUR Ü., MUTLU ALBAYRAK H., BAYSAL M. K.

Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016

XXXVII. Ağır büyüme geriliği gösteren nadir bir 12Q14 mikrolelesyon sendromu olgusu ve dengeli translokasyon birlikteliği

ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., ABUR Ü., YALÇIN H. Y., KARA C., OĞUR M. G.

III. NÖROMETABOLİK DİSMORFOLOJİ SEMPOZYUMU 10-12 MART İSTANBUL, İstanbul, Türkiye, 10 - 12 Mart 2016

XXXVIII. AKUT LÖSEMİ DE MLL GEN DÜZENLİLİKLERİ VE 11 KROMOZOM İLİŞKİLİ TRANSLOKASYONLARIN PROGNOSTİK ETKİSİ

AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., YILDIRAN A., ALBAYRAK C., TURGUT M.

II.Hematolojik Genetik Sempozyumu 24-26 ŞUBAT İZMİR, İzmir, Türkiye, 24 - 26 Şubat 2016

XXXIX. Akut Lösemi de MLL Gen Düzensizlikleri ve 11. Kromozom İlişkili Translokasyonların Prognostik Etkisi

AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., YILDIRAN A., ALBAYRAK C., TURGUT M.

2. Hematolojik Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 24 - 26 Şubat 2016

XL. A new Face Of Inherited Recessive Cutis Laxa:ATP6V0A2 gene mutations associated with metabolic defects

ABUR Ü., OĞUR M. G., YILMAZ A., MUTLU ALBAYRAK H., ALTUNDAĞ E., AYĞÜN H. C.

Uluslararası Katkılı 'xxGevher Nesibe Tıp Günleri 2016'xx Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi 11-13 ŞUBAT KAYSERİ, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016

XLI. Frequency of Neural Tube Defects in Samsun Province and Risk Factors for Neural Tube Defects

SANRI A., Karayel M., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., ÇELİK H., ALPER Y. T., MALATYALIOĞLU H. E., KÜÇÜKÖDÜK Ş., AYĞÜN H. C., OĞUR M. G.

Uluslararası Katkılı Gevher Nesibe Tıp Günleri, 11 - 13 Şubat 2016

XLII. FREQUENCY OF NEURAL TUBE DEFECTS IN SAMSUN PROVINCE AND RISK FACTORS FOR NEURAL TUBE DEFECTS

SANRI A., KARAYEL M., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., ÇELİK H., ALPER Y. T., TOSUN M., MALATYALIOĞLU H. E., AYĞÜN H. C., KÜÇÜKÖDÜK Ş., et al.

Uluslararası Katkılı 'Gevher Nesibe Tıp Günleri 2016' Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi , 11 - 13 Şubat 2016

XLIII. Erkek İnfertilitesinde Kromozom Anomalileri ve Y Mikrolelesyonu ve Azospermi İlişkisi

ABUR Ü., AKAR Ö. S., AŞCI R., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., OĞUR M. G.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLIV. Prenatal Dönemde Saptanan 22q11 Duplikasyonu: Farklı Mekanizmalarla dup22q11 Oluşan İki Fetüs Sunumu

AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., ABUR Ü., ÇELİK H., OĞUR M. G.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLV. EKZOM DİZİLEME İLE IFT80 GENİNDE HOMOZİGOTDELESYON SAPTANAN YENİ BİR POLİDAKTİLİ MOLAR DİŞ SENDROMU

OĞUR M. G., ÇAĞLAYAN A., BİLGÜVAR K., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., GÜNEL M.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu / 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLVI. OMÜ Tıp Fakültesi Çocuk Genetik Bilim Dalında Takip Edilen Mukopolisakkaridozlu Hastaların Değerlendirilmesi

MUTLU ALBAYRAK H., YILMAZ A., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., SANRI A., OĞUR M. G.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu / 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

- XLVII. **Array CGH de 2q37 Mikrodelesyon Saptanan AlbrightHerediter Osteodistrofisi AHO Benzeri Sendrom**
MUTLU ALBAYRAK H., YILMAZ A., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., SANRI A., OĞUR M. G.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu / 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

- XLVIII. **Kistik higroma kromozomal analiz sonuçları konjenital malformasyon anne yaşı ilişkileri ve fetal prognoz**

AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., TOSUN M., ÇELİK H., MALATYALIOĞLU H. E., AKAR Ö. S., ALPER Y. T.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

- XLIX. **SRY VE AZF GENLERİ VE X İNAKTİVASYONUNUN XX MALE KLİNİĞİNDEKİ ROLÜ**

AKAR Ö. S., OĞUR M. G., KARADAĞ ALPASLAN M., ONAT O. E., ALTUNDAĞ E., ÖZÇELİK H. T., GÜNEŞ S., AŞCI R.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

- L. **QF PCR IN SIK GÖRÜLEN KROMOZOMALANÖPLOİDİLERİN HIZLI TANISINDAKİ ETKİNLİĞİNİN VALİDASYONU**

AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., ÇELİK H., ÖZDEŞ E.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu / 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

- LI. **QF-PCR 'ın Sık Görülen Kromozomal Anöplodilerin Hızlı Tanısındaki Etkinliğinin Validasyonu**

AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., ÇELİK H., Özdeş e.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

- LII. **SRY ve AZF Genleri ve X İnaktivasyonunun XX Male Kliniğindeki Rolü**

AKAR Ö. S., OĞUR M. G., KARADAĞ ALPASLAN M., ONUR EMRE O., ALTUNDAĞ E., GÜNEŞ S., AŞCI R.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

- LIIL. **Erkek infertilitesinde Kromozom Anomamallileri Y Mikrodelesyonu ve Azospermi İlişkisi**

ABUR Ü., AKAR Ö. S., AŞCI R., ALTUNDAĞ E., AYMELİK H. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., OĞUR M. G.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

- LIV. **Homozigot ve Heterozigot GLA c.508G>A Gen Mutasyonu (FABRY Hastalığı) Saptanan Aynı Aileden 14 Bireyin Klinik Değişkenliğinin Değerlendirilmesi**

AKAR Ö. S., YILMAZ A., ARNDT R., GÖLNİTZ U., SABRİNA E., ARITÜRK N., ALTUNDAĞ E., TÜRKER H., CENGİZ K., OĞUR M. G.

Homozigot ve Heterozigot GLA c.508G>A Gen Mutasyonu (FABRY Hastalığı) Saptanan Aynı Aileden 14 Bireyin Klinik Değişkenliğinin Değerlendirilmesi, Türkiye, 30 Eylül - 03 Ekim 2013

- LV. **FAP Öyküsü Olan Bir Olgu ve APC Gen Mutasyonu: Genotip-Fenotip İlişkisi**

ALTUNDAĞ E., Claes K., Poppe B., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELİK H. S.

1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 26 - 27 Eylül 2013

- LVI. **FAP ÖYKÜSÜ OLAN BİR OLGU VE APC GEN MUTASYONU GENOTİP FENOTİP İLİŞKİSİ**

ALTUNDAĞ E., CLAES K., POPPE B., SÜLLÜ Y., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELİK H. S.

I.ULUSAL ÇOCUK GENETİK SEMPOZYUMU 26-27 EYLÜL 2013 İZMİR, İzmir, Türkiye, 26 - 27 Eylül 2013

- LVII. **NADİR GÖRÜLEN Y KROMOZOM YAPISAL ANOMALİSİ**

AYMELEK H. S., ALTUNDAĞ E., AŞCI R., KARADAĞ ALPASLAN M., ABUR Ü., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.

11.ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2013

- LVIII. **APLASTİK ANEMİ ÖN TANILI ASTALARDA MİTOMİSİN C TESTİ VE KLİNİK VE HEMATOLOJİK KORELASYONU**

AYMELEK H. S., YILMAZ A., ÖZYÜREK E., AKAR Ö. S., FIŞGIN T., ABUR Ü., ALBAYRAK C., ALTUNDAĞ E., ALBAYRAK D., OĞUR M. G.

I.ULUSAL ÇOCUK GENETİK SEMPOZYUMU 26-27 EYLÜL 2013 İZMİR, İzmir, Türkiye, 26 - 27 Eylül 2013

- LIX. **Aplastik Anemi Ön Tanılı Hastalarda Mitomisin-C Testi ve Klinik Hematolojik Korelasyonu**

AYMELEK H. S., YILMAZ A., ÖZYÜREK H. E., AKAR Ö. S., FIŞGIN T., ABUR Ü., ALBAYRAK C., ALTUNDAĞ E., ALBAYRAK D., OĞUR M. G.

1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Türkiye, 26 - 27 Eylül 2013

- LX. HEXB GENİNDE YENİ BİR MUTASYON TANIMLANAN SANDHOFF HASTALIĞI OLAN BİR OLGU**
ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., LISSENS W., AYDIN Ö. F., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.
2.NÖROMETABOLİK DİSMORFOLOJİ SEMPOZYUMU, İstanbul, Türkiye, 8 - 09 Mart 2013
- LXI. Smith-Magenis Sendromlu Üç Olgu Sunumu**
AKAR Ö. S., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., AYMELEK H. S., KÜÇÜKÖDÜK Ş., AYGÜN H. C., OĞUR M. G.
2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 8 - 09 Mart 2013
- LXII. SMİTH MAGENİS SENDROMLU ÜÇ OLGU SUNUMU**
AKAR Ö. S., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., AYMELEK H. S., KÜÇÜKÖDÜK Ş., AYGÜN H. C., OĞUR M. G.
2.NÖROMETABOLİK DİSMORFOLOJİ SEMPOZYUMU, İstanbul, Türkiye, 8 - 09 Mart 2013
- LXIII. KLL Tanılı Hastaların Moleküler Sitogenetik (FISH) Analiz Sonuçları ve Prognoza Olan Etkisi: Tek Merkezden 85 Hastanın Verileri**
ABUR Ü., OĞUR M. G., KELKİTLİ E., AYMELEK H. S., GÜLER N., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., ÇİLİNGİR F., TURGUT M.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- LXIV. Hemizigot GLA c.508G A Gen Mutasyonu (FABRY Hastalığı) Saptanan Aynı Aileden 14 Bireyin Klinik Değişkenliğinin Değerlendirilmesi**
AKAR Ö. S., YILMAZ A., ROLFS A., GÖLNİTZ U., ARITÜRK N., ALTUNDAĞ E., CENGİZ K., OĞUR M. G.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012