

Dr.Öğr.Üyesi Ömer Salih Akar

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 312 191 9](tel:+903121919) Dahili: 3639

E-posta: omersalih.akar@omu.edu.tr

Diğer E-posta: salihomer29@gmail.com

Web: <https://avesis.omu.edu.tr/omersalih.akar>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: jBD0xtAAAAA

ORCID: 0000-0001-5686-2185

ScopusID: 57200789282

Yoksis Araştırmacı ID: 157149

Biyografi

2010 yılında Cumhuriyet Üniversitesi Tıp Fakültesinden mezun oldum. 2011-2017 yılları arasında Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Genetik Anabilim Dalı'nda Tıbbi Genetik uzmanlık eğitimi aldıktan sonra aynı üniversitede Öğretim Görevlisi olarak çalıştım. Halen aynı bölümde Dr. Öğretim Üyesi olarak çalışmalarımı sürdürüyorum.

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2011 - 2017

Lisans, Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Türkiye 2004 - 2010

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Tirozin Kinaz İnhibitörlerine (TKİ) Dirençli Kronik Myeloid Lösemi (KML) Hastalarında BCR-ABL Kinaz Bölge Mutasyonlarının Sıklığı, Dağılımı ve Prognosa Etkisi, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2017

Araştırma Alanları

Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Dr.Öğr.Üyesi, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2019 - Devam Ediyor

Öğretim Görevlisi, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2017 - 2019

Verdiği Dersler

Biyoinformatik, Yüksek Lisans, 2022 - 2023, 2020 - 2021
Hücre Döngüsü ve Apoptoz, Yüksek Lisans, 2021 - 2022
Genetik Hastalıklara Yaklaşımda Biyoinformatik II, Doktora, 2021 - 2022
Kanser Genetiği, Doktora, 2020 - 2021
KANSER GENETİĞİ, Lisans, 2019 - 2020

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **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)
- II. **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)
- III. **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)
- IV. **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)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Malignant Perivascular Epithelioid Cell Tumor (PEComa) of the Uterus as Part of the Hereditary Cancer Syndrome: A Case Diagnosed with Multiple Malignancies**
ÇALIŞKAN S., AKAR Ö. S., GÜN S., KEFELİ M.
Turk Patoloji Dergisi, cilt.39, sa.3, ss.212-217, 2023 (ESCI)
- II. **Imiquimod Inhibits Proliferation of Serous Epithelial Ovarian Cancer Cells In Vitro: A Preliminary Study**
Kokcu A., Alper T., Ogur G., Akar Ö. S., Ozdes E. K., ALTUNKAYNAK B. Z.
INDIAN JOURNAL OF GYNECOLOGIC ONCOLOGY, cilt.18, sa.2, 2020 (ESCI)
- III. **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)
- IV. **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. **Nörogenetik Hastalıklarda Genetik Testlerin Kullanımı: Algoritmik Yaklaşım**
AKAR Ö. S.
PEDIATRİK NÖROLOJİ ALGORİTMALAR VE İLAÇ REHBERİ, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editör,

Akademisyen Yayınevi, Ankara, ss.107-114, 2022

II. 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. **FERTILITY-PRESERVING APPROACH IN P53 MUTANT GRADE 2 ENDOMETRIOID ENDOMETRIAL CANCER CASES PRESENTATION**
Ün C., KEFELİ M., AKAR Ö. S., ÇALIŞKAN S., Katırcı Y., YALÇIN İ.
24th European Gynaecological Oncology Congress, 28 Eylül 2023, cilt.33, ss.189
- II. **Bulmacanın eksik parçası: CECR1 mutasyonu**
CENGİZ A. K., AKAR Ö. S.
Romatolojide Hedef 2021 Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 27 Ekim 2021
- III. **A Case of Ovarian Cancer with Double Heterozygous Mutations in BRCA1 and BRCA2 genes**
AKAR Ö. S., DEMİR AĞ G.
5. International Participated Erciyes Medical Genetics Days Congress, Nevşehir, Türkiye, 20 Şubat 2020, cilt.32, ss.70
- IV. **A rare cause of recurrent juvenile parotitis: NOD2 Mutation (c.2798+158C>T)**
KÖKCÜ KARADAĞ Ş. İ., AKAR Ö. S., YILDIRAN A.
19th biennial Meeting of the European Society for Immunodeficiencies, İngiltere, 14 Ekim 2020
- V. **Recurrent parotitis and immunodeficiency in childhood.**
KÖKCÜ KARADAĞ Ş. İ., HANCIOĞLU G., KUTLUĞ Ş., AKAR Ö. S., YILDIRAN A.
19th biennial Meeting of the European Society for Immunodeficiencies, İngiltere, 14 Ekim 2020
- VI. **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
- VII. **A case of neonatal Marfan Syndrome with FBN1 gene mutation.**
SANRI A., MUTLU ALBAYRAK H., ABUR Ü., AKAR Ö. S., YILMAZ A.
13th BALKAN CONGRESS OF HUMAN GENETICS, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, ss.213
- VIII. **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
- IX. **A first case of OFDVI with c.3545delA and c.7400+1G>A mutations for CPLANE1 gene**
Abur U., Sanri A., Dogan C., Altundag E., Akar Ö. S., Gumuskaptan C., Ogur G.
52nd Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Gothenburg, İsveç, 15 - 18 Haziran 2019, ss.1861
- X. **Çok Nadir Görülen Bir Sendrom: Renpenning Sendromlu Bir Olgu**
AKAR Ö. S., OĞUR M. G.
4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Ankara, Türkiye, 25 - 27 Eylül 2019
- XI. **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
- XII. **Joubert Syndrome: New genes described! A new allelic phenotypes achieved!**
Abur U., Ogur G., Altundag E., Yilmaz A., Akar Ö. S., Sanri A., Albayrak H. M.
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, ss.282-283
- XIII. **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

- XIV. **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
- XV. **GENEOTYPE PHENOTYPE CORRELATION IN A VERY RARE CASE WITH DE NOVO INTERSTITIAL 12Q15Q22 DELETION**
AKAR Ö. S., SANRI A., OĞUR M. G.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XVI. **A CASE REPORT WITH AN UNUSUAL DERIVATION BETWEEN THE CHROMOSOMES 9. AND 20.**
AKAR Ö. S., AŞCI R., OĞUR M. G.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XVII. **XXX Sendromu Olan 5 İnfertil Hastanın Klinik ve Endokrin Değerlendirmesi**
DOĞAN Ç., AKAR Ö. S., ABUR Ü., GÜNEŞ S., AŞCI R., OĞUR M. G.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XVIII. **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
- XIX. **Multiple Fetal Anomalileri Olan Prenatal Tanılı Mozaik Bir i(20)(q10) Olgusu**
ABUR Ü., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XX. **Gene discovery by Array- Comparative Genomic Hybridization**
Ogur G., Abur U., Altundag E., Albayrak H. M., Sanri A., Yalcin H. Y., Akar Ö. S., Aymelek H. S., Dogan C.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, ss.455
- XXI. **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
- XXII. **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
- XXIII. **Nadir Bir Olgu: Trizomi 8 Mozaisizm Sendromu**
SANRI A., YALÇIN H. Y., MUTLU ALBAYRAK H., AKAR Ö. S., MIHÇI F., AYDIN Ö. F., OĞUR M. G.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXIV. **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
- XXV. **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
- XXVI. **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
- XXVII. **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 SEMPOZYUMU23-25 ŞUBAT İZMİR, 23 - 25 Şubat 2017
- XXVIII. **Miyeloproliferatif 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

XXIX. **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

XXX. **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

XXXI. **Array CGH de SLC6A3 bölgesini içeren 5p15.33 delesyonu saptanan infantil parkinsonizm olgusu**

MUTLU ALBAYRAK H., OĞUR M. G., AKAR Ö. S., ÜÇTEPE E., ÖZNUR M., ÖZGÜL R. K., DURSUN A.

3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, Türkiye, 10 - 12 Mart 2016

XXXII. **Unusual, Extremely Rare, Abnormal Numerical Chromosomal Constitions: Reports of 6 Fetuses**

DOĞAN Ç., ABUR Ü., AKAR Ö. S., TOSUN M., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.

Gevher Nesibe Tıp Günleri Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.38

XXXIII. **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

XXXIV. **Unusual Extremely Rare Abnormal Numerical Chromosomal Constitions Report Of 6 Fetuses**

DOĞAN Ç., ABUR Ü., AKAR Ö. S., TOSUN M., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.

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

XXXV. **Erkek İnfertilitesinde Kromozom Anomalileri ve Y Mikrodelesyonu 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

XXXVI. **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

XXXVII. **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

XXXVIII. **SR Y VE AZF GENLERİ VE X İN AKTİVASYONUNUN 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

XXXIX. **QF-PCR 'ın Sık Görülen Kromozomal Anöplöidilerin 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

XL. **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

XLI. **Erkek infertilitesinde Kromozom Anomalileri Y Mikrodelesyonu 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
- XLII. **15 QF PCR IN SIK GÖRÜLEN KROMOZOMALANÖPLOİDİLERİN HIZLI TANISINDAKİ ETKİNLİĞİNİN VALİDASYONU**
AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., AKAR Ö. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., TOSUN M., ÇELİK H., MALATYALIOĞLU H. E., ÖZDEŞ E.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- XLIII. **Ender Görülen Kromozomal “Çift Trizomi” Assosiasyonları.**
ABUR Ü., YILMAZ A., AKAR Ö. S., TOSUN M., KARADAĞ ALPASLAN M., SEZER Ö., AYGÜN H. C., OĞUR M. G.
I. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, 26-27 Eylül 2013 İzmir, Türkiye, 26 - 27 Eylül 2013
- XLIV. **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
- XLV. **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
- XLVI. **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., AYMELEK H. S.
I. ULUSAL ÇOCUK GENETİK SEMPOZYUMU 26-27 EYLÜL 2013 İZMİR, İzmir, Türkiye, 26 - 27 Eylül 2013
- XLVII. **FAP Öyküsü Olan Bir Olgu ve APC Gen Mutasyonu: Genotip-Fenotip İlişkisi**
ALTUNDAĞ E., CLAES K., POPPE B., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELEK H. S.
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 26 - 27 Eylül 2013
- XLVIII. **APLASTİK ANEMİ ÖN TANILI ASTALARDA MITOMİSİN 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
- XLIX. **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
- L. **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
- LI. **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
- LII. **X Kromozom Anomalisi Tespit Edilen 44 Vakanın Sitogenetik Klinik İlişkisi**
YILMAZ A., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELEK H. S., AYDIN H. M., KARA C., GÜNİNDİ G. F., OĞUR M. G.
10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- LIII. **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
- LIV. **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

Desteklenen Projeler

Akar Ö. S., Myelodisplastik Sendrom (MDS) Tanılı Hasta Grubu ile Kontrol Grubu Arasında FOG1 Geninin Ekspresyon Paterninin Karşılaştırılması, 2021 - 2022