

Arş. Gör. Dr. FEYZA ALTUNBAŞ YALABIK

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 242 249 6427](tel:+902422496427)

E-posta: feyzaaltunbas@akdeniz.edu.tr

Web: <https://avesis.akdeniz.edu.tr/feyzaaltunbas>

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, Türkiye 2020 - Devam Ediyor

Lisans, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2013 - 2019

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Psödohipoaldosteronizm Tanılı Olguda SCNN1B Geninde Novel Homozigot Varyant**
Altunbaş Yalabık F., Oruç E. C., Öztürk N., Karamık G., Yılmaz Bayer Ö., Parlak M., Ünver Tuhan H., Altıok Clark Ö., Mıhçı E., Nur B.
6. ULUSAL ÇOCUK GENETİK KONGRESİ, Aydın, Türkiye, 9 - 12 Kasım 2023, ss.121
- II. **Kalretikülin Varyantı Saptanan Kronik Miyeloproliferatif Hastalık Olgularında Klinik ve Genetik Özelliklerin İncelenmesi**
Toylu A., Altunbaş Yalabık F., Coşkun M., Salim O., Yücel O. K., İltar U., Karaüzüm S., Akkaya B., Aracı D. G., Peker A., et al.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.252-253
- III. **Two novel mutations, two different clinical phenotypes associated with SCN5A; Brugada and Long QT syndromes**
Peker A., Toylu A., Coşkun M., Karamık G., Altunbaş F., Aracı D. G., Öztürk N., Nur B., Belgi Yıldırım A., Ekici F., et al.
European Society of Human Genetics Conference 2022, Vienna, Avusturya, 10 - 14 Haziran 2022, ss.1-2
- IV. **A retrospective overview in female patients prediagnosed with FMR1 associated disorders**
Aracı D. G., Peker A., Altıok Clark Ö., Manguoğlu A. E., Özekinci M., Uysal H., Altunbaş F., Coşkun M., Karamık G., Öztürk N., et al.
European Human Genetics Conference 2022, Vienna, Avusturya, 10 - 14 Haziran 2022, ss.1111
- V. **Nörofibromatozis ön tanılı olgularda NF1 geninde saptanan varyantların yorumlanması**
Altunbaş F., Öztürk N., Toylu A., Nur B., Karamık G., Coşkun M., Dikici D. G., Peker A., Altıok Clark Ö., Mıhçı E.
XVII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Ankara, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2021
- VI. **Marfan sendromu ön tanılı olgularda FBN1 geninde saptanan varyantların değerlendirilmesi**
Coşkun M., Karamık G., Toylu A., Öztürk N., Nur B., Altunbaş F., Dikici D. G., Peker A., Altıok Clark Ö., Mıhçı E.
XVII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Ankara, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2021
- VII. **Osteogenezis Imperfekta Klinik Ön Tanılı Olgularda COL1A1 ve COL1A2 Genleri Varyant Analiz Sonuçları**
Dikici D. G., Toylu A., Ünver Tuhan H., Coşkun M., Karamık G., Altunbaş F., Öztürk N., Nur B., Parlak M., Altıok Clark

Ö., et al.

5. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Ankara, Türkiye, 7 - 09 Ekim 2021, ss.103

VIII. **Retinitis Pigmentosa Tanılı Olguda CRB1 Geninde Nadir Homozigot Varyant**

Altunbaş F., Coşkun M., Toylu A., İlhan H. D., Dikici D. G., Altok Clark Ö., Mıhçı E.

14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020

Desteklenen Projeler

KARDELEN F., ALTUNBAŞ F., ÇOMAK E., KAVAKBAŞI BEYHAN S., TOYLU A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Hipertansiyonlu Çocuklarda UMOD Gen Varyantları ve Kardiyovasküler Komplikasyonlar Arasındaki İlişkinin Değerlendirilmesi, 2020 - 2022

Metrikler

Yayın: 9

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

6. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Katılımcı, Aydın, Türkiye, 2023

15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, Muğla, Türkiye, 2022