

Personal Information

Office Phone: [+90 242 249 6427](tel:+902422496427) Extension: 6427

Email: gamzedikici@akdeniz.edu.tr

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

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0001-9255-6062

Yoksis Researcher ID: 316885

Education Information

Postgraduate, Akdeniz University, Faculty Of Medicine, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2020 - Continues

Undergraduate, Gazi University, Tıp Fakültesi, Turkey 2011 - 2017

Research Areas

Medicine

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. Investigation of the relationship between reproductive disorders and chromosomal abnormalities in a large-scale, single-center 10-year retrospective study.
Ertosun M. G., Aracı D. G., Peker A., Uzuner S., Toylu A., Özekinci M., Usta M. F., Altıok Clark Ö.
JOURNAL OF GYNECOLOGY OBSTETRICS AND HUMAN REPRODUCTION, vol.51, no.9, pp.102467, 2022 (SCI-Expanded)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **İnfanıl Dönemde Nadiren Tanı Alan Bir Sendrom: Gorlin-Goltz Sendromu**
Aracı D. G., Karamık G., Öztürk N., Yılmaz Bayer Ö., Altıok Clark Ö., Toylu A., Mıhçı E., Nur B.
6. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Aydın, Turkey, 9 - 12 November 2023, vol.6, pp.130
- II. **FMR1 ilişkili hastalık ötanılı kadın hastalarda retrospektif bakış**
Aracı D. G., Peker A., Altıok Clark Ö., Manguoğlu A. E., Özekinci M., Bilgen T., Altunbaş Yalabık F., Coşkun M., Karamık G., Öztürk N., et al.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 9 - 13 November 2022, pp.1-2
- III. **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, Turkey, 9 - 13 November 2022, pp.252-253
- IV. **Reprodüktif Hastalıklar ile Kromozomal Anormallikler Arasındaki İlişkinin İncelenmesi, Tek Merkezli ve Büyük Ölçekli 10 Yıllık Retrospektif Bir Çalışma**
ERTOSUN M. G., ARACI D. G., PEKER A., YAKUT UZUNER S., TOYLU A., ÖZEKİNCİ M., USTA M. F., ALTİOK CLARK Ö.

15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla-Bodrum, Turkey, 9 - 13 November 2022

V. A retrospective overview in female patients prediagnosed with FMR1 associated disorders

Araci 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, Austria, 10 - 14 June 2022, pp.1111

VI. 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, Austria, 10 - 14 June 2022, pp.1-2

VII. 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, Turkey, 28 - 31 October 2021

VIII. 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, Turkey, 28 - 31 October 2021

IX. 18q12.1-q21.1 delesyon sendromu tanılı nadir bir olgu

Karamık G., Öztürk N., Aracı D. G., Altıok Clark Ö., Nur B., Mıhçı E.

5. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 7 - 09 October 2021, pp.100

X. 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, Turkey, 7 - 09 October 2021, pp.103

XI. Retinitis Pigmentosa Tanılı Olguda CRB1 Geninde Nadir Homozigot Varyant

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

14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 20 - 22 November 2020

Supported Projects

KARDELEN F., ACAR M. İ., DİKİCİ D. G., ÇOMAK E., TOYLU A., Project Supported by Higher Education Institutions, Hipertansiyon Tanısı ile İzlenen Çocuk Hastalarda Sol Ventrikül Hipertrofisi ile İlişkili Klinik ve Genetik Özelliklerin Değerlendirilmesi, 2022 - 2023

Metrics

Publication: 12

Citation (WoS): 1

Citation (Scopus): 1

H-Index (WoS): 1

H-Index (Scopus): 1