

Arş. Gör. DUYGU GAMZE ARACI

Kişisel Bilgiler

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

E-posta: gamzedikici@akdeniz.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0001-9255-6062

Yoksis Araştırmacı ID: 316885

Eğitim Bilgileri

Yüksek Lisans, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2020 - Devam Ediyor

Lisans, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2011 - 2017

Araştırma Alanları

Tıp

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- 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, cilt.51, sa.9, ss.102467, 2022 (SCI-Expanded)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- 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, Türkiye, 9 - 12 Kasım 2023, cilt.6, ss.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, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.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, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.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, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022

V. **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

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, Avusturya, 10 - 14 Haziran 2022, ss.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, Türkiye, 28 - 31 Ekim 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, Türkiye, 28 - 31 Ekim 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, Türkiye, 7 - 09 Ekim 2021, ss.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, Türkiye, 7 - 09 Ekim 2021, ss.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, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020

Desteklenen Projeler

KARDELEN F., ACAR M. İ., DİKİCİ D. G., ÇOMAK E., TOYLU A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Hipertansiyon Tanısı ile İzlenen Çocuk Hastalarda Sol Ventrikül Hipertrofisi ile İlişkili Klinik ve Genetik Özelliklerin Değerlendirilmesi, 2022 - 2023

Metrikler

Yayın: 12

Atıf (WoS): 1

Atıf (Scopus): 1

H-İndeks (WoS): 1

H-İndeks (Scopus): 1