

Prof. Dr. İBRAHİM KESER



Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 242 249 6973](tel:+902422496973)

Fax Telefonu: [+90 242 249 6903](tel:+902422496903)

E-posta: keser@akdeniz.edu.tr

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

Posta Adresi: Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji ve Genetik Anabilim Dalı, Kampüs, Antalya

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-5321-0701

Publons / Web Of Science ResearcherID: I-7702-2017

ScopusID: 2870148

Yoksis Araştırmacı ID: 135128

Eğitim Bilgileri

Post Doktora, Universitaet Bern (University of Bern), Institute Of Pathology, Department Of Medical Genetics, İsviçre 1996 - 1997

Doktora, Akdeniz Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, Türkiye 1991 - 1996

Yüksek Lisans, Akdeniz Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, Türkiye 1988 - 1991

Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji, Türkiye 1982 - 1986

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Almanca, B1 Orta

Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Sağlık ve Tıp, Genetik Hastalıklar Tanı Merkezleri (GHTM) Standardizasyon ve Denetim Eğitimi, Sağlık Bakanlığı Özel Teşhisler Daire Başkanlığı, 2013

Sağlık ve Tıp, Aile Danışmanlığı Sertifika Programı, Aile Danışmanları Derneği (AileDer), 2011

Sağlık ve Tıp, Klinik Araştırmalarda Etik Yaklaşım Kursu, Sağlık Bakanlığı, 2009

Sağlık ve Tıp, Genetic Pathologies and the Human Genome, Practical Course, ICGEB, UNIDO-NATO, 1991

Sağlık ve Tıp, Protein Structure and Engeneering, TÜBİTAK-UNIDO-NATO, 1989

Yaptığı Tezler

Doktora, Frajil-X Sendromlu Ailelerde Direkt DNA Analizi Çalışmaları, Akdeniz Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 1996

Yüksek Lisans, Zeka Düzeyleri IQ=45-75 Olan Çocuklarda Sitogenetik Çalışmalar, Akdeniz Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 1991

Araştırma Alanları

Tıp, Tıbbi Biyoloji, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik, Sağlık Bilimleri, Temel Tıp Bilimleri, Temel Bilimler

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2009 - Devam Ediyor

Doç. Dr., Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2002 - 2009

Yrd. Doç. Dr., Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1999 - 2002

Uzman, Universitaet Bern (University of Bern), Medical Faculty, Pathology Institute, 1996 - 1997

Doktor, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1991 - 1996

Araştırma Görevlisi, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1988 - 1991

Akademik İdari Deneyim

Enstitü Yönetim Kurulu Üyesi, Akdeniz Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, 2020 - 2023

Enstitü Yönetim Kurulu Üyesi, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 1999 - 2023

Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2017 - 2020

Akdeniz Üniversitesi, 2008 - 2009

Verdiği Dersler

Doktora

İleri İnsan Moleküler Genetiği, Doktora, 2021 - 2022

Genin Moleküler Biyolojisi, Doktora, 2021 - 2022

Yüksek Lisans

Tıbbi Biyoteknoloji, Yüksek Lisans, 2021 - 2022

Temel Nutriyogenetik, Yüksek Lisans, 2020 - 2021

Spor Genetiği, Yüksek Lisans, 2020 - 2021

İnsan Moleküler Genetiği- I, Yüksek Lisans, 2016 - 2017

Prenatal ve Postnatal Tanı Yöntemleri ve Uygulamaları, Yüksek Lisans, 2016 - 2017

Yönetilen Tezler

Keser İ., Antalya'da beta talasemi majör hastalarında gamma globin promotor bölge mutasyonları ve hb F ilişkisinin araştırılması, Yüksek Lisans, M.BİLLOR(Öğrenci), 2021

Keser İ., Beta-talasemi majör hastalarında tal1 geni ekspresyon düzeyinin belirlenmesi ve HbF ile ilişkisinin araştırılması, Yüksek Lisans, T.NUR(Öğrenci), 2021

KESER İ., Beta-Talasemi Majör Hastalarında HbF İndüksiyonu için Genetik ve Epigenetik Çalışmalar, Doktora, Y.ARIKAN(Öğrenci), 2017

KESER İ., Beta-Talasemi Majör Hastalarında Modifiye Edici SALL2 Geni Bağlanma Motifinde Mutasyon Taranması, Yüksek Lisans, T.KARAMAN(Öğrenci), 2016

KESER İ., Mental Retardasyonlu Bireylerde ARX Gen Mutasyonlarının Araştırılması, Yüksek Lisans, Y.ARIKAN(Öğrenci), 2008

KESER İ., Malign Epitelyal Over Tümörlerinin Agresivitesi ve İlaç Dirençliliğinde Rol Oynayan Genlerin Ekspresyon Düzeylerinin Tümör Evrelerine Göre Primer ve Metastatik Dokularda Belirlenmesi, Doktora, T.BİLGİN(Öğrenci), 2005

KESER İ., Malign Epitelyal Over Tümörlerinde Metastaz Supresör Genlerin Ekspresyon Düzeylerinin Belirlenmesi ve MDR1 Geninin İlaç Dirençliliği Üzerine Etkisinin Araştırılması, Doktora, M.ÖZCAN(Öğrenci), 2005

KESER İ., İdiyopatik Sirozlu Hastalarda HFE Gen Mutasyonlarının PCR-RFLP Yöntemiyle Taranması, Yüksek Lisans, S.ÖZTÜRK(Öğrenci), 2004

KESER İ., Mental retarde bireylerde FMR-1 geni (CGG)N ekspansiyonunun PCR ile taranması, Yüksek Lisans, T.Bilgin(Öğrenci), 2002

KESER İ., Mental Retarde Bireylerde FMR1 Geni (CGG)n Ekspansiyonunun PCR ile Taranması, Yüksek Lisans, T.BİLGİN(Öğrenci), 2000

KESER İ., Ganglionöblastomada dna artış ve azalışlarının karşılaştırılmalı genomik hibridizasyon (KGH) ile analizi, Yüksek Lisans, A.Dilşad(Öğrenci), 2000

KESER İ., Ganglionöblastomada DNA Artış ve Azalışlarının Karşılaştırmalı Genomik Hibridizasyon (KGH) ile Analizi, Yüksek Lisans, A.D.(Öğrenci), 1999

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **A Novel Mutation in the Promoter Region of the β -Globin Gene: HBB: c.-127G > C.**
Bilgen T., Canatan D., Delibas S., Keser I.
Hemoglobin, cilt.40, ss.280-2, 2016 (SCI-Expanded)
- II. **Gap-PCR Screening for Common Large Deletional Mutations of β -Globin Gene Cluster Revealed a Higher Prevalence of the Turkish Inversion/Deletion ($\delta\beta$)0 Mutation in Antalya.**
Bilgen T., Altok Clark Ö., Öztürk Z., Yeşilipek M. A., Keser İ.
Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, cilt.33, ss.107-11, 2016 (SCI-Expanded)
- III. **First Observation of Hemoglobin G-Waimanalo and Hemoglobin Fontainebleau Cases in the Turkish Population.**
Canatan D., Bilgen T., Çiftçi V., Yazıcı G., Delibaş S., Keser İ.
Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, cilt.33, ss.71-2, 2016 (SCI-Expanded)
- IV. **First Observation of Hemoglobin Kansas [β 102(G4)Asn→Thr, AAC>ACC] in the Turkish Population.**
Keser İ., Öztaş A., Bilgen T., Canatan D.
Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, cilt.32, ss.374-5, 2015 (SCI-Expanded)
- V. **Clinical evaluation of R202Q alteration of MEFV genes in Turkish children**
ÇOMAK E., AKMAN S., KOYUN M., Dogan C. S., Gokceoglu A. U., Arıkan Y., KESER İ.
CLINICAL RHEUMATOLOGY, cilt.33, sa.12, ss.1765-1771, 2014 (SCI-Expanded)
- VI. **The Spectrum Of Mefv Clinical Presentations: Evaluation Of Children With Vasculitis**
ÇOMAK E., Dogan C. S., Gokcoglu A. U., KESER İ., KOYUN M., AKMAN S.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.29, sa.9, ss.1803, 2014 (SCI-Expanded)
- VII. **MEFV gene mutations in Turkish children with juvenile idiopathic arthritis**
Comak E., Dogan C. S., AKMAN S., KOYUN M., Gokceoglu A. U., KESER İ.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.172, sa.8, ss.1061-1067, 2013 (SCI-Expanded)
- VIII. **PREVELANCE OF MEFV GENE MUTATIONS IN CHILDREN WITH CELIAC DISEASE**
ÇOMAK E., CEYHAN DOĞAN S., Gokceoglu A. U., Keser I., Artan R., Yılmaz A., Bilgen T., Sayar E., İŞLEK A., Koyun M., et al.
ANNALS OF THE RHEUMATIC DISEASES, cilt.72, ss.996, 2013 (SCI-Expanded)
- IX. **MEDITERRANEAN FEVER GENE: EVALUATION OF CLINICAL PRESENTATIONS IN TURKISH CHILDREN**
ÇOMAK E., CEYHAN DOĞAN S., Gokceoglu A. U., KESER İ., Artan R., Yılmaz A., Bilgen T., Sayar E., İŞLEK A., Koyun M.,

et al.

ANNALS OF THE RHEUMATIC DISEASES, cilt.72, ss.729, 2013 (SCI-Expanded)

- X. **Two novel mutations in the 3' untranslated region of the beta-globin gene that are associated with the mild phenotype of beta thalassemia**
BILGEN T., CLARK O. A., OZTURK Z., YESILPEK M. A., KESER İ.
INTERNATIONAL JOURNAL OF LABORATORY HEMATOLOGY, cilt.35, sa.1, ss.26-30, 2013 (SCI-Expanded)
- XI. **A patient with Down syndrome with a de novo derivative chromosome 21**
Cetin Z., Yakut S., MIHÇI E., MANGUOĞLU A. E., Berker S., KESER İ., Luleci G.
GENE, cilt.507, sa.2, ss.159-164, 2012 (SCI-Expanded)
- XII. **Expressional Analyses of NM23-H1, KAI1 and MKK4 Metastasis-Related Genes in Metastatic Ovarian Carcinomas**
BILGEN T., ERDOĞAN G., ŞİMŞEK T., GULKESEN H., Pestereli E., Karaveli S., LULECI G., KESER İ.
TURKIYE KLINIKLERI TIP BILIMLERI DERGISI, cilt.32, sa.4, ss.984-989, 2012 (SCI-Expanded)
- XIII. **c.428_451 dup(24bp) MUTATION OF THE ARX GENE DETECTED IN A TURKISH FAMILY**
Arikan Y., Bilgen T., Koken R., TURAN S., MIHÇI E., KESER İ.
GENETIC COUNSELING, cilt.23, sa.3, ss.367-373, 2012 (SCI-Expanded)
- XIV. **The association between inherited thrombophilias and pregnancy-related hypertension recurrence**
Mendilcioglu I., Bilgen T., Arikan Y., KESER İ., ŞİMŞEK M., Timuragaoglu A.
ARCHIVES OF GYNECOLOGY AND OBSTETRICS, cilt.284, sa.4, ss.837-841, 2011 (SCI-Expanded)
- XV. **The effect of HBB:c.*+96T > C (3' UTR+1570 T > C) on the mild beta-thalassemia intermedia phenotype**
Bilgen T., Canatan D., Ankan Y., Yesilipek A., KESER İ.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.28, sa.3, ss.219-222, 2011 (SCI-Expanded)
- XVI. **hMLH1 Gene is not Methylated in Osteosarcoma**
BILGEN T., KESER İ.
LABMEDICINE, cilt.42, sa.5, ss.280-282, 2011 (SCI-Expanded)
- XVII. **The association between intragenic SNP haplotypes and mutations of the beta globin gene in a Turkish population**
Bilgen T., Arikan Y., Canatan D., Yesilipek A., KESER İ.
BLOOD CELLS MOLECULES AND DISEASES, cilt.46, sa.3, ss.226-229, 2011 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Pure and Complete 12p Trisomy Due To a Maternal Centric Fission of Chromosome 12**
Cetin Z., MIHÇI E., Yakut S., KESER İ., Karauzum S. B., Luleci G.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.155A, sa.2, ss.349-352, 2011 (SCI-Expanded)
- XIX. **PRENATAL DIAGNOSIS OF beta-THALASSEMIA AND OTHER HEMOGLOBINOPATHIES IN SOUTHWESTERN TURKEY**
Mendilcioglu I., Yakut S., KESER İ., ŞİMŞEK M., YESILPEK A., BAGCI G., LULECI G.
HEMOGLOBIN, cilt.35, sa.1, ss.47-55, 2011 (SCI-Expanded)
- XX. **PARTIAL TRISOMY 3q IN A CHILD WITH SACROCOCCYGEAL TERATOMA AND CORNELIA DE LANGE SYNDROME PHENOTYPE**
DÜNDAR M., Uzak A., ERDOĞAN M., Saatci C., AKDENİZ Ş., LULECI G., KESER İ., KARAÜZÜM S.
GENETIC COUNSELING, cilt.22, sa.2, ss.199-205, 2011 (SCI-Expanded)
- XXI. **EVALUATION OF SELF-ESTEEM WITH INTERNALIZED STIGMATIZATION IN THE PATIENTS WITH MENTALLY ILLNESS**
Keser I., Saygin N., Turkan S., Kulaksizoglu B., Buldukoglu K.
EUROPEAN PSYCHIATRY, cilt.26, 2011 (SCI-Expanded)
- XXII. **Screening of the HFE Gene Mutations in Turkish Patients with Cryptogenic Cirrhosis and Hemochromatosis**
ÖZTÜRK S., DIKICI H., DİNÇER D., Luleci G., KESER İ.
TURKIYE KLINIKLERI TIP BILIMLERI DERGISI, cilt.30, sa.6, ss.1891-1895, 2010 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Evaluation of congenital heart diseases and thyroid abnormalities in children with Down syndrome**
MIHÇI E., Akcurin G., Eren E., Kardelen F., Akcurin S., KESER İ., ERTUG H.

- ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.10, sa.5, ss.440-445, 2010 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Familial Mediterranean Fever and Henoch - Schonlein Purpura: Similar Symptoms but Different Diagnosis**
Dogan C. S., ÇOMAK E., Koyun M., Gokceoglu A. U., Keser I., AKMAN S.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.25, sa.9, ss.1865, 2010 (SCI-Expanded)
- XXV. **The effect of CYP1A2 gene polymorphisms on Theophylline metabolism and chronic obstructive pulmonary disease in Turkish patients**
USLU A., OGUS C., ÖZDEMİR T., BİLGEN T., TOSUN O., KESER İ.
BMB REPORTS, cilt.43, sa.8, ss.530-534, 2010 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Insertion/Deletion Polymorphism and Serum Activity of the Angiotensin-Converting Enzyme in Turkish Patients with Obstructive Sleep Apnea Syndrome**
OGUS C., KET S., BİLGEN T., KESER İ., ÇİLLİ A., GOCMEN A. Y., TOSUN O., GÜMÜŞLÜ S.
BIOCHEMICAL GENETICS, cilt.48, sa.5-6, ss.516-523, 2010 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Abnormal hemoglobins associated with the beta-globin gene in Antalya province, Turkey**
KESER İ., YEŞİLİPEK A., CANATAN D., LULECİ G.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.40, sa.1, ss.127-131, 2010 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Neutrophil Oxidative Metabolism in Down Syndrome Patients With Congenital Heart Defects**
AKINCI O., MIHÇI E., TACOY S., KARDELEN F., KESER İ., ASLAN M.
ENVIRONMENTAL AND MOLECULAR MUTAGENESIS, cilt.51, sa.1, ss.57-63, 2010 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Subtelomeric rearrangements of dysmorphic children with idiopathic mental retardation reveal 8 different chromosomal anomalies**
MIHÇI E., ÖZCAN M., BERKER-KARAUZUM S., KESER İ., TACOY S., HAPSOLAT S., Luleci G.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.51, sa.5, ss.453-459, 2009 (SCI-Expanded)
- XXX. **DNA Gains and Losses of Chromosome in Laryngeal Squamous Cell Carcinoma Using Comparative Genomic Hybridization**
KESER İ., Toraman A. D., ÖZBİLİM G., GÜNEY K., LÜLECİ G.
YONSEI MEDICAL JOURNAL, cilt.49, sa.6, ss.949-954, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Relationship between SP1 polymorphism and osteoporosis in beta-thalassemia major patients**
GUZELOGLU-KAYISLI O., CETIN Z., KESER İ., ÖZTURK Z., TUNCER T., CANATAN D., LULECİ G.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.50, sa.4, ss.474-476, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Frequencies of four genetic polymorphisms in the CYP1A2 gene in Turkish population**
BİLGEN T., TOSUN Ö., LULECİ G., KESER İ.
RUSSIAN JOURNAL OF GENETICS, cilt.44, sa.8, ss.989-992, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Effects of hormone replacement therapy on bone mineral density in Turkish patients with or without COL1A1 Sp1 binding site polymorphism**
ŞİMŞEK M., Cetin Z., BİLGEN T., Taskin O., Luleci G., KESER İ.
JOURNAL OF OBSTETRICS AND GYNAECOLOGY RESEARCH, cilt.34, sa.1, ss.73-77, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Primary atypical teratoid/rhabdoid tumor of the clival region - Case report**
Kazan S., Goksu E., Mihci E., Gokhan G., Keser I., Gurer I.
JOURNAL OF NEUROSURGERY, cilt.106, sa.4, ss.308-311, 2007 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Frequency of three hemochromatosis gene mutations in Antalya, Turkey**
ÖZTÜRK S., LULECİ G., KESER İ.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.10, sa.1, ss.25-28, 2007 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Prenatal diagnosis of β -thalassemia in the Antalya Province**
KESER İ., Manguoğlu E., GÜZELOGLU KAYIŞLI Ö., KURT F., MENDİLCIOĞLU İ., ŞİMŞEK M., BAGCI G., KÜPESİZ A., Luleci G.
Turkish Journal of Medical Sciences, cilt.35, sa.4, ss.251-253, 2005 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Two rare mutations in Turkey: IVS1.130(G-C) and IVSII.848(C-A)**
Nal N., MANGUOĞLU A. E., SARGIN C. F., KESER İ., KUPESİZ A., YESİLİPEK A., Lüleci G.
CLINICAL AND LABORATORY HAEMATOLOGY, cilt.27, sa.4, ss.274-277, 2005 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Combination of IVS2.849 A-G with IVS1.1 G-A: A mutation of beta-globin gene in a Turkish beta-**

thalassemia major patient

Manguoglu E., SARGIN C. F., Nal N., KESER İ., Kupesiz A., Yesilipek A., Lüleci G.
PEDIATRIC HEMATOLOGY AND ONCOLOGY, cilt.22, sa.4, ss.291-295, 2005 (SCI-Expanded)

- XXXIX. **The phenotypic effect of Hb G-Coushatta [beta 22 (B4) Glu-Ala] and association with IVS. II.1 (G-A) in a Turkish family**
Sargin C., Nal N., Manguoglu A. E., Keser I., Mendilcioglu I., Yesilipek A., Luleci G.
GENETIC COUNSELING, cilt.16, sa.3, ss.307-308, 2005 (SCI-Expanded)
- XL. **Netherton syndrome associated with idiopathic congenital hemihypertrophy**
Yerebakan O., Uguz A., Keser I., Luleci G., Ciftcioglu M. A., Basaran E., Alpsoy E.
PEDIATRIC DERMATOLOGY, cilt.19, sa.4, ss.345-348, 2002 (SCI-Expanded)
- XLII. **Epidermodysplasia verruciformis associated with neurofibromatosis type 1: coincidental association or model for understanding the underlying mechanism of the disease?**
Alpsoy E., Ciftcioglu M. A., Keser I., De Villiers E., Zouboulis C.
BRITISH JOURNAL OF DERMATOLOGY, cilt.146, sa.3, ss.503-507, 2002 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Comparative genomic hybridization in ganglioneuroblastomas**
TORAMAN A., Keser I., Luleci G., TUNALI N., GELEN T.
CANCER GENETICS AND CYTOGENETICS, cilt.132, sa.1, ss.36-40, 2002 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Presumptive monosomy 21 with neuronal migration disorder re-diagnosed as de novo unbalanced translocation T(18p;21Q) by fluorescence in situ hybridisation**
Alkan M., Ramelli G., Hirsiger H., Keser I., Remonda L., Buhler E., Moser H.
GENETIC COUNSELING, cilt.13, sa.2, ss.151-156, 2002 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Sickle-beta-thalassemia and splenic calcification**
SENOU U., LULECI E., Keser I., GUZELOGLU-KAYISH O., TORAMAN A., Luleci G., Canatan D.
ABDOMINAL IMAGING, cilt.26, sa.5, ss.557, 2001 (SCI-Expanded)
- XLV. **beta-thalassemia major associated with Down syndrome**
Keser I., Canatan D., GUZELOGLU-KAYISLI O., COSAN R., Luleci G.
ANNALES DE GENETIQUE, cilt.44, sa.2, ss.57-58, 2001 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Hb antalya [codons 3-5 (Leu-Thr-Pro -> Ser-Asp-Ser)]: A new unstable variant leading to chronic microcytic anemia and high Hb A(2)**
Keser I., Kayisli O., Yesilipek A., OZES O. N., Luleci G.
HEMOGLOBIN, cilt.25, sa.4, ss.369-373, 2001 (SCI-Expanded)
- XLVII. **Fragile (12)(q13) chromosome associated with mental retardation and bilateral congenital cataract**
Keser I., Luleci G., Sisli S.
CYTOGENETICS AND CELL GENETICS, cilt.85, sa.1-2, ss.153, 1999 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Presumptive monosomy 21 with neuronal migration disorder re-diagnosed as unbalanced translocation t(18p : 21q) by fluorescence in situ hybridization**
Alkan M., Ramelli G., Hirsiger H., Keser I., Remonda L., Buhler E., Moser H.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.6, ss.75, 1998 (SCI-Expanded)
- XLIX. **Detection of gains and losses of genetic material in subtypes of rhabdomyosarcoma by comparative genomic hybridization using double step DOP-PCR**
Alkan M., Keser I., Tunali N., Ortac R., Burckhardt E.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.6, ss.99, 1998 (SCI-Expanded)
- L. **Detection of Gains and losses of DNA sequences in five ganglioneuroblastoma by comparative genomic hybridization using double step DOP-PCR**
Keser I., Burckhardt E., Ortac R., Tunali N., Caglar M., Alkan M.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.6, ss.99, 1998 (SCI-Expanded)
- LI. **Germline hMSH2 and hMLH1 gene mutations in incomplete HNPCC families**
WANG Q., DESSEIGNE F., LASSET C., SAURIN J., NAVARRO C., YAGCI T., Keser I., BAGCI H., Luleci G., GELEN T., et al.
INTERNATIONAL JOURNAL OF CANCER, cilt.73, sa.6, ss.831-836, 1997 (SCI-Expanded)
- LII. **A new type familial translocation**
Luleci G., Keser I., Baysal C.

CYTOGENETICS AND CELL GENETICS, cilt.77, sa.1-2, 1997 (SCI-Expanded)

- LIII. **Normal phenotype with maternal isodisomy in a female with two isochromosomes: i(2p) and i(2q)**
BERNASCONI F., KARAGUZEL A., CELEP F., Keser I., Luleci G., DUTLY F., SCHINZEL A.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.59, sa.5, ss.1114-1118, 1996 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Fetal hemoglobin altering effects of KLF1, BCL11A rs11886868 and XmnI-HBG2 on transfusion dependent beta thalassemia patients: Preliminary study**
ARIKAN Y., YOLCULAR B. O., KURTOĞLU E., KESER I.
Annals of Medical Research, cilt.30, sa.5, ss.598-603, 2023 (Hakemli Dergi)
- II. **FMR1 Gene Mutation Analysis and CGG Repeat Number Distribution from a Single Center Tek Bir Merkezden FMR1 Gen Mutasyon Analizi ve CGG Tekrar Sayisi Dağılımı**
ARIKAN Y., Bilgen T., MIHÇI E., DUMAN Ö., Karaman T., KESER İ.
Gazi Medical Journal, cilt.34, sa.4, ss.369-374, 2022 (Scopus)
- III. **Investigation of alpha globin gene mutations by complementary methods in antalya**
KESER İ., Mercan T., BILGEN T., KÜPESİZ O. A., ARIKAN Y., CANATAN D.
Eastern Journal of Medicine, cilt.26, sa.1, ss.117-122, 2021 (Scopus)
- IV. **Molecular analysis of fragile X syndrome in Antalya Province**
BİLGEN T., KESER İ., MIHÇI E., HASPOLAT Ş., TAÇOY Ş., LÜLECI G.
INDIAN JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.59, ss.150-155, 2015 (Scopus)
- V. **Beta-Talasemi Taşıyıcılarında Beta-Globin Gen Mutasyon Tipi ve Hematolojik Fenotip Arasındaki İlişki**
Öney S., Öztürk Z., KÜPESİZ O. A., Keser İ., Yeşilipek A.
Türk-Çocuk Hematoloji Dergisi, cilt.2, sa.4, ss.23-28, 2008 (Hakemli Dergi)
- VI. **Prenatal Diagnosis of B-Thalassemia in the Antalya Province**
KESER İ., MANGUOĞLU E., Kayisli O., Kurt F., MENDİLCİOĞLU İ. İ., ŞİMŞEK M., Bağcı G., KÜPESİZ O. A., Lüleci G.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.35, ss.251-253, 2005 (Scopus)

Kitaplar

- I. **Genetics of Beta Thalassemia**
KESER İ.
THALASSEMIA AND HEMOGLOBINOPATHIES: DIAGNOSIS-THERAPY- PREVENTION, CANATAN DURAN, Editör,
Nobel Publishing Group. Nobel Akademik Yayıncılık Eğitim Danışmanlık Tic.Ltd. Şti, Ankara, ss.156-164, 2024
- II. **BÖLÜM-1 Giriş: İnsan Genomik Yapısı**
KESER İ.
T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI ULUSAL BESLENME KONSEYİ GIDA VE BESLENME KAYNAKLI ENDOKRİN BOZUCULAR VE SAĞLIK ETKİLERİ BİLİM KOMİSYONU RAPORU KİTABI, BAŞARALI MUSTAFA KEMAL, KELAT Eylem Zehra, ÇELİKAY Nermin, Editör, Sağlık Bakanlığı Yayınevi, Ankara, ss.1-8, 2024
- III. **GENETİK HASTALIKLAR VE GÖÇ: BETA TALASEMİ ÖRNEĞİ**
KESER İ.
Sağlık Bilimleri Alanında Araştırmalar ve Değerlendirmeler, ŞAHNA ENGİN, AKGÜL HASAN, SELAMOĞLU ZELİHA, Editör, Gece Kitaplığı, Ankara, ss.1-18, 2024
- IV. **Bireysel Genler ve Bireysel Beslenme**
Keser İ.
Sağlık Bilimleri Alanında Akademik Çalışmalar Cilt 2, Engin Şahna,Hasan Akgül,Zeliha Selamoğlu, Editör, Gece Publishing, Ankara, ss.131-145, 2023
- V. **AKDENİZ ANEMİSİ VE ANORMAL HEMOGLOBİN VARYANTLARINDA GÜNCEL TANI ALGORİTMASI**

Keser İ.

Sağlık Bilimlerinde Araştırma ve Değerlendirmeler - II, Prof.Dr. Zeliha SELAMOĞLU, Prof.Dr. Hasan AKGÜL, Doç.Dr. İlhan BAŞI, Editör, Gece Publishing, Ankara, ss.137-152, 2022

VI. SPOR GENETİĞİ: Mağaradan Spor Salonuna DNA Yolculuğu

KESER İ.

Çukurova Nobel Tıp Kitabevi, Ankara, 2021

VII. The Goal in the Treatment of Beta-Thalassemia Major: Is the Awakening of Fetal Hemoglobin?

KESER İ.

Research & Reviews in Health Sciences, Evreklioğlu C., Editör, Gece Kitaplığı Yayınevi, Ankara, ss.121-142, 2021

VIII. Stigmatization in Genetic Diseases

KESER İ., KESER İ.

Research and Reviews in Health Sciences, Murat KALAFAT, Meltem AKBAŞ, Gülşen GONCAGÜL Maniger Editör; Atilla, Editör, Gece Publishing First Edition, Ankara, ss.225-238, 2019

IX. Recent Developments in Hemoglobinopathies

KESER İ.

Recent Researches in Health Sciences, Shapekova NL, Ozdemir L, Ak B, Şenol V, Yıldız H., Editör, Cambridge Scholars Publishing, Newcastle, ss.133-146, 2018

X. A New Strategy in Diabetes

Moballeggh A., KARAMAN MERCAN T., KESER İ.

Health Sciences Research in the Globalizing World, Elena Alexandrova, Nelya Lukpanovna Shapekova, Bilal Ak, Fügen Özcanaslan, Editör, St.Kliment Ohridski University Press, Sofija, ss.1-6, 2018

XI. Genetics of Hemoglobinopathies

KESER İ.

Researches on Sciences and Art in 21st Century Turkey, Arapgirlioglu H, Atik A, Elliot RL, Turgeon E., Editör, Gece Publishing, Ankara, ss.2929-2937, 2017

XII. Varyasyonun ve Kalıtımın Moleküler Temelleri

KESER İ.

Evrimsel Tıbbın İlkeleri, Çıplak B., Başkurt O.K., Uysal H., Editör, Palme Yayıncılık, Ankara, ss.51-75, 2012

XIII. Sitogenetik Uygulama Yöntemleri

KESER İ., Lüleci G., BAGCI G., Başaran S.

Meteksan, Ankara, 1990

Hakemli Bilimsel Toplantılarda Yayımlanmış Bildiriler

I. Induction of fetal hemoglobin by modulation of epigenetic and genetic factors in beta thalassemia major patients

Keser I, Arıkan Y., Kupesiz A., Bilgen T., Kurtoglu E.

50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.743-744, (Özet Bildiri)

II. Malign Epitelyal Over Tümörlerinin Agresivitesinde AMP/GPI, AMFR, CTGF, RAB25, RASSF2A Genlerinin Öneminin Belirlenmesi

ÖZCAN M., KESER İ., ERDOĞAN G., PEŞTERELİ H. E.

27. Ulusal Patoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 15 - 18 Kasım 2017, ss.100

III. Antalya ve Çevresinde Alfa Globin Gen Mutasasyonlarının Araştırılması

ARIKAN Y., BİLGİN T., KARAMAN T., CANATAN D., KESER İ.

Tıbbi Biyoloji Ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 26 - 30 Ekim 2015, ss.346

IV. Antalya ve Çevresinde Alfa Globin Gen Mutasasyonlarının Araştırılması

ARIKAN Y., BİLGİN T., KARAMAN T., CANATAN D., KESER İ.

14.ULUSAL TIBBİ BİYOLOJİ ve GENETİK KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 26 - 30 Ekim 2015, ss.346, (Tam Metin Bildiri)

V. CLINICAL EVALUATION OF R202Q ALTERATION OF MEFV GENES IN TURKISH CHILDREN: IS R202Q A

BENIGN POLYMORPHISM OR A DISEASE-CAUSING MUTATION?

ÇOMAK E., AKMAN S., Dogan C. S., Gokceoglu A. U., Arıkan Y., KESER İ.

15th Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), Paris, Fransa, 11 - 14 Haziran 2014, cilt.73, ss.580

- VI. **Evaluation of R202Q alteration of Pyrin Protein onto Familial Mediterrenan Fever (FMF) in Antalya Province**
ARIKAN Y., BILGEN T., ÇOMAK E., AKMAN S., ALTIOK CLARK Ö., ARTAN R., ÇOBAN E., KESER İ.
The EMBO Meeting 2013, Amsterdam, Amsterdam, Hollanda, 21 - 24 Eylül 2013
- VII. **Evaluation of R202Q alteration of Pyrin Protein onto Familial Mediterrenan Fever (FMF) in Antalya Province**
ARIKAN Y., BILGEN T., ÇOMAK E., AKMAN S., ALTIOK CLARK Ö., ARTAN R., ÇOBAN E., KESER İ.
The EMBO Meeting 2013, Amsterdam, Amsterdam, Hollanda, 21 - 24 Eylül 2013, ss.78, (Tam Metin Bildiri)
- VIII. **Evaluation of R202Q alteration of Pyrin Protein onto Familial Mediterrenan Fever (FMF) in Antalya Province**
ARIKAN Y., BILGEN T., ÇOMAK E., AKMAN S., ALTIOK CLARK Ö., ARTAN R., ÇOBAN E., KESER İ.
The EMBO Meeting 2013, Amsterdam, Amsterdam, Hollanda, 21 - 24 Eylül 2013, (Tam Metin Bildiri)
- IX. **Molecular characterization of deletional forms of beta-thalassemia in Antalya, Turkey**
KESER İ., BILGEN T., ARIKAN Y., CANATAN D., YESİLİPEK A., CORNELIS H.
EUROPEAN HUMAN GENETISC CONFERENCE 2013, Paris, Fransa, 8 - 11 Haziran 2013, ss.563-564
- X. **ANTALYA'DA BETA GLOBİN GENİNDE GÖRÜLEN NADİR MUTASYONLAR**
ARIKAN Y., BILGEN T., YESİLİPEK A., CANATAN D., KESER İ.
6.ULUSLAR ARASI TALASEMİ KONGRESİ VE YAZ OKULU, Antalya, Türkiye, 18 - 23 Nisan 2013, ss.262, (Tam Metin Bildiri)
- XI. **Prenatal Screening of Beta Thalassemia in Antalya, Turkey**
BILGEN T., ALTIOK CLARK Ö., ARIKAN Y., MENDİLCİOĞLU İ. İ., SAKINCI M., ŞİMŞEK M., YESİLİPEK A., KESER İ.
6.ULUSLAR ARASI TALASEMİ KONGRESİ VE YAZ OKULU, Antalya, Türkiye, 18 - 23 Nisan 2013, ss.264, (Tam Metin Bildiri)
- XII. **Twelve different abnormal hemoglobins in Antalya province, Turkey**
KESER İ., BILGEN T., ARIKAN Y., YESİLİPEK A., CANATAN D.
6.ULUSLAR ARASI TALASEMİ KONGRESİ VE YAZ OKULU, Antalya, Türkiye, 18 - 23 Nisan 2013, ss.266
- XIII. **Gap PCR Screening for Common Deletional Mutation of the Beta Globin Gene in the Antalya Province of Turkey**
BILGEN T., ALTIOK CLARK Ö., ARIKAN Y., CANATAN D., YESİLİPEK A., KESER İ.
6.ULUSLAR ARASI TALASEMİ KONGRESİ VE YAZ OKULU, Antalya, Türkiye, 18 - 23 Nisan 2013, ss.264, (Tam Metin Bildiri)
- XIV. **HbG Coughatta [Beta22(B4)Glu-Ala] ve Cod 2 C>T SNP arasındaki ilişki**
ARIKAN Y., BILGEN T., YESİLİPEK A., CANATAN D., KESER İ.
6.ULUSLAR ARASI TALASEMİ KONGRESİ VE YAZ OKULU, Antalya, Türkiye, 18 - 23 Nisan 2013, ss.263
- XV. **HBB:c.*+47 C>G: Beta-globin Geninin Yeni Bir Sessiz Mutasyonu**
Bilgen T., Albayrak C., Altok Clark Ö., Albayrak D., Keser İ.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.114, (Özet Bildiri)
- XVI. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., BERKER S., KESER İ., Luleci G.
XII.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.158-159, (Tam Metin Bildiri)
- XVII. **Antalya'da beta globin geninde delesyonel tip mutasyonların tanımlanması**
KESER İ., BILGEN T., ARIKAN Y., CANATAN D., YESİLİPEK A., CORNELIS L H.
12.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.172, (Tam Metin Bildiri)
- XVIII. **Down sendromu olgusunda gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
ÇETİN Z., YAKUT S., MIHÇI E., MANGUOĞLU A. E., BERKER-KARAÜZÜM S., KESER İ., LÜLECİ G.
XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, (Tam Metin Bildiri)
- XIX. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., BERKER S., KESER İ., Luleci G.

- XII.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.158-159, (Tam Metin Bildiri)
- XX. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., BERKER S., KESER İ., Luleci G.
XII.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.158-159
- XXI. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**
Luleci G., Cetin Z., YAKUT S., MIHÇI E., MANGUOĞLU E., BERKER S., KESER İ.
International Congress of Human Genetics and the American Society of Human Genetics 61th Annual Meeting, Montreal, Kanada, 11 - 15 Ekim 2011, ss.273, (Tam Metin Bildiri)
- XXII. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**
Luleci G., Cetin Z., YAKUT S., MIHÇI E., MANGUOĞLU E., BERKER S., KESER İ.
International Congress of Human Genetics and the American Society of Human Genetics 61th Annual Meeting, Montreal, Kanada, 11 - 15 Ekim 2011, ss.273
- XXIII. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**
Luleci G., Cetin Z., YAKUT S., MIHÇI E., MANGUOĞLU E., BERKER S., KESER İ.
International Congress of Human Genetics and the American Society of Human Genetics 61th Annual Meeting, Montreal, Kanada, 11 - 15 Ekim 2011, ss.273
- XXIV. **Two Rare Mutations: IVS-I (-3) (C>T) and Codon 69 (G>A) in Antalya Population**
KESER İ., BİLGİN T., ARIKAN Y., YEŞİLİPEK A., CANATAN D.
12th International Conference on Thalassemia and Other Haemoglobinopathies, 14th TIF Conference for Patients and Parents, ANTALYA, Antalya, Türkiye, 4 - 07 Eylül 2011, ss.85, (Tam Metin Bildiri)
- XXV. **Abnormal Hemoglobins Detected in Antalya Population, Turkey**
KESER İ., BARGIÇ G., BİLGİN T., ARIKAN Y., YEŞİLİPEK A., CANATAN D.
12th International Conference on Thalassemia and Other Haemoglobinopathies, 14th TIF Conference for Patients and Parents, Antalya, Türkiye, 4 - 07 Eylül 2011, ss.105, (Tam Metin Bildiri)
- XXVI. **The Association Between the Intragenic SNP Haplotypes and Mutations of Beta Globin Gene in Turkey Population**
BİLGİN T., ARIKAN Y., CANATAN D., YEŞİLİPEK A., KESER İ.
12th International Conference on Thalassemia and Other Haemoglobinopathies, 14th TIF Conference for Patients and Parents, Antalya, Türkiye, 4 - 07 Eylül 2011, ss.134, (Tam Metin Bildiri)
- XXVII. **Detection of the Turkish Inversion-Deletion (Delta Beta) (0) Thalassemia in a Family Seeking Prenatal Diagnosis and Prevention**
BİLGİN T., PHYLIPSEN M., ARIKAN Y., MENDİLCİOĞLU İ. İ., YEŞİLİPEK M. A., HARTEVELD C. L., KESER İ.
12th International Conference on Thalassemia and Other Haemoglobinopathies, 14th TIF Conference for Patients and Parents, Antalya, Türkiye, 4 - 07 Eylül 2011, ss.84, (Tam Metin Bildiri)
- XXVIII. **Two cases with rare chromosomal abnormality of chromosome 12p presenting Pallister-Killian syndrome phenotype**
YAKUT S., LÜLECI G., MIHÇI E., ÇETİN Z., KESER İ., BERKER-KARAÜZÜM S.
9 th National Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.21
- XXIX. **A RARE AND NEW SPLICE SITE MUTATION LEADING BETA-THALASSEMIA MAJOR: CODON 29 (C > T)**
KESER İ., BİLGİN T., ARIKAN Y., ÖZTÜRK Z., KURT P., YEŞİLİPEK A.
9th National Medical Congress, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.83
- XXX. **Two Cases with Rare Chromosomal Abnormality of Chromosome 12p Presenting Pallister-Killian Syndrome Phenotype.**
YAKUT S., Luleci G., MIHÇI E., Cetin Z., KESER İ., BERKER S.
IX. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.21, (Tam Metin Bildiri)
- XXXI. **Co-inheritance of Beta-Thalassemia and Fragile-X syndrome in a Turkish family**
BİLGİN T., ARIKAN Y., MIHÇI E., DUMAN Ö., YEŞİLİPEK A., HASPOLAT Ş., KESER İ.
9 th National Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.48
- XXXII. **Molecular diagnosis of Fragile X syndrome and distribution of CGG repeats number in 5-UTR of**

FMR1 gene in Antalya province

ARIKAN Y., BİLGEN T., MIHÇI E., DUMAN Ö., HASPOLAT Ş., KESER İ.

9 th National Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.97

XXXIII. Co-Inheritance of beta-thalassemia and fragile X syndrome in a Turkish family

KESER İ., BİLGEN T., ARIKAN Y., MIHÇI E., DUMAN Ö., YEŞİLİPEK A., HASPOLAT Ş.

ASHG-2010, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 2 - 06 Kasım 2010, ss.2362, (Tam Metin Bildiri)

XXXIV. Two cases with rare chromosomal abnormality of chromosome 12p presenting Pallister-Killian syndrome phenotype.

Lüleci G., MIHÇI E., Cetin Z., YAKUT S., KESER İ., BERKER S.

The American Society of Human Genetics Annual Meeting, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 2 - 06 Ekim 2010, (Tam Metin Bildiri)

XXXV. Two cases with rare chromosomal abnormality of chromosome 12p presenting Pallister-Killian syndrome phenotype.

Lüleci G., MIHÇI E., Cetin Z., YAKUT S., KESER İ., BERKER S.

The American Society of Human Genetics Annual Meeting, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 2 - 06 Ekim 2010, ss.382, (Tam Metin Bildiri)

XXXVI. Complement Factor H Y402H Polymorphism in Turkish Population

ARIKAN Y., BILGEN T., KESER İ.

9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International participation, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Ekim 2010, ss.52, (Tam Metin Bildiri)

XXXVII. The Relationship Between the 3-UTR +1570 (T>C) Mutation in the Beta Globin Gene and Mild Beta-Thalassemia Intermedia

KESER İ., BILGEN T., ARIKAN Y., YEŞİLİPEK A., CANATAN D.

9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International participation, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Ekim 2010, ss.125, (Tam Metin Bildiri)

XXXVIII. Molecular Diagnosis of Fragile X Syndrome and distribution ofCGG repeats number in 5'UTR of FMR1 Gene in Antalya Province

ARIKAN Y., BILGEN T., MIHÇI E., DUMAN Ö., HASPOLAT Ş., KESER İ.

9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International participation, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Ekim 2010, ss.97

XXXIX. Co-Inheritance of Beta Thalassemia and Fragile -X Syndrome in Turkish Family

BİLGEN T., ARIKAN Y., MIHÇI E., DUMAN Ö., YEŞİLİPEK A., HASPOLAT Ş., KESER İ.

9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International participation, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Ekim 2010, ss.48, (Tam Metin Bildiri)

XL. Familial Mediterranean Fever and Henoch-Schönlein Purpura: Similar Symptoms but Different Diagnosis

DOĞAN Ç. S., ÇOMAK E., KOYUN M., USLU-GOKCEOGLU A., KESER İ., AKMAN S.

15th Congress of the International Pediatric Nephrology Association, New York, Amerika Birleşik Devletleri, 6 - 09 Eylül 2010, ss.1865

XLI. Results of prenatal cytogenetic screening at the prenatal laboratory of the Akdeniz University 1993-2009.

YAKUT S., MENDİLCİOĞLU İ. İ., ŞİMŞEK M., Çalışkan M., BERKER S., KESER İ., Lüleci G.

Prenatal Diagnosis and Therapy, Amsterdam, Hollanda, 11 - 14 Temmuz 2010, ss.94, (Tam Metin Bildiri)

XLII. Kalıtsal Hastalıklar Ve Ötekileştirme

KESER İ., Keser İ., Saygın N., Ergün G.

17. Ulusal Sosyal Psikiyatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 04 Haziran 2010, (Özet Bildiri)

XLIII. The association between inherited thrombophilias and pregnancy-related hypertension recurrence

MENDİLCİOĞLU İ. İ., Bilgen T., Arikani Y., KESER İ., ŞİMŞEK M.

30th Annual Meeting of the Society-for-Maternal-Fetal-Medicine, Illinois, Amerika Birleşik Devletleri, 1 - 06 Şubat 2010, cilt.201

- XLIV. **Periyodik Ateş Sendromlarında TNFRSF1A Gen Mutasyonlarının Rolü**
BİNGÖL BOZ A., Akdeniz S., Dayar E., Çelmeli F., KESER İ., Lüleci G., MANGUOĞLU E.
XVII. Ulusal Allerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Kasım 2009, ss.54, (Tam Metin Bildiri)
- XLV. **Homozygous promotor mutation [-30/-30] of beta-globin gene caused by maternal uniparental isodisomy of chromosome 11 in a fetus**
KESER İ., BILGEN T., ARIKAN Y., MENDİLCİOĞLU İ. İ., YEŞİLİPEK A., LÜLECİ G.
American Society of Human Genetics, 59th Annual Meeting, 20 - 24 Ekim 2009, ss.152
- XLVI. **Rare chromosomal abnormalities and the results of prenatal cytogenetic Diagnosis.**
YAKUT S., MENDİLCİOĞLU İ. İ., ŞİMŞEK M., BERKER S., KESER İ., Luleci G.
Mediterranean Medical Genetics Meeting, Ankara, Türkiye, 28 Haziran - 01 Temmuz 2009, ss.58
- XLVII. **Craniofacial morphometric measurements in turkish children with B-thalassemia major**
YILDIRIM F. B., ÖZSOY U., DEMİREL B. M., Öztürk Z., arıcan Y., SARIKCIOĞLU L., KESER İ., Yeşilipek A., ÖZDEM S., SÜZEN L. B., et al.
Ninth Congress of European Association of Clinical Anatomy, Prag, Çek Cumhuriyeti, 5 - 08 Eylül 2007, ss.497, (Özet Bildiri)
- XLVIII. **"Craniofacial morphometric measurements in turkish children with B-thalassemia major**
YILDIRIM F. B., OSYOY U., ÖZTÜRK Z., DEMİREL M., ARICAN R., KESER İ., Yesilipek A., SARIKCIOĞLU L., ÖZDEM S., OĞUZ N., et al.
Ninth Congress of European Association of Clinical Anatomy. Surg Radiol Anat, 29(6):497, Prague/Czechoslovakia. 5-8 September (2007)., Prag, Çek Cumhuriyeti, 5 - 08 Eylül 2007, cilt.29, sa.6, ss.497, (Tam Metin Bildiri)
- XLIX. **Craniofacial morphometric measurements in Turkish children with beta thalassemia major**
YILDIRIM F. B., ÖZSOY U., DEMİREL B. M., Arıcan R. Y., SARIKCIOĞLU L., Öztürk Z., KESER İ., YEŞİLİPEK M. A., ÖZDEM S., SÜZEN L. B., et al.
Uluslararası katılımlı XI. Ulusal Anatomi Kongresi, Denizli, Türkiye, 26 - 29 Ekim 2007, cilt.1
- L. **Bone mineral density hormonal and biochemical measurements in Turkish children with beta thalassemia major**
YILDIRIM F. B., ÖZSOY U., DEMİREL B. M., Arıcan R. Y., SARIKCIOĞLU L., Öztürk Z., KESER İ., YEŞİLİPEK M. A., ÖZDEM S., SÜZEN L. B., et al.
Uluslar arası katılımlı XI. Ulusal Anatomi Kongresi, Denizli, Türkiye, 26 - 29 Ekim 2007, cilt.1
- LI. **De novo duplication dup(4)(q27q31.3) in a patient with charge association**
ÇETİN Z., MIHÇI E., BERKER-KARAÜZÜM S., KESER İ., TAÇOY Ş., LÜLECİ G.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.71
- LII. **Combination of Hb Knossos [Cod 27 (G-T)]and IVSII-745 (C-G) in a Turkish Patient with Beta-Thalassemia Major**
KESER İ., MANGUOĞLU ., Kayisli O., Yesilipek A., Luleci G.
European Human Genetics Conference 2007, Nice, Fransa, 16 - 19 Haziran 2007, ss.18-19, (Tam Metin Bildiri)
- LIII. **Choanal atresia and mega-cisterna magna in a case with interstitial deletion of 13q22-q32**
KESER İ., ÇETİN Z., Mihci E., TAÇOY S., LÜLECİ G.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.104
- LIV. **De novo duplication dup(4)(q27q31.3) in a patient with charge association**
Cetin Z., Mihci E., Berker-Karauzum S., Keser I., Tacoy S., Luleci G.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.71, (Özet Bildiri)
- LV. **Oxidative metabolism in down syndrome patients with congenital heart defects**
Akinci O., Michi E., Tacoy S., KARDELEN F., KESER İ., AYDIN ASLAN M.
14th Annual Meeting of the Society-for-Free-Radical-Biology-and-Medicine, Washington, Kiribati, 14 - 18 Kasım 2007, cilt.43
- LVI. **Frajil X sendromlu olguların klinik bulgularının değerlendirilmesi**
MIHÇI E., TAÇOY Ş., BİLGİN T., KESER İ., DUMAN Ö., LÜLECİ G.
50. Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 8 - 12 Kasım 2006, ss.157
- LVII. **The Spectrum of Abnormal Hemoglobins in Antalya Province, Mediterranean Region of Turkey**
KESER İ., MANGUOĞLU AYDEMİR A. E., Kayisli O., ŞANLIOĞLU A. D., ŞİMŞEK M., MENDİLCİOĞLU İ. İ.

- 31st FEBS Congress, İstanbul, Türkiye, 24 - 29 Haziran 2006, ss.354
- LVIII. **The effects of the OPRM1 gene polymorphisms on pain control in Turkish patients**
ÖZCAN M., MANGUOĞLU ., KESER İ., AKBAŞ M., KARSLI B., Luleci G.
31st FEBS Congress, İstanbul, Türkiye, 24 - 29 Haziran 2006, ss.261, (Tam Metin Bildiri)
- LIX. **The effects of the OPRM1 gene polymorphisms on pain control in Turkish patients**
ÖZCAN M., MANGUOĞLU ., KESER İ., AKBAŞ M., KARSLI B., Luleci G.
31st FEBS Congress, İstanbul, Türkiye, 24 - 29 Haziran 2006, ss.261
- LX. **The Effects Of The Oprm1 Gene Polymorphisms On Pain Control In Turkish Patients**
ÖZCAN M., MANGUOĞLU A. E., KESER İ., AKBAŞ M., KARSLI B.
31st FEBS Congress, İstanbul, Türkiye, 24 - 29 Haziran 2006, ss.100, (Tam Metin Bildiri)
- LXI. **The Spectrum of Abnormal Hemoglobins in Antalya Province, Mediterranean Region of Turkey**
KESER İ., MANGUOĞLU AYDEMİR A. E., Kayisli O., ŞANLIOĞLU A. D., ŞİMŞEK M., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
31st FEBS Congress, İstanbul, Türkiye, 24 - 29 Haziran 2006, ss.354
- LXII. **The effects of the OPRM1 gene polymorphisms on pain control in Turkish patients.**
Caliskan M. O., Manguoglu E., Keser I., Akbas M., KARSLI B., Akbas H., Luleci G.
31st Congress of the Federation-of-European-Biochemical-Societies (FEBS), İstanbul, Türkiye, 24 - 29 Haziran 2006, cilt.273, ss.261
- LXIII. **The spectrum of abnormal hemoglobins in Antalya province, Mediterranean region of Turkey**
Keser I., Aydemir E., Kayisli O., Sanlioglu A., Simsek M., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Yesilipek A., Luleci G.
31st Congress of the Federation-of-European-Biochemical-Societies (FEBS), İstanbul, Türkiye, 24 - 29 Haziran 2006, cilt.273, ss.354, (Özet Bildiri)
- LXIV. **Cockayne sendromu ve kolonik adenokarsinom birlikteliği bulunan nadir bir olgu**
TAÇOY Ş., MIHÇI E., BONEVAL C., KESER İ., ELPEK Ö., YILMAZ A., KARAALİ K.
42. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 15 - 20 Mayıs 2006, ss.15-20
- LXV. **Antalya'da Beta-Talasemi ve Orak Hücre Anemide Yapılan Moleküler Genetik Çalışmalar**
KESER İ., MANGUOĞLU A. E., ŞANLIOĞLU A. D., Kayisli O., Sargin F., Nal N., KÜPESİZ O. A., Yesilipek A., Canatan D., Luleci G.
Huisman Memorial Symposium II, Adana, Türkiye, 7 - 08 Mayıs 2006, ss.14-15, (Tam Metin Bildiri)
- LXVI. **Ailesel intrakraniyal anevrizmalar; 7 olgu**
GÖKSU E. T., Bilgen T., KESER İ., AKYÜZ M., TUNCER M. R.
TND 19. Bilimsel Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 31 Mayıs 2005, ss.123, (Özet Bildiri)
- LXVII. **Ailesel intrakraniyal anevrizmalar; 7 olgu**
GÖKSU E. T., Bilgen T., KESER İ., AKYÜZ M., TUNCER M. R.
TND 19. Bilimsel Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 31 Mayıs 2005, ss.123
- LXVIII. **Prenatal diagnosis of duplication of chromosome 14q resulting from crossingover within a paternal pericentric inversion**
BAĞCI G., ÖZCAN M., ÖZTÜRK S., KESER İ., MENDİLCİOĞLU İ. İ., LÜLECİ G.
The european society of human genetics conference, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.172, (Tam Metin Bildiri)
- LXIX. **Screening of the HFE gene mutations in patients with cryptogenic cirrhosis by PCR-RFLP technique**
ÖZTÜRK S., KESER İ., DİKİCİ H., DİNÇER D., LÜLECİ G.
The european society of human genetics conference, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.232, (Tam Metin Bildiri)
- LXX. **Prenatal diagnosis of duplication of chromosome 14q resulting from crossingover within a paternal pericentric inversion**
BAĞCI G., ÖZCAN M., ÖZTÜRK S., KESER İ., MENDİLCİOĞLU İ. İ., LÜLECİ G.
The european society of human genetics conference, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.172, (Tam Metin Bildiri)
- LXXI. **Prenatal diagnosis of duplication of chromosome 14q resulting from crossingover within a paternal pericentric inversion**
BAĞCI G., ÖZCAN M., ÖZTÜRK S., KESER İ., MENDİLCİOĞLU İ. İ., LÜLECİ G.

- The european society of human genetics conference, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.172
- LXXII. **Prenatal diagnosis of duplication of chromosome 14q resulting from crossingover within a paternal pericentric inversion**
BAĞCI G., ÖZCAN M., ÖZTÜRK S., KESER İ., MENDİLCİOĞLU İ. İ., LÜLECİ G.
The european society of human genetics conference, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.172, (Tam Metin Bildiri)
- LXXIII. **The effect of CYP3A5 and P-glycoprotein (MDR-1) polymorphisms on tacrolimus dose requirement in renal transplant patients**
AKBAŞ S. H., Keser I., Bilgen T., Tuncer M., Gultekin M., Luleci G.
European Congress of Clinical Biochemistry and Laboratory Medicine (EUROMEDLAB 2005), Glasgow, Birleşik Krallık, 8 - 12 Mayıs 2005, cilt.355, (Özet Bildiri)
- LXXIV. **Prenatal diagnosis of duplication of chromosome 14q resulting from crossingover within a paternal pericentric inversion.**
Bağcı G., ÖZCAN M., KESER İ., ÖZTÜRK S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
Fetal Tıp; Prenatal Tanı, Antalya, Türkiye, 30 Nisan - 02 Mayıs 2005, ss.100
- LXXV. **Hb Knossos [Cod27 (G-T)] in a Turkish Patient with Beta-Thalassemia Major**
Öztürk Z., MANGUOĞLU ., Kayisli O., KESER İ., KÜPESİZ O. A., Lüleci G.
Advances in Molecular Medicine, İstanbul, Türkiye, 16 - 19 Nisan 2005, ss.394-395, (Tam Metin Bildiri)
- LXXVI. **Compound heterozygosity for E230K and M694V variants of MEFV gene in a FMF patient. p.020, Istanbul, Adv Mol Med, Vol.1, Suppl.1, P020, pp:392**
Guzeloglu-Kayisli O., KURT F., KESER İ., YAZISIZ V., LÜLECİ G.
1st Congress of Molecular Medicine,, İstanbul, Türkiye, 16 - 19 Nisan 2005, cilt.1, ss.392, (Tam Metin Bildiri)
- LXXVII. **A New allelic variant K695M in the MEFV gene in a Turkish family suffering from FMF**
KESER İ., MANGUOĞLU E., Özgüven e., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2004, Münih, Almanya, 12 - 15 Haziran 2004, ss.221, (Tam Metin Bildiri)
- LXXVIII. **Ailesel Akdeniz Ateşi Olan Bir Ailede MEFV Geninde Tanımlanan Yeni Bir Allelik Varyant: K695M**
KESER İ., MANGUOĞLU E., Özgüven e., Lüleci G.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004, ss.90, (Tam Metin Bildiri)
- LXXIX. **Türkiye'de tanımlanan iki nadir mutasyon: IVS1.130 G-C ve IVS2.848 C-A**
Nal N., MANGUOĞLU A. E., Sargın C., KESER İ., KÜPESİZ O. A., Yesilipek A., Lüleci G.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004, ss.107-108
- LXXX. **Genetik Stigmatizasyon**
KESER İ., Kukulcu K., Ergün G., Keser İ.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 1 - 04 Nisan 2004, ss.110
- LXXXI. **A rare mutation (codon 22 A>C) in beta-thalassemia and its prenatal diagnosis**
Nal N., Sargin F., MANGUOĞLU E., KESER İ., Yesilipek A., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Yesilipek A., Luleci G., Tırak B., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, Birleşik Krallık, 3 - 06 Mayıs 2003, ss.241, (Tam Metin Bildiri)
- LXXXII. **Beta Talasemi Taşıyıcılarında Beta Globulin Gen Mutasyonları ve Hematolojik Parametreler**
Öney S., Keser İ., KÜPESİZ O. A., Yeşilipek M. A., Lüleci G.
II. Ulusal Hemoglobino-pati Kongresi, Adana, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2002, ss.79, (Özet Bildiri)
- LXXXIII. **Antalya'da B-Talasemi ve Orak Hücre Anemide Yapılan Moleküler Genetik Çalışmalar**
Keser İ., Güzelöğlü Ö., Toraman A., Manguoğlu A., Lüleci G., Yeşilipek M. A., KÜPESİZ O. A., Sargin C., Nal N., Canatan D.
II. Ulusal Hemoglobino-pati Kongresi, Adana, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2002, ss.79, (Özet Bildiri)
- LXXXIV. **Beta Talasemide Nadir Bir Mutasyon ve Prenatal Tanısı Kodon 22 (A-C)**
Sargin C., Nal N., MANGUOĞLU AYDEMİR A. E., KESER İ., Yesilipek A., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Tırak B., Lüleci G.
V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.193
- LXXXV. **Antalya'da Beta-Talasemi ve Orak Hücreli Anemide Yapılan Moleküler Genetik Çalışmalar**
KESER İ., ŞANLIOĞLU A. D., Kayisli O., MANGUOĞLU A. E., Sargin F., Nal N., Yesilipek A., Canatan D., Lüleci G.

- V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.70, (Tam Metin Bildiri)
- LXXXVI. **Frajil X sendromunda nonradyoaktif moleküller genetik çalışmalar**
BİLGEN T., KESER İ., TAÇOY Ş., MIHÇI E., HASPOLAT Ş., LÜLECI G.
5. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.191
- LXXXVII. **Beta Talasemide Nadir Bir Mutasyon ve Prenatal Tanısı Kodon 22 (A-C)**
Sargın C., Nal N., MANGUOĞLU AYDEMİR A. E., KESER İ., Yesilipek A., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Tırak B., Lüleci G.
V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.193, (Tam Metin Bildiri)
- LXXXVIII. **Screening of the FMR1 gene (CCG)n expansion by expand long PCR in families with fragile X syndrome in antalya province.**
BILGEN T., KESER İ., Mihci E., Tacoy S., HASPOLAT S., Luleci G.
British Human Genetics Conference 2002, York, Sierra Leone, 23 - 25 Eylül 2002, cilt.39
- LXXXIX. **Identification of deoxyribonucleic acid copy number changes in larynx carcinoma by comparative genomic hybridization**
Lüleci G., KESER İ., ŞANLIOĞLU A. D., ÖZBİLİM G., GÜNEY K.
European Society of Human Genetics, Strasbourg, Fransa, 25 - 28 Mayıs 2002, cilt.10, ss.109, (Tam Metin Bildiri)
- XC. **Identification of deoxyribonucleic acid copy number changes in larynx carcinoma by comparative genomic hybridization**
Lüleci G., KESER İ., TORAMAN A., ÖZBİLİM G., GÜNEY K.
European Human Genetics Conference, Strazburg, Fransa, 25 - 29 Mayıs 2002, cilt.10 Supp, ss.109
- XCI. **Identification of deoxyribonucleic acid copy number changes in larynx carcinoma by comparative genomic hybridization**
Lüleci G., KESER İ., ŞANLIOĞLU A. D., ÖZBİLİM G., GÜNEY K.
European Society of Human Genetics, Strasbourg, Fransa, 25 - 28 Mayıs 2002, cilt.10, ss.109
- XCII. **A Rare Mutation of Beta-Globin Gene (IVS 2-849 A>G) at Exon2-Intron2 Splice Site in a Turkish Patient with Beta-Thalassemia Major**
Sargın C., MANGUOĞLU E., Nal N., KESER İ., Yesilipek A., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2002, Strazburg, Fransa, 25 - 29 Mayıs 2002, ss.204
- XCIII. **sp1 gene polymorphism in patients with Beta-Thalassemia major**
Toraman A., Kayisli O., Keser I., Cosan R., Canatan D., Luleci G.
European-Society-of-Human-Genetics European Human Genetics Conference in Conjunction With European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics, Strasbourg, Fransa, 25 - 28 Mayıs 2002, cilt.10, ss.203
- XCIV. **Identification of two novel beta Thalassemia mutations and a novel compound heterozygosity in Antalya population: Hb Antalya, Cod 3 (+T)/IVS1.110, Hb Tyne/Hb S**
Kayisli O., Toraman A., Keser I., Yesilipek A., Canatan D., Luleci G.
European-Society-of-Human-Genetics European Human Genetics Conference in Conjunction With European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics, Strasbourg, Fransa, 25 - 28 Mayıs 2002, cilt.10, ss.204, (Özet Bildiri)
- XCV. **A rare mutation of beta-globin gene (IVS 2-849 A -> G) at Exon 2-intron 2 splice site in a Turkish patient with beta-thalassaemia major**
Sargın C., Aydemir A., Nal N., Keser I., Yesilipek A., Luleci G.
European-Society-of-Human-Genetics European Human Genetics Conference in Conjunction With European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics, Strasbourg, Fransa, 25 - 28 Mayıs 2002, cilt.10, ss.204
- XCVI. **Identification of deoxyribonucleic acid copy number changes in larynx carcinoma by comparative genomic hybridization**
Luleci G., Keser I., Toraman A., Ozbilim G., Guney K.
European-Society-of-Human-Genetics European Human Genetics Conference in Conjunction With European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics, Strasbourg, Fransa, 25 - 28 Mayıs 2002, cilt.10, ss.109, (Özet Bildiri)
- XCVII. **Antalya'da Beta-Talasemi ve Orak Hücre Anemisinin Moleküler Genetik Analiz Sonuçları**
KESER İ., Kayisli O., ŞANLIOĞLU A. D., MANGUOĞLU E., ŞİMŞEK M., Luleci G., Yesilipek A., KÜPESİZ O. A., Canatan D., Tırak B.
III.Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, Ankara, Türkiye, 17 - 20 Ekim 2001, ss.97, (Tam Metin Bildiri)
- XCVIII. **Antalya'da Beta-Talasemi ve Orak Hücre Anemisinin Moleküler Genetik Analiz Sonuçları**

Keser İ., Güzeloğlu Ö., Toraman A. D., Manguoğlu E., Şimşek M., Lüleci G., Yeşilipek M. A., KÜPESİZ O. A., Canatan D., Trak B.

III. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, Ankara, Türkiye, 17 - 20 Ekim 2001, ss.97, (Özet Bildiri)

XCIX. Antley-Bixler sendromlu bir olgu sunumu

MIHÇI E., TAÇOY Ş., KESER İ., LÜLECİ G.

4. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 3 - 06 Mayıs 2000, ss.142, (Tam Metin Bildiri)

C. Antalya çevresinde beta-talasemi ve orak hücre anemisinin RDBH yöntemi ile tanınması

KESER İ., Kayisli O., Canatan D., Yesilipek A., MANGUOĞLU A. E., ŞANLIOĞLU A. D., Lüleci G.

IV.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 3 - 06 Mayıs 2000, ss.233, (Tam Metin Bildiri)

CI. Molecular Analysis of MEFV Gene in Turkish FMF Patients in Antalya Province

MANGUOĞLU E., ÇOBAN E., Özgüven e., Lüleci G., KESER İ.

Human Genome Meeting, Helsinki, Finlandiya, 31 Mayıs 0206 - 03 Haziran 2006, ss.118, (Tam Metin Bildiri)

CII. Beta Talasemi Majör Hastalarında Modifiye Edici SALL2 Geni Bağlanma Motifinde Mutasyon Tanınması

KARAMAN T., ARIKAN Y., BİLGEN T., KURTOĞLU E., KESER İ.

XV.Ulusal Tıbbi Biyoloji Ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 26 - 29 Ekim 0017, ss.187

Bilimsel Yayınlarda Hakemlikler

Turkish Clinics (Türkiye Klinikleri) Medical Genetics (Tıbbi Genetik), SCI Kapsamındaki Dergi, Ocak 2013

Etkinlik Organizasyonlarındaki Görevler

Keser İ., DNA Sempozyumu: Hücreden Hasta Yatağına DNA, 25 Nisan 2018 Dünya DNA Günü, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Antalya, Türkiye, Nisan 2018

Metrikler

Yayın: 174

Atıf (WoS): 837

Atıf (Scopus): 399

H-İndeks (WoS): 14

H-İndeks (Scopus): 12