

Prof.Dr. ÖZGÜL ALPER

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 242 249 6972](tel:+902422496972)

E-posta: oalper@akdeniz.edu.tr

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

Posta Adresi: Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi Morfoloji Binası 3.Kat Arapsuyu Kampüsü 07070 Antalya

Eğitim Bilgileri

Doktora, Akdeniz Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Türkiye 1993 - 1999

Yüksek Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Türkiye 1990 - 1993

Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji, Türkiye 1986 - 1990

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Temel Tıp Bilimleri, Tıbbi Biyoloji, Yaşam Bilimleri, Moleküler Biyoloji ve Genetik , Genetik Bozuklukların Moleküler Biyolojisi, Temel Bilimler

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2012 - Devam Ediyor

Doç.Dr., Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2006 - 2012

Yrd.Doç.Dr., Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2004 - 2006

Öğretim Görevlisi, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 1999 - 2000

Yönetilen Tezler

ALPER Ö., Mülleryan aplazili Türk olgularında aday gen haritalama çalışmaları, Doktora, D.Demir(Öğrenci), 2015

ALPER Ö., Sendromik olmayan kraniyosinostozlu pediyatrik olgularda olası aday genlerin tüm ekzom dizileme yöntemi ile incelenerek genotip fenotip ilişkisinin değerlendirilmesi, Doktora, E.Y(Öğrenci), 2014

ALPER Ö., Tümör nekrozis faktör alfa reseptör-1'in (TNFR 1) klonlanması ve tirozin fosforilasyonun gösterilmesi, Yüksek Lisans, D.Özeş(Öğrenci), 2013

ALPER Ö., Mülleryan Aplazili Türk Olgularda Aday Gen Belirleme Çalışmaları, Doktora, D.Demir(Öğrenci), 2011

ALPER Ö., Pediatrik Obez Olgularda Mitokondriyal ATPaz Subunite 6 ve Sitokrom b Genlerinde SNP(tek nükleotid polimorfizm) Analizi, Yüksek Lisans, D.Demir(Öğrenci), 2009

ALPER Ö., Borderline Yüzey Epitel Over tümörlerinde mitokondriyal mikrosatellit profilinin değerlendirilmesi, Yüksek Lisans, G.Görgişen(Öğrenci), 2009

ALPER Ö., Kraniositozis Tanısı Konmuş Pediatrik Olgularda FGFR 2 Geninin Moleküler Araştırılması, Yüksek Lisans, S.Pehlivanoğlu(Öğrenci), 2008

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Genome sequencing identifies coding and non-coding variants for non-syndromic hearing loss**
Ramzan M., DUMAN D., Hendricks L. C. P., Guo S., MUTLU A., Kalcioğlu M. T., Seyhan S., Carranza C., Bonyadi M., Mahdieh N., et al.
Journal of Human Genetics, cilt.68, sa.10, ss.657-669, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Novel Gene Variants Associated with Primary Ciliary Dyskinesia**
Eksi D. D., Yilmaz E., Başaran A. E., Erduran G., Nur B., Mihçi E., Karadağ B. T., Bingöl A., Alper Ö.
INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.89, sa.7, ss.682-691, 2022 (SCI-Expanded)
- III. **Coronal craniosynostosis due to TCF12 mutations in patients from Turkey**
Yilmaz E., Mihçi E., Nur B., Alper O. M.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.179, sa.11, ss.2241-2245, 2019 (SCI-Expanded)
- IV. **A novel AXIN2 gene mutation in sagittal synostosis**
Yilmaz E., Mihçi E., Nur B., Alper O. M.
American Journal of Medical Genetics, Part A, cilt.176, sa.9, ss.1976-1980, 2018 (SCI-Expanded)
- V. **MPZL2 is a novel gene associated with autosomal recessive nonsyndromic moderate hearing loss**
Bademci G., Abad C., İNCESULU Ş. A., RAD A., Alper O., KOLB S. M., Cengiz F. B., Diaz-Horta O., SILAN F., MIHÇI E., et al.
Human Genetics, cilt.137, sa.6-7, ss.479-486, 2018 (SCI-Expanded)
- VI. **Copy number variation and regions of homozygosity analysis in patients with MULLERIAN aplasia**
Eksi D. D., SHEN Y., ERMAN M., CHORICH L. P., SULLIVAN M. E., BILEKDEMİR M., Yilmaz E., LULECI G., KIM H., Alper O. M., et al.
MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.11, 2018 (SCI-Expanded)
- VII. **Genetic analysis of Mayer-Rokitansky-Kuster-Hauser syndrome in a large cohort of families**
WILLIAMS L. S., EKSI D. D., Shen Y., LOSSIE A. C., CHORICH L. P., SULLIVAN M. E., Phillips J. A., ERMAN M., KIM H., Alper O. M., et al.
FERTILITY AND STERILITY, cilt.108, sa.1, ss.145-153, 2017 (SCI-Expanded)
- VIII. **Normal sweat chloride test does not rule out cystic fibrosis**
BAŞARAN A. E., Karatas-Torun N., Maslak I. C., BİNGÖL A., Alper O. M.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.59, sa.1, ss.68-70, 2017 (SCI-Expanded)
- IX. **Assessment of women who applied for the uterine transplant project as potential candidates for uterus transplantation**
Akar M., Ozekinci M., Alper O., Demir D., Cevikol C., Bilekdemir A. M., Daloglu A., ÖNGÜT G., ŞENOL Y., ÖZDEM S., et al.
JOURNAL OF OBSTETRICS AND GYNAECOLOGY RESEARCH, cilt.41, sa.1, ss.12-16, 2015 (SCI-Expanded)
- X. **Perinatal Diagnostic Approach to Fetal Skeletal Dysplasias: Six Years Experience of a Tertiary Center.**
Toru H. S., Nur B., Sanhal C. Y., Mihçi E., Mendilcioğlu İ. İ., Yilmaz E., Yilmaz G. T., Özbudak İ. H., Karaali K., Alper O. M., et al.
Fetal and pediatric pathology, cilt.34, sa.5, ss.287-306, 2015 (SCI-Expanded)
- XI. **Mitochondrial ATPase Subunit 6 and Cytochrome B Gene Variations in Obese Turkish Children**
DEMİR D., TURKKAHRAMAN D., SAMUR A. A., LULECI G., Akcurin S., Alper O. M.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.6, sa.4, ss.209-215, 2014 (SCI-Expanded)
- XII. **Clinicogenetic Study of Turkish Patients With Syndromic Craniosynostosis and Literature Review**
Nur B., Pehlivanoglu S., Mihçi E., Çalışkan M., Demir D., Alper O. M., Kayserili H., Luleci G.
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.50, sa.5, ss.482-490, 2014 (SCI-Expanded)
- XIII. **Novel and rare CFTR gene mutations in Turkish patients with congenital aplasia of vas deferens**
Akin Y., DEMİR D., GORGISEN G., LULECI G., Alper O. M., WATANABE C. S., SAHINER I. F., USTA M. F.
ANDROLOGIA, cilt.46, sa.2, ss.198-199, 2014 (SCI-Expanded)
- XIV. **Comparison of FSH Receptor Polymorphisms Between Infertile and Fertile Women**
Sever B., ŞİMŞEK M., AKAR M. E., Alper O., LEBLEBICI İ. M.
BIOMEDICAL RESEARCH-INDIA, cilt.25, sa.1, ss.121-126, 2014 (SCI-Expanded)
- XV. **Significant loss of nuclear expression of Actinin-4 in metastatic breast carcinoma and lymph nodes: A novel biomarker for metastatic breast carcinoma**

- Chen C. P., Herrmann M., Akoa A., Alper O. M., Alpert O.
CANCER RESEARCH, cilt.72, 2012 (SCI-Expanded)
- XVI. **Characterization of a novel monoclonal antibody to Glia maturation factor-beta showing significant clinical utility in the identification of breast carcinoma**
Alper O. M., Chen C. P., Akoa A., Herrmann M., Alper O.
CANCER RESEARCH, cilt.72, 2012 (SCI-Expanded)
- XVII. **Generation and characterization of a novel monoclonal antibody recognizing both the blood and tissue form of human PCBP-1**
Alper O., Vortmeyer A. O., Herrmann M., Akoa A., Alper O. M., Auerbach A., Chen C. P.
CANCER RESEARCH, cilt.72, 2012 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Analysis of TPO gene in Turkish children with iodide organification defect: identification of a novel mutation**
TURKKAHRAMAN D., Alper O. M., Pehlivanoglu S., AYDIN F., YILDIZ A., LULECI G., Akcurin S., Bircan I.
ENDOCRINE, cilt.37, sa.1, ss.124-128, 2010 (SCI-Expanded)
- XIX. **Novel human pathological mutations. Gene symbol: TPO. Disease: Thyroid peroxidase deficiency.**
Alper O., Turkkahraman D., Bircan I., Luleci G.
Human genetics, cilt.127, ss.120, 2010 (SCI-Expanded)
- XX. **Final Diagnosis in Children with Subclinical Hypothyroidism and Mutation Analysis of the Thyroid Peroxidase Gene (TPO)**
TURKKAHRAMAN D., Alper O. M., AYDIN F., YILDIZ A., Pehlivanoglu S., LULECI G., Akcurin S., Bircan I.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.22, sa.9, ss.845-851, 2009 (SCI-Expanded)
- XXI. **First prenatal exclusion of cystic fibrosis in East Asia**
WONG L. C., LEE M., CHEN M., Alper O. M., TSAO L., WANG B.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.49, sa.5, ss.686-687, 2007 (SCI-Expanded)
- XXII. **Mutational spectrum of MYO15A: The large N-terminal extension of myosin XVA is required for hearing**
NAL N., AHMED Z. M., ERKAL E., Alper O. M., LUELECI G., Dinc O., WARYAH A. M., AIN Q., TASNEEM S., HUSNAIN T., et al.
HUMAN MUTATION, cilt.28, sa.10, ss.1014-1019, 2007 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Mutation spectrum of the CFTR gene in Taiwanese patients with congenital bilateral absence of the vas deferens**
WU C., Alper O., LU J., WANG S., GUO L., CHIANG H., WONG L.
HUMAN REPRODUCTION, cilt.20, sa.9, ss.2470-2475, 2005 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Identification of novel and rare mutations in California Hispanic and African American cystic fibrosis patients.**
Alper O. M., Wong L. C., Young S., Pearl M., Graham S., Sherwin J., Nussbaum E., Nielson D., Platzker A., Davies Z., et al.
Human mutation, cilt.24, ss.353, 2004 (SCI-Expanded)
- XXV. **The necessity of complete CFTR mutational analysis of an infertile couple before in vitro fertilization**
WONG L., Alper O., HSU E., WOO M., MARGETIS M.
FERTILITY AND STERILITY, cilt.82, sa.4, ss.947-949, 2004 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Detection of CFTR mutations using temporal temperature gradient gel electrophoresis**
WONG L., Alper O.
ELECTROPHORESIS, cilt.25, sa.15, ss.2593-2601, 2004 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Consanguineous marriages in the province of Antalya, Turkey**
Alper O., Eregin H., Manguoglu A. E., Bilgen T., Cetin Z., Dedeoglu N., Luleci G.
ANNALES DE GENETIQUE, cilt.47, sa.2, ss.129-138, 2004 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Simultaneous suppression of epidermal growth factor receptor and c-erbB-2 reverses aneuploidy and malignant phenotype of a human ovarian carcinoma cell line**
PACK S., Alper O., STROMBERG K., AUGUSTUS M., OZDEMIRLI M., MIERMONT A., KLUS G., RUSIN M., SLACK R., HACKER N., et al.

- CANCER RESEARCH, cilt.64, sa.3, ss.789-794, 2004 (SCI-Expanded)
- XXIX. 1154insTC is not a rare CFTR mutation.**
 Alper O. M., Wong L. C., Hostetter G., Cook J., Tenenholz B., Hsu E., Woo M. S.
American journal of medical genetics. Part A, cilt.120A, ss.294-295, 2003 (SCI-Expanded)
- XXX. Two novel null mutations in a Taiwanese cystic fibrosis patient and a survey of East Asian CFTR mutations.**
 Wong L. C., Alper O. M., Wang B., Lee M., Lo S.
American journal of medical genetics. Part A, cilt.120A, ss.296-298, 2003 (SCI-Expanded)
- XXXI. Detection of novel CFTR mutations in Taiwanese cystic fibrosis patients**
 Alper O., SHU S., LEE M., WANG B., LO S., LIN K., CHIU Y., WONG L.
JOURNAL OF THE FORMOSAN MEDICAL ASSOCIATION, cilt.102, sa.5, ss.287-291, 2003 (SCI-Expanded)
- XXXII. A cystic fibrosis patient with two novel mutations in mitochondrial DNA: mild disease led to delayed diagnosis of both disorders.**
 Wong L. C., Liang M., Kwon H., Bai R., Alper O., Gropman A.
American journal of medical genetics, cilt.113, ss.59-64, 2002 (SCI-Expanded)
- XXXIII. Maternal serum screening for Down's syndrome, open neural tube defects and trisomy 18**
 Akbas S. H., Ozben T., Alper O., Uğur A., Yucel G., Lüleci G.
CLINICAL CHEMISTRY AND LABORATORY MEDICINE, cilt.39, sa.6, ss.487-490, 2001 (SCI-Expanded)

Diger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Association Between Cystic Fibrosis Severity Markers and CFTR Genotypes in Turkish Children**
 BAŞARAN A. E., BAŞARAN A., KOCACIK UYGUN D. F., YILMAZ E., Moballegh A., ÖZ L., ALPER Ö., BİNGÖL A.
TURKISH THORACIC JOURNAL, cilt.22, sa.6, ss.426-431, 2021 (ESCI)
- II. **Clinical and genetic findings of two cases with Apert syndrome.**
 Cammarata-Scalisi F., Yilmaz E., Callea M., Avendaño A., Mihçi E., Alper O. M.
Boletin medico del Hospital Infantil de Mexico, cilt.76, ss.44-48, 2019 (ESCI)
- III. **Hipertansiyonda D Vitamini ile İlişkili Genetik Polimorfizmlerin Rolü**
 ÖZBEY G., YILMAZ E., TAŞATARGİL S., ALPER Ö.
MN kardiyoloji, cilt.24, sa.1, ss.42-49, 2017 (Hakemli Dergi)
- IV. **Cystic Fibrosis in Medical Education**
 GÜRPINAR E., BİNGÖL BOZ A., ALPER Ö.
Community Medicine & Health Education, cilt.7, ss.8, 2012 (Hakemli Dergi)
- V. **Cystic Fibrosis in Medical Education**
 GÜRPINAR E., BİNGÖL BOZ A., ALPER Ö.
Community Medicine & Health Education, cilt.7, ss.8, 2012 (Hakemli Dergi)
- VI. **Cystic Fibrosis in Medical Education**
 GÜRPINAR E., BİNGÖL BOZ A., ALPER Ö.
Community Medicine & Health Education, cilt.7, ss.8, 2012 (Hakemli Dergi)
- VII. **Molecular diagnosis of hematological malignancies by RT-PCR**
 BERKER-KARAÜZÜM S., MANGUOĞLU A. E., NAL N., YAKUT S., SARGIN C. F., Alper Ö., ÜNDAR L., Küpesiz A., Tezcan G., Hazar V., et al.
Turkish Journal of Cancer, cilt.35, sa.3, ss.113-118, 2005 (Scopus)
- VIII. **Molecular Diagnosis of Hematological Malignancies by RT-PCR**
 BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Nal N., YAKUT S., Sargin F., Alper Ö., ÜNDAR L., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., et al.
TURKISH JOURNAL OF CANCER, cilt.35, sa.3, ss.113-118, 2005 (Hakemli Dergi)
- IX. **Akdeniz Üniversitesi Tp Fkültesi'nin prenatal tanı sitogenetik sonuçları.**
 Alper Ö., Özcan M., Nal N., Yakut S., Şimşek M., Mendilcioğlu İ., Bağcı G., Taşkin Ö., Lüleci G., ÖZCAN M.
Türk Jinekoloji ve Obstetrik Derneği Dergisi, ss.10-16, 2005 (Scopus)

- X. Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesinin prenatal tanı sitogenetik tanı sonuçları
ALPER Ö., Çalışkan M., Nal N., Yakut Uzuner S., Şimşek M., Mendilcioğlu İ., Bağcı G., Taşkin Ö., Lüleci G.
Jinekoloji ve Obstetrik, cilt.19, ss.10-16, 2005 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. Renkli Biyokimya Atlası
YEŞİLKAYA A., ALPER Ö.
Palme Yayın Dağıtım, Ankara, 2016
- II. Renkli Biyokimya Atlası
YEŞİLKAYA A., ALPER Ö.
Palme Yayın Dağıtım, Ankara, 2016
- III. Renkli Genetik Atlası
ALPER Ö., Lüleci G., Sakızlı M.
Palme Yayın Dağıtım, Ankara, 2015
- IV. Evrimi Keşfetmek ve Biyoinformatik
ALPER Ö.
Biyokimya, Denizli A., Özden A.K., Editör, Palme Yayınevi, Ankara, ss.174-189, 2014
- V. Gen ve Genomların Keşfi
ALPER Ö.
Biyokimya, Denizli A., Özden A.K., Editör, Palme Yayınevi, Ankara, ss.140-167, 2014
- VI. Renkli Genetik Atlası
Lüleci G., Sakızlı M., ALPER Ö.
Nobel Tıp Kitapevi, İstanbul, 2009
- VII. Molecular Genetics of Hispanic Cystic Fibrosis
Wong L. J. C., ALPER Ö.
Progress in Cystic Fibrosis Research, Harrison, M.A., Editör, Nova Publishers, New York, ss.131-139, 2005
- VIII. Renkli Genetik Atlası
Lüleci G., Sakızlı M., ALPER Ö.
Nobel Tıp Kitabevi, İstanbul, 2003
- IX. Renkli Biyokimya Atlası
YEŞİLKAYA A., BAYKAL ATAMAN A., ALPER Ö.
Nobel Tıp, İstanbul, 2002

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. LCM Based instability profiles for the mitochondrial microsatellite regions in the borderline surface epithelium ovarian tumors. 2009
GÖRGİŞEN G., ALPER O., PEŞTERELİ H. E., ERDOĞAN G., ŞİMŞEK T., KARABELİ F. Ş., LÜLECİ G.
Mediterranean Medical Genetics Meeting, Ankara, Türkiye, ss.1
- II. Mitochondrial D-loop 16189 NP alteration in epithelial ovarian tumors. , 2009
GÖRGİŞEN G., ALPER O., PEŞTERELİ H. E., ERDOĞAN G., ŞİMŞEK T., KARABELİ F. Ş., LÜLECİ G.
Mediterranean Medical Genetics Meeting, Ankara, Türkiye, ss.1
- III. Targeted exome sequencing analysis in Turkish non-syndromic craniosynostosis patients
Yılmaz E., Nur B., Mihci E., Alper O. 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, cilt.27, ss.101-102
- IV. AKDENİZ BÖLGESİNDEKİ KISTIK FIBROZIS MERKEZİ VERİLERİ İŞİĞINDA TÜRKİYE'NİN YENİDOĞAN KISTIK FIBROZIS TARAMA PROGRAMI NASIL ÇALIŞIYOR?

- BAŞARAN A. E., ayşen b., KOCACIK UYGUN D. F., ALPER Ö., acıcan d., BİNGÖL A.
TÜRK TORAKS DERNEĞİ Uluslararası Katılımlı 22. Yıllık Kongresi, Antalya, Türkiye, 10 - 14 Nisan 2019
- V. HEDEFLİ EKZOM DİZİLEME: NON SENDROMİK KRANİYOSİNOSTOZ İLE İLİŞKİLİ TCF12 VE AXIN2 GENLERİNDEN İKİ YENİ MUTASYON
Yılmaz E., Mihçi E., Nur B., Alper Ö.
13. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018, ss.60-61
- VI. PRİMER SİLİYER DİSKİNEZİLİ OLGULARDA DNAH5 GENİNİN HOT-SPOT EKZONLARININ MOLEKÜLER GENETİK ANALİZİ
YILMAZ E., BAŞARAN A. E., KARADAĞ B. T., BİNGÖL A., ALPER Ö.
13. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018, ss.337-338
- VII. Three novel hearing loss genes reveal previously unrecognized roles of their protein products in the perception of sound.
Bademci G., Li C., Oleg D., Abad C., Vona B., Maroofian R., Subasioglu A., Mihçi E., Alper Ö., Nur B., et al.
ASHG, Arizona, Amerika Birleşik Devletleri, 16 - 20 Ekim 2018
- VIII. CNV analysis of Turkish patients with congenital bilateral absence of the vas deferens:detection of a potential candidate gene
EKŞİ D. D., Yılmaz E., Akin Y., Usta M. F., Basar M. M., Kahraman S., Akar M. E., Alper O. M.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.124-125
- IX. Disease-targeted sequencing:CFTR gene targeted exome sequencing in Turkish cystic fibrosis patients with a novel mutation
Yılmaz E., Basaran E., Ertosun M. G., Bingol A., Karadag B., Mihci E., Alper O. M.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.887-888
- X. Targeted exome sequencing analysis in Turkish non-syndromic craniosynostosis patients
Yılmaz E., Nur B., Mihçi E., Alper Ö.
European Human Genetics Conference, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- XI. Targeted exom squencing analysis in Turkish nonsyndromic craniosynodtosis patients
Yılmaz E., NUR B., MIHÇİ E., ALPER Ö.
ESHG 2018, 16 Haziran 2018
- XII. CNV Analysis of Turkish Patients with Congenital Bilateral Absence of the Vas Deferens: Detection of a Potential Candidate Gene
DEMİR EKŞİ D., YILMAZ E., AKIN Y., USTA M. F., BAŞAR M. M., KAHRAMAN S., ERMAN AKAR M., ALPER Ö.
ESHG Conference, 27 Mayıs - 30 Aralık 2017
- XIII. Prenatal Diagnosis of Apert Syndrome
MENDİLÇİOĞLU İ. İ., NUR B., SANHAL C. Y., YÜKSEL N., ALPER Ö., CEYLANER G.
26. th world congress on ultrasound in obstetrics and Gynecology, 25 - 28 Kasım 2016
- XIV. Nadir bir olgu olarak Pfeiffer Sendromu
Yılmaz E., Nur B., Mihçi E., Alper Ö.
XII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, ss.311
- XV. Nadir bir olgu olarak Pfeiffer Sendromu
YILMAZ E., NUR B., MIHÇİ E., ALPER Ö.
XII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, ss.311
- XVI. Nadir bir olgu olarak Pfeiffer Sendromu
YILMAZ E., NUR B., MIHÇİ E., ALPER Ö.
XII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, ss.311
- XVII. Prenatal Diagnosis of Apert Syndrome, 2016;48(Suppl 1):275, doi: 10.1002/uog.16819. PubMed PMID: 27644546
Mendilcioğlu İ. İ., Nur B., Sanhal C. Y., Yuksek N., Alper Ö., Ceylaner G.
26th World congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Rome, İtalya, 25 - 28 Eylül 2016, ss.275
- XVIII. Prenatal Diagnosis of Apert Syndrome, 2016;48(Suppl 1):275, doi: 10.1002/uog.16819. PubMed

- PMID: 27644546**
MENDİLCİOĞLU İ. İ., NUR B., Sanhal C. Y., Yuksek N., ALPER Ö., Ceylaner G.
26th World congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Roma, İtalya, 25 - 28 Eylül 2016, ss.275
- XIX. **Prenatal Diagnosis of Apert Syndrome, 2016;48(Suppl 1):275, doi: 10.1002/uog.16819. PubMed**
PMID: 27644546
MENDİLCİOĞLU İ. İ., NUR B., Sanhal C. Y., Yuksek N., ALPER Ö., Ceylaner G.
26th World congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Roma, İtalya, 25 - 28 Eylül 2016, ss.275
- XX. **"Cystic fibrosis transmembrane regulator mutations in Turkish patients with cystic fibrosis."**
Ertosun M. G., Bingöl A., Artan R., Mihçi E., Nur B., Erman M., Mendilcioğlu İ. İ., Şimşek M., Alper Ö.
37th European Cyclic Fibrosis Conference, Gothenburg, İsveç, 11 - 14 Haziran 2014, cilt.0, sa.0, ss.1-3
- XXI. **Assesment of woman diagnosed with uterine factor infertility as potential candidates for uterine transplantation.**
ERMAN M., ÖZEKİNCİ M., ÇEVİKOL C., MERİÇ BİLEKDEMİR A., ALPER Ö., ÖZDEM S.
3 rd ISFP, 2013, Valencia, İspanya, 7 - 09 Kasım 2013, ss.1
- XXII. **Assesment of woman diagnosed with uterine factor infertility as potential candidates for uterine transplantation.**
ERMAN M., ÖZEKİNCİ M., ÇEVİKOL C., MERİÇ BİLEKDEMİR A., ALPER Ö., ÖZDEM S.
3 rd ISFP, 2013, Valencia, İspanya, 7 - 09 Kasım 2013, ss.1
- XXIII. **Prenatal Diagnostic approach to fetal skeletal dysplasia**
TORU H. S., YILMAZ G. T., ÖZBUDAK İ. H., NUR B., SANHAL C. Y., KARAALİ K., ALPER Ö., MENDİLCİOĞLU İ. İ., MIHÇİ E., KARAVELİ F. Ş.
25th European Congress of Pathology, Lizbon, Portekiz, 31 Ağustos - 04 Eylül 2013, cilt.463, sa.2, ss.184
- XXIV. **Prenatal diagnostic approach to fetal skeletal dysplasia**
TORU S., TAŞOVA YILMAZ G., ÖZBUDAK H., Nur B., SANHAL C., KARAALİ K., ALPER Ö., MENDİLCİOĞLU İ., MIHÇİ E., KARAVELİ Ş.
25 th European Congress of Pathology, Lizbon, Portekiz, 31 Ağustos - 04 Eylül 2013, cilt.463, sa.2, ss.184
- XXV. **Prenatal diagnostic approach to fetal skeletal dysplasia**
TORU S., YILMAZ G. T., ÖZBUDAK İ. H., NUR B., SANHAL C. Y., KARAALİ K., ALPER O., MENDILCIOGLU I., MIHCI E., KARAVELI S.
25th European Congress of Pathology, Lisbon, Portekiz, 31 Ağustos - 04 Eylül 2013, ss.184
- XXVI. **Prenatal Diagnostic approach to fetal skeletal dysplasia**
TORU H. S., YILMAZ G. T., ÖZBUDAK İ. H., NUR B., SANHAL C. Y., KARAALİ K., ALPER Ö., MENDİLCİOĞLU İ. İ., MIHÇİ E., KARAVELİ F. Ş.
25th European Congress of Pathology, Lizbon, Portekiz, 31 Ağustos - 04 Eylül 2013, cilt.463, sa.2, ss.184
- XXVII. **A novel monoclonal antibody to native HER2 epitope detects HER2-positive CTCs, HER2 in blood, and HER2 in tissue: realistic approach for monitoring breast carcinoma.**
Alper O., Akoa A., Alper O. M., Chen C. P.
104th Annual Meeting of the American-Association-for-Cancer-Research (AACR), Washington, Kiribati, 6 - 10 Nisan 2013, cilt.73
- XXVIII. **Characterization of a novel monoclonal antibody to Glia maturation factor beta showing significant clinical utility in the identification of breast carcinoma**
ALPER Ö., CUİPİN C., ACHİLLÉ A., HERMANN M., alper o.
AACR, 10 - 12 Ekim 2012
- XXIX. **Molecular basis of Mayer-Rokitansky-Kuster-Hauser Syndrome (MRKH) and Mullerian Dysplasia (MD)**
Philips J., Kim H., Kosohir O., Hedges L., Williams M., Chorich L., Layman L., ALPER Ö.
Annual Clinical Genetics Meeting, North Carolina, Amerika Birleşik Devletleri, 27 - 31 Mart 2012, ss.1
- XXX. **Follicle Stimulating Hormone Receptor (FSHR) Gene Polymorphism In Infertile Women (Poor Responder Vs Good Responder) Undergoing Ovarian Stimulation Compared To Fertile Women**
Sever B., Karalok A., Toptaş T., Şimşek M., Taşkin Ö., ALPER Ö.
American Society for Reproductive Medicine, Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 15 - 19 Ekim 2011, ss.1

- XXXI. FOLLICLE STIMULATING HORMONE RECEPTOR (FSHR) GENE POLYMORPHISM IN INFERTILE WOMEN (POOR RESPONDER VS GOOD RESPONDER) UNDERGOING OVARIAN STIMULATION COMPARED TO FERTILE WOMEN**
Sever B., Karalok A., Toptas T., Simsek M., Taskin O., Alper O.
Annual Meeting of the American-Society-for-Reproductive-Medicine, Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 15 - 19 Ekim 2011, cilt.96
- XXXII. Tıp Eğitimimde Kistik Fibrozis**
BİNGÖL BOZ A., GÜRPINAR E., ALPER Ö.
5. Ulusal Çocuk Solunum Yolu Hastalıkları ve Kistik Fibrozis Kongresi, Ankara, Türkiye, 1 - 02 Ocak 2011, ss.1
- XXXIII. Tıp Eğitimimde Kistik Fibrozis**
BİNGÖL BOZ A., GÜRPINAR E., ALPER Ö.
5. Ulusal Çocuk Solunum Yolu Hastalıkları ve Kistik Fibrozis Kongresi, Ankara, Türkiye, 1 - 02 Ocak 2011, ss.1
- XXXIV. Tıp Eğitimimde Kistik Fibrozis**
BİNGÖL BOZ A., GÜRPINAR E., ALPER Ö.
5. Ulusal Çocuk Solunum Yolu Hastalıkları ve Kistik Fibrozis Kongresi, Ankara, Türkiye, 1 - 02 Ocak 2011, ss.1
- XXXV. Association of Several Genetic Variants with Myocardial Infarction: A Pilot Study in Mediterranean Region**
MANGUOĞLU A. E., Alper O., Küçük M., Pehlivanoğlu S., DEMİR D., ERENGİN K. H., BELĞİ YILDIRIM A., Lüleci G.
9. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.87
- XXXVI. Association of Several Genetic Variants with Myocardial Infarction: A Pilot Study in Mediterranean Region**
MANGUOĞLU A. E., Alper O., Küçük M., Pehlivanoğlu S., DEMİR D., ERENGİN K. H., BELĞİ YILDIRIM A., Lüleci G.
9. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.87
- XXXVII. Association of Several Genetic Variants with Myocardial Infarction: A Pilot Study in Mediterranean Region**
MANGUOĞLU A. E., Alper O., Küçük M., Pehlivanoğlu S., DEMİR D., ERENGİN K. H., BELĞİ YILDIRIM A., Lüleci G.
9. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.87
- XXXVIII. ASSOCIATION OS SEVERAL GENETIC VARIANTS WITH MYOCARDIAL INFARCTION A PILOT STUDY IN A MEDITERRANEAN REGION**
MANGUOĞLU AYDEMİR A. E., ALPER Ö., KÜÇÜK M., PEHLİVANOĞLU S., DEMİR D., ERENGİN K. H., BELĞİ YILDIRIM A., LÜLECİ G.
9 th NATIONAL MEDICAL GENETICS CONGRESS OF TURKISH MEDICAL GENETICS SOCIETY WITH INTERNATIONAL PARTICIPATION, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78
- XXXIX. FGFR2 Mutations in Turkish patients with craniosynostosis syndrome by DHPLC**
Pehlivanoğlu S., Mihçi E., Kayserili H., Çalışkan M., Taçoy Ş., Lüleci G., ALPER Ö.
European Human Genetics Conference, Barcelona, İspanya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2008
- XL. Fgfr2 Mutations In Turkish Patients With Craniosynostosis Syndrome**
ALPER Ö., MIHÇI E., Kayserili H., ÖZCAN M., Taçoy Ş.
57th American Human Genetics Congress, San Diego, Amerika Birleşik Devletleri, 23 - 27 Ekim 2007, ss.100
- XLI. FGFR2 Mutations in Turkish patients with craniosynostosis syndrome**
ALPER Ö., Mihçi E., Kayserili H., Çalışkan M. Ö., Taçoy Ş., Wong L., Lüleci G.
57th American Human Genetics Congress, San Diago, Amerika Birleşik Devletleri, 23 - 27 Ekim 2007
- XLII. Pediatric ALL'lı Olgularda t(12;21) Translokasyonun Önem**
MANGUOĞLU A. E., BERKER S., YAKUT S., Nal N., Alper O., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Luleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 - 28 Eylül 2004, ss.107
- XLIII. Pediatric ALL'lı Olgularda t(12;21) Translokasyonun Önem**
MANGUOĞLU A. E., BERKER S., YAKUT S., Nal N., Alper O., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Luleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 - 28 Eylül 2004, ss.107
- XLIV. Pediatric ALL'lı Olgularda t(12;21) Translokasyonun Önem**
MANGUOĞLU A. E., BERKER S., YAKUT S., Nal N., Alper O., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Luleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 - 28 Eylül 2004, ss.107

- XLV. Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi'nin Prenatal Sitogenetik Tanı Sonuçları.**
 ÖZCAN M., ALPER Ö., Nal N., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Bağcı G.
 VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004, ss.100
- XLVI. Hematolojik Malignansilerde t(9;22) Translokasyonunun RT-PCR ile Gösterilmesi**
 BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Nal N., YAKUT S., Alper O., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Beköz H., Karadoğan İ., et al.
 V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.195
- XLVII. Hematolojik Malignansilerde t(9;22) Translokasyonunun RT-PCR ile Gösterilmesi**
 BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Nal N., YAKUT S., Alper O., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Beköz H., Karadoğan İ., et al.
 V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.195
- XLVIII. Hematolojik Malignansilerde t(9;22) Translokasyonunun RT-PCR ile Gösterilmesi**
 BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Nal N., YAKUT S., Alper O., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Beköz H., Karadoğan İ., et al.
 V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.195
- XLIX. Hematolojik Malignansilerde t(9;22) Translokasyonunun RT-PCR ile Gösterilmesi.**
 BERKER S., MANGUOĞLU AYDEMİR A. E., Nal N., YAKUT S., ALPER Ö., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Beköz H., Karadoğan İ., et al.
 V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.195
- L. Hematolojik Malignansilerde t(9;22) Translokasyonunun RT-PCR ile Gösterilmesi**
 BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Nal N., YAKUT S., Alper O., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Beköz H., Karadoğan İ., et al.
 V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.195

Ansiklopedide Bölümler

- I. Encyclopedia of Diagnostic Genomics & Proteomics**
 Wong, L.J.C., Alper, Ö., Kwon H., Tan D.J. Ö.
 Marcel Dekker Inc.Publisher, ss.919-928, 2005

Düzenlenen Yayınlardır

- I. Cystic fibrosis transmembrane regulator mutations in Turkish patients with cystic fibrosis**
 Bingöl A., Ertosun M. G., Artan R., Yılmaz A., Mihçi E., Nur B., Erman Akar M., Mendilcioğlu İ., Şimşek M., Demir Ekşi D., et al.
 Sunum, 2014

Desteklenen Projeler

- KESER İ., ŞANLIOĞLU A. D., Tokta Ö., Billor M., ALPER Ö., KARAÜZÜM S., YOLDAŞ ÇELİKTEKİN Ş. B., YAKUT UZUNER S., HANGÜL C., ÖZBUDAK İ. H., et al., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Bilimsel Araştırmalarda Tibbi Biyoloji ve Genetik Anabilim Dalının Yeri ve Önemi, 2019 - 2020
 ÖZCAN M., ALPER Ö., TÜBİTAK Projesi, Over ve endometrium kanserli olgulara ait tümör materyallerinde mitokondriyal genomik değişimlerin saptanarak kanserin gelişimindeki rolünün patolojik ve moleküler patolojik parametreler açısından araştırılması, 2006 - 2010
 ALPER Ö., CB Strateji ve Bütçe Başkanlığı (Kalkınma Bakanlığı) Projesi, Biyobanklama etkinliklerinde ulusal ağ kurulması (Biyonet), 2006 - 2009

Metrikler

Yayın: 104

Atıf (WoS): 360

Atıf (Scopus): 424

H-İndeks (WoS): 12

H-İndeks (Scopus): 13

Ödüller

ALPER Ö., TUBA Mansiyon Ödülü, Sağlık Bilimleri Alanında, TÜRKİYE BİLİMLER AKADEMİSİ (TÜBA), Haziran 2011