

Prof. SİBEL KARAÜZÜM

Personal Information

Office Phone: [+90 242 249 6970](tel:+902422496970) Extension: 6971

Email: sibelberker@akdeniz.edu.tr

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

Address: Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Biyoloji ve Genetik Anabilim Dalı, Antalya

Education Information

Doctorate, Akdeniz University, Faculty Of Medicine, Tıbbi Biyoloji, Turkey 1991 - 1995

Postgraduate, Akdeniz University, Faculty Of Medicine, Tıbbi Biyoloji , Turkey 1987 - 1990

Undergraduate, Hacettepe University, Fen Fakültesi, Biyoloji , Turkey 1981 - 1986

Foreign Languages

English, B2 Upper Intermediate

Certificates, Courses and Trainings

Health&Medicine, FISH kursu, İstanbul Üniversitesi, 1996

Dissertations

Doctorate, Akciğer Karsinomlarından Kurulan Doku Kültürlerinde Sitogenetik Çalışmalar, Akdeniz University, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji , 1995

Postgraduate, Yeni Doğanlarda Seks Kromatin Tayini Metoduyla X'e bağlı Kromozom Anomalileri Sıklığının Saptanması, Akdeniz University, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji, 1990

Research Areas

Medicine, Health Sciences, Fundamental Medical Sciences, Medical Biology

Academic Titles / Tasks

Professor, Akdeniz University, Faculty of Medicine, Temel Tıp, 1987 - Continues

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. Real-Life Experience of Dose-Adjusted Venetoclax in Acute Myeloid Leukemia Patients Concomitantly Using Posaconazole for Antifungal Prophylaxis: A Single-Center Experience

- ILTAR U., Vural E., ALHAN F. N., VURGUN S., ATAS U., YÜCEL O. K., SALİM O., ULAS T., COŞKUN M., TOYLU A., et al.
UHOD - Uluslararası Hematoloji-Onkoloji Dergisi, vol.33, no.2, pp.75-82, 2023 (SCI-Expanded)
- II. Estradiol differentially regulates DUX4, beta-catenin and PAX3/PAX7 in primary myoblasts of facioscapulohumeral muscular dystrophy patients
HANGÜL C., ÇELİK E. G., KAYA H., EROĞLU O., UYSAL H., KARAÜZÜM S.
TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY-TURK BIYOKIMYA DERGİSİ, vol.46, no.4, pp.435-444, 2021 (SCI-Expanded)
- III. Coexistence of a Homozygous Chromosome 4q35.2 Deletion and Hidden IQSEC2 Pathogenic Variant in a Child with Intellectual Disability
Karaman Mercan T., Altıok Clark Ö., Erkal O., Nur B., Mihçi E., Karaman B., Şenol A. U., Berker Karauzum S.
CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH, vol.161, no.3-4, pp.153-159, 2021 (SCI-Expanded)
- IV. Investigation of MDM2 Oncogene Copy Number Alterations in Cases of Chronic Lymphocytic Leukemia
Darbas S., Aydin C., SALİM O., KARAÜZÜM S.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, vol.36, no.2, pp.126-127, 2019 (SCI-Expanded)
- V. A de novo ins(21;13) and two interstitial deletions in 13q in a boy with multiple congenital anomalies
Altıok Clark Ö., Cetin G. O., Nur B., Toylu A., Karaüzüm S., Mihçi E.
MOLECULAR CYTOGENETICS, vol.10, 2017 (SCI-Expanded)
- VI. Identification of a constitutional t(1;19)(q23;p13) translocation in an Extranodal Natural Killer T cell Lymphoma patient
KARAÜZÜM S., ERDEM R., ALTIOK CLARK Ö., MANGUOĞLU A. E., ULAS T., AKKAYA B., ÜNDAR L.
MOLECULAR CYTOGENETICS, vol.10, 2017 (SCI-Expanded)
- VII. Conventional cytogenetics findings t(12;21)(p13;q22) translocation and 9p21 deletion in pediatric ALL patients
Manguoglu E., Berker-Karauzum S., Akkurt H., Yalcin K., Kupesiz A.
MOLECULAR CYTOGENETICS, vol.10, 2017 (SCI-Expanded)
- VIII. Evaluation of ETV6/RUNX1 Fusion and Additional Abnormalities Involving ETV6 and/or RUNX1 Genes Using FISH Technique in Patients with Childhood Acute Lymphoblastic Leukemia.
Aydin C., Cetin Z., Manguoglu A. E., Tayfun F., Clark Ö., Kupesiz A., Akkaya B., Karauzum S. B.
Indian journal of hematology & blood transfusion : an official journal of Indian Society of Hematology and Blood Transfusion, vol.32, no.2, pp.154-61, 2016 (SCI-Expanded)
- IX. A MOLECULARLY CHARACTERIZED INTERSTITIAL DELETION ENCOMPASSING THE 11Q14.1-Q23.3 REGION IN A CASE WITH MULTIPLE CONGENITAL ABNORMALITIES
Cetin Z., ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
GENETIC COUNSELING, vol.27, no.1, pp.51-66, 2016 (SCI-Expanded)
- X. The clinical spectrum of a rare chromosomal abnormality: Isochromosome 18p
Nur B., Clark Ö., Cetin Z., Toylu A., Karaüzüm S., Mihçi E.
Genetic Counseling, vol.27, no.2, pp.223-231, 2016 (SCI-Expanded)
- XI. A familial interstitial 4q35 deletion with no discernible clinical effects.
Yakut S., Clarck Ö., Sanhal C., Nur B., Mendilcioglu İ. İ., Karauzum S. B., Cetin Z.
American journal of medical genetics. Part A, no.8, pp.1836-41, 2015 (SCI-Expanded)
- XII. Evaluation of MDM2 gene copy number alterations in chronic lymphocytic leukaemia patients with fluorescent in situ hybridization
KARAÜZÜM S., Darbas S., Aydin C., YÜCEL O. K., AKKAYA B., SALİM O.
CHROMOSOME RESEARCH, vol.23, 2015 (SCI-Expanded)
- XIII. Evaluation of TEL/AML1 fusion and additional abnormalities involving TEL and/or AML1 genes using FISH technique in patients with childhood acute lymphoblastic leukemia
Manguoglu E., Aydin C., Çetin Z., Tayfun Küpesiz F., Altıok Clark Ö., Kupesiz A., Akkaya B., Karaüzüm S.
CHROMOSOME RESEARCH, vol.23, 2015 (SCI-Expanded)
- XIV. Ring chromosome 21 and monosomy 21 mosaicism in a patient with azoospermia
CETIN Z., ALTIOK-CLARK O., SEVUK M., KARAÜZÜM S.

- ANDROLOGIA, vol.47, no.1, pp.112-115, 2015 (SCI-Expanded)
- XV. PRENATAL DIAGNOSIS OF DE NOVO SUPERNUMERARY MARKER CHROMOSOME ORIGINATED FROM CHROMOSOME 16 BY ARRAY-CGH
Yakut S., Cetin Z., SANHAL C. Y., KARAÜZÜM S., KARAMAN B., ŞİMŞEK M.
GENETIC COUNSELING, vol.26, no.3, pp.299-305, 2015 (SCI-Expanded)
- XVI. PRENATAL DIAGNOSIS OF DE NOVO PERICENTRIC INVERSION INV(2)(p11.2q13)
Yakut S., Cetin Z., SANHAL C. Y., KARAMAN B., MENDİLÇİOĞLU İ. İ., KARAÜZÜM S.
GENETIC COUNSELING, vol.26, no.2, pp.243-247, 2015 (SCI-Expanded)
- XVII. 22q11.2 syndrome due to maternal translocation t(18;22) (p11.2;q11.2).
Nur B., Cetin Z., Clark Ö., Mihçi E., Oygür N., Karaüzüm S.
Genetic counseling (Geneva, Switzerland), vol.26, no.1, pp.67-75, 2015 (SCI-Expanded)
- XVIII. Multidirectional and simultaneous evaluation of gastoschisis-related intestinal damage in chick embryos
CAGLAR M., KARAGÜZEL G., Gokhan-Ocak G., YASAR D., BERKER-KARAUZUM S., GELEN T., CELIK F. N., DEMİR N., MELİKOĞLU M.
JOURNAL OF PEDIATRIC SURGERY, vol.49, no.11, pp.1577-1584, 2014 (SCI-Expanded)
- XIX. Clinical expression of familial Williams-Beuren syndrome in a Turkish family
Parlak M., Nur B., Mihçi E., Durmaz E., Karauzum S. B., Akcurin S., Bircan I.
Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, vol.27, no.1-2, pp.153-158, 2014 (SCI-Expanded)
- XX. Mixed gonadal dysgenesis in a patient with de novo tas(Y;19)(p11.3;q13.4) and 45,X mosaicism
Çetin Z., PARLAK M., Clark O. A., KARAGÜZEL G., Luleci G., Bircan I., Berker-Karauzum S.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.172, no.9, pp.1215-1219, 2013 (SCI-Expanded)
- XXI. Sensorimotor polyneuropathy in patients with SMA type-1: Electroneuromyographic findings
DUMAN Ö., UYSAL H., Skjei K. L., KIZILAY F., KARAÜZÜM S., HASPOLAT S.
MUSCLE & NERVE, vol.48, no.1, pp.117-121, 2013 (SCI-Expanded)
- XXII. Exceptional complex chromosomal rearrangement and microdeletions at the 4q22.3q23 and 14q31.1q31.3 regions in a patient with azoospermia
Yakut S., Cetin Z., Clark O. A., USTA M. F., Berker S., Luleci G.
GENE, vol.512, no.1, pp.157-160, 2013 (SCI-Expanded)
- XXIII. 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, vol.507, no.2, pp.159-164, 2012 (SCI-Expanded)
- XXIV. The value of donor lymphocyte infusions in thalassemia patients at imminent risk of graft rejection following stem cell transplantation
KARASU G. T., YESILIPEK M. A., KARAUZUM S. B., Uygun V., Manguoğlu E., Kupesiz A., Hazar V.
PEDIATRIC BLOOD & CANCER, vol.58, no.3, pp.453-458, 2012 (SCI-Expanded)
- XXV. DETECTING CHROMOSOMAL ANOMALIES THROUGH M-FISH IN ACUTE LYMPHOBLASTIC LEUKEMIA
Hazar V., Cetin Z., YAKUT UZUNER S., KARAÜZÜM S.
PEDIATRIC BLOOD & CANCER, vol.57, no.5, pp.868-869, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVI. Complete gonadal dysgenesis 46,XY (Swyer syndrome) in two sisters and their mother's maternal aunt with a female phenotype
BAĞCI G., Bisgin A., KARAÜZÜM S., Trak B., Luleci G.
FERTILITY AND STERILITY, vol.95, no.5, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVII. 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, vol.155A, no.2, pp.349-352, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVIII. TURNER SYNDROME WITH ISOCHROMOSOME Xq AND FAMILIAL RECIPROCAL TRANSLOCATION t(4;16)(p15.2;p13.1)
Cetin Z., MENDİLÇİOĞLU İ. İ., Yakut S., Berker-Karauzum S., KARAMAN B., Luleci G.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.14, no.1, pp.57-60, 2011 (SCI-Expanded)
- XXIX. APLASIA RAS HOMOLOGOUS MEMBER 1 GENE AND DEVELOPMENT OF GLIAL TUMORS

- Yakut S., TUNCER M. R., BERKER M., GÖKSU E., GÜRER İ. E., Ozes O. N., Luleci G., KARAÜZÜM S.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.14, no.1, pp.37-43, 2011 (SCI-Expanded)
- XXX. **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, vol.22, no.2, pp.199-205, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXI. **DE NOVO SUPERNUMERARY MARKER CHROMOSOME ORIGINATING FROM CHROMOSOME 17 RESULTING IN A NORMAL PREGNANCY OUTCOME**
Yakut S., Cetin Z., Berker-Karauzum S., MIHÇI E., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Luleci G.
GENETIC COUNSELING, vol.22, no.1, pp.63-68, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Evaluation of PTEN and Mcl-1 expressions in NSCLC expressing wild-type or mutated EGFR**
Cetin Z., özbilim G., ERDOĞAN A., lüleci G., Karauzum S. B.
MEDICAL ONCOLOGY, vol.27, no.3, pp.853-860, 2010 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Array comparative genomic hybridization analysis of adult acute leukemia patients**
Yasar D., Karadogan I., Alanoglu G., AKKAYA B., Luleci G., SALİM O., Timuragaoglu A., Toruner G. A., Berker-Karauzum S.
CANCER GENETICS AND CYTOGENETICS, vol.197, no.2, pp.122-129, 2010 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **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, vol.51, no.5, pp.453-459, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Evaluation of eNOS gene polymorphisms in relation to BMD in postmenopausal women**
Firat S., cetin Z., samancı N., AYDIN F., BALCI N., güngör F., FIRAT M. Z., lüleci G., Karauzum S. B.
MATURITAS, vol.63, no.4, pp.352-356, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **No Association Between Bone Mineral Density and Transforming Growth Factor Beta Gene T861-20-C Polymorphism in Turkish Postmenopausal Women**
Firat S. C., Cetin Z., Samancı N., AYDIN F., BALCI N., Bilgen T., Gungor F., FIRAT M. Z., Luleci G., Karauzum S. B.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, vol.13, no.3, pp.349-353, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **PRENATAL DIAGNOSIS OF A DE NOVO SUPERNUMERARY MARKER CHROMOSOME ORIGINATING FROM CHROMOSOME 16**
Yakut S., Cetin Z., ŞİMŞEK M., KARAÜZÜM S., Tukun A., Luleci G.
GENETIC COUNSELING, vol.20, no.4, pp.327-332, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Infantile spasms is associated with deletion of the MAGI2 gene on chromosome 7q11.23-q21.11**
Marshall C. R., Young E. J., Pani A. M., Freckmann M., Lacassie Y., Howald C., Fitzgerald K. K., Peippo M., Morris C. A., Shane K., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.83, no.1, pp.106-111, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Cox 2 and CD 34 expression in wilms tumor (nephroblastoma)**
Kupesiz G. Y., Akkay B., Tezcan G., Kupesiz A., Unal B., GÜLKESEN K. H., Hazar V., Karpuzoglu G.
VIRCHOWS ARCHIV, vol.451, no.2, pp.514, 2007 (SCI-Expanded)
- XL. **Partial trisomy 4(q31qter) due to maternal 4;5 balanced translocation in a neonate**
SENSES D. A., SILAN F., UZUN H. İ., ALAGOZ D., ZAFER C., KOCABAY K., Karauzum S., CETIN Z.
GENETIC COUNSELING, vol.18, no.2, pp.163-170, 2007 (SCI-Expanded)
- XLI. **Lack of BCL-2 confers interferon-alpha sensitivity to B-cell lymphomas**
Karauzum S. B., Yaşar D., Dirice E., İmir N., Lüleci G., Ozes O. N.
GROWTH FACTORS, vol.25, no.2, pp.94-100, 2007 (SCI-Expanded)
- XLII. **Donor cell-derived acute myeloblastic leukemia after allogeneic peripheral blood hematopoietic stem cell transplantation for juvenile myelomonocytic leukemia**
Cetin Z., Tezcan G., Karauzum S. B., Kupesiz A., Manguoglu A. E., Yesilipek A., Luleci G., Hazar V.
JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, vol.28, no.11, pp.763-767, 2006 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Retinoic acid isomers protect hippocampal neurons from amyloid-beta induced neurodegeneration**
SAHİN M., Karauzum S., PERRY G., SMITH M., ALICIGUZEL Y.

- NEUROTOXICITY RESEARCH, vol.7, no.3, pp.243-250, 2005 (SCI-Expanded)
- XLIV. Subtelomeric chromosomal rearrangements detected in patients with idiopathic mental retardation and dysmorphic features.**
 CALISKAN M., KARAUZUM S., Mihci E., Tacoy S., Luleci G.
 Genetic counseling (Geneva, Switzerland), vol.16, no.2, pp.129-38, 2005 (SCI-Expanded)
- XLV. A case with de novo interstitial deletion of chromosome 7q21.1-q22**
 Manguoglu E., Berker-Karauzum S., Baumer A., Mihci E., Tacoy S., Luleci G., Schinzel A.
 GENETIC COUNSELING, vol.16, no.2, pp.155-159, 2005 (SCI-Expanded)
- XLVI. Differential PTEN protein expression profiles in superficial versus invasive bladder cancers**
 KOKSAL I., YASAR D., DIRICE E., USTA M. F., Karauzum S., Lüleci G., Baykara M., Sanlioglu S.
 UROLOGIA INTERNATIONALIS, vol.75, no.2, pp.102-106, 2005 (SCI-Expanded)
- XLVII. M-FISH applications in clinical genetics**
 Cetin Z., Karauzum S., Yakut S., Mihci E., Baumer A., Wey E., Tacoy S., Baggi G., Luleci G.
 GENETIC COUNSELING, vol.16, no.3, pp.257-268, 2005 (SCI-Expanded)
- XLVIII. AZF microdeletions on the Y chromosome of infertile men from Turkey**
 Sargin C., Berker-Karauzum S., Manguoglu E., Erdogan T., Karaveli S., Gulkesen K. H., Baykara M., Luleci G.
 ANNALES DE GENETIQUE, vol.47, no.1, pp.61-68, 2004 (SCI-Expanded)
- XLIX. Evaluation of complex inheritance involving the most common Bardet-Biedl syndrome locus (BBS1)**
 MYKYTYN K., NISHIMURA D., SEARBY C., BECK G., BUGGE K., HAINES H., CORNIER A., COX G., FULTON A., CARMI R., et al.
 AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.72, no.2, pp.429-437, 2003 (SCI-Expanded)
- L. Existence of acute lymphoblastic leukemia and osteosarcoma in a child**
 Karauzum S., Hazar V., Acikbas I., Gelen T., Yesilipek M., Luleci G.
 JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, vol.24, no.7, pp.572-574, 2002 (SCI-Expanded)
- LI. Abrogation of PTEN expression is crucial for the progression of bladder carcinomas**
 YASAR D., Koksal T., DIRICE E., Ozes N., Baykara M., Karauzum S., LULECI G., Sanlyoglu S.
 INTERNATIONAL JOURNAL OF CANCER, pp.362, 2002 (SCI-Expanded)
- LII. Telomere-specific fluorescence in situ hybridization analysis of couples with five or more recurrent miscarriages**
 Yakut S., Berker-Karauzum S., Simsek M., ZORLU G., TRAK B., LULECI G.
 CLINICAL GENETICS, vol.61, no.1, pp.26-31, 2002 (SCI-Expanded)
- LIII. p53 expression in non-small cell and small cell lung carcinomas: Relationship with proliferating cell nuclear antigen and cigarette smoking**
 Kilicarslan B., Karpuzoglu G., Sargin C.
 ANNALS OF SAUDI MEDICINE, vol.21, no.1-2, pp.84-87, 2001 (SCI-Expanded)
- LIV. Parental origin and mechanisms of formation of cytogenetically recognisable de novo direct and inverted duplications**
 KOTZOT D., MARTINEZ M., BAGCI G., BASARAN S., BAUMER A., BINKERT F., BRECEVIC L., CASTELLAN C., CHRZANOWSKA K., DUTLY F., et al.
 JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.37, no.4, pp.281-286, 2000 (SCI-Expanded)
- LV. Cytogenetic findings in thirty lung carcinoma patients**
 Berker-Karauzum S., lüleci g., özbilim g., Erdogan A., kuzucu a., demircan a.
 CANCER GENETICS AND CYTOGENETICS, vol.100, no.2, pp.114-123, 1998 (SCI-Expanded)
- LVI. KARYOTYPIC ABNORMALITIES IN ADENOCARCINOMAS OF THE LUNG**
 JOHANSSON M., KARAUZUM S., DIETRICH C., MANDAHL N., HAMBRAEUS G., JOHANSSON L., CLAUSEN P., MITELMAN F., HEIM S.
 INTERNATIONAL JOURNAL OF ONCOLOGY, vol.5, no.1, pp.17-26, 1994 (SCI-Expanded)
- LVII. MONOSOMY 7 MYELODYSPLASIA IN CHILDHOOD - 2 CASE-REPORTS**
 YESILYPEK M., Lüleci G., VELİPAŞAOĞLU S., BERKER S., YEGIN O.
 ACTA HAEMATOLOGICA, vol.92, no.1, pp.36-38, 1994 (SCI-Expanded)
- LVIII. A CASE OF JUVENILE CHRONIC MYELOID-LEUKEMIA WITH XX/XXX MOSAICISM**

- YESILİPEK M., Luleci G., OYGUR N., BERKER S., YEGIN O.
 TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.34, no.4, pp.251-254, 1992 (SCI-Expanded)
- LIX. A RARE CASE OF TURNERS SYNDROME WITH 45,X/46,X,DIC (X) (QTER-]P11.1-P11.4-]QTER)
 Luleci G., HOSGOR O., KARAUZUM S., UNER M.
 HEREDITAS, vol.113, no.3, pp.217-220, 1990 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. Does hand mirror morphology a useful diagnostic tool for the treatment decision of acute undifferentiated leukemia at admission?
 Atas U., Turgut S., Ulas T., ILTAR U., SALİM O., KARAÜZÜM S., ÜNDAR L.
Clinica Terapeutica, vol.173, no.4, pp.297-298, 2022 (Scopus)
- II. Genetic alterations of C9orf72, SOD1, TARDBP, FUS and UBQLN2 genes in patients with Amyotrophic Lateral Sclerosis
 Çiftçi V., Darbaş Ş., Bilgen T., UYSAL H., KARAÜZÜM S.
Cogent Medicine, vol.1, pp.1-23, 2019 (Scopus)
- III. Rare Structural Chromosomal Abnormalities in Prenatal Diagnosis; Clinical and Cytogenetic Findings on 10125 Prenatal Cases
 YAKUT UZUNER S., Cetin Z., ŞİMŞEK M., MENDİLCİOĞLU İ. İ., TORU H. S., Berker Karauzum S., Luleci G.
TURKISH JOURNAL OF PATHOLOGY, vol.31, no.1, pp.36-44, 2015 (ESCI)
- IV. Previously Unreported Chromosomal Aberrations of t(3;3)(q29;q23), t(4;11)(q21;q23), and t(11;18)(q10;q10) in a Patient with Accelerated Phase Ph+ CML
 Aydin Acar Ç., Cetin Z., SALİM O., Yücel O. K., ÜNDAR L., BERKER S.
Case Reports in Genetics, pp.1-3, 2014 (Peer-Reviewed Journal)
- V. Previously Unreported Chromosomal Aberrations of t(3;3)(q29;q23), t(4;11)(q21;q23), and t(11;18)(q10;q10) in a Patient with Accelerated Phase Ph+ CML
 Aydin Acar Ç., Cetin Z., SALİM O., Yücel O. K., ÜNDAR L., BERKER S.
Case Reports in Genetics, pp.1-3, 2014 (Peer-Reviewed Journal)
- VI. Molecular Diagnosis of Hematological Malignancies by RT-PCR
 BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Nal N., YAKUT S., Sargin F., Alper O., ÜNDAR L., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., et al.
TURKISH JOURNAL OF CANCER, vol.35, no.3, pp.113-118, 2005 (Peer-Reviewed Journal)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. Hematolojik Malignansilerle Y Kromozom Kaybı Arasındaki İlişkinin Değerlendirilmesi
 Karaman Mercan T., Altıok Clark Ö., Iltar U., Yücel O. K., Karaüzüm S.
 XVII. TİBBİ BİYOLOJİ ve GENETİK KONGRESİ, 28 - 31 October 2021, vol.52, pp.188-189
- II. Paternal Uniparental Dizomiyile Ortaya Çıkan Angelman Sendromlu Olgu
 Karaman Mercan T., Altıok Clark Ö., Toylu A., Nur B., Mihçi E., Karaüzüm S.
 XVII. TİBBİ BİYOLOJİ ve GENETİK KONGRESİ, Ankara, Turkey, 28 - 31 October 2021, vol.52, pp.328-329
- III. Pediatrik Akut Lenfoblastik Lösemide CXCR4, PDGFRB, RANTES, TWIST1 ve VEGFR2 Gen İfadelerinin Önemi.
 YANIK PEHLİVANOĞLU Ş., SALMAN YAYLAZ B., TAYFUN KÜPESİZ F., KARAÜZÜM S., PEHLİVANOĞLU S., SIRMA EKMEKCİ S., ABACI N.
 XVII. Ulusal (Uluslararası Katılımlı) Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 28 October 2021, vol.52, pp.333-334
- IV. "Periferik kan kök hücre transplantasyonu yapılan hemoglobinopati olgularında mikst kimerizm ve demir yükü izlenimleri",

- KÜPESİZ O. A., KARAÜZÜM S., DURSUN O., hazar v., Yeşilipek A.
XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, pp.70
- V. **Hematopoietic Chimerism Analysis in Paediatric Allogeneic Cell Transplantation Patients**
MANGUOĞLU , BERKER S., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
8th Balkan Meeting on Human Genetics, Croatia, pp.113
- VI. "Periferik kan kök hücre transplantasyonu yapılan hemoglobinopati olgularında mikst kimerizm ve demir yükü izlenimleri",
KÜPESİZ O. A., KARAÜZÜM S., DURSUN O., hazar v., Yeşilipek A.
XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, pp.70
- VII. **Subtelomeric Rearrangements Detected By FISH In Patients with Unexplained Mental Retardation and Dysmorphic Features.**
ÖZCAN M., KARAÜZÜM S., MIHÇI E., Taçoy Ş., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, United Kingdom, pp.56
- VIII. **Relaps Kronik Lenfositer Lösemi Vakasında Venatoklaks Monoterapisinin Etkinliği.**
ALHAN F. N., ATAŞ Ü., İLTAR U., YÜCEL O. K., SALİM O., AKKAYA B., KARAÜZÜM S., VURAL E.
Hematoloji Uzmanlık Derneği Ulusal Kongresi 2020 (Online), Antalya, Turkey, 12 - 15 December 2020, pp.27-28
- IX. **AML Olgalarında FLT3-ITD Mutasyonu Varlığı CD135 Proteini Hücre Yüzeyi İfadesini Etkiliyor Mu?**
Toylu A., Salim O., Karaüzüm S., Akkaya B., Soltekin H., Ündar L.
45. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 30 October - 02 November 2019, pp.138
- X. **Facioscapulohumeral Muscular Dystrophy (FSHD) has a Talk with Endocrinologic Parameters: Estradiol, Progesterone and Testosterone**
HANGÜL C., ÖZSOY U., HİZAY A., BOZKURT S., BİLGE U., ÖZDEM S., ALTUNBAŞ H. A., UYSAL H., KOÇ A. F., KARAÜZÜM S.
FSH Society International Research Congress, 19 - 20 June 2019
- XI. **Homozygous terminal deletion on 4q35.2 in a child with developmental disability and healthy parents with heterozygous deletion in the same region**
Karaman Mercan T., Altıok Clark Ö., Nur B., Mihçi E., Karaüzüm S.
Erciyes Tıp Genetik Günleri, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019
- XII. **ÖSTROJENİN FASİOSKAPULOHUMERAL MUSKÜLERDISTROFI (FSHD)'DE B-KATENİN, DUX4 VE PAX3/7DÜZEYLERİNE ETKİSİ**
HANGÜL C., GÜVENİR ÇELİK E., KAYA ÇAKIR H., EROĞLU O., UYSAL H., KARAÜZÜM S.
54.Uluslararası Nöroloji Kongresi Uluslararası katılımlı, Turkey, 30 November - 06 December 2018
- XIII. **KMPH Olgalarında Yeni Nesil Dizileme ile 17 Hedef Gen-Myeloid Panel İncelemesi Yaklaşımı**
Toylu A., Salim O., Kurtoğlu E., Altıok Clark Ö., Karaüzüm S., Ündar L.
44. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 31 October - 04 November 2018, pp.176
- XIV. **Alterations of C9orf72, SOD1, TARDBP, FUS and UBQLN2 genes with amyotrophic lateral sclerosis**
ÇİFTÇİ V., BİLGİN T., DARBAŞ Ş., ARIKAN Y., UYSAL H., KARAÜZÜM S.
ENCALS 2018, Oxford, United Kingdom, 20 - 22 June 2018
- XV. **Ailesel amiloidozis polinöropatisi olduğudusunlu olgularda TTR gen mutasyonlarının araştırılması**
BAHŞİ P., YAKUT UZUNER S., UYSAL H., KARAÜZÜM S.
XV. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Fethiye, Turkey, 26 - 29 October 2017
- XVI. **Fasioskapulohumeral musküler distrofi ve trombosiztoz birlikteliği**
HANGÜL C., UYSAL H., YÜCEL O. K., TOYLU A., KARAÜZÜM S.
53. Ulusal Nöroloji Kongresi, Antalya, Turkey, 24 - 30 November 2017, pp.1
- XVII. **Fasioskapulohumeral Musküler Distrofide Yüz Morfolojisi Ve Klinik Şiddetin Hormonlarla İLİŞKİSİ**
HANGÜL C., ÖZSOY U., HİZAY A., BOZKURT S., BİLGE U., ÖZDEM S., ALTUNBAŞ H. A., UYSAL H., KOÇ F., KARAÜZÜM S.
53. Ulusal Nöroloji Kongresi, Antalya, Turkey, 24 - 30 November 2017, pp.330
- XVIII. **Fasioskapulohumeral Musküler Distrofide Yüz Morfolojisi Ve Klinik Şiddetin Hormonlarla İLİŞKİSİ**
HANGÜL C., ÖZSOY U., HİZAY A., BOZKURT S., BİLGE U., ÖZDEM S., ALTUNBAŞ H. A., UYSAL H., KOÇ F., KARAÜZÜM S.
53. Ulusal Nöroloji Kongresi, Antalya, Turkey, 24 - 30 November 2017, pp.330
- XIX. **Fasioskapulohumeral Musküler Distrofide Yüz Morfolojisi Ve Klinik Şiddetin Hormonlarla İLİŞKİSİ**

- HANGÜL C., ÖZSOY U., HİZAY A., BOZKURT S., BİLGE U., ÖZDEM S., ALTUNBAŞ H. A., UYSAL H., KOÇ F., KARAÜZÜM S.
53. Ulusal Nöroloji Kongresi, Antalya, Turkey, 24 - 30 November 2017, pp.330
- XX. **Fasioskapulohumeral Musküler Distrofide Yüz Morfolojisı Ve Klinik Şiddetin Hormonlarla İLİŞKİSİ**
HANGÜL C., ÖZSOY U., HİZAY A., BOZKURT S., BİLGE U., ÖZDEM S., ALTUNBAŞ H. A., UYSAL H., KOÇ F., KARAÜZÜM S.
53. Ulusal Nöroloji Kongresi, Antalya, Turkey, 24 - 30 November 2017, pp.330
- XXI. **Fasioskapulohumeral Musküler Distrofide Yüz Morfolojisı Ve Klinik Şiddetin Hormonlarla İLİŞKİSİ**
HANGÜL C., ÖZSOY U., HİZAY A., BOZKURT S., BİLGE U., ÖZDEM S., ALTUNBAŞ H. A., UYSAL H., KOÇ F., KARAÜZÜM S.
53. Ulusal Nöroloji Kongresi, Antalya, Turkey, 24 - 30 November 2017, pp.330
- XXII. **Amyotrofik Lateral Skleroz (ALS) tanısı alan olgularda C9orf72, SOD1, TARDBP, FUS, UBQLN2 gen mutasyonlarının araştırılması**
ÇİFTÇİ V., BİLGİN T., DARBAŞ Ş., ARIKAN Y., UYSAL H., KARAÜZÜM S.
XV. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 26 - 29 October 2017
- XXIII. **Does Hand Mirror Morphology A Useful Diagnostic Tool For The Treatment Decision Of Acute Undifferentiated Leukemia At Admission?**
ATAŞ Ü., TURGUT Ş., ULAŞ T., SALİM O., KARAÜZÜM S., ÜNDAR L.
4th Aegean Hematology Oncology Symposium, Rhodos, Greece, 21 - 24 September 2017, pp.44-45
- XXIV. **FLT3-ITD and NPM1 mutations in acute myeloid leukemia patients with cytogenetically favorable - or intermediate- risk**
TOYLU A., KARAÜZÜM S., AKKAYA B., SALİM O., ÜNDAR L.
29. European Congress of Pathology, Amsterdam, Netherlands, 2 - 06 September 2017
- XXV. **A de novo ins(2113) and two interstitial deletions in 13q in a boy with multiple congenital anomalies**
ALTIOK CLARK Ö., ÇETİN G. O., NUR B., TOYLU A., KARAÜZÜM S., MIHÇİ E.
11th European Cytogenetic Conference, 1 - 04 July 2017, vol.10, pp.32-33
- XXVI. **angelman sendromlu hastaların klinik ve nörolojik bulguların değerlendirilmesi**
Mihçi E., Nur B., Karaüzüm S., Duman Ö., Haspolat Ş.
19. ulusal çocuk nörolojisi, Antalya, Turkey, 19 - 23 April 2017
- XXVII. **Akut Miyeloid Lösemi Hastalarında IDH1/2-FLT3-NPM1 Mutasyonlarının İncelenmesi**
TOYLU A., SALİM O., Okur Çivril M., ILTAR U., YÜCEL O. K., ERDEM R., ULAŞ T., KARAÜZÜM S., AKKAYA B., ÜNDAR L.
42. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 22 October 2016, pp.130-131
- XXVIII. **Nadir bir kromozomal anomali: Ring kromozom 6**
NUR B., ALTIOK CLARK Ö., TOYLU A., KARAÜZÜM S., MIHÇİ E.
XII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.227-228
- XXIX. **Nadir Bir Kromozomal Anomali: Ring Kromozom 6**
Nur B., Altıok Clark Ö., Toylu A., Karaüzüm S., Mihçi E.
12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.227-228
- XXX. **Nadir Bir Kromozomal Anomali: Ring Kromozom 6**
Nur B., Altıok Clark Ö., Toylu A., Karaüzüm S., Mihçi E.
12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.227-228
- XXXI. **Distribution of NPM1 and FLT3 mutations in AML Patients**
TOYLU A., AKKAYA B., SALİM O., KARAÜZÜM S., ÜNDAR L.
18. Meeting of European Association for Haematopathology, Basel, Switzerland, 3 - 08 September 2016
- XXXII. **An infant with a ring chromosome 11 and 11q24 deletion**
ALTIOK CLARK Ö., NUR B., KARAMAN B., TOYLU A., MIHÇİ E., KARAÜZÜM S.
ESHG 2016, Barselona, Spain, 26 - 29 May 2016, pp.335
- XXXIII. **Clinical features and follow-up findings of Williams Beuren syndrome patients**
Nur B., Karaüzüm S., Mihçi E.
European Society of Human Genetics (ESHG), Barcelona, Spain, 21 - 24 May 2016, pp.649
- XXXIV. **An infant with a ring chromosome 11 and 11q24 deletion**
ALTIOK CLARK Ö., NUR B., KAHRAMAN B., TOYLU A., MIHÇİ E., KARAÜZÜM S.
European Society of Human Genetics (ESHG), Barselona, Spain, 21 - 24 May 2016, pp.335
- XXXV. **An infant with a ring chromosome 11 and 11q24 deletion**

- Altıok Clark Ö., Nur B., Kahraman B., Toylu A., Mihçi E., Karaüzüm S.
European Society of Human Genetics (ESHG), Barcelona, Spain, 21 - 24 May 2016, pp.335
- XXXVI. **Clinical features and follow up findings of Williams Beuren syndrome patients** Özet bildiri kabul edildi
NUR B., KARAÜZÜM S., MIHÇI E.
European Society of Human Genetics2016, Barcelona, Spain, 20 - 24 May 2016
- XXXVII. **An infant with a ring chromosome 11 and 11q24 deletion** Özet bildiri kabul edildi
ALTIOK CLARK Ö., NUR B., KARAMAN B., TOYLU A., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
European Society of Human Genetics2016, Barcelona, Spain, 20 - 24 May 2016
- XXXVIII. **İnfantil spazm nedeniyle tanı alan Miller Dieker sendromu olgusu Poster kabul edildi**
NUR B., AYDOĞAN A., KARAÜZÜM S., MIHÇI E.
52. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, 15 - 19 May 2016
- XXXIX. **İnfantil spazm nedeniyle tanı alan Miller Dieker sendromu olgusu**
Nur B., Aydoğan A., Karaüzüm S., Mihçi E.
52. Türk Pediatri Arşivi, Antalya, Turkey, 15 - 19 May 2016, pp.92
- XL. **Prenatal Tanıda Belirlenmis ve array-CGH ile 16 Numaralı Kromozomdan Orjin Aldığı Saptanmış Olan Marker Kromozom**
Cetin Z., YAKUT UZUNER S., sanhal c., KARAÜZÜM S., Karaman B., ŞİMŞEK M.
XIV. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2015, pp.386
- XLI. **Çoklu konjenital anomalisi sahip bir olguda moleküller olarak karekterize edilmiş 11q14.1-q23.3 aralığının delesyonu**
Çetin Z., Altıok Clark Ö., Yakut Uzuner S., Nur B., Mihçi E., Karaüzüm S.
14. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2015, pp.385
- XLII. **FLT3-ITD ve/veya FLT3-D835 ve/veya NPM1 Pozitif Akut Myeloid Lösemi Olguları: Tek Merkez Deneyimi.**
SALİM O., YÜCEL O. K., TOYLU A., ILTAR U., ERDEM R., Aydın Acar Ç., ALTIOK CLARK Ö., BERKER S., Timurağaoğlu A., ÜNDAR L.
40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 22 - 25 October 2015, pp.1
- XLIII. **FLT3-ITD ve/veya FLT3-D835 ve/veya NPM1 Pozitif Akut Myeloid Lösemi Olguları: Tek Merkez Deneyimi.**
SALİM O., YÜCEL O. K., TOYLU A., ILTAR U., ERDEM R., Aydın Acar Ç., ALTIOK CLARK Ö., BERKER S., Timurağaoğlu A., ÜNDAR L.
40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 22 - 25 October 2015, pp.1
- XLIV. **A familial Interstitial 4q35 deletion with no discernible clinical effects.**
ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S., Cetin Z.
10. European Cytogenetics Conference, Strasbourg, France, 4 - 07 July 2015
- XLV. **Evaluation of TEL/AML1 fusion and additional abnormalities involving TEL and/or AML1 genes using FISH technique in patients with childhood acute lymphoblastic leukemia.**
Manguoğlu Aydemir A. E., Aydın Acar Ç., Cetin Z., Tayfun F., Altıok Clark Ö., Küpesiz O. A., Akkaya B., Karaüzüm S.
European Cytogenetics Conference, Strasbourg, France, 4 - 07 July 2015
- XLVI. **A familial interstitial 4q35 deletion with no discernible clinical effects.**
ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S., ÇETİN Z.
10th European Cytogenetics Conference, Strasbourg, France, 4 - 07 July 2015, pp.51
- XLVII. **A familial Interstitial 4q35 deletion with no discernible clinical effects.**
Altıok Clark Ö., Yakut Uzuner S., Nur B., Mihçi E., Karaüzüm S., Cetin Z.
10. European Cytogenetics Conference, Strasbourg, France, 4 - 07 July 2015
- XLVIII. **Evaluation of TEL/AML1 fusion and additional abnormalities involving TEL and/or AML1 genes using FISH technique in patients with childhood acute lymphoblastic leukemia.**
MANGUOĞLU AYDEMİR A. E., Aydın Acar Ç., Cetin Z., Tayfun F., ALTIOK CLARK Ö., KÜPESİZ O. A., AKKAYA B., KARAÜZÜM S.
European Cytogenetics Conference, Strasbourg, France, 4 - 07 July 2015

- XLIX. Evaluation of TEL/AML1 fusion and additional abnormalities involving TEL and/or AML1 genes using FISH technique in patients with childhood acute lymphoblastic leukemia.**
MANGUOĞLU AYDEMİR A. E., Aydin Acar Ç., Cetin Z., Tayfun F., ALTIOK CLARK Ö., KÜPESİZ O. A., AKKAYA B., KARAÜZÜM S.
European Cytogenetics Conference, Strasbourg, France, 4 - 07 July 2015
- L. Hematolojik malignite olgularında multiplex PCR-kapiller elektroforez yöntemi ile IG gen bölgeleri klonalite analiz sonuçları**
Toylu A., Salim O., Yücel O. K., Iltar U., Erdem R., Altıok Clark Ö., Okur Çivril M., Ulubahşi M., Karaüzüm S., Ündar L.
2.Akdeniz Hematoloji Sempozyumu- Multiple Myeloma, Antalya, Turkey, 3 - 05 April 2015, vol.0, no.0, pp.30
- LI. Akut Promiyelositik Lösemi Olgusunda İlk kez Tanımlanan Klonal Ek Sitogenetik Bozukluk: t(6;10).**
SALİM O., ERDEM R., Aydin Acar Ç., YÜCEL O. K., ILTAR U., TOYLU A., ALTIOK CLARK Ö., BERKER S., ÜNDAR L.
40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 22 - 25 October 2014, pp.1
- LII. Akut Promiyelositik Lösemi Olgusunda İlk kez Tanımlanan Klonal Ek Sitogenetik Bozukluk: t(6;10).**
SALİM O., ERDEM R., Aydin Acar Ç., YÜCEL O. K., ILTAR U., TOYLU A., ALTIOK CLARK Ö., BERKER S., ÜNDAR L.
40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 22 - 25 October 2014, pp.1
- LIII. FLT3-ITD ve/veya FLT3-D835 ve/veya NPM1 Pozitif Akut Myeloid Lösemi Olguları: Tek Merkez Deneyimi.**
SALİM O., YÜCEL O. K., TOYLU A., ILTAR U., ERDEM R., Aydin Acar Ç., ALTIOK CLARK Ö., BERKER S., Timurağaoğlu A., ÜNDAR L.
40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 22 - 25 October 2014, pp.1
- LIV. Akut Promiyelositik Lösemi Olgusunda İlk kez Tanımlanan Klonal Ek Sitogenetik Bozukluk: t(6;10).**
SALİM O., ERDEM R., Aydin Acar Ç., YÜCEL O. K., ILTAR U., TOYLU A., ALTIOK CLARK Ö., BERKER S., ÜNDAR L.
40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 22 - 25 October 2014, pp.1
- LV. Akut Promiyelositik Lösemi Olgusunda İlk kez Tanımlanan Klonal Ek Sitogenetik Bozukluk: t(6;10).**
Salim O., Erdem R., Aydin Acar Ç., Yücel O. K., Iltar U., Toylu A., Altıok Clark Ö., Berker S., Ündar L.
40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 22 - 25 October 2014, pp.1
- LVI. FLT3-ITD ve/veya FLT3-D835 ve/veya NPM1 Pozitif Akut Myeloid Lösemi Olguları: Tek Merkez Deneyimi.**
Salim O., Yücel O. K., Toylu A., Iltar U., Erdem R., Aydin Acar Ç., Altıok Clark Ö., Berker S., Timurağaoğlu A., Ündar L.
40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 22 - 25 October 2014, pp.1
- LVII. Dengeli olduğu düşünülen kromozom aberasyonları ve klinik bulguları bulunan olgularda kırık noktalarının Array CGH yöntemi ile incelenmesi**
ÇETİN Z., YAKUT UZUNER S., ALTIOK CLARK Ö., NUR B., MIHÇİ E., KARAÜZÜM S.
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 26 September 2014
- LVIII. Dengeli olduğu düşünülen kromozom aberasyonları ve klinik bulguları bulunan olgularda kırık noktalarının array-CGH yöntemi ile incelenmesi**
Cetin Z., YAKUT UZUNER S., ALTIOK CLARK Ö., NUR B., MIHÇİ E., KARAÜZÜM S.
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, vol.1, no.1, pp.93
- LIX. Dengeli Olduğu Düşünülen Kromozom Aberasyonları ve Klinik Bulguları Bulunan Olgularda Kırık Noktalarının Array-CGH Yöntemi ile İncelenmesi.**
Cetin Z., Yakut S., Altıok Clark Ö., Nur B., Mihçi E., Berker S.
11. Ulusal Tibbi genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.93
- LX. CLINICAL EXPRESSION OF FAMILIAL WILLIAMS BEUREN SYNDROME IN A TURKISH FAMILY**
PARLAK M., NUR B., MIHÇİ E., DURMAZ E., KARAÜZÜM S., AKÇURİN S., BİRCAN İ.
53rd ANNUAL MEETING EUROPEAN SOCIETY FOR PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, 18 - 20 September 2014
- LXI. Coeliac disease in Williams syndrome**
MIHÇİ E., NUR B., KARAÜZÜM S., YILMAZ A., ARTAN R.
European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, ESHG, Milan, Italy, 31 May - 02 June 2014
- LXII. Multipl Myeloma in a Patient with Chronic Lymphocytic Leukemia**
AKKAYA B., SALİM O., BERKER S.
17th Meeting of the European Association for Haematopathology, İstanbul, Turkey, 17 February - 22 October

- 2014, pp.84
- LXIII. **Multipl Myeloma in a Patient with Chronic Lymphocytic Leukemia**
AKKAYA B., SALİM O., BERKER S.
17th Meeting of the European Association for Haematopathology, İstanbul, Turkey, 17 February - 22 October 2014, pp.84
- LXIV. **Çocukluk çağı akut lenfoblastik lösemili hastalarda floresan in situ hibridizasyon ile TEL AML1 füzyonu ve TEL AML1 genlerini içeren ek anomalilerin değerlendirilmesi**
AYDIN ACAR Ç., ÇETİN Z., TAYFUN KÜPESİZ F., KÜPESİZ O. A., KARAÜZÜM S.
XIII. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Aydın, Turkey, 27 - 30 October 2013
- LXV. **Inv(4)(p13q13) Kromozom Anomalisine Sahip Esansiyel Trombositemi Tanılı Olgu Sunumu.**
Aydın Acar Ç., YÜCEL O. K., SALİM O., BERKER S.
Ulusal Tibbi Bioloji ve Genetik Kongresi, Aydin, Turkey, 27 - 30 October 2013, pp.394
- LXVI. **Inv(4)(p13q13) Kromozom Anomalisine Sahip Esansiyel Trombositemi Tanılı Olgu Sunumu.**
Aydın Acar Ç., YÜCEL O. K., SALİM O., BERKER S.
Ulusal Tibbi Bioloji ve Genetik Kongresi, Aydin, Turkey, 27 - 30 October 2013, pp.394
- LXVII. **Inv(4)(p13q13) Kromozom Anomalisine Sahip Esansiyel Trombositemi Tanılı Olgu Sunumu.**
Aydın Acar Ç., YÜCEL O. K., SALİM O., BERKER S.
Ulusal Tibbi Bioloji ve Genetik Kongresi, Aydin, Turkey, 27 - 30 October 2013, pp.394
- LXVIII. **Çok Ender Bir Olgu: Myelodisplastik Sendromdan Akut Myeloid Lösemiye Dönüşüm ve Mantle Hücreli Lenfoma Birlikteliği**
SALİM O., YÜCEL O. K., ULUBAHŞI M., Aydın Acar Ç., AKKAYA B., BERKER S., ÜNDAR L.
39. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 26 October 2013, pp.91
- LXIX. **Çok Ender Bir Olgu: Myelodisplastik Sendromdan Akut Myeloid Lösemiye Dönüşüm ve Mantle Hücreli Lenfoma Birlikteliği**
SALİM O., YÜCEL O. K., ULUBAHŞI M., Aydın Acar Ç., AKKAYA B., BERKER S., ÜNDAR L.
39. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 26 October 2013, pp.91
- LXX. **Çok Ender Bir Olgu: Myelodisplastik Sendromdan Akut Myeloid Lösemiye Dönüşüm ve Mantle Hücreli Lenfoma Birlikteliği**
SALİM O., YÜCEL O. K., ULUBAHŞI M., Aydın Acar Ç., AKKAYA B., BERKER S., ÜNDAR L.
39. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 26 October 2013, pp.91
- LXXI. **Öğrenme güçlüğü ve hiperaktivite bozukluğu ile gelen olguda 10q23 bölgesinde frajilite**
ALTIOK CLARK Ö., NUR B., TOYLU A., ÇETİN Z., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, 26 - 27 September 2013
- LXXII. **Mozaik ring 21 ve Kromozom 21 Monozomisine Sahip Azospermili Bir Olgu Sunumu**
Cetin Z., Altıok Clark Ö., Sevuk M., Lüleci G., Karaüzüm S.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.317
- LXXIII. **HTR1A ve RNF180 Genlerini İçeren 5q12.1 -5q12.3 Bölgesinin Mikrodelesyonuna Sahip Bir Olgu Sunumu**
Cetin Z., Yakut Uzuner S., Altıok Clark Ö., Mihçi E., Karaüzüm S., Lüleci G.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.54
- LXXIV. **Kompleks Kromozom Aberasyonu ile 4q22.3q23 ve 14q31.1q31.3 Bölgelerinde Mikrodelesyon'a Sahip Azoospermi'li Olgu Sunumu.**
Cetin Z., Yakut S., Altıok Clark Ö., Usta M. F., Berker S., Lüleci G.
10. Ulusal Tibbi genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.87
- LXXV. **HTR1A ve RNF180 Genlerini İçeren 5q12.1-5q12.3 Bölgesinin Mikrodelesyonuna Sahip Bir Olgu Sunumu.**
Cetin Z., YAKUT S., ALTIOK CLARK Ö., MIHÇI E., BERKER S., Luleci G.
10. Ulusal Tibbi genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.54
- LXXVI. **de novo mos46,tas(y;19)(p112;q13.4)/45,X Karyotipine Sahip Miks Gonadal Disgenezi Gözlenen Olgu Sunumu**
Cetin Z., Parlak M., Altıok Clark Ö., Karagüzel G., Bircan İ., Lüleci G., Karaüzüm S.

10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.317
- LXXVII. **Kompleks Kromozom Aberasyonu ile 4q22.3q23 ve 14q31.1q31.3 Bölgelerinde Mikrodelesyonlar Sahip Azospermili Olgular Sunumu**
Cetin Z., YAKUT UZUNER S., ALTIOK CLARK Ö., USTA M. F., KARAÜZÜM S., Lüleci G.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 22 December 2012, pp.87
- LXXVIII. **Additional t(3;3)(q29;q23), t(4;11)(q21;q23), t(11;18)(q10;q10) Translocations in a Patient with Chronic Phase Ph+ CML**
Cetin Z., SALİM O., Aydin Acar Ç., YÜCEL O. K., ÜNDAR L., BERKER S.
Eurasia Hematology Congress, Antalya, Turkey, 17 - 21 October 2012, pp.66
- LXXIX. **Additional t(3;3)(q29;q23), t(4;11)(q21;q23), t(11;18)(q10;q10) Translocations in a Patient with Chronic Phase Ph+ CML**
Cetin Z., SALİM O., Aydin Acar Ç., YÜCEL O. K., ÜNDAR L., BERKER S.
Eurasia Hematology Congress, Antalya, Turkey, 17 - 21 October 2012, pp.66
- LXXX. **Cytogenetic and Molecular Cytogenetic Findings in Chronic Lymphocytic Leukemia; A Single Center Experience**
Aydin Acar Ç., SALİM O., Cetin Z., YÜCEL O. K., Timurağaoğlu A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., BERKER S.
Eurasia Hematology Congress, Antalya, Turkey, 17 - 21 October 2012, pp.44
- LXXXI. **Analysis of Molecular Cytogenetic Markers and Clinical Outcome in Chronic Lymphocytic Leukemia and Multiple Myeloma with 17p Deletion; A Single Center Experience**
BERKER S., SALİM O., Cetin Z., Aydin Acar Ç., YÜCEL O. K., Timurağaoğlu A., Karadoğan İ., ÜNDAR L.
Eurasia Hematology Congress, Antalya, Turkey, 17 - 21 October 2012, pp.55
- LXXXII. **Analysis of Molecular Cytogenetic Markers and Clinical Outcome in Chronic Lymphocytic Leukemia and Multiple Myeloma with 17p Deletion; A Single Center Experience**
BERKER S., SALİM O., Cetin Z., Aydin Acar Ç., YÜCEL O. K., Timurağaoğlu A., Karadoğan İ., ÜNDAR L.
Eurasia Hematology Congress, Antalya, Turkey, 17 - 21 October 2012, pp.333
- LXXXIII. **Analysis of Molecular Cytogenetic Markers and Clinical Outcome in Chronic Lymphocytic Leukemia and Multiple Myeloma with 17p Deletion; A Single Center Experience**
BERKER S., SALİM O., Cetin Z., Aydin Acar Ç., YÜCEL O. K., Timurağaoğlu A., Karadoğan İ., ÜNDAR L.
Eurasia Hematology Congress, Antalya, Turkey, 17 - 21 October 2012, pp.55
- LXXXIV. **Additional t(3;3)(q29;q23), t(4;11)(q21;q23), t(11;18)(q10;q10) Translocations in a Patient with Chronic Phase Ph+ CML**
Cetin Z., SALİM O., Aydin Acar Ç., YÜCEL O. K., ÜNDAR L., BERKER S.
Eurasia Hematology Congress, Antalya, Turkey, 17 - 21 October 2012, pp.337
- LXXXV. **Cytogenetic and Molecular Cytogenetic Findings in Chronic Lymphocytic Leukemia; A Single Center Experience**
Aydin Acar Ç., SALİM O., Cetin Z., YÜCEL O. K., Timurağaoğlu A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., BERKER S.
Eurasia Hematology Congress, Antalya, Turkey, 17 - 21 October 2012, pp.44
- LXXXVI. **Cytogenetic and Molecular Cytogenetic Findings in Chronic Lymphocytic Leukemia; A Single Center Experience**
Aydin Acar Ç., SALİM O., Cetin Z., YÜCEL O. K., Timurağaoğlu A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., BERKER S.
Eurasia Hematology Congress, Antalya, Turkey, 17 - 21 October 2012, pp.296
- LXXXVII. **Detecting Chromosomal Anomalies Through M-FISH in Acute Lymphoblastic Leukemia.**
Hazar V., Çetin Z., YAKUT S., BERKER S.
43 rd Congress of The International Society of Pediatric Oncology (SIOP) 2011, Auckland, New Zealand, 28 - 30 November 2011, pp.868-869
- LXXXVIII. **Detecting Chromosomal Anomalies Through M-FISH in Acute Lymphoblastic Leukemia.**
Hazar V., Çetin Z., YAKUT S., BERKER S.
43 rd Congress of The International Society of Pediatric Oncology (SIOP) 2011, Auckland, New Zealand, 28 - 30 November 2011, pp.868-869
- LXXXIX. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇİ E., BERKER S., KESER İ., Luleci G.

- XII.Uluslararası Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 27 - 30 October 2011, pp.158-159
- XC. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., BERKER S., KESER İ., Lüleci G.
XII.Uluslararası Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 27 - 30 October 2011, pp.158-159
- XCI. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., BERKER S., KESER İ., Lüleci G.
XII.Uluslararası Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 27 - 30 October 2011, pp.158-159
- XCII. **Prenatal Tanıda Nadir Görülen Kromozomal Abnormaliteler; 10125 Prenatal Olgunun Sitogenetik ve Klinik Bulguları.**
Lüleci G., YAKUT S., Cetin Z., ŞİMŞEK M., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Toru S., BERKER S.
XII. Uluslararası Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 27 - 30 October 2011, pp.165-166
- XCIII. **Abnormal Signal Patterns Involved in t(12;21) TEL-AML1 in Childhood Acute Lymphoblastic Leukemia Patients.**
ALTIOK CLARK Ö., Ozkaya C., YAKUT S., Cetin Z., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Tezcan G., Hazar V., Lüleci G., BERKER S.
12th International Congress of Human Genetics/61st Annual Meeting of The American Society of Human Genetics, Montreal, Canada, 12 October 2011, pp.651
- XCIV. **Abnormal Signal Patterns Involved in t(12;21) TEL-AML1 in Childhood Acute Lymphoblastic Leukemia Patients.**
Altıok Clark Ö., Ozkaya C., Yakut S., Cetin Z., Küpesiz O. A., Tezcan G., Tezcan G., Hazar V., Lüleci G., Berker S.
12th International Congress of Human Genetics/61st Annual Meeting of The American Society of Human Genetics, Montreal, Canada, 12 October 2011, pp.651
- XCV. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**
Lüleci 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, Canada, 11 - 15 October 2011, pp.273
- XCVI. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**
Lüleci 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, Canada, 11 - 15 October 2011, pp.273
- XCVII. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**
Lüleci 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, Canada, 11 - 15 October 2011, pp.273
- XCVIII. **Diagnosis and prognosis of Multiple Myeloma in 114 patients based on cytogenetic analysis**
Altıok Clark Ö., Ozkaya C., Timurağaoglu A., Alkaya B., Ündar L., Karadoğan İ., Ünal F., Aşık F., Karaüzüm S., Lüleci G.
IX. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 9 - 11 December 2010, pp.5
- XCIX. **Two Cases with Rare Chromosomal Abnormality of Chromosome 12p Presenting Pallister-Killian Syndrome Phenotype.**
YAKUT S., Lüleci G., MIHÇI E., Cetin Z., KESER İ., BERKER S.
IX. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, pp.21
- C. **Mutational Screening of ALG (Glycogen Debranching Enzyme) Gene in Glycogen Storage Disease Type III**
Sargin C., MANGUOĞLU , Uygun V., ARTAN R., Lüleci G., BERKER S.
60.th Annual Meeting of the American Society of Human Genetics, Washington Dc, United States Of America, 2 - 06 November 2010, pp.1
- CI. **45 X 46 XY MİKS GONODAL DİSGENEZİDE Y 19 TRANSLOKASYONU**
PARLAK M., DURMAZ E., KARAÜZÜM S., LÜLELİ G., PEŞTERELİ E., BARAN R. T., BİRCAN İ., AKÇURİN S.
14. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 4 - 10 October 2010
- CII. **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, United States Of America, 2 - 06 October 2010, pp.382
- CIII. **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, United States Of America, 2 - 06 October 2010
- CIV. **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, Netherlands, 11 - 14 July 2010, pp.94
- CV. **The role of mixed chimerism on transplant outcome in patients with thalassaemia**
Kazik M., Tezcan G., Karauzum S., Uygun V., Manguoglu E., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A.
36th Annual Meeting of the European-Group-for-Blood-and-Marrow-Transplantat/9th Meeting of the EBMT Data-Management-Group/26th Meeting of the EBMT Nurses Group/2nd EBMT Qual Management Meeting, Viyana, Austria, 21 - 24 March 2010, pp.195
- CVI. **Pre-emptive donor lymphocyte infusions for unstable mixed chimerism in thalassaemia**
Karasu G., Uygun V., Karauzum S., Kazsk , KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A.
36th Annual Meeting of the European-Group-for-Blood-and-Marrow-Transplantat/9th Meeting of the EBMT Data-Management-Group/26th Meeting of the EBMT Nurses Group/2nd EBMT Qual Management Meeting, Viyana, Austria, 21 - 24 March 2010, pp.196
- CVII. **Talasemi Transplantında Mikst Kimerizm Graft Reddi İçin Belirleyici mi?**
Karasu G. T., Uygun V., BERKER S., Akcan M., MANGUOĞLU E., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A.
6.Uluslararası Kemik İliği Transplantasyonu ve Kök Hücre Tedavileri Kongresi, Antalya, Turkey, 4 - 06 March 2010, pp.157-158
- CVIII. **Talasemi Transplantında Mikst Kimerizm Graft Reddi İçin Belirleyici mi?**
Karasu G. T., Uygun V., BERKER S., Akcan M., MANGUOĞLU E., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A.
6.Uluslararası Kemik İliği Transplantasyonu ve Kök Hücre Tedavileri Kongresi, Antalya, Turkey, 4 - 06 March 2010, pp.157-158
- CIX. **Prostat kanserli hastada masif seröz efüzyon ile prezente olan T hücreli prolenfositik lösemi**
SALİM O., AKKAYA B., ULUBAHŞI M., BERKER S., Karadoğan İ., Timurağaoğlu A., ÜNDAR L.
35. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 10 October 2009, pp.140
- CX. **Prostat kanserli hastada masif seröz efüzyon ile prezente olan T hücreli prolenfositik lösemi**
SALİM O., AKKAYA B., ULUBAHŞI M., BERKER S., Karadoğan İ., Timurağaoğlu A., ÜNDAR L.
35. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 10 October 2009, pp.140
- CXI. **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, Turkey, 28 June - 01 July 2009, pp.58
- CXII. **Hematopoietic Chimerism Analysis in Paediatric Allogeneic Cell Transplantation Patients**
MANGUOĞLU , BERKER S., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
8th Balkan Meeting on Human Genetics, Dubrovnik, Croatia, 14 - 17 May 2009, pp.113
- CXIII. **Hematopoietic Chimerism Analysis in Paediatric Allogeneic Cell Transplantation Patients**
MANGUOĞLU , BERKER S., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
8th Balkan Meeting on Human Genetics, Dubrovnik, Croatia, 14 - 17 May 2009, pp.113
- CXIV. **Effect of intestinal ischemia-reperfusion injury on apoptotic process in the lung and kidney**
KARAVELİ Ç., ASLAN A., ÖZBİLİM G., AKKAYA B., BERKER S.
European Paediatric Surgeons Congress, İstanbul, Turkey, 18 - 21 June 2008, pp.227
- CXV. **Effect of intestinal ischemia-reperfusion injury on apoptotic process in the lung and kidney**
KARAVELİ Ç., ASLAN A., ÖZBİLİM G., AKKAYA B., BERKER S.
European Paediatric Surgeons Congress, İstanbul, Turkey, 18 - 21 June 2008, pp.227
- CXVI. **Low Expression of ARHI Contributes to Glial Tumor Development.**

- YAKUT S., TUNCER M. R., Berker M., GÖKSU E. T., Luleci G., BERKER S.
European Human Genetics Conference, Barcelona, Spain, 21 May - 03 June 2008, pp.218
- CXVII. **Low Expression of ARHI Contributes to Glial Tumor Development.**
YAKUT S., TUNCER M. R., Berker M., GÖKSU E. T., Luleci G., BERKER S.
European Human Genetics Conference, Barcelona, Spain, 21 May - 03 June 2008, pp.218
- CXVIII. **Low Expression of ARHI Contributes to Glial Tumor Development.**
YAKUT S., TUNCER M. R., Berker M., GÖKSU E. T., Luleci G., BERKER S.
European Human Genetics Conference, Barcelona, Spain, 21 May - 03 June 2008, pp.218
- CXIX. **Prenatal dönemde tanımlanan markır kromozom.**
YAKUT S., Cetin Z., ŞİMŞEK M., Bagci G., BERKER S., Tukun A., Luleci G.
VIII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.211
- CXX. **Glukojen Depo Hastalığı Tip III'de AGL Genindeki Mutasyonların Taranması**
MANGUOĞLU E., BERKER S., Uygun V., Ozkaya F., Lüleci G., ARTAN R.
VIII.Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.14
- CXXI. **Glukojen Depo Hastalığı Tip III'de AGL Genindeki Mutasyonların Taranması**
MANGUOĞLU E., BERKER S., Uygun V., Ozkaya F., Lüleci G., ARTAN R.
VIII.Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.14
- CXXII. **Glukojen Depo Hastalığı Tip III'de AGL Genindeki Mutasyonların Taranması**
MANGUOĞLU E., BERKER S., Uygun V., Ozkaya F., Lüleci G., ARTAN R.
VIII.Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.14
- CXXIII. **ARHI Tümör Süpresör Geninin Glial Beyin Tümörlerindeki Rolü.**
YAKUT S., TUNCER M. R., Berker M., GÜRER İ. E., BERKER S., Luleci G.
II. Multidisipliner Kanser Sempozyumu, Bursa, Turkey, 24 - 27 February 2008, pp.140
- CXXIV. **Rearrangement of chromosome 6 in hematological malignancies.**
BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Hazar V., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Timuragaoglu A., Lüleci G.
Chromosome Research, İstanbul, Turkey, 1 - 04 October 2007, pp.214-215
- CXXV. **Rearrangement of chromosome 6 in hematological malignancies.**
BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Hazar V., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Timuragaoglu A., Lüleci G.
Chromosome Research, İstanbul, Turkey, 1 - 04 October 2007, pp.214-215
- CXXVI. **293 multidirectional and simultaneous evaluation of intestinal damage in chick embryo with gastroschisis**
KARAGÜZEL G., Çağlar M., OCAK G. A., Yaşar D., BERKER S.
II World congress of the world federation of associations of pediatric surgeons, Buenos Aire, Argentina, 9 - 12 September 2007
- CXXVII. **LOH on 1p/19q and 10q and Ki-67 labelling index in glial tumors.**
GÜRER İ. E., YAKUT UZUNER S., KARAÜZÜM S., GÖKSU E. T., OCAK G. A.
21st European Congress of Pathology, İstanbul, Turkey, 8 - 13 September 2007, pp.243
- CXXVIII. **LOH on 1p/19q and 10q and Ki-67 labelling index in glial tumors.**
GÜRER İ. E., YAKUT S., BERKER S., GÖKSU E. T., Gokhan G.
Virchows Archiv, İstanbul, Turkey, 1 - 05 August 2007, pp.243
- CXXIX. **Amplification of ABL1 gene without BCR/ABL1 fusion in two children with acute lymphoblastic leukemia.**
BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Tezcan G., Tulumen T., Hazar V., Sipahi T., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Nice, France, 16 - 19 June 2007, pp.144
- CXXX. **Amplification of ABL1 gene without BCR/ABL1 fusion in two children with acute lymphoblastic leukemia.**
BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Tezcan G., Tulumen T., Hazar V., Sipahi T., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Nice, France, 16 - 19 June 2007, pp.144
- CXXXI. **Screening of 22q11.2 Microdeletion and Microduplications in 110 Patients With Clinical Findings of DiGeorge/Velocardiofacial Syndrome.**
Lüleci G., Cetin Z., MIHÇI E., YAKUT S., KARDELEN F., Tacoy S., BERKER S.

- European Human Genetics Conference, Nice, France, 16 - 19 June 2007, pp.97
- CXXXII. **ARHI Tümör Süpresör Geninin Glial Beyin Tümörlerindeki Rolü.**
YAKUT S., TUNCER M. R., Berker M., GÜRER İ. E., BERKER S., Lüleci G.
17. Ulusal Kanser Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 23 April 2007, pp.204
- CXXXIII. **Pediatrik akut lenfoblastik lösemide ABL1 gen amplifikasyonunun FISH yöntemi ile gösterilmesi.**
BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Tezcan G., Tulumen T., Hazar V., Sipahi T., Lüleci G.
17. Ulusal Kanser Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 23 April 2007, pp.163
- CXXXIV. **Rearrangements of chromosome 6 in hematological malignancies**
Berker-Karauzum S. Y., Yakut S., Cetin Z., Karadogan I., Undar L., Hazar V., Tezcan G., Kupesiz A., Timuragaoglu A., Luleci G.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.214-215
- CXXXV. **Defibrotide for the treatment of hepatic veno-occlusive disease in children.**
Uygun V., Tezcan G., Hazar V., Yesilipek A.
48th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology, Florida, United States Of America, 9 - 12 December 2006, vol.108
- CXXXVI. **Peripheral blood stem cell transplantation in children with thalassemia.**
Tezcan G., Uygun V., Kupesiz A., Hazar V., Yesilipek A.
48th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology, Florida, United States Of America, 9 - 12 December 2006, vol.108
- CXXXVII. **ALL Ve AML Hastalarında FISH Yöntemi ile 11q23 Bölgesindeki Yeniden Düzenlenmelerin Belirlenmesi.**
YAKUT S., BERKER S., Cetin Z., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
VII. Ulusal Tibbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.180
- CXXXVIII. **KML Ve ALL Tanılı Olgularda t(9;22) Translokasyonuna Spesifik ES-FISH Probu ile Atipik Sinyallerin Gösterilmesi.**
BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Dirice E., Temizkan K., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Timuragaoglu A., et al.
VII. Ulusal Tibbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.87
- CXXXIX. **ALL Ve AML Hastalarında FISH Yöntemi ile 11q23 Bölgesindeki Yeniden Düzenlenmelerin Belirlenmesi.**
YAKUT S., BERKER S., Cetin Z., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
VII. Ulusal Tibbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.180
- CXL. **Evaluation of 11q23 rearrangements in Turkish ALL and AML patients by FISH.**
YAKUT S., BERKER S., Cetin Z., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Amsterdam, Netherlands, 6 May - 09 June 2006, pp.221
- CXLI. **Evaluation of 13q14 deletions by interphase FISH in Multiple Myeloma and Chronic Lymphocytic Leukemia Patients.**
Cetin Z., BERKER S., YAKUT S., ÜNDAR L., Karadoğan İ., Timuragaoglu A., Temizkan K., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Amsterdam, Netherlands, 6 May - 09 June 2006, pp.223
- CXLII. **Evaluation of 11q23 rearrangements in Turkish ALL and AML patients by FISH.**
YAKUT S., BERKER S., Cetin Z., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Amsterdam, Netherlands, 6 May - 09 June 2006, pp.221
- CXLIII. **Evaluation of 13q14 deletions by interphase FISH in Multiple Myeloma and Chronic Lymphocytic Leukemia Patients.**
Cetin Z., BERKER S., YAKUT S., ÜNDAR L., Karadoğan İ., Timuragaoglu A., Temizkan K., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Amsterdam, Netherlands, 6 May - 09 June 2006, pp.223
- CXLIV. **Donor cell-derived acute myeloblastic leukemia after allogeneic peripheral blood hematopoietic stem cell transplantation for juvenile myelomonocytic leukemia**
BERKER S., Cetin Z., MANGUOĞLU E., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Yesilipek A., Lüleci G., Hazar V.
European Human Genetics Conference 2006, Amsterdam, Netherlands, 6 - 09 May 2006, pp.213-214
- CXLV. **Donor cell-derived acute myeloblastic leukemia after allogeneic peripheral blood hematopoietic**

- stem cell transplantation for juvenile myelomonocytic leukemia**
BERKER S., Cetin Z., MANGUOĞLU E., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Yesilipek A., Lüleci G., Hazar V.
European Human Genetics Conference 2006, Amsterdam, Netherlands, 6 - 09 May 2006, pp.213-214
- CXLVI. Cytogenetic findings in 133 Turkish patients with myelodysplastic syndrome.**
BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Karadoğan İ., Temizkan K., ÜNDAR L., Lüleci G.
XXXth World of Congress of International Society of Hematology, İstanbul, Turkey, 28 September - 01 October 2005, pp.231
- CXLVII. Cytogenetic findings in 133 Turkish patients with myelodysplastic syndrome.**
BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Karadoğan İ., Temizkan K., ÜNDAR L., Lüleci G.
XXXth World of Congress of International Society of Hematology, İstanbul, Turkey, 28 September - 01 October 2005, pp.231
- CXLVIII. Hematopoietic Chimerism Analysis After Allogeneic Stem Cell Transplantation in Pediatric Cases**
MANGUOĞLU , BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
XXXth World Congress of the International Society of Hematology, İstanbul, Turkey, 28 September - 02 October 2005, pp.180-181
- CXIX. Hematopoietic Chimerism Analysis After Allogeneic Stem Cell Transplantation in Pediatric Cases**
MANGUOĞLU , BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
XXXth World Congress of the International Society of Hematology, İstanbul, Turkey, 28 September - 02 October 2005, pp.180-181
- CL. Hematopoietic Chimerism Analysis After Allogeneic Stem Cell Transplantation in Pediatric Cases**
MANGUOĞLU , BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
XXXth World Congress of the International Society of Hematology, İstanbul, Turkey, 28 September - 02 October 2005, pp.180-181
- CLI. Talasemi Majorlu Hastalarda Periferal Kök Hücre Transplantasyonu Sonrası Mikst Kimerizm**
Öztürk Z., Tezcan G., Karaüzüm S., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yeşilipek M. A.
V. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, İzmir, Turkey, 11 - 14 May 2005, pp.301
- CLII. Hematopoietic chimerism analysis after allogeneic peripheral stem cell transplantation in pediatric cases by using STR polymorphisms**
MANGUOĞLU E., BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
European Human Genetics Conference 2005, Prag, Czech Republic, 7 - 10 May 2005, pp.225
- CLIII. Detection of subtelomeric chromosomal rearrangements by FISH analysis in cases with idiopathic mental retardation with dysmorphic features.**
ÖZCAN M., KARAÜZÜM S., MIHÇI E., Taçoy Ş., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Prag, Czech Republic, 7 - 10 May 2005, pp.100
- CLIV. New Complex Variants of the simple translocations in leukaemia cases.**
Cetin Z., YAKUT S., BERKER S., Ugur A., Temizkan K., Karadoğan İ., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Prag, Czech Republic, 7 - 10 May 2005, pp.190
- CLV. New Complex Variants of the simple translocations in leukaemia cases.**
Cetin Z., YAKUT S., BERKER S., Ugur A., Temizkan K., Karadoğan İ., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Prag, Czech Republic, 7 - 10 May 2005, pp.190
- CLVI. Determination of typical and atypical signals of chromosomes 9 and 22 in CML and ALL cases using by Bcr/Abl ES Dual color probe.**
BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Dirice E., Karadoğan İ., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Prag, Czech Republic, 7 - 10 May 2005, pp.190
- CLVII. Hematopoietic chimerism analysis after allogeneic peripheral stem cell transplantation in pediatric cases by using STR polymorphisms**
MANGUOĞLU E., BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
European Human Genetics Conference 2005, Prag, Czech Republic, 7 - 10 May 2005, pp.225
- CLVIII. Hematopoietic chimerism analysis after allogeneic peripheral stem cell transplantation in pediatric cases by using STR polymorphisms**
MANGUOĞLU E., BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.

- European Human Genetics Conference 2005, Prag, Czech Republic, 7 - 10 May 2005, pp.225
- CLIX. Prenatal Tanı Sonucunda Belirlenen İnterstitial 5q Delesyonu.**
ÖZCAN M., KARAÜZÜM S., Bağcı G., MENDİLCİOĞLU İ. İ., PEŞTERELİ H. E.
Fetal Tıp; Prenatal Tanı, Antalya, Turkey, 30 - 02 April 2005, pp.100
- CLX. JMML Gelişiminde Rol Oynaması Olası Yeni Bir Aday gen: GRB10**
Cetin Z., BERKER S., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.106-107
- CLXI. Pediatric ALL'li Olgularda t(12;21) Translokasyonun Önem**
MANGUOĞLU A. E., BERKER S., YAKUT S., Nal N., Alper O., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.107
- CLXII. JMML Gelişiminde Rol Oynaması Olası Yeni Bir Aday gen: GRB10**
Cetin Z., BERKER S., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.106-107
- CLXIII. JMML Gelişiminde Rol Oynaması Olası Yeni Bir Aday gen: GRB10**
Cetin Z., BERKER S., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.106-107
- CLXIV. Pediatric ALL'li Olgularda t(12;21) Translokasyonun Önem**
MANGUOĞLU A. E., BERKER S., YAKUT S., Nal N., Alper O., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.107
- CLXV. Pediatric ALL'li Olgularda t(12;21) Translokasyonun Önem**
MANGUOĞLU A. E., BERKER S., YAKUT S., Nal N., Alper O., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.107
- CLXVI. Identification of chromosomal abnormalities using M-FISH in haematological malignancies**
Karauzum S., Cetin Z., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Munich, Germany, 12 - 15 June 2004, pp.502
- CLXVII. Detection of subtelomeric chromosomal rearrangements by FISH analysis in patients with idiopathic mental retardation with dysmorphic features.**
ÖZCAN M., KARAÜZÜM S., MIHÇI E., Taçoy Ş.
European Human Genetics Conference, Münih, Germany, 12 - 15 June 2004, pp.100
- CLXVIII. Evaluation of clinical findings in our patients with Williams syndrome.**
MIHÇI E., Tacoy S., Cetin Z., YAKUT S., KARDELEN F., BERKER S., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Munich, Germany, 12 - 15 June 2004, pp.288
- CLXIX. Dismorfik Özelliklere Sahip İdiopatik Mental Retardasyonlu Olgularda Subtelomerik Kromozomal Yeniden Düzenlenmelerin FISH Yöntemi ile Gösterilmesi.**
ÖZCAN M., KARAÜZÜM S., MIHÇI E.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.100
- CLXX. Williams Sendromlu Dört Olgunun Klinik Bulgularının Değerlendirilmesi.**
Tacoy S., MIHÇI E., Cetin Z., YAKUT S., KARDELEN F., BERKER S., Lüleci G.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.69
- CLXXI. Tandem Duplikasyon ve Parsiyel Trizomilerde Parental Orijinin Belirlenmesi.**
YAKUT S., BERKER S., Cetin Z., MIHÇI E., Baumer A., Wey E., Schinzel A., Lüleci G.
VI. Ulusal Tibbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.70
- CLXXII. Mesane kanser gelişiminde PTENin prognostik değerinin belirlenmesi**
ŞANLIOĞLU S., CIFTCIOĞLU A., YASAR D., Dirice E., Lüleci G., KÖKSAL İ. T., BAYKARA M., ÖZEŞ O. N., KARAÜZÜM S.
8. Ulusal Tibbi Biyoloji Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 17 October 2003, pp.4
- CLXXIII. Mesane kanser gelişiminde PTENin prognostik değerinin belirlenmesi**
ŞANLIOĞLU S., CIFTCIOĞLU A., YASAR D., Dirice E., Lüleci G., KÖKSAL İ. T., BAYKARA M., ÖZEŞ O. N., KARAÜZÜM S.
8. Ulusal Tibbi Biyoloji Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 17 October 2003, pp.4
- CLXXIV. Determination of chromosome aberrations by cytogenetics, FISH and molecular analysis in childhood hematological malignancies**
Manguoglu E., Karauzum S., Yakut S., Cetin Z., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A.

- European Journal of Human Genetics, Birmingham, United Kingdom, 3 - 06 May 2003, pp.86
- CLXXV. **Determination of chromosome aberrations by cytogenetic, fluorescence in situ hybridisation, and molecular (RT-PCR) analysis in childhood haematological malignancies**
MANGUOĞLU E., BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Nal N., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, United Kingdom, 3 - 06 May 2003, pp.80
- CLXXVI. **Determination of chromosome aberrations by cytogenetic, fluorescence in situ hybridisation, and molecular (RT-PCR) analysis in childhood haematological malignancies**
MANGUOĞLU E., BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Nal N., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, United Kingdom, 3 - 06 May 2003, pp.80
- CLXXVII. **Determination of chromosome aberrations by cytogenetic, fluorescence in situ hybridisation, and molecular (RT-PCR) analysis in childhood haematological malignancies**
MANGUOĞLU E., BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Nal N., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, United Kingdom, 3 - 06 May 2003, pp.80
- CLXXVIII. **Cytogenetic, fluorescence in situ hybridisaiton (FISH), and molecular (RT-PCR) analysis results of adult haematological malignancy patients**
BERKER S., MANGUOĞLU E., YAKUT S., Bilgen T., Nal N., Ugur A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, United Kingdom, 3 - 06 May 2003, pp.83
- CLXXIX. **Follow-up Bone Marrow Transplantation Success by FISH.**
YAKUT S., BERKER S., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Birmingham, United Kingdom, 3 - 06 May 2003, pp.88
- CLXXX. **Cytogenetic, fluorescence in situ hybridisaiton (FISH), and molecular (RT-PCR) analysis results of adult haematological malignancy patients**
BERKER S., MANGUOĞLU E., YAKUT S., Bilgen T., Nal N., Ugur A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, United Kingdom, 3 - 06 May 2003, pp.83
- CLXXXI. **Is FISH technique adequate on its own in detection of chromosomal alterations in hematological malignancies**
Karauzum S., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A.
European Human Genetics Conference, Birmingham, United Kingdom, 3 - 06 May 2003, pp.110
- CLXXXII. **Cytogenetic, fluorescence in situ hybridisaiton (FISH), and molecular (RT-PCR) analysis results of adult haematological malignancy patients**
BERKER S., MANGUOĞLU E., YAKUT S., Bilgen T., Nal N., Ugur A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, United Kingdom, 3 - 06 May 2003, pp.83
- CLXXXIII. **PTEN ekspresyon düzeyinin mesane kanseri gelişimindeki rolü**
ŞANLIOĞLU S., YASAR D., Dirice E., Lüleci G., KÖKSAL İ. T., BAYKARA M., ÖZEŞ O. N., KARAÜZÜM S.
XV. Ulusal Kanser Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 27 April 2003, pp.558
- CLXXXIV. **PTEN ekspresyon düzeyinin mesane kanseri gelişimindeki rolü**
ŞANLIOĞLU S., YASAR D., Dirice E., Lüleci G., KÖKSAL İ. T., BAYKARA M., ÖZEŞ O. N., KARAÜZÜM S.
XV. Ulusal Kanser Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 27 April 2003, pp.558
- CLXXXV. **"Erişkin dönemde hematolojik malignansi gözlenen olgularda sitogenetik, FISH ve RT-PCR sonuçlarımız**
BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Bilgen T., Nal N., Ugur A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Timurağaoğlu A., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği 29.Uluslararası Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 October 2002, pp.121
- CLXXXVI. **Kemik İliği Transplantasyon Başarısının Floresan In Situ Hibridizasyon (FISH) Tekniği İle Takibi.**
YAKUT S., BERKER S., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği 29.Uluslararası Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 October 2002, pp.145
- CLXXXVII. **Çocukluk çağında hematolojik malignansilerde kromozomal düzensizliklerin sitogenetik, FISH ve RT-PCR ile gösterilmesi**
MANGUOĞLU A. E., BERKER S., Cetin Z., Nal N., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği 29.Uluslararası Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 October 2002, pp.107
- CLXXXVIII. **Çocukluk çağında hematolojik malignansilerde kromozomal düzensizliklerin sitogenetik, FISH ve RT-PCR ile gösterilmesi**

- MANGUOĞLU A. E., BERKER S., Cetin Z., Nal N., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
 Türk Hematoloji Derneği 29.Uluslararası Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 October 2002, pp.107
- CLXXXIX. "Erişkin dönemde hematolojik malignansı gözlenen olgularda sitogenetik, FISH ve RT-PCR sonuçları"**
 BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Bilgen T., Nal N., Ugur A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Timurağaoğlu A., Lüleci G.
 Türk Hematoloji Derneği 29.Uluslararası Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 October 2002, pp.121
- CXC. 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, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.195
- CXCI. 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, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.195
- CXCII. 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, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.195
- CXCIII. 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, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.195
- CXCIV. 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, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.195
- CXCV. İdiopatik Mental Retardasyon ve Dismorfik Özelliklere Sahip Olgularda Subtelomerik Kromozomal Düzensizlikler.**
 ÖZCAN M., KARAÜZÜM S., MIHÇİ E.
 V. Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.100
- CXCVI. Subtelomeric rearrangements detected by FISH in patients with unexplained mental retardation and dysmorphic features**
 OZCAN M., KARAUZUM S., Mihci E., Tacoy S., Luleci G.
 British Human Genetics Conference 2002, York, Sierra Leone, 23 - 25 September 2002, vol.39
- CXCVII. Detection of RPS4X gene expression using RT-PCR.**
 YAKUT S., BERKER S., Sargin F., Taksin O., Tacoy S., Lüleci G.
 European Human Genetics Conference, Strasbourg, France, 25 - 29 May 2002, pp.170
- CXCVIII. 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**
 Sargin 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, France, 25 - 28 May 2002, vol.10, pp.204
- CXCIX. İnfertil Erkeklerde Y Kromozomu Üzerinde Bulunan AZF Bölgesindeki Mikrodelesyonların PCR ile Saptanması**
 Sargin C., BERKER S., MANGUOĞLU E., Luleci G., KARABELİ F. Ş., GÜLKESEN K. H., Erdogan T.
 7.Uluslararası Tibbi Biyoloji Kongresi, Eskişehir, Turkey, 18 - 21 September 2001, pp.100
- CC. İnfertil Erkeklerde Y Kromozomu Üzerinde Bulunan AZF Bölgesindeki Mikrodelesyonların PCR ile Saptanması**
 Sargin C., BERKER S., MANGUOĞLU E., Luleci G., KARABELİ F. Ş., GÜLKESEN K. H., Erdogan T.
 7.Uluslararası Tibbi Biyoloji Kongresi, Eskişehir, Turkey, 18 - 21 September 2001, pp.100
- CCI. İnfertil Erkeklerde Y Kromozomu Üzerinde Bulunan AZF Bölgesindeki Mikrodelesyonların PCR ile**

Saptanması

- Sargin C., BERKER S., MANGUOĞLU E., Luleci G., KARAVELİ F. Ş., GÜLKESEN K. H., Erdogan T.
7.Uluslararası Biyoloji Kongresi, Eskişehir, Turkey, 18 - 21 September 2001, pp.100
- CCII. Detection of subtelomeric chromosomal rearrangements in couples who had recurrent miscarriages.**
YAKUT S., BERKER S., ŞİMŞEK M., Lüleci G.
Third European Cytogenetics Conference, Paris, France, 7 - 10 July 2001, pp.44
- CCIII. De novo duplication of Xq in a girl with some clinical features.**
BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., MIHÇI E., Lüleci G.
Third European Cytogenetics Conference, Paris, France, 7 - 10 July 2001, pp.181
- CCIV. De novo duplication of Xq in a girl with some clinical features.**
BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., MIHÇI E., Lüleci G.
Third European Cytogenetics Conference, Paris, France, 7 - 10 July 2001, pp.181
- CCV. Determination of microdeletions in AZF regions on Y chromosome by PCR in infertile man**
Sargin F., BERKER S., MANGUOĞLU E., Lüleci G., KARAVELİ F. Ş., GÜLKESEN K. H., Erdogan T.
10th International Congress of Human Genetics, Vienna, Austria, 15 - 19 May 2001, pp.203
- CCVI. Determination of microdeletions in AZF regions on Y chromosome by PCR in infertile man**
Sargin F., BERKER S., MANGUOĞLU E., Lüleci G., KARAVELİ F. Ş., GÜLKESEN K. H., Erdogan T.
10th International Congress of Human Genetics, Vienna, Austria, 15 - 19 May 2001, pp.203
- CCVII. Determination of microdeletions in AZF regions on Y chromosome by PCR in infertile man**
Sargin F., BERKER S., MANGUOĞLU E., Lüleci G., KARAVELİ F. Ş., GÜLKESEN K. H., Erdogan T.
10th International Congress of Human Genetics, Vienna, Austria, 15 - 19 May 2001, pp.203
- CCVIII. Hematolojik Malignansilerde Sitogenetik Çalışmalar**
BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Lüleci G., Kurtoğlu E., Timurağaoğlu A., Hazar V., Yesilipek A., KÜPESİZ O. A., ÜNDAR L.
IV.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 3 - 06 May 2000, pp.221
- CCIX. Hematolojik Malignansilerde Sitogenetik Çalışmalar**
BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Lüleci G., Kurtoğlu E., Timurağaoğlu A., Hazar V., Yesilipek A., KÜPESİZ O. A., ÜNDAR L.
IV.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 3 - 06 May 2000, pp.221
- CCX. Maternal 7q11.23 delesyonu ile Williams Sendromu düşünülen olgu**
BERKER S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., Taçoy Ş., Lüleci G.
IV.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 3 - 06 May 2000, pp.186
- CCXI. Hematolojik Malignansilerde Sitogenetik Çalışmalar**
BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Lüleci G., Kurtoğlu E., Timurağaoğlu A., Hazar V., Yesilipek A., KÜPESİZ O. A., ÜNDAR L.
IV.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 3 - 06 May 2000, pp.221
- CCXII. Maternal 7q11.23 delesyonu ile Williams Sendromu düşünülen olgu**
BERKER S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., Taçoy Ş., Lüleci G.
IV.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 3 - 06 May 2000, pp.186
- CCXIII. A family with sex chromosome aberrations together with a balanced translocation t(4;16).**
YAKUT S., BERKER S., Karaman B., Lüleci G., Bagci G.
31st Annual Meeting European Society of Human Genetics, Geneva, Switzerland, 29 May - 01 June 1999, pp.78
- CCXIV. A family with sex chromosome aberrations together with a balanced translocation t(4;16).**
YAKUT S., BERKER S., Karaman B., Lüleci G., Bagci G.
31st Annual Meeting European Society of Human Genetics, Geneva, Switzerland, 29 May - 01 June 1999, pp.78
- CCXV. A case with de novo interstitial deletion of chromosome 7(q11.2q22)**
MANGUOĞLU A. E., BERKER S., Lüleci G., Bağcı G., Acar U.
31st Annual Meeting of the European Society of Human Genetics, Cenevre, Switzerland, 29 May - 01 June 1999, pp.75
- CCXVI. p68 kinaz enziminin tümör baskılıyıcı rolü**
Akça H., ÖZEŞ O. N., NASIRCILAR A. G., İMİR N., Karaözüm S., GELEN M. T., Öğüş M., KARAVELİ F. Ş.

13. Ulusal Kanser Kongresi, Antalya, Turkey, 27 April - 01 May 1999, pp.230

- CCXVII. A chemiluminescence method testing free radical production and glucose-6-phosphate dehydrogenase (G-6-PD) dependent antioxidant potential of cultured lung tumour cells.

YÜCEL S. G., GÜMÜŞLÜ S., BERKER S., DEMİRCAN A., YEŞİLKAYA A., Demir A. Y., AYDIN ASLAN M., Aksu A. T., Lüleci G.

International Congress on Free Radicals in Health and Disease, İstanbul, Turkey, 6 - 10 September 1995, pp.56

Supported Projects

KESER İ., ŞANLİOĞLU A. D., Tokta Ö., Billor M., ALPER Ö., KARAÜZÜM S., YOLDAŞ ÇELİKTEM Ş. B., YAKUT UZUNER S., HANGÜL C., ÖZBUDAK İ. H., et al., Project Supported by Higher Education Institutions, Bilimsel Araştırmalarda Tibbi Biyoloji ve Genetik Anabilim Dalının Yeri ve Önemi, 2019 - 2020

TÜRKAY M., KARAÜZÜM S., tokta ö., AY E. G., Project Supported by Higher Education Institutions, Antineoplastik İlaçlarla Çalışan Sağlık Çalışanlarında Güvenli Çalışma ve Antineoplastik İlaçlardan Etkilenme Durumunun Değerlendirilmesi, 2018 - 2020

Metrics

Publication: 290

Citation (WoS): 486

Citation (Scopus): 542

H-Index (WoS): 11

H-Index (Scopus): 12