

Assoc. Prof. SEZİN YAKUT UZUNER

Personal Information

Office Phone: [+90 242 249 6970](tel:+902422496970) Extension: 3571

Email: syakut@akdeniz.edu.tr

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

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0002-9540-5099

Yoksis Researcher ID: 127425

Education Information

Doctorate, Akdeniz University, Institute of Health Sciences , Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, Turkey 2001 - 2007

Postgraduate, Akdeniz University, Institute of Health Sciences , Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, Turkey 1998 - 2001

Undergraduate, Hacettepe University, Fen Fakültesi, Biyoloji, Turkey 1993 - 1997

Foreign Languages

English, C1 Advanced

Certificates, Courses and Trainings

Health&Medicine, Eğitim Program FEP,ÇEP Çalıştayı, Akdeniz Üniversitesi, 2015

Health&Medicine, Soru Kalite Çalıştayı, Akdeniz Üniversitesi, 2015

Health&Medicine, Eğitim Ölçme Yöntemlerinin Güncelleştirilmesi ve Geliştirilmesi Kursu, Akdeniz Üniversitesi, 2015

Health&Medicine, Mikrodizin Eğitim Çalıştayı, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji ve Genetik ABD, 2014

Health&Medicine, II. Ulusal Fetal Prenatal ve Postmortem Tanı Kursu, Tıbbi Genetik Derneği, 2011

Health&Medicine, İzole ve Akraba Populasyonunda Tıbbi Genetik ve Genomik Analiz Kursu, Bilkent Üniversitesi, 2009

Education Management and Planning, Probleme Dayalı Öğrenim Kursu, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi,, 2007

Education Management and Planning, Eğitim Becerilerinin Geliştirilmesi ve Eğitici Eğitimi Kursu, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi,, 2007

Health&Medicine, Avrupa Sitogenetik Kursu, european cytogeneticists association, 2007

Health&Medicine, XVII. Ulusal Kanser Kongresi, Temel Onkoloji Kursu, Tıbbi Onkoloji Derneği, 2007

Health&Medicine, ESGM 9. Kanser Genetik Hibrid Kursu, İstanbul Üniversitesi Detae, 2005

Health&Medicine, IV. Hematoloji İlk Basamak Kursu, Türk Hematoloji Derneği, 2004

Health&Medicine, XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, VI. Mezuniyet Sonrası Eğitim Kursu, Türk Hematoloji Derneği, 2002

Health&Medicine, XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, II. Hematoloji İlk Basamak Kursu, Türk Hematoloji Derneği, 2002

Health&Medicine, Moleküler Biyoloji ve Genetik Tekniklerinin Yaşam Bilimlerindeki Uygulamaları, Bilkent Üniversitesi, 2000

Education Management and Planning, Araştırma Eğitimi Kursu, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi,, 1999

Dissertations

Doctorate, Glial Tümörlerde ARHI Tümör Süpresör Geninde LOH ve Metilasyon Profillerinin Araştırılması , Akdeniz

University, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 2007

Postgraduate, Tekrarlayan düşükleri olan ve sitogenetik olarak karyotipleri normal bulunan çiftlerde kriptik translokasyonların FISH ile araştırılması, Akdeniz University, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 2000

Research Areas

Medicine, Health Sciences, Fundamental Medical Sciences

Academic Titles / Tasks

Assistant Professor, Akdeniz University, Faculty of Medicine, Tıbbi Genetik, 2011 - Continues

Expert, Akdeniz University, Faculty of Medicine, Tıbbi Genetik, 2007 - 2011

Research Assistant, Akdeniz University, Faculty of Medicine, Tıbbi Genetik, 1999 - 2007

Academic and Administrative Experience

Advising Theses

YAKUT UZUNER S., rader-Willi Sendromu Bulgularını Taşıyan Normal Karyotipe Sahip Olgularda Metilasyon ve Uniparental Dizomi (UPD) Profillerinin Araştırılması, Postgraduate, P.Bahşi(Student), 2017

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Microwave-assisted biofabrication of silver nanoparticles using Helichrysum arenarium flower extract: characterization and biomedical applications.**
Acar Ç. A., Pehlivanoglu S., Yeşilot Ş., Yakut Uzuner S.
Biomass Conversion and Biorefinery, vol.1, pp.5-10, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Investigation of the relationship between reproductive disorders and chromosomal abnormalities in a large-scale, single-center 10-year retrospective study.**
Ertosun M. G., Aracı D. G., Peker A., Uzuner S., Toylu A., Özekıncı M., Usta M. F., Altıok Clark Ö.
JOURNAL OF GYNECOLOGY OBSTETRICS AND HUMAN REPRODUCTION, vol.51, no.9, pp.102467, 2022 (SCI-Expanded)
- III. **Effect of Ultrasound Therapy on Expression of Vascular Endothelial Growth Factor, Vascular Endothelial Growth Factor Receptors, CD31 and Functional Recovery After Facial Nerve Injury.**
HİZAY A., ÖZSOY U., Savas K., YAKUT UZUNER S., Ozbey Ö., Akkan S. S., BAHŞİ P.
Ultrasound in medicine & biology, vol.48, no.8, pp.1453-1467, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **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)
- V. **A MOLECULARLY CHARACTERIZED INTERSTITIAL DELETION ENCOMPASSING THE 11q14.1-q23.3 REGION IN A CASE WITH MULTIPLE CONGENITAL ABNORMALITIES**
Cetin Z., ALTIOK-CLARK O., Yakut S., GUZEL-NUR B., MIHÇI E., Berker-Karauzum S.
GENETIC COUNSELING, vol.27, no.1, pp.51-66, 2016 (SCI-Expanded)
- VI. **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)

- VII. **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)
- VIII. **PRENATAL DIAGNOSIS OF DE NOVO PERICENTRIC INVERSION INV(2)(p11.2z13)**
Yakut S., Cetin Z., SANHAL C. Y., KARAMAN B., MENDİLCİOĞLU İ. İ., KARAÜZÜM S.
GENETIC COUNSELING, vol.26, no.2, pp.243-247, 2015 (SCI-Expanded)
- IX. **Prenatal management, pregnancy and pediatric outcomes in fetuses with septated cystic hygroma**
SANHAL C. Y., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Ozekinci M., Yakut S., Merdun Z., ŞİMŞEK M., Luleci G.
BRAZILIAN JOURNAL OF MEDICAL AND BIOLOGICAL RESEARCH, vol.47, no.9, pp.799-803, 2014 (SCI-Expanded)
- X. **PRENATAL DIAGNOSIS OF ISOCHROMOSOME 21p AND ISOCHROMOSOME 21q IN A FETUS WITH DOWN SYNDROME**
Yakut S., SANHAL C. Y., Manguoglu E., Cetin Z.
GENETIC COUNSELING, vol.25, no.3, pp.257-264, 2014 (SCI-Expanded)
- XI. **Prenatal diagnosis of isolated ventriculomegaly as a second trimester manifestation of de novo terminal 6q25 deletion**
Cetin Z., SANHAL C. Y., GÜZEL B., Toru S., Yakut S.
Genetic Counseling, vol.24, no.4, pp.427-429, 2013 (SCI-Expanded)
- XII. **Absence of the SLC22A12 gene mutation in Turkish population with primary gout disease**
Yakut S., Cetin Z., Arman M., Akbas H., MANGUOĞLU A. E., Luleci G.
RHEUMATOLOGY INTERNATIONAL, vol.33, no.11, pp.2921-2925, 2013 (SCI-Expanded)
- XIII. **Prenatal diagnosis of isolated ventriculomegaly as a second trimester manifestation of de novo terminal 6q25 deletion.**
Cetin Z., Sanhal C. Y., Nur B., Toru H. S., Yakut Uzuner S.
GENETIC COUNSELING, vol.24, pp.427-429, 2013 (SCI-Expanded)
- XIV. **A 5q12.1-5q12.3 microdeletion in a case with a balanced exceptional complex chromosomal rearrangement**
Cetin Z., Yakut S., Clark O. A., MIHÇI E., Berker S., Luleci G.
GENE, vol.516, no.1, pp.176-180, 2013 (SCI-Expanded)
- XV. **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)
- XVI. **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)
- XVII. **Aberrations of Chromosomes 9 and 22 in Acute Lymphoblastic Leukemia Cases Detected by ES-Fluorescence In Situ Hybridization**
Cetin Z., Yakut S., Karadogan I., Kupesiz A., Timuragaoglu A., SALİM O., Tezcan G., Alanoglu G., ÖZBALCI D., Hazar V., et al.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, vol.16, no.5, pp.318-323, 2012 (SCI-Expanded)
- XVIII. **MOSAIC INTRACHROMOSOMAL TRIPLICATION OF (12)(p11.2p13) IN A PATIENT WITH PALLISTER-KILLIAN SYNDROME**
Yakut S., MIHÇI E., Clark A. O., Cetin Z., KESER İ., Berker S., Luleci G.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.15, no.1, pp.61-64, 2012 (SCI-Expanded)
- XIX. **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)
- XX. **The prenatal diagnosis of familial satellited Yq chromosomes**
Yakut S., ÖZTÜRK S., ŞİMŞEK M., MENDİLCİOĞLU İ. İ., LULECI G.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, vol.41, no.5, pp.945-948, 2011 (SCI-Expanded)

- XXI. **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)
- XXII. **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)
- XXIII. **PRENATAL DIAGNOSIS OF beta-THALASSEMIA AND OTHER HEMOGLOBINOPATHIES IN SOUTHWESTERN TURKEY**
Mendilcioglu I., Yakut S., KESER İ., ŞİMŞEK M., YESİLİPEK A., BAGCI G., LULECI G.
HEMOGLOBIN, vol.35, no.1, pp.47-55, 2011 (SCI-Expanded)
- XXIV. **APLASIA RAS HOMOLOGOUS MEMBER I 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)
- XXV. **DEL (18p) SYNDROME WITH INCREASED NUCHAL TRANSLUCENCY REVEALED IN PRENATAL DIAGNOSIS**
YAKUT S., ŞİMŞEK M., PEŞTERELİ H. E., Baumer A., LULECI G., Schinzel A.
GENETIC COUNSELING, vol.22, no.3, pp.317-319, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVI. **INTERSTITIAL DELETION OF 13q22-q32: A CASE WITH CHOANAL ATRESIA AND MEGA-CISTERNA MAGNA AND REVIEW OF THE LITERATURE**
Cetin Z., MIHÇI E., Yakut S., KARAALİ K., Luleci G., KESER İ.
GENETIC COUNSELING, vol.22, no.3, pp.313-316, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVII. **TURNER SYNDROME WITH ISOCHROMOSOME Xq AND FAMILIAL RECIPROCAL TRANSLOCATION t(4;16)(p15.2;p13.1)**
Cetin Z., MENDİLCİOĞLU 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)
- XXVIII. **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)
- XXIX. **LOH on 1p/19q and 10q and Ki-67 labelling index in glial tumors**
GÜRER İ. E., Yakut S., Karauzum S. B., Coksu E., Gokhan G.
VIRCHOWS ARCHIV, vol.451, no.2, pp.243, 2007 (SCI-Expanded)
- XXX. **Maternal origin and clinical findings in a case with trisomy 22**
Mihci E., Tacoy S., Yakut S., Ongun H., Keser I., Kilicarslan B., Bagci G., Luleci G.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.49, no.3, pp.322-326, 2007 (SCI-Expanded)
- XXXI. **An unusual case of chromosome 22q11 deletion syndrome with psychiatric disorder, hypoparathyroidism and precocious puberty**
Karaguzel G., Akcurin S., Yakut S., Bircan I.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.19, no.5, pp.761-764, 2006 (SCI-Expanded)
- XXXII. **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)
- XXXIII. **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)

- I. **Erken ve geç gebelik terminasyonu olgularının değerlendirilmesi**
KAYA S., Vaizoğlu F., YAKUT UZUNER S., TORU H. S., ŞİMŞEK M., Kumru S.
PERİNATOLOJİ DERGİSİ, vol.28, no.2, pp.82-88, 2020 (Peer-Reviewed Journal)
- II. **Associations between the clinical findings of cases having submicroscopic chromosomal imbalances at chromosomal breakpoints of apparently balanced structural rearrangements**
Yakut S., Cetin Z., Clark Ö., Nur B., Mihçı E., Karauzum S. B.
Gene Reports, vol.7, pp.50-58, 2017 (Scopus)
- III. **Chromosome Abnormalities Identified in 457 Spontaneous Abortions and Their Histopathological Findings**
Yakut S., TORU H. S., Cetin Z., ÖZEL ERKAN D., ŞİMŞEK M., Mendilcioglu I., Luleci G.
TURKISH JOURNAL OF PATHOLOGY, vol.31, no.2, pp.111-118, 2015 (ESCI)
- IV. **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)
- V. **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)
- VI. **Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesinin prenatal tanı sitogenetik tanı sonuçları**
ALPER Ö., Çalışkan M., Nal N., Yakut Uzuner S., Şimşek M., Mendilcioglu İ., Bağcı G., Taşkın Ö., Luleci G.
Jinekoloji ve Obstetrik, vol.19, pp.10-16, 2005 (Peer-Reviewed Journal)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Reproduktif Hastalıklar ile Kromozomal Anormallikler Arasındaki İlişkinin İncelenmesi, Tek Merkezli ve Büyük Ölçekli 10 Yıllık Retrospektif Bir Çalışma**
ERTOSUN M. G., ARACI D. G., PEKER A., YAKUT UZUNER S., TOYLU A., ÖZEKİNCİ M., USTA M. F., ALTIOK CLARK Ö.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla-Bodrum, Turkey, 9 - 13 November 2022
- II. **Musculocontractural type of Ehler-Danlos syndrome with severeskeletal findings in the novel variant of CHST14 gene**
Yılmaz Bayer Ö., Öztürk N., Yakut Uzuner S., Karamık G., Nur B., Mihçı E.
ESHG, Vienna, Austria, 11 - 14 June 2022
- III. **Prader-Willi Sendromu bulgularını taşıyan normal karyotipe sahip olgularda metilasyon ve uniparental dizomi profillerinin araştırılması**
BAHŞI P., YAKUT UZUNER S., NUR B.
ULUSLARARASI KATILIMLI TIBBİ BİYOLOJİ VE GENETİK KONGRESİ, 27 - 30 October 2019
- IV. **Ailesel amiloidozis polinöropatisi olduğüşünülen olgularda TTR gen mutasyonlarının araştırılması**
BAHŞI P., YAKUT UZUNER S., UYSAL H., KARAÜZÜM S.
XV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Fethiye, Turkey, 26 - 29 October 2017
- V. **Patau sendromlu bir fetus olgusu nedeniyle holoprozensefali ve siklopi anomalisine yaklaşım Poster kabul edildi**
NUR B., YÜKSEL N., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
52. Türk Pediatri Kongresi, Turkey, 15 - 19 May 2016
- VI. **Patau sendromlu bir fetus olgusu nedeniyle holoprozensefali ve siklopi anomalisine yaklaşım**
NUR B., Yuksek N., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
52. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, 15 - 19 May 2016, pp.93
- VII. **Patau sendromlu bir fetus olgusu nedeniyle holoprozensefali ve siklopi anomalisine yaklaşım**
Nur B., Yuksek N., Yakut Uzuner S., Mendilcioglu İ. İ.
52. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, 15 - 19 May 2016, pp.93

- VIII. **Prenatal Dönemde Tanı Almış Bir Pallister-Killian Olgusu Sunumu.**
Cetin Z., Sanhal c., MENDİLCİOĞLU İ. İ., YAKUT UZUNER S.
XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2015, pp.396
- IX. **Prenatal Tanıda Belirlenmiş ve array-CGH ile 16 Numaralı Kromozomdan Orijin Aldığı Saptanmış Olan Marker Kromozom**
Cetin Z., YAKUT UZUNER S., sanhal c., KARAÜZÜM S., Karaman B., ŞİMŞEK M.
XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2015, pp.386
- X. **Prenatal Dönemde Tanı Almış Bir Pallister-Killian Olgusu Sunumu.**
Cetin Z., Sanhal c., MENDİLCİOĞLU İ. İ., YAKUT UZUNER S.
XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2015, pp.396
- XI. **Çoklu konjenital anomaliye sahip bir olguda moleküler olarak karakterize edilmiş 11q14.1-q23.3 ara delesyonu**
Çetin Z., Altıok Clark Ö., Yakut Uzuner S., Nur B., Mihçi E., Karaüzüm S.
14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2015, pp.385
- XII. **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
- XIII. **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
- XIV. **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
- XV. **Tekil Gebelikte Multiple Konjenital Anomalili Fetus ve Parsiyel Mol Hidatidiform Birlikteliği: Olgusu Sunumu**
TORU H. S., AYIK E., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
24. Ulusal Patoloji Kongresi, Trabzon, Turkey, 19 - 23 November 2014, pp.123
- XVI. **Tekil Gebelikte Multiple Konjenital Anomalili Fetus ve Parsiyel Mol Hidatidiform Birlikteliği: Olgusu Sunumu**
TORU H. S., AYIK E., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
24. Ulusal Patoloji Kongresi, Trabzon, Turkey, 19 - 23 November 2014, pp.123
- XVII. **Tekil Gebelikte Multiple Konjenital Anomalili Fetus ve Parsiyel Mol Hidatidiform Birlikteliği: Olgusu Sunumu**
TORU H. S., AYIK E., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
24. Ulusal Patoloji Kongresi, Trabzon, Turkey, 19 - 23 November 2014, pp.123
- XVIII. **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., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 26 September 2014
- XIX. **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., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, vol.1, no.1, pp.93
- XX. **de novo Perisentrik İnversiyon inv(2)(p11.2q13)' ye Sahip Prenatal Dönemde Belirlenmiş Bir Olgusu Sunumu.**
Cetin Z., YAKUT S., SANHAL C. Y., Karaman B., Mendilcioglu İ.
11. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.114
- XXI. **Belirgin Bir Fenotipe Neden Olmayan 4q35.1-4q35.2 Delesyonuna Sahip Bir Aile Sunumu.**
Altıok Clark Ö., Yakut S., Sanhal C. Y., Nur B., Mendilcioglu İ. İ., Cetin Z.
11. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.33
- XXII. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.93

- XXIII. **Diagnostic pitfall for placenta placental mesenchymal dysplasia**
TORU H. S., ÇOBANKENT AYTEKİN E., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., ÇETİN Z., MENDİLCİOĞLU İ. İ., PEŞTERELİ H. E.
26th European Congress of Pathology, 30 August - 03 September 2014
- XXIV. **Bilateral renal agenesis associated with left lung agenesis, cleft-lib, hydrocephalus and placental malformation: Is it a spectrum of the so-called Potter's Syndrome**
TORU H. S., SANHAL C. Y., YILMAZ G. T., YAKUT UZUNER S., ÇETİN Z.
26th European Congress of Pathology, Londra, United Kingdom, 30 August - 03 September 2014, vol.465, pp.202
- XXV. **Diagnostic pitfall for placenta: placental mesenchymal dysplasia**
TORU H. S., ÇOBANKENT AYTEKİN E., SANHAL C. Y., YAKUT S., Cetin Z., MENDİLCİOĞLU İ. İ., PEŞTERELİ H. E.
26th European Congress of Pathology, Londra, United Kingdom, 1 - 30 August 2014, pp.200
- XXVI. **Diagnostic pitfall for placenta: placental mesenchymal dysplasia**
TORU H. S., ÇOBANKENT AYTEKİN E., SANHAL C. Y., YAKUT S., Cetin Z., MENDİLCİOĞLU İ. İ., PEŞTERELİ H. E.
x, Londra, United Kingdom, 1 - 30 August 2014, pp.200
- XXVII. **Bilateral renal agenesis associated with left lung agenesis, cleft-lip, hydrocephalus and placental malformation: Is it on a spectrum of the so-called Potter's Syndrome?**
TORU H. S., SANHAL C. Y., TAŞOVA YILMAZ G., YAKUT S., Cetin Z.
Virchows Archiv, Londra, United Kingdom, 1 - 05 August 2014, pp.202
- XXVIII. **Mesomelic dysplasia mimicking Robert's Syndrome.**
TORU H. S., NUR B., SANHAL C. Y., AYIK E., YAKUT S., Cetin Z., Semerci N., MIHÇI E.
Virchows Archiv, Londra, United Kingdom, 1 - 05 August 2014, pp.202
- XXIX. **Diagnostic pitfall for placenta: placental mesenchymal dysplasia**
TORU H. S., ÇOBANKENT AYTEKİN E., SANHAL C. Y., YAKUT S., Cetin Z., MENDİLCİOĞLU İ. İ., PEŞTERELİ H. E.
x, Londra, United Kingdom, 1 - 30 August 2014, pp.200
- XXX. **Diagnostic pitfall for placenta: placental mesenchymal dysplasia**
TORU H. S., ÇOBANKENT AYTEKİN E., SANHAL C. Y., YAKUT S., Cetin Z., MENDİLCİOĞLU İ. İ., PEŞTERELİ H. E.
Virchows Archiv, Londra, United Kingdom, 1 - 05 August 2014, pp.200
- XXXI. **Absence of the SLC22A12 gene mutation in Turkish population with primary gout disease.**
YAKUT UZUNER S., Cetin Z., Arman M., AKBAŞ S. H., MANGUOĞLU A. E., Lüleci G., Lüleci G.
5th European Molecular Biology Organization (EMBO) Meeting, Amsterdam, Netherlands, 21 - 24 September 2013, pp.134
- XXXII. **Kompleks Kromozom Aberasyonu ile 4q22.3q23 ve 14q31.1q31.3 Bölgelerinde Mikrodelesyona Sahip Azoospermi'li Olgu Sunumu.**
Cetin Z., Yakut S., Altıok Clark Ö., Usta M. F., Berker S., Lüleci G.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.87
- XXXIII. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.54
- XXXIV. **Kompleks Kromozom Aberasyonu ile 4q22.3q23 ve 14q31.1q31.3 Bölgelerinde Mikrodelesyona Sahip Azospermi'li Olgu Sunumu**
Cetin Z., YAKUT UZUNER S., ALTIOK CLARK Ö., USTA M. F., KARAÜZÜM S., Lüleci G.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 22 December 2012, pp.87
- XXXV. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.54
- XXXVI. **Prenatal management pregnancy and pediatric outcome in fetuses with septated cystic hygroma.**

MENDİLCİOĞLU İ. İ., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., ŞİMŞEK M., ÖZEKİNCİ M., sarıtaş z., lüleci g.
22nd World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Copenhagen, Denmark, 9 - 12 September 2012,
vol.40, no.1, pp.190

XXXVII. **Prenatal management pregnancy and pediatric outcome in fetuses with septated cystic hygroma.**
MENDİLCİOĞLU İ. İ., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., ŞİMŞEK M., ÖZEKİNCİ M., sarıtaş z., lüleci g.
22nd World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Copenhagen, Denmark, 9 - 12 September 2012,
vol.40, no.1, pp.190

XXXVIII. **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

XXXIX. **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

XL. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., BERKER S., KESER İ., Luleci G.
XII.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 27 - 30 October 2011, pp.158-159

XLI. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., BERKER S., KESER İ., Luleci G.
XII.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 27 - 30 October 2011, pp.158-159

XLII. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., BERKER S., KESER İ., Luleci G.
XII.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 27 - 30 October 2011, pp.158-159

XLIII. **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. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 27 - 30 October 2011, pp.165-166

XLIV. **ürk Popülasyonunda SLC22A12 Gen Mutasyonlarının Gut Hastalığı Üzerindeki Etkisi**
YAKUT S., Cetin Z., ARMAN M. İ., AKBAŞ S. H., MANGUOĞLU A. E., Lüleci G.
XII.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 27 - 30 October 2011, pp.209-210

XLV. **ürk Popülasyonunda SLC22A12 Gen Mutasyonlarının Gut Hastalığı Üzerindeki Etkisi**
YAKUT S., Cetin Z., ARMAN M. İ., AKBAŞ S. H., MANGUOĞLU A. E., Lüleci G.
XII.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 27 - 30 October 2011, pp.209-210

XLVI. **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

XLVII. **Abnormal Signal Patterns Involved in t(12;21) TEL-AML1 in Childhood Acute Lymphoblastic Leukemia Patients.**
Altiook 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

XLVIII. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**
Luleci G., Cetin Z., YAKUT S., MIHÇI E., MANGUOĞLU E., BERKER S., KESER İ.
International Congress of Human Genetics and the American Society of Human Genetics 61th Annual Meeting,
Montreal, Canada, 11 - 15 October 2011, pp.273

XLIX. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**
Luleci G., Cetin Z., YAKUT S., MIHÇI E., MANGUOĞLU E., BERKER S., KESER İ.
International Congress of Human Genetics and the American Society of Human Genetics 61th Annual Meeting,

Montreal, Canada, 11 - 15 October 2011, pp.273

- L. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**
Luleci G., Cetin Z., YAKUT S., MIHÇI E., MANGUOĞLU E., BERKER S., KESER İ.
International Congress of Human Genetics and the American Society of Human Genetics 61th Annual Meeting,
Montreal, Canada, 11 - 15 October 2011, pp.273
- LI. **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
- LII. **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
- LIII. **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
- LIV. **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
- LV. **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
- LVI. **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, Barselona, Spain, 21 May - 03 June 2008, pp.218
- LVII. **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, Barselona, Spain, 21 May - 03 June 2008, pp.218
- LVIII. **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, Barselona, Spain, 21 May - 03 June 2008, pp.218
- LIX. **Prenatal dönemde tanımlanan markır kromozom.**
YAKUT S., Cetin Z., ŞİMŞEK M., Bagci G., BERKER S., Tukun A., Luleci G.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.211
- LX. **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
- LXI. **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
- LXII. **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
- LXIII. **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
- LXIV. **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

- LXV. **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
- LXVI. **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
- LXVII. **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
- LXVIII. **Pediatric 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
- LXIX. **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
- LXX. **Rearrangements of chromosome 6 in hematological malignancies**
Berker-Karauzum S. Y., Yakut S., Cetin Z., Karadoğan I., Undar L., Hazar V., Tezcan G., Kupesiz A., Timuragaoglu A., Lüleci G.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.214-215
- LXXI. **KML Ve ALL Tanılı Olgularda t(9;22) Translokasyonuna Spesifik ES-FISH Probu İle 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 Tıbbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.87
- LXXII. **ALL Ve AML Hastalarında FISH Yöntemi İle 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 Tıbbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.180
- LXXIII. **ALL Ve AML Hastalarında FISH Yöntemi İle 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 Tıbbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.180
- LXXIV. **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
- LXXV. **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
- LXXVI. **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
- LXXVII. **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

- LXXVIII. **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
- LXXIX. **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
- LXXX. **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
- LXXXI. **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
- LXXXII. **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
- LXXXIII. **Characterization of an unbalanced whole arm translocation leading to monosomy 18p revealed in prenatal diagnosis.**
YAKUT S., ŞİMŞEK M., Baumer A., Bagci G., Lüleci G., Schinzel A.
European Human Genetics Conference, Prag, Czech Republic, 7 - 10 May 2005, pp.17
- LXXXIV. **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
- LXXXV. **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
- LXXXVI. **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
- LXXXVII. **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
- LXXXVIII. **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
- LXXXIX. **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
- XC. **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., Luleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Ulusal Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.107
- XCI. **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.Ulusal Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.106-107
- XCII. 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.Ulusal Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.106-107
- XCIII. 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., Luleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Ulusal Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.107
- XCIV. 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., Luleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Ulusal Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.107
- XCIV. 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.Ulusal Kongresi, Antalya, Turkey, 23 - 28 September 2004, pp.106-107
- XCVI. 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
- XCVII. 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.69
- XCVIII. 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 Tıbbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.70
- XCIX. 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
- C. Cytogenetic, fluorescence in situ hybridisation (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
- CI. 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
- CII. 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
- CIII. Cytogenetic, fluorescence in situ hybridisation (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
- CIV. 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
- CV. Cytogenetic, fluorescence in situ hybridisation (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
- CVI. Monozomi 18p'ye Yol Açan Dengesiz Translokasyonun Prenatal Tanısı ve Parental Orijininin Belirlenmesi.**

- YAKUT S., Çalışkan M., ŞİMŞEK M., Bağcı G., Lüleci G., Trak B.
Fetal Tıp; Prenatal Tanı Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 19 April 2003, pp.80
- CVII. **Monozomi 18p' ye Yol Açan Dengesiz Translokasyonun Prenatal Tanısı ve Parental Orijininin Belirlenmesi.**
YAKUT UZUNER S., ÖZCAN M., ŞİMŞEK M.
Fetal Tıp; Prenatal Tanı Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 19 April 2003, pp.100
- CVIII. **Kemik İliği Transplantasyonu 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.Ulusal Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 October 2002, pp.145
- CIX. **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.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.195
- CX. **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.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.195
- CXI. **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.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.195
- CXII. **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.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.195
- CXIII. **Tekrarlayan Düşükleri Olan Çiftlerde Kriptik Translokasyonların Telomerik FISH ile Araştırılması.**
YAKUT S., Karauzum S. B., ŞİMŞEK M., Zorlu G., Trak B., Lüleci G.
V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.124
- CXIV. **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.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.195
- CXV. **Detection of RPS4X gene expression using RT-PCR.**
YAKUT S., BERKER S., Sargin F., Taksın O., Tacoy S., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Strasbourg, France, 25 - 29 May 2002, pp.170
- CXVI. **Ribozomal Protein S4 X'in Gen Ekspresyonunun RT-PCR İle Gösterilmesi.**
YAKUT S., Sargin F., TAŞKIN Ö., Tacoy S., Lüleci G.
7.Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, Eskişehir, Turkey, 18 - 21 September 2001, pp.99
- CXVII. **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
- CXVIII. **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
- CXIX. **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
- CXX. **Prenatal Sitogenetik Çalışmalar.**
YAKUT S., Nal N., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Zorlu G., Lüleci G.
IV.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 3 - 06 May 2000, pp.217
- CXXI. **A family with sex chromosome aberrations together with a balanced translocation t(4;16).**

YAKUT S., BERKER S., Karaman B., Lüleci G., Bağcı G.

31st Annual Meeting European Society of Human Genetics, Geneva, Switzerland, 29 May - 01 June 1999, pp.78

CXXII. **A family with sex chromosome aberrations together with a balanced translocation t(4;16).**

YAKUT S., BERKER S., Karaman B., Lüleci G., Bağcı G.

31st Annual Meeting European Society of Human Genetics, Geneva, Switzerland, 29 May - 01 June 1999, pp.78

Supported Projects

YAKUT UZUNER S., NUR B., BAŞI P., Project Supported by Higher Education Institutions, Prader-Willi Benzeri Sendrom fenotipi gösteren olgularda 6q161-q21 bölgesinin aCGH yöntemi ile incelenmesi, 2022 - Continues

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, Project Supported by Higher Education Institutions, Bilimsel Araştırmalarda Tıbbi Biyoloji ve Genetik Anabilim Dalının Yeri ve Önemi, 2019 - 2020

HIZAY A., ÖZSOY U., YAKUT UZUNER S., ÖZBEY ÜNLÜ Ö., BAŞI P., Project Supported by Higher Education Institutions, Fasiyal sinir hasarı sonrası rejenerasyon süresince ultrason terapinin VEGF ve VEGF reseptörlerinin ekspresyonu üzerine etkisi, 2018 - 2020

YAKUT UZUNER S., MIHÇI E., ALTIOK CLARK Ö., NUR B., BAŞI P., Project Supported by Higher Education Institutions, Prader-Willi Sendromu Bulgularını Taşıyan Normal Karyotipe Sahip Olgularda Metilasyon ve Uniparental Dizomi (UPD) Profillerinin Araştırılması, 2017 - 2019

KARAÜZÜM S., NUR B., ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., MIHÇI E., OYGÜR N., Project Supported by Higher Education Institutions, Sezin Yakut ,Ozden Altiock Clarck ,Cem Sanhal ,Banu Guzel Nur ,Inanc Mendilcioglu, Sibel Berker Karauzum ,Zafer Cetin. Familial Interstitial 4q35 Deletion with No Discernible Clinical Effects ,Am J Med Genet Part A 167A: 1836-1841, 2015(3 yayın), 2016 - 2019

Memberships / Tasks in Scientific Organizations

Türk Kanser Araştırma ve Savaş Kurumu, Member, 2000 - Continues

Tıbbi Genetik Derneği, Member, 2000 - Continues

Metrics

Publication: 162

Citation (WoS): 106

Citation (Scopus): 125

H-Index (WoS): 6

H-Index (Scopus): 8

Congress and Symposium Activities

1st International Health Science and Life Congress, Attendee, Burdur, Turkey, 2018

1 st International Health Science and Life Congress, Invited Speaker, Burdur, Turkey, 2018

Hücreden Hasta Yatağına:DNA Sempozyumu, Attendee, Antalya, Turkey, 2018

Hücreden Hasta Yatağına: DNA Sempozyumu, Invited Speaker, Antalya, Turkey, 2018

3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Attendee, Antalya, Turkey, 2017

3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Session Moderator, Antalya, Turkey, 2017

Tıbbi Genetikte Algoritmalar Sempozyumu, Attendee, Ankara, Turkey, 2017

Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Attendee, Kayseri, Turkey, 2017

XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (ULUSLARARASI KATILIMLI), Attendee, İzmir, Turkey, 2016

European Molecular Biology Organisation (EMBO) meeting, Attendee, Amsterdam, Netherlands, 2013
XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2012
XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2011
15th International Conference on Prenatal Diagnosis and Therapy, Attendee, Amsterdam, Turkey, 2010
Mediterranean Medical Genetics Meeting, Attendee, Ankara, Turkey, 2009
European Journal of Human Genetics, Attendee, Barselona, Spain, 2008
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, Çanakkale, Turkey, 2008
II. Multidisipliner Kanser Sempozyumu, Attendee, Bursa, Turkey, 2008
XVII. Ulusal Kanser Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2007
European Journal of Human Genetics, Attendee, Amsterdam, Netherlands, 2006
VII. Ulusal Tıbbi Genetik ve Prenatal Tanı Kongresi, Attendee, Kayseri, Turkey, 2006
European Journal of Human Genetics, Attendee, Prag, Czech Republic, 2005
XXXI. Ulusal Hematoloji Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2004
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2004
European Journal of Human Genetics, Attendee, Birmingham, United Kingdom, 2003
Fetal Tıp; Prenatal Tanı Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2003
European Journal of Human Genetics, Attendee, Strasbourg, France, 2002
European Cytogenetics Conference, Attendee, Paris, France, 2001
IV. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, İzmir, Turkey, 2000
European Journal of Human Genetics, Attendee, Cenevre, Switzerland, 1999

Scholarships

Mediterranean Medical Genetics Meeting 2009 Fellowship, Other International Organizations, 2009 - Continues
European Human Genetics Conference 2008 Fellowship, Other International Organizations, 2008 - Continues

Awards

YAKUT UZUNER S., Poster Üçüncülük Ödülü / Dengeli Olduğu Düşünülen Kromozom Aberasyonları ve Klinik Bulguları Bulunan Olgularda Kırık Noktalarının Array-CGH Yöntemi ile İncelenmesi., 11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi., September 2014
YAKUT UZUNER S., Poster Birincilik Ödülü / Retrospektif Down Sendromu (DS) Araştırması, Tıpta Görüntüleme Teknikleri, II. Ulusal Tıp Öğrenci Kongresi, March 2010
YAKUT UZUNER S., Genç Katılımcı Ödülü / Hematolojik Malignansilerde İlk Kez Tanımlanan Kompleks Varyant Translokasyonlar., Türk Hematoloji Derneği XXXI. Ulusal Kongresi, September 2004