

Dr. Öğr. Üyesi SİNEM KOCAGİL

Kişisel Bilgiler

E-posta: skocagil@ogu.edu.tr

Web: <https://avesis.ogu.edu.tr/2305>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-2595-3919

Yoksis Araştırmacı ID: 246530

Eğitim Bilgileri

Lisans, Anadolu Üniversitesi, Sosyoloji Bölümü (Ekstern), Türkiye 2017 - 2022

Tıpta Uzmanlık, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, Türkiye 2016 - 2020

Lisans, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2009 - 2015

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Sağlık ve Tıp, European Diploma in Medical Genetics and Genomics, Avrupa Tıp Uzmanlar Birliği, 2021

Sağlık ve Tıp, 12th Goldrain Course in Clinical Cytogenetics, ECA - European Cytogeneticists Association, 2017

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, NON-sendromik konjenital kalp hastalıklarında aday genlerin değerlendirilmesi, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2020

Araştırma Alanları

Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Dr. Öğr. Üyesi, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2022 - Devam Ediyor

Öğretim Görevlisi, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2021 - Devam Ediyor

Araştırma Görevlisi, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2016 - 2021

Verdiği Dersler

Klinik Genetiğe Giriş, Yüksek Lisans, 2023 - 2024
Preimplantasyon Genetik Tanı, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023
Klinik Genetiğe Giriş, Lisans, 2023 - 2024
Genetik Danışmanlık , Lisans, 2023 - 2024
Prenatal Tanı Yöntemleri, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023
Kan Hastalıklarının Genetik Yönü: Hemofili, Lisans, 2023 - 2024
Genomik Varyasyonların Moleküler Tanısı, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023
Kan Hastalıklarının Genetik Yönü: Talassemi, Lisans, 2023 - 2024
Santral Sinir Sistemi Tümör Genetiği, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023
Genetik Hastalıkların Tanısında Kullanılan Moleküler Yöntemler, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023
Teratojenler ve Mutajenler, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022
Beyin ve İskelet Sistemi Gelişimi Anomalilerinin Genetik Yönü, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Interstitial 3p25.3 deletion syndrome: 13 years'-long follow-up of an affected individual.**
Kocagil S., Susam E., Yimenicioğlu S., Aynaci S., Gökalp E. E., Artan S.
Clinical dysmorphology, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Late Diagnosis of Congenital Chloride Diarrhea Mimicking Hirschsprung's Disease**
Çelik A. T., Barış Z., Aydemir Y., Kocagil S.
CLINICAL PEDIATRICS, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **Screening of Mutations in Maturity-onset Diabetes of the Young-related Genes and RFX6 in Children with Autoantibody-negative Type 1 Diabetes Mellitus.**
Şimşek E., Cilingir O., Simsek T., Kocagil S., Erzurumluoglu Gokalp E., Demiral M., Binay C.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.16, ss.137-145, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **Further Evidence for RFWD3 Gene Causing Fanconi Anemia Complementation Group W: Detailed Clinical Report of the Second Case in the Literature**
Kocagil S., Şafak İ. N., Saraç E., Aydın C., Artan S., Kirel B.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.14, sa.4, ss.1, 2023 (SCI-Expanded)
- V. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**
Dundar M., Fahrioglu U., Yildiz S. H., Bakir-Gungor B., Temel S. G., Akin H., Artan S., Cora T., Sahin F. I., Dursun A., et al.
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, cilt.22, sa.3, ss.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **A case of familial recurrent 17q12 microdeletion syndrome presenting with severe diabetic ketoacidosis**
Aydın C., Kiral E., Susam E., Tufan A., YARAR C., Çetin N., Kocagil S., Kirel B.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.64, sa.3, ss.558-565, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **Spectrum of PAH gene mutations and genotype-phenotype correlation in patients with phenylalanine hydroxylase deficiency from Turkey**
Cinar M., Yildirim G. K., KOCAGİL S., ÇİLİNGİR O.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.35, sa.5, ss.639-647, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. **Assessment of clinical characteristics of cardiac amyloidosis as a potential underlying etiology in patients diagnosed with heart failure with preserved ejection fraction**
Murat S., Cavusoglu Y., Yalvac H. E., Sivrikoz I. A., Kocagil S.
KARDIOLOGIA POLSKA, cilt.80, sa.6, ss.672-678, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. **NDE1-related disorders: A recurrent NDE1 pathogenic variant causing Lissencephaly 4 can also be associated with microhydranencephaly**
BAŞ H., ŞAYLIŞOY S., ÇİLİNGİR O., Gokalp E., KOCAGİL S., YARAR C., Aras B., ARTAN S.

AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.188, sa.1, ss.326-331, 2022 (SCI-Expanded)

- X. **An Anomaly with Potential as a New Prognostic Marker in CLL with del(13q): Gain of 16p13.3**
IŞIK S., Gunden G., GÜNDÜZ E., Akay O. M., Aslan A., ÖZEN H., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., KOCAGİL S., ARTAN S., et al.
CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH, cilt.161, sa.10-11, ss.479-487, 2021 (SCI-Expanded)
- XI. **A pediatric BAL case with double Ph chromosomes and trisomy 5**
Gunden G., Işık S., Özdemir C., Çilingir O., Bör Ö., Gokalp E. E., Kocagil S., Artan S., Aras B. D.
Cancer Genetics, cilt.258, ss.7-9, 2021 (SCI-Expanded)
- XII. **Which prognostic marker is responsible for the clinical heterogeneity in CLL with 13q deletion?**
Durak Aras B., Isik S., Uskudar Teke H., Aslan A., Yavasoglu F., Gulbas Z., Demirkan F., Ozen H., Cilingir O., Inci N. S., et al.
Molecular cytogenetics, cilt.14, sa.1, ss.2, 2021 (SCI-Expanded)
- XIII. **The association between repeat number in C9orf72 and phenotypic variability in Turkish patients with frontotemporal lobar degeneration**
ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., Adapinar B. D. O., Bilgic B., Kocagil S., ÖZEN H., DURAK ARAS B., YENİLMEZ Ç., ARTAN S.
Neurobiology of Aging, cilt.76, 2019 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **ERCC8 related Cockayne syndrome type-1: A rare entity diagnosed in a Turkish boy**
Kocagil S., Keklikci A. R., Aydemir Y., Çilingir O., Aynacı S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Durak Aras B., Artan S.
Journal of Surgery and Medicine, cilt.7, sa.10, ss.719-721, 2023 (Hakemli Dergi)
- II. **Amiloid Olgu Serisi /Transtiretin tip kardiyak amiloidoz/AV blok**
Murat S., Çavuşoğlu Y., Ak Sivrikoz İ., Kocagil S., Yalvaç H. E., Gündüz E., Üsküdar Teke H.
updates in cardiology, cilt.4, sa.1, ss.3-5, 2022 (Hakemsiz Dergi)
- III. **Wiedemann-Steiner Syndrome: A Rare Differential Diagnosis of Neurodevelopmental Delay and Dysmorphic Features**
ÇARMAN K. B., Kaplan E., Aslan C. N., Kocagil S., Cilinigr O., YARAR C.
JOURNAL OF PEDIATRIC GENETICS, cilt.11, sa.02, ss.162-164, 2022 (ESCI)
- IV. **Evaluation of the Effect of Circulating lncRNAs in Colorectal Cancers: As a Potential Biomarker**
ARSLAN S., DİNCER M., BAYIR D., EKER SARIBOYACI A., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., KOCAGİL S., ARIK D., ÖZEN H., DURAK ARAS B., ARTAN S., et al.
TURK ONKOLOJİ DERGİSİ, cilt.37, ss.305-313, 2022 (ESCI)
- V. **Analyzing The Mutations Of Notch1 And Sf3b1 Genes In Cases With CLL Detected Isolated 13q Deletion**
Gunden G., Işık S., Üsküdar Teke H., Çilingir O., Oğuz Davutoğlu N., Erzurumluoğlu Gökalp E., Kocagil S., Durak Aras B.
Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.45, sa.2, ss.480-484, 2021 (Hakemli Dergi)
- VI. **Türk Popülasyonunda APOE Polimorfizmleri ve Alzheimer Hastalığı Arasındaki İlişki**
ÇİLİNGİR O., ÖZBABLİK ADAPINAR B. D., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÖZKAN S., ARSLAN S., HAZİYEVA K., KOCAGİL S., BİLGİN M., ARTAN S.
OSMANGAZİ JOURNAL OF MEDICINE, 2020 (Hakemli Dergi)
- VII. **Ailesel Akdeniz Ateşi Tanısı Alan Olgularda MEFV Geni Mutasyonlarının ve Allel Frekanslarının Dağılımı - Tek Merkez Deneyimi**
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ARSLAN S., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., KOCAGİL S., ARTAN S.
Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.40, sa.2, ss.39-46, 2018 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. Spinobulbar Musküler Atrofiye Genetik Yaklaşım

ÇİLİNGİR O., KOCAGİL S.

Nükleotid Tekrar Artışı Hastalıkları - 2023, Prof. Dr. Ayşe Gül ZAMANİ, Editör, Türkiye klinikleri, ONLINE, ss.55-61, 2023

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **CHD8 missense variants cause a variable neurodevelopmental disorder with incomplete penetrance**
Godfrey M., Levy M., Leonardi E., Campbell C., Demain L., Jenkinson S., Hilton S., Almoguera Castillo B., Balasubramanian M., Bijlsma E. K., et al.
56th Annual Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Glasgow, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, ss.721
- II. **Report of first Endocrine-cerebro-osteodysplasia patient to reach childhood age**
KOCAGİL S., ÖZBAKIR D. H., Kabaoglu U., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O.
56th Annual Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Glasgow, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, ss.145
- III. **REPORT OF THE FIRST ENDOCRINE-CEREBRO-OSTEODYSPLASIA PATIENT TO REACH CHILDHOOD AGE**
Özbakır D. H., Kocagil S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Çilingir O.
EURODYSMORPHO 2023, Lisbon, Portekiz, 13 - 16 Eylül 2023, ss.28
- IV. **EXPANDING THE PHENOTYPIC SPECTRUM OF INTELLECTUAL DEVELOPMENTAL DISORDER-70**
Kocagil S., Keklikci A. R., Aynacı S., Susam E.
EuroDysmorpho 2023, Lisbon, Portekiz, 13 - 16 Eylül 2023, ss.89-90
- V. **Complete paternal isodisomy of chromosome 15 in a patient with atypical presentation of Angelman syndrome**
Çilingir O., Saraç E., Aynacı S., Kocagil S.
14th European Cytogenomics Conference, Montpellier, Fransa, 1 - 04 Temmuz 2023, ss.48
- VI. **Gastrointestinal bulgularla seyreden mutant transtiretine bağlı amiloidoz: Nadir bir amiloidoz olgusu**
Yalvaç H. E., Murat S., Çavuşoğlu Y., Kocagil S., Ak Sivrikoz İ., Üsküdar Teke H.
2. Ulusal KY Toplantısı, İstanbul, Türkiye, 2 - 03 Haziran 2023, ss.13-14
- VII. **Fanconi Aplastik Anemili 5 Olgu: FANCA, ERCC4, RFW3 Genlerinde 3 Novel/Nadir Varyant**
Özbakır D. H., Saraç E., Susam E., Kocagil S., Aynacı S., Kirel B., Çilingir O.
2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, İskele, Kıbrıs (Kkct), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.52
- VIII. **Farklı Yapısal Y Kromozom Anomalisi Saptanan Olgularda Klinik ve Genetik Sonuçların İncelenmesi**
Tosumoğlu E., Saraç E., Üre İ., Kocagil S.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongres, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.240
- IX. **Oldukça Nadir Bir Otozomal Resesif Ehlers-Danlos Sendromu Alt tipi: TNXB Geni İlişkili Klasik Bulgularla Seyreden Bir Aile**
Kocagil S., Aynacı S.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.99
- X. **NANCE-HORAN SYNDROME: AN ULTRA RARE PHENOTYPE DIGNOSED IN A FAMILY WITH FEMALE SIBLING AFFECTED AS SEVERE AS THE MALE**
Kocagil S., Kaplan E., Erzurumluoğlu Gökalp E.
EuroDysmorpho 2022, Barcelona, İspanya, 14 - 17 Eylül 2022, ss.95-96
- XI. **CRPPA gene-associated Walker-Warburg syndrome: A rare prenatal case with intragenic homozygous deletion**
Özbakır D. H., Bütün Z., Kocagil S.
7. Uluslararası Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.102-103
- XII. **A Brittle cornea syndrome with a novel pathogenic variant of PRDM5 gene**

Susam E., Yıldırım N., Kocagil S., Çilingir O.

54th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference:Virtual Conference, 28 - 31 Ağustos 2021, cilt.30, ss.119-120

XIII. Peutz-Jeghers Sendromu:İki Nadir Varyant, İki Aile

Kocagil S., Çilingir O.

1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 - 28 Kasım 2021, ss.166

XIV. Hiperfenilalaninemi ve Fenilketonüri Tanılı Hastalarda PAH GeniMutasyon Spektrumu ve Genotip-Fenotip Korelasyonu

Akyüz M., Kılıç Yıldırım G., Kocagil S., Çilingir O.

65. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Kasım 2021

XV. A NOVEL FRAMESHIFT VARIANT IN A PATIENT WITH CHD8-RELATED OVERGROWTH SYNDROME
KOCAGİL S., KEKLİKÇİ A. R., KILIÇ YILDIRIM G., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., DURAK ARAS B., ARTAN S.

31TH EUROPEAN MEETING ON DYSMORPHOLOGY ONLINE, Almanya, 23 - 25 Eylül 2021, cilt.1, ss.34-35

XVI. A complex chromosomal rearrangement in a patient with developmental delay and dysmorphic features

AYNACI S., TOSUMOĞLU E., KEKLİKÇİ A. R., KOCAGİL S., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ARTAN S.

14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ'xx'xxULUSLARAARSI KATILIMLI'xx'xx, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.94

XVII. A Rare Form Of Constitutional Chromoanasythesis: Ring Chromosome 18

Susam E., Erzurumluoğlu Gökalp E., Tosumoğlu E., Kocagil S., Çilingir O., Durak Aras B., Artan S.

14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ'xx'xxULUSLARAARSI KATILIMLI'xx'xx, Ankara, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.15

XVIII. Atipik bulguları olan Smith-Magenis sendromlu bir olgu sunumu

Saraç E., Özbakır D. H., Kocagil S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Çilingir O., Durak Aras B., Artan S.

14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ'xx'xxULUSLARAARSI KATILIMLI'xx'xx, Eskişehir, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.92

XIX. A rare homozygous variant in CUL7 gene in two syblings with variable features of 3M syndrome
KOCAGİL S., KILIÇ YILDIRIM G., ARTAN S.

14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ"Uluslararası Katılımlı", Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020

XX. A Novel Mutation of DYSF Gene in A Patient with Limb Girdle Muscular Dystrophy Type 2b
KOCAGİL S., KAPLAN E., SUSAM E., DURAK ARAS B., ARTAN S., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O.

European Human Genetics Virtual Conference, 06 Haziran 2020

XXI. An interstitial 6q25.1 microdeletion syndrome in a patient with dysmorphic features, intellectual dysability and stereotypical movements

KOCAGİL S., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., AYNACI S., ARTAN S.

13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.85

XXII. A rare case of severe microcephaly caused by pathogenic variant of NDE1

BAŞ H., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., KOCAGİL S., ARTAN S.

13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.67

XXIII. The 15q11.2 BP1-BP2 Microdeletion Syndrome with Variable Expressivity

ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., KOCAGİL S., SUSAM E., ARTAN S.

13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.95

XXIV. DO INTERMEDIATE REPEAT EXPANSION LENGTH IN C9ORF72 HAVE AN EFFECT ON CLINICS IN CASES WITH FRONTOTEMPORAL LOBAR DEGENERATION?

ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., TEPGEÇ F., ÇİLİNGİR O., BİLGİÇ B., KOCAGİL S., ÖZEN H., DURAK ARAS B., YENİLMEZ Ç., ARTAN S.

FENS Regional Meeting 2019, Belgrade, Sırbistan, 10 - 13 Temmuz 2019

XXV. Clinical use of chromosomal microarray analysis in detection of fetal chromosomal abnormalities

ARTAN S., BAŞ H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., VELİPAŞAOĞLU M., KOCAGİL S., DURAK ARAS B., TEMENA M. A.,

PANAL G., ANSARI S. K., ÇİLİNGİR O.

12th EuropeanCytogenomics Conference 2019, Salzburg, Avusturya, 6 - 09 Temmuz 2019, cilt.12

- XXVI. **Macroorchidism as a Uniq Sign in 3q13.31 Deletion Syndrome.**
SUSAM E., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., KOCAGİL S., ARTAN S., ŞİMŞEK E.
European Human Genetics Conference, Gothenburg, İsveç, 15 Haziran 2019, cilt.27, ss.1843
- XXVII. **Nöronal Seroid Lipofusinozis Tip 11 Tanısı Alan 3 Kardeş**
Yarar C., Kaplan E., Kocagil S., Çarman K. B., Çilingir O., Kiral E., Bozan G., Laçinel Gürlevik S., Kılıç Yıldırım G., Dinleyici E. Ç.
21. Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019, ss.112-113
- XXVIII. **De Novo t(X;5) in a Patient with Premature Ovarian Failure and Reccurrent Vertebrae Fractures.**
AYNACI S., KOCAGİL S., TOSUMOĞLU E., PANAL G., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ARTAN S.
Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 Şubat 2019, cilt.22, ss.23
- XXIX. **NPHP1 homozigot gen delesyonu saptanan Joubert Sendromu tip 4 tanılı iki olgu sunumu**
KOCAGİL S., EREN M. C., ELMAS M., YARAR C., ERZURUMLUOĞLU E., ÇİLİNGİR O., ARTAN S.
Uluslararası Katılımlı XIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXX. **CYP21A2 mutations in congenital adrenal hyperplasia due to 21 hydroxylase deficiency in Turkish population**
ÇİLİNGİR O., ŞİMŞEK E., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU E., TEMENA A., KOCAGİL S., ARTAN S.
European Human Genetics Conference 2018, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- XXXI. **Comparison of phenotypic variability with C9orf72 gene GGGGCC hexanucleotide repeat expansion in frontotemporal lobar degeneration spectrum**
ERZURUMLUOĞLU E., ÇİLİNGİR O., ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., BİLGİÇ B., KOCAGİL S., DURAK ARAS B., YENİLMEZ Ç., ARTAN S.
European Human Genetics Conference 2018, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- XXXII. **SEVERE PELIZAEUS - MERZBACHER DISEASE ON A CASE WITH DEVELOPMENTAL DELAY AND ABNORMAL MYELINATION**
BAŞ H., YARAR C., ERZURUMLUOĞLU E., DURAK ARAS B., KOCAGİL S., ARTAN S.
Erciyes Medical Genetics Days 2018, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018
- XXXIII. **Parsiyel Trizomi 15 tanımlanan 2 kardeş olgu**
KOCAGİL S., TEKİN A. N., ERZURUMLUOĞLU E., ÇAKIL SAĞLIK A., Tosumoğlu E., ARTAN S.
Ulusal Neonatoloji Kongresi (UNEKO-26), Girne, Kıbrıs (Kktc), 14 - 18 Nisan 2018, ss.221
- XXXIV. **De novo 7q31 deletion involving FOXP2 gene associated with speech disability**
ERZURUMLUOĞLU E., ÖZDEMİR M., KOCAGİL S., ÇİLİNGİR O., TOSUMOĞLU E., DURAK ARAS B., ARTAN S.
11th European Cytogenetic Conference 2017, 1 - 04 Temmuz 2017, cilt.10
- XXXV. **A New Mutation Associated With Bannayan Riley Ruvalcaba Syndrome**
ÇİLİNGİR O., ÖZDEMİR M., YARAR C., ERZURUMLUOĞLU E., DURAK ARAS B., KOCAGİL S., KHADEM ANSARI S., BAŞ H., ARTAN S.
Erciyes Tıp Genetik Günleri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, cilt.39
- XXXVI. **A NOVEL INDEL MUTATION IN THE TCOF1 GENE FOUND IN ANEWBORN WITH TREACHER COLLINS SYNDROME**
KOCAGİL S., ÇİLİNGİR O., ÇARMAN K. B., AYNACI S., DURAK ARAS B., BAŞ H., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
Erciyes Medical Genetics Days, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- XXXVII. **The frequencies of CFTR M470V, intron 8 poly-T and pathogenic mutations in cystic fibrosis patients**
ARTAN S., ÇİLİNGİR O., DURMUŞ AYDOĞDU S., ERZURUMLUOĞLU E., KOCAGİL S., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M.
European Human Genetics Conference, 27 - 30 Mayıs 2017
- XXXVIII. **Beckwith Wiedemann Sendromu: Bir Olgu Sunumu.**
ASLAN H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., KOCAGİL S., KÜÇÜK H., DURAK ARAS B., ARTAN S.
XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 05 Ekim 2016, cilt.2, ss.330

Desteklenen Projeler

KOCAGİL S., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, NON-SENDROMİK KONJENİTAL KALP HASTALIKLARINDA ADAY GENLERİN DEĞERLENDİRİLMESİ, 2019 - Devam Ediyor

DURMAZ ÇELİK F. N., KOCAGİL S., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÖZKAN S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İdiyopatik Parkinson olgularında C9orf72 geni G4C2 tekrar sayılarının değerlendirilmesi, 2021 - 2023

Arslantaş A., Artan S., Durak Aras B., Özbek Z., Özkara E., Kocagil S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Aykaç Ö., Çilingir O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Intrakraniyal Sakküler Anevrizmalarda Aday Genlerin Değerlendirilmesi, 2018 - 2019

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

European Society of Human Genetics, Asli Üye, 2023 - Devam Ediyor , Avusturya

Tıbbi Genetik Derneği , Üye, 2017 - Devam Ediyor , Türkiye

Bilimsel Hakemlikler

Osmangazi Tıp Dergisi, Hakemli Bilimsel Dergi, Ocak 2023

Etkinlik Organizasyonlarındaki Görevler

Durak Aras B., Erzurumluoğlu Gökalp E., Artan S., Kocagil S., Çilingir O., 7. Uluslararası Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Mayıs 2022

Metrikler

Yayın: 62

Atıf (WoS): 14

Atıf (Scopus): 21

H-İndeks (WoS): 2

H-İndeks (Scopus): 3

Akademi Dışı Deneyim

T.C SAĞLIK BAKANLIĞI BODRUM DEVLET HASTANESİ