

Arş. Gör. SEVGİ IŞIK

Kişisel Bilgiler

E-posta: sisik@ogu.edu.tr

Web: <https://avesis.ogu.edu.tr/3377>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-0243-784X

Yoksis Araştırmacı ID: 104262

Eğitim Bilgileri

Doktora, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, Türkiye 2014 - 2020

Yüksek Lisans, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ, Tıbbi Genetik (YI) (Tezli), Türkiye 2009 - 2014

Lisans, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Fen-Edebiyat Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Türkiye 2004 - 2009

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Yaptığı Tezler

Doktora, Kronik Lenfositik Lösemi Olgularında 13q Delesyon Büyüklüğünün CGH+SNP Array Yöntemi İle Araştırılması, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2020

Yüksek Lisans, malign melanom olgularında moleküler sitogenetik çalışmalar, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ, Tıbbi Genetik (YI) (Tezli), 2014

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2010 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

Tümör sitogenetiğine giriş, Yüksek Lisans, 2023 - 2024

Genetik, Lisans, 2022 - 2023

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **The Impact of Cytogenetic Aberrations in the Clonal Evolution of Chronic Myeloid Leukemia: A Single-Center Experience Among 450 Turkish Patients (Cohort Study)**
Işık S., Günden G., Üsküdar Teke H., Akay O. M., Oğuz Davutoğlu N., Aslan V., Karagülle M., Özen H., Çilingir O., Artan S., et al.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.39, sa.4, ss.237-244, 2022 (SCI-Expanded)
- II. **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)
- III. **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)
- IV. **A new four-way complex translocation variant involving the t(8;5;21;4)(q21;q13,q22,q31) and the relocalization of AML1/ETO fusion gene**
Işık S., Üsküdar Teke H., Gunden G., Erzurumluoğlu Gökalp E., Çilingir O., Artan S., Durak Aras B.
Cancer Genetics, cilt.256, ss.1-4, 2021 (SCI-Expanded)
- V. **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)
- VI. **Is RB1 gene deletion a prognostic marker in chronic lymphocytic leukemia**
Durak Aras B., Inci N. S., Aslan A., Akay O. M., Gündüz E., Bulduk T., Isik S., Çilingir O., Gunden G., Yavasoglu F., et al.
MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.12, 2019 (SCI-Expanded)
- VII. **Importance of Cytocenetic Analysis in Hematological Malignancies: with Two Rare Cases Reports**
Işık S., Günden G., Çilingir O., Eker İ., Üsküdar Teke H., Gündüz E., Erzurumluoğlu Gökalp E., Artan S., Durak Aras B.
Balkan Journal Of Medical Genetics, cilt.22, sa.1, ss.76, 2019 (SCI-Expanded)
- VIII. **Isochromosome 5p-a rare chromosome abnormality in myeloid disorders**
DURAK ARAS B., Isik S., ANDIÇ N., ÇİLİNGİR O., Aslan H., Ozdemir M., ARTAN S., Akay M. O.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.23, 2015 (SCI-Expanded)
- IX. **Study of fluorescence in situ hybridization in malignant melanoma**
DURAK ARAS B., Isik S., Tore T., CANAZ F., Yilmaz H., Ozdemir M., ÇİLİNGİR O., Aslan H., ARTAN S.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.23, 2015 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **KLL Olgularında NOTCH1 Gen Amplifikasyonu**
IŞIK S., GÜNDEM G., OĞUZ DAVUTOĞLU N., ÖZEN H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., ARTAN S., GÜNDÜZ E., DURAK ARAS B.
Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.46, 2024 (Hakemli Dergi)
- II. **Flow Cytometric Analysis of Chronic Phase Chronic Myeloid Leukemia Patients**
OĞUZ DAVUTOĞLU N., GÜNDÜZ E., YAMAN F., ARSLAN S., ÇİLİNGİR O., IŞIK S., DURAK ARAS B.
Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.22, sa.2, 2022 (Hakemli Dergi)
- III. **Analyzing The Mutations Of Notch1 And Sf3b1 Genes In Cases With CLL Detected Isolated 13q Deletion**
Günden 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)
- IV. **The Importance of FISH Test Targeting EGFR, CCND1and RREB1 Genes in Differentiating**

Malignant Melanomas from Melanocytic Nevus

Işık S., Töre T., Canaz F., Özen H., Erzurumluoğlu Gökalp E., Çilingir O., Artan S., Durak Aras B.
Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.43, sa.5, 2021 (Hakemli Dergi)

V. Extra Chromosome, Extra Love

Aras B., Işık S., Baş H., Ocal E. E., Gokalp E., Çilingir O., Artan S., Arslantaş D.
GAZI MEDICAL JOURNAL, cilt.32, sa.1, ss.83-87, 2021 (ESCI)

VI. Prenatal Tanıda MikroRNA

IŞIK S., DURAK ARAS B.
TÜRKİYE KLİNİKLERİ TIBBİ GENETİK ÖZEL, cilt.3, sa.1, ss.117-120, 2018 (Hakemli Dergi)

VII. Yeni Tanı Akut Miyeloid Lösemide Tek Genetik Anormallik Olarak Del(6)(p22)

ANDIÇ N., DURAK ARAS B., tatlıpınar h. e., IŞIK S., ÜSKÜDAR TEKE H., GÜNDÜZ E., AKAY O. M.
Lösemi Lenfoma Myelom, cilt.1, sa.2, 2017 (Hakemsiz Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. Introduction to Cancer Epigenetics

ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., IŞIK S., ARTAN S.
Cancer Epigenetics , Rasime Kalkan, Editör, Springer Cham, ss.77-134, 2023

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. The role of variant t(9;22) in Chronic Myeloid Leukemia: A report of 5 cases.

Durak Aras B., Işık S., Günden G., Üsküdar Teke H.
14th European Cytogenomics Conference, Montpellier, Fransa, 1 - 04 Haziran 2023, ss.14

II. KEMİK İLİĞİ NEKROZU İLE PREZENTE OLAN ARSENİK TRİOKSİD DİRENÇLİ AML-M3 OLGUSU

Özdemir Z. C., Töret E., Işıksoy S., Işık S., Durak Aras B., Bör Ö.
14.ULUSAL PEDIATRİK HEMATOLOJİ KONGRESİ, Ankara, Türkiye, 24 - 27 Mayıs 2023, ss.119-120

III. Nadir Translokasyonlar Saptanan AML Olgusu Sunumu

Işık S., Üsküdar Teke H., Durak Aras B.
2. Ulusal Hematolojik Genetik Kongresi, Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.1

IV. MM'DA KROMZOM 1 ANOMALİLERİ

Işık S., Üsküdar Teke H.
15.ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.1-2

V. KRONİK LENFOSİTİK LÖSEMİ HASTALARINDA SF3B1 GEN MUTASYONEL DURUMU VE DİNAMİK PROGNOSTİK MODELLEMENİN ÖNEMİ

Işık S., Günden G., Oğuz Davutoğlu N., Akay O. M., Arslan V., Yavaşoğlu F., Gündüz E., Çilingir O., Artan S., Durak Aras B.

48.Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 1 - 05 Kasım 2022, ss.142

VI. Kronik Myeloid Lösemi Hastalarının Sentrozom Defekti ve Nadir Kromozom Anomalileri

Günden G., Işık S., Oğuz Davutoğlu N., Erzurumluoğlu Gökalp E.
7. Erciyes Uluslararası Tıp Tıbbi Genetik Kongresi , Kayseri, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.1-2

VII. Kronik Lenfositik Lösemi Olgularında 2p Artışları ve 18p Kayıplarının Prognostik Önemi

Işık S., Durak Aras B.
7. Erciyes Uluslararası Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 26 Mayıs 2022 - 28 Ocak 2023, ss.1-2

VIII. Akut Miyeloid Lösemide İyi Prognostik Sitogenetik Belirteçlere Ek Kromozomal Anomaliler

Işık S., Üsküdar Teke H.
1. Ulusal Hematolojik Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 - 28 Kasım 2021, ss.67

IX. MDS'DE NADİR ANOMALİLER VE KLİNİK İLE İLİŞKİSİ

Işık S., Andıç N., Günden G., Durak Aras B.

47. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 4 - 07 Kasım 2021, ss.192-193

- X. **Kronik miyelositik lösemi olgularında t(9;22) varyantlarının prognostik önemi**
Işık S., Gündüz E.
9.Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 18 - 20 Mart 2021, ss.34
- XI. **İzole Del13q Kronik Lenfositik Lösemi Olgularında NOTCH1 ve SF3B1 Genlerinin Mutasyonel Durumu**
günden g., IŞIK S., ÜSKÜDAR TEKE H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., ARTAN S., DURAK ARAS B.
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ'xx'xxULUSLARAARSI KATILIMLI'xx'xx, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.28
- XII. **Kronik Lenfositik Lösemi Olgularında 13q Delesyon Büyüklüğünün Prognostik Etkisi.**
Işık S., Günden G., Durak Aras B.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 20 - 21 Kasım 2020, ss.27
- XIII. **KML olgularında Ph kromozomuna ek kromozomal anomaliler ve varyant t(922) tek merkez deneyimi**
DURAK ARAS B., IŞIK S., GÜNDÜZ E., RAŞAN M. B., GÜNDEM G., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., AKAY O. M.
46.Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2020
- XIV. **Kronik Faz Kronik Miyeloid Lösemi Hastalarında Akim Sitometrik Değerlendirme**
Oğuz Davutoğlu N., Aslan S., Işık S., Çilingir O., Durak Aras B., Bal C., Gündüz E.
46. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2020
- XV. **KLL'de 13q delesyon büyüklüğünün önemi**
IŞIK S., GÜNDEM G., AKAY O. M., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., GÜNDÜZ E., BULDUK T., ASLAN A., SEYHANLI A., YAVAŞOĞLU F., et al.
45.Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 02 Kasım 2019
- XVI. **Evaluating the frequencies of EGFR, ALK/EML4, and ROS1 in lung cancer: A single-center experience**
Durak Aras B., Çilingir O., Işık S., Arslan S., Dündar E., Ak G., Temena M. A., Erzurumluoğlu Gökalp E., Günden G., Artan S.
52nd Conference of European Society of Human Genetics, 15 - 18 Haziran 2019
- XVII. **THE RARE ABNORMALITIES OF CHROMOSOME 1 IN MYELOID MALIGNANCIES**
Gunden G., Isik S., Cilingir O., Davutoglu N. O., Yavasoglu F., EKER İ., Gunduz E., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., DURAK ARAS B.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.184
- XVIII. **IMPORTANCE OF CYTOGENETIC ANALYSIS IN HEMATOLOGICAL MALIGNANCIES: WITH TWO RARE CASES REPORTS**
IŞIK S., Gunden G., Cilingir O., EKER İ., USKUDAR TEKE H., Gunduz E., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., DURAK ARAS B.
13 th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.76
- XIX. **Is RB1 gene deletion a prognostic marker in chronic lymphocytic leukemia**
DURAK ARAS B., İNCİ N. S., ASLAN A., AKAY O. M., GÜNDÜZ E., BULDUK T., IŞIK S., ÇİLİNGİR O., GÜNDEM G., YAVAŞOĞLU F., et al.
12th European Cyto-genomics Conference, 6 - 09 Temmuz 2019
- XX. **Evaluating the frequencies of EGRF, ALK/EML4 and ROS1 Alterations in Lung Cancer: A Single-Center Experience.**
DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., IŞIK S., ARSLAN S., DÜNDAR E., AK G., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., GÜNDEM G., ARTAN S.
European Human Genetics Conference, Gothenburg, İsveç, 15 Haziran 2019, cilt.27, ss.1117
- XXI. **THE RARE ABNORMALITIES OF CHROMOSOME 1 IN MYELOID MALIGNANCIES**
Gunden G., IŞIK S., ÇİLİNGİR O., OĞUZ DAVUTOĞLU N., YAVAŞOĞLU F., EKER İ., GÜNDÜZ E., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., DURAK ARAS B.
13th Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 Nisan 2019
- XXII. **Extra Chromosome Extra Love**

DURAK ARAS B., IŞIK S., ÖCAL E. E., ARSLANTAŞ D.

13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 07 Kasım 2018, cilt.30, ss.11

- XXIII. **İZOLE 13Q DELESYONU SAPTANAN KRONİK LENFOSİTİK LÖSEMİ VAKALARINDA RETİNOBLASTOMA GEN DELESYONUNUN PROGNOZA ETKİSİNİN DEĞERLENDİRİLMESİ**
inci n. s., IŞIK S., ÜSKÜDAR TEKE H., BULDUK T., GÜNDÜZ E., AKAY O. M., Aslan V., demirkıran f., YAVAŞOĞLU F., KARAGÜLLE M., et al.
44. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 30 Ekim - 03 Kasım 2018
- XXIV. **TWO CASES OF HEMATOLOGICAL MALIGNANCIES WITH t(8,13) AS A RARE GENETIC ABNORMALITY**
DURAK ARAS B., IŞIK S., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ARTAN S., AKAY O. M.
3th AEGEAN HEMATOLOGY ONCOLOGY SYMPOSIUM, 22 - 25 Eylül 2016
- XXV. **Malign Melanom Olgularında Sitogenetik Çalışmalar.**
DURAK ARAS B., IŞIK S., TÖRE T., CANAZ F., YILMAZ H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ARTAN S.
2. Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 18 Mart 2016, ss.160
- XXVI. **HEMATOLOJİK MALİGNİTELERDE FÜZYON GENE NEDEN OLAN NADİR GÖZLENEN KROMOZOM 8 KISA KOL TRANSLOKASYONLARI**
IŞIK S., AKAY O. M., ÖZDEMİR C., BÖR Ö., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ARTAN S., DURAK ARAS B.
2. HEMATOLOJİK GENETİK SEMPOZYUMU, Türkiye, 24 - 26 Şubat 2016
- XXVII. **MALİGN MELANOM OLGULARINDA SİTOGENETİK ÇALIŞMALAR**
DURAK ARAS B., IŞIK S., TÖRE T., CANAZ F., YILMAZ H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ARTAN S.
2. EGE HEMATOLOJİ ONKOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 18 - 20 Mart 2016
- XXVIII. **Diffüz Large B Cell Lenfoma Olgularında MYC Gen Yeniden Düzenlenmeleri**
DURAK ARAS B., IŞIK S., ALTINKAYNAK B., ÜSKÜDAR TEKE H., GÜNDÜZ E., AKAY O. M.
41. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 21 - 24 Ekim 2015
- XXIX. **Study of fluorescence in situ hybridization in malignant melanoma**
DURAK ARAS B., IŞIK S., TÖRE T., CANAZ F., YILMAZ H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ARTAN S.
10th European Cytogenetic Conference, 4 - 07 Temmuz 2015
- XXX. **Study of In Situ Hybridization in Malignant Melanoma**
DURAK ARAS B., IŞIK S., töre t., CANAZ F., yılmaz h., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ARTAN S.
10th European Cytogenetics Conference, 4 - 07 Temmuz 2015
- XXXI. **Isochromosome 5p a rare chromosome abnormality in myeloid disorders**
DURAK ARAS B., IŞIK S., ANDIÇ N., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ARTAN S., AKAY O. M.
10th European Cytogenetic Conference, 4 - 07 Temmuz 2015
- XXXII. **Parsiyel kromozom 1Q triplikasyonunun multipl myelom ve akut lenfoblastik lösemideki prognostik önemi**
KARAGÜLLE M., DURAK ARAS B., ANDIÇ N., IŞIK S., GÜNDÜZ E., ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., AKAY O. M.
40.ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014
- XXXIII. **De nova akut myeloid lösemi olgusunda tek genetik anormallik del 6 p22**
ANDIÇ N., tatlıpınar h. e., IŞIK S., DURAK ARAS B., GÖREN ŞAHİN D., ÜSKÜDAR TEKE H., KARAGÜLLE M., GÜNDÜZ E., AKAY O. M.
39. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Ekim 2013
- XXXIV. **Philadelphia Negative Esansiyel Trombositozdan Philadelphia Pozitif Kronik Miyeloid Lösemiye Dönüşüm:Olgu sunumu**
ÜSKÜDAR TEKE H., aslan v., GÜNDÜZ E., KARAGÜLLE M., ANDIÇ N., GÖREN ŞAHİN D., IŞIK S., DURAK ARAS B., AKAY O. M.
40. ulusal hematoloji kongresi, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014
- XXXV. **Parsiyel Kromozom 1q Triplikasyonunun Multiple Miyelom ve Akut Lenfoblastik Lösemideki Prognostik Önemi**
KARAGÜLLE M., DURAK ARAS B., ANDIÇ N., IŞIK S., GÜNDÜZ E., ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., AKAY O. M.
40. ulusal hematoloji kongresi, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014
- XXXVI. **Multipl Myelomalı Hastada Translokasyon (12;22) Varlığının Klinik Önemi.**
KARAGÜLLE M., DURAK ARAS B., ANDIÇ N., IŞIK S., GÜNDÜZ E., ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., AKAY O. M.

40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 22 Ekim 2014, ss.136
- XXXVII. **5q(-) Sendromunda Lenalidomid: Tek Merkez deneyimi**
ÜSKÜDAR TEKE H., ANDIÇ N., GÜNDÜZ E., IŞIK S., DURAK ARAS B., AKAY O. M.
40. ulusal hematoloji kongresi, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014
- XXXVIII. **Multiple Miyelomalı Hastada Translokasyon(1222) Varlığının Klinik Önemi**
KARAGÜLLE M., DURAK ARAS B., ANDIÇ N., IŞIK S., GÜNDÜZ E., ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., AKAY O. M.
40. ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014
- XXXIX. **Molecular cytogenetics diagnosis of melanocytic lesions**
DURAK ARAS B., IŞIK S., CANAZ F., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., Bolluk Ö., ARTAN S.
European Human Genetics Conference, European Journal of Human Genetics, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014
- XL. **Miyeloid Haalıklarda Nadir Görülen İzokromozom 5p Anomalisi**
IŞIK S., AKAY O. M., ÖZDEMİR M., ANDIÇ N., ÇİLİNGİR O., GÜNDÜZ E., ARTAN S., DURAK ARAS B.
39. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Ekim 2013
- XLI. **Importance of Clonal Expansion of Cytogenetic Aberations In The Patients Resistant To Imatinib Therapy**
DURAK ARAS B., GÜNDÜZ E., IŞIK S., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., ARTAN S., AKAY O. M.
9th European Cytogenetics Conference, 29 Haziran - 02 Temmuz 2013

Desteklenen Projeler

Işık S., Durak Aras B., Gündüz E., Erzurumluoğlu Gökalep E., Artan S., Oğuz Davutoğlu N., Günden G., Çilingir O., Özen H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, KLL Olgularında NOTCH1 Gen Amplifikasyonunun Araştırılması, 2021 - 2023
Gündüz E., Durak Aras B., IŞIK S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Kronik lenfositik lösemi olgularında 13q delesyon büyüklüğünün CGH+SNP array yöntemi ile araştırılması, 2020 - 2021

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

Türk Hematoloji Derneği, Üye, 2023 - Devam Ediyor , Türkiye

Bilimsel Hakemlikler

Osmangazi Tıp Dergisi, Hakemli Bilimsel Dergi, Ocak 2024
Osmangazi Tıp Dergisi, Hakemli Bilimsel Dergi, Mart 2023

Metrikler

Yayın: 58
Atıf (WoS): 8
Atıf (Scopus): 12
H-İndeks (WoS): 1
H-İndeks (Scopus): 2

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

49. Ulusal Hematoloji Kongresi, Davetli Konuşmacı, Antalya, Türkiye, 2023