

Arş. Gör. ELİF SARAÇ

Kişisel Bilgiler

E-posta: elif.sarac@ogu.edu.tr

Web: <https://avesis.ogu.edu.tr/4116>

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Further Evidence for *RFWD3* Gene Causing Fanconi Anemia Complementation Group W: Detailed Clinical Report of the Second Case in the Literature**
KOCAGİL S., ŞAFAK İ. N., SARAÇ E., AYDIN C., ARTAN S., KIREL B.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.14, ss.509-515, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **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)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Two Siblings Harboring Two Nonsense Variants: Kaufman Oculocerebrofacial Syndrome With Variable Intrafamilial Expression**
Saraç E., Çarman K. B., Durak Aras B., Artan S.
EuroDysmorpho 2023, Lisbon, Portekiz, 13 - 16 Eylül 2023, ss.1
- II. **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
- III. **Fanconi Aplastik Anemili 5 Olgu: FANCA, ERCC4, RFWD3 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
- IV. **Trizomi 21 Tanılı Bir Yenidoğanda Geçici Anormal Miyelopoiez ve GATA1 Geninde İki Somatik Varyant**
Saraç E., Özdemir Z. C., Tosumoğlu E., Çilingir O.
2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Gazimagusa, Kıbrıs (Kkct), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.95
- V. **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
- VI. **A novel LRP5 gene variant in a patient with Osteoporosis-Pseudoglioma syndrome**
Saraç E., Kirel B., Çilingir O., Artan S.
7.Uluslararası Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.104-105
- VII. **Atipik bulguları olan Smith-Magenis sendromlu bir olgu sunumu**
Saraç E., Özbakır D. H., Kocagil S., Erzurumluoğlu Gökbalp 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

Metrikler

Yayın: 10

Atıf (WoS): 4

Atıf (Scopus): 5

H-İndeks (WoS): 1

H-İndeks (Scopus): 1