

## 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 Harbouring 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 (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.52
- IV. Trizomi 21 Tanılı Bir Yenidoğanda Geçici Anormal Miyelopoez ve GATA1 Geninde İki Somatik Varyant  
Saraç E., Özdemir Z. C., Tosumoğlu E., Çilingir O.  
2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 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 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

## **Metrikler**

Yayın: 10

Atıf (WoS): 4

Atıf (Scopus): 5

H-İndeks (WoS): 1

H-İndeks (Scopus): 1