

## Prof. Dr. BEYHAN DURAK ARAS

### Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 222 239 2979](tel:+902222392979) Dahili: 4440

Fax Telefonu: [+90 222 239 2986](tel:+902222392986)

E-posta: [bdurak@ogu.edu.tr](mailto:bdurak@ogu.edu.tr)

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

### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-1881-1912

Yoksis Araştırmacı ID: 170700

### Eğitim Bilgileri

Doktora, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ, Tıbbi Genetik (Dr), Türkiye 1993 - 1998

Yüksek Lisans, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ, Tıbbi Genetik (YI) (Tezli), Türkiye 1989 - 1992

Lisans, Bursa Uludağ Üniversitesi, Fen-Edebiyat Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Türkiye 1985 - 1989

### Yabancı Diller

Almanca, C1 İleri

### Yaptığı Tezler

Doktora, Normal ve translokasyon taşıyıcısı erkeklerin spermiumlarında FISH ile kromozom analizi, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ, Tıbbi Genetik (Dr), 1998

Yüksek Lisans, Yenidoğan kord kanından direkt yöntemle ve kord kanı ile periferik kandan kültür yöntemiyle kromozom analizleri ve uygulanan yöntemlerin karşılaştırılması, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ, Tıbbi Genetik (YI) (Tezli), 1992

### Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

### Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2021 - Devam Ediyor

Doç. Dr., Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2015 - 2021

Yrd. Doç. Dr., Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2001 - 2015

Uzman, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 1997 - 2001

### Yönetilen Tezler

DURAK ARAS B., Kronik lenfositik lösemi olgularında 13Q delesyon büyüklüğünün CGH+SNP array yöntemi ile araştırılması, Doktora, S.İŞİK(Öğrenci), 2020

DURAK ARAS B., KRONİK MYELOİD LÖSEMİ OLGULARINDA İLAVE KLONAL KROMOZOM ANOMALİLERİNİN RETROSPEKTİF İNCELENMESİ, Yüksek Lisans, M.BURAK(Öğrenci), 2020

DURAK ARAS B., İzole 13q delesyonu saptanan KLL olgularında NOTCH1 ve SF3B1 genlerinde mutasyon analizi, Yüksek Lisans, G.GÜNDEMEN(Öğrenci), 2020

DURAK ARAS B., Malign melanoma olgularında EGFR, TP53, P16 ve MDM2 genlerinin FISH ile değerlendirilmesi, Yüksek Lisans, T.TÖRE(Öğrenci), 2018

DURAK ARAS B., İzole 13q delesyonu bulunan KLL vakalarında Retinoblastoma geni delesyonunun incelenmesi, Yüksek Lisans, N.SENA(Öğrenci), 2018

DURAK ARAS B., Serebral palsili çocuklarda apolipoprotein E genotipi ve interlökin-6 polimorfizminin değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, E.GÜMÜŞ(Öğrenci), 2016

DURAK ARAS B., Malign melanom olgularında moleküler sitogenetik çalışmalar, Yüksek Lisans, S.İŞİK(Öğrenci), 2014

DURAK ARAS B., Philadelphia pozitif kronik miyelositer lösemili olgularda ASS gen bölgesi yeniden düzenlenmelerinin araştırılması, Yüksek Lisans, T.MUTLU(Öğrenci), 2011

DURAK ARAS B., Meme kanseri hastalarında TWIST, RAR $\beta$ 2 ve ESR1 genlerinin metilasyon durumlarının Metilasyon Spesifik HRM (MS-HRM) yöntemiyle incelenmesi, Doktora, O.EROĞLU(Öğrenci), 2011

DURAK ARAS B., Testis tümörü tanısı konmuş olgularda genetik markerların floresan in situ hibridizasyon yöntemi ile belirlenmesi (fish), Yüksek Lisans, Ç.TOPRAK(Öğrenci), 2010

DURAK ARAS B., İnsan papilloma virüsünün (HPV) servikal kanser gelişimi üzerinde oluşturduğu genetik değişikliklerin floresan in situ hibridizasyon (FISH) yöntemiyle incelenmesi, Yüksek Lisans, A.GİZEM(Öğrenci), 2009

DURAK ARAS B., Prenatal tanıda sık görülen anöploidilerin multiplex ligation-dependent amplification (mlpa) yöntemi ile saptanması, Doktora, H.YURDAKUL(Öğrenci), 2007

DURAK ARAS B., Tekrarlayan gebelik kayıpları olan çiftlerde subtelomerik bölge analizi, Yüksek Lisans, M.YEŞİL(Öğrenci), 2004

## Jüri Üyelikleri

Doktora Tez İzleme Komitesi (TİK) Üyeliği, Doktora Tez İzleme Komitesi (TİK) Üyeliği, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Ocak, 2024

Akademik Kadroya Atama-Yardımcı Doçentlik, Akademik Kadroya Atama-Yardımcı Doçentlik, Gazi Üniversitesi, Aralık, 2023

Doktora Tez İzleme Komitesi (TİK) Üyeliği, Doktora Tez İzleme Komitesi (TİK) Üyeliği, Bilecik Şeyh Edebali Üniversitesi, Aralık, 2023

Doktora Tez İzleme Komitesi (TİK) Üyeliği, Doktora Tez İzleme Komitesi (TİK) Üyeliği, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Haziran, 2023

Tez Savunma (Doktora), Tez Savunma (Doktora), Bilecik Şeyh Edebali Üniversitesi, Haziran, 2023

Tez Savunma (Yüksek Lisans), Tez Savunma (Yüksek Lisans), Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Haziran, 2023

Tez Savunma (Doktora), Tez Savunma (Doktora), Bilecik Şeyh Edebali Üniversitesi, Nisan, 2023

Akademik Kadroya Atama-Doçentlik, Akademik Kadroya Atama-Doçentlik, ÜAK, Mart, 2023

Akademik Kadroya Atama-Doçentlik, Akademik Kadroya Atama-Doçentlik, Karadeniz Teknik Üniversitesi, Aralık, 2022

Doktora Tez İzleme Komitesi (TİK) Üyeliği, Doktora Tez İzleme Komitesi (TİK) Üyeliği, Bilecik Şeyh Edebali Üniversitesi, Aralık, 2022

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, ÜAK, Ekim, 2022

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, ÜAK, Ekim, 2022

Tez Savunma (Doktora), Tez Savunma (Doktora), Bilecik Şeyh Edebali Üniversitesi, Ağustos, 2022

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, ÜAK, Nisan, 2022

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, ÜAK, Nisan, 2022

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, ÜAK, Nisan, 2022

Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama, Gazi Üniversitesi, Şubat, 2022

## SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Genetic Investigations in Turkish Idiopathic Pancreatitis Patients Show Unique Characteristics.**  
Baş H., Dişibeyaz S., Öztaş E., Aydemir Y., Temel T., Çilingir O., Durak Aras B., Artan S.  
The Turkish journal of gastroenterology : the official journal of Turkish Society of Gastroenterology, cilt.34, sa.12, ss.1240-1248, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Evaluation of the Association Between CRND Plasma Expression Level, KRAS, NRAS, and BRAF Variants in Patients with advanced CRC**  
Arslan S., DİNCER M., Bayir Garbioglu D., Ozen H., DURAK ARAS B., ARTAN S., ÇİLİNGİR O.  
UHOD - Uluslararası Hematoloji-Onkoloji Dergisi, cilt.33, sa.3, ss.144-151, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **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)
- IV. **NDE1-related disorders: A recurrent NDE1 pathogenic variant causing Lissencephaly 4 can also be associated with microhydranencephaly**  
BAŞ H., ŞAYLISOY 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)
- V. **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)
- VI. **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)
- VII. **Frequency of frontotemporal dementia-related gene variants in Turkey**  
Artan S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Samancı B., Ozbabalik Adapinar D., Bas H., Tepgeç F., Qomi Ekenel E., Çilingir O., Bilgiç B., Gürvit İ. H., et al.  
Neurobiology of Aging, cilt.106, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. **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)
- IX. **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)
- X. **A Turkish patient with novel AHCY variants and presumed diagnosis of S-adenosylhomocysteine hydrolase deficiency**  
BAŞ H., ÇİLİNGİR O., TEKİN N., ŞAYLISOY S., DURAK ARAS B., Uzay E., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S.  
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.182, sa.4, ss.740-745, 2020 (SCI-Expanded)
- XI. **Clinical use of chromosomal microarray analysis in detection of fetal chromosomal abnormalities**  
ARTAN S., BAŞ H., Tanir M., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., VELİPAŞAOĞLU M., Kocagil S., DURAK ARAS B., Temena M. A., Panal G., Ansari S. K., et al.  
MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.12, 2019 (SCI-Expanded)
- XII. **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)
- XIII. **An Interstitial 6q25.1 Microdeletion Syndrome in a Patient with Dysmorphic Features, Intellectual Disability and Stereotypical Movements.**

- Kocagil S, Durak Aras B, Erzurumluoğlu Gökalp E, Çilingir O, Aynacı S, Artan S.  
Balkan Journal Of Medical Genetics, cilt.22, sa.1, ss.85, 2019 (SCI-Expanded)
- XIV. **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)
- XV. **Importance of Cytogenetic 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)
- XVI. **The 15q11.2 BP1-BP2 Microdeletion Syndrome with Variable Expressivity.**  
Erzurumluoğlu Gökalp E., Çilingir O., Durak Aras B., Kocagil S., Susam E., Artan S.  
Balkan Journal Of Medical Genetics, cilt.22, sa.1, ss.92, 2019 (SCI-Expanded)
- XVII. **Apolipoprotein E allelic variants and cerebral palsy**  
Gumus E., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., YARAR C., ÇARMAN K. B., Laciner-Gurlevik S., Kocak O., ARTAN S.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.60, sa.4, ss.361-371, 2018 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Association of functional RAGE gene polymorphisms with Parkinson's disease in a Turkish cohort**  
ÇİLİNGİR O., ÖZKAN S., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU E., KUTLAY Ö., EMİR B., AKINCI M., AFAGH A., ARTAN S.  
Biomedical Research-India, cilt.28, sa.19, ss.8454-8460, 2017 (SCI-Expanded)
- XIX. **Sperm DNA fragmentation and chromosomal aneuploidy in men with unexplained infertility**  
DURAK ARAS B., Tanriverdi A., Tosumoglu E., ÜRE İ., Ozdemir M., ÇİLİNGİR O., ARTAN S.  
MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.10, 2017 (SCI-Expanded)
- XX. **An interstitial deletion at 8q22.3 q24.11 associated with the Tricho Rhino Phalangeal Syndrome (TRPS) type I**  
ARTAN S., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., BAŞ H., DURAK ARAS B., Aynacı S., Ozdemir M.  
MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.10, 2017 (SCI-Expanded)
- XXI. **Correlation between cytogenetic and molecular genetic analysis in infertile males with azoospermia**  
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., Ansari S. K., Aynacı S., Haziyeve K., Arslan S., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., Ozdemir M.  
MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.10, 2017 (SCI-Expanded)
- XXII. **De novo 7q31 deletion involving FOXP2 gene associated with speech disability**  
ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., Ozdemir M., Kocagil S., ÇİLİNGİR O., Tosumoglu E., DURAK ARAS B., ARTAN S.  
MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.10, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Prognostic Factors, Survival Analysis and Cytogenetic Outcomes in Adult Patients with Acute Myeloid Leukemia: A single Center Results**  
ÜSKÜDAR TEKE H., OĞUZ DAVUTOĞLU N., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., BAL C., DURAK ARAS B.  
UHOD-ULUSLARARASI HEMATOLOJİ-ONKOLOJİ DERGİSİ, cilt.27, sa.3, ss.150-160, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIV. **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)
- XXV. **Associations between HER2/neu, TOP2A, chromosome 17 copy numbers, and CDH1 and GSTP1 gene promotor hypermethylations of patients with breast cancer**  
EROĞLU O., Nursal A. F., Baysak M. E., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., Ozdemir M., ARTAN S.  
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.23, 2015 (SCI-Expanded)
- XXVI. **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)
- XXVII. **BCL2, BCL6, IGH, TP53, and MYC protein expression and gene rearrangements as prognostic markers in diffuse large B-cell lymphoma: a study of 44 Turkish patients**  
Akay O. M. I., Durak Aras B., Işıksoy S., Toprak C., Mutlu F., Artan S., Oner U., Gulbas Z.  
CANCER GENETICS, cilt.207, ss.87-93, 2014 (SCI-Expanded)

- XXVIII. **Detection of kinase amplifications in gastric adenocarcinomas**  
Ozdemir M., Oznur M., Ciftci E., DURAK ARAS B., Aslan H., Saygili H., ÖNER K. S., Erkasap S. M., ÖZAKYOL A., Pasaoglu O., et al.  
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.44, sa.3, ss.461-470, 2014 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Quantitation of Gene Copy Numbers of Aurora Kinases In Exfoliated Cells From Bladder Washings and Bladder Cancer Detection**  
ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., Can C., Canturk M., Aras I., Ozdemir M., DURAK ARAS B.  
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.21, 2013 (SCI-Expanded)
- XXX. **Importance of clonal expansion of cytogenetic aberrations in the patients resistant to Imatinib therapy**  
DURAK ARAS B., GÜNDÜZ E., Ozpolat S., Ozdemir M., Clingir O., ARTAN S., Akay O. M.  
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.21, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Exploring the relationship between the severity of oligozoospermia and the frequencies of sperm chromosome aneuploidies**  
Aras B., Aras I., Can C., Toprak C., Dikoglu E., Bademci G., Ozdemir M., Cilingir O., Artan S.  
ANDROLOGIA, cilt.44, sa.6, ss.416-422, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Conventional and Molecular Cytogenetic Analyses in Turkish Patients with Multiple Myeloma**  
DURAK ARAS B., Akay O. M., Sungar G., Bademci G., Aslan V., Caferler J., Ozdemir M., ÇİLİNGİR O., ARTAN S., Gulbas Z.  
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.29, sa.2, ss.135-142, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Subtelomeric deletion syndrome: can easily be overlooked**  
ÇİLİNGİR O., Dikoglu E., Ozdemir M., DURAK ARAS B., Bedir I. G., ARTAN S.  
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.19, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **A rare case of inv(21)(p12q22.1) in a man and holoprocencephaly in the fetus**  
Ozdemir M., Emre R., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., Kucuk H. O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., Aslan H., ARTAN S.  
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.19, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Is Recurrent Abortion an Indication for Subtelomeric Region Analysis?**  
DURAK ARAS B., Yesil M., Ozdemir M., ÇİLİNGİR O., Sener T., Bademci G., Muslumanoglu M. H., ARTAN S.  
TURKIYE KLINIKLERI TIP BILIMLERI DERGISI, cilt.30, sa.5, ss.1465-1468, 2010 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Prognostic impact of chromosome alterations detected by FISH in Turkish patients with B-cell chronic lymphocytic leukemia**  
DURAK ARAS B., Akay O. M., Aslan V., Ozdemir M., Sahin F., ARTAN S., Gulbas Z.  
CANCER GENETICS AND CYTOGENETICS, cilt.188, sa.2, ss.65-69, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Rapid molecular cytogenetic diagnosis of transfusion associated graft-versus-host disease by fluorescent in situ hybridization (FISH)**  
Akay M. O., Temiz G., ÜSKÜDAR TEKE H., GÜNDÜZ E., Acikahn M. F., IŞIKSOY S., DURAK ARAS B., Gulbas Z.  
TRANSFUSION AND APHERESIS SCIENCE, cilt.38, sa.3, ss.189-192, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Therapy-related myelodysplastic syndrome following acute promyelocytic leukemia and biphenotypic acute leukemia following stem cell transplantation in the same patient**  
GÜNDÜZ E., Akay O. M., Durak B., Gülbaş Z.  
Turkish Journal of Hematology, cilt.24, sa.2, ss.85-87, 2007 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Therapy-related myelodysplastic syndrome following acute promyelocytic leukemia and biphenotypic acute leukemia following stem cell transplantation in the same patient.**  
Gündüz E., Akay O. M., Durak B., Gülbaş Z.  
Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, cilt.24, ss.85-7, 2007 (SCI-Expanded)
- XL. **Trisomy 7 in synovial fluid cells of patients with rheumatoid arthritis**  
Tascioglu F., Durak B., Oner C., Artan S.  
RHEUMATOLOGY INTERNATIONAL, cilt.25, sa.8, ss.571-575, 2005 (SCI-Expanded)
- XLI. **Detection of chromosomal aberrations in CLL and correlation of them with clinical staging**  
Durak B., Akay O. M., Kaytaz B., Burul I., Gunduz E., Ozdemir M., Artan S., Gulbas Z.

- CHROMOSOME RESEARCH, cilt.13, ss.154-155, 2005 (SCI-Expanded)
- XLII. **Comparison of conventional cytogenetic, FISH and RT-PCR techniques in bcr-abl positive leukemia**  
Ozdemir M., Durak B., YAŞAR S., Kaytaş B., Burul I., Akay M., Artan S., Gulbas Z.  
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.13, ss.159, 2005 (SCI-Expanded)
- XLIII. **A case of macrocephaly-cutis marmorata telangiectatica congenita and review of neuroradiologic features.**  
Akcar N., Adapinar B., Dinleyici C., Durak B., Ozkan I.  
Annales de genetique, cilt.47, sa.3, ss.261-5, 2004 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Langerhans cell histiocytosis with transformation to acute leukemia showing 45,X, t(8;21), 5q-, -Y karyotype**  
Aslan V., Akay O., Durak B., Kabukcuoglu S., Gulbas Z.  
LEUKEMIA & LYMPHOMA, cilt.43, sa.8, ss.1683-1685, 2002 (SCI-Expanded)
- XLV. **Labeling of mixed leukocytes with Tc-99m-HMPAO causes severe chromosomal aberrations in lymphocytes**  
Ak I., Vardereci E., Durak B., Gulbas Z., Basaran N., Stokkel M., Pauwels E.  
JOURNAL OF NUCLEAR MEDICINE, cilt.43, sa.2, ss.203-206, 2002 (SCI-Expanded)
- XLVI. **A rare case: mosaic trisomy 22**  
Basaran N., Berkil H., Ay N., Durak B., Ataman C., Ozdemir M., Ozon Y., Kaya I.  
ANNALES DE GENETIQUE, cilt.44, sa.4, ss.183-186, 2001 (SCI-Expanded)
- XLVII. **FISH analysis with locus-specific probes in sperm from two translocation carrier men**  
Durak B., Ozon Y., Ozdemir M., Artan S., Basaran N., Basaran S., Ozkinay C.  
CLINICAL GENETICS, cilt.56, sa.2, ss.129-135, 1999 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Ultrasonographic detection of single umbilical artery: A simple marker of fetal anomaly**  
Sener T., Ozalp S., Hassa H., Zeytinoglu S., Basaran N., Durak B.  
INTERNATIONAL JOURNAL OF GYNECOLOGY & OBSTETRICS, cilt.58, sa.2, ss.217-221, 1997 (SCI-Expanded)
- XLIX. **A case having two XIST positive X chromosomes**  
Artan S., Basaran A., Ozdemir M., Durak B., Tandogdu O., Yavuz N., Muslumanoglu H., Basaran N.  
CYTOGENETICS AND CELL GENETICS, cilt.77, 1997 (SCI-Expanded)
- L. **Early bladder carcinoma in a case with bloom syndrome**  
Yavuz N., Muslumanoglu H., Durak B., Ozdemir M., Artan S., Basaran N.  
CYTOGENETICS AND CELL GENETICS, cilt.77, 1997 (SCI-Expanded)
- LI. **Evaluation of abnormal karyotypes with physical features**  
Ozdemir M., Yavuz N., Durak B., Ozon H., Cilingir O., Basaran N.  
CYTOGENETICS AND CELL GENETICS, cilt.77, 1997 (SCI-Expanded)
- LII. **Isolation of fetal cells among endocervical canal cells**  
Caferler J., Ozon H., Ozdemir M., Tandogdu O., Durak B., Artan S., Basaran N.  
CYTOGENETICS AND CELL GENETICS, cilt.77, 1997 (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 Gökalep E., Durak Aras B., Artan S.  
Journal of Surgery and Medicine, cilt.7, sa.10, ss.719-721, 2023 (Hakemli Dergi)
- II. **Tıp Fakültesi İlk 3 Sınıfta Okuyan Öğrencilerin Sosyal Medya Kullanım Bozukluğu ve Yalnızlık Düzeylerinin Değerlendirilmesi**  
Aygar H., Ünsal A., Arslantaş D., Durak Aras B., Işıktekin Atalay B., Kılınç A., Çam C., Akbulut Zencirci S., Adalı S., Akman A. Ö., et al.  
Türk Tıp Öğrencileri Araştırma Dergisi, cilt.3, sa.2, ss.16-24, 2022 (Hakemli Dergi)
- III. **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)

- IV. **Evaluation of the Effect of Circulating IncRNAs 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. **Genetic Abnormalities Detected in Non-Hodgkin Lymphoma**  
BULDUK T., GÜNDÜZ E., DURAK ARAS B., EMİR B., IŞIKSOY S.  
Eurasian Journal of Medical Investigation, cilt.5, sa.2, ss.283-288, 2021 (Hakemli Dergi)
- VI. **The Importance of FISH Test Targeting EGFR, CCND1 and 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)
- VII. **Miyelodisplastik sendromda genetiğin rolü**  
DURAK ARAS B.  
Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, ss.15-24, 2021 (Scopus)
- VIII. **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)
- IX. **Meeting Reports: Notes and commentaries on Turkish Medical Genetics Association and Cyprus Turkish Genetic Union Meeting**  
ERGÖREN M. Ç., ÇOBANOĞULLARI H., TULAY P., FAHRİOĞLU U., TUNCEL G., BETMEZOĞLU M., KALKAN R., YEŞİL SAYIN G., GÜMÜŞ E., DURAK ARAS B., et al.  
GAZI MEDICAL JOURNAL, cilt.31, sa.3, ss.2-5, 2020 (ESCI)
- X. **Quality of life in chronic myeloid leukemia patients in the era of generic imatinib**  
BALCI GÜÇLÜ A. G., OĞUZ DAVUTOĞLU N., DURAK ARAS B., GÜNDÜZ E.  
Acta Oncologica Turcica, ss.245-249, 2020 (Hakemli Dergi)
- XI. **Türk Popülasyonunda APOE Polimorfizmleri ve Alzheimer Hastalığı Arasındaki İlişki**  
ÇİLİNGİR O., ÖZBABALIK 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)
- XII. **Correlation of HER2/TOP2A Gene Aberrations with RASSF1A/APC Gene Methylation Status in High-Risk Breast Cancer**  
Nursal A. F., Çilingir O., Eroğlu O., Durak Aras B., Ciftci E., Baydemir C., Artan S.  
TURK ONKOLOJİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF ONCOLOGY, cilt.35, ss.8-14, 2020 (ESCI)
- XIII. **İnterlökin-6 Geni Promotor Bölge Polimorfizmi ve Serebral Palsi İlişkisinin İncelenmesi**  
GÜMÜŞ E., ÇİLİNGİR O., YARAR C., ÇARMAN K. B., KOÇAK O., LAÇİNEL GÜRLEVİK S., ARTAN S., DURAK ARAS B.  
Ege Klinikleri Tıp Dergisi, cilt.57, sa.1, ss.18-22, 2019 (Hakemli Dergi)
- XIV. **Which factor is responsible for the prognosis in myelodysplastic syndrome patients with an isolated del(5q) or a cytogenetic abnormality in addition to del(5q): Blast count or cytogenetics**  
ÜSKÜDAR TEKE H., ANDIÇ N., BULDUK T., GÜNDÜZ E., BİLGİN M., AKAY O. M., DURAK ARAS B.  
Hematological Diseases and Therapies, cilt.1, sa.1, ss.1-9, 2019 (Hakemli Dergi)
- XV. **Investigation of DNAmethylation of TWIST Gene in Breast Cancer and Its Relationship to Histopathological Features**  
EROĞLU O., ÇİLİNGİR O., ARTAN S., DURAK ARAS B.  
Advances in Breast Cancer Research, cilt.8, sa.1, ss.45-59, 2019 (Hakemli Dergi)
- XVI. **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)
- XVII. **Detection of Promoter Hypermethylation of GSTP1 and CDH1 Genes and the Relationship of Histopathological Parameters of the Breast**

- EROĞLU O., BAYSAK M. E., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., ARTAN S.  
Advances in Breast Cancer Research, cilt.7, sa.2, ss.91-106, 2018 (Hakemli Dergi)
- XVIII. **Distribution of MEFV Gene Mutations and Allele Frequencies in Patients with Familial Mediterranean Fever - One Center Experience**  
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ARSLAN S., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., ARTAN S.  
Osmangazi Journal of Medicine., 2018 (Hakemli Dergi)
- XIX. **Prenatal Tanıda MikroRNA**  
IŞIK S., DURAK ARAS B.  
TÜRKİYE KLİNİKLERİ TIBBİ GENETİK ÖZEL, cilt.3, sa.1, ss.117-120, 2018 (Hakemli Dergi)
- XX. **The Relationship between Glutathione-S-Transferases Polymorphisms and Lichen Planus Susceptibility**  
ÇİLİNGİR O., bulur I., DURAK ARAS B., kutlay ö., ERZURUMLUOĞLU E., haziyeva k., saracoglu z. n., erdogan h. k., setenay k., GÜRSOY H. H., et al.  
International Journal of Research Studies in Medical and Health Sciences (IJRSMHS), 2018 (Hakemli Dergi)
- XXI. **Glutathione S-Transferases M1/T1 and P1 Polymorphisms in Patients with Alopecia Areata**  
Çilingir O., Saraçoğlu Z. N., Durak Aras B., Haziyeva K., Kutlay Ö., Erzurumluoğlu E., Arslan S., Artan S.  
International Journal of Research Studies in Medical and Health Sciences V, cilt.3, sa.2, ss.1-8, 2018 (Hakemli Dergi)
- XXII. **The Relationship between Glutathione-S-Transferases Polymorphisms and Lichen Planus Susceptibility**  
ÇİLİNGİR O., BULUR I., DURAK ARAS B., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., HAZİYEVA K., SARAÇOĞLU Z. N., ERDOĞAN H. K., ÖNER K. S., GÜRSOY H. H., et al.  
International Journal of Research Studies in Medical and Health Sciences, cilt.3, sa.1, ss.15-22, 2018 (Hakemli Dergi)
- XXIII. **Is Flow Cytometric Immunophenotyping Useful for Predicting Acute Myeloid Leukemia Prognosis?**  
ÜSKÜDAR TEKE H., OĞUZ DAVUTOĞLU N., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., BAL C., DURAK ARAS B.  
ISTANBUL MEDICAL JOURNAL, cilt.18, sa.4, ss.200-204, 2017 (ESCI)
- XXIV. **Yeni tanı akut myeloid lösemide tek genetik anormallik olarak del (6)(P22)**  
ANDIÇ N., DURAK ARAS B., TATLIPINAR H. E., ÖZPOLAT S., ÜSKÜDAR TEKE H., GÜNDÜZ E., AKAY O. M.  
Lösemi Lenfoma Myelom Dergisi, cilt.2, ss.55-57, 2017 (Hakemli Dergi)
- XXV. **Waldenström Makroglobulinemili Hastalarımızın Klinik Özellikleri ve Prognoz: Tek Merkez Deneyimi**  
ÜSKÜDAR TEKE H., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., BAL C., DURAK ARAS B., AKAY O. M.  
Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.37, sa.2, ss.9-13, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXVI. **Nadir Görülen T hücreli lenfoid bir hastalık CD8 T hücreli Prolenfositik Lösemi**  
Üsküdar Teke H., Karagülle M., Arık D., Gören Şahin D., Gündüz E., Andıç N., Durak Aras B., Akay O. M.  
Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.37, ss.35-38, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXVII. **Some patients experience both chronic lymphocytic leukemia and a non hematologic malignancy**  
GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., DURAK ARAS B., AKAY O. M.  
OSMANGAZI TIP DERGİSİ, cilt.36, sa.3, ss.21, 2014 (Hakemli Dergi)
- XXVIII. **A New Case of dic (1 15)(p11 p11) in AML M1: Apropos of a Case and a Review of the Literature**  
GÖREN ŞAHİN D., DURAK ARAS B., GÜNDÜZ E., ARTAN S., AKAY O. M.  
Case Reports in Genetics, ss.1-3, 2013 (Hakemli Dergi)
- XXIX. **Performance of MLPA as a screening method for aneuploidy in uncultured amniocytes**  
Yurdakul H., DURAK ARAS B., Muslumanoğlu M. H., Ozdemir M., ÇİLİNGİR O., Sener T., ARTAN S.  
JOURNAL OF THE TURKISH-GERMAN GYNECOLOGICAL ASSOCIATION, cilt.11, sa.4, ss.199-203, 2010 (ESCI)
- XXX. **Evaluation of the Results of Cordocentesis: 9 Years of Experience**  
ŞENER T., TANIR H. M., ÖZALP E., UYSAL E., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., Bademci G., ARTAN S.  
Perinatal Journal, cilt.18, sa.2, ss.35-42, 2010 (Hakemli Dergi)
- XXXI. **Kliniğimizde 7 Yıllık Amniyosentez Sonuçları**  
ŞENER T., DURAK ARAS B., TANIR H. M., TEPELİ E., KAYA M., ARTAN S.  
Perinatoloji Dergisi, cilt.4, sa.2, ss.127-133, 2007 (Hakemli Dergi)
- XXXII. **Amniocentesis Results in 7 Years Period in Our Clinic 170 175**



ŞENER T., DURAK ARAS B., TANIR H. M., TEPELİ E., KAYA M., ARTAN S.

Perinatal Journal, 2006 (Hakemli Dergi)

**XXXIII. Fenilketonüri Hastalığında Prenatal-Postnatal Tanıda VNTR Bağlantısı ve Direkt Mutasyon Analizleri Birlikteliğinin Avantajları**

MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÇİNE N., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., BAŞARAN N., DURAK ARAS B., SOLAK M., ARTAN S.

Kocatepe Tıp Dergisi, cilt.5, sa.1, ss.19-23, 2004 (Hakemli Dergi)

**XXXIV. İki kardeşte konjenital hidrosefalus ex vacuo ve serebral atrofi**

COŞAN T. E., ARSLANTAŞ A., YAKUT A., DURAK ARAS B., TEL E.

Osmangazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.11, sa.2, ss.115-122, 1999 (Hakemli Dergi)

## Kitap & Kitap Bölümleri

**I. Miyelodisplastik sendromda genetiğin rolü**

DURAK ARAS B.

Türkiye Klinikleri-Hematoloji Özel Konular, Mustafa Çetiner, Editör, Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, ss.15-24, 2021

**II. Myelodisplastik Sendrom Tanı ve Tedavi Kılavuzu**

MERAL GÜNEŞ A., DURAK ARAS B., ÖREN H., BOZKURT S., BAŞTÜRK A., YILMAZ A. F., KELKİTLİ E., SOYER N., BÜYÜKKURT N., TOPTAŞ T.

Galenos, İstanbul, 2020

**III. Myelodisplastik Sendrom ve Myeloproliferatif Hastalıkların Genetiği**

DURAK ARAS B.

Hematolog Genetik, Güner Hayri Özsan, Müge Sayitoğlu, Editör, Galenos, İstanbul, ss.112-123, 2019

**IV. Genetik Terimler Sözlüğü**

ŞAHİN F., DURAK ARAS B., SAYITOĞLU M.

Sözkesen Matbaacılık, Ankara, 2013

## 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. 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

**III. 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 PEDİATRİK HEMATOLOJİ KONGRESİ, Ankara, Türkiye, 24 - 27 Mayıs 2023, ss.119-120

**IV. EVALUATION OF CHRONIC MYELOID LEUKEMIA PATIENTS' APPROACHES TO TREATMENT-FREE REMISSION**

Arslan C. G., Gündüz E., Durak Aras B., Üsküdar Teke H., Andıç N., Yavaşoğlu F., Yaman F.

9th International Congress on Leukemia Lymphoma Myeloma, İstanbul, Türkiye, 12 - 13 Mayıs 2023, cilt.1, sa.1, ss.44-45

**V. Nadir Translokasyonlar Saptanan AML Olgu Sunumu**

Işık S., Üsküdar Teke H., Durak Aras B.

2. Ulusal Hematoonkogenetik Kongresi, Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.1

**VI. EVALUATION OF CHRONIC MYELOID LEUKEMIA PATIENTS' APPROACHES TO TREATMENT-FREE REMISSIONS**

Arslan C. G., Gündüz E., Durak Aras B., Üsküdar Teke H., Andıç N., Yavaşoğlu F., Oğuz Davutoğlu N., Yaman F.  
2023 Highlights of ASH, İstanbul, Türkiye, 17 Şubat - 18 Mart 2023, ss.10-11

VII. **Sarkomlarda Füzyon Gen Yenidüzenlenmelerinin Diagnostik Önemi**

Günden G., Arık D., Yılmaz E., Durak Aras B.

15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.181-182

VIII. **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

IX. **KRONİK MİYELOİD LÖSEMİ HASTALARININ TEDAVİSİZ REMİSYON KONUSUNDAKİ YAKLAŞIMLARININ DEĞERLENDİRİLMESİ**

Arslan C. G., Gündüz E., Durak Aras B., Üsküdar Teke H., Andıç N., Yavaşoğlu F., Oğuz Davutoğlu N., Yaman F.

48.Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 1 - 05 Kasım 2022, ss.206-207

X. **OMENTAL TUTULUM GÖZLENEN İNTRAPERİTONEAL RABDOMİYOSARKOM, NADİR BİR OLGU SUNUMU**

Oflas D., Mülkem O. F., Canaz F., Özdemir Z. C., Durak Aras B.

31. ulusal patoloji kongresi, İzmir, Türkiye, 26 - 30 Ekim 2022, ss.408-409

XI. **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

XII. **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

XIII. **DOUBLE VE TRİPLE HİT LENFOMA: TEK MERKEZ DENEYİMİ**

Apaydın M., Gündüz E., Durak Aras B., Üsküdar Teke H., Andıç N., Yaman F., Işıksoy S.

47. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 4 - 07 Kasım 2021, ss.253-254

XIV. **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

XV. **EVALUATION OF MYELOYDYSPLASTIC SYNDROME AND ACUTE MYELOID LEUKEMIA PATIENTS TREATED WITH HYPOMETHYLATING AGENTS: A REAL WORLD EXPERIENCE**

Avcı T., Gündüz E., Durak Aras B., Bal C., Işıksoy S.

EHA2021 Virtual Congress 26th Congress of the European Hematology Association, Amsterdam, Hollanda, 9 - 17 Haziran 2021, ss.673

XVI. **Tedavi İle İlişkili MDS ve AML Hastalarında MLL Gen Yeniden Düzenlenmeleri**

Durak Aras B., Andıç N.

9.Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 18 - 20 Mart 2021, ss.35

XVII. **Takiplerinde kompleks karyotip gelişen multipl miyelom olgusu**

Yaman F., Oğuz Davutoğlu N., Andıç N., Üsküdar Teke H., Durak Aras B., Gündüz E.

9.Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 18 - 20 Mart 2021, ss.58

XVIII. **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

XIX. **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

- XX. **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
- XXI. **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
- XXII. **Prenatal Tanıda QF-PCR'ın Kullanımı: Kendi Tanı Merkezimizdeki Nadir Vakalar Üzerinden Avantaj ve Dezavantajlarının Örneklendirilmesi**  
KHADDEM ANSARI S., TEMENA A., BAŞ H., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., TANIR H. M., ARTAN S.  
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ'xx'xxULUSLARAARSI KATILIMLI'xx'xx, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.12
- XXIII. **Kronik Lenfositik Lösemi Olgularında 13q Delesyon Büyüklüğünün Prognostik Etkisi.**  
IŞIK S., GÜNDEM G., DURAK ARAS B.  
14.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 21 Kasım 2020, cilt.31, ss.11
- XXIV. **Evaluation of Social Media Use Disorder in Medical Faculty Students.**  
Aygır H., Ünsal A., Arslantaş D., Atalay Işıktekin B., Çam C., Kılınç A., Zencirci Akbulut A., Durak Aras B.  
12th European Public Health Conference, Marseille, Fransa, 20 Kasım 2020, cilt.29, ss.598
- XXV. **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
- XXVI. **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
- XXVII. **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
- XXVIII. **EVALUATING THE FREQUENCIES OF EGFR, 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., TEMENA M. A., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., GÜNDEM G., ARTAN S.  
ESHG 2019, 15 - 19 Haziran 2019
- XXIX. **MACROORCHIDISM AS A UNIQUE SIGN IN 3q13.31 DELETION SYNDROME**  
SUSAM E., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., KOCAGİL S., ARTAN S.  
ESHG 2019, Gothenburg, İsveç, 15 - 19 Haziran 2019, cilt.27, ss.1843
- XXX. **Assessment of genes known to be associated with MODY by next-generation sequencing**  
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ŞİMŞEK E., ÇINAR D., TEMENA M. A., ARSLAN S., BAŞ H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S.  
ESHG 2019, 15 - 19 Haziran 2019, cilt.27
- XXXI. **Screening by Multiple ligation – dependent probe amplification assay of AZF a, b, c regions in primary infertile men with azoospermia**  
HAZİYEVA K., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ÜRE İ., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., TOSUMOĞLU E., ARTAN S.  
ESHG 2019, 15 - 19 Haziran 2019
- XXXII. **Mantle Hücreli Lenfoma: Tek Merkez Deneyimi.**  
OĞUZ DAVUTOĞLU N., BULDUK T., ANDIÇ N., ÜSKÜDAR TEKE H., DURAK ARAS B., GÜNDÜZ E.  
45. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 30 Ekim 2019, ss.167

- XXXIII. **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
- XXXIV. **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
- XXXV. **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
- XXXVI. **IMPORTANCE OF CYTOGENETIC ANALYSIS IN HEMATOLOGICAL MALIGNANCIES: WITH TWO RARE CASES REPORTS**  
IŞIK S., Günden 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
- XXXVII. **An interstitial 6q25.1 microdeletion syndrome in a patient with dysmorphic features, intellectual disability 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
- XXXVIII. **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
- XXXIX. **THE RARE ABNORMALITIES OF CHROMOSOME 1 IN MYELOID MALIGNANCIES**  
Günden 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
- XL. **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
- XLI. **A RARE CASE OF FRONTOTEMPORAL LOBAR DEGENERATION CAUSED BY VARIANTS OF GRN AND CHMP2B GENES**  
ARTAN S., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., BAŞ H., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B.  
FENS Regional Meeting 2019, Belgrade, Sırbistan, 10 - 13 Temmuz 2019
- XLII. **Do Intermediate Repeat Expansion Length in C9ORF72 Have an Effect on Clinics in Cases with Frontotemporal Lobar Degenerations?**  
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, Belgard, Karadağ, 10 Temmuz 2019, cilt.22, ss.92
- XLIII. **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 Cytogenomics Conference, 6 - 09 Temmuz 2019
- XLIV. **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 European Cytogenomics Conference 2019, Salzburg, Avusturya, 6 - 09 Temmuz 2019, cilt.12
- XLV. **Assesment of Genes Known to be Associated with MODY by Next Generation Sequencing.**  
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ŞİMŞEK E., ÇINAR D., TEMENA M. A., ARSLAN S., BAŞ H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP

- E., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference, Gothenburg, İsveç, 15 Haziran 2019, cilt.27, ss.1260
- XLVI. **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
- XLVII. **Screening by Multiple Ligation-Dependent Probe Amplification Assay of AZF a,b,c Region in Primary Infertile Men with Azoospermia.**  
Haziyeva K., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ÜRE İ., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., TOSUMOĞLU E., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference, Gothenburg, İsveç, 15 Haziran 2019, cilt.27, ss.1177
- XLVIII. **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., GÜNDEN G., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference, Gothenburg, İsveç, 15 Haziran 2019, cilt.27, ss.1117
- XLIX. **A patient with a balanced inversion of chromosome 11 and unbalanced inversion of chromosome 2**  
SUSAM E., ÇİLİNGİR O., BAŞ H., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S.  
Erciyes Medical Genetics Days 2019, Kayseri, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, cilt.41, ss.20
- L. **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
- LI. **Relationship of Her2/Top2a Gene Aberrations with Rassf1a/Apc Gene Methylation Status in Breast Cancer**  
NURSAL A. F., ÇİLİNGİR O., EROĞLU O., DURAK ARAS B., ARTAN S.  
4th. International Health Sciences and Familial Medicine Congress, 7 - 09 Şubat 2019
- LII. **A Patient with a Balanced Inversion of Chromosome 11 and Unbalanced Inversion of Chromosome 2.**  
SUSAM E., ÇİLİNGİR O., BAŞ H., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S.  
Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 Şubat 2019, cilt.21, ss.20
- LIII. **De Novo t(X;5) in a Patient with Premature Ovarian Failure and Recurrent 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
- LIV. **Frontotemporal Lobar Dejenerasyon Spektrumunda Aday Genlerin Değerlendirilmesi**  
ARTAN S., ERZURUMLUOĞLU E., ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., TEPGEÇ F., ÇİLİNGİR O., BİLGİÇ B., HANAĞASI H. A., GÜRVİT İ. H., DURAK ARAS B., UYGUNER Z. O.  
54. Ulusal Nöroloji Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2018
- LV. **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
- LVI. **Yeni tanı ve relaps AML hastalarında akım sitometri sonuçları: Saptanan değişikliklerin MRD takibine etkisi olabilir mi?**  
GÜNDÜZ E., ÜSKÜDAR TEKE H., ANDIÇ N., DURAK ARAS B., AKAY O. M.  
44. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 31 Ekim - 03 Kasım 2018
- LVII. **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
- LVIII. **Lenfomalarda Genetik İncelemeler.**  
DURAK ARAS B.  
44. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 31 Ekim 2018, ss.25

- LIX. **Assesment of candidate genes in patients with frontotemporal lobar degeneration spectrum: preliminary findings**  
ARTAN S., ERZURUMLUOĞLU E., ÇİLİNGİR O., ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., TEPGEÇ F., BAŞ H., HANAĞASI H. A., GÜRVİT İ. H., TOKSOY G., UYGUNER Z. O., et al.  
European Human Genetics Conference 2018, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- LX. **Assesment of candidate genes in patients with frontotemporal lobar degeneration spectrum.**  
ARTAN S., ERZURUMLUOĞLU E., ÇİLİNGİR O., ÖZBABALIK ADAPINAR B., TEPGEÇ F., BAŞ H., HANAĞASI H. A., GÜRVİT İ. H., TOKSOY G., UYGUNER Z. O., et al.  
ESHG 2018, 16 - 19 Haziran 2018
- LXI. **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
- LXII. **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
- LXIII. **Distribution of BRAF gene mutations in the patients with malignant melanoma**  
ÇİLİNGİR O., DİNCER M., ARSLAN S., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU E., KUTLAY Ö., AYNACI S., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference 2018, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- LXIV. **Quality of life in chronic myeloid leukemia patients receiving a tyrosine kinase inhibitor**  
BALCI GÜÇLÜ A. G., GÜNDÜZ E., DURAK ARAS B.  
23rd Congress of the European Hematology Association, 14 - 17 Haziran 2018
- LXV. **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
- LXVI. **Non Hodgkin lenfomada saptanan genetik anormallikler: Ne kadar önemli?**  
BULDUK T., DURAK ARAS B., EMİR B., ANDIÇ N., ÜSKÜDAR TEKE H., IŞIKSOY S., GÜNDÜZ E.  
43.Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 1 - 04 Kasım 2017
- LXVII. **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
- LXVIII. **APO E GENOTYPE AND CEREBRAL PALSY**  
GÜMÜŞ E., DURAK ARAS B., YARAR C., LAÇİNEL GÜRLEVİK S., KOÇAK O., ARTAN S., ÇİLİNGİR O., ÇARMAN K. B.  
12TH EUROPEAN PEDIATRIC NEUROLOGY SOCIETY CONGRESS, 20 - 24 Haziran 2017
- LXIX. **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
- LXX. **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
- LXXI. **S-adenosylhomocysteine hydrolase deficiency: a Turkish girl with novel mutations in the AHYC gene. European Human Genetics Conference**  
ÇİLİNGİR O., TEKİN A. N., DURMUŞ AYDOĞDU S., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., UZAY E., ERZURUMLUOĞLU E., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference, 27 - 31 Mayıs 2017
- LXXII. **Glutathione S-transferases M1/T1 and P1 polymorphisms in patients with alopecia areata**

- ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., SARAÇOĞLU Z. N., ÖZDEMİR M., HAZİYEVA K., KUTLAY Ö., ARTAN S.  
European Human Genetic Conference 2017, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXXIII. **Detection of KRAS mutations in metastatic colorectal cancers**  
DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., DİNÇER M., ÇİLİNGİR O., KUTLAY Ö., ASLAN S., ARTAN S.  
European Human Genetic Conference 2017, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXXIV. **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
- LXXV. **Glutathione S-transferases M1/T1 nad P1 polymorphisms in patients with alopecia areata**  
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., SARAÇOĞLU Z. N., ÖZDEMİR M., HAZİYEVA K., KUTLAY Ö., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference, KOPENHAG, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXXVI. **Diagnosis rate of DNA fragment analysis for patients with SMA symptoms**  
ÖZDEMİR M., ARTAN S., YARAR C., DURAK ARAS B., ÇARMAN K. B., BAŞ H., ERZURUMLUOĞLU E., ÇİLİNGİR O.  
European Human Genetic Conference, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXXVII. **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 Genetic Conference 2017, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXXVIII. **Serebral Palsili Çocuklarda Apolipoprotein E Genotipi ve İnterlökin-6 Polimorfizminin Değerlendirilmesi**  
GÜMÜŞ E., ÇİLİNGİR O., YARAR C., ÇARMAN K. B., ÖZDEMİR M., KOÇAK O., LAÇİNEL GÜRLEVİK S., ARTAN S., DURAK ARAS B.  
19.ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİ KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- LXXIX. **Küçük Hücre Dışı Akciğer Kanserinde EGFR Gen Mutasyonları-Tek Merkez Deneyimi.**  
ÇİLİNGİR O., ASLAN H., METİNTAŞ M., DİNÇER M., DURAK ARAS B., KUTLAY Ö., ARSLAN S., ÖZDEMİR M., ARTAN S.  
XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 05 Kasım 2016, cilt.2, ss.324
- LXXX. **AML tanılı hastalarda mortalite üzerine etkili faktörler Tek merkez deneyimi**  
ÜSKÜDAR TEKE H., OĞUZ N., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., DURAK ARAS B., BAL C.  
42.Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 19 - 22 Ekim 2016
- LXXXI. **AML li hastalarda flow sitometrik immünofenotipleme nin prognostik önemi**  
ÜSKÜDAR TEKE H., OĞUZ N., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., DURAK ARAS B., BAL C.  
42.Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 19 - 22 Ekim 2016
- LXXXII. **AML'li Hastalarda Flowsitometrik Immünofenotipleme nin Prognostik Önemi**  
ÜSKÜDAR TEKE H., OĞUZ DAVUTOĞLU N., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., DURAK ARAS B., BAL C.  
42. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 19 Ekim 2016, ss.93
- LXXXIII. **Tedavi İlişkili Akut Miyeloid Lösemide Sitogenetik Anomaliler Çok Merkezli Retrospektif Bir Değerlendirme nin Sonuçları**  
GÖREN ŞAHİN D., SAĞLAM B., BİRTAŞ ATEŞOĞLU E., ÖZTÜRK E., GÜNDÜZ E., DURAK ARAS B., AKAY O. M., ÇETİNER M., ARAT M., GÜLBAŞ Z., et al.  
42.Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Ekim 2016, ss.45
- LXXXIV. **BECKWITH WIEDEMANN SENDROMU. BİR OLGU**  
ASLAN H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., KOCAGİL S., KÜÇÜK H., DURAK ARAS B., ARTAN S.  
12. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- LXXXV. **KÜÇÜK HÜCRE DİŞİ AKCİĞER KANSERİNDE EGFR MUTASYONLARI TEK MERKEZ DENEYİMİ**  
ÇİLİNGİR O., ASLAN H., DİNÇER M., DURAK ARAS B., KUTLAY Ö., ASLAN S., ÖZDEMİR M., ARTAN S.  
12. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- LXXXVI. **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
- LXXXVII. **TWO CASES OF HEMATOLOGICAL MALIGNANCIES WITH t(8,13) AS A RARE GENETIC ABNORMALITY**  
DURAK ARAS B., İŞİK S., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ARTAN S., AKAY O. M.  
3th AEGEAN HEMATOLOGY ONCOLOGY SYMPOSIUM, 22 - 25 Eylül 2016

- LXXXVIII. **Two Cases of Hematological Malignancies with t 8 13 as a Rare Genetic Abnormality**  
DURAK ARAS B., IŞIKSOY S., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ARTAN S., AKAY O. M.  
3RD Aegean Hematology Oncology Symposium, 22 - 25 Eylül 2016
- LXXXIX. **Association of functional RAGE gene polymorphisms in the pathogenesis of inflammatory with Parkinson s disease in Turkish population**  
ASLAN H., ÇİLİNGİR O., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., AFAGH A., ARTAN S.  
ESHG 2016, 21 - 24 Haziran 2016
- XC. **Association of GSTM1 GSTT1 and GSTP1 gene polymorphisms of Lichen Planus in Turkish population**  
ARTAN S., BULUR I., ASLAN H., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., HAZİYEVA K., SARAÇOĞLU Z. N., ÇİLİNGİR O.  
ESHG-2016, 21 - 24 Haziran 2016
- XCII. **A novel mutation in SLC16A2 gene in a Turkish boy with Allan-Herndon-Dudley Syndrome**  
TAŞDELEN E., BAŞ V., ASLAN H., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU E., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., KUTBAY Y., ARTAN S.  
ESHG-2016, 21 - 24 Haziran 2016
- XCIII. **Assosiation of Functional RAGE Gene Polymorphisms in the Pathogenesis of Inflammatory with Parkinson s Disease in Turkish Population**  
ASLAN H., ÇİLİNGİR O., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., AFAG A., AKINCI M., ÖZKAN S., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference, 21 - 24 Haziran 2016, cilt.24, ss.204
- XCIV. **Association of GSTM1 and GSTP1 Gene Polymorphisms of Lichen Planus in Turkish Patients**  
ARTAN S., BULUR I., ASLAN H., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., HAZİYEVA K., SARAÇOĞLU Z. N., ÇİLİNGİR O.  
European Human Genetics Conference, 21 - 24 Haziran 2016, cilt.24, ss.425
- XCV. **MYC Rearrangements in Diffuse Large B Cell Lymphoma Patients**  
DURAK ARAS B., IŞIKSOY S., ÇİLİNGİR O., ÜSKÜDAR TEKE H., ÖZDEMİR M., GÜNDÜZ E., ASLAN H., ARTAN S., AKAY O. M.  
European Human Genetics Conference, 21 - 24 Mayıs 2016
- XCVI. **MEFV Mutations in Turkish Patients Suffering From Familial Mediteranean Fever**  
ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., DURAK ARAS B., Aslan S., Kutlay Ö., KORKMAZ C., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference, 21 - 24 Mayıs 2016
- XCVII. **Association of GSTM1 and GSTP1 Gene Polymorphisms of Lichen Planus in Turkish Patients**  
ARTAN S., BULUR I., ASLAN H., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., Kutlay Ö., ERZURUMLUOĞLU E., Haziyeva K., SARAÇOĞLU Z. N., ÇİLİNGİR O.  
European Human Genetics Conference, 21 - 24 Mayıs 2016
- XCVIII. **Association of Functional RAGE Gene Polymorphisms in the Pathogenesis of Inflammatory with Parkinson s Disease in Turkish Population European Human Genetics Conference 2016**  
ASLAN H., ÇİLİNGİR O., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., Kutlay Ö., ERZURUMLUOĞLU E., Afagh M., AKINCI M., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference, 21 - 24 Mayıs 2016
- XCVIII. **A Novel Mutation in SLC16A2 gene in a Turkish Boy with Allan Herndorn Dudley Syndrome**  
TAŞDELEN E., Baş V. N., ASLAN H., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU E., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., Kırkbıyık Ö., Kutbay Y. B., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference 2016, 21 - 24 Mayıs 2016
- XCIX. **Küçük Hücre Olmayan Akciğer Kanseri Olgularında EGFR Gen Mutasyonlarının Dağılımı**  
ASLAN H., ÇİLİNGİR O., DİNCER M., DURAK ARAS B., ARSLAN S., HAZİYEVA K., ÖZDEMİR M., ARTAN S.  
2. Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 18 Mart 2016, ss.186
- C. **Malign Melanom Olgularında Moleküler Sitogenetik Çalışmalar**  
DURAK ARAS B., IŞIK S., töre t., CANAZ F., yılmaz h., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ARTAN S.  
2. Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, Türkiye, 18 - 20 Mart 2016
- CI. **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
- CII. **Mesane Kanserli Olguların Mesane Yıkama Sıvılarında AURKA ve AURKB Gen Değişikliklerinin FISH Yöntemi ile İncelenmesi**  
ERZURUMLUOĞLU E., ARTAN S., CAN Y. S. C., cantürk k. m., aras i., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B.  
2. Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, Türkiye, 18 - 20 Mart 2016
- CIII. **KML VE ALL TANILI HASTALARDA BCR/ABL FÜZYON GENİ MUTASYONLARININ TARANMASI**  
ASLAN S., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., AKAY O. M., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., ARTAN S.  
2. HEMATOLOJİK GENETİK SEMPOZYUMU, Türkiye, 24 - 26 Şubat 2016
- CIV. **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
- CV. **KML ve ALL Tanılı Hastalarda BCR/ABL Füzyon Geni Mutasyonlarının Taranması.**  
ARSLAN S., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., AKAY O. M., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., ARTAN S.  
II. Hematolojik Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 24 Şubat 2016, ss.35
- CVI. **Hematolojik malignitelerde füzyon gene neden olan nadir gözlenen kromozom 8 kısa kol translokasyonları**  
IŞIKSOY S., AKAY O. M., ÖZDEMİR Z. C., BÖR Ö., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ARTAN S., DURAK ARAS B.  
II. Hematumuolojik Genetik Sempozy, Türkiye, 24 - 26 Şubat 2016
- CVII. **EGFR MUTATIONS IN TURKISH NON-SMALL CELL LUNG CASES**  
ASLAN H., ÇİLİNGİR O., DİNÇER M., DURAK ARAS B., ASLAN S., HAZİYAVA K., ÖZDEMİR M., ARTAN S.  
2. EGE HEMATOLOJİ ONKOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 18 - 20 Mart 2016
- CVIII. **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
- CIX. **PATERNALLY INHERITED PROXIMAL 22Q11.2 DELETION IN TWOSIBLINGS**  
ÖZDEMİR M., KÜÇÜK H., TEKİN A. N., ERZURUMLUOĞLU E., ASLAN H., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., ARTAN S.  
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- CX. **A CLİNICAL REPORT OF AN İNFANT WİTH RUSSEL-SİLVER SENDROM**  
UZAY E., ASLAN H., ÇİLİNGİR O., AYNACI S., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., ŞİMŞEK E., ARTAN S.  
GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- CXI. **A clinical report of an infant with Russel Silver Syndrome**  
Uzay E., ASLAN H., ÇİLİNGİR O., Aynacı S., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., TAŞDELEN E., ŞİMŞEK E., ARTAN S.  
Gevher Nesibe Tıp Günleri 2016 & Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- CXII. **A Clinical Report of an Infant with Russel Silver Sendrom**  
ÖZDEMİR M., ÖNÜR H., TEKİN A. N., ERZURUMLUOĞLU E., ASLAN H., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., ARTAN S.  
Gevher Nesibe Tıp Günleri 2016 Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- CXIII. **WALDENSTRÖM MAKROGLOBULİNEMİSİ TANILIHASTALARIMIZIN KLİNİK ÖZELLİKLERİ VE PROGNOZ TEK MERKEZ DENEYİMİ**  
ÜSKÜDAR TEKE H., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., BAL C., DURAK ARAS B., AKAY O. M.  
41. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 21 - 24 Ekim 2015
- CXIV. **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
- CXV. **İzole 5q delesyonu ve 5q delesyonu ile birlikte ilave sitogenetik anormalliği olan MDS AML hastalarının klinik özellikleri ve prognozu Tek merkez deneyimi**  
ÜSKÜDAR TEKE H., AKAY O. M., DURAK ARAS B., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., ASLAN V., BAL C.  
41. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 21 - 24 Ekim 2015
- CXVI. **İZOLE 5Q DELESYONU VE 5Q DELESYONU İLE BİRLİKTE İLAVE SİTOGENETİK ANORMALLIĞI OLAN MDS AML HASTALARININ KLİNİK ÖZELLİKLERİ VE PROGNOZU TEK MERKEZ DENEYİMİ**

- ÜSKÜDAR TEKE H., AKAY O. M., DURAK ARAS B., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., ASLAN V., BAL C.  
41.ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 21 - 24 Ekim 2015
- CXVII. **Diffüz Large B Cell Lenfoma Olgularında MYC Yeniden Düzenlenmeleri**  
DURAK ARAS B., IŞIK S., ALTINKAYNAK B., ÜSKÜDAR TEKE H., GÜNDÜZ E., AKAY O. M.  
41.Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Eylül 2015
- CXVIII. **İzole 5q Delesyonu ve 5q Delesyonu ile birlikte İlave Sitogenetik Anormalliği Olan MDS AML Hastalarının Klinik Özellikleri ve Prognozu Tek Merkez Deneyimi**  
ÜSKÜDAR TEKE H., AKAY O. M., DURAK ARAS B., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., VAHAP A., BAL C.  
41.Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Eylül 2015
- CXIX. **Waldenström Makroglobulinemisi Tanılı Hastalarımızın Klinik Özellikleri ve Prognozu Tek Merkez Deneyimi**  
ÜSKÜDAR TEKE H., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., BAL C., DURAK ARAS B., AKAY O. M.  
41.Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Eylül 2015
- CXX. **Associations between HER2/neu, TOP2A, chromosome 17 copy numbers, and CDH1 and GSTP1 gene promotor hypermethylations of patients with breast cancer**  
EROĞLU O., NURSAL A. F., erci baysak m., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., ARTAN S.  
10th European Cytogenetics Conference 2015, Strasbourg, Fransa, 4 - 07 Temmuz 2015, cilt.23, ss.105
- CXXI. **Associations Between HER2 neu TOP2A CEP17 Copy Numbers and CDH1 and GSTP1 Gene Promotor Hypermethylations of Patients with Breast Cancer**  
EROĞLU O., NURSAL A. F., Mine E. B., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., ARTAN S.  
10th European Cytogenetic Conference, Strasbourg, Fransa, 4 - 07 Temmuz 2015
- CXXII. **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
- CXXIII. **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
- CXXIV. **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
- CXXV. **Associations Between HER2 neu TOP2A CEP17 Copy Number and TWIST RAR 2 and ESR1 Gene Promotor Hypermethylations of Patients with Breast Cancer**  
EROĞLU O., NURSAL A. F., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference, Glasgow, İskoçya, Birleşik Krallık, 6 - 09 Haziran 2015
- CXXVI. **Karaciğer ve yumuşak doku tutulumu ile giden kemik iliğinde RBM15 MKL1 gen mutasyonu tespit edilen ekstramedüller myeloid sarkom olgusu**  
ÖZDEMİR Z. C., Bozkurt Turhan A., BÖR Ö., DURAK ARAS B., ACU B.  
10. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi ANKARA, Türkiye, 3 - 06 Haziran 2015
- CXXVII. **Lenalidomide treatment in 5q syndrome a single center experience**  
ÜSKÜDAR TEKE H., ANDIÇ N., GÜNDÜZ E., ÖZPOLAT S., DURAK ARAS B., AKAY O. M.  
13th international symposium on myelodysplastic syndromes-LEUKEMIA RESEARCH, 29 Nisan - 02 Mayıs 2015, cilt.39, ss.98
- CXXVIII. **philadelphia negatif esansiyel trombositozdan philadelphia pozitif kronik myeloid lösemiye dönüşüm**  
ÜSKÜDAR TEKE H., ASLAN V., GÜNDÜZ E., KARAGÜLLE M., ANDIÇ N., GÖREN ŞAHİN D., ÖZPOLAT S., DURAK ARAS B., AKAY O. M.  
40. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014
- CXXIX. **T hücreli non hodgkin lenfoma ve akut myeloid lösemili hastada t 8 13 varlığının klinik ve prognostik önemi**  
KARAGÜLLE M., DURAK ARAS B., ANDIÇ N., GÜNDÜZ E., ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., ARTAN S., AKAY O. M.  
40.ULUAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014
- CXXX. **Nadir görülen T hücreli lenfoid bir hastalık CD8 T hücreli prolenfositik lösemi**

ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., KARAGÜLLE M., ARIK D., ANDIÇ N., GÜNDÜZ E., DURAK ARAS B., AKAY O. M.  
40.ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014

CXXXI. **Akut myeloid lösemi AML ve myelodisplastik sendrom MDS lu hastalarda trizomu 8 varlığının klinik ve prognostik önemi**

KARAGÜLLE M., DURAK ARAS B., AKAY O. M., ŞAHİN MUTLU F., ANDIÇ N., ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., GÜNDÜZ E.

40. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014

CXXXII. **Kronik lenfositik lösemi öncesi ya da sonrası solid malignite gelişen hastalarımız olgu serisi**

GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., DURAK ARAS B., ÜSKÜDAR TEKE H., AKAY O. M., GÖREN ŞAHİN D., KARA KIVANÇ B.

40. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014

CXXXIII. **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

CXXXIV. **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

CXXXV. **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

CXXXVI. **Multiple Miyelomalı 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, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014

CXXXVII. **Parsiyel 1q Triplikasyonunun Multipl 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, Antalya, Türkiye, 22 Ekim 2014, ss.131

CXXXVIII. **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

CXXXIX. **Philadelphia Negatif Esansiyel Trombositozdan Philadelphia Pozitif Kronik Myeloid Lösemiye Dönüşüm: Olgu Sunumu.**

ÜSKÜDAR TEKE H., ASLAN A., GÜNDÜZ E., KARAGÜLLE M., ANDIÇ N., GÖREN ŞAHİN D., IŞIK S., DURAK ARAS B., AKAY O. M.

40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 22 Ekim 2014, ss.281

CXL. **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

CXLI. **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. olusal hematoloji kongresi, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2014

CXLII. **Akut Myeloid Lösemi (AML) ve Myelodisplastik Sendrom (MDS)'lu Hastalarda Trizomi 8 Varlığının Klinik ve Prognostik Önemi.**

KARAGÜLLE M., DURAK ARAS B., AKAY O. M., MUTLU F., ANDIÇ N., ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., GÜNDÜZ E.

40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 22 Ekim 2014, ss.132

CXLIII. **T-Hücreli Non-Hodgkin Lenfoma ve Akut Myeloid Lösemili Hastada t(8;13) Varlığının Klinik ve Prognostik Önemi.**

- KARAGÜLLE M., DURAK ARAS B., ANDIÇ N., GÜNDÜZ E., ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., ARTAN S., AKAY O. M.  
40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 22 Ekim 2014, ss.135
- CXLIV. **Nadir Görülen T Hücreli Lenfoid Hastalık: CD8 (+) T Hücreli Prolenfositik Lösemi.**  
ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., KARAGÜLLE M., ARIK D., ANDIÇ N., GÜNDÜZ E., DURAK ARAS B., AKAY O. M.  
40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 22 Ekim 2014, ss.242
- CXLV. **Kromozom Mikrodizin Analizlerinin Kötü Obstetrik Öykü ve Anormal Fetal USG Bulgusu Olan Öploid Abortuslardaki Önemi Olgu Sunumu**  
ERZURUMLUOĞLU E., KÜÇÜK H., ASLAN H., VELİPAŞAOĞLU M., DEMİREL A., TOSUMOĞLU E., DURAK ARAS B., ARTAN S.  
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- CXLVI. **IS THERE A RELATIONSHIP BETWEEN APOE GENOTYPES AND HOSPITALIZATION OF DEMENTIA PATIENTS?**  
ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., ÇİLİNGİR O., ARSLANTAŞ D., ÖZKAN S., DURAK ARAS B., ASLAN H., ARTAN S.  
THE JOURNAL OF THE ALZHEIMER'S ASSOCIATION, 12 - 17 Temmuz 2014, cilt.10, ss.889
- CXLVII. **ApoE Allele frequency in Alzheimer's disease in turkish population**  
ÇİLİNGİR O., özbabalık d., ASLAN H., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., özden k., ARSLAN S., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference 2014, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.429
- CXLVIII. **Sequence variants of PRNP gene in probable prion disease patients**  
ASLAN H., özbabalık d., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., KUTLAY Ö., köken k., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference 2014, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.437
- CXLIX. **A rare case with De Novo Isochromosome 18p Syndrome**  
ARTAN S., ERZURUMLUOĞLU E., ÇARMAN K. B., GÜMÜŞ E., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., aynacı s., ASLAN H., ÇİLİNGİR O.  
European Human Genetics Conference 2014, Milan, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.448
- CL. **Investigation of the promoter hypermethylation in ILC and IDC of the breast**  
EROĞLU O., erci baysak m., DURAK ARAS B., ARTAN S., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O.  
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS 2014, Milan, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.494
- CLI. **De Novo 4p deletion and 4q duplication in a female dysmorphic child**  
ÖZDEMİR M., küçük h., ŞİMŞEK E., ÇİLİNGİR O., DÜZKALE N., DURAK ARAS B., ASLAN H., ARTAN S.  
European Human Genetics Conference 2014, Milan, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.444
- CLII. **Molecular cytogenetic diagnosis of melanocytic lesions**  
DURAK ARAS B., IŞIK S., CANAZ F., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., bolluk ö., ERZURUMLUOĞLU E., ARTAN S.  
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, Milan, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.470
- CLIII. **Miyeloid Haallıklarda 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
- CLIV. **Denovo akut myeloid lösemi olgusunda tek genetik anormallik Del 6 P22**  
ANDIÇ N., TATLIPINAR H. E., ÖZPOLAT S., DURAK ARAS B., DENİZ G. Ş., ÜSKÜDAR TEKE H., KARAGÜLLE M., GÜNDÜZ E.  
39. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Ekim 2013
- CLV. **17 p delesyonu olan esansiyel trombositemi hastasında hidroksiüre tedavisi lösemik dönüşümü hızlandırıyor mu**  
ANDIÇ N., DURAK ARAS B., ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., KARAGÜLLE M., GÜNDÜZ E., AKAY O. M.  
39. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Ekim 2013
- CLVI. **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
- CLVII. **Quantitation of Gene Copy Numbers of Aurora Kinases In Exfoliated Cells From Bladder Washings and Bladder Cancer Detection**  
ERZURUMLUOĞLU E., ARTAN S., CAN Y. S. C., ARAS İ., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B.

9th European Cytogenetics Conference, 29 Haziran - 02 Temmuz 2013, cilt.21, ss.1-168

- CLVIII. **Detection of EGFR, 1p36, 14q32 genomic copy alterations in Meningiomas**  
BEDİR I. G., ÖZDEMİR M., İŞIKSOY S., ÇİFTÇİ E., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., ARTAN S., ARSLANTAŞ A.  
European Journal of Human Genetics, 8 - 11 Haziran 2013
- CLIX. **The Association Between TWIST, RAR $\beta$ 2, ESR1 Gene Promotor Hypermethylation and the Histopathologic Type of Breast Cancer in Turkish Population**  
EROĞLU O., DURAK ARAS B., ARTAN S., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O.  
European Journal of Human Genetics, 8 - 11 Haziran 2013
- CLX. **Otizm Bulgusu Gösteren Olgularda Genetik Değişikliklerin MLPA Yöntemi İle Ortaya Konması**  
CELAYİR F. M., ARTAN S., FİDAN T., ÇİLİNGİR O., GÜRLER A., YÜKSEL Z., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- CLXI. **Associations Between HER2/neu, TOP2A, Chromosome 17 Copy Numbers and RASSF1A, APC Gene Promotor Hypermethylations of Patients with Breast Cancer**  
NURSAL A. F., ÇİLİNGİR O., ÖZDEMİR M., ARTAN S., DURAK ARAS B., ÇİFTÇİ E.  
European Journal of Human Genetics, 23 - 26 Haziran 2012
- CLXII. **Prognostic Genetic Markers in Glial Tumors**  
KARAKURT C., ÖZDEMİR M., ARSLANTAŞ A., ÇİFTÇİ E., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., GÜRLER A. İ., ARTAN S.  
European Journal of Human Genetics, 23 - 26 Haziran 2012
- CLXIII. **A rare case of inv(21)(p12q22.1) in a man and holoprocencephaly in the fetus**  
ÖZDEMİR M., EMRE R., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., KÜÇÜK H., ERZURUMLUOĞLU E., ASLAN H., ARTAN S.  
8th EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 2 - 05 Temmuz 2011
- CLXIV. **Subtelomeric deletion syndrome: can easily be overlooked**  
ÇİLİNGİR O., DİKOĞLU E., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., BEDİR I. G., ARTAN S.  
8th EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 2 - 05 Temmuz 2011
- CLXV. **A Clinical Report Of A Prenatally Diagnosed inv Dup (15) Syndrome**  
DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., TANIR H. M., dikoğlu e., YÜKSEL Z., ERZURUMLUOĞLU E., KÜÇÜK H., ÇİLİNGİR O., ARTAN S.  
9 th National Medical Genetics Congress of turkish Medical Genetics Society with İnternational Participation, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, ss.104-110
- CLXVI. **Analysis Of Copy Number Alterations Of EGFR, HER2 and TOP2A Genes in Gastric Carcinomas saygılı h., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., ÖZNUR M., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÇİLİNGİR O., ARTAN S.**  
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010
- CLXVII. **Trilaminar germ approach: A girl of mosaic trisomy of chromosome 8 with hemangioma**  
ÇİLİNGİR O., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., CANTÜRK M., EMRE R., SATILMIŞ E., ARTAN S.  
7th EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 4 - 07 Temmuz 2009
- CLXVIII. **FISH-Detected Genetic Markers in Bronchial Lavage Samples from Lung Cancer Patients**  
ÖZDEMİR M., KURTÇU K., ALATAŞ F., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ARTAN S.  
7th EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 4 - 07 Temmuz 2009
- CLXIX. **A Unique Complex Translocation in a Child With Dysmorphic Features**  
Artan S., Durak B., Ozdemir M., Yazar C., Muslumanoglu M., Aslan H., Satilmis E.  
7th European Cytogenetics Conference, Stockholm, İsveç, 4 - 07 Temmuz 2009, cilt.17, ss.77
- CLXX. **Detection of genetic alterations in pap smear samples infected with Human Papilloma Virus (HPV) by FISH**  
Durak B., Giran G., Bademci G., Ozon H., Peker K., Ozdemir M., Artan S.  
7th European Cytogenetics Conference, Stockholm, İsveç, 4 - 07 Temmuz 2009, cilt.17, ss.148
- CLXXI. **Maternal t(518) Sonucu Parsiyel 5p trizomili ve Parsiyel 18p Monozomili Olgu**  
ÖZDEMİR M., BADEMÇİ G., YARAR C., CANTÜRK K. M., ÜSTÜNER D., ULUDAĞ P., ALDEMİR Ö., GÖKMEYDAN E., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., et al.  
Uluslararası Katılımlı 8.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLXXII. **Nadir Görülen Trizomi 18 ve Ektrodaktili Birlikteliği**

- BADEMÇİ G., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., GÖKMEYDAN E., DURAK ARAS B., TEKİN N., ÜSTÜNER D., ARTAN S.  
Uluslararası Katılımlı 8.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLXXIII. **Effects of Fluoxetine in Peripheral Blood by Using Cytokinesis Blocked Micronucleus CBMN Technique**  
ÜSTÜNER D., ÖZDEMİR M., ÜSTÜNER M. C., DURAK B., ARTAN S.  
3th International Congress Of Molecular Medicine, İstanbul, Türkiye, 5 - 08 Mayıs 2009, cilt.61, ss.0-357
- CLXXIV. **Effect of Fluoxetine in Peripheral Blood by using Cytokinesis Blocked Micronucleus (CBMN) Technique**  
ÜSTÜNER D., ÖZDEMİR M., ÜSTÜNER M. C., DURAK ARAS B., ARTAN S.  
Third International Congress of Molecular Medicine, 3 - 08 Mart 2009, cilt.61, ss.357
- CLXXV. **Multipl Myelomlu Olgularda Kromozom Aberasyonlarının Floresan In Situ Hibridizasyon (FISH) ve Konvansiyonel Sitogenetik Yöntemlerle Belirlenmesi**  
SUNGAR G., DURAK ARAS B., AKAY O. M., Bademci G., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., GÜLBAŞ Z., ARTAN S.  
34. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 8 - 11 Ekim 2008
- CLXXVI. **NADİR GÖRÜLEN TRİZOMİ 18 VE EKTRODAKTİLİ BİRLİKTELİĞİ**  
BADEMÇİ G., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., GÖKMEYDAN E., DURAK ARAS B., TEKİN A. N., ÜSTÜNER D., ARTAN S.  
VIII. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLXXVII. **Multipl Konjenital Anomalide Sui4q Monozomisi ve 8q Trizomisi Olan Olgu**  
gökme ydan e., SATILMIŞ E., ÖZDEMİR M., CANTURK K. M., YARAR C., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., yakut a., ALDEMİR Ö., ARTAN S.  
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi-Uluslararası katılımlı, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLXXVIII. **Multiple Myeloma Tanılı Olgularda Kromozomal Aberasyonların Konvansiyonel Sitogenetik ve FISH Analizleri ile Belirlenmesi**  
SUNGAR G., DURAK ARAS B., AKAY O. M., Bademci G., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., GÜLBAŞ Z., ARTAN S.  
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi-Uluslararası katılımlı, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLXXIX. **Çoklu Kromozomal Yeniden Düzenlenmesi Olan Turner Sendromu Fenotipine Sahip Olgu**  
ÇİLİNGİR O., ÖZDEMİR M., Bademci G., ASLAN H., DURAK ARAS B., hassa h., EROĞLU O., uludağ p., ATLI E., MÜSLÜMANOĞLU M. H., et al.  
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi-Uluslararası Katılımlı, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLXXX. **Subtelomerik FISH Yöntemiyle Saptanan kriptik 14q Delesyonu ve 19p Duplikasyonlu Olgu**  
CANTURK K. M., ÇİLİNGİR O., ÖZDEMİR M., EMRE R., ALDEMİR Ö., DURAK ARAS B., ATLI E. İ., KÜÇÜK H., ARTAN S.  
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi-Uluslararası Katılımlı, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLXXXI. **Nadir Görülen Trizomi 18 ve Ektrodaktili Birlikteliği**  
Bademci G., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., gökme ydan e., DURAK ARAS B., TEKİN A. N., ÜSTÜNER D., ARTAN S.  
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi-Uluslararası Katılımlı, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLXXXII. **Fish-detected markers on bladder washings from patients with bladder cancer**  
ÇİLİNGİR O., ÇİMEN İ., DURAK ARAS B., CAN Y. S. C., Bademci G., ARTAN S.  
6th European Cytogenetics Conference, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.143
- CLXXXIII. **Comparison of FISH and MLPA techniques in detection of chromosomal rearrangements**  
ARTAN S., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., Bademci G., TEPELİ E., KALKAN R., ÖZNUR M., TEKİN A. N.  
6th European Cytogenetics Conference, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.157
- CLXXXIV. **Chromosome constitutions of primary infertile men and women**  
ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., Bademci G., CANTURK M., ARTAN S.  
6th European Cytogenetics Conference, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.95
- CLXXXV. **Analysis of JAK2(V617F) Mutation in Turkish Patients with Myeloproliferative Disorders**  
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., MÜSLÜMANOĞLU M. H., Bademci G., AKAY O. M., ATLI E., GÜLBAŞ Z., ARTAN S.  
European Journal of Human Genetics, 16 - 19 Haziran 2007

- CLXXXVI. **CA 15-3: Can used to diagnosis and differential diagnosis of megailoblastic anemia associated with vitamin B12 deficiency?**  
Aslan V., Yavuz H., Durak B., Cehiz Sagir F.  
12th Congress of the European-Hematology-Association, Vienna, Avusturya, 7 - 10 Haziran 2007, cilt.92, ss.430
- CLXXXVII. **Rapid detection of chromosomal aneuploidies in uncultured amniocytes by multiplex Ligation-Dependent amplification (MLPA) technique**  
Muslumanoglu M., Yurdakul H., Durak B., Sener T., Tepeli E., Demir S., Artan S.  
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.250
- .LXXXVIII. **Fish-detected genetic markers on bladder washings from patients with bladder cancer**  
Cilingir O., Cimen I., Durak B., Can C., Bademci G., Artan S.  
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.143
- CLXXXIX. **Miyeloproliferatif Hastalıklarda JAK2 Geni V617F Mutasyon Analizi**  
ÇİLİNGİR O., MÜSLÜMANOĞLU M. H., AKAY O. M., TEPELİ E., ATLI E., DURAK ARAS B., GÜLBAŞ Z.  
32.Ulusal hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 8 - 12 Kasım 2006
- CXC. **Detection of chromosomal aberrations in CLL and correlation with clinical staging.**  
Durak B., Akay M. O., Kaytaş B., Burul I., Ozdemir M., Artan S., Gulbas Z.  
48th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology, Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 9 - 12 Aralık 2006, cilt.108
- CXCI. **Evaluation of 894 amniocentesis in a 7- year period in an university hospital of mid-Anatolian region of Turkey.**  
ŞENER T., TANIR H. M., DURAK ARAS B., KAYA M., ÖGE T., TEPELİ E., ARTAN S.  
XX European Congress of Perinatal and Neonatal Medicine, 24-27 May 2006 Prague, Czech Republic., 24 - 27 Mayıs 2006
- CXCII. **Cordocentesis of 198 cases in a university clinic of Turkey during a 7-year period**  
ŞENER T., TANIR H. M., DURAK ARAS B., KAYA M., ÖGE T., TEPELİ E., ARTAN S.  
XX European Congress of Perinatal and Neonatal Medicine, 24-27 May 2006 Prague, Czech Republic., 24 - 27 Mayıs 2006
- CXCIII. **Chorionic vilus sampling (CVS) of 68 cases: a retrospective analysis.**  
ŞENER T., TANIR H. M., DURAK ARAS B., KAYA M., ÖGE T., TEPELİ E., ARTAN S.  
XX European Congress of Perinatal and Neonatal Medicine, 24-27 May 2006 Prague, Czech Republic, 24 - 27 Mayıs 2006
- CXCIV. **Tekrarlayan Gebelik Kayıpları Olan Çiftlerde Subtelomerik FISH Analizi**  
DURAK ARAS B., YEŞİL M., KAYTAŞ B., ÇİLİNGİR O., ÖZDEMİR M., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ARTAN S.  
VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006
- CXCV. **P16, RASSF1C, hMLH1 Genlerinin Promoter CpG Adacıklarının Metilasyon Profillerinin Çeşitli Beyin Tümör Dokularında İncelenmesi: İlk Bulgular**  
ULUDAĞ A., ARTAN S., TEPELİ E., DURMAZ R., ARSLANTAŞ A., DURAK ARAS B., KARAKAŞ Z., ÇİLİNGİR O., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÖZDEMİR M.  
VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006
- CXCVI. **FISH ve MLPA Yöntemleriyle Multiple Konjenital Anomalili İki Kuzende Subtelomerik Bölge Anomalilerinin Ortaya Konması**  
ARTAN S., DURAK ARAS B., Bademci G., TEPELİ E., KAYTAŞ B., DEMİR S., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., MÜSLÜMANOĞLU M. H.  
VII. Ulusal Prenatal ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006
- CXCVII. **A case Prenatal Diagnosis of 3p Deletions**  
ÇİLİNGİR O., TEPELİ E., ÜSTÜNER D., ÖZDEMİR M., MÜSLÜMANOĞLU M. H., DURAK ARAS B., ŞENER T., ARTAN S.  
5th European Cytogenetics Conference, Chromosome Research, 4 - 07 Haziran 2005, cilt.13, ss.22
- CXCVIII. **A case of prenatal diagnosis of 3p deletion**  
ÇİLİNGİR O., TEPELİ E., ÜSTÜNER D., ÖZDEMİR M., MÜSLÜMANOĞLU M. H., DURAK ARAS B., ŞENER T., ARTAN S.  
5th European Cytogenetics Conference, 4 - 07 Haziran 2005, cilt.13, ss.22
- CXCIX. **Comparison of genomic copy alterations in benign, borderline and invasive ovarian tumors by (DOP-**

### PCR) CGH analysis in Turkish patients

ARTAN S., ÖNER U., ÖZALP S., KAYTAZ B., ÇİLİNGİR O., YALÇIN Ö. T., DURAK ARAS B.

5th European Cytogenetics Conference, 04 Haziran 2007 - 07 Haziran 2005, cilt.13, ss.86

### CC. Fluoksetinin Kromozomlar ve Mitotik İndeks Üzerine in vitro ve in vivo Etkilerinin İncelenmesi

ÜSTÜNER D., ÖZDEMİR M., EROL K., DURAK ARAS B., TEPELİ E., ÜSTÜNER M. C., ARTAN S.

6.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004

### CCI. İntrauterin Gelişme Geriliği Olan Gebeliklerin Plasentalarında CGH Analizi ile Mozaicism Taraması

DURAK ARAS B., ARTAN S., ÖZDEMİR M., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ŞENER T., ÇİLİNGİR A., ÇİLİNGİR O., ÖZALP S., BAŞARAN N.

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002

### CCII. Kronik Lenfositik ve Akut Myeloblastik Lösemili Hastalarda Telomeraz Enzim Aktivitesinin Tayini

ÖZDEMİR ERDOĞAN M., GÜNEŞ H. V., BAŞARAN A., DEĞİRMENCİ İ., TURGUT COŞAN D., DURAK ARAS B., BAŞARAN N.

7. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, Türkiye, 18 - 21 Eylül 2001

### CCIII. Results of cytogenetics and FISH studies in patients with chronicmyeloid leukemia

DURAK ARAS B., Aslan V., GÜLBAŞ Z., ÜSTÜNER D., ÇİLİNGİR O., ARTAN S., BAŞARAN N.

10TH European Journal of Human Genetics, 27 - 30 Mayıs 2000, cilt.8, ss.102

### CCIV. Results of Cytogenetics and FISH Studies in Patients with Chronic Myeloid Leukemia

Durak Aras B., Aslan V., Gülbaş Z., Üstüner D., Çilingir O., Artan S., Başaran N.

European Journal of Human Genetics, Amsterdam, Hollanda, 27 - 30 Mayıs 2000, cilt.8, ss.102

### CCV. EVALUATION OF ABNORMAL KARYOTYPES WITH PHYSICAL FEATURES

ÖZDEMİR M., YAVUZ N., DURAK ARAS B., ÖZÖN H., ÇİLİNGİR O., BAŞARAN N.

1ST European Cytogenetics Conference, 22 - 25 Haziran 1997, cilt.77, ss.118

### CCVI. triventriculer congenital hydrocephalus and cortical calcsifications in to siblings.

COŞAN T. E., Yakut A., DURAK ARAS B., ARSLANTAŞ A., TEL E.

2 nd Balkan Meeting on human genetics, Türkiye, 3 - 06 Eylül 1996

## Desteklenen Projeler

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

DURAK ARAS B., KÖSEOĞLU T. P., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, TRİZOMİ 8 ANOMALİSİNE SAHİP AML VE MDS OLGULARINDA IDH1 VE IDH2 GEN MUTASYONLARININ ARAŞTIRILMASI, 2022 - 2023

Işık S., Durak Aras B., Gündüz E., Erzurumluoğlu Gökalp E., Artan S., Oğuz Davutoğlu N., Günden G., Çilingir O., Özen H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, KLL Olgularında NOTCH1 Gen Amplifikasyonunun Araştırılması, 2021 - 2023  
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  
Artan S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Durak Aras B., Çilingir O., Kocagil S., Durmaz Çelik F. N., Özkan S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İdiyopatik Parkinson Olgularında C9orf72 Geni G4C2 Tekrar Sayılarının Değerlendirilmesi, 2021 - 2023

DİŞİBEYAZ S., DURAK ARAS B., ARTAN S., ÇİLİNGİR O., AYDEMİR Y., ÖZTAŞ E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İdiyopatik Pankreatit Olgularının Moleküler Genetik Yöntemlerle İncelenmesi, 2019 - 2022

DURAK ARAS B., Günden G., ÜSKÜDAR TEKE H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İzole 13q Delesyonu Saptanan KLL Olgularında NOTCH1 ve SF3B1 Genlerinde Mutasyon Analizi, 2020 - 2021

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

Dişibeyaz S., Baş H., Artan S., Durak Aras B., Çilingir O., Aydemir Y., Öztaş E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İdiopatik Pankreatit Olgularının Moleküler Genetik Yöntemlerle İncelenmesi, 2019 - 2021

ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., DURAK ARAS B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Primer Kardiyomyopatilerde mtDNA Varyantlarının Değerlendirilmesi, 2019 - 2020



Durak Aras B., Erzurumluoğlu Gökalp E., Çilingir O., Artan S., Köşger P., Kızıtanır H., Temena A., Çınar D., Susam E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Primer Kardiyomiyopatilerde mtDNA Varyantlarının Değerlendirilmesi, 2019 - 2020

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

GÜRSOY H. H., DURAK ARAS B., BİLGİN M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Türk Toplumunda Vitamin D Reseptörü, Mitokondriyal Füzyon Proteini-1 ve Hepatosit Büyüme Faktörü Genlerinde Polimorfizmler ve Miyopinin İlişkisi, 2016 - 2018

DURAK ARAS B., ARTAN S., CAN Y. S. C., ÜRE İ., GÜMÜŞ E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Normozoospermik ve nonnormozoospermik olguların sperm örneklerinde DNA fragmentasyon analizi, 2015 - 2017

DURAK ARAS B., YARAR C., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Serebral Palsili Çocuklarda Apolipoprotein E Genotipi ve İnterlökün-6 Polimorfizminin Değerlendirilmesi, 2015 - 2016

ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Liken Planus Hastalığında GSTM1, GSTT1 ve GSTP1 Gen Polimorfizmlerinin Araştırılması, 2015 - 2016

ÇARMAN K. B., DURAK ARAS B., ARTAN S., ÇİLİNGİR O., GÜMÜŞ E., KOÇAK O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, SEREBRAL PALSİLİ ÇOCUKLARDA APOLİPOPROTEİN-E VE INTERLÖKİN-6 POLİMORFİZMLERİNİN İNCELENMESİ, 2014 - 2016

ARTAN S., DURAK ARAS B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Normozoospermik ve non-normozoospermik Sperm Örneklerinde DNA Fragmentasyon Oranlarının Sperm Anöplidilerine Etkisi, 2014 - 2015

DURAK ARAS B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Türk Popülasyonunda Otistik Olguların Etiyolojisinde Rol Oynayan Moleküler Genetik Değişikliklerin Araştırılması, 2011 - 2013

DURAK ARAS B., ARTAN S., ÇİLİNGİR O., YILMAZ E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Meme Kanseri Hastalarda HER2 TOP2A Değişikliklerinin Epigenetik Durumla İlişkilendirilmesi, 2010 - 2013

ÇİLİNGİR O., YILMAZ E., DURAK ARAS B., ARTAN S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Meme Kanseri Hastalarda HER2/TOP2A Değişikliklerinin Epigenetik Durumla İlişkilendirilmesi, 2010 - 2011

DURAK ARAS B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Değişici Epitel Karsinomlu Hastalarda Mesane Yıkama ile Elde Edilen Hücrelerde Genetik Markerlerin FISH Analizi ile Belirlenmesi, 2006 - 2008

DURAK ARAS B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Tekrarlayan Abortusları Olan Çiftlerde Subtelomerik Bölge Analizi, 2004 - 2006

## **Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler**

Moleküler Hematoloji, Başkan Yardımcısı, 2024 - Devam Ediyor , Türkiye

Türk Hematoloji Derneği Moleküler Hematoloji ve Sitogenetik Alt Komitesi, Başkan, 2022 - Devam Ediyor , Türkiye

European Society of Human Genetics , Üye, 2022 - Devam Ediyor , Avusturya

Türk Hematoloji Derneği, Asli Üye, 2007 - Devam Ediyor , Türkiye

Deutsche Gesellschaft für Human Genetik, Asli Üye, 2003 - Devam Ediyor , Almanya

European Cytogeneticists Association, Asli Üye, 1997 - Devam Ediyor , Almanya

Tıbbi Genetik Derneği, Asli Üye, 1992 - Devam Ediyor , Türkiye

Tıbbi Genetik Derneği, Yönetim Kurulu Üyesi, 2017 - 2023, Türkiye

## **Bilimsel Hakemlikler**

Osmangazi Tıp Dergisi, Hakemli Bilimsel Dergi, Mayıs 2022

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, SCI Kapsamındaki Dergi, Mayıs 2021

Osmangazi Tıp Dergisi, Hakemli Bilimsel Dergi, Nisan 2021

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Nisan 2021

JOURNAL OF OBSTETRICS AND GYNAECOLOGY, SCI Kapsamındaki Dergi, Mayıs 2020

## Etkinlik Organizasyonlarındaki Görevler

Durak Aras B., 2.OnkoHematoGenetik Kongresi, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Kıbrıs (Kkct), Mayıs 2023  
Çilingir O., DURAK ARAS B., ARTAN S., 15.ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ , Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Kasım 2022

## Metrikler

Yayın: 301

Atıf (WoS): 135

Atıf (Scopus): 180

H-İndeks (WoS): 7

H-İndeks (Scopus): 8

## Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

Türk Hematoloji Derneği Moleküler Hematoloji ve Sitogenetik Bilimsel Alt Komitesi Genetik Okur Yazarlık Kursu, Moderatör, Antalya, Türkiye, 2023

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

TÜRK HEMATOLOJİ DERNEĞİ TÜRK KAN BİLİM (HEMATOLOJİ) AKADEMİSİ LENFOMA USTALIK SINIFI, Davetli Konuşmacı, Kocaeli, Türkiye, 2023

2.Ulusal Hematoonkogenetik Kongresi, Davetli Konuşmacı, Lefkoşa, Kıbrıs (Kkct), 2023

Hematoloji KML Okulu, Davetli Konuşmacı, Ankara, Türkiye, 2023

Erciyes Tıbbi Genetik Kongresi, Davetli Konuşmacı, Kayseri, Türkiye, 2021

Hematoloji Okulu, Davetli Konuşmacı, Ankara, Türkiye, 2021

1.Hematogenetik Kursu (Online), Davetli Konuşmacı, Ankara, Türkiye, 2021

Adım Adım Myelodplastik Sendrom Kursu-3, Davetli Konuşmacı, İstanbul, Türkiye, 2018

Kanserde Güncel Genetik Yaklaşımlar ve Kanserinin Non İnvaziv Tanısı Uygulamaları Sempozyumu, Davetli Konuşmacı, Gaziantep, Türkiye, 2018

Adım Adım Myelodplastik Sendrom Kursu-2, Davetli Konuşmacı, İzmir, Türkiye, 2017

6.Ulusal Geriatrik Hematoloj Kongresi, Davetli Konuşmacı, Ankara, Türkiye, 2017

Adım Adım Myelodplastik Sendrom Kursu-1, Davetli Konuşmacı, Ankara, Türkiye, 2017

XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Davetli Konuşmacı, İzmir, Türkiye, 2016

XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Davetli Konuşmacı, İzmir, Türkiye, 2016

2.Ege Hematoloj Onkoloj Kongresi, Davetli Konuşmacı, İzmir, Türkiye, 2016

## Ödüller

Durak Aras B., FRONTOTEMPORAL LOBAR DEJENERASYON TANILI TÜRK HASTALARDA C9orf72 TEKRAR SAYISI İLE FENOTİPİK ÇEŞİTLİLİK ARASINDAKİ İLİŞKİ, ARİSTO BİLDİRİ ÖDÜLLERİ İKİNCİLİK ÖDÜLÜ, Türk Nöroloji Derneği, Mayıs 2019

Durak Aras B., FRONTOTEMPORAL LOBAR DEJENERASYON SPEKTRUMUNDA ADAY GENLERİN DEĞERLENDİRİLMESİ, ARİSTO BİLDİRİ ÖDÜLLERİ-BİRİNCİLİK ÖDÜLÜ-, Türk Nöroloji Derneği, Mayıs 2019

Inci N. S., Işık S., Üsküdar Teke H., Bulduk T., Gündüz E., Akay M. O., Aslan V., Demirkıran F., Yavaşoğlu F., Karagülle M., et al., İZOLE 13q DELESYONU SAPTANAN KRONİK LENFOSİTİK LÖSEMİ VAKALARINDA RETİNOBLASTOMA GEN DELESYONUNUN PROGNOZA ETKİSİNİN DEĞERLENDİRİLMESİ, 44.Ulusal Hematoloji Kongresi, Kasım 2018

Durak Aras B., Multiple Myeloma Dalında Erkim Endüstri Ödülü , G.Sungar, B. Durak, MO Akay, G. Bademci, M. Özdemir, O. Çilingir, Z. Gülbaş, S. Artan, "Multiple Myeloma Tanılı Olgularda Kromozomal Aberasyonların Konvansiyonel Sitogenetik

ve FISH Analizleri ile Belirlenmesi", Türk Hematoloji Derneği, XXXIV. Ulusal Kongresi, İzmir. , Erkim İlaç Sanayi, Ekim 2008

Durak Aras B., Durak, B., O.M. Akay, B. Kayta, İ. Burul, E. Gündüz, M. Özdemir, S. Artan, Z. Gülbaş, "KLL'li Hastalarda Kromozomal Değişikliklerin FISH ile Tanısı ve Evrelendirme ile İlişkisi", Türk Hematoloji Derneği, XXXI. Ulusal Kongresi, Antalya, 2004., Schering Alman İlaç, Ekim 2004