

Prof. BEYHAN DURAK ARAS

Personal Information

Office Phone: [+90 222 239 2979](tel:+902222392979) Extension: 4440

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

Email: bdurak@ogu.edu.tr

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

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0003-1881-1912

Yoksis Researcher ID: 170700

Education Information

Doctorate, Eskisehir Osmangazi University, SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ, Tıbbi Genetik (Dr), Turkey 1993 - 1998

Postgraduate, Eskisehir Osmangazi University, SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ, Tıbbi Genetik (YI) (Tezli), Turkey 1989 - 1992

Undergraduate, Bursa Uludağ University, Fen-Edebiyat Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Turkey 1985 - 1989

Foreign Languages

German, C1 Advanced

Dissertations

Doctorate, Normal ve translokasyon taşıyıcısı erkeklerin spermiumlarında FISH ile kromozom analizi, Eskisehir Osmangazi University, SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ, Tıbbi Genetik (Dr), 1998

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

Research Areas

Health Sciences

Academic Titles / Tasks

Professor, Eskisehir Osmangazi University, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2021 - Continues

Associate Professor, Eskisehir Osmangazi University, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2015 - 2021

Assistant Professor, Eskisehir Osmangazi University, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 2001 - 2015

Expert, Eskisehir Osmangazi University, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ, 1997 - 2001

Advising Theses

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

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

DURAK ARAS B., İzole 13q delesyonu saptanan KLL olgularında NOTCH1 ve SF3B1 genlerinde mutasyon analizi, Postgraduate, G.GÜNDEM(Student), 2020

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

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

DURAK ARAS B., Serebral palsili çocuklarda apolipoprotein E genotipi ve interlökin-6 polimorfizminin değerlendirilmesi, Expertise In Medicine, E.GÜMÜŞ(Student), 2016

DURAK ARAS B., Malign melanom olgularında moleküler sitogenetik çalışmalar, Postgraduate, S.İŞİK(Student), 2014

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

DURAK ARAS B., Meme kanseri hastalarında TWIST, RAR β 2 ve ESR1 genlerinin metilasyon durumlarının Metilasyon Spesifik HRM (MS-HRM) yöntemiyle incelenmesi, Doctorate, O.EROĞLU(Student), 2011

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

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

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

DURAK ARAS B., Tekrarlayan gebelik kayıpları olan çiftlerde subtelomerik bölge analizi, Postgraduate, M.YEŞİL(Student), 2004

Jury Memberships

PhD Thesis Monitoring Committee Member, PhD Thesis Monitoring Committee Member, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, January, 2024

Appointment to Academic Staff-Assistant Professorship, Appointment to Academic Staff-Assistant Professorship, Gazi Üniversitesi, December, 2023

PhD Thesis Monitoring Committee Member, PhD Thesis Monitoring Committee Member, Bilecik Şeyh Edebali Üniversitesi, December, 2023

PhD Thesis Monitoring Committee Member, PhD Thesis Monitoring Committee Member, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, June, 2023

Doctorate, Doctorate, Bilecik Şeyh Edebali Üniversitesi, June, 2023

Post Graduate, Post Graduate, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, June, 2023

Doctorate, Doctorate, Bilecik Şeyh Edebali Üniversitesi, April, 2023

Appointment to Academic Staff - Associate Professorship, Appointment to Academic Staff - Associate Professorship, March, 2023

Appointment to Academic Staff - Associate Professorship, Appointment to Academic Staff - Associate Professorship, Karadeniz Teknik Üniversitesi, December, 2022

PhD Thesis Monitoring Committee Member, PhD Thesis Monitoring Committee Member, Bilecik Şeyh Edebali Üniversitesi, December, 2022

Associate Professor Exam, Associate Professor Exam, ÜAK, October, 2022

Associate Professor Exam, Associate Professor Exam, ÜAK, October, 2022

Doctorate, Doctorate, Bilecik Şeyh Edebali Üniversitesi, August, 2022

Associate Professor Exam, Associate Professor Exam, ÜAK, April, 2022

Associate Professor Exam, Associate Professor Exam, ÜAK, April, 2022

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- 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, vol.34, no.12, pp.1240-1248, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Evaluation of the Association Between CRNDE 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, vol.33, no.3, pp.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, vol.39, no.4, pp.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, vol.188, no.1, pp.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, vol.161, no.10-11, pp.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, vol.258, pp.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, vol.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, vol.256, pp.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, vol.14, no.1, pp.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, vol.182, no.4, pp.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., VELİPAŞAĞLU M., Kocagil S., DURAK ARAS B., Temena M. A., Panal G., Ansari S. K., et al.
MOLECULAR CYTOGENETICS, vol.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, vol.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 Gökalg E., Çilingir O., Aynacı S., Artan S.
Balkan Journal Of Medical Genetics, vol.22, no.1, pp.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, vol.76, 2019 (SCI-Expanded)
- XV. **Importance of Cytogenetic Analysis in Hematological Malignancies: with Two Rare Cases Reports**
Işık S., Gunden G., Çilingir O., Eker İ., Üsküdar Teke H., Gündüz E., Erzurumluoğlu Gökalg E., Artan S., Durak Aras B.
Balkan Journal Of Medical Genetics, vol.22, no.1, pp.76, 2019 (SCI-Expanded)
- XVI. **The 15q11.2 BP1-BP2 Microdeletion Syndrome with Variable Expressivity.**
Erzurumluoğlu Gökalg E., Çilingir O., Durak Aras B., Kocagil S., Susam E., Artan S.
Balkan Journal Of Medical Genetics, vol.22, no.1, pp.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, vol.60, no.4, pp.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, vol.28, no.19, pp.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, vol.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., Aynaci S., Ozdemir M.
MOLECULAR CYTOGENETICS, vol.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., Aynaci S., Haziyeva K., Arslan S., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., Ozdemir M.
MOLECULAR CYTOGENETICS, vol.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, vol.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, vol.27, no.3, pp.150-160, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Study of fluorescence in situ hybridization in malignant melanoma**
DURAK ARAS B., Isik S., Tore T., CANAZ F., Yılmaz H., Ozdemir M., ÇİLİNGİR O., Aslan H., ARTAN S.
CHROMOSOME RESEARCH, vol.23, 2015 (SCI-Expanded)
- XXV. **Associations between HER2/neu, TOP2A, chromosome 17 copy numbers, and CDH1 and GSTP1 gene promoter 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, vol.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, vol.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, vol.207, pp.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, vol.44, no.3, pp.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, vol.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, vol.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, vol.44, no.6, pp.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, vol.29, no.2, pp.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, vol.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, vol.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, vol.30, no.5, pp.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, vol.188, no.2, pp.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, vol.38, no.3, pp.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, vol.24, no.2, pp.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, vol.24, pp.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, vol.25, no.8, pp.571-575, 2005 (SCI-Expanded)
- XLII. **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, vol.13, pp.154-155, 2005 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Comparison of conventional cytogenetic, FISH and RT-PCR techniques in bcr-abl positive leukemia**
Ozdemir M., Durak B., YAŞAR S., Kaytaz B., Burul I., Akay M., Artan S., Gulbas Z.
CHROMOSOME RESEARCH, vol.13, pp.159, 2005 (SCI-Expanded)
- XLIV. **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, vol.47, no.3, pp.261-5, 2004 (SCI-Expanded)
- XLV. **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, vol.43, no.8, pp.1683-1685, 2002 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Labeling of mixed leukocytes with Tc-99m-HMPAO causes severe chromosomal aberrations in lymphocytes**
Ak I., Varderehli E., Durak B., Gulbas Z., Basaran N., Stokkel M., Pauwels E.
JOURNAL OF NUCLEAR MEDICINE, vol.43, no.2, pp.203-206, 2002 (SCI-Expanded)
- XLVII. **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, vol.44, no.4, pp.183-186, 2001 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **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, vol.56, no.2, pp.129-135, 1999 (SCI-Expanded)
- XLIX. **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, vol.58, no.2, pp.217-221, 1997 (SCI-Expanded)
- L. **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, vol.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, vol.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, vol.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, vol.77, 1997 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **ERCC8 related Cockayne syndrome type-1: A rare entity diagnosed in a Turkish boy**
Kocagil S., Keklikci A. R., Aydemir Y., Çilingir O., Aynacı S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Durak Aras B., Artan S.
Journal of Surgery and Medicine, vol.7, no.10, pp.719-721, 2023 (Peer-Reviewed Journal)
- II. **Evaluation of Social Media Disorder and Loneliness Levels of Students in the First 3 Years of the Faculty of Medicine**
Ayyar 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, vol.3, no.2, pp.16-24, 2022 (Peer-Reviewed Journal)

- 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, vol.22, no.2, 2022 (Peer-Reviewed Journal)
- IV. **Evaluation of the Effect of Circulating lncRNAs in Colorectal Cancers: As a Potential Biomarker**
ARSLAN S., DİNCER M., BAYIR D., EKER SARIBOYACI A., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., KOCAGİL S., ARIK D., ÖZEN H., DURAK ARAS B., ARTAN S., et al.
TURK ONKOLOJİ DERGİSİ, vol.37, pp.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, vol.5, no.2, pp.283-288, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, vol.43, no.5, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- VII. **Miyelodisplastik sendromda genetiğin rolü**
DURAK ARAS B.
Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, pp.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, vol.32, no.1, pp.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, vol.31, no.3, pp.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, pp.245-249, 2020 (Peer-Reviewed Journal)
- 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 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, vol.35, pp.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, vol.57, no.1, pp.18-22, 2019 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, vol.1, no.1, pp.1-9, 2019 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, vol.8, no.1, pp.45-59, 2019 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, vol.40, no.2, pp.39-46, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, vol.7, no.2, pp.91-106, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- 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 (Peer-Reviewed Journal)
- XIX. **Prenatal Tanıda MikroRNA**
IŞIK S., DURAK ARAS B.
TÜRKİYE KLİNİKLERİ TIBBİ GENETİK ÖZEL, vol.3, no.1, pp.117-120, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- 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., GÜRİSOY H. H., et al.
International Journal of Research Studies in Medical and Health Sciences (IJRSMHS), 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, vol.3, no.2, pp.1-8, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- 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., GÜRİSOY H. H., et al.
International Journal of Research Studies in Medical and Health Sciences, vol.3, no.1, pp.15-22, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, vol.18, no.4, pp.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, vol.2, pp.55-57, 2017 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, vol.37, no.2, pp.9-13, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, vol.37, pp.35-38, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, vol.36, no.3, pp.21, 2014 (Peer-Reviewed Journal)
- 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, pp.1-3, 2013 (Peer-Reviewed Journal)
- XXIX. **Performance of MLPA as a screening method for aneuploidy in uncultured amniocytes**
Yurdakul H., DURAK ARAS B., Muslumanoglu M. H., Ozdemir M., ÇİLİNGİR O., Sener T., ARTAN S.
JOURNAL OF THE TURKISH-GERMAN GYNECOLOGICAL ASSOCIATION, vol.11, no.4, pp.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, vol.18, no.2, pp.35-42, 2010 (Peer-Reviewed Journal)

XXXI. **Kliniğimizde 7 Yıllık Amniyosentez Sonuçları**

ŞENER T., DURAK ARAS B., TANIR H. M., TEPELİ E., KAYA M., ARTAN S.
Perinatoloji Dergisi, vol.4, no.2, pp.127-133, 2007 (Peer-Reviewed Journal)

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 (Peer-Reviewed Journal)

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, vol.5, no.1, pp.19-23, 2004 (Peer-Reviewed Journal)

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, vol.11, no.2, pp.115-122, 1999 (Peer-Reviewed Journal)

Books & Book Chapters

I. **Miyelodisplastik sendromda genetiğin rolü**

DURAK ARAS B.

in: Türkiye Klinikleri-Hematoloji Özel Konular, Mustafa Çetiner, Editor, Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, pp.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.

in: Hematolog Genetik, Güner Hayri Özsan, Müge Sayitoğlu, Editor, Galenos, İstanbul, pp.112-123, 2019

IV. **Genetik Terimler Sözlüğü**

ŞAHİN F., DURAK ARAS B., SAYITOĞLU M.

Sözkesen Matbaacılık, Ankara, 2013

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

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, Portugal, 13 - 16 September 2023, pp.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, France, 1 - 04 June 2023, pp.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, Turkey, 24 - 27 May 2023, pp.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, Turkey, 12 - 13 May 2023, vol.1, no.1,

- V. **Nadir Translokasyonlar Saptanan AML Olgusu Sunumu**
Işık S., Üsküdar Teke H., Durak Aras B.
2. Ulusal Hematolojik Genetik Kongresi, Gazimagusa, Cyprus (Kktc), 4 - 07 May 2023, pp.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, Turkey, 17 February - 18 March 2023, pp.10-11
- VII. **Sarkomlarda Füzyon Gen Yeniden Düzenlenmelerinin Diagnostik Önemi**
Günden G., Arık D., Yılmaz E., Durak Aras B.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 9 - 13 November 2022, pp.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, Turkey, 1 - 05 November 2022, pp.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, Turkey, 1 - 05 November 2022, pp.206-207
- X. **OMENTAL TUTULUM GÖZLENEN İNTRAPERİTONEAL RABDOMİYOSARKOM, NADİR BİR OLGU SUNUMU**
Ofilas D., Mülkem O. F., Canaz F., Özdemir Z. C., Durak Aras B.
31. ulusal patoloji kongresi, İzmir, Turkey, 26 - 30 October 2022, pp.408-409
- XI. **Işık S., Durak Aras B.**
7. Erciyes Uluslararası Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 26 May 2022 - 28 January 2023, pp.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, Turkey, 4 - 07 November 2021, pp.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., Işıksay S.
47. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Turkey, 4 - 07 November 2021, pp.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, Germany, 23 - 25 September 2021, vol.1, pp.34-35
- XV. **EVALUATION OF MYELODYSPLASTIC SYNDROME AND ACUTE MYELOID LEUKEMIA PATIENTS TREATED WITH HYPOMETHYLATING AGENTS: A REAL WORLD EXPERIENCE**
Avcı T., Gündüz E., Durak Aras B., Bal C., Işıksay S.
EHA2021 Virtual Congress 26th Congress of the European Hematology Association, Amsterdam, Netherlands, 9 - 17 June 2021, pp.673
- XVI. **Tedavi İle İlişkili MDS ve AML Hastalarında MLL Gen Yeniden Düzenlenmeleri**
Durak Aras B., Andıç N.
9. Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, İzmir, Turkey, 18 - 20 March 2021, pp.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, Turkey, 18 - 20 March 2021, pp.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, Turkey, 20 - 22 November 2020,

vol.31, pp.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, Turkey, 20 - 22 November 2020, vol.31, pp.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, Turkey, 20 - 22 November 2020, vol.31, pp.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, Turkey, 20 - 22 November 2020, vol.31, pp.28
- XXII. Prenatal Tanıda QF-PCR'ın Kullanımı: Kendi Tanı Merkezimizdeki Nadir Vakalar Üzerinden Avantaj ve Dezavantajlarının Örneklendirilmesi**
KHADEM 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, Turkey, 20 - 22 November 2020, vol.31, pp.12
- XXIII. Kronik Lenfositik Lösemi Olgularında 13q Delesyon Büyüklüğünün Prognostik Etkisi.**
IŞIK S., GÜNDEN G., DURAK ARAS B.
14.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 21 November 2020, vol.31, pp.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, France, 20 November 2020, vol.29, pp.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., GÜNDEN G., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., AKAY O. M.
46.Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 28 - 31 October 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, Turkey, 28 - 31 October 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 June 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., GÜNDEN G., ARTAN S.
ESHG 2019, 15 - 19 June 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, Sweden, 15 - 19 June 2019, vol.27, pp.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 June 2019, vol.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 June 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, Turkey, 30 October 2019, pp.167
- XXXIII. **KLL'de 13q delesyon büyüklüğünün önemi**
IŞIK S., GÜNDEN 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, Turkey, 30 October - 02 November 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 June 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, Turkey, 17 - 20 April 2019, vol.22, pp.67
- XXXVI. **IMPORTANCE OF CYTOGENETIC ANALYSIS IN HEMATOLOGICAL MALIGNANCIES: WITH TWO RARE CASES REPORTS**
IŞIK S., Gunden G., Cilingir O., EKER İ., ÜSKÜDAR TEKE H., Gunduz E., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., DURAK ARAS B.
13 th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, vol.22, pp.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, Turkey, 17 - 20 April 2019, vol.22, pp.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, Turkey, 17 - 20 April 2019, vol.22, pp.95
- XXXIX. **THE RARE ABNORMALITIES OF CHROMOSOME 1 IN MYELOID MALIGNANCIES**
Gunden G., Isik S., Cilingir O., Davutoglu N. O., Yavasoglu F., EKER İ., Gunduz E., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., DURAK ARAS B.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, vol.22, pp.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, Serbia, 10 - 13 July 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, Serbia, 10 - 13 July 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, Montenegro, 10 July 2019, vol.22, pp.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., GÜNDEN G., YAVAŞOĞLU F., et al.
12th European Cyto-genomics Conference, 6 - 09 July 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 EuropeanCytogenomics Conference 2019, Salzburg, Austria, 6 - 09 July 2019, vol.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, Sweden, 15 June 2019, vol.27, pp.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, Sweden, 15 June 2019, vol.27, pp.1843
- XLVII. **Screening by Multiple Ligation-Dependent Probe Amplification Assayof 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, Sweden, 15 June 2019, vol.27, pp.1177
- XLVIII. **Evaluating the frequencys 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, Sweden, 15 June 2019, vol.27, pp.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 Meidcal Genetics Days 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, vol.41, pp.20
- L. **THE RARE ABNORMALITIES OF CHROMOSOME 1 IN MYELOIDMALIGNANCIES**
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 April 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 February 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, Turkey, 21 February 2019, vol.21, pp.20
- LIII. **De Novo t(X;5) in a Patient with Premature Ovarian Failure and Reccurent Vertebrae Fractures.**
AYNACI S., KOCAGİL S., TOSUMOĞLU E., PANAL G., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ARTAN S.
Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Turkey, 21 February 2019, vol.22, pp.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, Turkey, 1 - 05 December 2018
- LV. **Extra Chromosome Extra Love**
DURAK ARAS B., IŞIK S., ÖCAL E. E., ARSLANTAŞ D.
13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 07 November 2018, vol.30, pp.11
- LVI. **Yeni tanı ve relaps AML hastalarında akım sitometri sonuçları: Saptanan değişiklerin MRD takibine etkisi olabilir mi?**
GÜNDÜZ E., ÜSKÜDAR TEKE H., ANDIÇ N., DURAK ARAS B., AKAY O. M.
44.Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 31 October - 03 November 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., demirkran f., YAVAŞOĞLU F.,

KARAGÜLLE M., et al.

44. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 30 October - 03 November 2018

- LVIII. **Lenfomalarda Genetik İncelemeler.**
DURAK ARAS B.
44. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 31 October 2018, pp.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, Italy, 16 - 19 June 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 June 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, Italy, 16 - 19 June 2018
- LXII. **Comparison of phenotypic variability with C9orf72 gene GGGCC 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, Italy, 16 - 19 June 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, Italy, 16 - 19 June 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 June 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, Turkey, 7 - 10 March 2018
- LXVI. **Non Hodgkin lenfomada saptanan genetik anormallikler: Ne kadar önemli?**
BULDUK T., DURAK ARAS B., EMİR B., ANDIÇ N., ÜSKÜDAR TEKE H., İŞIKSOY S., GÜNDÜZ E.
43.Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 1 - 04 November 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 July 2017, vol.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 June 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, Turkey, 11 - 13 May 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, Turkey, 11 - 13 May 2017, vol.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 May 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 May 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 May 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 May 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, Denmark, 27 - 30 May 2017
- LXXVI. **Diagnosis rate of DNA fragment analysisi 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, Denmark, 27 - 30 May 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 May 2017
- LXXVIII. **Serebral Palsili Çocuklarda Apolipoprotein E Genotipi ve İnterlökkin-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, Turkey, 19 - 23 April 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, Turkey, 05 November 2016, vol.2, pp.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, Turkey, 19 - 22 October 2016
- LXXXI. **AML li hastalarda flow sitometrik immüfenotipleminin prognostik önemi**
ÜSKÜDAR TEKE H., OĞUZ N., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., DURAK ARAS B., BAL C.
42. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 19 - 22 October 2016
- LXXXII. **AML'li Hastalarda Flowsitometrik Immunfenotipleminin Prognostik Önemi**
ÜSKÜDAR TEKE H., OĞUZ DAVUTOĞLU N., GÜNDÜZ E., ANDIÇ N., DURAK ARAS B., BAL C.
42. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 19 October 2016, pp.93
- LXXXIII. **Tedavi İlişkili Akut Miyeloid Lösemide Sitogenetik Anomaliler Çok Merkezli Retrospektif Bir Değerlendirmenin 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, Turkey, 18 - 22 October 2016, pp.45
- LXXXIV. **BECKWİTH WİEDEMANN SENDROMU. BİR OLGU**
ASLAN H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., KOCAGİL S., KÜÇÜK H., DURAK ARAS B., ARTAN S.
12. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 5 - 09 October 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, Turkey, 5 - 09 October 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, Turkey, 05 October 2016, vol.2, pp.330

- LXXXVII. **TWO CASES OF HEMATOLOGICAL MALIGNANCIES WITH t(8,13) AS A RARE GENETIC ABNORMALITY**
DURAK ARAS B., IŞIK S., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ARTAN S., AKAY O. M.
3th AEGEAN HEMATOLOGY ONCOLOGY SYMPOSIUM, 22 - 25 September 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 September 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 June 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 June 2016
- XCI. **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 June 2016
- XCII. **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 June 2016, vol.24, pp.204
- XCIII. **Assosiation 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 June 2016, vol.24, pp.425
- XCIV. **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 May 2016
- XCV. **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 May 2016
- XCVI. **Assosiation 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 May 2016
- XCVII. **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 May 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., Kırkıbyık Ö., Kutbay Y. B., ARTAN S.
European Human Genetics Conference 2016, 21 - 24 May 2016
- XCIX. **Küçük Hücre Olmayan Akciğer Kanserli Olgularda 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, Turkey, 18 March 2016, pp.186

- C. **Malign Melanom Olgularında Moleküler 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, Turkey, 18 - 20 March 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, Turkey, 18 March 2016, pp.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 İ., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B.
2. Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, Turkey, 18 - 20 March 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, Turkey, 24 - 26 February 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, Turkey, 24 - 26 February 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, Turkey, 24 February 2016, pp.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. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Turkey, 24 - 26 February 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, Turkey, 18 - 20 March 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, Turkey, 18 - 20 March 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), Turkey, 11 - 13 February 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, Turkey, 11 - 13 February 2016
- CXI. **A clinical report of an infant with Russel Silver Syndrome**
Uzay E., ASLAN H., ÇİLİNGİR O., AYNACI S., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., TAŞDELEN E., ŞİMŞEK E., ARTAN S.
Gevher Nesibe Tıp Günleri 2016 & Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi, Turkey, 11 - 13 February 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, Turkey, 11 - 13 February 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, Turkey, 21 - 24 October 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, Turkey, 21 - 24 October 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, Turkey, 21 - 24 October 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 HEMAOLJİ KONGRESİ, Turkey, 21 - 24 October 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, Turkey, 21 - 24 September 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, Turkey, 21 - 24 September 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, Turkey, 21 - 24 September 2015
- CXX. **Associations between HER2/neu, TOP2A, chromosome 17 copy numbers, and CDH1 and GSTP1 gene promotor hypermethylations of patients with breas tcancer**
EROĞLU O., NURSAL A. F., erci baysak m., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
10th European Cytogenetics Conference 2015, Strasbourg, France, 4 - 07 July 2015, vol.23, pp.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, France, 4 - 07 July 2015
- CXXII. **Study of fluorescense 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 July 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 July 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 July 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, United Kingdom, 6 - 09 June 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, Turkey, 3 - 06 June 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 April - 02 May 2015, vol.39, pp.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, Turkey, 22 - 25 October 2014

- CXXXIX. **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 HEMATOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 22 - 25 October 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, Turkey, 22 - 25 October 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, Turkey, 22 - 25 October 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, Turkey, 22 - 25 October 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, Turkey, 22 - 25 October 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, Turkey, 23 - 26 October 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, Turkey, 22 - 25 October 2014
- CXXXVI. **Multiple Miyelomalı Hastada Translokasyon(1222) Varlığının Klinik Önemi**
KARAGÜLLE M., DURAK ARAS B., ANDIÇ N., IŞIK S., GÜNDÜZ E., ÜSKÜDAR TEKE H., GÖREN ŞAHİN D., AKAY O. M.
40. ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 22 - 25 October 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, Turkey, 22 October 2014, pp.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, Turkey, 22 October 2014, pp.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, Turkey, 22 October 2014, pp.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, Turkey, 22 - 25 October 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, Turkey, 22 - 25 October 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, Turkey, 22 October 2014, pp.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, Turkey, 22 October 2014, pp.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, Turkey, 22 October 2014, pp.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, Turkey, 24 - 27 September 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 July 2014, vol.10, pp.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 May - 03 June 2014, vol.22, pp.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 May - 03 June 2014, vol.22, pp.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, Italy, 31 May - 03 June 2014, vol.22, pp.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, Italy, 31 May - 03 June 2014, vol.22, pp.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, Italy, 31 May - 03 June 2014, vol.22, pp.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, Italy, 31 May - 03 June 2014, vol.22, pp.470

CLIII. Miyeloid Haalıklarda Nadir Görülen İzokromozom 5p Anomalisi

IŞIK S., AKAY O. M., ÖZDEMİR M., ANDIÇ N., ÇİLİNGİR O., GÜNDÜZ E., ARTAN S., DURAK ARAS B.

39. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 23 - 26 October 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, Turkey, 23 - 26 October 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, Turkey, 23 - 26 October 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 June - 02 July 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 June - 02 July 2013, vol.21, pp.1-168

CLVIII. Detection of EGFR, 1p36, 14q32 genomic copy alterations in Meningiomas

BEDİR I. G., ÖZDEMİR M., IŞIKSOY S., ÇİFTÇİ E., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., ARTAN S., ARSLANTAŞ A.

European Journal of Human Genetics, 8 - 11 June 2013

CLIX. The Association Between TWIST, RAR β 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 June 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, Turkey, 19 - 23 December 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 June 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 June 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 July 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 July 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 International Participation, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, pp.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, Turkey, 1 - 05 December 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 July 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 July 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, Sweden, 4 - 07 July 2009, vol.17, pp.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, Sweden, 4 - 07 July 2009, vol.17, pp.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, Turkey, 6 - 09 May 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, Turkey, 6 - 09 May 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, Turkey, 5 - 08 May 2009, vol.61, pp.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 March 2009, vol.61, pp.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, Turkey, 8 - 11 October 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, Turkey, 6 - 09 May 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, Turkey, 6 - 09 May 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, Turkey, 6 - 09 May 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, Turkey, 6 - 09 May 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, Turkey, 6 - 09 May 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, Turkey, 6 - 09 May 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 July 2007, vol.15, pp.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 July 2007, vol.15, pp.157
- CLXXXIV. **Chromosome constitutions of primary infertile men and women**

- ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., Bademci G., CANTÜRK M., ARTAN S.
6th European Cytogenetics Conference, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.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 June 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, Austria, 7 - 10 June 2007, vol.92, pp.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, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.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, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.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, Turkey, 8 - 12 November 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, United States Of America, 9 - 12 December 2006, vol.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 May 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 May 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 May 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, Turkey, 17 - 20 May 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, Turkey, 17 - 20 May 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, Turkey, 17 - 20 May 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 June 2005, vol.13, pp.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 June 2005, vol.13, pp.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 June 2007 - 07 June 2005, vol.13, pp.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, Turkey, 21 - 24 April 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, Turkey, 9 - 12 October 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, Turkey, 18 - 21 September 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 May 2000, vol.8, pp.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, Netherlands, 27 - 30 May 2000, vol.8, pp.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 June 1997, vol.77, pp.118
- CCVI. **triventriculer congenital hydrocephalus and cortical calcsifications in to sibilings.**
COŞAN T. E., Yakut A., DURAK ARAS B., ARSLANTAŞ A., TEL E.
2 nd Balkan Meeting on human genetics, Turkey, 3 - 06 September 1996

Supported Projects

- KOCAGİL S., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., Project Supported by Higher Education Institutions, NON-SENDROMİK KONJENİTAL KALP HASTALIKLARINDA ADAY GENLERİN DEĞERLENDİRİLMESİ, 2019 - Continues
- DURAK ARAS B., KÖSEOĞLU T. P., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, KLL Olgularında NOTCH1 Gen Amplifikasyonunun Araştırılması, 2021 - 2023
- DURMAZ ÇELİK F. N., KOCAGİL S., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÖZKAN S., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, İdiyopatik Parkinson Olgularında C9orf72 Geni G4C2 Tekrar Sayılarının Değerlendirilmesi, 2021 - 2023
- DİŞİBEYAZ S., DURAK ARAS B., ARTAN S., ÇİLİNGİR O., AYDEMİR Y., ÖZTAŞ E., Project Supported by Higher Education Institutions, İdiyopatik Pankreatit Olgularının Moleküler Genetik Yöntemlerle İncelenmesi, 2019 - 2022
- DURAK ARAS B., Günden G., ÜSKÜDAR TEKE H., Project Supported by Higher Education Institutions, İzole 13q Delesyonu

Saptanan KLL Olgularında NOTCH1 ve SF3B1 Genlerinde Mutasyon Analizi, 2020 - 2021
Gündüz E., Durak Aras B., IŞIK S., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, İdiopatik Pankreatit Olgularının Moleküler Genetik Yöntemlerle İncelenmesi, 2019 - 2021
ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., DURAK ARAS B., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, Primer Kardiyomyopatilerde 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., Project Supported by Higher Education Institutions, Intrakraniyal Sakküler Anevrizmalarda Aday Genlerin Değerlendirilmesi, 2018 - 2019
GÜRSOY H. H., DURAK ARAS B., BİLGİN M., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, Normozoospermik ve nonnormozoospermik olguların sperm örneklerinde DNA fragmentasyon analizi, 2015 - 2017
DURAK ARAS B., YARAR C., Project Supported by Higher Education Institutions, Serebral Palsili Çocuklarda Apolipoprotein E Genotipi ve İnterlökün-6 Polimorfizminin Değerlendirilmesi, 2015 - 2016
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, SEREBRAL PALSİLİ ÇOCUKLARDA APOLİPOPROTEİN-E VE INTERLÖKİN-6 POLİMORFİZMLERİNİN İNCELENMESİ, 2014 - 2016
ARTAN S., DURAK ARAS B., Project Supported by Higher Education Institutions, Normozoospermik ve non-normozoospermik Sperm Örneklerinde DNA Fragmentasyon Oranlarının Sperm Anöploidilerine Etkisi, 2014 - 2015
DURAK ARAS B., Project Supported by Higher Education Institutions, Türk Popülasyonunda Otistik Olguların Etiyolojisinde Rol Oynayan Moleküler Genetik Değişikliklerin Araştırılması, 2011 - 2013
DURAK ARAS B., ARTAN S., ÇİLİNGİR O., YILMAZ E., Project Supported by Higher Education Institutions, Meme Kanseri Hastalarda HER2 TOP2A Değişikliklerinin Epigenetik Durumla İlişkilendirilmesi, 2010 - 2013
ÇİLİNGİR O., YILMAZ E., DURAK ARAS B., ARTAN S., Project Supported by Higher Education Institutions, Meme Kanseri Hastalarda HER2/TOP2A Değişikliklerinin Epigenetik Durumla İlişkilendirilmesi, 2010 - 2011
DURAK ARAS B., Project Supported by Higher Education Institutions, Değişici Epitel Karsinomlu Hastalarda Mesane Yıkama ile Elde Edilen Hücrelerde Genetik Markerlerin FISH Analizi ile Belirlenmesi, 2006 - 2008
DURAK ARAS B., Project Supported by Higher Education Institutions, Tekrarlayan Abortusları Olan Çiftlerde Subtelomerik Bölge Analizi, 2004 - 2006

Memberships / Tasks in Scientific Organizations

Moleküler Hematoloji, Vice President, 2024 - Continues, Turkey
Türk Hematoloji Derneği Moleküler Hematoloji ve Sitogenetik Alt Komitesi, Chairman, 2022 - Continues, Turkey
European Society of Human Genetics , Member, 2022 - Continues, Austria
Türk Hematoloji Derneği, Principal Member, 2007 - Continues, Turkey
Deutsche Gesellschaft für Human Genetik, Principal Member, 2003 - Continues, Germany
European Cytogeneticists Association, Principal Member, 1997 - Continues, Germany
Tıbbi Genetik Derneği, Principal Member, 1992 - Continues, Turkey
Tıbbi Genetik Derneği, Board Member, 2017 - 2023, Turkey

Scientific Refereeing

Osmangazi Tıp Dergisi, National Scientific Refreed Journal, May 2022

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, SCI Journal, May 2021

Osmangazi Tıp Dergisi, National Scientific Refreed Journal, April 2021

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, Journal Indexed in SCI-E, April 2021

JOURNAL OF OBSTETRICS AND GYNAECOLOGY, SCI Journal, May 2020

Tasks In Event Organizations

Durak Aras B., 2.OnkoHematoGenetik Kongresi, Scientific Congress, Cyprus (Kkct), Mayıs 2023

Çilingir O., DURAK ARAS B., ARTAN S., 15.ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ , Scientific Congress, Turkey, Kasım 2022

Metrics

Publication: 301

Citation (WoS): 135

Citation (Scopus): 179

H-Index (WoS): 7

H-Index (Scopus): 8

Congress and Symposium Activities

49.Ulusal Hematoloji Kongresi, Invited Speaker, Antalya, Turkey, 2023

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

TÜRK HEMATOLOJİ DERNEĞİ TÜRK KAN BİLİM (HEMATOLOJİ) AKADEMİSİ LENFOMA USTALIK SINIFI, Invited Speaker, Kocaeli, Turkey, 2023

2.Ulusal Hematoonkogenetik Kongresi, Invited Speaker, Lefkoşa, Cyprus (Kkct), 2023

Hematoloji KML Okulu, Invited Speaker, Ankara, Turkey, 2023

Erciyes Tıbbi Genetik Kongresi, Invited Speaker, Kayseri, Turkey, 2021

Hematoloji Okulu, Invited Speaker, Ankara, Turkey, 2021

1.Hematogenetik Kursu (Online), Invited Speaker, Ankara, Turkey, 2021

Adım Adım Myelodisplastik Sendrom Kursu-3, Invited Speaker, İstanbul, Turkey, 2018

Kanserde Güncel Genetik Yaklaşımlar ve Kanserinin Non İnvaziv Tanısı Uygulamaları Sempozyumu, Invited Speaker, Gaziantep, Turkey, 2018

Adım Adım Myelodisplastik Sendrom Kursu-2, Invited Speaker, İzmir, Turkey, 2017

6.Ulusal Geriatrik Hematoloji Kongresi, Invited Speaker, Ankara, Turkey, 2017

Adım Adım Myelodisplastik Sendrom Kursu-1, Invited Speaker, Ankara, Turkey, 2017

XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Invited Speaker, İzmir, Turkey, 2016

XII. Ulusal Tıbb Genetik Kongresi, Invited Speaker, İzmir, Turkey, 2016

2.Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, Invited Speaker, İzmir, Turkey, 2016

Awards

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, May 2019

Durak Aras B., FRONTOTEMPORAL LOBAR DEJENERASYON SPEKTRUMUNDA ADAY GENLERİN DEĞERLENDİRİLMESİ, ARİSTO BİLDİRİ ÖDÜLLERİ-BİRİNCİLİK ÖDÜLÜ-, Türk Nöroloji Derneği, May 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, November 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, October 2008

Durak Aras B., Durak, B., O.M. Akay, B. Kaytaz, 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, October 2004