

Arş.Gör. EZGİ SUSAM

Kişisel Bilgiler

E-posta: esusam@ogu.edu.tr
Web: <https://avesis.ogu.edu.tr/esusam>

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Brittle cornea syndrome with a novel pathogenic variant of PRDM5 gene**
SUSAM E., YILDIRIM N., KOCAGİL S., ÇİLİNGİR O.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.30, sa.SUPPL 1, ss.119-120, 2022 (SCI-Expanded)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Rekombinant Kromozom 8 Sendromlu Nadir Bir Prenatal Olgu**
Özbakır D. H., Susam E., Bütün Z., Artan S.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.90
- II. **A Brittle cornea syndrome with a novel pathogenic variant of PRDM5 gene**
Susam E., Yıldırım N., Kocagil S., Çilingir O.
54th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference:Virtual Conference, 28 - 31 Ağustos 2021, cilt.30, ss.119-120
- III. **A Rare Form Of Constitutional Chromoanansynthesis: Ring Chromosome 18**
Susam E., Erzurumluoğlu Gökalp E., Tosunoğlu E., Kocagil S., Çilingir O., Durak Aras B., Artan S.
14. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ'xx'xxULUSLARAARSI KATILIMLI'xx'xx, Ankara, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.15
- IV. **A Novel Mutation of DYSF Gene in A Patient with Limb Girdle Muscular Dystrophy Type 2b**
KOCAGİL S., KAPLAN E., SUSAM E., DURAK ARAS B., ARTAN S., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O.
European Human Genetics Virtual Conference, 06 Haziran 2020
- V. **MACROORCHIDISM AS A UNIQUE SIGN IN 3q13.31 DELETION SYNDROME**
SUSAM E., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., KOCAGİL S., ARTAN S.
ESHG 2019, Gothenburg, İsveç, 15 - 19 Haziran 2019, cilt.27, ss.1843
- VI. **The 15q11.2 BP1-BP2 Microdeletion Syndrome with Variable Expressivity**
ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., KOCAGİL S., SUSAM E., ARTAN S.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.95
- VII. **Macroorchidism as a Uniq Sign in 3q13.31 Deletion Syndrome.**
SUSAM E., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., KOCAGİL S., ARTAN S., ŞİMŞEK E.
European Human Genetics Conference, Gothenburg, İsveç, 15 Haziran 2019, cilt.27, ss.1843
- VIII. **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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, cilt.41, ss.20
- IX. **A Patient with a Balanced Inversion of Chromosome 11 and Unbalancded Inversion of Chromosome 2.**
SUSAM E., ÇİLİNGİR O., BAŞ H., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S.
Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 Şubat 2019, cilt.21, ss.20

Desteklenen Projeler

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

Metrikler

Yayın: 12