

Doç.Dr. OĞUZ ÇİLİNGİR

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 222 239 3771](tel:+902222393771)

E-posta: ocilingir@ogu.edu.tr

Diğer E-posta: drozi1@gmail.com

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-5593-4164

Yoksis Araştırmacı ID: 182462

Eğitim Bilgileri

Doktora, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Genetik (Dr), Türkiye 1995 - 2001
Lisans, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Cerrahpaşa Tıp Pr., Türkiye 1984 - 1992

Yaptığı Tezler

Doktora, Hemofili B hastalarında faktör IX genindeki mutasyonların dizi analizi yöntemi ile ortaya konması, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Genetik (Dr), 2001

Araştırma Alanları

Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç.Dr., Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil. Bölüm, 2021 - Devam Ediyor

Dr.Öğr.Üyesi, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil. Bölüm, 2006 - 2021

Öğretim Görevlisi, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil. Bölüm, 2004 - 2006

Uzman, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil. Bölüm, 2002 - 2004

Araştırma Görevlisi, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil. Bölüm, 1992 - 2002

Akademik İdari Deneyim

Merkez Müdürü, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil. Bölüm, 2008 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

KALITSAL HASTALIKLARIN MOLEKÜLER TEMELİ, Doktora, 2017 - 2018

GEN VE MOLEKÜLER YAPISI, Yüksek Lisans, 2017 - 2018

DOĞUMSAL KADIN/ERKEK GENİTAL SİSTEMGELİŞİM ANOMALİLERİİNİN GENETİK YÖNÜ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 -

2017

RESESİF / X KROMOZOMAL KALITIM GÖSTEREN TEK GEN HASTALIKLARI VE GENETİKDANIŞMA, Lisans, 2017 - 2018
GEN İFADESİNİN DÜZENLENMESİ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
KAN HASTALIKLARININ GENETİK YÖNÜTALASSAMİLER, Lisans, 2017 - 2018
BEYİN VE İSKELET SİSTEMİ GELİŞİMİ ANOMALİLERİNİN GENETİK YÖNÜ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
GENETİK(A) (EBELİK), Lisans, 2017 - 2018
KAN HASTALIKLARININ GENETİK YÖNÜHEMOFİLİ, Lisans, 2017 - 2018
KROMOZOM HASTALIKLARI, Lisans, 2017 - 2018
ÖKARYOTİK GEN YAPISI, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
GENİTAL SİSTEM GELİŞİM GENETİĞİ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
ÜROGENİTAL SİS, TÜM. GEN.BELİRTEÇLER VE KL.YANS., Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
ÖKARYOTİK GEN TIPLERİ VE FONKSİYONLARI, Lisans, 2017 - 2018
PCR TEMELLİ DNA ANALİZLERİ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
KROMOZOM HASTALIKLAR TANI YÖNTEMLERİ, Doktora, 2017 - 2018
KAN HASTALIKLARININ GENETİK YÖNÜ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
DOMİNANT KALITIM GÖSTEREN TEK GEN HASTALIKLARI VE GENETİK DANIŞMA, Lisans, 2017 - 2018
YÜKSEK LİSANS TEZ ÇALIŞMASI, Yüksek Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
TİBBİ GENETİKTE MOLEKÜLER YÖNTEMLERE GİRİŞ, Yüksek Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
BEYİN VE İSKELET SİSTEMİ GELİŞİMİNİN GENETİK YÖNÜ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
TİBBİ GENETİK (A) (DİŞ HEKİMLİĞİ), Lisans, 2017 - 2018
MOLEKÜLER GENETİKTE HİBRİDİZASYON TEKNİKLERİ VE UYGULAMA ALANLARI, Yüksek Lisans, 2017 - 2018
DOĞUMSAL KADIN /ERKEK GENİTAL SİSTEM GELİŞİM ANOMALİLERİNİN GENETİK YÖNÜ: OLGU -SUNUMLARI, Lisans, 2017 - 2018
GENETİK DANIŞMA İLKELERİ(A), Doktora, 2017 - 2018
YÜKSEK LİSANS TEZ ÇALIŞMASI(C), Yüksek Lisans, 2017 - 2018
UZMANLIK ALAN DERSİ (OÇ)(A), Yüksek Lisans, 2017 - 2018
ÜROGENİTAL SİSTEM TÜMÖRLERİNDE GENETİK BELİRTEÇLER VE KLİNİĞEYANSIMASI, Lisans, 2017 - 2018
DNA HİBRİDİZASYON YÖNTEMLERİ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
UZMANLIK ALAN DERSİ, Yüksek Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
TEK GEN HASTALIKLARI VE GENETİK DANIŞMA(1-2), Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
KROMOZOM HASTALIKLARI VE GENETİK DANIŞMA, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
DOKTORA TEZ ÖNERİSİ(B), Doktora, 2017 - 2018
DİSMORFOLOJİDE GENETİK TERMİNOLOJİ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
MUTASYON TARAMA YÖNTEMLERİ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
İNDİREKT DNA ANALİZLERİ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
MOLEKÜLER HİBRİDİZASYON TEKNİKLERİ VE UYGULAMA ALANLARI, Doktora, 2017 - 2018
GEN İFADESİNİN DÜZENLENMESİNDE ROL OYNAYAN MEKANİZMALAR, Lisans, 2017 - 2018
NÖRODEJENERETİF HASTALIKLarda GENOTİP-FENEOTİP İLİŞKİSİ, Doktora, 2016 - 2017
DNA TAMİR MEKANİZMALARI, Doktora, 2016 - 2017
DNA TARAMA YÖNTEMLERİ, Yüksek Lisans, 2016 - 2017
GENETİK DANIŞMA İLKELERİ, Doktora, 2016 - 2017

Yönetilen Tezler

ÇİLİNGİR O., Primer kardiyomiyopatilerde MTDNA varyantlarının değerlendirilmesi, Yüksek Lisans, M.ARDA(Öğrenci), 2020
ÇİLİNGİR O., BRCA1 ve BRCA2 genlerinde mutasyon saptanmayan meme kanseri tanısı almış olgularda ailesel kanser genlerinin incelenmesi, Yüksek Lisans, D.ÇİNAR(Öğrenci), 2020
ÇİLİNGİR O., NON-sendromik konjenital kalp hastalıklarında aday genlerin değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, S.KOCAGİL(Öğrenci), 2020

- ÇİLİNİR O., Kolorektal Kanserlerde Sirküle lncRNA'ların Prognoza Etkisinin Değerlendirilmesi, Doktora, S.ARSLAN(Öğrenci), 2019
- ÇİLİNİR O., Şaşılık Hastalarının Rezeksiyon Yapılmış Ekstraoküler Kas Dokularında Gen Ekspresyon ve Varyasyon Analizi, Doktora, H.HÜSEYİN(Öğrenci), 2019
- ÇİLİNİR O., Azospermili primer infertil erkeklerde AZF a,b,c bölgelerinin MLPA tekniği ile taraması ve sonuçların konfirmasyonu, Yüksek Lisans, K.HAZIYEVA(Öğrenci), 2018
- ÇİLİNİR O., Sporadik parkinson hastalığında VDR gen polimorfizmlerinin araştırılması, Yüksek Lisans, A.AFAGH(Öğrenci), 2018
- ÇİLİNİR O., KML ve all tanılı hastalarda BRC/ABL füzyon geni mutasyonlarının taraması, Yüksek Lisans, S.ARSLAN(Öğrenci), 2014
- ÇİLİNİR O., Meme kanserli olgularda her2 ve top2a gen düzensizlikleri ve kanserle ilişkili diğer genlerin epigenetik durumu ile ilişkilendirilmesi, Doktora, A.FEYDA(Öğrenci), 2012
- ÇİLİNİR O., Tel hashomer kriterlerine göre FMF tanısı almış strip assay ile mutasyon saptanamayan olguların MLPA yöntemi ile incelenmesi, Yüksek Lisans, C.KARAOSMANOĞLU(Öğrenci), 2011
- ÇİLİNİR O., Meme kanserli olgularda FGFR2 ve TNRC9 gen polimorfizmlerinin RFLP yöntemi ile incelenmesi, Yüksek Lisans, P.EROL(Öğrenci), 2011
- ÇİLİNİR O., Meme kanserli dokularda GSTP1 VE CDH1 genlerinin MS-HRM yöntemi ile incelenmesi, Yüksek Lisans, M.ERCİ(Öğrenci), 2011
- ÇİLİNİR O., Değişici epitel karsinomlu (DEK) hastalarda mesane yıkama ile elde edilen hücrelerde genetik markerların fish analizi ile belirlenmesi, Yüksek Lisans, İ.ÇİMEN(Öğrenci), 2007

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Screening of Mutations in Maturity-onset Diabetes of the Young-related Genes and RFX6 in Children with Autoantibody-negative Type 1 Diabetes Mellitus.**
Şimşek E., Cilingir O., Simsek T., Kocagil S., Erzurumluoglu Gokalp E., Demiral M., Binay C.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Genetic Investigations in Turkish Idiopathic Pancreatitis Patients Show Unique Characteristics.**
Baş H., Dişibeyaz S., Öztaş E., Aydemir Y., Temel T., Çilingir O., Durak Aras B., Artan S.
The Turkish journal of gastroenterology : the official journal of Turkish Society of Gastroenterology, cilt.34, sa.12, ss.1240-1248, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **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., ÇİLİNİR O.
UHOD - Uluslararası Hematoloji-Onkoloji Dergisi, cilt.33, sa.3, ss.144-151, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**
Dundar M., Fahrioglu U., Yildiz S. H., Bakır-Gungor B., Temel S. G., Akin H., Artan S., Cora T., Sahin F. I., Dursun A., et al.
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, cilt.22, sa.3, ss.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Spectrum of PAH gene mutations and genotype-phenotype correlation in patients with phenylalanine hydroxylase deficiency from Turkey**
Cinar M., Yıldırım G. K., KOCAGİL S., ÇİLİNİR O.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.35, sa.5, ss.639-647, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **The Impact of Cytogenetic Aberrations in the Clonal Evolution of Chronic Myeloid Leukemia: A Single-Center Experience Among 450 Turkish Patients (Cohort Study)**
İşik S., Günden G., Üsküdar Teke H., Akay O. M., Oğuz Davutoğlu N., Aslan V., Karagülle M., Özen H., Çilingir O., Artan S., et al.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.39, sa.4, ss.237-244, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **NDE1-related disorders: A recurrent NDE1 pathogenic variant causing Lissencephaly 4 can also be**

- associated with microhydranencephaly**
 BAŞ H., ŞAYLISOY S., ÇİLİNİR O., Gokalp E., KOCAGİL S., YARAR C., Aras B., ARTAN S.
 AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.188, sa.1, ss.326-331, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. **An Anomaly with Potential as a New Prognostic Marker in CLL with del(13q): Gain of 16p13.3**
 İŞIK S., Günden G., GÜNDÜZ E., Akay O. M., Aslan A., ÖZEN H., ÇİLİNİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., KOCAGİL S., ARTAN S., et al.
 CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH, cilt.161, sa.10-11, ss.479-487, 2021 (SCI-Expanded)
- IX. **A pediatric BAL case with double Ph chromosomes and trisomy 5**
 Günden G., Işık S., Özdemir C., Çilingir O., Bör Ö., Gokalp E. E., Kocagil S., Artan S., Aras B. D.
 Cancer Genetics, cilt.258, ss.7-9, 2021 (SCI-Expanded)
- X. **The relationship of retinopathy of prematurity with brain-derived neurotrophic factor, vascular endothelial growth factor-A, endothelial PAD domain protein 1 and nitric oxide synthase 3 gene polymorphisms**
 İlguç S., Cilingir O., Bilge M. D., Ozalp O., Erzurumluoglu Gokalp E., Arslan S., Tekin N., Aydemir Ö., Erol N., Colak E., et al.
 OPHTHALMIC GENETICS, cilt.42, sa.6, ss.725-731, 2021 (SCI-Expanded)
- XI. **Frequency of frontotemporal dementia-related gene variants in Turkey**
 Artan S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Samancı B., Ozbabalik Adapinar D., Bas H., Tepgec F., Qomi Ekenel E., Çilingir O., Bilgiç B., Gürvit İ. H., et al.
 Neurobiology of Aging, cilt.106, 2021 (SCI-Expanded)
- XII. **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., Günden G., Erzurumluoglu Gökalp E., Çilingir O., Artan S., Durak Aras B.
 Cancer Genetics, cilt.256, ss.1-4, 2021 (SCI-Expanded)
- XIII. **Association of eleven single nucleotide polymorphisms with refractive disorders from Eskisehir, Turkey**
 Unlu N., Gokalp E. E., Arslan S., Çilingir O., Bilgin M., Yıldırım E., Gursoy H.
 International Journal of Ophthalmology, cilt.14, sa.6, ss.812-817, 2021 (SCI-Expanded)
- XIV. **IL-15 Gene Polymorphism in Celiac Disease Patients and Their Siblings**
 Kara Y., Eren M., Arslan S., Çilingir O.
 TURKISH JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY, cilt.32, sa.4, ss.349-356, 2021 (SCI-Expanded)
- XV. **Association of Rare CYP39A1 Variants With Exfoliation Syndrome Involving the Anterior Chamber of the Eye.**
 Li Z., Wang M. C., Zenkel M., Peh E., Ozaki M., Topouzis F., Nakano S., Chan A., Chen S., et al.
 JAMA, cilt.325, sa.8, ss.753-764, 2021 (SCI-Expanded)
- XVI. **Genetic variants associated with atrial fibrillation and long-term recurrence after catheter ablation for atrial fibrillation in Turkish patients.**
 Ulus T., Dural M., Meşe P., Yetmiş F., Mert K. U., Görenek B., Çilingir O., Erzurumluoglu Gökalp E., Arslan S., Artan S., et al.
 Anatolian journal of cardiology, cilt.25, sa.2, ss.129-138, 2021 (SCI-Expanded)
- XVII. **Which prognostic marker is responsible for the clinical heterogeneity in CLL with 13q deletion?**
 Durak Aras B., Isik S., Uskudar Teke H., Aslan A., Yavasoglu F., Gulbas Z., Demirkan F., Ozen H., Cilingir O., Inci N. S., et al.
 Molecular cytogenetics, cilt.14, sa.1, ss.2, 2021 (SCI-Expanded)
- XVIII. **A Turkish patient with novel AHCY variants and presumed diagnosis of S-adenosylhomocysteine hydrolase deficiency**
 BAŞ H., ÇİLİNİR O., TEKİN N., ŞAYLISOY S., DURAK ARAS B., Uzay E., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S.
 AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.182, sa.4, ss.740-745, 2020 (SCI-Expanded)
- XIX. **Clinical, Histochemical, and Molecular Study of Three Turkish Siblings Diagnosed with H Syndrome, and Literature Review**
 Şimşek E., Şimşek T., Eren M., Yılmaz E., Arik D., Çilingir O., Ceylaner S., Harmancı K.

- HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, sa.5, ss.346-355, 2019 (SCI-Expanded)
- XX. **An Interstitial 6q25.1 Microdeletion Syndrome in a Patient with Dysmorphic Features, Intellectual Disability and Stereotypical Movements.**
Kocagil S., Durak Aras B., Erzurumluoğlu Gökalp E., Çilingir O., Aynaci S., Artan S.
Balkan Journal Of Medical Genetics, cilt.22, sa.1, ss.85, 2019 (SCI-Expanded)
- XXI. **The 15q11.2 BP1-BP2 Microdeletion Syndrome with Variable Expressivity.**
Erzurumluoğlu Gökalp E., Çilingir O., Durak Aras B., Kocagil S., Susam E., Artan S.
Balkan Journal Of Medical Genetics, cilt.22, sa.1, ss.92, 2019 (SCI-Expanded)
- XXII. **The association between repeat number in C9orf72 and phenotypic variability in Turkish patients with frontotemporal lobar degeneration**
ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNİR O., Adapinar B. D. O., Bilgic B., Kocagil S., ÖZEN H., DURAK ARAS B., YENİLMEZ Ç., ARTAN S.
Neurobiology of Aging, cilt.76, 2019 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Apolipoprotein E allelic variants and cerebral palsy**
Gumus E., DURAK ARAS B., ÇİLİNİR O., YARAR C., ÇARMAN K. B., Lacerer-Gurlevik S., Kocak O., ARTAN S.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.60, sa.4, ss.361-371, 2018 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Association of functional RAGE gene polymorphisms with Parkinson's disease in a Turkish cohort**
ÇİLİNİR O., ÖZKAN S., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU E., KUTLAY Ö., EMİR B., AKINCI M., AFAGH A., ARTAN S.
Biomedical Research-India, cilt.28, sa.19, ss.8454-8460, 2017 (SCI-Expanded)
- XXV. **Genetic association study of exfoliation syndrome identifies a protective rare variant at LOXL1 and five new susceptibility loci.**
Aung T., Ozaki M., Lee M. C., Schlotzer-Schrehardt U., Thorleifsson G., Mizoguchi T., Igo R. P., Haripriya A., Williams S. E., Astakhov Y. S., et al.
Nature genetics, cilt.49, sa.7, ss.993-1004, 2017 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Correlation between cytogenetic and molecular genetic analysis in infertile males with azoospermia**
ÇİLİNİR O., DURAK ARAS B., Ansari S. K., Aynaci S., Haziyeva K., Arslan S., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., Ozdemir M.
MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.10, 2017 (SCI-Expanded)
- XXVII. **De novo 7q31 deletion involving FOXP2 gene associated with speech disability**
ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., Ozdemir M., Kocagil S., ÇİLİNİR O., Tosumoglu E., DURAK ARAS B., ARTAN S.
MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.10, 2017 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Clinical heterogeneity associated with TUBB3 gene mutation in a Turkish family with congenital fibrosis of the extraocular muscles**
Ceylan A. C., Gursoy H. H., YILDIRIM N., Basmak H., EROL N., ÇİLİNİR O.
OPHTHALMIC GENETICS, cilt.38, sa.3, ss.288-290, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIX. **The impact of klotho gene polymorphisms on urinary tract stone disease**
Gurel A., ÜRE İ., TEMEL H. E., ÇİLİNİR O., USLU S., Celayir M. F., Aslan S., Baseskioglu A. B.
WORLD JOURNAL OF UROLOGY, cilt.34, sa.7, ss.1045-1050, 2016 (SCI-Expanded)
- XXX. **Associations between HER2/neu, TOP2A, chromosome 17 copy numbers, and CDH1 and GSTP1 gene promotor hypermethylation of patients with breast cancer**
EROĞLU O., Nursal A. F., Baysak M. E., ÇİLİNİR O., DURAK ARAS B., Ozdemir M., ARTAN S.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.23, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Prenatal diagnosis of 16p duplication presenting with ultrasound abnormalities**
ÇİLİNİR O., Erzurumluoglu E., Kucuk H., VELİPAŞAOĞLU M., Aslan H., Ozdemir M., Demirel A., Guvenc M. S., ARTAN S.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.23, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXII. **A common variant mapping to CACNA1A is associated with susceptibility to exfoliation syndrome.**
Aung T., Ozaki M., Mizoguchi T., Allingham R. R., Li Z., Haripriya A., Nakano S., Uebe S., Harder J. M., Chan A. S. Y., et al.
Nature genetics, cilt.47, sa.4, ss.387-92, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Investigation of key miRNAs and target genes in bladder cancer using miRNA profiling and**

bioinformatic tools

- Canturk K. M., Ozdemir M., Can C., Oner S., Emre R., Aslan H., ÇİLİNİR O., Ciftci E., Celayir F. M., ALDEMİR Ö., et al.
MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, cilt.41, sa.12, ss.8127-8135, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXIV. Is there a genetic predisposition for Turkish patients with sarcoidosis in the 329-bp region containing the BTNL2 rs2076530 polymorphism?
Ozdemir M., Saydam F., KURT E., DEĞIRMENÇİ İ., Tuncel T., ÇİLİNİR O., Gunes H. V., ARTAN S.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.44, sa.4, ss.590-594, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXV. Detection of kinase amplifications in gastric adenocarcinomas
Ozdemir M., Oznur M., Ciftci E., DURAK ARAS B., Aslan H., Saygili H., ÖNER K. S., Erkasap S. M., ÖZAKYOL A., Pasaoglu O., et al.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.44, sa.3, ss.461-470, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXVI. Prevalence of Nonclassic Congenital Adrenal Hyperplasia in Turkish Children Presenting with Premature Pubarche, Hirsutism, or Oligomenorrhoa
Binay C., ŞİMŞEK E., ÇİLİNİR O., Yuksel Z., Kutlay O., ARTAN S.
INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXVII. IDH2 Mutations in Primary Glioblastoma
Atli E. I., Kalkan R., Ciftci E., Ozkara E., ÇİLİNİR O., Ozdemir M., ÖZBEK Z., ARTAN S., ARSLANTAŞ A.
JOURNAL OF NEUROLOGICAL SCIENCES-TURKISH, sa.4, ss.693-698, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. Association of LOXL1 Gene Polymorphisim in Turkish Population with Pseudoexfoliation Syndrome and Glaucoma
YILDIRIM N., Yaz Y., ÇİLİNİR O., Sahin F. A., Yuksel Z.
INVESTIGATIVE OPHTHALMOLOGY & VISUAL SCIENCE, cilt.54, sa.15, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXIX. Study on potential role of apolipoprotein E in recurrent pregnancy loss
Korkmazer E., Ustunyurt E., Tekin B., ÇİLİNİR O.
EXPERIMENTAL AND THERAPEUTIC MEDICINE, cilt.5, sa.5, ss.1408-1410, 2013 (SCI-Expanded)
- XL. Exploring the relationship between the severity of oligozoospermia and the frequencies of sperm chromosome aneuploidies
Aras B., Aras I., Can C., Toprak C., Dikoglu E., Bademci G., Ozdemir M., Cilingir O., Artan S.
ANDROLOGIA, cilt.44, sa.6, ss.416-422, 2012 (SCI-Expanded)
- XLI. 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., ÇİLİNİR O., ARTAN S., Gulbas Z.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.29, sa.2, ss.135-142, 2012 (SCI-Expanded)
- XLII. PARTIAL TRISOMIES OF 8q AND 15q DUE TO MATERNAL BALANCED TRANSLOCATIONS
Ozdemir M., Yuksel Z., Karaer K., Tekin N., Kucuk H., Erzurumluoglu E., Cilingir O.
GENETIC COUNSELING, cilt.23, sa.3, ss.375-382, 2012 (SCI-Expanded)
- XLIII. Subtelomeric deletion syndrome: can easily be overlooked
ÇİLİNİR O., Dikoglu E., Ozdemir M., DURAK ARAS B., Bedir I. G., ARTAN S.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.19, 2011 (SCI-Expanded)
- XLIV. Is Recurrent Abortion an Indication for Subtelomeric Region Analysis?
DURAK ARAS B., Yesil M., Ozdemir M., ÇİLİNİR O., Sener T., Bademci G., Muslumanoglu M. H., ARTAN S.
TÜRKİYE KLINIKLERİ TIP BİLİMLERİ DERGİSİ, cilt.30, sa.5, ss.1465-1468, 2010 (SCI-Expanded)
- XLV. Therapeutic Use of Cloning: Osmangazi Turk Identical Embryonic Stem Cells and Embryonic Stem Cell Transfer to Diabetic Mice
Gurer F., ÖZDEN H., Muslumanoglu H., Baycu C., ÇİLİNİR O., Hassa H.
JOURNAL OF HEALTH SCIENCE, cilt.55, sa.4, ss.503-515, 2009 (SCI-Expanded)
- XLVI. Relation of glutathione S-transferase genotypes (GSTM1 and GSTT1) to laryngeal squamous cell carcinoma risk
Acar H., Ozturk K., Muslumanoglu M. H., Yildirim M. S., Cora T., Cilingir O., Ozer B.
CANCER GENETICS AND CYTOGENETICS, cilt.169, sa.2, ss.89-93, 2006 (SCI-Expanded)
- XLVII. A novel mutation in the ARS (component B) gene encoding SLURP-1 in a Turkish family with mal de

Meleda.

Muslumanoglu M. H., Saracoglu N., Cilingir O., Basmaci T., Urer S., Sabuncu I., Demir S., Bademci G., Artan S.
The British journal of dermatology, cilt.155, sa.2, ss.467-9, 2006 (SCI-Expanded)

XLVIII. Role of the AZFd locus in spermatogenesis.

Muslumanoglu M., Turgut M., Cilingir O., Can C., Ozyurek Y., Artan S.
Fertility and sterility, cilt.84, sa.2, ss.519-22, 2005 (SCI-Expanded)

XLIX. Evaluation of abnormal karyotypes with physical features

Ozdemir M., Yavuz N., Durak B., Ozon H., Cilingir O., Basaran N.
CYTOGENETICS AND CELL GENETICS, cilt.77, 1997 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**I. KLL Olgularında NOTCH1 Gen Amplifikasyonu**

İŞİK S., GÜNDEN G., OĞUZ DAVUTOĞLU N., ÖZEN H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., ARTAN S., GÜNDÜZ E., DURAK ARAS B.
Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.46, 2024 (Hakemli Dergi)

II. Kromozom 4q25 (Rs17570669) Üzerindeki Genetik Polimorfizm Dirençli Atrial Fibrilasyon Hastalarında Başarılı Elektriksel Kardiyoversiyon Sonrası Nüksü Belirleyebilir

Ulus T., Aliyev İ., Aslan S., Çilingir O., Çolak E.
TÜRK KARDİYOLOJİ DERNEĞİ ARSIVI, cilt.51, sa.8, ss.551-556, 2023 (ESCI)

III. 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, cilt.7, sa.10, ss.719-721, 2023 (Hakemli Dergi)

IV. Flow Cytometric Analysis of Chronic Phase Chronic Myeloid Leukemia Patients

OĞUZ DAVUTOĞLU N., GÜNDÜZ E., YAMAN F., ARSLAN S., ÇİLİNGİR O., İŞİK S., DURAK ARAS B.
Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.22, sa.2, 2022 (Hakemli Dergi)

V. Wiedemann-Steiner Syndrome: A Rare Differential Diagnosis of Neurodevelopmental Delay and Dysmorphic Features

ÇARMAN K. B., Kaplan E., Aslan C. N., Kocagil S., Cilinigr O., YARAR C.
JOURNAL OF PEDIATRIC GENETICS, cilt.11, sa.02, ss.162-164, 2022 (ESCI)

VI. Identification of a Homozygous Deletion within FGD4 in a Charcot-Marie-Tooth type 4H Family byExome Sequencing

Yarar C., Baş H., Çelik G., Çilingir O., Çarman K. B., Artan S.
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.20, sa.03, ss.224-226, 2022 (ESCI)

VII. Identification of A Novel Hemizygous SLC16A2 Nonsense Mutation in Allen-Herndon-Dudley Syndrome

KOCAAĞA A., YİMENİCİOĞLU S., BAŞ V. N., ÇİLİNGİR O., BİLDİRİCİ Y.
Eskisehir Medical Journal, Eskisehir City Hospital, 2022 (Hakemli Dergi)

VIII. Evaluation of the Effect of Circulating lncRNAs in Colorectal Cancers: As a Potential Biomarker

ARSLAN S., DİNÇER M., BAYIR D., EKER SARIBOYACI A., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., KOCAGİL S., ARIK D., ÖZEN H., DURAK ARAS B., ARTAN S., et al.

TURK ONKOLOJİ DERGİSİ, cilt.37, ss.305-313, 2022 (ESCI)

IX. Analyzing The Mutations Of Notch1 And Sf3b1 Genes In Cases With CLL Detected Isolated 13q Deletion

Günden G., Işık S., Üsküdar Teke H., Çilingir O., Oğuz Davutoğlu N., Erzurumluoğlu Gökalp E., Kocagil S., Durak Aras B.

Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.45, sa.2, ss.480-484, 2021 (Hakemli Dergi)

X. HB UBE-2 variant hemoglobin case detected during HbA1c measurement

Kocatürk E., Küskü Kiraz Z., Demir Ş. S., Çilingir O., Üsküdar Teke H., Alataş İ. Ö.
Cukurova Medical Journal, cilt.46, sa.2, ss.866-868, 2021 (ESCI)

- XI. **The Importance of FISH Test Targeting EGFR, CCND1and RREB1 Genes in Differentiating MalignantMelanomas from Melanocytic Nevus**
İşik S., Töre T., Canaz F., Özen H., Erzurumluoğlu Gökalp E., Çilingir O., Artan S., Durak Aras B.
Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.43, sa.5, 2021 (Hakemli Dergi)
- XII. **Extra Chromosome, Extra Love**
Aras B., İşik S., Baş H., Ocal E. E., Gokalp E., Çilingir O., Artan S., Arslantaş D.
GAZI MEDICAL JOURNAL, cilt.32, sa.1, ss.83-87, 2021 (ESCI)
- XIII. **Türk Popülasyonunda APOE Polimorfizmleri ve Alzheimer Hastalığı Arasındaki İlişki**
ÇİLINGİR O., ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÖZKAN S., ARSLAN S., HAZİYEVA K., KOCAGİL S., BİLGİN M., ARTAN S.
OSMANGAZİ JOURNAL OF MEDICINE, 2020 (Hakemli Dergi)
- XIV. **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.
TÜRK ONKOLOJİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF ONCOLOGY, cilt.35, ss.8-14, 2020 (ESCI)
- XV. **Adult Onset Langerhans Cell Histiocytosis Diagnosed With Xanthomalike Plaque**
Boyuk E., Bulur I., Canaz F., Cilingir O.
ACTAS DERMO-SIFILIOGRAFICAS, cilt.111, ss.71-73, 2020 (ESCI)
- XVI. **Patient with Mal de Meleda in whom a Novel Gene Mutation was Identified**
GÜREL G., ÇİLINGİR O., Kutluay O., Arslan S., ŞAHİN S., Colgecen E.
EURASIAN JOURNAL OF MEDICINE, cilt.51, sa.2, ss.206-208, 2019 (ESCI)
- XVII. **İnterlökin-6 Geni Promotor Bölge Polimorfizmi ve Serebral Palsi İlişkisinin İncelenmesi**
GÜMÜŞ E., ÇİLINGİR O., YARAR C., ÇARMAN K. B., KOÇAK O., LAÇİNEL GÜRLEVİK S., ARTAN S., DURAK ARAS B.
Ege Klinikleri Tıp Dergisi, cilt.57, sa.1, ss.18-22, 2019 (Hakemli Dergi)
- XVIII. **Investigation of DNAmethylation of TWIST Gene in Breast Cancer and Its Relationship to Histopathological Features**
EROĞLU O., ÇİLINGİR O., ARTAN S., DURAK ARAS B.
Advances in Breast Cancer Research, cilt.8, sa.1, ss.45-59, 2019 (Hakemli Dergi)
- XIX. **Three Single Nucleotide Polymorphisms of LOXL1 in a Turkish Population with Pseudoexfoliation Syndrome and Pseudoexfoliation Glaucoma**
Yaz Y., YILDIRIM N., Yaz Y. A., ÇİLINGİR O., Yuksel Z., MUTLU F.
TÜRK OFTALMOLOJİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF OPHTHALMOLOGY, cilt.48, sa.5, ss.215-220, 2018 (ESCI)
- XX. **Ailesel Akdeniz Ateşi Tanısı Alan Olgularda MEFV Geni Mutasyonlarının ve Allel Frekanslarının Dağılımı - Tek Merkez Deneyimi**
ÇİLINGİR O., DURAK ARAS B., ARSLAN S., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., KOCAGİL S., ARTAN S.
Osmangazi Tıp Dergisi, cilt.40, sa.2, ss.39-46, 2018 (Hakemli Dergi)
- XXI. **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., ÇİLINGİR O., ARTAN S.
Advances in Breast Cancer Research, cilt.7, sa.2, ss.91-106, 2018 (Hakemli Dergi)
- XXII. **Glutathione S-Transferases M1/T1 and P1 Polymorphisms in Patients with Alopecia Areata**
Çilingir O., Saracoğlu Z. N., Durak Aras B., Haziyeva K., Kutlay Ö., Erzurumluoğlu E., Arslan S., Artan S.
International Journal of Research Studies in Medical and Health Sciences V, cilt.3, sa.2, ss.1-8, 2018 (Hakemli Dergi)
- XXIII. **The Relationship between Glutathione-S-Transferases Polymorphisms and Lichen Planus Susceptibility**
ÇİLINGİR O., BULUR I., DURAK ARAS B., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., HAZIYEVA K., SARAÇOĞLU Z. N., KAYA ERDOĞAN H., DİNÇER K. S., GÜRSOY H. H., et al.
International Journal of Research Studies in Medical and Health Sciences, cilt.3, sa.1, ss.15-22, 2018 (Hakemli Dergi)
- XXIV. **The Relationship between Glutathione-S-Transferases Polymorphisms and Lichen Planus Susceptibility**

- ÇİLİNİR O., BULUR I., DURAK ARAS B., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., HAZİYEVA K., SARAÇOĞLU Z. N., ERDOĞAN H. K., ÖNER K. S., GÜRSOY H. H., et al.
International Journal of Research Studies in Medical and Health Sciences, cilt.3, sa.1, ss.15-22, 2018 (Hakemli Dergi)
- XXV. **The Relationship between Glutathione-S-Transferases Polymorphisms and Lichen Planus Susceptibility**
ÇİLİNİR O., bulur I., DURAK ARAS B., kutlay ö., ERZURUMLUOĞLU E., haziyeva k., saracoglu z. n., erdogan h. k., setenay k., GÜRSOY H. H., et al.
International Journal of Research Studies in Medical and Health Sciences (IJRSMHS), 2018 (Hakemli Dergi)
- XXVI. **Sequencing of a 306 bp Region of the ANXA11 Gene Containing the rs1049550 Polymorphism for Sarcoidosis Susceptibility in Turkish Patients**
DEĞİRMENCİ İ., ÖZDEMİR M., KURT E., TUNCEL T., SAYDAM F., ÇİLİNİR O., GÜNEŞ H. V., ARTAN S.
Gene Technology, cilt.4, sa.3, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXVII. **ICSI Sonrası Fertilizasyon Sonuçlarına Azoospermik ve Oligospermik Hastalardaki Genetik Anomalilerinin Etkisi**
ALDEMİR Ö., MÜSLÜMANOĞLU M. H., CAN C., BAL C., CANTÜRK M., EMRE R., ÖZDEMİR M., ASLAN H., ÇİLİNİR O., ARTAN S.
Tıp Araştırmaları Dergisi, cilt.11, sa.3, ss.111-115, 2013 (Hakemli Dergi)
- XXVIII. **Analysis of Methylation Patterns of Some Tumor Suppressor Genes in Non-Small Cell Lung Cancer Using the Multiplex Ligation-Dependent Probe Amplification [MLPA] Method**
ULUDAĞ A., ARTAN S., TEPELİ E., BüYÜKPınARBAŞLI N., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÖZDEMİR M., ÖZNUR M., ASLAN H., ÇİLİNİR O.
International Journal of Clinical Research, cilt.1, sa.2, ss.58-66, 2013 (Hakemli Dergi)
- XXIX. **ICSI sonrası fertilizasyon sonuçlarına Azospermik ve oligospermik hastalardaki genetik anomalilerin etkisi**
ALDEMİR Ö., MÜSLÜMANOĞLU M. H., CAN Y. S. C., BAL C., CANTURK K. M., EMRE R., ÖZDEMİR M., ASLAN H., ÇİLİNİR O., ARTAN S.
Tıp Araştırmaları Dergisi, cilt.11, sa.3, ss.111-115, 2013 (Hakemli Dergi)
- XXX. **Performance of MLPA as a screening method for aneuploidy in uncultured amniocytes**
Yurdakul H., DURAK ARAS B., Muslumanoglu M. H., Ozdemir M., ÇİLİNİR O., Sener T., ARTAN S.
JOURNAL OF THE TURKISH-GERMAN GYNECOLOGICAL ASSOCIATION, cilt.11, sa.4, ss.199-203, 2010 (ESCI)
- XXXI. **Evaluation of the Results of Cordocentesis: 9 Years of Experience**
ŞENER T., TANIR H. M., ÖZALP E., UYSAL E., DURAK ARAS B., ÇİLİNİR O., Bademci G., ARTAN S.
Perinatal Journal, cilt.18, sa.2, ss.35-42, 2010 (Hakemli Dergi)
- XXXII. **Tip 2 Diyabetes Mellitus ile β 3 Adrenerjik Rezeptör Gen Polimorfizmi Arasındaki İlişki**
ÇAKIR B., ÖZDEMİR M., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÇİLİNİR O., GÜLER S., KURTULUŞ A., Yurdakul H., TOPALOĞLU O., GÜRSOY G., ARTAN S.
Turkish Journal Of Medical Sciences, cilt.1, sa.2, ss.55-60, 2007 (Scopus)
- XXXIII. **Türk Hemofili B Hastalarında Faktör IX Geni Mutasyonları Factor IX (Gene Mutations in Turkish Haemophiliacs)**
ÇİLİNİR O., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÖZDEMİR M., KAVAKLI R. K., SOLAK M., ARTAN S.
Kocatepe Tıp Dergisi, cilt.6, sa.1, ss.1-6, 2005 (Hakemli Dergi)
- XXXIV. **Fenilketonüri Hastlığında Prenatal-Postnatal Tanıda VNTR Bağlantısı ve Direkt Mutasyon Analizleri Birlikteliğinin Avantajları**
MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÇİNE N., ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O., BAŞARAN N., DURAK ARAS B., SOLAK M., ARTAN S.
Kocatepe Tıp Dergisi, cilt.5, sa.1, ss.19-23, 2004 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. Spinobulbar Musküler Atrofiye Genetik Yaklaşım

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Report of first Endocrine-cerebro-osteodysplasia patient to reach childhood age**
KOCAGİL S., ÖZBAKIR D. H., Kabaoglu U., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNİR O.
56th Annual Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Glasgow, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, ss.145
- II. **REPORT OF THE FIRST ENDOCRINE-CEREBRO-OSTEODYSPASIA PATIENT TO REACH CHILDHOOD AGE**
Özbakır D. H., Kocagil S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Çilingir O.
EURODYSMORPHO 2023, Lisbon, Portekiz, 13 - 16 Eylül 2023, ss.28
- III. **A genetic polymorphism on chromosome 4q25 (rs17570669_T) may predict atrial fibrillation recurrence after successful electrical cardioversion**
Ulus T., Aliyev İ., Aslan S., Çilingir O., Çolak E.
ESC CONGRESS 2023, Amsterdam, Hollanda, 25 Ağustos 2023, cilt.44, ss.607-608
- IV. **Complete paternal isodisomy of chromosome 15 in a patient with atypical presentation of Angelman syndrome**
Çilingir O., Saraç E., Aynacı S., Kocagil S.
14th European Cytogenomics Conference, Montpellier, Fransa, 1 - 04 Temmuz 2023, ss.48
- V. **Fanconi Aplastik Anemili 5 Olgu: FANCA, ERCC4, RWD3 Genlerinde 3 Novel/Nadir Varyant**
Özbakır D. H., Saraç E., Susam E., Kocagil S., Aynacı S., Kirel B., Çilingir O.
2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, İskele, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.52
- VI. **Trizomi 21 Tanılı Bir Yenidoğanda Geçici Anormal Miyelopoez ve GATA1 Geninde İki Somatik Varyant**
Saraç E., Özdemir Z. C., Tosunoğlu E., Çilingir O.
2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.95
- VII. **Hipogonadotropik hipogonadizm genotip fenotip ilişkisi**
Şimşek E., Aksoy A., Kocagil S., Çilingir O., Topaloğlu A. K.
XXVII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023, ss.232
- VIII. **Single nucleotide polymorphism at chromosome 4q25 may predict long-term recurrence after successful electrical cardioversion for persistent atrial fibrillation**
Ulus T., Aliyev İ., Aslan S., Çilingir O., Artan S., Çolak E.
38. ULUSAL KARDİYOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 10 - 13 Kasım 2022, cilt.26, sa.1, ss.90-91
- IX. **KRONİK LENFOSİTİK LÖSEMİ HASTALARINDA SF3B1 GEN MUTASYONEL DURUMU VE DİNAMİK PROGNOSTİK MODELLEMENİN ÖNEMİ**
İşik S., Günden G., Oğuz Davutoğlu N., Akay O. M., Arslan V., Yavaşoğlu F., Gündüz E., Çilingir O., Artan S., Durak Aras B.
48.Uluslararası Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 1 - 05 Kasım 2022, ss.142
- X. **A novel LRP5 gene variant in a patient with Osteoporosis-Pseudoglioma syndrome**
Saraç E., Kirel B., Çilingir O., Artan S.
7.Uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.104-105
- XI. **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
- XII. **Peutz-Jeghers Sendromu: İki Nadir Varyant, İki Aile**
Kocagil S., Çilingir O.

1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 - 28 Kasım 2021, ss.166
- XIII. **Hiperfenilalaninemi ve Fenilketonüri Tanılı Hastalarda PAH GeniMutasyon Spektrumu ve Genotip-Fenotip Korelasyonu**
Akyüz M., Kılıç Yıldırım G., Kocagil S., Çilingir O.
65. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Kasım 2021
- XIV. **A NOVEL FRAMESHIFT VARIANT IN A PATIENT WITH CHD8-RELATED OVERGROWTH SYNDROME**
KOCAGİL S., KEKLİKÇİ A. R., KILIÇ YILDIRIM G., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., DURAK ARAS B., ARTAN S.
31TH EUROPEAN MEETING ON DYSMORPHOLOGY ONLINE, Almanya, 23 - 25 Eylül 2021, cilt.1, ss.34-35
- XV. **Genetic analysis of a large Osteogenesis Imperfecta Family**
günden g., İŞIK S., ÜSKÜDAR TEKE H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., ARTAN S., DURAK ARAS B.
14. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ-ULUSLARARASI KATILIMLI, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.48
- XVI. **İzole Del13q Kronik Lenfositik Lösemi Olgularında NOTCH1 ve SF3B1 Genlerinin Mutasyonel Durumu**
günden g., İŞIK S., ÜSKÜDAR TEKE H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., ARTAN S., DURAK ARAS B.
14. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ'xx'xxULUSLARAARSI KATILIMLI'xx'xx, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.28
- XVII. **Genetic variants associated with long term atrial tachyarrhythmia recurrence after catheter ablation for atrial fibrillation in Turkish patients**
Ulus T., Dural M., Meşe P., Yetmiş F., Mert K. U., Görenek B., Çilingir O., Erzurumluoğlu Gökalp E., Arslan S., Artan S., et al.
36. Uluslararası Katılımlı Türk Kardiyoloji Kongresi, Ankara, Türkiye, 3 - 06 Aralık 2020
- XVIII. **Genetic analysis of a large Osteogenesis Imperfecta Family**
Çilingir O., Erzurumluoğlu Gökalp E.
14. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Ankara, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.47
- XIX. **A Rare Form Of Constitutional Chromoanasynthesis: Ring Chromosome 18**
Susam E., Erzurumluoğlu Gökalp E., Tosumoğlu 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
- XX. **Atipik bulguları olan Smith-Magenis sendromlu bir olgu sunumu**
Saraç E., Özbaşır D. H., Kocagil S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Çilingir O., Durak Aras B., Artan S.
14. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ'xx'xxULUSLARAARSI KATILIMLI'xx'xx, Eskişehir, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.92
- XXI. **Prenatal Tanıda QF-PCR'ın Kullanımı: Kendi Tanı Merkezimizdeki Nadir Vakalar Üzerinden Avantaj ve Dezavantajlarının Örneklenirilmesi**
KHADEM ANSARI S., TEMENA A., BAŞ H., DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., TANIR H. M., ARTAN S.
14. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ'xx'xxULUSLARAARSI KATILIMLI'xx'xx, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.12
- XXII. **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 TİBBİ GENETİK KONGRESİ'xx'xxULUSLARAARSI KATILIMLI'xx'xx, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.94
- XXIII. **Genetic variants associated with long term atrial tachyarrhythmia recurrence after catheter ablation for atrial fibrillation in Turkish patients**
ULUS T., DURAL M., MEŞE COŞKUN P., YETMİŞ F., MERT K. U., GÖRENEK B., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARSLAN S., ARTAN S., et al.
36. Uluslararası Katılımlı Türk Kardiyoloji Kongresi, Ankara, Türkiye, 3 - 06 Aralık 2020

- XXIV. Genetic variants associated with atrial fibrillation in Turkish patients**
ULUS T., DURAL M., MEŞE P., YETMİŞ F., MERT K. U., GÖRENEK B., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ASLAN S., ARTAN S., et al.
36. Uluslararası Katılımlı Türk Kardiyoloji Kongresi, 3 - 06 Aralık 2020
- XXV. 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 TİBBİ GENETİK KONGRESİ, 20 - 22 Kasım 2020, ss.91
- XXVI. Tip 1 Diyabet tanısı alan ve diyabet ile ilişkili otoantikor belirteçleri negatif olan hastalarda monojenik faktörlerin araştırılması**
ŞİMŞEK E., ÇİLİNGİR O.
Ulusal Pediatric Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 31 Ekim 2020
- XXVII. Kronik Faz Kronik Miyeloid Lösemi Hastalarında Akım Sitometrik Değerlendirme**
Oğuz Davutoğlu N., Aslan S., Işık S., Çilingir O., Durak Aras B., Bal C., Gündüz E.
46. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2020
- XXVIII. KML olgularında Ph kromozomuna ek kromozomal anomaliler ve varyant t(9;22) tek merkez deneyimi**
DURAK ARAS B., İŞIK S., GÜNDÜZ E., RAŞAN M. B., GÜNDEN G., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., AKAY O. M.
46.Uluslararası Hematoloji Kongresi, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2020
- XXIX. 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
- XXX. Akne vulgaris'de IL-17A ve ROR γ t Gen Polimorfiziminin Araştırılması**
BULUR I., KAYA ERDOĞAN H., ÇİLİNGİR O., ağaoglu e., temena a., ARTAN S., SARAÇOĞLU Z. N.
XXIV. Prof. Dr. A. Lütfü Tat Sempozyumu, Ankara, Türkiye, 20 - 24 Kasım 2019
- XXXI. Kistik Adenoid malformasyonun Eşlik Ettiği Ring Kromozom 18 Sendromu Olgusu**
ARSLANOĞLU M. Ö., KAÇMAZ E., BOZAN G., DİNLEYİCİ E. Ç., HARMANCI K., ÇİLİNGİR O.
63. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, BAFRA, Kıbrıs (Kktc), 30 Ekim - 03 Kasım 2019
- XXXII. Assessment of genes known to be associated with MODY by next-generation sequencing**
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ŞİMŞEK E., ÇINAR D., TEMENA M. A., ARSLAN S., BAŞ H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S.
ESHG 2019, 15 - 19 Haziran 2019, cilt.27
- XXXIII. 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
- XXXIV. Screening by Multiple ligation – dependent probe amplification assay of AZF a, b, c regions in primary infertile men with azoospermia**
HAZİYEVA K., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ÜRE İ., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., TOSUMOĞLU E., ARTAN S.
ESHG 2019, 15 - 19 Haziran 2019
- XXXV. EVALUATING THE FREQUENCIES OF EGFR, ALK/EML4, AND ROS1 ALTERATIONS IN LUNG CANCER: A SINGLE-CENTER EXPERIENCE**
DURAK ARAS B., ÇİLİNGİR O., İŞIK S., ARSLAN S., DÜNDAR E., AK G., TEMENA M. A., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., GÜNDEN G., ARTAN S.
ESHG 2019, 15 - 19 Haziran 2019
- XXXVI. KLL'de 13q delesyon büyülüğünün önemi**
İŞIK S., GÜNDEN G., AKAY O. M., ÇİLİNGİR O., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., GÜNDÜZ E., BULDUK T., ASLAN A., SEYHANLI A., YAVAŞOĞLU F., et al.
45.Uluslararası Hematoloji Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 02 Kasım 2019
- XXXVII. ERKEK VE KADIN İNFERTİLİTESİNDE GENETİK VE DANIŞMANLIK TEKRARLAYAN GEBELİK KAYIPLARINDA GENETİK**
ÇİLİNGİR O.

OBSTETRİK VE JİNEKOLOJİ ZİRVESİ'xx TARTIŞMALI KONULAR'xx KURS PROGRAMI, Antalya, Türkiye, 2 - 06 Ekim 2019

- XXXVIII. **Different faces of Movement Disorders in children**
YARAR C., ÇARMAN K. B., AYDOĞDU S., KOÇAK O., KILIÇ YILDIRIM G., KAPLAN E., GÜRLEVİK S. I., kiral E., YİMENİCİOĞLU S., İŞIK İ., et al.
13th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, 17 - 21 Eylül 2019
- XXXIX. **An interstitial 6q25.1 microdeletion syndrome in a patient with dysmorphic features, intellectual disability and stereotypical movements**
KOCAGİL S., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., AYNACI S., ARTAN S.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.85
- XL. **A rare case of severe microcephaly caused by pathogenic variant of NDE1**
BAŞ H., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., KOCAGİL S., ARTAN S.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.67
- XLI. **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
- XLII. **IMPORTANCE OF CYTOGENETIC ANALYSIS IN HEMATOLOGICAL MALIGNANCIES: WITH TWO RARE CASES REPORTS**
İŞIK S., GÜNDEN G., ÇİLİNGİR O., EKER İ., ÜSKÜDAR TEKE H., GÜNDÜZ E., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., DURAK ARAS B.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.76
- XLIII. **THE RARE ABNORMALITIES OF CHROMOSOME 1 IN MYELOID MALIGNANCIES**
günden 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, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.184
- XLIV. **Clinical, Histochemical, and Molecular Study of Three Turkish Siblings Diagnosed with H Syndrome and Literature review**
ŞİMŞEK E., ŞİMŞEK T., EREN M., Çiftci E., ARIK D., ÇİLİNGİR O., Ceylaner S., HARMANCI K.
Endocrine Society'xxs 101st Annual Meeting, 23 - 26 Mart 2019
- XLV. **A RARE CASE OF FRONTOTEMPORAL LOBAR DEGENERATION CAUSED BY VARIANTS OF GRN AND CHMP2B GENES**
ARTAN S., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., BAŞ H., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B.
FENS Regional Meeting 2019, Belgrade, Sırbistan, 10 - 13 Temmuz 2019
- XLVI. **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, Belgrad, Karadağ, 10 Temmuz 2019, cilt.22, ss.92
- XLVII. **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., İŞIK S., ÇİLİNGİR O., GÜNDEN G., YAVAŞOĞLU F., et al.
12th European Cytogenomics Conference, 6 - 09 Temmuz 2019
- XLVIII. **Clinical use of chromosomal microarray analysis in detection of fetal chromosomal abnormalities**
ARTAN S., BAŞ H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., VELİPAŞAOĞLU M., KOCAGİL S., DURAK ARAS B., TEMENA M. A., PANAL G., ANSARI S. K., ÇİLİNGİR O.
12th European Cytogenomics Conference 2019, Salzburg, Avusturya, 6 - 09 Temmuz 2019, cilt.12
- XLIX. **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
- L. **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

- LII. **Nöronal Seroid Lipofusinozis Tip 11 Tanısı Alan 3 Kardeş**
Yarar C., Kaplan E., Kocagil S., Çarman K. B., Çilingir O., Kiral E., Bozan G., Laçinel Gürlevik S., Kılıç Yıldırım G., Dinleyici E. Ç.
21. Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019, ss.112-113
- LIII. **Tracheal Collins sendromu için prenatal tanı gereklili mi? .**
GÜNEŞ D., AYDEMİR Ö., ÇİLİNGİR O., TANIR H. M., SÜRMELİ ONAY Ö., TEKİN A. N.
55. Türk pediatri Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kktc), 28 Nisan - 02 Mayıs 2019, cilt.54, ss.266
- LIII. **THE RARE ABNORMALITIES OF CHROMOSOME 1 IN MYELOID MALIGNANCIES**
Günden G., İŞIK S., ÇİLİNGİR O., OĞUZ DAVUTOĞLU N., YAVAŞOĞLU F., EKER İ., GÜNDÜZ E., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., DURAK ARAS B.
13th Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 Nisan 2019
- LIV. **Relationship of Her2/Top2a Gene Aberrations with Rassf1a/Apc Gene Methylation Status in Breast Cancer**
NURSAL A. F., ÇİLİNGİR O., EROĞLU O., DURAK ARAS B., ARTAN S.
4th International Health Sciences and Familial Medicine Congress, 7 - 09 Şubat 2019
- LV. **A Patient with a Balanced Inversion of Chromosome 11 and Unbalanced Inversion of Chromosome 2.**
SUSAM E., ÇİLİNGİR O., BAŞ H., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S.
Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 Şubat 2019, cilt.21, ss.20
- LVI. **De Novo t(X;5) in a Patient with Premature Ovarian Failure and Recurrent Vertebrae Fractures.**
AYNACI S., KOCAGİL S., TOSUMOĞLU E., PANAL G., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ARTAN S.
Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 Şubat 2019, cilt.22, ss.23
- LVII. **Frontotemporal Lobar Degeneration Spektrumunda Aday Genlerin Değerlendirilmesi**
ARTAN S., ERZURUMLUOĞLU E., ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., TEPGEÇ F., ÇİLİNGİR O., BİLGİC B., HANAĞASI H. A., GÜRVİT İ. H., DURAK ARAS B., UYGUNER Z. O.
54. Ulusal Nöroloji Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2018
- LVIII. **PGRN RS5848 POLIMORFİZMİ TÜRK FTLD KOHORTU İÇİN BİR RİSK FAKTÖRÜ MÜDÜR?**
ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., ÇİLİNGİR O., EKENEL E. Q., ARTAN S.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018, ss.149
- LIX. **NPHP1 HOMOZİGOT GEN DELESYONU SAPTANAN JOUBERT SENDROMU TİP 4 TANILI İKİ OLGU SUNUMU**
KOCAGİL S., eren m. c., ELMAS M., YARAR C., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNGİR O., ARTAN S.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018, ss.119
- LX. **İzole 13q delesyonu saptanan kronik lenfositik lösemi vakalarında retinoblastom gen delesyonunun prognoza etkisinin değerlendirilmesi**
İnci N. S., İşık S., Üsküdar Teke H., Bulduk T., Gündüz E., Akay O. M., Aslan V., Demirkiran F., Yavaşoğlu F., Karagülle M., et al.
44.Uluslararası Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 31 Ekim - 03 Kasım 2018
- LXI. **İZOLE 13Q DELESYONU SAPTANAN KRONİK LENFOSİTİK LÖSEMİ VAKALARINDA RETINOBLASTOMA GEN DELESYONUNUN PROGNOZA ETKİSİİNİN DEĞERLENDİRİLMESİ**
inci n. s., İŞIK S., ÜSKÜDAR TEKE H., BULDUK T., GÜNDÜZ E., AKAY O. M., ASLAN V., DEMIRKIRAN F., YAVAŞOĞLU F., KARAGÜLLE M., et al.
44. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 30 Ekim - 03 Kasım 2018
- LXII. **Phenotype-genotype Correlations of CYP21A2 Mutations in Patients with Congenital Adrenal Hyperplasia in Turkey**
Şimşek E., Binay Ç., Çilingir O., Demiral M., Hazer I., Artan S.
57th Annual European Society for Paediatric Endocrinology, Athens, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018, ss.140
- LXIII. **CYP21A2 mutations in congenital adrenal hyperplasia due to 21 hydroxylase deficiency in Turkish population**
ÇİLİNGİR O., ŞİMŞEK E., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU E., TEMENA A., KOCAGİL S., ARTAN S.

- European Human Genetics Conference 2018, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- LXIV. **Assesment of candidate genes in patients with frontotemporal lobar degeneration spectrum.**
ARTAN S., ERZURUMLUOĞLU E., ÇİLİNİR O., ÖZBABALIK ADAPINAR B., TEPGEÇ F., BAŞ H., HANAĞASI H. A., GÜRVİT İ. H., TOKSOY G., UYGUNER Z. O., et al.
ESHG 2018, 16 - 19 Haziran 2018
- LXV. **Assesment of candidate genes in patients with frontotemporal lobar degeneration spectrum: preliminary findings**
ARTAN S., ERZURUMLUOĞLU E., ÇİLİNİR O., ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., TEPGEÇ F., BAŞ H., HANAĞASI H. A., GÜRVİT İ. H., TOKSOY G., UYGUNER Z. O., et al.
European Human Genetics Conference 2018, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- LXVI. **Comparison of phenotypic variability with C9orf72 gene GGGGCC hexanucleotide repeat expansion in frontotemporal lobar degeneration spectrum**
ERZURUMLUOĞLU E., ÇİLİNİR O., ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., BİLGİC B., KOCAGİL S., DURAK ARAS B., YENİLMEZ Ç., ARTAN S.
European Human Genetics Conference 2018, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- LXVII. **Distribution of BRAF gene mutations in the patients with malignant melanoma**
ÇİLİNİR O., DİNÇER M., ARSLAN S., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU E., KUTLAY Ö., AYNACI S., ARTAN S.
European Human Genetics Conference 2018, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- LXVIII. **BRIP1 variant on a familial breast cancer case**
ÇİLİNİR O.
Erciyes Tıp Genetik günleri 2018, Kayseri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018, cilt.40, ss.58
- LXIX. **A Rare Case With Hyperferritinemia-Cataract Syndrome**
ÇİLİNİR O.
IV. International Congress on Applied Biological Sciences, 3 - 05 Mayıs 2018
- LXX. **Konjenital Adrenal Hiperplazi Olgularında Fenotip Genotip İlişkisi**
ŞİMŞEK E., Binay C., ÇİLİNİR O., DEMİRAL M., ARTAN S.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LXXI. **Türkiye'de Çocukluk Çağı Adrenokortikal Karsinomlarda TP53 Mutasyonu Taraması**
ŞİMŞEK E., ÇİLİNİR O., BİNAY Ç., DEMİRAL M., HAZİYEVA K., ARTAN S., YILDIZ M., ÇETİNKAYA S., ERCAN O., ÇAYIR A., et al.
22. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRINOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LXXII. **Yeni Gen Mutasyonu Tespit edilen Mal de Meleda'lı bir olgu**
GÜREL G., ÇİLİNİR O., KUTLAY Ö., ARSLAN S., ŞAHİN S., ÇÖLGEÇEN E.
5.DOD Dermatoloji Gündemi, Türkiye, 28 Eylül - 01 Ekim 2017
- LXXIII. **De novo 7q31 deletion involving FOXP2 gene associated with speech disability**
ERZURUMLUOĞLU E., ÖZDEMİR M., KOCAGİL S., ÇİLİNİR O., TOSUMOĞLU E., DURAK ARAS B., ARTAN S.
11th European Cytogenetic Conference 2017, 1 - 04 Temmuz 2017, cilt.10
- LXXIV. **APO E GENOTYPE AND CEREBRAL PALSY**
GÜMÜŞ E., DURAK ARAS B., YARAR C., LAÇİNEL GÜRLEVİK S., KOÇAK O., ARTAN S., ÇİLİNİR O., ÇARMAN K. B.
12TH EUROPEAN PEDIATRIC NEUROLOGY SOCIETY CONGRESS, 20 - 24 Haziran 2017
- LXXV. **A NOVEL INDEL MUTATION IN THE TCOF1 GENE FOUND IN ANEWBORN WITH TREACHER COLLINS SYNDROME**
KOCAGİL S., ÇİLİNİR O., ÇARMAN K. B., AYNACI S., DURAK ARAS B., BAŞ H., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
Erciyes Medical Genetics Days, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- LXXVI. **A New Mutation Associated With Bannayan Riley Ruvalcaba Syndrome**
ÇİLİNİR O., ÖZDEMİR M., YARAR C., ERZURUMLUOĞLU E., DURAK ARAS B., KOCAGİL S., KHADEM ANSARI S., BAŞ H., ARTAN S.
Erciyes Tıp Genetik Günleri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, cilt.39
- LXXVII. **S-adenosylhomocysteine hydrolase deficiency: a Turkish girl with novel mutations in the AHYC gene.**
European Human Genetics Conference
ÇİLİNİR O., TEKİN A. N., DURMUŞ AYDOĞDU S., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., UZAY E., ERZURUMLUOĞLU E.,

- ARTAN S.
 European Human Genetics Conference, 27 - 31 Mayıs 2017
- LXXVIII. **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 O., ARTAN S.
 European Human Genetics Conference, KOPENHAG, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXXIX. **The frequencies of CFTR M470V, intron 8 poly-T and pathogenic mutations in cystic fibrosis patients**
 ARTAN S., ÇİLİNGİR O., DURMUŞ AYDOĞDU S., ERZURUMLUOĞLU E., KOCAGİL S., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M.
 European Human Genetics Conference, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXXX. **Glutathione S-transferases M1/T1 and P1 polymorphisms in patients with alopecia areata**
 ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., SARAÇOĞLU Z. N., ÖZDEMİR M., HAZİYEVA K., KUTLAY Ö., ARTAN S.
 European Human Genetic Conference 2017, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXXXI. **Detection of KRAS mutations in metastatic colorectal cancers**
 DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., DİNÇER M., ÇİLİNGİR O., KUTLAY Ö., ASLAN S., ARTAN S.
 European Human Genetic Conference 2017, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXXXII. **Diagnosis rate of DNA fragment analysis for patients with SMA symptoms**
 ÖZDEMİR M., ARTAN S., YARAR C., DURAK ARAS B., ÇARMAN K. B., BAŞ H., ERZURUMLUOĞLU E., ÇİLİNGİR O.
 European Human Genetic Conference, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXXXIII. **The frequencies of CFTR M470V, intron 8 poly-T and pathogenic mutations in cystic fibrosis patients**
 ARTAN S., ÇİLİNGİR O., DURMUŞ AYDOĞDU S., ERZURUMLUOĞLU E., KOCAGİL S., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M.
 European Human Genetic Conference 2017, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXXXIV. **Sistayonin Beta Sentaz Eksikliği: Biri erişkin dört vakanın klinik, laboratuvar ve genetik bulguları**
 BOZACI A. E., KILIÇ YILDIRIM G., YILDIZ P., BAŞMAK H. H., ÇİLİNGİR O., KOÇAK O., sultan d. a.
 XIV. ULUSAL METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ (ULUSLARARASI KATILIMLI), BODRUM,
 Türkiye, 26 Nisan 2017
- LXXXV. **Cocukluk Çağı Adrenokortikal Karsinoma Tanısı Alan Hastalarda TP53 Geni Mutasyon Analizi: Çok merkezli prospektif çalışmanın ara raporu**
 ŞİMŞEK E., ÇİLİNGİR O., Binay Ç., DEMİRAL M., Haziyeva K., Yıldız M., ÇETİNKAYA S., Çayır A., Gül Ü., Akin O., et al.
 XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- LXXXVI. **Serebral Palsili Çocuklarda Apolipoprotein E Genotipi ve İnterlokin-6 Polimorfizminin Değerlendirilmesi**
 GÜMÜŞ E., ÇİLİNGİR O., YARAR C., ÇARMAN K. B., ÖZDEMİR M., KOÇAK O., LAÇİNEL GÜRLEVİK S., ARTAN S., DURAK ARAS B.
 19.ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİ KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- LXXXVII. **Cri du Chat Sendromu**
 ÇİLİNGİR O.
 Beyin Farkındalık Haftası 'xx'xxCri du Chat (Kedi Miyavlaması) Sendromu'xx'xx Paneli, Türkiye, 24 Mart 2017
- LXXXVIII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 05 Kasım 2016, cilt.2, ss.324
- LXXXIX. **KÜÇÜK HÜCRE DİŞİ AKCİĞER KANSERİNDE EGFR MUTASYONLARI TEK MERKEZ DENEYİMİ**
 ÇİLİNGİR O., ASLAN H., DİNÇER M., DURAK ARAS B., KUTLAY Ö., ASLAN S., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
 12. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XC. **BECKWITH WIEDEMANN SENDROMU. BİR OLGU**
 ASLAN H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., KOCAGİL S., KÜÇÜK H., DURAK ARAS B., ARTAN S.
 12. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XCI. **Beckwith Wiedemann Sendromu: Bir Olgu Sunumu.**
 ASLAN H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., KOCAGİL S., KÜÇÜK H., DURAK ARAS B., ARTAN S.
 XII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 05 Ekim 2016, cilt.2, ss.330
- CXII. **TWO CASES OF HEMATOLOGICAL MALIGNANCIES WITH t(8;13) AS A RARE GENETIC ABNORMALITY**
 DURAK ARAS B., İŞİK S., ÇİLİNGİR O., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ARTAN S., AKAY O. M.
 3th AEGEAN HEMATOLOGY ONCOLOGY SYMPOSIUM, 22 - 25 Eylül 2016

- XCIII. D178N 129Val genotype in a family with Creutzfeldt Jakob Disease**
 TÜREDİ Ö., ÇİLİNİR O., AKSU M., GÜMÜŞ E., ASLAN H., ARTAN S., KARABULUT H.
 ESHG-2016, 21 - 24 Haziran 2016
- XCIV. 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., ÇİLİNİR O.
 ESHG-2016, 21 - 24 Haziran 2016
- XCV. Association of functional RAGE gene polymorphisms in the pathogenesis of inflammatory with Parkinson's disease in Turkish population**
 ASLAN H., ÇİLİNİR O., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., AFAGH A., ARTAN S.
 ESHG 2016, 21 - 24 Haziran 2016
- XCVI. A novel mutation in SLC16A2 gene in a Turkish boy with Allan-Herndon-Dudley Syndrome**
 TAŞDELEN E., BAŞ V., ASLAN H., ÇİLİNİR O., ERZURUMLUOĞLU E., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., KUTBAY Y.,
 ARTAN S.
 ESHG-2016, 21 - 24 Haziran 2016
- XCVII. Assosiation of Functional RAGE Gene Polymorphisms in the Pathogenesis of Inflammatory with Parkinson's Disease in Turkish Population**
 ASLAN H., ÇİLİNİR O., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., KUTLAY Ö., ERZURUMLUOĞLU E., AFAG A., AKINCI M.,
 ÖZKAN S., ARTAN S.
 European Human Genetics Conference, 21 - 24 Haziran 2016, cilt.24, ss.204
- XCVIII. 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., ÇİLİNİR O.
 European Human Genetics Conference, 21 - 24 Haziran 2016, cilt.24, ss.425
- XCIX. IL-15 gene polymorphism in cellac disease patient and their healthy siblings**
 EREN M., KARA Y., ARSLAN S., ÇİLİNİR O.
 ESPGHAN 49th ANNUAL MEETING, 25 - 28 Mayıs 2016
- C. A Novel Mutation in SLC16A2 gene in a Turkish Boy with Allan Herndorn Dudley Syndrome**
 TAŞDELEN E., Baş V. N., ASLAN H., ÇİLİNİR O., ERZURUMLUOĞLU E., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., Kırkıyık Ö.,
 Kutbay Y. B., ARTAN S.
 European Human Genetics Conference 2016, 21 - 24 Mayıs 2016
- CI. MEFV Mutations in Turkish Patients Suffering From Familial Mediteranean Fever**
 ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O., ASLAN H., DURAK ARAS B., Aslan S., Kutlay Ö., KORKMAZ C., ARTAN S.
 European Human Genetics Conference, 21 - 24 Mayıs 2016
- CII. MYC Rearrangements in Diffuse Large B Cell Lymphoma Patients**
 DURAK ARAS B., İŞIKSOY S., ÇİLİNİR O., ÜSKÜDAR TEKE H., ÖZDEMİR M., GÜNDÜZ E., ASLAN H., ARTAN S., AKAY
 O. M.
 European Human Genetics Conference, 21 - 24 Mayıs 2016
- CIII. D178N 129Val Genotype in a family with Creutzfeldt Jakob disease**
 Özlem T., ÇİLİNİR O., Aksu M., GÜMÜŞ E., ASLAN H., ARTAN S.
 European Human Genetics Conference, 21 - 24 Mayıs 2016
- CIV. Küçük Hücre Olmayan Akciğer Kanserli Olgularda EGFR Gen Mutasyonlarının Dağılımı**
 ASLAN H., ÇİLİNİR O., DİNCER M., DURAK ARAS B., ARSLAN S., HAZİYEVA K., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
 2. Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 18 Mart 2016, ss.186
- CV. Malign Melanom Olgularında Sitogenetik Çalışmalar.**
 DURAK ARAS B., İŞIK S., TÖRE T., CANAZ F., YILMAZ H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O., ASLAN H., ARTAN S.
 2. Ege Hematoloji Onkoloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 18 Mart 2016, ss.160
- CVI. KML VE ALL TANILI HASTALARDA BCR/ABL FÜZYON GENİ MUTASYONLARININ TARANMASI**
 ASLAN S., ÇİLİNİR O., ASLAN H., AKAY O. M., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
 2. HEMATOLOJİK GENETİK SEMPOZYUMU, Türkiye, 24 - 26 Şubat 2016
- CVII. HEMATOLOJİK MALİGNİTELERDE FÜZYON GENE NEDEN OLAN NADİR GÖZLENEN KROMOZOM 8 KISA**

KOL TRANSLOKASYONLARI

İŞIK S., AKAY O. M., ÖZDEMİR C., BÖR Ö., ÇİLİNİR O., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ARTAN S., DURAK ARAS B.
2. HEMATOLOJİK GENETİK SEMPOZYUMU, Türkiye, 24 - 26 Şubat 2016

CVIII. KML ve ALL Tanılı Hastalarda BCR/ABL Füzyon Geni Mutasyonlarının Taranması.

ARSLAN S., ÇİLİNİR O., ASLAN H., AKAY O. M., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
II. Hematolojik Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 24 Şubat 2016, ss.35

CIX. MALİGN MELANOM OLĞULARINDA SİTOGENETİK ÇALIŞMALAR

DURAK ARAS B., İŞIK S., TÖRE T., CANAZ F., YILMAZ H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O., ASLAN H., ARTAN S.
2. EGE HEMATOLOJİ ONKOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 18 - 20 Mart 2016

CX. EGFR MUTATIONS İN TURKİSH NON-SMALL CELL LUNG CASES

ASLAN H., ÇİLİNİR O., DİNÇER M., DURAK ARAS B., ASLAN S., HAZİYAVA K., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
2. EGE HEMATOLOJİ ONKOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 18 - 20 Mart 2016

CXI. PATERNALLY INHERITED PROXIMAL 22Q11.2 DELETION IN TWOSIBLINGS

ÖZDEMİR M., KÜÇÜK H., TEKİN A. N., ERZURUMLUOĞLU E., ASLAN H., DURAK ARAS B., ÇİLİNİR O., ARTAN S.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016

CXII. A clinical report of an infant with Russel Silver Syndrome

Uzay E., ASLAN H., ÇİLİNİR O., Aynacı S., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., TAŞDELEN E., ŞİMŞEK E., ARTAN S.
Gevher Nesibe Tıp Günleri 2016 & Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016

CXIII. A CLİNICAL REPORT OF AN İNFANT WİTH RUSSEL-SİLVER SENDROM

UZAY E., ASLAN H., ÇİLİNİR O., AYNACI S., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., ŞİMŞEK E., ARTAN S.
GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016

CXIV. Determination of MIRNAS' Expressions in Bladder Cancer by Microarray Technology

Canturk K. M., Artan S., Can Y. S. C., Öner K. S., Özdemir M., Aslan H., Çiftçi E., Çilingir O., Celayir F. M.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation,
İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Kasım 2010

CXV. A NONSENSE MUTATION OF THE EXT1 GENE IN A TURKİSH PATİENT WITH CARTILAGINOUS EXOSTOSES

GÜMÜŞ E., ASLAN H., TEKİN A. N., ÇİLİNİR O., KÜÇÜK H., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
12th ISDS MEETING İSTANBUL 2015, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015

CXVI. A NONSENSE MUTATION OF THE EXT1 GENE IN A TURKİSH PATİENT WITH MULTIPL CARTILAGINOUS EXOSTOSES

GÜMÜŞ E., ASLAN H., TEKİN A. N., ÇİLİNİR O., KÜÇÜK H., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
12TH ISDS MEETING, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015

CXVII. A NONSENSE MUTATİON OF THE EXT1 GENE IN A TURKİSH PATİENT WITH MULTIPLE CARTILAGINOUS EXOSTOSES

GÜMÜŞ E., ASLAN H., TEKİN A. N., ÇİLİNİR O., Küçük H., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
12TH ISDS MEETING İSTANBUL 2015, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015

CXVIII. Associations between HER2/neu, TOP2A, chromosome 17 copy numbers, and CDH1 and GSTP1 gene promotor hypermethylation of patients with breast cancer

EROĞLU O., NURSAL A. F., erci baysak m., ÇİLİNİR O., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
10th European Cytogenetics Conference 2015, Strasbourg, Fransa, 4 - 07 Temmuz 2015, cilt.23, ss.105

CXIX. 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., ÇİLİNİR O., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
10th European Cytogenetic Conference, Strasbourg, Fransa, 4 - 07 Temmuz 2015

CXX. Prenatal diagnosis of 16p duplication presenting with ultrasound abnormalities

ÇİLİNİR O., ERZURUMLUOĞLU E., KUÇÜK H., VELİPAŞAOĞLU M., ASLAN H., ÖZDEMİR M., DEMİREL A., SAKA GÜVENÇ M., ARTAN S.

10th European Cytogenetic Conference, 4 - 07 Temmuz 2015

CXXI. Isochromosome 5p a rare chromosome abnormality in myeloid disorders

DURAK ARAS B., İŞIK S., ANDİNÇ N., ÇİLİNİR O., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ARTAN S., AKAY O. M.

- 10th European Cytogenetic Conference, 4 - 07 Temmuz 2015
- CXXII. **An assessment of three cases with distal 15q duplication**
ÖZDEMİR M., GÜMÜŞ E., TEKİN A. N., ONUR KUCUK H., ERZURUMLUOĞLU E., ASLAN H., YARAR C., ÇİLİNİR O., ARTAN S.
10th European Cytogenetic Conference, 4 - 07 Temmuz 2015
- CXXIII. **Study of fluorescence in situ hybridization in malignant melanoma**
DURAK ARAS B., İŞIK S., TÖRE T., CANAZ F., YILMAZ H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O., ASLAN H., ARTAN S.
10th European Cytogenetic Conference, 4 - 07 Temmuz 2015
- CXXIV. **Associations Between HER2/neu, TOP2A, Chromosome 17 Copy Numbers and TWIST, RAR β 2 and ESR1 Gene Promotor Hypermethylations of Patients with Breast Cancer**
EROĞLU O., NURSAL A. F., ÇİLİNİR O., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., ARTAN S.
European Journal of Human Genetics, 6 - 09 Haziran 2015
- CXXV. **Klotho Gen Polimorfizmlerinin Üriner Sistem Taş Hastalığına Etkisi**
GÜREL A., ÜRE İ., TEMEL H. E., ÇİLİNİR O., USLU S., CELAYIR F. M., ASLAN S., BAŞESKİOĞLU A. B.
2. Ulusal Urolojik Cerrahi Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Kasım 2014
- CXXVI. **Xq21.32-23 Duplikasyon Saptanan Olgu Sunumu**
KÜÇÜK H., ASLAN H., ÇARMAN K. B., ERZURUMLUOĞLU E., DÜZKALE N., ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O., ARTAN S.
11.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- CXXVII. **Miller-Dieker Sendromlu Bir Olgu Sunumu**
GÜMÜŞ E., AYNACI S., ERZURUMLUOĞLU E., ASLAN H., ÇİLİNİR O., ARTAN S.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- CXXVIII. **Meme Kanserli Hastalarda Polizomi 17 ve Klinikopatolojik parametrelerle İlişkisi**
NURSAL A. F., ÇİLİNİR O., ARTAN S., ÇİFTÇİ E., BAYDEMİR C.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- CXXIX. **Konjenital Ekstraoküler Kas Fibrozisi Tip 3'te (TUBB3) Mutasyonu**
Ceylan A. C., YILDIRIM N., EROL N., ÇİLİNİR O., KABAÇAM S., GÜRSOY H. H., BAŞMAK H. H., AKARSU A. N.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- CXXX. **IS THERE A RELATIONSHIP BETWEEN APOE GENOTYPES AND HOSPITALIZATION OF DEMENTIA PATIENTS?**
ÖZBABALIK ADAPINAR B. D., ÇİLİNİR O., ARSLANTAŞ D., ÖZKAN S., DURAK ARAS B., ASLAN H., ARTAN S.
THE JOURNAL OF THE ALZHEIMER'S ASSOCIATION, 12 - 17 Temmuz 2014, cilt.10, ss.889
- CXXXI. **De Novo 4p deletion and 4q duplication in a female dysmorphic child**
ÖZDEMİR M., küçük h., ŞİMŞEK E., ÇİLİNİR O., DÜZKALE N., DURAK ARAS B., ASLAN H., ARTAN S.
European Human Genetics Conference 2014, Milan, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.444
- CXXXII. **Apoe Allele frequency in Alzheimer's disease in turkish population**
ÇİLİNİR O., özbabalık d., ASLAN H., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., özden k., ARSLAN S., ARTAN S.
European Human Genetics Conference 2014, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.429
- CXXXIII. **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., ÇİLİNİR O.
European Human Genetics Conference 2014, Milan, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.448
- CXXXIV. **Sequence variants of PRNP gene in probable prion disease patients**
ASLAN H., özbabalık d., ÇİLİNİR O., DURAK ARAS B., ÖZDEMİR M., KUTLAY Ö., köken k., ARTAN S.
European Human Genetics Conference 2014, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.437
- CXXXV. **Molecular cytogenetic diagnosis of melanocytic lesions**
DURAK ARAS B., İŞIK S., CANAZ F., ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O., ASLAN H., bolluk ö., ERZURUMLUOĞLU E., ARTAN S.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, Milan, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.470
- CXXXVI. **Investigation of the promoter hypermethylation in ILC and IDC of the breast**
EROĞLU O., erci baysak m., DURAK ARAS B., ARTAN S., ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS 2014, Milan, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.494
- CXXXVII. **Miyeloid Hastalıklarda Nadir Görülen İzokromozom 5p Anomalisi**

ÖZPOLAT S., AKAY O. M., ÖZDEMİR M., ANDIÇ N., ÇİLİNİR O., GÜNDÜZ E., ARTAN S., DURAK ARAS B.
39.Uluslararası Hematoloji Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Ekim 2013

- CXXXVIII. **Importance of clonal expansion of cytogenetic aberrations in the patients resistant to Imatinib therapy**
DURAK ARAS B., GÜNDÜZ E., ÖZPOLAT S., ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O., ARTAN S., AKAY O. M.
9th EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 29 Haziran - 02 Temmuz 2013
- CXXXIX. **Sequencing 306 bp region of ANXA11 gene including rs1049550 polymorphism for sarcoidosis susceptibility in Turkish Patients**
TUNCEL T., ÖZDEMİR M., KURT E., SAYDAM F., ÇİLİNİR O., GÜNEŞ H. V., ARTAN S., DEĞİRMENCİ İ.
European Journal of Human Genetics, 8 - 11 Haziran 2013
- CXL. **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., ÇİLİNİR O.
European Journal of Human Genetics, 8 - 11 Haziran 2013
- CXLI. **Detection of EGFR, 1p36, 14q32 genomic copy alterations in Meningiomas**
BEDİR I. G., ÖZDEMİR M., İŞIKSOY S., ÇİFTÇİ E., DURAK ARAS B., ÇİLİNİR O., ARTAN S., ARSLANTAŞ A.
European Journal of Human Genetics, 8 - 11 Haziran 2013
- CXLII. **Association of LOXL1 Gene Polymorphism in Turkish Population with Pseudoexfoliation Syndrome and Glaucoma**
YILDIRIM N., YAZ Y., ÇİLİNİR O., ŞAHİN F. A., YÜKSEL Z.
ARVO Annual Meeting Abstract, 5 - 09 Mayıs 2013
- CXLIII. **Otizm Bulgusu Gösteren Olgularda Genetik Değişikliklerin MLPA Yöntemi ile Ortaya Konması**
CELAYİR F. M., ARTAN S., FİDAN T., ÇİLİNİR O., GÜRLER A., YÜKSEL Z., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- CXLIV. **Prognostic Genetic Markers in Glial Tumors**
KARAKURT C., ÖZDEMİR M., ARSLANTAŞ A., ÇİFTÇİ E., DURAK ARAS B., ÇİLİNİR O., GÜRLER A. İ., ARTAN S.
European Journal of Human Genetics, 23 - 26 Haziran 2012
- CXLV. **Associations Between HER2/neu, TOP2A, Chromosome 17 Copy Numbers and RASSF1A, APC Gene Promotor Hypermethylations of Patients with Breast Cancer**
NURSAL A. F., ÇİLİNİR O., ÖZDEMİR M., ARTAN S., DURAK ARAS B., ÇİFTÇİ E.
European Journal of Human Genetics, 23 - 26 Haziran 2012
- CXLVI. **Subtelomeric deletion syndrome: can easily be overlooked**
ÇİLİNİR O., DİKOĞLU E., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., BEDİR I. G., ARTAN S.
8th EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 2 - 05 Temmuz 2011
- CXLVII. **A rare case of inv(21)(p12q22.1) in a man and holoprocencephaly in the fetus**
ÖZDEMİR M., EMRE R., DURAK ARAS B., ÇİLİNİR O., KÜÇÜK H., ERZURUMLUOĞLU E., ASLAN H., ARTAN S.
8th EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 2 - 05 Temmuz 2011
- CXLVIII. **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., ÇİLİNİR O., ARTAN S.
9 th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation,
Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, ss.104-110
- CXLIX. **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., ÇİLİNİR O., ARTAN S.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation,
Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010
- CL. **FISH-Detected Genetic Markers in Bronchial Lavage Samples from Lung Cancer Patients**
ÖZDEMİR M., KURTÇU K., ALATAŞ F., DURAK ARAS B., ÇİLİNİR O., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ARTAN S.
7th EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 4 - 07 Temmuz 2009
- CLI. **Trilaminar germ approach: A girl of mosaic trisomy of chromosome 8 with hemangioma**
ÇİLİNİR O., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., CANTÜRK M., EMRE R., SATILMIŞ E., ARTAN S.

7th EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 4 - 07 Temmuz 2009

- CLII. **Maternal t(5;18) 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., ÇİLİNİR O., DURAK ARAS B., et al.
Uluslararası Katılımlı 8.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLIII. **Nadir Görülen Trizomi 18 ve Ektrodaktılı Birlikteliği**
BADEMÇİ G., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O., GÖKMEYDAN E., DURAK ARAS B., TEKİN N., ÜSTÜNER D., ARTAN S.
Uluslararası Katılımlı 8.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLIV. **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., ÇİLİNİR O., GÜLBAŞ Z., ARTAN S.
34. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 8 - 11 Ekim 2008
- CLV. **Studying Amplification Status of HER2/NEU and EGFR Oncogenes in Non-Small Cell Lung Cancers by Real-Time PCR Technique**
MÜSLÜMANOĞLU M. H., UZUN D., ÇİLİNİR O., ÖZDEMİR M., BÜYÜKPınarbaşlı N., TEPELİ E., ARTAN S.
European Journal of Human Genetics, 31 Mayıs - 03 Haziran 2008
- CLVI. **Subtelomerik FISH Yöntemiyle Saptanan kriptik 14q Delesyonu ve 19p Duplikasyonlu Olgu**
CANTURK K. M., ÇİLİNİR O., ÖZDEMİR M., EMRE R., ALDEMİR Ö., DURAK ARAS B., ATLI E. İ., KÜÇÜK H., ARTAN S.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi-Uluslararası Katılımlı, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLVII. **Çoklu Kromozomal Yeniden Düzenlenmesi Olan Turner Sendromu Fenotipine Sahip Olgu**
ÇİLİNİR O., ÖZDEMİR M., Bademci G., ASLAN H., DURAK ARAS B., hassa h., EROĞLU O., uludağ p., ATLI E., MÜSLÜMANOĞLU M. H., et al.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi-Uluslararası Katılımlı, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLVIII. **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., ÇİLİNİR O., GÜLBAŞ Z., ARTAN S.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi-Uluslararası Katılımlı, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLIX. **NADİR GÖRÜLEN TRİZOMİ 18 VE EKTRODAKTİLİ BİRLİKTELİĞİ**
BADEMÇİ G., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O., GÖKMEYDAN E., DURAK ARAS B., TEKİN A. N., ÜSTÜNER D., ARTAN S.
VIII. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLX. **Multipl Konjenital Anomalide Sui4q Monozomisi ve 8q Trizomisi Olan Olgu**
gökmeydan e., SATILMIŞ E., ÖZDEMİR M., CANTURK K. M., YARAR C., ÇİLİNİR O., DURAK ARAS B., yakut a., ALDEMİR Ö., ARTAN S.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi-Uluslararası Katılımlı, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLXI. **Nadir Görülen Trizomi 18 ve Ektrodaktılı Birlikteliği**
Bademci G., ASLAN H., ÖZDEMİR M., ÇİLİNİR O., gökmeydan e., DURAK ARAS B., TEKİN A. N., ÜSTÜNER D., ARTAN S.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi-Uluslararası Katılımlı, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLXII. **Chromosome constitutions of primary infertile men and women**
ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., ÇİLİNİR O., Bademci G., CANTÜRK M., ARTAN S.
6th European Cytogenetics Conference, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.95
- CLXIII. **Comparison of FISH and MLPA techniques in detection of chromosomal rearrangements**
ARTAN S., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., ÇİLİNİR O., Bademci G., TEPELİ E., KALKAN R., ÖZNUR M., TEKİN A. N.
6th European Cytogenetics Conference, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.157
- CLXIV. **Fish-detected markers on bladder washings from patients with bladder cancer**
ÇİLİNİR O., ÇİMEN İ., DURAK ARAS B., CAN Y. S. C., Bademci G., ARTAN S.
6th European Cytogenetics Conference, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.143
- CLXV. **MEFV Mutations in Turkish Patients Suffering From Familial Mediterranean Fever..**

- ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O., KORKMAZ C., MÜSLÜMANOĞLU M. H., UZUN D., KUTLAY Ö., ARTAN S.
European Journal of Human Genetics, 16 - 19 Haziran 2007
- CLXVI. **Analysis of JAK2(V617F) Mutation in Turkish Patients with Myeloproliferative Disorders**
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., MÜSLÜMANOĞLU M. H., Bademci G., AKAY O. M., ATLI E., GÜLBAŞ Z., ARTAN S.
European Journal of Human Genetics, 16 - 19 Haziran 2007
- CLXVII. **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.Uluslararası Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 8 - 12 Kasım 2006
- CLXVIII. **METHYLATION PROFILES P16, RASSF1C, AND HMLH1 PROMOTER CPG ISLANDS IN BRAIN TUMORS**
DURMAZ R., ULUDAĞ A., ARTAN S., ARSLANTAŞ A., KARAKAŞ Z., ÇİLİNGİR O.
The 7th European Association NeuroOncology Congress, 14 - 17 Eylül 2006, ss.34
- CLXIX. **Mal De Meladali Olgularda ARS (COMPONENT B) Geninde Saptanan Yeni Mutasyonlar**
MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÇİLİNGİR O., SARAÇOĞLU Z. N., DEMİR S., ürer s., Bademci G., TEPELİ E., sabuncu i., ARTAN S.
VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006
- CLXX. **Tekrarlayan Gebelik Kayıpları Olan Çiftlerde Subtelomerik FISH Analizi**
DURAK ARAS B., YEŞİL M., KAYTAZ B., ÇİLİNGİR O., ÖZDEMİR M., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ARTAN S.
VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006
- CLXXI. **P16, RASSF1C, hMLH1 Genlerinin Promoter CpG Adacıklarının Metilasyon Profillerinin Çeşitli Beyin Tümör Dokularında İncelenmesi: İlk Bulgular**
ULUDAĞ A., ARTAN S., TEPELİ E., DURMAZ R., ARSLANTAŞ A., DURAK ARAS B., KARAKAŞ Z., ÇİLİNGİR O.,
MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÖZDEMİR M.
VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006
- CLXXII. **FISH ve MLPA Yöntemleriyle Multiple Konjenital Anomalili İki Kuzende Subtelomerik Bölge Anomalilerinin Ortaya Konması**
ARTAN S., DURAK ARAS B., Bademci G., TEPELİ E., KAYTAZ B., DEMİR S., ÖZDEMİR M., ÇİLİNGİR O.,
MÜSLÜMANOĞLU M. H.
VII. Ulusal Prenatal ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006
- CLXXIII. **A case of prenatal diagnosis of 3p deletion**
ÇİLİNGİR O., TEPELİ E., ÜSTÜNER D., ÖZDEMİR M., MÜSLÜMANOĞLU M. H., DURAK ARAS B., ŞENER T., ARTAN S.
5th European Cytogenetics Conference, 4 - 07 Haziran 2005, cilt.13, ss.22
- CLXXIV. **Comparison of genomic copy alterations in benign, borderline and invasive ovarian tumors by (DOP-PCR) CGH analysis in Turkish patients**
ARTAN S., ÖNER U., ÖZALP S., KAYTAZ B., ÇİLİNGİR O., YALÇIN Ö. T., DURAK ARAS B.
5th European Cytogenetics Conference, 04 Haziran 2007 - 07 Haziran 2005, cilt.13, ss.86
- CLXXV. **A novel mutation in the ARS (component B) gene encoding SLURP-1 in a Turkish family with Mal de Meleda**
ARTAN S., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÇİLİNGİR O., Bademci G.
European Journal of Human Genetics, 7 - 10 Mayıs 2005, cilt.13, ss.233
- CLXXVI. **Association of VDR Bsm I Polymorphism with Prostate Cancer in Turkish Population**
MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÇİLİNGİR O., DEMİR S., TURGUT M.
European Journal of Human Genetics, 7 - 10 Mayıs 2005, cilt.13, ss.308
- CLXXVII. **Association of VDR Gene Taq I Polymorphism with Bone Mineral Density in Obese Postmenopausal Women**
ÖZDEMİR M., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÇİLİNGİR O., ULUDAĞ A.
European Journal of Human Genetics, 7 - 10 Mayıs 2005, cilt.13, ss.309
- CLXXVIII. **Clinical Findings and Mutation Analysis of Capillary Morphodenesis Protein 2 (CMG2) Gene in Two Siblings Patients with Juvenile Hyaline Fibromatosis**
ACAR H., TOSUN Z., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÇİLİNGİR O., SAVACI N.
European Journal of Human Genetics, 7 - 10 Mayıs 2005, cilt.13, ss.238
- CLXXIX. **Association of VDR Gene Apa I Polymorphism with Bone Mineral Density in Obese Postmenopausal**

Women

ÇİLİNİR O., ÖZDEMİR M., BASMACI T.

European Journal of Human Genetics, 7 - 10 Mayıs 2005, cilt.13, ss.309

- CLXXX. **Tip1 Diyabethes Mellitus lu Çocuklarda Plazma Total Homosistein Düzeyleri ve MTHFR Geni A1298C Polimorfizmi Sıklığı**
DİNLEYİCİ E. Ç., KIREL B., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ALATAŞ İ. Ö., ÇİLİNİR O., KILIÇ Z., DOĞRUEL N.
40. Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 21 - 25 Haziran 2004
- CLXXXI. **Factor IX gene mutations in Haemophilia B patients**
MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÇİLİNİR O., KAVAKLI R. K., ÖZDEMİR M., GÜLBAŞ Z., ARTAN S.
European Journal of Human Genetics, 12 - 15 Haziran 2004, cilt.12, ss.256
- CLXXXII. **Analysis of Association Between Glutathione S-Transferase M1 and T1 Polymorphisms and Laryngeal Squamous Cell Carcinoma: A Case-Control Study**
ACAR H., ÖZTÜRK K., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÇİLİNİR O., ÖZER B.
European Journal of Human Genetics, 12 - 15 Haziran 2004, cilt.12, ss.181
- CLXXXIII. **İntrauterin Gelişme Geriliği Olan Gebeliklerin Plasentalarında CGH Analizi ile Mozaisizm Taraması**
DURAK ARAS B., ARTAN S., ÖZDEMİR M., MÜSLÜMANOĞLU M. H., ŞENER T., ÇİLİNİR A., ÇİLİNİR O., ÖZALP S., BAŞARAN N.
V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002
- CLXXXIV. **Analysis of Microdeletions in the Y chromosome of Idiopathic Azoospermia and Severe Oligospermia with Infertil Man by using Multiplex PCR**
MÜSLÜMANOĞLU M. H., TURGUT M., ÇİLİNİR O., CAN Y. S. C., ÖZYUREK Y., BAŞARAN N.
10TH European Journal of Human Genetics, 15 - 19 Mayıs 2001, cilt.9, ss.248
- CLXXXV. **Copy Number Changes In Breast Tumors Preliminary Findings**
ARTAN S., ÖNER U., MÜSLÜMANOĞLU M. H., IŞIKSOY S., OZON H., YAŞAR B., KİPER H., ÇİLİNİR O., BAŞARAN N.
10TH European Journal of Human Genetics, 15 - 19 Mayıs 2001, cilt.9, ss.139
- CLXXXVI. **Results of Cytogenetics and FISH Studies in Patients with Chronic Myeloid Leukemia**
Durak Aras B., Aslan V., Gülbabaş Z., Üstüner D., Çilingir O., Artan S., Başaran N.
European Journal of Human Genetics, Amsterdam, Hollanda, 27 - 30 Mayıs 2000, cilt.8, ss.102
- CLXXXVII. **Results of cytogenetics and FISH studies in patients with chronicmyeloid leukemia**
DURAK ARAS B., ASLAN V., GÜLBAŞ Z., ÜSTÜNER D., ÇİLİNİR O., ARTAN S., BAŞARAN N.
10TH European Journal of Human Genetics, 27 - 30 Mayıs 2000, cilt.8, ss.102
- CLXXXVIII. **EVALUATION OF ABNORMAL KARYOTYPES WITH PHYSICAL FEATURES**
ÖZDEMİR M., YAVUZ N., DURAK ARAS B., ÖZÖN H., ÇİLİNİR O., BAŞARAN N.
1ST European Cytogenetics Conference, 22 - 25 Haziran 1997, cilt.77, ss.118
- CLXXXIX. **Rapid and Certain Diagnosis of Tuberculosis by PCR**
MÜSLÜMANOĞLU M. H., ÜSTÜNER D., ÇİLİNİR O., ÖZDEMİR M., BAŞARAN N.
2nd Balkan Meeting on Human Genetics, 3 - 06 Eylül 1996

Desteklenen Projeler

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

BÖR Ö., GÜNDÜZ E., ÇİLİNİR O., Diğer Özel Kurumlarca Desteklenen Proje, Demir eksikliği anemisi olan çocuklarda oksidatif stres belirteçleri, micro RNA düzeyleri ve tromboelastogram profili, 2017 - Devam Ediyor

BULUR I., ARTAN S., ÇİLİNİR O., BULUR I., Diğer Özel Kurumlarca Desteklenen Proje, Akne vulgaris hastalığında IL-17 ve ROR- γ -t Gen Polimorfizminin Araştırılması, 2015 - Devam Ediyor

Artan S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Durak Aras B., Çilingir O., Kocagil S., Durmaz Çelik F. N., Özkan S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İdiyopatik Parkinson Olgularında C9orf72 Geni G4C2 Tekrar Sayılarının Değerlendirilmesi, 2021 - 2023

Çilingir O., Dinçer M., Artan S., Durak Aras B., Erzurumluoğlu Gökalp E., Arslan S., Bayır D., Yükseköğretim Kurumları

Destekli Proje, KOLOREKTAL KANSERLERDE SİRKÜLE lncRNA'LARIN PROGNOZA ETKİSİNİN DEĞERLENDİRİLMESİ,

2020 - 2021

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

ULUS T., DURAL M., ÇİLİNİR O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Türk Toplumunda Atrial Fibrilasyon Gelişiminde Yaygın Genetik Anormalliklerin Rolü ve Kateter Ablasyonundan Sonra Rekurrensin Genetik Belirleyicileri, 2019 - 2021

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 Değerlendirilmesi, 2019 - 2020

Ulus T., Dural M., Çilingir O., Arslan S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Türk toplumunda atrial fibrilasyon gelişiminde ve kateter ablasyonundan sonra rekürens gelişiminde genetik belirleyicilerin rolü, 2019 - 2020

Balcıoğlu H., Mert K. U., Bilge U., Artan S., Çilingir O., Ünlüoğlu İ., Dural M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Genç Yaşı Miyokard Enfarktüsü Geçiren Hastalarda Trombofili Belirteçleri ve Genetik Risk Faktörlerinin İncelenmesi, 2017 - 2020

Arslantaş A., Artan S., Durak Aras B., Özbek Z., Özkara E., Kocagil S., Erzurumluoğlu Gökalp E., Aykaç Ö., Çilingir O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Intrakraniyal Sakküller Anevrizmalarda Aday Genlerin Değerlendirilmesi, 2018 - 2019

Artan S., Yenilmez Ç., Çilingir O., Özbabalık Adapinar D., TÜBİTAK Projesi, Frontotemporal Lobar Degenerasyon Spektrumunda Aday Genlerin Değerlendirilmesi, 2015 - 2018

ŞİMŞEK E., ARTAN S., ÇİLİNİR O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Çocukluk Çağında Adrenokortikal kanserlerde TP53 mutasyonunun araştırılması, 2016 - 2017

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

ÖZDEMİR M., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ARTAN S., ÇİLİNİR O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, SPORADİK PARKINSON HASTALIĞINDA RAGE GEN POLIMORFİZMLERİNİN ARAŞTIRILMASI, 2015 - 2016

ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., ÇİLİNİR O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, LİKEN PLANUS HASTALIĞINDA GSTM1 GSTT1 VE GSTP1 GEN POLIMORFİZMLERİNİN ARAŞTIRILMASI, 2015 - 2016

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

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

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

Artan S., Cantürk M., Özdemir M., Can Y. S. C., Öner K. S., Çilingir O., Yılmaz E., Aslan H., Celayir F. M., Aldemir Ö., et al., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Mesane Kanserinde MikroRNAların Ekspresyon Paternlerinin Mikroarray Yöntemiyle Belirlenmesi, 2008 - 2010

Çilingir O., Can Y. S. C., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Değişici epitel karsinomali (DEK) hastalarda mesane yıkama ile elde edilen hücrelerde genetik markerların FISH analizi ile belirlenmesi, 2006 - 2008

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

ESHG European Society of Human Genetics, Üye, 2020 - Devam Ediyor , Türkiye

Tıbbi Genetik Derneği, Aslı Üye, 2005 - Devam Ediyor , Türkiye

Bilimsel Hakemlikler

TÜBİTAK Projesi, 1501 - Sanayi Ar-Ge Projeleri Destekleme Programı, HELİKS ARGE VE BİYOTEKNOLOJİ SANAYİ

TİCARET ANONİM ŞİRKETİ, Türkiye, Mart 2021

İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ DERGİSİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Ekim 2020

HARRAN ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ DERGİSİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Eylül 2018

ANADOLU KARDİYOLOJİ DERGİSİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Mart 2018

Etkinlik Organizasyonlarındaki Görevler

Çilingir O., 2. ULUSAL HEMATOONKOGENETİK KONGRESİ, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Güzelyurt, Kıbrıs (Kktc), Mayıs 2023

Çilingir O., DURAK ARAS B., ARTAN S., 15.ULUSAL TIBBI GENETİK KONGRESİ , Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Kasım 2022

Durak Aras B., Erzurumluoğlu Gökalp E., Artan S., Kocagil S., Çilingir O., 7. Uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Mayıs 2022

Çilingir O., 14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ ULUSLARARASI KATILIMLI, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Ankara, Türkiye, Kasım 2020

Metrikler

Yayın: 273

Atıf (WoS): 385

Atıf (Scopus): 430

H-İndeks (WoS): 10

H-İndeks (Scopus): 11

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

2. hematoonkogenetik kongresi, Oturum Başkanı, Lefke, Kıbrıs (Kktc), 2023

15. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Oturum Başkanı, Muğla, Türkiye, 2022

7. Uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi , Moderator, Kayseri, Türkiye, 2022

14. ULUSLARASI KATILIMLI ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ-, Oturum Başkanı, Ankara, Türkiye, 2020

OBSTETRİK VE JİNEKOLOJİ ZİRVESİ'TARTIŞMALI KONULAR', Davetli Konuşmacı, Antalya, Türkiye, 2019

XIII. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Oturum Başkanı, Antalya, Türkiye, 2018

Ödüller

Yaz Y., Yıldırım N., Aydin Yaz Y., Çilingir O., Yüksel Z., Mutlu F., 'Psödoeksfoliasyon Sendromu ve Psödoeksfoliasyon Glokomu Bulunan Bir Türk Popülasyonunda LOXL1'in Üç Tek Nukleotid Polimorfizmi' adlı çalışmaya Türk Oftalmoloji Dergisi En Başarılı Yayın 3.'lük Ödülü, Türk Oftalmoloji Derneği, Kasım 2019

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

Şimşek E., Çilingir O., Binay Ç., Demiral M., Haziyeva K., Artan S., Yıldız M., Çetinkaya S., Ercan O., Çayır A., et al., Türkiyede çocukluk çağında Adrenokortikal karsinomalarda TP53 mutasyonu taraması: Çok merkezli çalışma/Sözlü bildiri İlkincilik ödülü, XXII. Ulusal Pediatrik Endokronoloji Ve Diyabet Kongresi, Nisan 2018

Gürel A., Üre İ., Edip Temel H., Çilingir O., Uslu S., Celayir M. F., Arslan S., Başeskioğlu A. B., KLOTHO GEN POLIMORFİZMLERNİN ÜRİNER SİSTEM TAŞ HASTALIĞINA ETKİSİ-SÖZLÜ BİLDİRİ ÜÇUNCÜLÜK ÖDÜLÜ, 2. Ulusal Ürolojik Cerrahi Kongresi 05-09 Kasım 2014, Antalya, Kasım 2014

Celayir M. F., Artan S., Fidan T., Çilingir O., Gürler A., Yüksel Z., Özdemir M., Durak Aras B., OTİZM BULGUSU GÖSTEREN

**OLGULARDA GENETİK DEĞİŞİKLİKLERİN MLPA YÖNTEMİ İLE ORTAYA KONMASI-EN İYİ TEZ SUNUMLARI İKİNCİLİK
ÖDÜLÜ, 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi 19-23 Aralık 2012, Bursa, Aralık 2012**

Akademi Dışı Deneyim

East London University