

Arş. Gör. Serdar CEYLANER

Kişisel Bilgiler

Web: <https://avesis.erciyes.edu.tr/6785/>

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **A nonsense mutation in DIAPH1 gene presents with major T cell defects**
Azizoglu Z. B., Okus F. Z., ÖZCAN A., Sawaf B., KÖSE M., CANÖZ Ö., GÜMÜŞ H., Ceylaner S., PATIROĞLU T., ÜNAL E., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY, cilt.51, ss.296, 2021 (SCI-Expanded)
- II. **Combination of two different homozygote mutations in Pompe disease**
ARSLAN A., Poyrazoglu H. G., Kiraz A., Ozcan A., Isik H., Ergul A. B., Mungan N. O., Streubel B., Ceylaner S., Torun Y. A. PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.58, sa.3, ss.241-243, 2016 (SCI-Expanded)
- III. **High frequency of p.Thr93Met in Smith-Lemli-Opitz syndrome patients in Turkey**
Kalb S., Caglayan A. O., Degerliyurt A., Schmid S., Ceylaner S., Hatipoğlu N., Hinderhofer K., Rehder H., Kurtoglu S., Ceylaner G., et al.
CLINICAL GENETICS, cilt.81, sa.6, ss.598-601, 2012 (SCI-Expanded)

Düzen Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **22q+ varyant ph1 kromozomlu bir kronik miyeloid lösemi olusu.**
Ceylaner S., CÜCER N., ÜNAL A., Özyazgan I., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.
Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, cilt.4, ss.42-45, 1995 (Hakemli Dergi)
- II. **22q+ Variant kromozomlu bir kronik miyeloid lösemi olusu**
Ceylaner S., CÜCER N., Unal A., Ozyazgan I., Saatci C., ÖZKUL Y.
Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, ss.42-45, 1995 (Hakemli Dergi)

Metrikler

Yayın: 5

Atıf (WoS): 4

Atıf (Scopus): 7

H-İndeks (WoS): 1

H-İndeks (Scopus): 2