

## Prof. ÇETİN SAATÇI

### Personal Information

Office Phone: [+90 352 207 6666](tel:+903522076666) Extension: 23328

Office Phone: [+90 352 207 6666](tel:+903522076666) Extension: 20198

Fax Phone: [+90 352 437 0600](tel:+903524370600)

Email: [csaatci@erciyes.edu.tr](mailto:csaatci@erciyes.edu.tr)

Web: <http://aves.erciyes.edu.tr/csaatci/>

### Education Information

Doctorate, Erciyes Üniversitesi, Dahili Tıp Bil., Tıbbi Genetik, Turkey 2002 - 2005

### Dissertations

Postgraduate, Çeşitli Antiseptik Maddelerin Değişik Sürelerde Cilt Florası Üzerindeki Mikroorganizmalara Etkisi, Erciyes Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji, 1994

### Research Areas

Basic Sciences, Life Sciences, Molecular Biology and Genetics, Molecular Biology of Cancer

### Academic Titles / Tasks

Professor, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2016 - Continues

Associate Professor, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2011 - 2016

Assistant Professor, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2005 - 2011

### Articles Published in Journals That Entered SCI, SSCI and AHCI Indexes

- I. **Induction of apoptosis by metformin and progesterone in estrogen-induced endometrial hyperplasia in rats: involvement of the bcl-2 family proteins.**  
Sahin E., Eraslan S., Dolanbay M., Ozcelik B., Akgun H., Saatci C.  
Gynecological endocrinology : the official journal of the International Society of Gynecological Endocrinology, vol.34, pp.433-436, 2018 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- II. **NF1 gene variant allele frequencies comparison of Turkish population with databases**  
BAYRAMOV R., DOĞAN M. E. , CERRAH GÜNEŞ M., ÖNAL M. G. , BOZ M., ADA Y., ERYILMAZ H. N. , KORKMAZ K., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., et al.  
Journal Of Biotechnology, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- III. **Ten cases with 46,XX testicular disorder of sex development: single center experience.**  
Akinsal E. C. , Baydilli N., Demirtas A., Saatci C., Ekmekcioglu O.  
International braz j urol : official journal of the Brazilian Society of Urology, vol.43, pp.770-775, 2017 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- IV. **Effect of sodium benzoate on DNA breakage, micronucleus formation and mitotic index in peripheral**

**blood of pregnant rats and their newborns**

SAATÇI Ç., Erdem Y., BAYRAMOV R., Akalin H., Tascioglu N., ÖZKUL Y.

BIOTECHNOLOGY & BIOTECHNOLOGICAL EQUIPMENT, vol.30, no.6, pp.1179-1183, 2016 (Journal Indexed in SCI)

- V. **Nuclear AgNOR protein enhancement in nucleoplasm of peripheral blood lymphocytes of babies/children with down syndrome**  
Imamoglu N. N., Eroz R., CANATAN H., Demirtas H., SAATÇI Ç.  
MICROSCOPY RESEARCH AND TECHNIQUE, vol.79, no.3, pp.133-139, 2016 (Journal Indexed in SCI)
- VI. **THE EXPRESSION LEVEL OF BRMS1 IN COLON CANCER PATIENTS AND ITS CLINICAL SIGNIFICANCE**  
SAATÇI Ç., Sar S., AKBAROVA Y., BAYRAMOV R., DENİZ K., DÜNDAR M.  
CIENCIA E TECNICA VITIVINICOLA, vol.30, pp.148-155, 2015 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- VII. **Is TNF-alpha gene polymorphism related to pulmonary functions and prognosis as determined by FEV1, BMI, COPD exacerbation and hospitalization in patients with smoking-related COPD in a Turkish population?**  
Ozdogan N., TUTAR N., Demir R., SAATÇI Ç., Kanbay A., Buyukoglan H.  
REVISTA PORTUGUESA DE PNEUMOLOGIA, vol.20, no.6, pp.305-310, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- VIII. **AN UNCOMMON CAUSE OF INFERTILITY: Y;1 TRANSLOCATION AND PGD TRIAL**  
DÜNDAR M., Balta B., Bahadir O., Acar H., BAYDİLLİ N., Baltaci V., EKMEKÇİOĞLU O., SAATÇI Ç.  
GENETIC COUNSELING, vol.25, no.3, pp.353-355, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- IX. **A molecular analysis of familial Mediterranean fever disease in a cohort of Turkish patients**  
DÜNDAR M., Kiraz A., Emirogullari E. F., SAATÇI Ç., Taheri S., BAŞKOL M., Polat S., ÖZKUL Y.  
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, vol.32, no.4, pp.343-348, 2012 (Journal Indexed in SCI)
- X. **PARTIAL TRISOMY 3q IN A CHILD WITH SACROCOCCYGEAL TERATOMA AND CORNELIA DE LANGE SYNDROME PHENOTYPE**  
Dundar M., Uzak A., ERDOĞAN M., SAATÇI Ç., AKDENİZ Ş., Luleci G., KESER İ., KARAÜZÜM S.  
GENETIC COUNSELING, vol.22, no.2, pp.199-205, 2011 (Journal Indexed in SCI)
- XI. **PARTIAL TRISOMY 14q DUE TO MATERNAL t(4;14)(p16;q32) IN A DYSMORPHIC NEWBORN**  
Dundar M., Uzak A., SAATÇI Ç., AKALIN H.  
GENETIC COUNSELING, vol.22, no.3, pp.287-292, 2011 (Journal Indexed in SCI)
- XII. **Expression of WT1 gene in multiple myeloma patients at diagnosis: is WT1 gene expression a useful marker in multiple myeloma?**  
SAATÇI Ç., Caglayan A. O., KOÇYİĞİT İ., Akalin H., KAYNAR L., Altuntas F., ESER B., Demir M., ÇETİN M., ÖZKUL Y.  
HEMATOLOGY, vol.15, no.1, pp.39-42, 2010 (Journal Indexed in SCI)
- XIII. **A CASE WITH A RARE CHROMOSOMAL ABNORMALITY: ISOCHROMOSOME 18p**  
DÜNDAR M., Caglayan A. O., SAATÇI Ç., Cetin Z., ARSLAN K., Uzak A. S.  
GENETIC COUNSELING, vol.21, no.1, pp.69-74, 2010 (Journal Indexed in SCI)
- XIV. **A UNIQUE CASE OF A PATIENT WITH PARTIAL TRISOMY 22 AND LIPODYSTROPHY: IS IT A NEW SYNDROME DUE TO AN IGF-IR MUTATION?**  
Caglayan A. O., KLAMMT J., KIESS W., HATİPOĞLU N., Pfaeffle R., Kurtoglu S., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.  
GENETIC COUNSELING, vol.21, no.2, pp.187-197, 2010 (Journal Indexed in SCI)
- XV. **Frank-ter Haar syndrome with unusual clinical features**  
DÜNDAR M., SAATÇI Ç., Taşdemir S., AKÇAKUŞ M., ÇAĞLAYAN A. O., ÖZKUL Y.  
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.52, no.4, pp.247-249, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- XVI. **Detection of p16 promotor hypermethylation in "Maras powder" and tobacco users**  
SAATÇI Ç., Çağlayan A. O., ÖZKUL Y., Tahiri S., Turhan A. B., DÜNDAR M.  
CANCER EPIDEMIOLOGY, vol.33, no.1, pp.47-50, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- XVII. **Lack of association between the Glu298Asp polymorphism of endothelial nitric oxide synthase and slow coronary flow in the Turkish population**  
Caglayan A. O., KALAY N., SAATÇI Ç., YALCIN A., AKALIN H., DÜNDAR M.  
CANADIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, vol.25, no.3, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- XVIII. **Lack of Association of the Glu298Asp Polymorphism of Endothelial Nitric Oxide Synthase with Coronary Slow Flow in the Turkish Population.**

- ÇAĞLAYAN A. O. , KALAY N., SAATÇI Ç., YALÇIN A., AKALIN H., DÜNDAR M.  
CANADIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, vol.25, pp.69-72, 2009 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XIX. **FLUORESCENCE IN SITU HYBRIDIZATION AND SINGLE NUCLEOTIDE POLYMORPHISM OF A NEW CASE WITH INV DUP DEL(8p)**  
Caglayan A. O. , Engelen J. J. M. , Ghesquiere S., Alofs M., SAATÇI Ç., Dunbar M.  
GENETIC COUNSELING, vol.20, no.4, pp.333-340, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- XX. **Down syndrome like appearance with a novel de novo translocation t(6;21)(q21;q13)**  
DÜNDAR M., ÇAĞLAYAN A. O. , SAATÇI Ç., ARSLAN K., ÖZKUL Y.  
INDIAN JOURNAL OF MEDICAL RESEARCH, vol.128, no.5, pp.666-668, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- XXI. **Holt-Oram syndrome in two generations with translocation t(9;15)(p12;q11.2)**  
Çağlayan A., Köklü E., Saatci C., GÜNEŞ T., ÖZKUL Y., NARİN N., BAYKAN A., DÜNDAR M., BÜYÜKKAYHAN D.  
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, vol.28, no.3, pp.209-212, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- XXII. **CAN THE CLASSICAL EUCHROMATIC VARIANTS OF 9q12/qh+ CAUSE RECURRENT ABORTIONS?**  
Duadar M., Cagliaian A. O. , SAATÇI Ç., Batukan C., BAŞBUĞ M., ÖZKUL Y.  
GENETIC COUNSELING, vol.19, no.3, pp.281-286, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- XXIII. **The effect of maras powder on DNA methylation and micronucleus formation in human buccal tissue**  
SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., Tahiri S., Çağlayan A. O. , Turhan A. B. , DÜNDAR M.  
JOURNAL OF TOXICOLOGY AND ENVIRONMENTAL HEALTH-PART A-CURRENT ISSUES, vol.71, no.6, pp.396-404, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- XXIV. **How the I1307K adenomatous polyposis coli gene variant contributes in the assessment of risk of colorectal cancer, but not stomach cancer, in a Turkish population**  
Dundar M., Caglayan A. O. , Saatci C., Karaca H., Baskol M., Tahiri S., Ozkul Y.  
CANCER GENETICS AND CYTOGENETICS, vol.177, no.2, pp.95-97, 2007 (Journal Indexed in SCI)
- XXV. **Prenatal Diagnosis of Unique Translocation t (7;15)(q11. 23;q26. 3) in a Fetus.**  
Saatci C., Caglayan A., ÖZKUL Y., Dundar M.  
Egyptian Journal of Medical Human Genetics, no.8, pp.105-110, 2007 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XXVI. **Triple-X syndrome accompanied by congenital adrenal hyperplasia: case report**  
Kurtoglu S., Atabek M., Akçakuş M., Özkul Y., Saatçi C.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.46, no.4, pp.377-379, 2004 (Journal Indexed in SCI)
- XXVII. **A Turner patient with a 45,X,t(1;2) (q41;p11.2) karyotype**  
Ozkul Y., ATABEK M. E. , Dundar M., Kurtoglu S., Saatci C.  
ANNALES DE GENETIQUE, vol.45, no.4, pp.181-183, 2002 (Journal Indexed in SCI)
- XXVIII. **A case with Waardenburg syndrome presenting with two separate translocations - one reciprocal and one complex**  
Dundar M., Lowther G., Colgan J., Ozkul Y., Candemir Z., Saatci C., Kurtoglu S., Watt J., Morrison N.  
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, vol.10, no.1, pp.65-66, 2001 (Journal Indexed in SCI)
- XXIX. **A case with two separate complex translocations 46,XY,t(1;8)(q32.3;q24.1), t(4;7)-(7ter -> p13 :: 7q34 -> q31.2 :: 4p15.2 -> qter), (7qter -> q34 :: 7p13 -> q31.2 :: 4p15.2 -> pter)**  
ÖZKUL Y., DÜNDAR M., Candemir Z., SAATÇI Ç., Colgan J., Lowther G., Watt J., Morrison N.  
CYTOGENETICS AND CELL GENETICS, no.85, pp.159, 1999 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XXX. **Effect of zinc deficiency on chromosomal abnormalities in mice**  
Ozkul Y., Dursun N., Erenmemisoglu A., Suer C., Saatci C.  
TOHOKU JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE, vol.179, no.4, pp.247-251, 1996 (Journal Indexed in SCI)
- XXXI. **Do non-steroidal anti-inflammatory drugs induce sister chromatid exchanges in T lymphocytes?**  
Ozkul Y., Erenmemisoglu A., Ekecik A., Saatci C., Özdamar S., Demirtas H.  
JOURNAL OF INTERNATIONAL MEDICAL RESEARCH, vol.24, no.1, pp.84-87, 1996 (Journal Indexed in SCI)
- XXXII. **SISTER-CHROMATID EXCHANGE INDUCING EFFECT OF SMOKELESS TOBACCO USING ON T-LYMPHOCYTE CHROMOSOMES**  
OZKUL Y., ERENMEMISOGLU A., CUCER N., Menevse A., SAATCI C.  
MUTATION RESEARCH-ENVIRONMENTAL MUTAGENESIS AND RELATED SUBJECTS, vol.334, no.2, pp.209-212, 1995 (Journal Indexed in SCI)

## Articles Published in Other Journals

- I. **Investigation of cytochrome p450 CYP1A2, CYP2D6, CYP2E1 and CYP3A4 gene expressions and polymorphisms in alcohol with-drawal**  
TAŞÇIOĞLU N., SAATÇI Ç., Emekli R., Tuncel G., EŞEL E., DÜNDAR M.  
KLINİK PSIKİYATRİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF CLINICAL PSYCHIATRY, vol.24, no.3, pp.298-306, 2021  
(Journal Indexed in ESCI)
- II. **A CASE OF SEVERE HYPOCHROMIC ANEMIA: TRISOMY 10p**  
Cerrah Güneş M., DOĞAN M. E. , Bayramov R., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
Erciyes Medical Journal, 2018 (Refereed Journals of Other Institutions)
- III. **47,XXX, 48,XXXX, 49,XXXXX: DIFFERENCES ANDSIMILARITIES**  
Bayramov R., DOĞAN M. E. , Korkmaz Bayramov K., Cerrah Güneş M., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
Erciyes Medical Journal, 2018 (Refereed Journals of Other Institutions)
- IV. **THE INVESTIGATION OF PARP1 AND DNA POL  $\beta$  mRNA EXPRESSIONS ON ALZHEIMER'S DISEASE**  
Kenanoğlu S., Akalın H., Göl M. F. , Bayramov R., KÖSEOĞLU E., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
Erciyes Medical Journal, 2018 (Refereed Journals of Other Institutions)
- V. **Tümör Nekrosis Faktör-? -308(A/G) Gen Polimorfizminin Behçet Hastalığının Aktif ve İnaktif Fazlarında Araştırılması**  
TAHERİ S., BORLU M., TAŞDEMİR Ş., EVEREKLİOĞLU C., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.  
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, vol.21, pp.75-81, 2012 (National Refreed University Journal)
- VI. **Tümör Nekrosis Faktör alfa 308 A G Gen Polimorfizminin Behçet Hastalığının Aktif ve İnaktif Fazlarında Araştırılması**  
TAHERİ S., BORLU M., TAŞDEMİR Ş., EVEREKLİOĞLU C., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.  
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, vol.21, no.2, pp.75-81, 2012 (Other Refreed National Journals)
- VII. **Prothrombin, factor-V Leiden, and plasminogen activator inhibitor type 1 gene polymorphisms in hemodialysis patients with/without arteriovenous fistula thrombosis**  
EMİROĞULLARI E. F. , SAATÇI Ç., ÜNAL A., ÖZKUL Y.  
Nephro-Urology Monthly, vol.2, no.2, pp.314-319, 2010 (International Refreed University Journal)
- VIII. **İnvazif Prenatal Tanı Yöntemleri Uygulanan 2295 Olgunun Retrospektif Analizi**  
Saatci C., ÖZKUL Y., TAŞDEMİR Ş., KIRAZ A., Müderris İ., Taşcıoğlu N., Caglayan A., Dunder M.  
PERİNATOLOJİ DERGİSİ, pp.116-119, 2008 (National Refreed University Journal)
- IX. **Parental karyotype and genetic markers for thrombophilia in recurrent miscarriage**  
Saatci C., Öner G., TAŞDEMİR Ş., KIRAZ A., ÖZKUL Y., Dunder M., Caglayan A., Müderris İ.  
J Turkish German Gynecol Assoc, pp.139-143, 2008 (National Refreed University Journal)
- X. **Amenoreli Hastaların Sitogenetik Analiz Sonuçlarının Değerlendirilmesi**  
Saatci C., ÖZKUL Y., Müderris İ., KIRAZ A., TAŞDEMİR Ş., Caglayan A., Öner G., Dunder M.  
Türkiye Klinikleri Dergisi, no.18, pp.83-87, 2008 (National Refreed University Journal)
- XI. **A case of partial trisomy 13 with features similar to 'C' Syndrome. Bulguları C sendromuna benzeyen parsiyel trizomi**  
Caglayan A., Koklu E., Saatci C., KURTOĞLU S., ÖZKUL Y., Dunder M.  
ERCİYES TIP DERGİSİ, pp.159-163, 2007 (National Refreed University Journal)
- XII. **Arteriyo-Venöz Fistül Trombozu Gelişen Ve Gelişmeyen Kronik Böbrek Yetmezliği Olan Hastalarda Metilentetrahidrofolat Redüktaz Polimorfizmlerinin Araştırılması.**  
ŞENER E. F. , SAATÇI Ç., ÜNAL A., ÖZKUL Y.  
Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, vol.16, no.3, pp.121-128, 2007 (National Refreed University Journal)
- XIII. **Frequency of the common G985A mutation in the medium-chain acyl-coa dehydrogenase gene in Turkish population**  
DÜNDAR M., TAHERİ S., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., ÇAĞLAYAN O.  
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, vol.29, pp.263-267, 2007 (National Refreed University Journal)
- XIV. **Gastrointestinal sistem kanserlerinde Metilentetrahidrofolat Redüktaz Geni 677C/T Polimorfizmlerinin İncelenmesi**

TAŞÇIOĞLU N., TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.

SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, vol.15, pp.41-45, 2006 (National Refreed University Journal)

**XV. Hipofiz taraması sonucu saptanan izokromozomlu Turner sendromu**

Keskin M., Atabek M., KURTOĞLU S., Ceylan Z., Saatçi C.

Endokrinolojide yönelişler, vol.12, no.1, pp.109-110, 2003 (Other Refereed National Journals)

**XVI. 22q+ varyant ph1 kromozomlu bir kronik miyeloid lösemi olgusu.**

Ceylaner S., CÜCER N., ÜNAL A., Özyazgan I., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.

Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, vol.4, pp.42-45, 1995 (National Refreed University Journal)

**XVII. Çeşitli antiseptik maddelerin değişik sürelerde cild florası üzerinde anti-mikrobiyal etkileri**

Saatci C., Beyatlı Y., Sumerkan B., ÖZKUL Y., Özcan M.

ERCİYES TIP DERGİSİ, pp.246-249, 1995 (National Refreed University Journal)

**XVIII. 22q+ Variant kromozomlu bir kronik miyeloid lösemi olgusu**

Ceylaner S., CÜCER N., Unal A., Ozyazgan I., Saatci C., ÖZKUL Y.

Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, pp.42-45, 1995 (National Refreed University Journal)

## Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

**I. Molecular pathological evaluation of Alport syndrome**

BAŞGÖZ N., DOĞAN M. E. , COŞKUN N., ÖNAL M. G. , SİPAHIOĞLU M. H. , DURSUN İ., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.

International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019

**II. Identification and frequency of CFTR gene variants**

KENANOĞLU S., BOZ M., NESLİHAN B., COŞKUN N., BADUR MERMER D., ÖNAL M. G. , DOĞAN M. E. , SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., EKMEÇİOĞLU O., et al.

International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019

**III. Prenatal diagnosis of a foetus with partial monosomy 4p and partial trisomy 13q**

DOĞAN M. E. , Kutuk M. S. , BAYRAMOV R., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256

**IV. Association of the thrombophilia factors with breast and/or ovarian cancer risk**

Badur Mermer D., COŞKUN N., Akalın H., Bayramov R., ÖNAL M. G. , SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017

**V. Retrospective results of 18 years prenatal diagnosis cases and its evaluation**

BAYRAMOV R., Kutuk M. S. , KENANOGLU S., GUNES M. C. , DOĞAN M. E. , ÖZKUL Y., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M.

European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256

**VI. The correlation of genotype-phenotype of FMF disease and its review of statistical data**

YAVUZ F., BAYRAMOV R., KENANOGLU S., DOĞAN M. E. , GUNES M. C. , BOZ M., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256

**VII. NF1 gene variant allele frequencies comparison of Turkish population with databases**

BAYRAMOV R., DOĞAN M. E. , GUNES M. C. , UNAL M. G. , BOZ M., ADA Y., ERYILMAZ H. N. , BAYRAMOV K. K. , SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., et al.

European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256

**VIII. Frequency of chromosome variants in families with recurrent pregnancy loss and statistical analysis of infertility**

GUNSILI B., BAYRAMOV R., KENANOGLU S., DOĞAN M. E. , GUNES M. C. , SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256

**IX. GENERAL REVIEW OF STATISTICAL DATA IN FMF DISEASE AND GENOTYPE-PHENOTYPE CORRELATION**

YAVUZ F., BAYRAMOV R., DOĞAN M. E. , CERRAH GÜNEŞ M., BOZ M., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

ERCİYES MEDICAL GENETICS DAYS 2017, Turkey, 11 - 13 May 2017

**X. Lack of amplification in next generation sequencing? Check for deletions.**

Bayramov R., DOĞAN M. E. , CERRAH GÜNEŞ M., Korkmaz Bayramov K., ADA Y., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
European Conference of Human Genetics 2016, Barselona, Spain, 21 - 24 May 2016, vol.24, pp.475-476

- XI. **EVALUATION OF PON1 GENE L55M POLYMORPHISM IN ABORTED FETUSES**  
BADUR MERMER D., AKALIN H., KILIK Z. F. , COŞKUN N., ÇÖMERTMAN A., ÜNAL N., KÜTÜK M. S. , HEJAZİ N., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., et al.  
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XII. **A CASE OF HABITUAL ABORTION WITH 46 XX T 12 22 Q13 2 Q13 3 TRANSLOCATION**  
HEJAZİ N., GÜNDÜZ C., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XIII. **Evaluation Of Laboratory Results In Cystic Fibrosis Patients**  
KILIK Z. F. , ÖNAL M. G. , AKALIN H., COŞKUN N., BADUR MERMER D., BAYRAMOV R., POYRAZOĞLU H., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XIV. **DETERMINATION OF DELETIONS WITH LACK OF AMPLIFICATION IN NEXT GENERATION SEQUENCING**  
BAYRAMOV R., DOĞAN M. E. , CERRAH GÜNEŞ M., KORKMAZ BAYRAMOV K., ADA Y., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XV. **A RARE CASE OF 14Q31 DELETION LOSS OF NRXN3 GENE IN PATIENT DIAGNOSED WITH AUTISM SPECTRUM DISORDER**  
KARADUMAN N., BAYRAMOV R., DOĞAN M. E. , CERRAH GÜNEŞ M., HEJAZİ N., BÜYÜKOĞLAN R., GÜNDÜZ C., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XVI. **FREQUENCY OF MVK GENE MUTATIONS IN MEVALONATE KINASE DEFICIENCY**  
KILIK Z. F. , ÖNAL M. G. , AKALIN H., COŞKUN N., BADUR MERMER D., BAYRAMOV R., POYRAZOĞLU M. H. , SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XVII. **Frequency Of MVK Gene Mutations In Mevalonate Kinase Deficiency**  
KILIK Z. F. , ÖNAL M. G. , AKALIN H., COŞKUN N., BADUR MERMER D., BAYRAMOV R., POYRAZOĞLU H., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XVIII. **EVALUATION OF LABORATORY RESULTS IN CYSTIC FIBROSIS PATIENTS**  
COŞKUN N., KILIK Z. F. , CERRAH GÜNEŞ M., BADUR MERMER D., ÇÖMERTMAN A., BAYRAMOV R., ÖNAL M. G. , AKALIN H., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., et al.  
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XIX. **POLYMORPHISMS IN THE METHYLENETETRAHYDROFOLATE REDUCTASE GENE MTHFR ARE ASSOCIATED WITH ACUTE MYELOID LEUKEMIA IN A TURKISH POPULATION**  
KENANOĞLU S., TAŞCIOĞLU N., AKALIN H., ÜNAL A., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XX. **Evaluation Of Laboratory Results In Cystic Fibrosis Patients**  
GÖKÇE N., KILIK Z. F. , CERRAH GÜNEŞ M., Badur Mermer D., Çömertman A., Bayramov R., ÖNAL M. G. , Akalın H., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., et al.  
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation) 11-13 February, 2016, Kayseri, Turkey, 11 - 13 February 2016, vol.1, pp.1
- XXI. **Evaluation Of PON1 Gene L55M Polymorphism In Aborted Fetuses**  
Badur Mermer D., Akalın H., Kılık Z. F. , GÖKÇE N., Çömertman A., Ünal N., KÜTÜK M. S. , KANDEMİR N., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., et al.  
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation) 11-13 February, 2016, Kayseri, Turkey, 11 - 13 February 2016, vol.1, pp.1

- XXII. **AML Hastalarında MDM2 SNP309 Polimorfizminin Değerlendirilmesi**  
AKALIN H., ÖNAL M. G. , AKBAROVA Y., SAR Ş., ÜNAL E., KAYNAR L., ÖZKUL Y., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.  
10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Bursa, Turkey, 13 October - 23 December 2012
- XXIII. **Ailevi Akdeniz Ateşi nde MEFV Geninde M680V Mutasyonunun Tanımlanması**  
ÖZDEMİR S. Y. , ŞENER E. F. , BOZ M., KORKMAZ K., DEĞİRMENÇİ B., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- XXIV. **Prenatally detected de novo 46, XX, t(2121)(p12p12) at chorionic villus sampling**  
DOĞAN M. E. , Çolak F., SUBAŞIOĞLU A., Erdoğan M., ÖZDEMİR S. Y. , Balta B., Bahadır O., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.  
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Turkey, 28 September - 01 October 2011, vol.22, pp.107
- XXV. **A case with 49, XXXXY syndrome: rare chromosomal aneuploidies**  
ERDOĞAN M., SUBAŞIOĞLU A., ÖZDEMİR S. Y. , BAHADIR O., ÇOLAK F., DOĞAN M. E. , BALTA B., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.  
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Turkey, 28 September - 01 October 2011, vol.22, pp.106
- XXVI. **MEFV Gene Mutations Screening In Turkish Population.**  
DÜNDAR M., POLAT S., ŞENER E. F. , TAHERİ S., Kiraz A., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.  
IX. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 04 December 2010
- XXVII. **Investigation of PAI-1 4G/5G Polymorphism In Turkish FMF Patients.**  
ŞENER E. F. , TAHERİ S., POLAT S., ZARARSIZ G., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
IX. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 04 December 2010
- XXVIII. **Association Between Polymorphisms of Interleukins and Pathogenesis of Pituitary Deficiency caused by Head Trauma**  
DÜNDAR M., POLAT S., ŞENER E. F. , TAHERİ S., KIRAZ A., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.  
Clinical Genetics, 5 - 07 May 2010
- XXIX. **Omalosel ve Gastroşizise etki eden anomaliler**  
TAYYAR A., TAYYAR A., ARSLAN K., SAATÇI Ç., TAYYAR M.  
7.Ulusal Jinekoloji ve Obstetrik Kongresi, Turkey, 14 - 19 May 2009, vol.6, pp.54
- XXX. **The analyze of azospermia factor and cystic fibrosis gene mutations in male infertile individuals with congenital unilateral or bilateral vas deferens agenesis.**  
ÖNAL M. G. , KARABULUT Y., EKMEKÇİOĞLU O., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
8th Balkan Meeting on Human Genetics, 14 - 17 May 2009
- XXXI. **Partial trisomy of 14q resulting from balanced maternal translocation**  
UZAK A., KARABULUT Y., AKALIN H., ARSLAN K., TAŞDEMİR Ş., KIRAZ A., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
8th Balcan Meeting on Human genetics, 14 - 17 May 2009, pp.101
- XXXII. **Kronik Miyeloid Lösemi'li Hastaların Tanı Ve Takibinde RT-PCR Kantitatif PCR Ve FISH Yöntemlerinin Analizi.**  
AKALIN H., ÖNAL M. G. , TAŞDEMİR Ş., SAATÇI Ç., ALTUNTAŞ F., KAYNAR L., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
8. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008
- XXXIII. **Hematolojik Malignensilere Moleküler Yaklaşım.**  
ÖNAL M. G. , AKALIN H., SAATÇI Ç., ESER B., ALTUNTAŞ F., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
8. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Çanakkale, Turkey, 8 - 09 May 2008
- XXXIV. **Spinal Musküler Atrofi Ön Tanısı İle Gelen Hastaların Moleküler Analiz Sonuçları**  
TAHERİ S., EMİROĞULLARI E. F. , SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 6 - 09 May 2008
- XXXV. **Ailesel Akdeniz Ateşi Olgularında Mutasyon Taranması.**  
ŞENER E. F. , TAHERİ S., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 1 - 04 May 2008
- XXXVI. **Tromboz Eğilimi Olan Hastalarda Faktör V (G1691A), Protrombin (G20210A) ve MTHFR (C677T) Gen Mutasyonlarının Sıklığı.**  
Taşdemir Ş., ŞENER E. F. , ÖZKUL Y., DÜNDAR M., SAATÇI Ç.  
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 1 - 04 May 2008
- XXXVII. **Kronik Böbrek Yetmezlikli Hastalarda PAI-1 Gen Polimorfizminin Araştırılması.**

ŞENER E. F. , ÜNAL A., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.

VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 1 - 04 May 2008

XXXVIII. **No significant expression of Wt1 gene in multiple myeloma patients at diagnosis: Is Wt1 gene expression useful marker for minimal residual disease in multiple myeloma?**

Ozkul Y., CAGLAYAN A. O. , Kocuyigit I., Saatci C., Akalin H., Demir M., Altuntas F., Cetin M., Eser B., Kaynar L.

49th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology, Georgia, United States Of America, 8 - 11 December 2007, vol.110

XXXIX. **Hangi İnfertil Olgularda AZF Gen Delesyonu ve Kromozom Anomalisi Varlığı Araştırılmalı?**

EKMEKÇİOĞLU O., şıvgın h., DEMİRTAŞ A., Şahin N., ÖZKUL Y., saatçi ç.

7. Ulusal Androloji Kongresi, Ankara, Turkey, 6 - 09 June 2007, pp.64

XL. **Kronik Miyeloid Lösemili Hastaların Takibinde RT\_PCR Kantitatif PCR ve FISH Yöntemlerinin Analizi**  
AKALIN H., ŞAHİN A., ALTUNTAŞ F., ÖNAL M. G. , TAŞDEMİR Ş., SAATÇİ Ç., KAYNAR L., VURAL Ö., ESER B., ÜNAL A., et al.

32. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Turkey, 8 - 12 November 2006

XLI. **Duchenne/Becker Muscular Distrofi Hastalarında Polimeraz Zincir Reaksiyonu ile Delesyon Analizi Sonuçları**

TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.72

XLII. **Spinal Müsküler Atrofi Ön Tanısıyla Gelen Hastalarda Moleküler Analiz Sonuçları**

TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.94

XLIII. **Screening Gene Mutation In FMF Disease**

ŞIVGIN H., TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.93

XLIV. **Tıbbi Genetik Anabilim Dalı nda Duchenne Becker Muscular Distrofi Hastalarında Polimeraz Zincir Reaksiyonu ile Delesyon Analizi Sonuçları**

TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006

XLV. **Tıbbi Genetik Anabilim Dalı nda Kistik Fibrosis Hastalarının Mutasyon Analiz Sonuçları**

TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006

XLVI. **Kistik Fibrosis Hastalarının Mutasyon Analiz Sonuçları**

SAATÇİ Ç., TAHERİ S., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., ERÖZ R.

VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 20 May 2006, pp.90

XLVII. **A novel denovo translocation t 4 7 p 15 p22**

ÇAĞLAYAN A. O. , SAATÇİ Ç., ARSLAN K., ÖZKUL Y., VURAL Ö., DÜNDAR M.

VII.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.163

XLVIII. **Fetusta prenatal olarak tesbit edilmiş t 7 15 q11 23 q26 3**

SAATÇİ Ç., ÇAĞLAYAN A. O. , ARSLAN K., ÖZKUL Y., TAŞCIOĞLU N., DÜNDAR M.

VII.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.135

XLIX. **Down syndrome like apperance with a novel denovo translocation t 6 21 p21 13**

ÇAĞLAYAN A. O. , SAATÇİ Ç., ARSLAN K., ÖZKUL Y., VURAL Ö., DÜNDAR M.

VII.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.163

L. **Gastrointestinal (GİS) Kanserlerinde MTHFR 677C-T, 1298A-G ve MTR 2756A-G Polimorfizmlerinin İncelenmesi**

TAŞCIOĞLU N., ER Ö., TEKİN S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.

I. Tıbbi Onkoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 29 March - 02 April 2006, pp.98

LI. **Maraş otunun P16 Geni DNA Metilasyonuna Etkisinin İncelenmesi**

SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., TEKİN S., DÜNDAR M.

VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.35

LII. **Maraş Otu Kullanan Kişilerde P15 ve VHL(Von Hippel-Lindau)Geni Metilasyonunun Araştırılması**



TEKİN S., ÖZKUL Y., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.

VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.34

- LIII. **The effect of Maras powder on DNA methylation and micronucleus in blood lymphocyte and buccal tissues**

ÖZKUL Y., SAATÇI Ç., TAHERİ S., TURHAN A. B. , DÜNDAR M.

European Human Genetics Conference, 4 - 06 September 2003

- LIV. **Duchhene/Becker Musküler Distrofi Hastalarında Polimeraz Zincir Reaksiyonu İle Delesyon Analizi**  
TAHERİ S., ŞENER E. F. , SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 1 - 04 May 2003

- LV. **Maraş Otunun DNA Metilasyonu ve Mikronükleus Üzerine Olan Etkisinin Araştırılması**

SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., TEKİN S., TURHAN A., DÜNDAR M.

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.33

- LVI. **46,XX,t(1;16)(p22;p13) ve 46,XY,t(1;16)(q24;q24) Kromozom Anomalili Bir Çiftin Aile Araştırması**

ÖZKUL Y., DÜNDAR M., SAATÇI Ç., AKALIN H., TEKİN S.

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.14

## Other Publications

- I. **A Patient With an Isodicentric Y Chromosome, Mediterranean Medical Genetics Meeting, Bilkent-Ankara, Turkey**  
TAŞDEMİR Ş., AKALIN H., Saatci C., ÖZKUL Y., Dunder M.  
Other, pp.49, 2009
- II. **The analyze of azospermia factor and cystic fibrosis gene mutations in male infertile individuals with congenital unilateral or bilateral vas deferens agenesis. 8th Balkan Meeting On Human Genetics, Dubrovnik Croatia**  
Onal M. G. , Karabulut S., Ekmekcioglu O., Saatci C., ÖZKUL Y., Dunder M.  
Other, pp.72, 2009
- III. **Partial trisomy of 14q resulting from balanced maternal translocation. 8th Balkan Meeting On Human Genetics, Dubrovnik Croatia**  
Uzak A., Karabulut S., AKALIN H., Arslan K., TAŞDEMİR Ş., KİRAZ A., Saatci C., ÖZKUL Y., Dunder M.  
Other, pp.101, 2009
- IV. **A case with two separate complex translocations 46,XY, t(1;8)(q32.3;q24.1), t(4;7) (7ter->p13::7q34->q31.2::4p15.2->qter), (7qter->q 34::7p13->q31.2::4p15.2->ppter). Abstracts of the second European Cytogenetics Conference.**  
ÖZKUL Y., Dunder M., Candemir Z., Saatci C., Colgan J., Lowther G., Watt J., Morrison N.  
Other, pp.670, 1999

## Supported Projects

SAATÇI Ç., BAYRAMOV R., Project Supported by Higher Education Institutions, Polikistik Böbrek Hastalarında PKD1 ve PKD2 geni patojen dizi varyantların miRNA'larla ilişkisinin araştırılması, 2018 - 2018

SAATÇI Ç., DOĞAN M. E. , ERYILMAZ H. N. , AKBAROVA Y., CANÖZ Ö., ADA Y., Project Supported by Higher Education Institutions, Akciğer Tümörlerinde RAS p21 Protein Aktivatör 2 RASA2 Geninin Rolünün Araştırılması, 2016 - 2017

DÜNDAR M., SAATÇI Ç., DOĞAN M. E. , AKALIN H., Project Supported by Higher Education Institutions, Otomatik Metafaz Tarama ve Görüntü Analiz Sistemi ile Nadir Mozaik Vakaların Belirlenmesi, 2014 - 2015

SAATÇI Ç., SAR Ş., AKBAROVA Y. Y. , DENİZ K., Project Supported by Higher Education Institutions, Kolorektal Kanser Metastazında "BRMS1 Gen Ekspresyonu" ve "SPOP Gen Mutasyonu" nun Prognostik Öneminin Araştırılması, 2013 - 2015

SAATÇI Ç., KIRNAP M., ÇOLAK F., Project Supported by Higher Education Institutions, ANKİLOZAN SPONDİLİT HASTALARINDA TEDAVİDE KULLANILAN İLAÇLARA GÖRE MDR1 GEN POLİMORFİZM VE EKSPRESYONUNUN

ARAŞTIRILMASI, 2013 - 2014

SAATÇI Ç., AÇMAZ G., ÖZTÜRK F., MÜDERRİS İ. İ., KORKMAZ K., Project Supported by Higher Education Institutions, ENDOMETRİUM KANSERİNDE FOSFOTAZ VE TENSİN HOMOLOG (PTEN) GENİ PROMOTOR METİLASYONU, 2012 - 2014

SAATÇI Ç., ÖRENAY S., ÖNAL M. G. , TAŞKIN D., KORKMAZ K., KAYNAR L., TAHERİ S., AÇMAZ G., Project Supported by Higher Education Institutions, AKUT LÖSEMİLİ HASTALARDA 06-METİLGUANİN DNA TARNFERAZ VE MULT HOMOLOG 1 DNA TAMİR GENLERİNİN PROMTOR METİLSAYONUNUN ARAŞTIRILMASI, 2009 - 2014

DÜNDAR M., BAŞKOL G., DEMİRHAN İ., GÜRCAN K., ARSLAN K., İMAMOĞLU ŞİRVANLI N. N. , YILMAZ S., SİLİCİ S., AKAR T., BEKYÜREK T., et al, Project Supported by Higher Education Institutions, Avrupa Tarım Biyoteknoloji Sempozyumu, 2012 - 2013

DEMİR R., ÖZDOĞAN N., SAATÇI Ç., KANBAY A., Project Supported by Higher Education Institutions, KOAH VE TNF- ALFA GEN POLİMORFİZMİ İLİŞKİSİ, 2011 - 2012

SAATÇI Ç., TAŞCIOĞLU N., ÖZKUL Y., EŞEL E., DÜNDAR M., Project Supported by Higher Education Institutions, ALKOL YOKSUNLUĞUNDA SİTOKROM(CYP) 1A2,2D6,2E1 VE 3A4 ENZİMLERİNİN EKSPRESYON VE POLİMORFİZİMLERİNİN ARAŞTIRILMASI, 2009 - 2011

İMAMOĞLU ŞİRVANLI N. N. , DEMİRTAŞ H., SAATÇI Ç., Project Supported by Higher Education Institutions, LENFOSİTLERDEKİ ÇEKİRDEK-İÇİ NORS PROTEİNLERİ DÜZEYİNİN, TRİZOMİ 21 Lİ ÇOCUKLARLA SAĞLIKLI KONTROLLERİ ARASINDA KARŞILAŞTIRILMASI, 2007 - 2010

DÜNDAR M., AYGEN E. M. , YAKAN B., AKALIN H., ÖZKUL Y., SAATÇI Ç., ÖZDEMİR B., ŞAHİN Y., Project Supported by Higher Education Institutions, PRE-EMBRİYOLARDAN ELDE EDİLEN BLASTOMER HÜCRELERİNDE ANÖPLOİDİK PATOLOJİLERİN SAPTANMASI, 2008 - 2009

SAATÇI Ç., ÇAĞLAYAN A. O. , DÜNDAR M., ESER B., ÖZKUL Y., ÇETİN M., Project Supported by Higher Education Institutions, MULTİPL MYELOMALI HASTALARDA WT1 GENİNİN EKSPRESYONUNUN VE DE 13Q NUN ARAŞTIRILMASI, 2005 - 2006

## Citations

Total Citations (WOS):120

h-index (WOS):7