

Prof.Dr. ÇETİN SAATÇI

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 352 207 6666](tel:+903522076666) Dahili: 23328

İş Telefonu: [+90 352 207 6666](tel:+903522076666) Dahili: 20198

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

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

Eğitim Bilgileri

Doktora, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, Türkiye 2002 - 2005

Yaptığı Tezler

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

Araştırma Alanları

Temel Bilimler, Yaşam Bilimleri, Moleküler Biyoloji ve Genetik , Kanser Moleküler Biyolojisi

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç.Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2011 - Devam Ediyor

Yrd.Doç.Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2005 - 2011

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- **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, cilt.34, ss.433-436, 2018 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **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 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Ten cases with 46,XX testicular disorder of sex development: single center experience.**
Akınsal E. C. , Baydilli N., Demirtas A., Saatci C., Ekmekcioglu O.
International braz j urol : official journal of the Brazilian Society of Urology, cilt.43, ss.770-775, 2017 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **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 VITVINICOLA, cilt.30, ss.148-155, 2015 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **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, cilt.20, ss.305-310, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **AN UNCOMMON CAUSE OF INFERTILITY: Y;1 TRANSLOCATION AND PGD TRIAL**
DÜNDAR M., Balta B., Bahadır O., Acar H., BAYDİLLİ N., Baltacı V., EKMEKÇİOĞLU O., SAATÇİ Ç.
GENETIC COUNSELING, cilt.25, ss.353-355, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **A molecular analysis of familial Mediterranean fever disease in a cohort of Turkish patients**
DÜNDAR M., Kiraz A., Emirogullari E. F. , SAATÇİ Ç., Taheri S., BAŞKOL M., Polat S., ÖZKUL Y.
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, cilt.32, ss.343-348, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **PARTIAL TRISOMY 3q IN A CHILD WITH SACROCOCCYGEAL TERATOMA AND CORNELIA DE LANGE SYNDROME PHENOTYPE**
Dundar M., Uzak A., ERDOĞAN M., SAATÇİ Ç., AKDENİZ Ş., Luleci G., KESER İ., KARAÜZÜM S.
GENETIC COUNSELING, cilt.22, ss.199-205, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **PARTIAL TRISOMY 14q DUE TO MATERNAL t(4;14)(p16;q32) IN A DYSMORPHIC NEWBORN**
Dundar M., Uzak A., SAATÇİ Ç., AKALIN H.
GENETIC COUNSELING, cilt.22, ss.287-292, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Expression of WT1 gene in multiple myeloma patients at diagnosis: is WT1 gene expression a useful marker in multiple myeloma?**
SAATÇİ Ç., Caglayan A. O. , KOÇYİĞİT İ., Akalin H., KAYNAR L., Altuntas F., ESER B., Demir M., ÇETİN M., ÖZKUL Y.
HEMATOLOGY, cilt.15, ss.39-42, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **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., HATIPOĞLU N., Pfaeffle R., Kurtoglu S., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M.
GENETIC COUNSELING, cilt.21, ss.187-197, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **A CASE WITH A RARE CHROMOSOMAL ABNORMALITY: ISOCHROMOSOME 18p**
DÜNDAR M., Caglayan A. O. , SAATÇİ Ç., Cetin Z., ARSLAN K., Uzak A. S.
GENETIC COUNSELING, cilt.21, ss.69-74, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Frank-ter Haar syndrome with unusual clinical features**
DÜNDAR M., SAATÇİ Ç., Taşdemir S., AKÇAKUŞ M., ÇAĞLAYAN A. O. , ÖZKUL Y.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.52, ss.247-249, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Detection of p16 promotor hypermethylation in "Maras powder" and tobacco users**
SAATÇİ Ç., Çağlayan A. O. , ÖZKUL Y., Tahiri S., Turhan A. B. , DÜNDAR M.
CANCER EPIDEMIOLOGY, cilt.33, ss.47-50, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Lack of association between the Glu298Asp polymorphism of endothelial nitric oxide synthase and slow coronary flow in the Turkish population**
Caglayan A. O. , KALAYN., SAATÇİ Ç., YALCIN A., AKALIN H., DÜNDAR M.
CANADIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.25, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Lack of Association of the Glu298Asp Polymorphism of Endothelial Nitric Oxide Synthase with Coronary Slow Flow in the Turkish Population.**
ÇAĞLAYAN A. O. , KALAYN., SAATÇİ Ç., YALÇIN A., AKALIN H., DÜNDAR M.
CANADIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.25, ss.69-72, 2009 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **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., SAATÇİ Ç., Dunbar M.
GENETIC COUNSELING, cilt.20, ss.333-340, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Down syndrome like appearance with a novel de novo translocation t(6;21)(q21;q13)**
DÜNDAR M., ÇAĞLAYAN A. O. , SAATÇİ Ç., ARSLAN K., ÖZKUL Y.
INDIAN JOURNAL OF MEDICAL RESEARCH, cilt.128, ss.666-668, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Holt-Oram syndrome in two generations with translocation t(9;15)(p12;q11.2)**
ÇAĞLAYAN A. O. , Koklu E., SAATÇİ Ç., GÜNEŞ T., ÖZKUL Y., Narin N., BAYKAN A., DÜNDAR M., Buyukkayhan D.
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, cilt.28, ss.209-212, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **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, cilt.28, ss.209-212, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **CAN THE CLASSICAL EUCHROMATIC VARIANTS OF 9q12/qh+ CAUSE RECURRENT ABORTIONS?**
Duadar M., Caglayan A. O. , SAATÇI Ç., Batukan C., BAŞBUĞ M., ÖZKUL Y.
GENETIC COUNSELING, cilt.19, ss.281-286, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **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, cilt.71, ss.396-404, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **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, cilt.177, ss.95-97, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **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, ss.105-110, 2007 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **Triple-X syndrome accompanied by congenital adrenal hyperplasia: case report**
Kurtoglu S., Atabek M., Akçakuş M., Özkul Y., Saatçi C.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.46, ss.377-379, 2004 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **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, cilt.45, ss.181-183, 2002 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **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, cilt.10, ss.65-66, 2001 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **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, ss.159, 1999 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **Effect of zinc deficiency on chromosomal abnormalities in mice**
Ozkul Y., Dursun N., Erenmemisoglu A., Suer C., Saatci C.
TOHOKU JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE, cilt.179, ss.247-251, 1996 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **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, cilt.24, ss.84-87, 1996 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **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, cilt.334, ss.209-212, 1995 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- **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, cilt.21, ss.75-81, 2012 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **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, cilt.2, ss.314-319, 2010 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **İnvazif Prenatal Tanı Yöntemleri Uygulanan 2295 Olgunun Retrospektif Analizi**
Saatci C., ÖZKUL Y., TAŞDEMİR Ş., KIRAZ A., Müderris İ., Taşcıoğlu N., Caglayan A., Dundar M.
PERİNATOLOJİ DERGİSİ, ss.116-119, 2008 (Hakemli Üniversite Dergisi)

- **Parental karyotype and genetic markers for thrombophilia in recurrent miscarriage**
Saatci C., Öner G., TAŞDEMİR Ş., KİRAZ A., ÖZKUL Y., Dunder M., Caglayan A., Müderris İ.
J Turkish German Gynecol Assoc, ss.139-143, 2008 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Amenoreli Hastaların Sitogenetik Analiz Sonuçlarının Değerlendirilmesi**
Saatci C., ÖZKUL Y., Müderris İ., KİRAZ A., TAŞDEMİR Ş., Caglayan A., Öner G., Dunder M.
Türkiye Klinikleri Dergisi, ss.83-87, 2008 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **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, ss.159-163, 2007 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Arteriyö-Venöz Fistül Trombozu Gelişen Ve Gelişmeyen Kronik Böbrek Yetmezliği Olan Hastalarda Metilentetrahidrofolat Redüktaz Polimorfizmlerinin Araştırılması.**
ŞENER E. F. , SAATÇİ Ç., ÜNAL A., ÖZKUL Y.
Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, cilt.16, ss.121-128, 2007 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Frequency of the common G985A mutation in the medium-chain acyl-coa dehydrogenase gene in Turkish population**
DÜNDAR M., TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., ÇAĞLAYAN O.
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, cilt.29, ss.263-267, 2007 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Gastrointestinal sistem kanserlerinde Metilentetrahidrofolat Redüktaz Geni 677C/T Polimorfizmlerinin İncelenmesi**
TAŞÇIOĞLU N., TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, cilt.15, ss.41-45, 2006 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Hipofiz taraması sonucu saptanan izokromozomlu Turner sendromu**
Keskin M., Atabek M., KURTOĞLU S., Ceylan Z., Saatçi C.
Endokrinolojide yönelişler, cilt.12, no.1, ss.109-110, 2003 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- **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, cilt.4, ss.42-45, 1995 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Çeşitli antiseptik maddelerin değişik sürelerde cild florası üzerinde anti-mikrobiyal etkileri**
Saatci C., Beyatlı Y., Sumerkan B., ÖZKUL Y., Özcan M.
ERCİYES TIP DERGİSİ, ss.246-249, 1995 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **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, ss.42-45, 1995 (Hakemli Üniversite Dergisi)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- **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, Hırvatistan, 25 - 27 May 2017, cilt.256
- **Retrospective results of 18 years prenatal diagnosis cases and its evaluation**
BAYRAMOV R., Kutuk M. S. , KENANOĞLU S., GUNES M. C. , DOĞAN M. E. , ÖZKUL Y., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 May 2017, cilt.256
- **The correlation of genotype-phenotype of FMF disease and its review of statistical data**
YAVUZ F., BAYRAMOV R., KENANOĞLU S., DOĞAN M. E. , GUNES M. C. , BOZ M., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 May 2017, cilt.256
- **Frequency of chromosome variants in families with recurrent pregnancy loss and statistical analysis of infertility**
GUNSİLİ B., BAYRAMOV R., KENANOĞLU S., DOĞAN M. E. , GUNES M. C. , SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 May 2017, cilt.256

- **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. , SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., et al.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 May 2017, cilt.256
- **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, Türkiye, 1 - 04 December 2010
- **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, Türkiye, 1 - 04 December 2010
- **Kronik Böbrek Yetmezlikli Hastalarda PAI-1 Gen Polimorfizminin Araştırılması.**
ŞENER E. F. , ÜNAL A., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 1 - 04 May 2008
- **Ailesel Akdeniz Ateşi Olgularında Mutasyon Taranması.**
ŞENER E. F. , TAHERİ S., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 1 - 04 May 2008
- **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, Türkiye, 1 - 04 May 2008
- **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. , Kocyigit 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, Amerika Birleşik Devletleri, 8 - 11 December 2007, cilt.110
- **Hangi İnfertil Olgularda AZF Gen Delesyonu ve Kromozom Anomalisi Varlığı Araştırılmalı?**
EKMEKÇİOĞLU O. , ŞIVGIN H., DEMİRTAŞ A., ŞAHİN N., ÖZKUL Y., SAATÇI Ç.
7. Ulusal Androloji Kongresi, Ankara, Türkiye, 6 - 09 June 2007, ss.64
- **Kistik Fibrosis Hastalarının Mutasyon Analiz Sonuçları**
SAATÇI Ç., TAHERİ S., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., ERÖZ R.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 20 May 2006, ss.90
- **Screening Gene Mutation In FMF Disease**
ŞIVGIN H., TAHERİ S., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 May 2006, ss.93
- **Duchenne/Becker Muscular Distrofi Hastalarında Polimeraz Zincir Reaksiyonu ile Delesyon Analizi Sonuçları**
TAHERİ S., SAATÇI Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 May 2006, ss.72
- **Spinal Müsküler Atrofi Ön Tanısıyla Gelen Hastalarda Moleküler Analiz Sonuçları**
TAHERİ S., SAATÇI Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 May 2006, ss.94
- **Gastrointestinal (GİS) Kanserlerinde MTHFR 677C-T, 1298A-G ve MTR 2756A-G Polimorfizmlerinin İncelenmesi**
TAŞÇIOĞLU N., ER Ö., TEKİN S., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.
I. Tıbbi Onkoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 29 March - 02 April 2006, ss.98
- **Maraş otunun P16 Geni DNA Metilasyonuna Etkisinin İncelenmesi**
SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., TEKİN S., DÜNDAR M.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 April 2004, ss.35
- **Maraş Otu Kullanan Kişilerde P15 ve VHL(Von Hippel-Lindau)Geni Metilasyonununun Araştırılması**
TEKİN S., ÖZKUL Y., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 April 2004, ss.34
- **Duchenne/Becker Musküler Distrofi Hastalarında Polimeraz Zincir Reaksiyonu İle Delesyon Analizi**

TAHERİ S., ŞENER E. F. , SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

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

• **Maraş Otunun DNA Metilasyonu ve Mikronükleus Üzerine Olan Etkisinin Araştırılması**

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

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

• **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., SAATÇİ Ç., AKALIN H., TEKİN S.

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

Diğer Yayınlar

• **A Patient With an Isodicentric Y Chromosome, Mediterranean Medical Genetics Meeting, Bilkent-Ankara, Turkey**

TAŞDEMİR Ş., AKALIN H., Saatci C., ÖZKUL Y., Dunder M.

Diğer, ss.49, 2009

• **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.

Diğer, ss.72, 2009

• **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.

Diğer, ss.101, 2009

• **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->pter). Abstracts of the second European Cytogenetics Conference.**

ÖZKUL Y., Dunder M., Candemir Z., Saatci C., Colgan J., Lowther G., Watt J., Morrison N.

Diğer, ss.670, 1999

Desteklenen Projeler

SAATÇİ Ç., BAYRAMOV R., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Polikistik Böbrek Hastalarında PKD1 ve PKD2 geni patojen dizi varyantların miRNA'larla ilişkisinin araştırılması, 2018 - 2018

SAATÇİ Ç., DOĞAN M. E. , ERYILMAZ H. N. , AKBAROVA Y., CANÖZ Ö., ADA Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Akciğer Tümörlerinde RAS p21 Protein Aktivatör 2 RASA2 Geninin Rolünün Araştırılması, 2016 - 2017

DÜNDAR M., SAATÇİ Ç., DOĞAN M. E. , AKALIN H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Otomatik Metafaz Tarama ve Görüntü Analiz Sistemi ile Nadir Mozaik Vakaların Belirlenmesi, 2014 - 2015

SAATÇİ Ç., SAR Ş., AKBAROVA Y. Y. , DENİZ K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Kolorektal Kanser Metastazında "BRMS1 Gen Ekspresyonu" ve "SPOP Gen Mutasyonu" nun Prognostik Öneminin Araştırılması, 2013 - 2015

SAATÇİ Ç., KIRNAP M., ÇOLAK F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ANKİLOZAN SPONDİLİT HASTALARINDA TEDAVİDE KULLANILAN İLAÇLARA GÖRE MDR1 GEN POLİMORFİZM VE EKSPRESYONUNUN ARAŞTIRILMASI, 2013 - 2014

SAATÇİ Ç., AÇMAZ G., ÖZTÜRK F., MÜDERRİS İ. İ. , KORKMAZ K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ENDOMETRİYUM KANSERİNDE FOSFOTAZ VE TENSİN HOMOLOG (PTEN) GENİ PROMOTOR METİLYASYONU, 2012 - 2014

SAATÇİ Ç., ÖRENAY S., ÖNAL M. G. , TAŞKIN D., KORKMAZ K., KAYNAR L., TAHERİ S., AÇMAZ G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, AKUT LÖSEMİLİ HASTALARDA 06-METİLGUANİN DNA TARAFERAZ VE MULT HOMOLOG 1 DNA TAMİR GENLERİNİN PROMOTOR METİLYASYONUNUN ARAŞTIRILMASI, 2009 - 2014

DÜNDAR M., BAŞKOL G., DEMİRHAN İ., GÜRÇAN K., ARSLAN K., İMAMOĞLU ŞİRVANLI N. N. , YILMAZ S., SİLİCİ S., AKAR T., BEKYÜREK T., et al., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Avrupa Tarım Biyoteknoloji Sempozyumu, 2012

- 2013

DEMİR R., ÖZDOĞAN N., SAATÇI Ç., KANBAY A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, KOAH VE TNF- ALFA GEN POLİMORFİZMİ İLİŞKİSİ, 2011 - 2012

SAATÇI Ç., TAŞCIOĞLU N., ÖZKUL Y., EŞEL E., DÜNDAR M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ALKOL YOKSUNLUĞUNDA SİTOKROM(CYP) 1A2,2D6,2E1 VE 3A4 ENZİMLERİNİN EKSPRESYON VE POLİMORFİZİMLERİNİN ARAŞTIRILMASI, 2009 - 2011

İMAMOĞLU ŞİRVANLI N. N. , DEMİRTAŞ H., SAATÇI Ç., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, PRE-EMBRYOLARDAN ELDE EDİLEN BLASTOMER HÜCRELERİNDE ANÖPLOİDİK PATOLOJİLERİN SAPTANMASI, 2008 - 2009

SAATÇI Ç., ÇAĞLAYAN A. O. , DÜNDAR M., ESER B., ÖZKUL Y., ÇETİN M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, MULTİPL MYELOMALI HASTALARDA WT1 GENİNİN EKSPRESYONUNUN VE DE 13Q NUN ARAŞTIRILMASI, 2005 - 2006

Atıflar

Toplam Atf Sayısı (WOS):88

h-indeksi (WOS):5