

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)

E-posta: csaatci@erciyes.edu.tr

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

Eğitim Bilgileri

Doktora, Erciyes Üniversitesi, Dahili Tıp Bil., 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

Prof.Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2016 - Devam Ediyor

Doç.Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2011 - 2016

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

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- 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, cilt.34, ss.433-436, 2018 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- 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 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.43, ss.770-775, 2017 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.30, sa.6, ss.1179-1183, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- 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, cilt.79, sa.3, ss.133-139, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.30, ss.148-155, 2015 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.20, sa.6, ss.305-310, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VIII. **AN UNCOMMON CAUSE OF INFERTILITY: Y;1 TRANSLOCATION AND PGD TRIAL**
DÜNDAR M., Balta B., Bahadir O., Acar H., BAYDİLİ N., Baltaci V., EKMEKÇİOĞLU O., SAATÇI Ç.
GENETIC COUNSELING, cilt.25, sa.3, ss.353-355, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.32, sa.4, ss.343-348, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.22, sa.2, ss.199-205, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.22, sa.3, ss.287-292, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.15, sa.1, ss.39-42, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.21, sa.1, ss.69-74, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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., HATIPOĞLU N., Pfaeffle R., Kurtoglu S., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.
GENETIC COUNSELING, cilt.21, sa.2, ss.187-197, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.52, sa.4, ss.247-249, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.33, sa.1, ss.47-50, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.25, sa.3, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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., SAATÇİ Ç., YALÇIN A., AKALIN H., DÜNDAR M.

CANADIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.25, ss.69-72, 2009 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)

- 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., SAATÇİ Ç., Dunbar M.
GENETIC COUNSELING, cilt.20, sa.4, ss.333-340, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XX. **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, sa.5, ss.666-668, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.28, sa.3, ss.209-212, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXII. **CAN THE CLASSICAL EUCHROMATIC VARIANTS OF 9q12/qh+ CAUSE RECURRENT ABORTIONS?**
Duadar M., Çağlayan A. O. , SAATÇİ Ç., Batukan C., BAŞBUĞ M., ÖZKUL Y.
GENETIC COUNSELING, cilt.19, sa.3, ss.281-286, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXIII. **The effect of maras powder on DNA methylation and micronucleus formation in human buccal tissue**
SAATÇİ 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, sa.6, ss.396-404, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.177, sa.2, ss.95-97, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, sa.8, ss.105-110, 2007 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- XXVI. **Triple-X syndrome accompanied by congenital adrenal hyperplasia: case report**
Kurtoglu S., Atabek M., Akçakuş M., Özkul Y., Saatci C.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.46, sa.4, ss.377-379, 2004 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.45, sa.4, ss.181-183, 2002 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.10, sa.1, ss.65-66, 2001 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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., SAATÇİ Ç., Colgan J., Lowther G., Watt J., Morrison N.
CYTOGENETICS AND CELL GENETICS, sa.85, ss.159, 1999 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.179, sa.4, ss.247-251, 1996 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.24, sa.1, ss.84-87, 1996 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.334, sa.2, ss.209-212, 1995

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **A CASE OF SEVERE HYPOCHROMIC ANEMIA: TRISOMY 10p**
Cerrah Güneş M., DOĞAN M. E. , Bayramov R., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
Erciyes Medical Journal, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- II. **47,XXX, 48,XXXX, 49,XXXXX: DIFFERENCES ANDSIMILARITIES**
Bayramov R., DOĞAN M. E. , Korkmaz Bayramov K., Cerrah Güneş M., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
Erciyes Medical Journal, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- III. **THE INVESTIGATION OF PARP1 AND DNA POL β mRNAEXPRESSIONS ON ALZHEIMER'S DISEASE**
Kenanoğlu S., Akalın H., Göl M. F. , Bayramov R., KÖSEOĞLU E., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
Erciyes Medical Journal, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- IV. **Tümör Nekrosis Faktör-? -308(A/G) Gen Polimorfizminin Behçet Hastalığının Aktif ve İnaktif Fazlarında Araştırılması**
TAHERİ S., BORLU M., TAŞDEMİR Ş., EVEREKLIÖĞLU C., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, cilt.21, ss.75-81, 2012 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- V. **Tümör Nekrosis Faktör alfa 308 A G Gen Polimorfizminin Behçet Hastalığının Aktif ve İnaktif Fazlarında Araştırılması**
TAHERİ S., BORLU M., TAŞDEMİR Ş., EVEREKLIÖĞLU C., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, cilt.21, sa.2, ss.75-81, 2012 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- VI. **Prothrombin, factor-V Leiden, and plasminogen activator inhibitor type 1 gene polymorphisms in hemodialysis patients with/without arteriovenous fistula thrombosis**
EMİROĞULLARI E. F. , SAATÇİ Ç., ÜNAL A., ÖZKUL Y.
Nephro-Urology Monthly, cilt.2, sa.2, ss.314-319, 2010 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- VII. **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)
- VIII. **Parental karyotype and genetic markers for thrombophilia in recurrent miscarriage**
Saatci C., Öner G., TAŞDEMİR Ş., KIRAZ A., ÖZKUL Y., Dundar M., Caglayan A., Müderris İ.
J Turkish German Gynecol Assoc, ss.139-143, 2008 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- IX. **Amenoreli Hastaların Sitogenetik Analiz Sonuçlarının Değerlendirilmesi**
Saatci C., ÖZKUL Y., Müderris İ., KIRAZ A., TAŞDEMİR Ş., Caglayan A., Öner G., Dundar M.
Türkiye Klinikleri Dergisi, sa.18, ss.83-87, 2008 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- X. **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., Dundar M.
ERCİYES TIP DERGİSİ, ss.159-163, 2007 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- XI. **Arteriyo-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, sa.3, ss.121-128, 2007 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- XII. **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)
- XIII. **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)

- XIV. **Hipofiz taraması sonucu saptanan izokromozomlu Turner sendromu**
Keskin M., Atabek M., KURTOĞLU S., Ceylan Z., Saatçi C.
Endokrinolojide yönelişler, cilt.12, sa.1, ss.109-110, 2003 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XV. **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)
- XVI. **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)
- XVII. **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

- I. **Molecular pathological evaluation of Alport syndrome**
BAŞGÖZ N., DOĞAN M. E. , COŞKUN N., ÖNAL M. G. , SİPAHİOĞLU M. H. , DURSUN İ., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 - 23 Şubat 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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 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, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.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, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 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, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.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, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.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, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.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, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.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, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 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., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Conference of Human Genetics 2016, Barselona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016, cilt.24, ss.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., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., et al.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XII. **A CASE OF HABITUAL ABORTION WITH 46 XX T 12 22 Q13 2 Q13 3 TRANSLOCATION**
HEJAZİ N., GÜNDÜZ C., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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. , SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., et al.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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. , AKALIN H., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., et al.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation) 11-13 February, 2016, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.1, ss.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., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., et al.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation) 11-13 February, 2016, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.1, ss.1
- XXII. **AML Hastalarında MDM2 SNP309 Polimorfizminin Değerlendirilmesi**
AKALIN H., ÖNAL M. G. , AKBAROVA Y., SAR Ş., ÜNAL E., KAYNAR L., ÖZKUL Y., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M.
10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 13 Ekim - 23 Aralık 2012
- XXIII. **Ailevi Akdeniz Ateşi nde MEFV Geninde M680V Mutasyonunun Tanımlanması**

- ÖZDEMİR S. Y. , ŞENER E. F. , BOZ M., KORKMAZ K., DEĞİRMENCİ B., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 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., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Türkiye, 28 Eylül - 01 Ekim 2011, cilt.22, ss.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., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Türkiye, 28 Eylül - 01 Ekim 2011, cilt.22, ss.106
- XXVI. **MEFV Gene Mutations Screening In Turkish Population.**
DÜNDAR M., POLAT S., ŞENER E. F. , TAHERİ S., Kiraz A., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.
IX. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2010
- XXVII. **Investigation of PAI-1 4G/5G Polymorphism In Turkish FMF Patients.**
ŞENER E. F. , TAHERİ S., POLAT S., ZARARSIZ G., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
IX. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 04 Aralık 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., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.
Clinical Genetics, 5 - 07 Mayıs 2010
- XXIX. **Omalosel ve Gastroşizise etki eden anomaliler**
TAYYAR A., TAYYAR A., ARSLAN K., SAATÇİ Ç., TAYYAR M.
7.Ulusal Jinekoloji ve Obstetrik Kongresi, Türkiye, 14 - 19 Mayıs 2009, cilt.6, ss.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., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
8th Balkan Meeting on Human Genetics, 14 - 17 Mayıs 2009
- XXXI. **Partial trisomy of 14q resulting from balanced maternal translocation**
UZAK A., KARABULUT Y., AKALIN H., ARSLAN K., TAŞDEMİR Ş., KIRAZ A., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
8th Balcan Meeting on Human genetics, 14 - 17 Mayıs 2009, ss.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., SAATÇİ Ç., ALTUNTAŞ F., KAYNAR L., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
8. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- XXXIII. **Hematolojik Malignansilere Moleküler Yaklaşım.**
ÖNAL M. G. , AKALIN H., SAATÇİ Ç., ESER B., ALTUNTAŞ F., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
8. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Çanakkale, Türkiye, 8 - 09 Mayıs 2008
- XXXIV. **Spinal Musküler Atrofi Ön Tanısı İle Gelen Hastaların Moleküler Analiz Sonuçları**
TAHERİ S., EMİROĞULLARI E. F. , SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 6 - 09 Mayıs 2008
- XXXV. **Ailesel Akdeniz Ateşi Olgularında Mutasyon Taranması.**
ŞENER E. F. , TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 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., SAATÇİ Ç.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2008
- XXXVII. **Kronik Böbrek Yetmezlikli Hastalarda PAI-1 Gen Polimorfizminin Araştırılması.**
ŞENER E. F. , ÜNAL A., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 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. , 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 Birlesik Devletleri, 8 - 11 Aralik
2007, cilt.110

- XXXIX. **Hangi İnfertil Olgularda AZF Gen Delesyonu ve Kromozom Anomalisi Varlığı Araştırılmalı?**
EKMEKÇİOĞLU O., sıvgın h., DEMİRTAŞ A., Şahin N., ÖZKUL Y., saatçi ç.
7. Ulusal Androloji Kongresi, Ankara, Türkiye, 6 - 09 Haziran 2007, ss.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, Türkiye, 8 - 12 Kasım 2006
- XLII. **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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.72
- XLIII. **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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.94
- XLIV. **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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.93
- XLV. **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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006
- XLVI. **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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006
- XLVII. **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, Türkiye, 20 Mayıs 2006, ss.90
- XLVIII. **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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.163
- XLIX. **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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.135
- L. **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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.163
- L. **Gastrointestinal (GİS) Kanserlerinde MTHFR 677C-T, 1298A-G ve MTR 2756A-G Polimorfizmlerinin**
İncelenmesi
TAŞÇIOĞLU N., ER Ö., TEKİN S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.
I. Tıbbi Onkoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 29 Mart - 02 Nisan 2006, ss.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, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004, ss.35
- LII. **Maraş Otu Kullanan Kişilerde P15 ve VHL(Von Hippel-Lindau)Geni Metilasyonunun Araştırılması**
TEKİN S., ÖZKUL Y., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004, ss.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 Eylül 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, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 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, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.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, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.14

Diğer Yayınlar

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.

Diğer, ss.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.

Diğer, ss.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., KIRAZ A., Saatci C., ÖZKUL Y., Dunder M.

Diğer, ss.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.

Diğer, ss.670, 1999

Desteklenen Projeler

SAATÇI Ç., BAYRAMOV R., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Akciğer Tümörlerinde RAS p21 Protein Aktivatör 2 RASA2 Geninin Rolünün Araştırılması, 2016 - 2017

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

SAATÇI 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

SAATÇI Ç., KIRNAP M., ÇOLAK F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 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., Yükseköğretim Kurumları

Destekli Proje, 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Avrupa Tarım Biyoteknoloji Sempozyumu, 2012 - 2013
DEMİR R., ÖZDOĞAN N., SAATÇİ Ç., KANBAY A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, KOAH VE TNF- ALFA GEN POLİMORFİZMİ İLİŞKİSİ, 2011 - 2012
SAATÇİ 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., SAATÇİ 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., SAATÇİ Ç., ÖZDEMİR B., ŞAHİN Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, PRE-EMBRİYOLARDAN ELDE EDİLEN BLASTOMER HÜCRELERİNDE ANÖPLOİDİK PATOLOJİLERİN SAPTANMASI, 2008 - 2009
SAATÇİ 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 Atıf Sayısı (WOS):117

h-indeksi (WOS):7