

## 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](mailto:csaatci@erciyes.edu.tr)

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

### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-2217-1460

Yoksis Araştırmacı ID: 141124

### 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

- Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**  
DÜNDAR M., FAHRİOĞLU U., Yıldız S. H., Bakır-Gungor B., TEMEL Ş. G., AKIN H., ARTAN S., Cora T., ŞAHİN F. İ., DURSUN A., et al.  
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, cilt.22, sa.3, ss.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- 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)

- III. **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-Expanded)
- IV. **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)
- V. **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-Expanded)
- VI. **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-Expanded)
- VII. **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)
- VIII. **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-Expanded)
- IX. **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, cilt.25, sa.3, ss.353-355, 2014 (SCI-Expanded)
- X. **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-Expanded)
- 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-Expanded)
- XII. **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-Expanded)
- XIII. **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-Expanded)
- 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., KIÉSS W., HATIPOĞLU N., Pfaeffle R., Kurtoglu S., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.  
GENETIC COUNSELING, cilt.21, sa.2, ss.187-197, 2010 (SCI-Expanded)
- XV. **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-Expanded)
- XVI. **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-Expanded)

- XVII. **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-Expanded)
- 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, cilt.25, ss.69-72, 2009 (SCI-Expanded)
- XIX. **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-Expanded)
- XX. **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, cilt.20, sa.4, ss.333-340, 2009 (SCI-Expanded)
- XXI. **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, cilt.128, sa.5, ss.666-668, 2008 (SCI-Expanded)
- XXII. **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-Expanded)
- XXIII. **CAN THE CLASSICAL EUCHROMATIC VARIANTS OF 9q12/qh+ CAUSE RECURRENT ABORTIONS?**  
Dundar M., Caglayan A. O., SAATÇI Ç., Batukan C., BAŞBUĞ M., ÖZKUL Y.  
GENETIC COUNSELING, cilt.19, sa.3, ss.281-286, 2008 (SCI-Expanded)
- XXIV. **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, sa.6, ss.396-404, 2008 (SCI-Expanded)
- XXV. **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-Expanded)
- XXVI. **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)
- XXVII. **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-Expanded)
- XXVIII. **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-Expanded)
- XXIX. **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-Expanded)
- XXX. **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, sa.85, ss.159, 1999 (SCI-Expanded)
- XXXI. **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-Expanded)
- XXXII. **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-Expanded)
- XXXIII. **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 (SCI-Expanded)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

- I. **Investigation of Relation Between MDR1 Gene and Ankylosing Spondylitis: Case Control Research**  
**MDR1 Geni ile Ankilozan Spondilit Arasındaki İlişkinin İncelenmesi: Olgu Kontrol Araştırması**  
Kurt Çolak F., Bayram A., Korkmaz Bayram K., Kırnay M., Dündar M., Saatçi Ç.  
Turkiye Klinikleri Journal of Medical Sciences, cilt.42, sa.3, ss.213-220, 2022 (Scopus)
- II. **Biomarker potential of the GRP78 cell-free RNA in endometrial cancer**  
Aynekin B., AKALIN H., MÜDERRİS İ. İ., AÇMAZ G., AKGÜN H., Sahin I. O., Alzaidi Z., Gokce N., Zararsiz G. E., ÖZKUL Y., et al.  
EGYPTIAN JOURNAL OF MEDICAL HUMAN GENETICS, cilt.23, sa.1, 2022 (ESCI)
- III. **The effect of cytokine leukemia-inhibitory factor (LIF) and interleukin-11 (IL-11) gene expression on the primary infertility related to polycystic ovary syndrome, Tubal factor, and Unexplained infertility in Turkish women**  
Alzaidi Z., Menziletoğlu Yıldız Ş. S., Saatçi Ç., Akalin H. U., Müderris İ. İ., Aynekin B., Sahin I. O., Dündar M.  
EGYPTIAN JOURNAL OF MEDICAL HUMAN GENETICS, cilt.22, sa.1, 2021 (ESCI)
- IV. **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.  
KLINIK PSIKIYATRI DERGISI-TURKISH JOURNAL OF CLINICAL PSYCHIATRY, cilt.24, sa.3, ss.298-306, 2021 (ESCI)
- V. **THE INVESTIGATION OF PARP1 AND DNA POL β mRNA EXPRESSIONS ON ALZHEIMER'S DISEASE**  
Kenanoğlu S., Akalin H., Göl M. F., Bayramov R., KÖSEOĞLU E., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
Erciyes Medical Journal, 2018 (Hakemli Dergi)
- VI. **47,XXX, 48,XXXX, 49,XXXXX: DIFFERENCES AND SIMILARITIES**  
Bayramov R., DOĞAN M. E., Korkmaz Bayramov K., Cerrah Güneş M., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
Erciyes Medical Journal, 2018 (Hakemli Dergi)
- VII. **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 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Tümör Nekrosis Faktör-? -308(A/G) Gen Polimorfizminin Behçet Hastalığının Aktif ve İnaktif Fazlarında Araştırılması**  
TAHERİ S., BORLU M., TAŞDEMİR Ş., EVEREKLIÖĞLU C., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.  
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGISİ, cilt.21, ss.75-81, 2012 (Hakemli Dergi)
- IX. **Tümör Nekrosis Faktör alfa 308 A G Gen Polimorfizminin Behçet Hastalığının Aktif ve İnaktif Fazlarında Araştırılması**  
TAHERİ S., BORLU M., TAŞDEMİR Ş., EVEREKLIÖĞLU C., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.  
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGISİ, cilt.21, sa.2, ss.75-81, 2012 (Hakemli Dergi)
- X. **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, sa.2, ss.314-319, 2010 (Scopus)

- XI. **İnvazif Prenatal Tanı Yöntemleri Uygulanan 2295 Olgunun Retrospektif Analizi**  
Saatci C., ÖZKUL Y., TAŞDEMİR Ş., KİRAZ A., Müderris İ., Taşcıoğlu N., Çağlayan A., Dundar M.  
PERİNATOLOJİ DERGİSİ, ss.116-119, 2008 (Hakemli Dergi)
- XII. **Parental karyotype and genetic markers for thrombophilia in recurrent miscarriage**  
Saatci C., Öner G., TAŞDEMİR Ş., KİRAZ A., ÖZKUL Y., Dundar M., Çağlayan A., Müderris İ.  
J Turkish German Gynecol Assoc, ss.139-143, 2008 (Hakemli Dergi)
- XIII. **Amenoreli Hastaların Sitogenetik Analiz Sonuçlarının Değerlendirilmesi**  
Saatci C., ÖZKUL Y., Müderris İ., KİRAZ A., TAŞDEMİR Ş., Çağlayan A., Öner G., Dundar M.  
Türkiye Klinikleri Dergisi, sa.18, ss.83-87, 2008 (Hakemli Dergi)
- XIV. **A case of partial trisomy 13 with features similar to 'C' Syndrome. Bulguları C sendromuna benzeyen parsiyel trizomi**  
Çağlayan A., Koklu E., Saatci C., KURTOĞLU S., ÖZKUL Y., Dundar M.  
ERCİYES TIP DERGİSİ, ss.159-163, 2007 (Hakemli Dergi)
- XV. **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, cilt.16, sa.3, ss.121-128, 2007 (Hakemli Dergi)
- XVI. **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, cilt.29, ss.263-267, 2007 (Hakemli Dergi)
- XVII. **Gastrointestinal sistem kanserlerinde Metilentetrahidrofolat Redüktaz Geni 677C/T Polimorfizmlerinin İncelenmesi**  
TAŞÇIOĞLU N., TAHERİ S., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.  
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, cilt.15, ss.41-45, 2006 (Hakemli Dergi)
- XVIII. **Hipofiz taraması sonucu saptanan izokromozumlu Turner sendromu**  
Keskin M., Atabek M., KURTOĞLU S., Ceylan Z., Saatçi C.  
Endokrinolojide yönelişler, cilt.12, sa.1, ss.109-110, 2003 (Hakemli Dergi)
- XIX. **22q+ varyant ph1 kromozumlu bir kronik miyeloid lösemi olgusu.**  
Ceylaner S., CÜCER N., ÜNAL A., Özyazgan I., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.  
Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, cilt.4, ss.42-45, 1995 (Hakemli Dergi)
- XX. **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 Dergi)
- XXI. **22q+ Variant kromozumlu bir kronik miyeloid lösemi olgusu**  
Ceylaner S., CÜCER N., Unal A., Özyazgan I., Saatci C., ÖZKUL Y.  
Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, ss.42-45, 1995 (Hakemli Dergi)

## **Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar**

- I. **Identification and frequency of CFTR gene variants**  
KENANOĞLU S., BOZ M., NESLİHAN B., COŞKUN N., BADUR MERMER D., ÖNAL M. G., DOĞAN M. E., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., EKMEÇİOĞLU O., et al.  
International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019
- II. **Molecular pathological evaluation of Alport syndrome**  
BAŞGÖZ N., DOĞAN M. E., COŞKUN N., ÖNAL M. G., SİPAHİOĞLU M. H., DURSUN İ., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.  
International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019
- III. **Association of the thrombophilia factors with breast and/or ovarian cancer risk**  
Badur Mermer D., COŞKUN N., Akalın H., Bayramov R., ÖNAL M. G., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017

- IV. **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., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.  
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.256
- V. **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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.256
- VI. **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., SAATÇI 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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., et al.  
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.256
- VIII. **Prenatal diagnosis of a foetus with partial monosomy 4p and partial trisomy 13q**  
DOĞAN M. E., Kutuk M. S., BAYRAMOV R., SAATÇI 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., SAATÇI 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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
European Conference of Human Genetics 2016, Barselona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016, cilt.24, ss.475-476
- XI. **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, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XII. **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, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XIII. **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, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XIV. **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, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XV. **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, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XVI. **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, 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 M. H., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016

**XVIII. A CASE OF HABITUAL ABORTION WITH 46 XX T 12 22 Q13 2 Q13 3 TRANSLOCATION**

HEJAZI N., GÜNDÜZ C., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016

**XIX. 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, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.1, ss.1

**XX. Evaluation Of Laboratory Results In Cystic Fibrosis Patients**

GÖKÇE N., Kılık 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, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.1, ss.1

**XXI. 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, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

**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, Türkiye, 13 Ekim - 23 Aralık 2012

**XXIII. 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, Türkiye, 28 Eylül - 01 Ekim 2011, cilt.22, ss.107

**XXIV. 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, Türkiye, 28 Eylül - 01 Ekim 2011, cilt.22, ss.106

**XXV. 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 Aralık 2010

**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, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2010

**XXVII. 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 Mayıs 2010

**XXVIII. Omalysel ve Gastroşizise etki eden anomaliler**

TAYYAR A., TAYYAR A., ARSLAN K., SAATÇI Ç., TAYYAR M.

7.Ulusal Jinekoloji ve Obstetrik Kongresi, Türkiye, 14 - 19 Mayıs 2009, cilt.6, ss.54

**XXIX. 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 Mayıs 2009

**XXX. 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 Mayıs 2009, ss.101

**XXXI. Hematolojik Malignansilere Moleküler Yaklaşım.**

ÖNAL M. G., AKALIN H., SAATÇI Ç., ESER B., ALTUNTAŞ F., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

8. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Çanakkale, Türkiye, 8 - 09 Mayıs 2008
- 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. **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
- XXXIV. **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
- XXXV. **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
- XXXVI. **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
- XXXVII. **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 Aralık 2007, cilt.110
- XXXVIII. **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, Türkiye, 6 - 09 Haziran 2007, ss.64
- XXXIX. **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
- XL. **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
- 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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.72
- XLII. **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
- 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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006
- XLVI. **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
- XLVII. **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
- 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, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.135
- XLIX. **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, Türkiye, 29 Mart - 02 Nisan 2006, ss.98
- L. **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
- 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. **The effect of Maras powder on DNA methylation and micronucleus in blood lymphocyte and buccal tissues**  
ÖZKUL Y., SAATÇİ Ç., TAHERİ S., TURHAN A. B., DÜNDAR M.  
European Human Genetics Conference, 4 - 06 Eylül 2003
- LIII. **Duchhene/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 Mayıs 2003
- LIV. **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 Ekim 2002, ss.14
- LV. **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 Ekim 2002, ss.33

## 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., Dundar 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., Dundar 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., Dundar 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->pl3::7q34->q31.2::4pl5.2->qter), (7qter->q 34::7pl3->q31.2::4pl5.2->qter). Abstracts of the second European Cytogenetics Conference.**

## 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 Kansere 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., 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-EMBRİYOLARDAN 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

## Metrikler

Yayın: 113

Atf (WoS): 132

Atf (Scopus): 153

H-İndeks (WoS): 7

H-İndeks (Scopus): 9