

Prof.Dr. MUNİS DÜNDAR

Kişisel Bilgiler

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

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

Web: <https://www.munisdundar.com>

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, Türkiye 1996 - 1997

Doktora, Glasgow University, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, İskoçya 1990 - 1994

Lisans, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1978 - 1985

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri, Tıp, Temel Tıp Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik, Temel Bilimler, Yaşam Bilimleri, Biyoteknoloji, Moleküler Biyoloji ve Genetik , Genomiks

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, 2002 - Devam Ediyor

Doç.Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, 1997 - 2002

Yrd.Doç.Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 1995 - 1997

Mesleki Deneyim

Anabilim/Bilim Dalı Başkanı, Erciyes Üniversitesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı Kuruculuk Ve Başkanlığı, 2002 - Devam Ediyor

Uluslararası Ofis Başkanı, Erciyes Üniversitesi, Erciyes Üniversitesi Uluslararası Ofis, 2002 - 2004

Dekan Yardımcısı, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, 2002 - 2003

Yönetilen Tezler

DÜNDAR M., Alzheimer Hastalığında PARP1 ve DNA Pol Beta mRNA ekspresyonlarının araştırılması, Yüksek Lisans, S.Kenanoğlu(Öğrenci), 2017

DÜNDAR M., Frajil X sendromlu hastalarda FMR1 genindeki 3'lü tekrar artış sayı mutasyonlarının belirlenmesi, Yüksek Lisans, Y.Ada(Öğrenci), 2014

DÜNDAR M., Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması, Yüksek Lisans, Ş.Altunok(Öğrenci), 2013

DÜNDAR M., İnfant ve erken çocukluk döneminde dirençli nöbetleri ve/veya otistik bulguları olan çocuk hastalarda CDKL5 gen mutasyonunun araştırılması, Tıpta Uzmanlık, M.Erdoğan(Öğrenci), 2012

DÜNDAR M., Türk Toplumunda Ailesel Non-Sendromik İştih Kaybının Genetik Temelinin Araştırılması, Tıpta Uzmanlık, A.UZAK(Öğrenci), 2011

DÜNDAR M., Skolyoz, körlük ve araknodaktili gösteren geniş bir türk ailesinde bağlantı, Doktora, S.Öranay(Öğrenci),

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- **The association of endothelin-1 levels with renal survival in polycystic kidney disease patients**
Koçyiğit I., Eroğlu E., Kaynar A. S. , Kocer D., Kargi S., Zararsız G., Bayramov R., İmamoğlu H., Sipahioğlu M. H. , Tokgöz B., et al.
JOURNAL OF NEPHROLOGY, cilt.32, ss.83-91, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Increased vitamin D receptor gene expression and rs11568820 and rs4516035 promoter polymorphisms in autistic disorder**
Balta B., GÜMÜŞ H., BAYRAMOV R., Bayramov K. K. , Erdogan M., Oztop D. B. , DOĞAN M. E. , TAHERİ S., DÜNDAR M.
MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, cilt.45, ss.541-546, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Evaluation of aortic intima-media thickness in newborns with Down syndrome**
Sarici D., Kurtoglu S., Sarici S. U. , Yikilmaz A., Akin M. A. , GÜNEŞ T., ÖZTÜRK M. A. , NARİN N., DÜNDAR M., Serdar M.
ADVANCES IN CLINICAL AND EXPERIMENTAL MEDICINE, cilt.26, ss.1253-1256, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Diagnosis of intracranial calcification and hemorrhage in pediatric patients: Comparison of quantitative susceptibility mapping and phase images of susceptibility-weighted imaging**
Ciraci S., Gumus K. Z. , DOĞANAY S., DÜNDAR M., Ozcora G. D. K. , GÖRKEM S. E. , PER H., COŞKUN A.
DIAGNOSTIC AND INTERVENTIONAL IMAGING, cilt.98, ss.707-714, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Prenatal diagnosis of upper extremity malformations with ultrasonography: Diagnostic features and perinatal outcome.**
Kutuk M. S. , ALTUN O., Tutus S., Dogan M. E. , Ozgun M. T. , Dundar M.
Journal of clinical ultrasound : JCU, cilt.45, ss.267-276, 2017 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **The effect of parental 5,10-methylenetetrahydrofolate reductase 677C/T and 1298A/C gene polymorphisms on response to single-dose methotrexate in tubal ectopic pregnancy**
Kutuk M. S. , Subasioglu A., ULUDAG S., Tascioglu N., ÖZGÜN M. T. , DÜNDAR M.
JOURNAL OF MATERNAL-FETAL & NEONATAL MEDICINE, cilt.30, ss.1232-1237, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Neurological Manifestations in Familial Mediterranean Fever: Results of 22 Children from a Reference Center in Kayseri, an Urban Area in Central Anatolia, Turkey**
CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., Gunduz Z., DÜŞÜNSEL R., KUMANDAŞ S., BAYRAM A. K. , YEL S., Poyrazoglu H. G. , Yilmaz K., Doganay S., et al.
NEUROPEDIATRICS, cilt.48, ss.79-85, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Genetic expressions of thrombophilic factors in patients with Sheehan syndrome Gynecol Endocrinol**
BAYRAM F., DIRI H., DÜNDAR M., ŞİMŞEK Y.
Nov, cilt.908, 2017 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **Genetic expressions of thrombophilic factors in patients with Sheehan's syndrome.**
Bayram F., DIRI H., Sener E. F. , Dundar M., SIMSEK Y.
Gynecological endocrinology : the official journal of the International Society of Gynecological Endocrinology, cilt.32, ss.908-911, 2016 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **GENETIC DISORDERS OF PITUITARY DEVELOPMENT IN PATIENTS WITH SHEEHAN'S SYNDROME**
DIRI H., ŞENER E. F. , BAYRAM F., DÜNDAR M., SIMSEK Y., BASPINAR O., ZARARSIZ G.
ACTA ENDOCRINOLOGICA-BUCHAREST, cilt.12, ss.413-417, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **The Association of Brain-Derived Neurotrophic Factor Gene Polymorphism with Obstructive Sleep Apnea Syndrome and Obesity**
Yuksekkaya M., TUTAR N., Buyukoglan H., DÜNDAR M., YILMAZ I., GÜLMEZ I., OYMAK F. S. , Balta B., KORKMAZ K., Demir R.
LUNG, cilt.194, ss.839-846, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Ameliorative effects of pentoxifylline on NOS induced by diabetes in rat kidney**
Sonmez M. F. , DÜNDAR M.
RENAL FAILURE, cilt.38, ss.605-613, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Nitric oxide synthase in diabetic rat testicular tissue and the effects of pentoxifylline therapy**
Sonmez M. F. , Kilic E., KARABULUT D., CILENK K., Deligonul E., DÜNDAR M.
SYSTEMS BIOLOGY IN REPRODUCTIVE MEDICINE, cilt.62, ss.22-30, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **A Nonvirilized form of Classic 3 beta-Hydroxysteroid Dehydrogenase Deficiency Due to a Homozygous S218P Mutation in the HSD3B2 Gene in a Girl with Classic Phenylketonuria**
ALİKAŞIĞOĞLU A., Buyukyılmaz G., GÖNÇ E. N. , ÖZÖN Z. A. , KANDEMİR N., DÜNDAR M., Polat S., Pektas E., DURSUN A., Sivri S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.281, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Expression of ghrelin and GHS-R1a in long term diabetic rat's kidney**
Yıldırım A. B. , KARABULUT D., Dündar M., Ulusoy H. B. , Sonmez M. F.
ACTA PHYSIOLOGICA, cilt.215, ss.117, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Is idiopathic hirsutism (IH) really idiopathic? mRNA expressions of skin steroidogenic enzymes in women with IH**
TAHERİ S., ZARARSIZ G., Karaburgu S., BORLU M., ÖZGÜN M. T. , KARACA Z. C. , TANRIVERDİ F., DÜNDAR M., KELESTİMUR F., ÜNLÜHİZARCI K.
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.173, ss.447-454, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Progress in biotechnology: EuroBiotech 2014**
DÜNDAR M., Gartland K. M.
Journal of Biotechnology, cilt.202, ss.1-2, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **The Effects of Long-Term Diabetes on Ghrelin Expression in Rat Stomachs**
Sonmez M. F. , KARABULUT D., Gunduz Y., DÜNDAR M.
ADVANCES IN CLINICAL AND EXPERIMENTAL MEDICINE, cilt.24, ss.401-407, 2015 (SCI 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)
- **The effects of streptozotocin-induced diabetes on ghrelin expression in rat testis: biochemical and immunohistochemical study**
Sonmez M. F. , KARABULUT D., KILIÇ E., AKALIN H., Sakalar C., Gunduz Y., Kara A., DÜNDAR M.
FOLIA HISTOCHEMICA ET CYTOBIOLOGICA, cilt.53, ss.26-34, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Circulating microRNAs in patients with non-alcoholic fatty liver disease.**
Çelikbilek M., BAŞKOL M., TAHERİ S., ZARARSIZ G., GÜRSOY Ş., ÖZBAKIR Ö., DÜNDAR M.
World J Hepatol, cilt.27, no.8, ss.613-620, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **A c.1244G>A (p.Arg415Gln) mutation in SH3BP2 gene causes cherubism in a Turkish family: Report of a family with review of the literature**
SEKERCI A., Balta B., DÜNDAR M., Hu Y., Reichenberger E., ETOZ O., Nazım S., Bayrakdar I.
MEDICINA ORAL PATOLOGIA ORAL Y CIRUGIA BUCAL, cilt.19, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Is there relation between COL4A1/A2 mutations and antenatally detected fetal intraventricular hemorrhage?**
Kutuk M. S. , Balta B., Koder H., Matsumoto N., Saitu H., Doganay S., CANPOLAT M., DOLANBAY M., ÜNAL E., DÜNDAR M.
CHILDS NERVOUS SYSTEM, cilt.30, ss.419-424, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **SYNDROMES PRESENTING ADDUCTED THUMB WITH/WITHOUT CLUBFOOT AND DUNDAR SYNDROME**
Uzak A. S. , Fryns J. P. , DÜNDAR M.
GENETIC COUNSELING, cilt.25, ss.159-169, 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., SAATÇI Ç.
GENETIC COUNSELING, cilt.25, ss.353-355, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Etiopathogenesis of Sheehan's Syndrome: Roles of Coagulation Factors and TNF-Alpha**

Diri H., ŞENER E. F. , BAYRAM F., Tascioglu N., Simsek Y., DÜNDAR M.

INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Loss of dermatan sulfate epimerase (DSE) function results in musculocontractural EhlersDanlos syndrome**

Mueller T., Mizumoto S., Suresh I., Komatsu Y., Vodopiutz J., DÜNDAR M., Straub V., Lingenhel A., Melmer A., Lechner S., et al.

HUMAN MOLECULAR GENETICS, cilt.22, ss.3761-3772, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Progress towards the 'Golden Age' of biotechnology**

Gartland K. M. A. , Bruschi F., DÜNDAR M., Gahan P. B. , Magni M. P. V. , Akbarova Y.

CURRENT OPINION IN BIOTECHNOLOGY, cilt.24, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Progress towards the 'Golden Age' of biotechnology.**

DÜNDAR M.

CURRENT OPINION IN BIOTECHNOLOGY, cilt.1, ss.6-13, 2013 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)

- **A Novel COL4A3 Mutation Causes Autosomal-Recessive Alport Syndrome in a Large Turkish Family**

Uzak A. S. , TOKGÖZ B., DÜNDAR M., Tekin M.

GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.17, ss.260-264, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **A NEW FINDING IN A PATIENT WITH MOWAT WILSON SYNDROME: PERIPUPILLARY ATROPHY AND GINGIVAL HYPERTROPHY**

Kiraz A., Aldemir O., Karabulut Y., TURAN C., DÜNDAR M.

GENETIC COUNSELING, cilt.24, ss.61-68, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Atypical presentation and a novel mutation in ALMS1: implications for clinical and molecular diagnostic strategies for Alstrom syndrome**

Tasdemir S., Guzel-Ozanturk A., Marshall J. D. , Collin G. B. , ÖZGÜL R. K. , NARİN N., DÜNDAR M., Naggert J. K.

CLINICAL GENETICS, cilt.83, ss.96-98, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **The role of TNF-alpha and PAI-1 gene polymorphisms in familial Mediterranean fever**

DÜNDAR M., Kiraz A., Balta B., Emirogullari E. F. , ZARARSIZ G., Yurci A., Aslan D., BAŞKOL M.

MODERN RHEUMATOLOGY, cilt.23, ss.140-145, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **The Role of TNF-? and PAI-1 In Familial Mediterranean Fever (FMF)**

DÜNDAR M., Kiraz A., BALTA B., ŞENER E. F. , ZARARSIZ G., ARSLAN D., BAŞKOL M.

MODERN RHEUMATOLOGY, cilt.23, ss.140-145, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Introduction**

DÜNDAR M.

JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, cilt.161, ss.1-4, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **A new syndrome of microtia with unilateral renal agenesis and short stature**

Caglayan A. O. , Stevens S. J. C. , Albrechts J. C. M. , DÜNDAR M., Engelen J.

AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, ss.1837-1840, 2012 (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. , SAATÇI Ç., Taheri S., BAŞKOL M., Polat S., ÖZKUL Y.

ANNALS OF SAUDI MEDICINE, cilt.32, ss.343-348, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **A NEW SYNDROME: MULTIPLE CONGENITAL ABNORMALITIES AND MENTAL RETARDATION IN TWO BROTHERS**

DÜNDAR M., Ozdemir S. Y. , Fryns J. P.

GENETIC COUNSELING, cilt.23, ss.13-18, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Common Familial Mediterranean Fever gene mutations in a Turkish cohort**

DÜNDAR M., Emirogullari E. F. , Kiraz A., TAHERİ S., BAŞKOL M.

MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, cilt.38, ss.5065-5069, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Biotechnology worldwide and the 'European Biotechnology Thematic Network' Association (EBTNA)**

Bruschi F., DÜNDAR M., Gahan P. B. , Gartland K., Sente M., Viola-Magni M. P. , Akbarova Y.

CURRENT OPINION IN BIOTECHNOLOGY, cilt.22, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Current State of Biotechnology in Turkey**

DÜNDAR M., Akbarova Y.

CURRENT OPINION IN BIOTECHNOLOGY, cilt.22, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Idiopathic hirsutism: local and peripheral expression of aromatase (CYP19A) and 5 alpha-reductase**

genes (SRD5A1 and SRD5A2)

Caglayan A. O. , DÜNDAR M., TANRIVERDİ F., Baysal N. A. , ÜNLÜHİZARCI K., Ozkul Y., BORLU M., BATUKAN C., Kelestimur F.

FERTILITY AND STERILITY, cilt.96, ss.479-482, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Loss of Dermatan-4-sulfotransferase 1 (D4ST1/CHST14) Function Represents the First Dermatan Sulfate Biosynthesis Defect, "Dermatan Sulfate-Deficient Adducted Thumb-Clubfoot Syndrome"**

JANECKE A. R. , BAENZIGER J. U. , Mueller T., DÜNDAR M.

HUMAN MUTATION, cilt.32, ss.484-485, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Expression of Biologically Active Human Interferon Gamma in the Milk of Transgenic Mice Under the Control of the Murine Whey Acidic Protein Gene Promoter**

Bagis H., AKTOPRAKLIGİL D., Gunes C., ARAT S., AKKOÇ T., ÇETİNKAYA G., Kankavi O., TAŞKIN A. C. , ARSLAN K., DÜNDAR M., et al.

BIOCHEMICAL GENETICS, cilt.49, ss.251-257, 2011 (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., SAATÇI 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., SAATÇI Ç., AKALIN H.

GENETIC COUNSELING, cilt.22, ss.287-292, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Unbalanced 3;22 Translocation With 22q11 and 3p Deletion Syndrome**

DÜNDAR M., Kiraz A., Taşdemir S., AKALIN H., Kurtoglu S., HAFO F., Cine N., Savli H.

AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, ss.2791-2795, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Maternal uniparental isodisomy is responsible for serious molybdenum cofactor deficiency**

GÜMÜŞ H., Ghesquiere S., Per H., KONDOLOT M., ICHIDA K., POYRAZOĞLU G., KUMANDAŞ S., Engelen J., DÜNDAR M., ÇAĞLAYAN A. O.

DEVELOPMENTAL MEDICINE AND CHILD NEUROLOGY, cilt.52, ss.868-872, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **The prevalence of non-classic adrenal hyperplasia among Turkish women with hyperandrogenism**

ÜNLÜHİZARCI K., KULA M., DÜNDAR M., TANRIVERDİ F., Israel S., Colak R., Dokmetas H. S. , Atmaca H., Bahceci M., BALCI M. K. , et al.

GYNECOLOGICAL ENDOCRINOLOGY, cilt.26, ss.139-143, 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-1R MUTATION?**

Caglayan A. O. , KLAMMT J., KIESS W., HATİPOĞLU N., Pfaeffle R., Kurtoglu S., SAATÇI 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. , SAATÇI Ç., Cetin Z., ARSLAN K., Uzak A. S.

GENETIC COUNSELING, cilt.21, ss.69-74, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Loss of Dermatan-4-Sulfotransferase 1 Function Results in Adducted Thumb-Clubfoot Syndrome**

Duendar M., Mueller T., ZHANG Q., PAN J., Steinmann B., VODOPIUTZ J., GRUBER R., SONODA T., KRABİCHLER B., UTERMANN G., et al.

AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.85, ss.873-882, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **The Deletion Polymorphism of the Angiotensin-Converting Enzyme Gene Is Associated with Acute Aortic Dissection**

Kalay N., Caglayan O., Akkaya H., Ozdogru I., DOĞAN A., İNANÇ M. T. , Kaya M. G. , ERGİN A., TOPSAKAL R., Cicek D., et al.

TOHOKU JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE, cilt.219, ss.33-37, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **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, ss.47-50, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **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, ss.247-249, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Inherited diseases and syndromes leading to aortic aneurysms and dissections**

ÇAĞLAYAN A. O. , DÜNDAR M.

EUROPEAN JOURNAL OF CARDIO-THORACIC SURGERY, cilt.35, ss.931-940, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **The Frequency of CYP 21 Gene Mutations in Turkish Women with Hyperandrogenism**

Kelestimur F., Everest H., DÜNDAR M., TANRIVERDİ F., White C., Witchel S. F.

EXPERIMENTAL AND CLINICAL ENDOCRINOLOGY & DIABETES, cilt.117, ss.205-208, 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)

- **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)

- **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)

- **Apolipoprotein E3/E3 Genotype Decreases the Risk of Pituitary Dysfunction after Traumatic Brain Injury due to Various Causes: Preliminary Data**

TANRIVERDİ F., TAHERİ S., ULUTABANCA H., Caglayan A. O. , ÖZKUL Y., DÜNDAR M., SELÇUKLU A., ÜNLÜHİZARCI K., Casanueva F. F. , Kelestimur F.

JOURNAL OF NEUROTRAUMA, cilt.25, ss.1071-1077, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Facial findings in fetuses with nonchromosomal syndromes diagnosed by prenatal ultrasound**

BAŞBUĞ M., ÖZGÜN M. T. , AKGÜN H., AKÇAKUŞ M., DÜNDAR M., KURTOĞLU S.

ULTRASOUND IN OBSTETRICS & GYNECOLOGY, cilt.32, ss.363, 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)

- **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)

- **Genotype-phenotype correlation in children with familial Mediterranean fever in a Turkish population**

DÜŞÜNSEL R., Dursun I., Gunduz Z., POYRAZOĞLU M. H. , Gurgoze M. K. , DÜNDAR M.

PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.50, ss.208-212, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **SCOLIOSIS, BLINDNESS AND ARACHNODACTYLY IN A LARGE TURKISH FAMILY: IS IT A NEW**

DÜNDAR M., ERKİLİÇ K., ARGÜN M., Caglayan A. O. , COMEGLIO P., KÖSEOĞLU E., Matyas G., Child A. H.

GENETIC COUNSELING, cilt.19, ss.319-330, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Megarbane Syndrome; Second Report.**

ÇAĞLAYAN A. O. , DÜNDAR M.

Indian Journal of Human Genetic, cilt.14, ss.27-29, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **ICR1 epimutations in 11p15 are restricted to patients with Silver-Russell syndrome features**

Eggermann T., Meyer E., Caglayan A. O. , DÜNDAR M., Schoenherr N.

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.21, ss.59-62, 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)

- **Sacroccocygeal teratoma in a fetus with prenatally diagnosed partial trisomy 10q (10q24.3 -> qter) and partial monosomy 17p (p13.3 -> pter)**

BATUKAN C., Ozgun M. T. , Basbug M., ÇAĞLAYAN O., Dundar M., Murat N.

PRENATAL DIAGNOSIS, cilt.27, ss.365-368, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Prenatal diagnosis of a fetus with partial trisomy 7p**

Ozgun M. T. , Batukan C., Basbug M., Akgun H., ÇAĞLAYAN O., Dundar M.

FETAL DIAGNOSIS AND THERAPY, cilt.22, ss.229-232, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Adrenal axis functions in patients with familial Mediterranean fever**

Sav T., ÖZBAKIR Ö., KELEŞTEMUR H. F. , GÜRSOY Ş., BAŞKOL M., KULA M., DÜNDAR M.

Journal of Clinical Rheumatology, cilt.25, ss.458-461, 2006 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)

- **5,10-Methylenetetrahydrofolate reductase C677T gene polymorphism in Behcet's patients with or without ocular involvement**

Ozkul Y., Evereklioglu C., Borlu M., Taheri S., Calis M., Dundar M., İlhan O.

BRITISH JOURNAL OF OPHTHALMOLOGY, cilt.89, ss.1634-1637, 2005 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Hereditary isolated ankyloblepharon filiforme adnatum**

Ozyazgan I., Eskitascioglu T., Dundar M., Karaci S.

PLASTIC AND RECONSTRUCTIVE SURGERY, cilt.115, ss.363-364, 2005 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Isolated congenital anonychia cases with coincident chromosomal fragility**

Ozyazgan I., Ozyazgan I., Dundar M.

ANNALES DE GENETIQUE, cilt.47, ss.381-386, 2004 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Associated anomalies in asymmetric crying facies and 22q11 deletion**

Akçakuş M., Ozkul Y., Gunes T., Kurtoglu S., Çetin N., KISAARSLAN A. F. , Dundar M.

GENETIC COUNSELING, cilt.14, ss.325-330, 2003 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **A family with two different chromosomal translocations**

Ozkul Y., Dundar M.

ANNALES DE GENETIQUE, cilt.45, ss.185-187, 2002 (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 adducted thumb and club foot syndrome**

Dundar M., Kurtoglu S., ELMAS B., DEMİR YILMAZ F., CANDEMİR Z., Ozkul Y., Durak A. C.

CLINICAL DYSMORPHOLOGY, cilt.10, ss.291-293, 2001 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **A novel acropectoral syndrome maps to chromosome 7q36**

Dundar M., Gordon T., Ozyazgan I., Oguzkaya F., Ozkul Y., Cooke A., Wilkinson A., Holloway S., Goodman F., Tolmie J.

JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.38, ss.304-309, 2001 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **. Detection of Mutations in the RB1 Gene by Single Strand Conformation Polymorphism (SSCP) Analysis, Amplification Mismatch Detection (AMD) Analysis and Polymerase Chain Reaction Sequencing**

DÜNDAR M., LANYON G., CONNOR M. J.

Proceedings of the National Science Council, Republic of China. Part B, Life sciences, cilt.25, ss.166-173, 2001 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)

- **A case of ambiguous genitalia presenting with a 45,X/46,Xr(Y)(p11.2;q11.23)/47,X, idic(Y)(p11.2), idic(Y)(p11.2) karyotype**

Dundar M., LOWTHER G., ACAR H., Kurtoglu S., Demiryılmaz F., Kucukaydin M.

ANNALES DE GENETIQUE, cilt.44, ss.5-8, 2001 (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)

- **Patient with Weismann-Netter and Stuhl (toxopachyosteosis) syndrome with communicant hydrocephalus and arachnoid cyst**
Kurtoglu S., Dundar M., Kumandas S., Gunduz Z., Uzum K., Durak A. C. , ÇAKSEN H.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.13, ss.211-215, 2000 (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)
- **Polycystic kidney disease, biliary dysgenesis in a patient with Larsen's syndrome**
Kurtoglu S., Dundar M., HALLAÇ I. K. , Uzum K., OKUMUŞ Y., Oktem T.
CLINICAL GENETICS, cilt.51, ss.408-411, 1997 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Identification of classic and complex t (15;17) and/or RAR alpha/ PML gene fusion in APL by cytogenetic and dual color FISH techniques**
Acar H., DÜNDAR M., Stewart J.
Proceedings of the National Science Council, Republic of China. Part B, Life sciences, cilt.21, ss.54-60, 1997 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **An autosomal recessive adducted thumb club foot syndrome observed in Turkish cousins**
Dundar M., Demiryılmaz F., Demiryılmaz I., Kumandas S., Erkilic K., Kendirci M., Tuncel M., Özyazgan I., Tolmie J.
CLINICAL GENETICS, cilt.51, ss.61-64, 1997 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Congenital alacrima in a patient with G (Opitz frias) syndrome**
Dundar M., Erkilic K., Demiryılmaz F., Kucukaydin M., Kendirci M., Okur H., Kazez A.
HUMAN GENETICS, cilt.97, ss.540-542, 1996 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **SCOTTISH FREQUENCY OF THE COMMON G985 MUTATION IN THE MEDIUM-CHAIN ACYL-COA DEHYDROGENASE (MCAD) GENE AND THE ROLE OF MCAD DEFICIENCY IN SUDDEN-INFANT-DEATH-SYNDROME (SIDS)**
DÜNDAR M., Lanyon W., Connor J.
JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, cilt.16, ss.991-993, 1993 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- **The frequencies of Y chromosome microdeletions in infertile males**
AKINSAL E. C. , BAYDİLLİ N., DÜNDAR M., EKMEKÇİOĞLU O.
TURKISH JOURNAL OF UROLOGY, cilt.44, ss.389-392, 2018 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Research of genetic bases of hereditary non-syndromic hearing loss**
Subasioglu A., Duman D., Sirmaci A., Bademci G., ÇARKIT F., SOMDAŞ M. A. , ERKAN M., Tekin M., DÜNDAR M.
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.52, ss.122-132, 2017 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Genetic tests for low-and middle-income countries: a literature review**
MALTESE P. E. , POPLAVSKAIA E., MALYUTKINA I., SIROCCO F., BONIZZATO A., CAPODICASA N., NICOULINA S. Y. , SALMINA A., AKSUTINA N., DÜNDAR M., et al.
GENETICS AND MOLECULAR RESEARCH, cilt.16, 2017 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Clinical Characteristics of Cases with Spinal Muscular Atrophy**
CANPOLAT M., Bayram A. K. , Bahadır O., PER H., GÜMÜŞ H., DÜNDAR M., KUMANDAŞ S.
GUNCCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, cilt.14, ss.18-22, 2016 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- **FRAJİL X SENDROMU ÖN TANILI HASTALARDA FMR1 GENİNDEKİ 3'LÜ TEKRAR SAYI MUTASYONLARIN BELİRLENMESİ**
Ada Y., AKBAROVA Y., GÜMÜŞ H., DÜNDAR M.

SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, ss.156-162, 2015 (Hakemli Üniversite Dergisi)

- **Triplet Pregnancy with Partial Hydatidiform Mole Coexisting with Two Fetuses after Ovulation Induction and Intrauterine Insemination**
KÜTÜK M. S. , DOLANBAY M., Akalın H., ÖZGÜN M. T. , Okten T., DÜNDAR M., AYGEN E. M.
Gynecol Obstet Reprod Med, cilt.21, ss.171-173, 2015 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **The effects of NOS3 -786 T/C polymorphism and HBB -551 C/T polymorphism and the expression levels of these genes on alpine skiing performance**
POLAT M., ÇOKSEVİM B., TAHERİ S., DÜNDAR M.
Gazetta Medica Italiana Archivio per le Scienze Mediche, cilt.174, no.9, ss.391-398, 2015 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Genetic background of supernumerary teeth.**
SUBASIOGLU A., SAVAS S., KUCUKYILMAZ E., KESİM S., YAGCI A., Dundar M.
European journal of dentistry, cilt.9, ss.153-8, 2015 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- **A Glutamine Repeat Variant of the RUNX2 Gene Causes Cleidocranial Dysplasia**
Mastushita M., Kitoh H., Subasioglu A., Colak F. K. , Dundar M., Mishima K., Nishida Y., Ishiguro N.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.6, ss.50-53, 2015 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Effects of ACE expression and I/D polymorphism on alpine skiing performance**
POLAT M., ÇOKSEVİM B., TAHERİ S., DÜNDAR M.
Gazzetta Medica Italiana, cilt.173, ss.593-600, 2014 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- **ACE EXPRESION I/D POLYMORPHISM IN ALPINE SKIING**
POLAT M., Çoksevım B., TAHERİ S., DÜNDAR M.
Gazzetta Medica Italiana-Archivio Per Le Scienze Mediche, cilt.173, ss.593-600, 2014 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **DENTAL PROTEZLERDE KULLANILAN MIKNATISLARIN OLUŞTURDUĞU STATİK MANYETİK ALANIN İNSAN GİNGİVAL DOKU FİBROBLASTLARININ MİTOTİK AKTİVİTELERİNE OLAN ETKİLERİNİN İN VİTRO İNCELENMESİ**
YAĞCI F., KESİM B., AKALIN H., DÜNDAR M., KILINÇ H. I.
Sağlık Bilimleri Dergisi, cilt.21, ss.9-19, 2012 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Biotechnology, Cloning and Ethics.**
DÜNDAR M., ŞENER E. F.
Global Bioethics, cilt.27, ss.179-182, 2012 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- **Prediction, prevention and personalisation of medication for the prenatal period: genetic prenatal tests for both rare and common diseases.**
DÜNDAR M., SUBAŞIOĞLU UZAK A., ERDOĞAN M., AKBAROVA Y.
The EPMA Journal, ss.181-195, 2011 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- **Amniyotik Bant Sekanslı Olguya Genetik Yaklaşım**
Uzak Subaşıoğlu A., DÜNDAR M., ARSLAN K.
ERCİYES TIP DERGİSİ, cilt.32, ss.61-64, 2010 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Effects Of Seperate Or Simultaneous Injection Of Two Different Genes (Enhanced Green-Fluorescence Protein Gene, Human Gamma İnterferon Gene) On Transgenic Mice Recovery**
ARSLAN K., Bağış H., DÜNDAR M.
E.Ü.Journal of Health Sciences, cilt.18, ss.43-52, 2009 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Genetik Anomalisi Olmayan İki Oligodonti Olgusu**
ŞİŞMAN Y., Tarım Ertaş E., DÜNDAR M.
Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, cilt.16, ss.180-185, 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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., ÇAĞLAYAN O.
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, cilt.29, ss.263-267, 2007 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Cystic hygroma occuring in a twin pregnancy**
Yaşasın Z., Başbuğ M., Dündar M., SERİN I. S. , Tayyar M., Narin N.
Gynecol Obstet Reprod Med, cilt.6, ss.219-220, 2000 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

Kitap & Kitap Bölümleri

- **Göğüs Duvarı Deformiteleri**
CERRAH GÜNEŞ M., GÖKÇE N., DÜNDAR M.
Tıbbi Genetiğe Genel Bakış ve Konjenital Göğüs Duvarı Deformitelerinde Genetik , Prof.Dr. Mehmet BİLGİN
Prof.Dr. Berkant ÖZPOLAT, Editör, 2018 Ankara Nobel Tıp Kitabevleri Ltd. Şti, Ankara, ss.5-20, 2018
- **GÜNCEL BİYOTEKNOLOJİ VE UYGULAMALARI**
DÜNDAR M., BAĞIŞ H., GÖKÇE N.
Biyoteknolojik Terimler, Prof.Dr. MUNİS DÜNDAR Prof.Dr. HAYDAR BAĞIŞ, Editör, Erciyes Üniversitesi Yayınları,
Kayseri, ss.609-625, 2017
- **GÜNCEL BİYOTEKNOLOJİ VE UYGULAMALARI**
DOĞAN M. E. , BAYRAMOV R., DÜNDAR M.
YENİ NESİL DİZİLEME TEKNOLOJİLERİ, Dündar M., Bağış H., Editör, Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri,
ss.371-394, 2017
- **Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 1**
DÜNDAR M.
Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, 2016
- **Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2**
DÜNDAR M.
Bireysel Tıp, Dündar M., Editör, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, ss.1147-1160, 2016
- **Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2**
DÜNDAR M.
Nöromusküler Hastalıklar ve Genetiği, Dündar M., Editör, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, ss.839-873, 2016
- **Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2**
DÜNDAR M.
Entellektüel Yetersizlik - Anlıksal Yetiyitimi, Dündar M., Editör, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, ss.821-832,
2016
- **Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 1**
DÜNDAR M.
Tarihçe, Dündar M., Editör, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, ss.1-24, 2016
- **Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2**
DÜNDAR M.
Genetik Hastalıklarda Antropometrik Ölçümler ve Yorumlanması, Dündar M., Editör, Mgrup Matbaacılık Kayseri,
Kayseri, ss.1213-1221, 2016
- **Dismorfolojide Terimler ve Tanımlar**
DÜNDAR M.
Erciyes Üniversitesi, Kayseri, 2015
- **Atlas of Dysmorphology and Diagnosis**
DÜNDAR M.
Mgroup Published, Kayseri, 2015
- **current applications of biotechnology**
DÜNDAR M.
Mgroup Published, Kayseri, 2015
- **CURRENT APPLICATIONS OF BIOTECHNOLOGY**
DÜNDAR M., ÖNAL M. G. , Erdem Y.
HISTORY OF BIOTECHNOLOGY, Dündar M, Editör, Mgrup, Kayseri, ss.1-8, 2015
- **Advances in Predictive, Preventive and Personalised Medicine**
DÜNDAR M., ÖZDEMİR S. Y.
Overview of the Healthcare System in Turkey, Golubnitschaja O., Editör, Epma/Springer, Brüksel, ss.167-189, 2012
- **Yenidoğan Dönemi Endokrin Hastalıkları**
DÜNDAR M.
Dismorfik Çocuk ve Endokrin Sorunlar , Kurtoğlu S., Editör, Nobel Tıp Kitapevleri, İstanbul, ss.129-141, 2011
- **Modern Biyoteknoloji Ve Uygulamalar**
DÜNDAR M.

Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri, 2010

- **Modern Biyoteknoloji ve Uygulamaları**

DÜNDAR M.

1.Kök Hücre ve Kök Hücre Tedavisi, Dündar M.,Bağış H., Editör, Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri, ss.91-111, 2010

- **Modern Biyoteknoloji ve Uygulamaları**

DÜNDAR M.

Biyoteknolojiye Genel Bakış ve Tarihi Süreç, Dündar M.,Bağış H., Editör, Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri, ss.7-14, 2010

- **Andreoli and Carpenter's Cecil Essentials of Medicine 7th Edition, Editor, Thomas E Andreoli, Çeviri, Bölüm 1, Hastalıkların Moleküler Temeli, 3-15,**

DÜNDAR M.

Hastalıkların Moleküler Temeli, mısıktık s., Editör, Güneş Tıp Kitapevi Yayınları, Kayseri, ss.3-15, 2008

- **Lomber Dejeneratif Disk Hastalığı**

DÜNDAR M.

Lomber Dejeneratif Disk Hastalığında Genetik Etiopatogenez ve Güncel Genetik Tedavi Yöntemleri, Koç RK., Editör, Türk Nöroşirürji Derneği, Ankara, ss.16-29, 2008

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- **Two novel missense variants of FGFR2 gene in two patients with Pfeiffer Syndrome Type 3**

DOĞAN M. E. , Dundar B., Gunes M. C. , BAYRAMOV R., Karaduman N. K. , PER H., DÜNDAR M.

European Biotechnology Congress, Athens, Yunanistan, 26 - 28 April 2018, cilt.280

- **The frequencies of Y chromosome microdeletions in infertile men from Middle Anatolia, Turkey**

AKINSAL E. C. , BAYDİLLİ N., DÜNDAR M., EKMEKÇİOĞLU O.

10th Meeting of the EAU Section of Andrological Urology, Malmö, İsveç, 24 - 25 November 2017, cilt.16, ss.2995-2996

- **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. , SAATÇI 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

- **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., SAATÇI 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., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.

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

- **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 May 2017, cilt.256

- **Association of the thrombophilia panel with breast and/or ovarian cancer risk**

DÜNDAR M.

European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 May 2017, ss.80

- **Developments in biotechnology**

DÜNDAR M.

European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 May 2017, ss.7

- **The Effect of CYP2C19*2 Polymorphism on Clopidogrel Resistance In COPD Patients**
DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 May 2017, ss.80
- **NCAH prevalence with novel CYP21A2 and CYP11B1 mutations in hirsut turkish women**
POLAT S., karaburgu s., ÜNLÜHİZARCI K., DÜNDAR M., ÖZKUL Y., ÖZDAMAR KARACA Z. C. , Keleştimur F.
19th European Congress of Endocrinology, 20 - 23 May 2017
- **HEPG2 HÜCRE HATTINDA DZNEP'İN EMT SİNYAL YOLAĞINDA ROL OYNAYAN GENLER ÜZERİNE OLAN ETKİSİ**
BAŞKOL G., OZEL M., UÇAR Ç., DOĞRU B. N. , GÜNEŞ F., GÜVEN İ., DÜNDAR M.
XVII. Klinik Biyokimya Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 4 - 07 May 2017, cilt.15, ss.170
- **HEPG2 HÜCRE HATTINDA DZNEP'İN COLONİ-FORMİNG ÜNİT (CFU), APOPTOZ, CELL CYCLE VE HÜCRE CANLILIĞI ÜZERİNE ETKİSİ**
BAŞKOL G., ÖZEL M., UÇAR Ç., DOĞRU B. N. , GÜNEŞ F., GÜVEN İ., DÜNDAR M.
XVII. Klinik Biyokimya Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 4 - 07 May 2017, cilt.15, ss.121
- **İNSAN KARACİĞER STELLAT HÜCRE HATLARINDA (LX2), ENHANCER OF ZESTE HOMOLOG2 GENİNİN İNHİBİSYONUNUN, FİBROZİS İLE İLİŞKİSİ**
BAŞKOL G., KILIÇ E., DÜNDAR M., Özel M., Güven İ.
Türk Klinik Biyokimya Kongresi 04-07 Mayıs 2017 Acapulco Otel Girne, KKTC, Girne, Kıbrıs (Kkct), 4 - 07 May 2017, ss.77
- **A novel nonsense mutation in GALNS gene in family with MPS4A diagnosed child**
GUNES M. C. , BAYRAMOV R., BOYUKOGLAN R., DOĞAN M. E. , BAYRAMOV K. K. , DÜNDAR M.
European Biotechnology Conference, Letonya, 5 - 07 May 2016, cilt.231
- **A case of XYY male patient with micropenis**
Bayramov R., GUNES M. C. , DOĞAN M. E. , BOYUKOGLAN R., BAYRAMOV K. K. , DÜNDAR M.
European Biotechnology Conference, Letonya, 5 - 07 May 2016, cilt.231
- **Perspectives of biotechnology**
Gartland K. M. A. , DÜNDAR M., BECCARI T., MAGNI M. V. , Gartland J. S.
European Biotechnology Conference, Letonya, 5 - 07 May 2016, cilt.231
- **Clinical and subclinical features and MEFV mutation distrubiotion in of FMF patient's siblings**
GÜNDÜZ Z., SÖZERİ B., ESEN A., PAÇ KISAARSLAN A., KILIÇ H., DÜŞÜNSEL R., Poyrazoglu H. M. , DÜNDAR M., DURSUN I.
8th International Congress of Familial Mediterranean Fever and systemic autoinflammatory diseases, Dresden, Almanya, 30 September - 03 October 2015, cilt.13, ss.63
- **Investigation of BAP1 and ANAPC7 genes expression in patients with acute myeloid leukemia**
Erdem Y., KORKMAZER M. E. , Akalın H., Ozdemir M. A. , ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Bucharest, Romanya, 7 - 09 May 2015, cilt.208
- **A case of SRY positive 46, XX male with speaking disorder**
Bayramov R., Gunes M. C. , Erdem Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Bucharest, Romanya, 7 - 09 May 2015, cilt.208
- **Sheehan Sendromunun Etiyolojisinde ACE I/D ve TLR2 Gen Polimorfizmlerinin Araştırılması.**
ŞENER E. F. , DİRİ H., BAYRAM F., DÜNDAR M.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 September 2014, ss.1
- **Diyabetin sıçan testis dokusunda oluşturduğu hasarda NOS'ların rolü ve pentoksifillinin etkisi**
SONMEZ M. F. , KILIÇ E., DÜNDAR M., KARABULUT D., CILENK K., DELİGONUL E.
40. Ulusal Fizyoloji Kongresi, Kayseri, Türkiye, 2 - 06 September 2014, ss.145
- **A Study df CDKL5 Gene Mutations in Pediatric Patients with Persistent Seizure, Autistic Disorder and Seizure in Addition to Autistic Disorder During Infancy and Early Childhood**
SUBAŞIOĞLU UZAK A., DÜNDAR M., Erdoğan M.
European Biotechnology Congress, Slovakya, 1 - 04 July 2013
- **A de nova SRCAP Mutation Associated with Floating-Harbor Syndrome.**
SUBAŞIOĞLU UZAK A., Murray J. E. , Bicknell L. S. , Jackson A. P. , DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Slovakya, 1 - 04 July 2013

- **Polymorphisms of TNF-alpha and coagulation genes in the etiopathogenesis of Sheehan's Syndrome**
Tascioglu N., ŞENER E. F. , Onal M. G. , Diri H., BAYRAM F., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Bratislava, Slovakia, 16 - 18 May 2013, cilt.24
- **Analysing the role of MDM2 SNP309 in patients with glioblastoma multiforme**
AKBAROVA Y., DÜNDAR M., Akalin H., Aslan D., CANÖZ Ö., Ada Y., YILDIZ O. G.
European Biotechnology Congress 2013, Slovakia, 1 - 04 June 2013, cilt.24, no.1, ss.98
- **The effects of streptozotocin-induced diabetes on ghrelin expression in rat testis.**
SONMEZ M. F. , AKKUŞ D. , KILIÇ E. , DÜNDAR M. , ŞAKALAR Ç. , GÜNDÜZ Y. , KARA A. , AKALIN H.
49.Ulusal Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 17 - 21 April 2013
- **McKusick-Kaufman Sendromlu Bir Olgu Sunumu.**
Özdemir S. Y. , ŞENER E. F. , ÖZKUL Y. , DÜNDAR M.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 December 2012
- **Epidermolysis Bullosa Dystrophica'lı Bir Olgu Sunumu.**
Özdemir S. Y. , ŞENER E. F. , DÜNDAR M.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 December 2012
- **A Novel FGFR3 Mutation in Hypochondroplasia**
SUBAŞIOĞLU UZAK A. , DÜNDAR M.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 December 2012
- **Türk Toplumunda MEFV Geninde M694K Mutasyonunun Tanımlanması.**
ŞENER E. F. , Korkmaz K. , DÜNDAR M. , Özdemir S. Y. , ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 December 2012
- **MEFV Geninde Yeni Bir Mutasyonun Tanımlanması: R717H.**
Özdemir S. Y. , ŞENER E. F. , Korkmaz K. , DÜNDAR M. , ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 December 2012
- **Ailesel Nonsendromik İştih Kaybının Genetik Temelinin Araştırılması**
DÜNDAR M. , SUBAŞIOĞLU UZAK A.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 December 2012
- **Fenilketonüri Hastalarında Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması**
SUBAŞIOĞLU UZAK A. , DÜNDAR M.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 December 2012
- **The Investigation of Relation Between Alpine Skiing Success and ACE, NOS3, HBB Gene Polymorphisms and Expression Levels**
POLAT M. , ÇOKSEVİM B. , TAHERİ S. , DÜNDAR M.
XXXII WORLD CONGRESS of SPORTS MEDICINE, Sports Medicine, the challenge for global health: Quo Vadis?, Roma, İtalya, 27 - 30 September 2012, no.59, ss.54
- **The increasing importance of Medical Genetics in Turkey**
POLAT S. , Karabulut S. Y. , BAHADIR O. , DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Türkiye, 28 October - 01 November 2011, cilt.22, ss.90
- **Association of PAI-1 and TNF-? Gene Polymorphisms In Familial Mediterranean Fever (FMF) Patients.**
DÜNDAR M. , Kiraz A. , Balta B. , EMİROĞULLARI E. F. , YURCİ M. A. , BAŞKOL M.
9th Balkan Congress of Medical Genetics, Romanya, 1 - 04 September 2011
- **Seckel syndrome: accompanied by semilobar holoprosencephaly.**
Çoban D. , Akın M. A. , Kara A. , Doğanay S. , KURTOĞLU S. , Uzak A. , Dündar M.
9th National Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, Türkiye, 1 - 04 December 2010, ss.96
- **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 December 2010
- **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 December 2010
- **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 May 2008

• **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 May 2008

• **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 May 2006, ss.72

• **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 May 2006, ss.94

• **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 May 2006, ss.90

• **Screening Gene Mutation In FMF Disease**

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

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

• **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 April 2004, ss.34

• **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 April 2004, ss.35

• **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 May 2003

• **The Effect of Turkish propolis on Micronucleus and Mitotic index in Peripheral Blood Lymphocytes**

SİLİCİ S., ÖZKUL Y., Eroğlu E., DÜNDAR M.

2. Internationalen Deutschen Kongress für Bienenprodukte und Apitherapie, Passau, Almanya, 28 - 30 March 2003, ss.23

• **Kistik Fibrozis Mutasyon Dağılımı**

DÜNDAR M., TEKİN S., ÖZKUL Y.

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 October 2002, ss.8

• **Apolipoprotein –E Lokus Allel Profili**

DÜNDAR M., ÖZKUL Y., ÖZTOPRAK S., BAŞKOL M., ÖZBAKIR Ö., TEKİN S.

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 October 2002, ss.23

• **Orta Zincir Acil –KoA Dehidrogenaz Enzim Eksikliğinin Türk Toplumundaki İnsidansı**

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

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 October 2002, ss.27

• **Adenomatous Polipozis Coli'de 3920TA(13307K) Mutasyon Analizleri**

DÜNDAR M., ÖZKUL Y., ÖZBAKIR Ö., BAŞKOL M., TEKİN S., KARACA H.

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 October 2002, ss.40

• **Kronik Miyoloid Lösemide Sitogenetik ve Moleküler Yaklaşımlar**

AKALIN H., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., ÇETİN M., TEKİN S.

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 October 2002, ss.8

• **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

• **Klinefelter sendromu : bir 48XXYY varyantı vakası**

Kendirici M., Dündar M., Özkul Y., KURTOĞLU S., Gündüz Z.

3. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Adana, Türkiye, 1 - 04 October 1998, ss.306

- **Erciyes Üniversitesi Prenatal Tanı Ünitesinin sitogenetik amaçlı invaziv girişimlerinde iki yılın değerlendirilmesi**

BAŞBUĞ M., TAYYAR M., DÜNDAR M., Oğur G., ALTUNTAŞ H.

Perinatoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 10 - 13 May 1998

- **A case of Weismann-Netter and Stuhl (Toxopachyosteosis) syndrome with communicant hydrocephalus and arachnoid cyst and corpus callosum abnormalities.**

KURTOĞLU S., Dündar M., Kumandaş S., Caksen H., Üzüm K., Durak A. C. , Gündüz Z.

5th Joint Meeting ESPE/LWPES Pediatric Endocrinology 1997, İsveç, 1 - 04 June 1997, cilt.48, ss.66

Desteklenen Projeler

DÜNDAR M., EMEKLİ R., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İnsomnia tanılı bireylerde ve gece vardiyasında çalışan sağlık personellerinde Period ailesi genlerinden PER1 PER2 ve PER3 genlerinin ekspresyon düzeylerinin karşılaştırılması, 2018 - 2019

DÜNDAR M., MİRZA M., GÜLTEKİN M., HEJAZI N., KARA M., TAŞÇIOĞLU N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Elde Esansiyel Tremoru olan hastalarda Propranolol tedavisinin LINGO1 HS1BP3 HTRA2 DRD3 TENM4 SLC1A2 genlerinin üzerindeki etkisinin araştırılması, 2016 - 2019

DÜNDAR M., ÖNAL M. G. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Plevral efüzyonlarda transuda eksuda ayrımında İnterlökin-6 genin rolü, 2017 - 2018

BAŞKOL G., KILIÇ E., DÜNDAR M., BAŞKOL M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İNSAN KARACIĞER STELLAT HÜCRE HATLARINDA LX2 ENHANCER OF ZESTE HOMOLOG 2 GENİNİN İNHİBİSYONUNUN FİBROZİS İLE OLAN İLİŞKİSİNİN ARAŞTIRILMASI, 2017 - 2018

DÜNDAR M., KENANOĞLU S., KÖSEOĞLU E., GÖL M. F. , AKALIN H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Alzheimer Hastalığında PARP1 ve DNA Pol Beta mRNA ekspresyonlarının araştırılması, 2016 - 2018

DÜNDAR M., AKBAROVA Y., CANÖZ Ö., ÇÖMERTMAN A., AKALIN H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Primer Beyin Tümörlerinde BCL2 MEG3 ve NRF2 gen ifade profillerinin araştırılması, 2016 - 2017

TURAN M. T. , DÜNDAR M., ÜNAL F., AKALIN H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, BİPOLAR AFFEKTİF BOZUKLUĞU OLAN HASTALARDA OKSİTOSİN POLİMORFİZMLERİ VE AGRESYON VE CİNSEL İŞLEVLERİ İLE İLİŞKİSİ, 2016 - 2017

DÜNDAR M., AKALIN H., GÜLMEZ İ., KILIK Z. F. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, KOAH hastalarında CYP2C192 CYP2C193 polimorfiziminin Klopidoğrel direnci üzerine etkisi, 2015 - 2017

SAĞSEN B., ÜSTÜN Y., Taşçioğlu N., DÜNDAR M., ARSLAN S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, MTA Fillapex'in İn Vitro Genotoksitesinin Değerlendirilmesi, 2012 - 2017

DÜNDAR M., KELEŞTEMUR H. F. , POLAT S., ÖZKUL Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, PREMENAPOZAL HİRSUT/HİPERANDROJENİZMLİ KADINLARDA CYP21A2, CYP11B1, HSD3B2 VE NR3C4 (AR) LOKUSLARINA AİT GENETİK DEĞİŞİKLİKLERİN ARAŞTIRILMASI, 2014 - 2016

KÜTÜK M. S. , SUBAŞIOĞLU UZAK A., ÖZGÜN M. T. , ULUDAĞ S. Z. , DÜNDAR M., TAŞÇIOĞLU N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Metilentetrahidrofolat Redüktaz Genindeki 667C>T ve 1298 A>C Polimorfizmlerinin Ektopik Gebelik Hastalarında Uygulanan Metotreksat Tedavisine Etkilerinin Araştırılması, 2013 - 2016

TUTAR N., YÜKSEKAYA M., DÜNDAR M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, BEYİN KÖKENLİ NÖROTROFİK FAKTÖR GEN POLİMORFİZMİNİN OBSTRÜKTİF UYKU APNE SENDROMU ve OBEZİTE İLE İLİŞKİSİ, 2014 - 2015

DÜNDAR M., AKALIN H., CANÖZ Ö., KARACA H., DOĞAN M. E. , AKBAROVA Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Akciğer Adenokarsinomlarının Etiyolojisinde APOBEC (apolipoprotein B mRNA editing enzyme, catalytic polypeptide-like) Gen Ailesinin Rolünün Araştırılması, 2014 - 2015

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

KELEŞTEMUR H. F. , ARIBAŞ S., DÜNDAR M., ÖZDAMAR KARACA Z. C. , POLAT S., ÖZKUL Y., ÜNLÜHİZARCI K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Hirsut/Hiperandrojenemili Kadın Hastalarda Fenotip-Genotip İlişkisinin Araştırılması, 2014 - 2015

SÖNMEZ M. F. , KILIÇ E., DÜNDAR M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Diyabetin Sıçan Testis Dokusunda Oluşturduğu Hasar Üzerine Pentoksifilin'in Etkilerinin Araştırılması, 2014 - 2015

DÜNDAR M., AKBAROVA Y., KORKMAZER M. E. , AKALIN H., ÖZKUL Y., ÖZDEMİR M. A. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Akut Myeloid Lösemi Hastalarında BAP1 ve ANAPC7 Gen Ekspresyonlarının Araştırılması., 2013 - 2015

ÜNLÜHIZARCI K., TAHERİ S., ÖZGÜN M. T. , BORLU M., TANRIVERDİ F., ÖZDAMAR KARACA Z. C. , DÜNDAR M., KELEŞTEMUR H. F. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İdiyopatik Hirsutizmli hastalarda Östrojen ve Androjen Metabolizmasında Görevli Genlerin mRNA Ekspresyonlarının Araştırılması, 2012 - 2015

BAYRAM F., DİRİ H., DÜNDAR M., EMİROĞULLARI E. F. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Sheehan Sendromunun Etiyolojisinde Hipofiz Organogenezisi ve Otoimmünite ile İlgili Genetik Faktörlerin Rolünün Değerlendirilmesi, 2012 - 2014

BAYRAM F., EMİROĞULLARI E. F. , DİRİ H., DÜNDAR M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Sheehan Sendromunun Etiyolojisinde Kranial Kemiklerinin Gelişimi ve Trombofilisi ile İlgili Genetik Faktörlerin Rolünün Değerlendirilmesi, 2012 - 2014

DÜNDAR M., KARABULUT S. Y. , ADA Y., AKBAROVA Y. Y. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Fragile X sendromlu hastalarda FMR1 genindeki 3'lü tekrar artış sayı mutasyonlarının belirlenmesi, 2012 - 2014

ALKAN B. A. , TAŞÇIOĞLU N., KOLAY M., DÜNDAR M., BALCIOĞLU E., ÖZDAMAR S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, FARKLI DOKU İSKELELERİ ÜZERİNDE EX VİVO OLUŞTURULAN BAĞ DOKUSU EŞ DEĞERLERİNİN HİSTOLOJİK OLARAK İNCELENMESİ, 2012 - 2014

DÜNDAR M., KENDİRCİ M., KARDAŞ F., AKBAROVA Y. Y. , SUBAŞIOĞLU UZAK A., ALTUNOK Ş., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması, 2012 - 2014

DÜNDAR M., TAHERİ S., GÜMÜŞ H., BALTA B., ÖZTOP D. B. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Otistik Bozukluklu Çocuk Hastalarda VDR Gen Polimorfizmi, VDR Gen Ekspresyonu ve VDR Geni Promotor Metilasyonunun Araştırılması, 2012 - 2013

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

SUNGUR M., TAHERİ S., DÜNDAR M., KARAKAŞ S., GÜNDOĞAN K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, SEPSİSTE TLR-2, TLR-4 GEN POLİMORFİZMLERİ VE mRNA EKSPRESYONU, 2011 - 2013

SÖNMEZ M. F. , AKKUŞ D., KARA A., DÜNDAR M., KILIÇ E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Diyabetik Sıçan Testis Dokusunda Ghrelin Ekspresyonunun Araştırılması, 2011 - 2013

DİNÇ G., ÖZBİLGE H., EKİZER A., ÖZCAN S., ÖZKUL Y., ÇETİN M., ALTUNOK Ş., GÖNEN Z. B. , KÖKER M. Y. , AKBAROVA Y. Y. , et al., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İnsan Meme Epitel Hücrelerinin, Göğüs Kanseri Kök Hücrelerine Transisyonunda Pwll2 Rolünün Araştırılması, 2011 - 2013

KENDİRCİ M., POLAT S., KARDAŞ F., DÜNDAR M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Ailesel hiperkolesterolemili hastalarda LDL-reseptör (LDLR), Apolipoprotein B-100 (ApoB-100) ve PCSK9 (proprotein convertase subtilin kexin 9) gen mutasyonlarının tespiti, 2011 - 2013

ÇOKSEVİM B., DÜNDAR M., POLAT M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ELİT ALP DİSİPLİNİ KAYAKÇILARININ BAZI GENETİK MATERYALLERİ İLE YETENEK SEÇİMLERİNİN BELİRLENMESİ, 2010 - 2013

ARSLAN K., AKÇAYA A., KARABACAK M., İŞCAN K. M. , TAŞÇIOĞLU N., SOYER SARICA Z., KANBUR M., DÜNDAR M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, BAZI ANTİTÜBERKÜLOZ İLAÇ VE KARIŞIMLARININ RATLARDA GENOTOKSİK ETKİLERİ, 2010 - 2013

DÜNDAR M., ERDOĞAN M., GÜMÜŞ H., ÖZTOP D. B. , SUBAŞIOĞLU UZAK A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İNFANT VE ERKEN ÇOCUKLUK DÖNEMİNDE DİRENÇLİ NÖBET, OTİSTİK BOZUKLUK VE NÖBETİN EŞLİK ETTİĞİ OTİSTİK HASTALARDA CDKL5 GEN MUTASYONLARININ ARAŞTIRILMASI, 2011 - 2012

YILDIZ O. G. , LALE A., CANÖZ Ö., DÜNDAR M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Glioblastome multiforme (GBM) olgularında izositrat dehidrogenaz 1 (IDH1), izositrat dehidrogenaz 2 (IDH2), izositrat dehidrogenaz 3 (IDH3) gen mutasyonlarının prognostik önemi, 2011 - 2012

DÜNDAR M., TEKİN M., SUBAŞIOĞLU UZAK A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Türk Toplumunda Ailesel Non-Sendromik İşitme Kaybının Genetik Temelinin Araştırılması, 2011 - 2012

BAŞKOL M., ÇELİKBİLEK M., DÜNDAR M., TAHERİ S., DENİZ K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, NON-ALKOLİK YAĞLI KARACİĞER HASTALARINDA SERUM MİKRO RNA DÜZEYLERİ, 2010 - 2012

YILDIZ O. G. , ASLAN D., CANÖZ Ö., DÜNDAR M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Glioblastomalı hastalarda O6-metil guanin metil transferaz geninin promoter metilasyonunun tedavi cevabına etkisi ve prognostik önemi, 2010 - 2012

SAATÇI Ç., TAŞÇIOĞLU 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

DÜNDAR M., ÖRENAY S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, SKOLYOZ, KÖRLÜK VE ARAKNODAKTİLİ GÖSTEREN GENİŞ BİR TÜRK AİLESİNDE BAĞLANTI, 2009 - 2011

KELEŞTEMUR H. F. , TAHERİ S., TANRIVERDİ F., ÜNLÜHİZARCI K., DÜNDAR M., ÖRENAY S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, TRAVMATİK BEYİN HASARINA BAĞLI HİPOFİZ YETMEZLİĞİNDE TNF-ALFA, IL-1 ALFA, IL-1 BETA VE IL-6 GEN POLİMORFİZİMLERİNİN REAL-TİME PCR YÖNTEMİYLE ARAŞTIRILMASI, 2009 - 2011

DÜNDAR M., AYGİN 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

DÜNDAR M., DÜNDAR M., BORLU M., ÇAĞLAYAN A., ÖZKUL Y., TANRIVERDİ F., ÜNLÜHİZARCI K., TÜBİTAK Projesi, İdiopatik Hirsütizmli Vakalarda CYP19 Geni ve SRD5A2 Geni Polimorfizmlerinin ve Bunların Lokal Olarak Androjene Duyarlı Dokudaki Ekspresyonlarının Araştırılması, 2006 - 2009

DÜNDAR M., KENDİRCİ M., ALGAN D., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, FENİLALANİN HİDROKSİLİZ ENZİM EKSİKLİĞİNE MOLEKÜLER GEN ANALİZLERİ METODUYLA TANI KONULMASI, 2006 - 2007

ÜNLÜHİZARCI K., ÜNLÜHİZARCI K., TANRIVERDİ F., DÜNDAR M., KULA M., TÜBİTAK Projesi, Türk Toplumunda Hirsütizm İle Başvuran Hastalarda 21 Hidroksilaz Enzim Eksikliği Prevalansının Araştırılması, 2005 - 2007

DÜNDAR M., ŞAHİN A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİLİ HASTALARDA MOLEKÜLER PATOLOJİKLERİN ARAŞTIRILMASI, 2006 - 2006

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

BAYRAM F., PATIROĞLU T., TANRIVERDİ F., DÜNDAR M., ÖZKUL Y., KELEŞTEMUR H. F. , DEMİRKOPARAN Ü., KOÇ A. N. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, HİPOGONADİZMLİ HASTALARDA KONVANSİYONEL TEDAVİNİN PERİFERAL LENFOSİTLERDE IL-2R,GNRH-1 VE GNRH-2 MRNA EKSPRESYONU ÜZERİNE ETKİSİ VE SERUM IL-2 DÜZEYİ VE LENFOSİT SUBTİP DEĞİŞİKLİKLERİNİN SAPTANMASI, 2004 - 2006

ÇAĞLAYAN A. O. , BORLU M., ÜNLÜHİZARCI K., DÜNDAR M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İDİOPATİK HİRSÜTİZMLİ VAKALARDA CYP19 GENİ VE SRD5A2 GENİ POLİFORFİZİMLERİNİN VE BUNLARIN LOKAL OLARAK ANDROJENE DUYARLI DOKUDAKİ EKSPRESYONLARININ ARAŞTIRILMASI, 2005 - 2005

DÜNDAR M., KURTOĞLU S., ERÖZ R., ÖZKUL Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ HASTALARINDA EN YAYGIN (656G, İ172N, V281L, Q318X, R356V VB), 2004 - 2005

Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

Global Bioethics, Editör, 2013 - Devam Ediyor

Frontiers, Editör, 2013 - Devam Ediyor

Frontiers in Child and Neurodevelopmental Psychiatry, Yayın Kurul Üyesi, 2013 - Devam Ediyor

The EPMA Journal, Yayın Kurul Üyesi, 2013 - Devam Ediyor

Turkish Journal of Medical Science, Editör, 2012 - Devam Ediyor

International Journal of Anthropology, Editör, 2012 - Devam Ediyor

Human Evolution, Editör, 2011 - Devam Ediyor

Moleküler Tanı Dergisi, Yardımcı Editör, 2011 - Devam Ediyor

International Journal of Anthropology, Yayın Kurul Üyesi, 2010 - Devam Ediyor

Sağlık Bilimleri Dergisi, Yayın Kurul Üyesi, 2010 - Devam Ediyor

Bilimsel, Dernek Organizasyon ve Kuruluşlarındaki Üyelikler / Görevler

Başkan, 2011 - Devam Ediyor

European Association of Predictive Preventive Personalised Medicine, Üye, 2005 - Devam Ediyor

Üye, 2005 - Devam Ediyor

Üye, 2004 - Devam Ediyor

Üye, 2015 - 2015

Üye, 2010 - 2015
Başkan, 2009 - 2011
Eşbaşkan, 2007 - 2009
Başkan, 2002 - 2005

Katıldığı Bilimsel Toplantılar

5. Adana Genetik Günleri "Nörogenetik Sempozyumu", Adana, Mart, 2019
3. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Mart, 2019
TOTBİD – TOTEK Ortopedi ve Travmatoloji XVIII. Temel Bilimler ve Araştırma Okulu, Kayseri, Mart, 2019
BRCAkademi, İstanbul, Şubat, 2019
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri, Kayseri, Şubat, 2019
13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Kasım, 2018
Adnan Menderes Üniversitesi, Rekombinant DNA ve Protein Araştırma ve Uygulama Merkezi Konferansı, Aydın, Mart, 2018
Erciyes Tıp Genetik Günleri, Kayseri, Mart, 2018
3. Hematolojik Genetik Sempozyumu, İzmir, Şubat, 2018
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Ekim, 2017
Medical Genetics Course and Biotechnology MAGI Balkan and EBNA European Biotechnology Thematic Network Association, Tiranë, Eylül, 2017
Erciyes Tıp Genetik Günleri 2017, Kayseri, Mayıs, 2017
2. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Şubat, 2017
2. Uluslararası Katılımlı Ulusal Nadir Hastalıklar ve Yetim İlaçlar Sempozyumu, İstanbul, Kasım, 2016
Magi Euregio, Perugia, Ekim, 2016
One Health Inter-Regional European Conference, Bucuresti, Eylül, 2016
European Biotechnology School, Minsk, Haziran, 2016
European Human Genetics Conference 2016, Barcelona, Mayıs, 2016
13. Uludağ Ortopedi ve Travmatoloji Günleri, Bursa, Mart, 2016
3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Mart, 2016
II. Hematolojik Genetik Sempozyumu, İzmir, Şubat, 2016
Biyoinformatik ve Genetikteki Uygulamaları, İstanbul, Aralık, 2015
Euroasia genç bilim insanları toplantısı, Minsk, Aralık, 2015
Avrupa biyoteknolojisi ve Rusya işbirliği, Saransk, Eylül, 2015
KKTC Yakın Doğu Üniversitesi Uluslararası Biyomedikal Kongresi, Mart, 2015
11. Uluslararası Katılımlı Moleküler Biyoloji ve Genetik Kış Okulu, İstanbul, Mart, 2014
I. Hematolojik Genetik Sempozyumu, İzmir, Aralık, 2013
I. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Eylül, 2013
9. Ulusal Hepatoloji Kongresi, İstanbul, Haziran, 2013
European Biotechnology Congress, Bratislava, Mayıs, 2013
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Aralık, 2012
OMICS Kongresi, Texas, Kasım, 2012
International Conference on Genetic Syndromes & Gene Therapy, San Antonio, Kasım, 2012
European Biotechnology Week in Valencia, Valencia, Eylül, 2012
EUROBIOTECH 2012 Agriculture Symposium, Kayseri, Nisan, 2012
Toraks İç Anadolu Derneği Toplantısı, Aralık, 2011
BIOTECH 2011 2. Ulusal Biyoteknoloji Öğrenci Kongresi, İstanbul, Ekim, 2011
V. Dismorfoloji Günleri 2011, İstanbul, Mayıs, 2011
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Aralık, 2010
1. Uluslararası Katılımlı Kök Hücre Sempozyumu, Samsun, Eylül, 2010
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ ve TIBBİ GENETİK DERNEĞİ işbirliği ile Hibrid Kursu, İstanbul, Ekim, 2009
Tıbbi Genetik Sempozyumu, Bolu, Ekim, 2009
MediMedGen 2009 Toplantısı ve Mediterreanean Medical Genetics Congress, Haziran, 2009
Uluslararası Katılımlı X. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Kayseri, Mayıs, 2009

Bilimsel Hakemlikler

CLINICAL GENETICS, SCI Kapsamındaki Dergi, Haziran 2018
Frontiers in Neuroscience, Diğer Dergiler, Kasım 2016
Frontiers in Neurogyseccion Autonomic Neuroscience, Diğer Dergiler, Kasım 2016
Frontiers in Pediatrics, Diğer Dergiler, Ekim 2016
Frontier Pediatrics, Diğer Dergiler, Temmuz 2016
Fırat Tıp Dergisi, Hakemli Bilimsel Dergi, Temmuz 2016
Journal of Biotechnology, Diğer Dergiler, Temmuz 2016
Neuropediatrics, Diğer Dergiler, Temmuz 2016
Journal of Human Genome Variation Society, Diğer Dergiler, Temmuz 2016
Erciyes Medical Journal, Hakemli Bilimsel Dergi, Temmuz 2016
Neuropediatrics, Diğer Dergiler, Temmuz 2016
İzmir Eğitim ve Araştırma Hastanesi Tıp Dergisi, Hakemli Bilimsel Dergi, Haziran 2016
Frontiers in Neuroscience, Diğer Dergiler, Haziran 2016
Frontiers in Neuroscience, Diğer Dergiler, Mayıs 2016
Frontiers in Pediatrics, Diğer Dergiler, Nisan 2016
Frontiers in Neuroscience, Diğer Dergiler, Nisan 2016
Frontiers in Neuroscience, Diğer Dergiler, Nisan 2016
Frontiers in Neuroscience, Hakemli Bilimsel Dergi, Nisan 2016
TÜBİTAK Projesi, Nisan 2016
Frontiers in Neuroscience, Hakemli Bilimsel Dergi, Mart 2016
Journal of Assisted Reproduction and Genetics, Hakemli Bilimsel Dergi, Mart 2016
Frontiers in Neuroscience, Hakemli Bilimsel Dergi, Mart 2016
Journal of Assisted Reproduction and Genetics, Diğer Dergiler, Mart 2016
Frontiers in Neuroscience, Hakemli Bilimsel Dergi, Mart 2016
Türkiye Klinikleri, Hakemli Bilimsel Dergi, Mart 2016
Frontiers in Pediatrics, Hakemli Bilimsel Dergi, Şubat 2016
Child and Neurodeveppmental Psychiatry, Diğer Dergiler, Ocak 2013
Journal of Assisted Reproduction and Genetic, SCI Kapsamındaki Dergi, Ocak 2013
Molecular Biology Reports, SCI Kapsamındaki Dergi, Ocak 2013
The Application of Clinical Genetics, Diğer Dergiler, Ocak 2013
Iranian Journal of Pediatrics, SCI Kapsamındaki Dergi, Ocak 2013
The EPMA Journal, Diğer Dergiler, Ocak 2012

Bilimsel Danışmanlıklar

NHLS RESEARCH TRUST, Güney Afrika Cumhuriyeti, Diğer, 2013 - Devam Ediyor
TUBİTAK, Bilimsel Projeler İçin Yapılan Danışmanlık, 2011 - Devam Ediyor
Sağlık Bakanlığı Tıbbi Genetik Uzmanlığı Müfredatı Komisyonu, Diğer, 2010 - Devam Ediyor
YÖK, Kurum veya Organizasyonlar İçin İzin Alınarak Yapılan Bilimsel Danışmanlık, 2010 - Devam Ediyor

Davetli Kongre ve Sempozyum Faaliyetleri

İ.Ü. Genetik Kulübü "11. Uluslararası Katılımlı Moleküler Biyoloji ve Genetik Kış Okulu", Davetli Konuşmacı, İstanbul, Türkiye, 2014 - 2014

Atıflar

Toplam Atf Sayısı (WOS):648

h-indeksi (WOS):13