

# Prof. MUNİS DÜNDAR

## Personal Information

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

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

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

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

## Education Information

Expertise In Medicine, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, Turkey 1996 - 1997

Doctorate, Glasgow University, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, Scotland 1990 - 1994

Under Graduate, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Turkey 1978 - 1985

## Foreign Languages

English, C1 Advanced

## Research Areas

Health Sciences, Medicine, Fundamental Medical Sciences, Internal Medicine Sciences, Medical Genetics, Basic Sciences, Life Sciences, Biotechnology, Molecular Biology and Genetics, Genomics

## Academic Titles / Tasks

Professor, Erciyes Üniversitesi, Dahili Tıp Bil., Tıbbi Genetik, 2002 - Continues

Associate Professor, Erciyes Üniversitesi, Dahili Tıp Bil., Tıbbi Genetik, 1997 - 2002

Assistant Professor, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 1995 - 1997

## Professional Experience

Head of Department, Erciyes Üniversitesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı Kuruculuk Ve Başkanlığı, 2002 - Continues

Head of International Office, Erciyes Üniversitesi, Erciyes Üniversitesi Uluslararası Ofis, 2002 - 2004

Vice Dean, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, 2002 - 2003

## Advising Theses

DÜNDAR M., Alzheimer Hastalığında PARP1 ve DNA Pol Beta mRNA ekspresyonlarının araştırılması, Post Graduate, S.Kenanoğlu(Student), 2017

DÜNDAR M., Frajil X sendromlu hastalarda FMR1 genindeki 3'lü tekrar artış sayı mutasyonlarının belirlenmesi, Post Graduate, Y.Ada(Student), 2014

DÜNDAR M., Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması, Post Graduate, Ş.Altunok(Student), 2013

DÜNDAR M., İnfant ve erken çocukluk döneminde dirençli nöbetleri ve/veya otistik bulguları olan çocuk hastalarda CDKL5 gen mutasyonunun araştırılması, Expertise In Medicine, M.Erdoğan(Student), 2012

DÜNDAR M., Türk Toplumunda Ailesel Non-Sendromik İştih Kaybının Genetik Temelinin Araştırılması, Expertise In Medicine, A.UZAK(Student), 2011

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

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

- **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, vol.32, pp.83-91, 2019 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.45, pp.541-546, 2018 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.26, pp.1253-1256, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- **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. B. , PER H., COŞKUN A.  
 DIAGNOSTIC AND INTERVENTIONAL IMAGING, vol.98, pp.707-714, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.45, pp.267-276, 2017 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- **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, vol.30, pp.1232-1237, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- **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. , Yılmaz K., Doganay S., et al.  
 NEUROPEDIATRICS, vol.48, pp.79-85, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- **Genetic expressions of thrombophilic factors in patients with Sheehan syndrome GynecolEndocrinol**  
 BAYRAM F., DIRI H., DÜNDAR M., ŞİMŞEK Y.  
 Nov, vol.908, 2017 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- **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, vol.32, pp.908-911, 2016 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- **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, vol.12, pp.413-417, 2016 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.194, pp.839-846, 2016 (Journal Indexed in SCI)
- **Ameliorative effects of pentoxifylline on NOS induced by diabetes in rat kidney**

Sonmez M. F. , DÜNDAR M.

RENAL FAILURE, vol.38, pp.605-613, 2016 (Journal Indexed in SCI)

- **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, vol.62, pp.22-30, 2016 (Journal Indexed in SCI)
- **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**  
ALİKAŞIYOĞLU A., Buyukyilmaz 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, vol.86, pp.281, 2016 (Journal Indexed in SCI)
- **Expression of ghrelin and GHS-R1a in long term diabetic rat's kidney**  
Yildirim A. B. , KARABULUT D., Dundar M., Ulusoy H. B. , Sonmez M. F.  
ACTA PHYSIOLOGICA, vol.215, pp.117, 2015 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.173, pp.447-454, 2015 (Journal Indexed in SCI)
- **Progress in biotechnology: EuroBiotech 2014**  
DÜNDAR M., Gartland K. M.  
Journal of Biotechnology, vol.202, pp.1-2, 2015 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.30, pp.148-155, 2015 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- **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, vol.24, pp.401-407, 2015 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.53, pp.26-34, 2015 (Journal Indexed in SCI)
- **Circulating microRNAs in patients with non-alcoholic fatty liver disease.**  
Çelikkbilek M., BAŞKOL M., TAHERİ S., ZARARSIZ G., GÜRSOY Ş., ÖZBAKIR Ö., DÜNDAR M.  
World J Hepatol, vol.27, no.8, pp.613-620, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- **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., Nazim S., Bayrakdar I.  
MEDICINA ORAL PATOLOGIA ORAL Y CIRUGIA BUCAL, vol.19, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- **Is there relation between COL4A1/A2 mutations and antenatally detected fetal intraventricular hemorrhage?**  
Kutuk M. S. , Balta B., Koderia H., Matsumoto N., Saitu H., Doganay S., CANPOLAT M., DOLANBAYM., ÜNAL E., DÜNDAR M.  
CHILDS NERVOUS SYSTEM, vol.30, pp.419-424, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.25, pp.353-355, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- **SYNDROMES PRESENTING ADDUCTED THUMB WITH/WITHOUT CLUBFOOT AND DUNDAR SYNDROME**  
Uzak A. S. , Fryns J. P. , DÜNDAR M.  
GENETIC COUNSELING, vol.25, pp.159-169, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- **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 (Journal Indexed in SCI)

- **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, vol.22, pp.3761-3772, 2013 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.24, 2013 (Journal Indexed in SCI)
- **Progress towards the 'Golden Age' of biotechnology.**  
DÜNDAR M.  
CURRENT OPINION IN BIOTECHNOLOGY, vol.1, pp.6-13, 2013 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- **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, vol.17, pp.260-264, 2013 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.23, pp.140-145, 2013 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.23, pp.140-145, 2013 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.24, pp.61-68, 2013 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.83, pp.96-98, 2013 (Journal Indexed in SCI)
- **Introduction**  
DÜNDAR M.  
JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, vol.161, pp.1-4, 2012 (Journal Indexed in SCI)
- **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, pp.1837-1840, 2012 (Journal Indexed in SCI)
- **A molecular analysis of familial Mediterranean fever disease in a cohort of Turkish patients**  
DÜNDAR M., Kiraz A., Emirogullari E. F. , SAATÇI Ç., Taheri S., BAŞKOL M., Polat S., ÖZKUL Y.  
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, vol.32, pp.343-348, 2012 (Journal Indexed in SCI)
- **A NEW SYNDROME: MULTIPLE CONGENITAL ABNORMALITIES AND MENTAL RETARDATION IN TWO BROTHERS**  
DÜNDAR M., Ozdemir S. Y. , Fryns J. P.  
GENETIC COUNSELING, vol.23, pp.13-18, 2012 (Journal Indexed in SCI)
- **Common Familial Mediterranean Fever gene mutations in a Turkish cohort**  
DÜNDAR M., Emirogullari E. F. , Kiraz A., TAHERİ S., BAŞKOL M.  
MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, vol.38, pp.5065-5069, 2011 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.22, 2011 (Journal Indexed in SCI)
- **Current State of Biotechnology in Turkey**  
DÜNDAR M., Akbarova Y.  
CURRENT OPINION IN BIOTECHNOLOGY, vol.22, 2011 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.96, pp.479-482, 2011 (Journal Indexed in SCI)

- **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, vol.49, pp.251-257, 2011 (Journal Indexed in SCI)
- **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. , BAENZİGER J. U. , Mueller T., DÜNDAR M.  
HUMAN MUTATION, vol.32, pp.484-485, 2011 (Journal Indexed in SCI)
- **PARTIAL TRISOMY 14q DUE TO MATERNAL t(4;14)(p16;q32) IN A DYSMORPHIC NEWBORN**  
Dundar M., Uzak A., SAATÇI Ç., AKALIN H.  
GENETIC COUNSELING, vol.22, pp.287-292, 2011 (Journal Indexed in SCI)
- **PARTIAL TRISOMY 3q IN A CHILD WITH SACROCOCCYGEAL TERATOMA AND CORNELIA DE LANGE SYNDROME PHENOTYPE**  
Dundar M., Uzak A., ERDOĞAN M., SAATÇI Ç., AKDENİZ Ş., Luleci G., KESER İ., KARAÜZÜM S.  
GENETIC COUNSELING, vol.22, pp.199-205, 2011 (Journal Indexed in SCI)
- **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, pp.2791-2795, 2010 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.52, pp.868-872, 2010 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.26, pp.139-143, 2010 (Journal Indexed in SCI)
- **A CASE WITH A RARE CHROMOSOMAL ABNORMALITY: ISOCHROMOSOME 18p**  
DÜNDAR M., Caglayan A. O. , SAATÇI Ç., Cetin Z., ARSLAN K., Uzak A. S.  
GENETIC COUNSELING, vol.21, pp.69-74, 2010 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.21, pp.187-197, 2010 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.85, pp.873-882, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.219, pp.33-37, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- **Frank-ter Haar syndrome with unusual clinical features**  
DÜNDAR M., SAATÇI Ç., Taşdemir S., AKÇAKUŞ M., ÇAĞLAYAN A. O. , ÖZKUL Y.  
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.52, pp.247-249, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- **Detection of p16 promotor hypermethylation in "Maras powder" and tobacco users**  
SAATÇI Ç., Çağlayan A. O. , ÖZKUL Y., Tahiri S., Turhan A. B. , DÜNDAR M.  
CANCER EPIDEMIOLOGY, vol.33, pp.47-50, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- **Inherited diseases and syndromes leading to aortic aneurysms and dissections**  
ÇAĞLAYAN A. O. , DÜNDAR M.

EUROPEAN JOURNAL OF CARDIO-THORACIC SURGERY, vol.35, pp.931-940, 2009 (Journal Indexed in SCI)

- **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, vol.117, pp.205-208, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- **Lack of Association of the Glu298Asp Polymorphism of Endothelial Nitric Oxide Synthase with Coronary Slow Flow in the Turkish Population.**  
ÇAĞLAYAN A. O. , KALAY N., SAATÇI Ç., YALÇIN A., AKALIN H., DÜNDAR M.  
CANADIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, vol.25, pp.69-72, 2009 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- **Lack of association between the Glu298Asp polymorphism of endothelial nitric oxide synthase and slow coronary flow in the Turkish population**  
Caglayan A. O. , KALAY N., SAATÇI Ç., YALCIN A., AKALIN H., DÜNDAR M.  
CANADIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, vol.25, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- **FLUORESCENCE IN SITU HYBRIDIZATION AND SINGLE NUCLEOTIDE POLYMORPHISM OF A NEW CASE WITH INV DUP DEL(8p)**  
Caglayan A. O. , Engelen J. J. M. , Ghesquiere S., Alofs M., SAATÇI Ç., Dunbar M.  
GENETIC COUNSELING, vol.20, pp.333-340, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- **Down syndrome like appearance with a novel de novo translocation t(6;21)(q21;q13)**  
DÜNDAR M., ÇAĞLAYAN A. O. , SAATÇI Ç., ARSLAN K., ÖZKUL Y.  
INDIAN JOURNAL OF MEDICAL RESEARCH, vol.128, pp.666-668, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.25, pp.1071-1077, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.32, pp.363, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- **Holt-Oram syndrome in two generations with translocation t(9;15)(p12;q11.2)**  
Çağlayan A., Köklü E., Saatci C., GÜNEŞ T., ÖZKUL Y., NARİN N., BAYKAN A., DÜNDAR M., BÜYÜKKAYHAN D.  
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, vol.28, pp.209-212, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- **Holt-Oram syndrome in two generations with translocation t(9;15)(p12;q11.2)**  
ÇAĞLAYAN A. O. , Köklü E., SAATÇI Ç., GÜNEŞ T., ÖZKUL Y., Narin N., BAYKAN A., DÜNDAR M., Buyukkayhan D.  
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, vol.28, pp.209-212, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.50, pp.208-212, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- **Megarbane Syndrome; Second Report.**  
ÇAĞLAYAN A. O. , DÜNDAR M.  
Indian Journal of Human Genetic, vol.14, pp.27-29, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- **SCOLIOSIS, BLINDNESS AND ARACHNODACTYLY IN A LARGE TURKISH FAMILY: IS IT A NEW**  
DÜNDAR M., ERKILIÇ K., ARGÜN M., Caglayan A. O. , COMEGLIO P., KÖSEOĞLU E., Matyas G., Child A. H.  
GENETIC COUNSELING, vol.19, pp.319-330, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- **The effect of maras powder on DNA methylation and micronucleus formation in human buccal tissue**  
SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., Tahiri S., Çağlayan A. O. , Turhan A. B. , DÜNDAR M.  
JOURNAL OF TOXICOLOGY AND ENVIRONMENTAL HEALTH-PART A-CURRENT ISSUES, vol.71, pp.396-404, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.21, pp.59-62, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- **How the I1307K adenomatous polyposis coli gene variant contributes in the assessment of risk of colorectal cancer, but not stomach cancer, in a Turkish population**

Dundar M., Caglayan A. O. , Saatci C., Karaca H., Baskol M., Tahiri S., Ozkul Y.

CANCER GENETICS AND CYTOGENETICS, vol.177, pp.95-97, 2007 (Journal Indexed in SCI)

- **Sacroccygeal 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, vol.27, pp.365-368, 2007 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.22, pp.229-232, 2007 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.25, pp.458-461, 2006 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- **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, vol.89, pp.1634-1637, 2005 (Journal Indexed in SCI)
- **Hereditary isolated ankyloblepharon filiforme adnatum**  
Ozyazgan I., Eskitascioglu T., Dundar M., Karaci S.  
PLASTIC AND RECONSTRUCTIVE SURGERY, vol.115, pp.363-364, 2005 (Journal Indexed in SCI)
- **Isolated congenital anonychia cases with coincident chromosomal fragility**  
Ozyazgan I., Ozyazgan I., Dundar M.  
ANNALES DE GENETIQUE, vol.47, pp.381-386, 2004 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.14, pp.325-330, 2003 (Journal Indexed in SCI)
- **A family with two different chromosomal translocations**  
Ozkul Y., Dundar M.  
ANNALES DE GENETIQUE, vol.45, pp.185-187, 2002 (Journal Indexed in SCI)
- **A Turner patient with a 45,X,t(1;2)(q41;p11.2) karyotype**  
Ozkul Y., ATABEK M. E. , Dundar M., Kurtoglu S., Saatci C.  
ANNALES DE GENETIQUE, vol.45, pp.181-183, 2002 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.10, pp.291-293, 2001 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.38, pp.304-309, 2001 (Journal Indexed in SCI)
- **. 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, vol.25, pp.166-173, 2001 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- **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, vol.44, pp.5-8, 2001 (Journal Indexed in SCI)
- **A case with Waardenburg syndrome presenting with two separate translocations - one reciprocal and one complex**  
Dundar M., Lowther G., Colgan J., Ozkul Y., Candemir Z., Saatci C., Kurtoglu S., Watt J., Morrison N.  
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, vol.10, pp.65-66, 2001 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.13, pp.211-215, 2000 (Journal Indexed in SCI)

- **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, pp.159, 1999 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- **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, vol.51, pp.408-411, 1997 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.21, pp.54-60, 1997 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- **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, vol.51, pp.61-64, 1997 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.97, pp.540-542, 1996 (Journal Indexed in SCI)
- **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, vol.16, pp.991-993, 1993 (Journal Indexed in SCI)

## Articles Published in Other Journals

- **ANADOLU'DAKİ TIBBİN DOĞUŞU, DÜNYADAKİ İLK TIP OKULU OLARAK GEVHER NESİBE TIP MEDRESESİ VE DARÜŞŞİFASI**  
DÜNDAR M., EMEKLİR., ŞENER E. F.  
Bilimname, vol.3, pp.79-103, 2019 (Other Refereed National Journals)
- **The frequencies of Y chromosome microdeletions in infertile males**  
AKINSAL E. C. , BAYDİLLİ N., DÜNDAR M., EKMEKÇİOĞLU O.  
TURKISH JOURNAL OF UROLOGY, vol.44, pp.389-392, 2018 (Journal Indexed in ESCI)
- **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 PEDIATRIARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, vol.52, pp.122-132, 2017 (Journal Indexed in ESCI)
- **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, vol.16, 2017 (Journal Indexed in ESCI)
- **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, vol.14, pp.18-22, 2016 (Journal Indexed in ESCI)
- **Triplet Pregnancy with Partial Hydatidiform Mole Coexisting with Two Fetuses after Ovulation Induction and Intrauterine Insemination**  
KÜTÜK M. S. , DOLANBAYM., Akalin H., ÖZGÜN M. T. , Okten T., DÜNDAR M., AYGEN E. M.  
Gynecol Obstet Reprod Med, vol.21, pp.171-173, 2015 (National Refreed University Journal)
- **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, pp.156-162, 2015 (National Refreed University Journal)

- **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, vol.174, no.9, pp.391-398, 2015 (International Refreed University Journal)
- **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, vol.6, pp.50-53, 2015 (Journal Indexed in ESCI)
- **Genetic background of supernumerary teeth.**  
SUBASIOGLU A., SAVAS S., KUCUKYILMAZ E., KESİM S., YAGCI A., Dundar M.  
European journal of dentistry, vol.9, pp.153-8, 2015 (Refereed Journals of Other Institutions)
- **Effects of ACE expression and I/D polymorphism on alpine skiing performance**  
POLAT M., ÇOKSEVİM B., TAHERİ S., DÜNDAR M.  
Gazzetta Medica Italiana, vol.173, pp.593-600, 2014 (Refereed Journals of Other Institutions)
- **ACE EXPRESION I/D POLYMORPHISM IN ALPINE SKIING**  
POLAT M., Çoksevım B., TAHERİ S., DÜNDAR M.  
Gazzetta Medica Italiana-Archivio Per Le Scienze Mediche, vol.173, pp.593-600, 2014 (International Refreed University Journal)
- **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, vol.21, pp.9-19, 2012 (National Refreed University Journal)
- **Biotechnology, Cloning and Ethics.**  
DÜNDAR M., ŞENER E. F.  
Global Bioethics, vol.27, pp.179-182, 2012 (Refereed Journals of Other Institutions)
- **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, pp.181-195, 2011 (Refereed Journals of Other Institutions)
- **Amniyotik Bant Sekanslı Olguya Genetik Yaklaşım**  
Uzak Subaşıoğlu A., DÜNDAR M., ARSLAN K.  
ERCİYES TIP DERGİSİ, vol.32, pp.61-64, 2010 (National Refreed University Journal)
- **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, vol.18, pp.43-52, 2009 (International Refreed University Journal)
- **Genetik Anomalisi Olmayan İki Oligodonti Olgusu**  
ŞİŞMAN Y., Tarım Ertaş E., DÜNDAR M.  
Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, vol.16, pp.180-185, 2007 (National Refreed University Journal)
- **Frequency of the common G985A mutation in the medium-chain acyl-coa dehydrogenase gene in Turkish population**  
DÜNDAR M., TAHERİ S., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., ÇAĞLAYAN O.  
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, vol.29, pp.263-267, 2007 (National Refreed University Journal)
- **Cystic hygroma occuring in a twin pregnancy**  
Yaşasın Z., Başbuğ M., Dündar M., SERİN I. S. , Tayyar M., Narin N.  
Gynecol Obstet Reprod Med, vol.6, pp.219-220, 2000 (Other Refreed National Journals)

- **in: 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, Editor, 2018 Ankara Nobel Tıp Kitabevleri Ltd. Şti, Ankara, pp.5-20, 2018
- **in: GÜNCEL BİYOTEKNOLOJİ VE UYGULAMALARI**  
DÜNDAR M., BAĞIŞ H., GÖKÇE N.  
Biyoteknolojik Terimler, Prof.Dr. MUNİS DÜNDAR Prof.Dr. HAYDAR BAĞIŞ, Editor, Erciyes Üniversitesi Yayınları,  
Kayseri, pp.609-625, 2017
- **in: GÜNCEL BİYOTEKNOLOJİ VE UYGULAMALARI**  
DOĞAN M. E. , BAYRAMOV R., DÜNDAR M.  
YENİ NESİL DİZİLEME TEKNOLOJİLERİ, Dündar M., Bağış H., Editor, Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri,  
pp.371-394, 2017
- **in: Güncel Biyoteknoloji Uygulamaları**  
DÜNDAR M., ŞENER E. F.  
Biyoteknolojiye Genel Bakış ve Tarihi Süreç, Dündar M, Bağış H, Editor, Erciyes Üniversitesi, Kayseri, pp.1-23,  
2017
- **Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 1**  
DÜNDAR M.  
Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, 2016
- **in: Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2**  
DÜNDAR M.  
Bireysel Tıp, Dündar M., Editor, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, pp.1147-1160, 2016
- **in: Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2**  
DÜNDAR M.  
Nöromusküler Hastalıklar ve Genetiği, Dündar M., Editor, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, pp.839-873, 2016
- **in: Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2**  
DÜNDAR M.  
Entellektüel Yetersizlik - Anlık Yetiyitimi, Dündar M., Editor, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, pp.821-832,  
2016
- **in: Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 1**  
DÜNDAR M.  
Tarihçe, Dündar M., Editor, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, pp.1-24, 2016
- **in: Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2**  
DÜNDAR M.  
Genetik Hastalıklarda Antropometrik Ölçümler ve Yorumlanması, Dündar M., Editor, Mgrup Matbaacılık Kayseri,  
Kayseri, pp.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
- **in: CURRENT APPLICATIONS OF BIOTECHNOLOGY**  
DÜNDAR M., ÖNAL M. G. , Erdem Y.  
HISTORY OF BIOTECHNOLOGY, Dündar M, Editor, Mgrup, Kayseri, pp.1-8, 2015
- **in: Advances in Predictive, Preventive and Personalised Medicine**  
DÜNDAR M., ÖZDEMİR S. Y.  
Overview of the Healthcare System in Turkey, Golubnitschaja O., Editor, Epma/Springer, Brüksel, pp.167-189, 2012
- **in: Yenidoğan Dönemi Endokrin Hastalıkları**  
DÜNDAR M.

Dismorfik Çocuk ve Endokrin Sorunlar , Kurtoğlu S., Editor, Nobel Tıp Kitapevleri, İstanbul, pp.129-141, 2011

• **Modern Biyoteknoloji Ve Uygulamalar**

DÜNDAR M.

Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri, 2010

• **in: Modern Biyoteknoloji ve Uygulamaları**

DÜNDAR M.

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

• **in: Modern Biyoteknoloji ve Uygulamaları**

DÜNDAR M.

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

• **in: 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, mistik s., Editor, Güneş Tıp Kitapevi Yayınları, Kayseri, pp.3-15, 2008

• **in: Lomber Dejeneratif Disk Hastalığı**

DÜNDAR M.

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

## Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- **The sexual and psychological conditions of male patients with klinefelter syndrome and vasal agenesis**  
BAYDİLLİ N., DEMİRTAŞ A., ÖZKAYA M., SABUR V., AKINSAL E. C. , DÜNDAR M., EKMEKÇİOĞLU O.  
V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Nevşehir, Turkey, 20 - 22 February 2020
- **A case with multiple dislocations associated Larsen Syndrome a novel variant of FLNB gene**  
ARSLAN S. B. , Acar Dirican Ö., CERRAH GÜNEŞ M., DOĞAN M. E. , PER H., DÜNDAR M.  
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, vol.22
- **Two novel missense variants of FGFR2 gene in two patients with Pfeiffer Syndrome Type 3**  
DOĞAN M. E. , Dündar B., Gunes M. C. , BAYRAMOV R., Karaduman N. K. , PER H., DÜNDAR M.  
European Biotechnology Congress, Athens, Greece, 26 - 28 April 2018, vol.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, Sweden, 24 - 25 November 2017, vol.16, pp.2995-2996
- **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, Croatia, 25 - 27 May 2017
- **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, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.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, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256
- **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, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256
- **Frequency of chromosome variants in families with recurrent pregnancy loss and statistical analysis of infertility**

GUNSILIB., BAYRAMOV R., KENANOGLU S., DOĞAN M. E. , GUNES M. C. , SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.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, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256
- **Association of the thrombophilia panel with breast and/or ovarian cancer risk**  
DÜNDAR M.  
European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, pp.80
- **The Effect of CYP2C19\*2 Polymorphism on Clopidogrel Resistance In COPD Patients**  
DÜNDAR M.  
European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, pp.80
- **Developments in biotechnology**  
DÜNDAR M.  
European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, pp.7
- **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 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, Cyprus (Kkct), 4 - 07 May 2017, vol.15, pp.121
- **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, Cyprus (Kkct), 4 - 07 May 2017, vol.15, pp.170
- **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, Cyprus (Kkct), 4 - 07 May 2017, pp.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, Latvia, 5 - 07 May 2016, vol.231
- **Perspectives of biotechnology**  
Gartland K. M. A. , DÜNDAR M., BECCARI T., MAGNI M. V. , Gartland J. S.  
European Biotechnology Conference, Latvia, 5 - 07 May 2016, vol.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, Latvia, 5 - 07 May 2016, vol.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, Germany, 30 September - 03 October 2015, vol.13, pp.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, Romania, 7 - 09 May 2015, vol.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, Romania, 7 - 09 May 2015, vol.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, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.1

- **Diyabetin sıçan testis dokusunda oluşturduğu hasarda NOS'ların rolü ve pentoksifillinin etkisi**  
SONMEZ M. F. , KILIÇ E., DÜNDAR M., KARABULUT D., CILENK K., DELIGONUL E.  
40. Ulusal Fizyoloji Kongresi, Kayseri, Turkey, 2 - 06 September 2014, pp.145
- **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, Slovakia, 1 - 04 July 2013
- **A Study of 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, Slovakia, 1 - 04 July 2013
- **Analysing the role of MDM2 SNP309 in patients with glioblastoma multiforme**  
Akbarova Y., DÜNDAR M., Akalin H., ASLAN D., CANÖZ Ö., Ada Y., Yıldız O.  
European Biotechnology Congress, Bratislava, Slovakia, 16 - 18 May 2013, vol.24, no.1
- **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, vol.24
- **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, Turkey, 17 - 21 April 2013
- **Ailesel Nonsendromik İşitme Kaybının Genetik Temelinin Araştırılması**  
DÜNDAR M., SUBAŞIOĞLU UZAK A.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 1 - 04 December 2012
- **Fenilketonüri Hastalarında Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması**  
SUBAŞIOĞLU UZAK A., DÜNDAR M.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 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, Turkey, 1 - 04 December 2012
- **McKusick-Kaufman Sendromlu Bir Olgu Sunumu.**  
Özdemir S. Y. , ŞENER E. F. , ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 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, Turkey, 1 - 04 December 2012
- **A Novel FGFR3 Mutation in Hypochondroplasia**  
SUBAŞIOĞLU UZAK A., DÜNDAR M.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 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, Turkey, 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, Italy, 27 - 30 September 2012, no.59, pp.54
- **O6-metil guanin DNA-metil transferaz promoter metilasyonu olan glioblastomalı olgularda CpG 1, CpG 2, CpG 3 ve CpG 4 metilasyonunun tedavi cevabına etkisi**  
ASLAN D., YILDIZ O. G. , CANÖZ Ö., DÜNDAR M., GÜNDOĞ M., SOYUER S.  
10. Ulusal Radyasyon Onkolojisi Kongresi, Turkey, 19 - 23 April 2012
- **The increasing importance of Medical Genetics in Turkey**  
POLAT S., Karabulut S. Y. , BAHADIR O., DÜNDAR M.  
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Turkey, 28 October - 01 November 2011, vol.22, pp.90

- **Association of PAI-1 and TNF- $\alpha$  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, Romania, 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, Turkey, 1 - 04 December 2010, pp.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, Turkey, 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, Turkey, 1 - 04 December 2010
- **Ailesel Akdeniz Ateşi Olgularında Mutasyon Taranması.**  
ŞENER E. F. , TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 1 - 04 May 2008
- **Tromboz Eğilimi Olan Hastalarda Faktör V (G1691A), Protrombin (G20210A) ve MTHFR (C677T) Gen Mutasyonlarının Sıklığı.**  
Taşdemir Ş., ŞENER E. F. , ÖZKUL Y., DÜNDAR M., SAATÇİ Ç.  
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 1 - 04 May 2008
- **Kistik Fibrosis Hastalarının Mutasyon Analiz Sonuçları**  
SAATÇİ Ç., TAHERİ S., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., ERÖZ R.  
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 20 May 2006, pp.90
- **Spinal Müsküler Atrofi Ön Tanısıyla Gelen Hastalarda Moleküler Analiz Sonuçları**  
TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.94
- **Duchenne/Becker Muscular Distrofi Hastalarında Polimeraz Zincir Reaksiyonu ile Delesyon Analizi Sonuçları**  
TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.72
- **Screening Gene Mutation In FMF Disease**  
ŞİNGİN H., TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.  
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.93
- **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, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.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, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.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, Turkey, 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, Germany, 28 - 30 March 2003, pp.23
- **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, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.23
- **Kronik Miyeloid Lösemide Sitogenetik ve Moleküler Yaklaşımlar**  
AKALIN H., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., ÇETİN M., TEKİN S.  
V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.8
- **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, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.40

- **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, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.33

- **Kistik Fibrozis Mutasyon Dağılımı**

DÜNDAR M., TEKİN S., ÖZKUL Y.

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

- **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, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.27

- **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, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.14

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

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

3. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Adana, Turkey, 1 - 04 October 1998, pp.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, Turkey, 10 - 13 May 1998

- **A case of Weismann-Netter and Stuhl ( Toxopachyosteosis ) syndrome with communicant hydrocephalus 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, Sweden, 1 - 04 June 1997, vol.48, pp.66

## Supported Projects

DÜNDAR M., EMEKLİ R., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, Elde Esansiyel Tremoru olan hastalarda Propranolol tedavisinin LINGO1 HS1BP3 HTRA2 DRD3 TENM4 SLC1A2 genlerinin üzerindeki etkisinin araştırılması, 2016 - 2019

DÜNDAR M., ÖNAL M. G. , Project Supported by Higher Education Institutions, Plevral efüzyonlarda transuda eksuda ayırımında İnterlökin-6 genin rolü, 2017 - 2018

BAŞKOL G., KILIÇ E., DÜNDAR M., BAŞKOL M., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, Alzheimer Hastalığında PARP1 ve DNA Pol Beta mRNA ekspresyonlarının araştırılması, 2016 - 2018

DÜNDAR M., AKBAROVA Y., CANÖZ Ö., ÇÖMERTMAN A., AKALIN H., Project Supported by Higher Education Institutions, Primer Beyin Tümörlerinde BCL2 MEG3 ve NRF2 gen ifade profillerinin araştırılması, 2016 - 2017

TURAN M. T. , DÜNDAR M., ÜNAL F., AKALIN H., Project Supported by Higher Education Institutions, 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. , Project Supported by Higher Education Institutions, KOAH hastalarında CYP2C192 CYP2C193 polimorfizminin Klopidoğrel direnci üzerine etkisi, 2015 - 2017

SAĞSEN B., ÜSTÜN Y., Taşçıoğlu N., DÜNDAR M., ARSLAN S., Project Supported by Higher Education Institutions, MTA Fillapex'in İn Vitro Genotoksitesinin Değerlendirilmesi, 2012 - 2017

DÜNDAR M., KELEŞTEMUR H. F. , POLAT S., ÖZKUL Y., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, Metilentetrahidrofolat Redüktaz Genindeki 667C>T ve 1298 A>C Polimorfizmlerinin Ektopik Gebelik Hastalarında Uygulanan Metotreksat Tedavisine Etkilerinin Araştırılması, 2013 - 2016

TUTAR N., YÜKSEKKAYA M., DÜNDAR M., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, Akciğer Adenokarsinomlarının Etiyolojisinde APOBEC (apolipoprotein B mRNA editing enzyme, catalytic polypeptide-like) Gen Ailesinin Rolünün Araştırılması, 2014 - 2015

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

KELEŞTEMUR H. F. , ARIBAŞ S., DÜNDAR M., ÖZDAMAR KARACA Z. C. , POLAT S., ÖZKUL Y., ÜNLÜHİZARCI K., Project Supported by Higher Education Institutions, Hirsut/Hiperandrojenemili Kadın Hastalarda Fenotip-Genotip İlişkisinin Araştırılması, 2014 - 2015

SÖNMEZ M. F. , KILIÇ E., DÜNDAR M., Project Supported by Higher Education Institutions, 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. , Project Supported by Higher Education Institutions, Akut Myeloid Lösemi Hastalarında BAP1 ve ANAPC7 Gen Ekspresyonlarının Araştırılması., 2013 - 2015

ÜNLÜHİZARCI K., TAHERİ S., ÖZGÜN M. T. , BORLU M., TANRVERDİ F., ÖZDAMAR KARACA Z. C. , DÜNDAR M., KELEŞTEMUR H. F. , Project Supported by Higher Education Institutions, İdiyopatik Hirsutizmli hastalarda Östrojen ve Androjen Metabolizmasında Görevli Genlerin mRNA Ekspresyonlarının Araştırılması, 2012 - 2015

BAYRAM F., DİRİ H., DÜNDAR M., EMİROĞULLARI E. F. , Project Supported by Higher Education Institutions, Sheehan Sendromunun Etiyolojisinde Hipofiz Organogenezisi ve Otoimmünite ile İlgili Genetik Faktörlerin Rolünün Değerlendirilmesi, 2012 - 2014

BAYRAM F., EMİROĞULLARI E. F. , DİRİ H., DÜNDAR M., Project Supported by Higher Education Institutions, 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. , Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması, 2012 - 2014

DÜNDAR M., TAHERİ S., GÜMÜŞ H., BALTA B., ÖZTOP D. B. , Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, Avrupa Tarım Biyoteknoloji Sempozyumu, 2012 - 2013

SUNGUR M., TAHERİ S., DÜNDAR M., KARAKAŞ S., GÜNDOĞAN K., Project Supported by Higher Education Institutions, SEPSİSTE TLR-2, TLR-4 GEN POLİMORFİZMLERİ VE mRNA EKSPRESYONU, 2011 - 2013

SÖNMEZ M. F. , AKKUŞ D., KARA A., DÜNDAR M., KILIÇ E., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, İnsan Meme Epitel Hücrelerinin, Göğüs Kanseri Kök Hücrelerine Transisyonunda Piwi2 Rolünün Araştırılması, 2011 - 2013

KENDİRCİ M., POLAT S., KARDAŞ F., DÜNDAR M., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, BAZI ANTİTÜBERKÜLOZ İLAÇ VE KARIŞIMLARININ RATLARDA GENOTOKSİK ETKİLERİ, 2010 - 2013

DÜNDAR M., ERDOĞAN M., GÜMÜŞ H., ÖZTOP D. B. , SUBAŞIOĞLU UZAK A., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, Türk Toplumunda Ailesel Non-Sendromik İditme Kaybının Genetik Temelinin Araştırılması, 2011 - 2012

BAŞKOL M., ÇELİKBİLEK M., DÜNDAR M., TAHERİ S., DENİZ K., Project Supported by Higher Education Institutions, NON-ALKOLİK YAĞLI KARACİĞER HASTALARINDA SERUM MİKRO RNA DÜZEYLERİ, 2010 - 2012

YILDIZ O. G. , ASLAN D., CANÖZ Ö., DÜNDAR M., Project Supported by Higher Education Institutions, 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., Project Supported by Higher Education Institutions, ALKOL YOKSUNLUĞUNDA SİTOKROM(CYP) 1A2,2D6,2E1 VE 3A4 ENZİMLERİNİN EKSPRESYON VE POLİMORFİZİMLERİNİN ARAŞTIRILMASI, 2009 - 2011

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

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

DÜNDAR M., KENDİRCİ M., ALGAN D., Project Supported by Higher Education Institutions, FENİLALANİN HİDROKSİLAZ ENZİM EKSKİKLİĞİNE MOLEKÜLER GEN ANALİZLERİ METODUYLA TANI KONULMASI., 2006 - 2007

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

DÜNDAR M., ŞAHİN A., Project Supported by Higher Education Institutions, KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİLİ HASTALARDA MOLEKÜLER PATOLOJİKLERİN ARAŞTIRILMASI., 2006 - 2006

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

BAYRAM F., PATIROĞLU T., TANRIVERDİ F., DÜNDAR M., ÖZKUL Y., KELEŞTEMUR H. F. , DEMİRKOPARAN Ü., KOÇ A. N. , Project Supported by Higher Education Institutions, 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 DEĞİŞİKLERİNİN SAPTANMASI, 2004 - 2006

ÇAĞLAYAN A. O. , BORLU M., ÜNLÜHİZARCI K., DÜNDAR M., Project Supported by Higher Education Institutions, İDİOPATİK HİRŞÜTİZMLİ 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., Project Supported by Higher Education Institutions, KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ HASTALARINDA EN YAYGIN (656G, İ72N, V28İL, Q318X, R356V VB), 2004 - 2005

## Activities in Scientific Journals

Global Bioethics, Editor, 2013 - Continues

Frontiers, Editor, 2013 - Continues

Frontiers in Child and Neurodevelopmental Psychiatry, Publication Committee Member, 2013 - Continues  
The EPMA Journal, Publication Committee Member, 2013 - Continues  
Turkish Journal of Medical Science, Editor, 2012 - Continues  
International Journal of Anthropology, Editor, 2012 - Continues  
Human Evolution, Editor, 2011 - Continues  
Moleküler Tanı Dergisi, Assistant Editor, 2011 - Continues  
International Journal of Anthropology, Publication Committee Member, 2010 - Continues  
Sağlık Bilimleri Dergisi, Publication Committee Member, 2010 - Continues

## **Scientific, Association Organizations and Organizations Membership / Tasks**

Chairman, 2011 - Continues  
European Association of Predictive Preventive Personalised Medicine, Member, 2005 - Continues  
Member, 2005 - Continues  
Member, 2004 - Continues  
Member, 2015 - 2015  
Member, 2010 - 2015  
Chairman, 2009 - 2011  
Co-chairman, 2007 - 2009  
Chairman, 2002 - 2005

## **Scientific Refereeing**

CLINICAL GENETICS, SCI Journal, June 2018  
Frontiers in Neuroscience, Other journals, November 2016  
Frontiers in Neurogysection Autonomic Neuroscience, Other journals, November 2016  
Frontiers in Pediatrics, Other journals, October 2016  
Frontier Pediatrics, Other journals, July 2016  
Firat Tıp Dergisi, National Scientific Refreed Journal, July 2016  
Journal of Biotechnology, Other journals, July 2016  
Neuropediatrics, Other journals, July 2016  
Journal of Human Genome Variation Society, Other journals, July 2016  
Erciyes Medical Journal, National Scientific Refreed Journal, July 2016  
Neuropediatrics, Other journals, July 2016  
Frontiers in Neuroscience, Other journals, June 2016  
İzmir Eğitim ve Araştırma Hastanesi Tıp Dergisi, National Scientific Refreed Journal, June 2016  
Frontiers in Neuroscience, Other journals, May 2016  
Frontiers in Neuroscience, National Scientific Refreed Journal, April 2016  
Frontiers in Pediatrics, Other journals, April 2016  
Frontiers in Neuroscience, Other journals, April 2016  
Frontiers in Neuroscience, Other journals, April 2016  
TUBITAK Project, April 2016  
Frontiers in Neuroscience, National Scientific Refreed Journal, March 2016  
Journal of Assisted Reproduction and Genetics, National Scientific Refreed Journal, March 2016  
Frontiers in Neuroscience, National Scientific Refreed Journal, March 2016  
Frontiers in Neuroscience, National Scientific Refreed Journal, March 2016  
Journal of Assisted Reproduction and Genetics, Other journals, March 2016  
Türkiye Klinikleri, National Scientific Refreed Journal, March 2016  
Frontiers in Pediatrics, National Scientific Refreed Journal, February 2016  
Molecular Biology Reports, SCI Journal, January 2013  
The Application of Clinical Genetics, Other journals, January 2013  
Child and Neurodevelopmental Psychiatry, Other journals, January 2013

Journal of Assisted Reproduction and Genetic, SCI Journal, January 2013  
Iranian Journal of Pediatrics, SCI Journal, January 2013  
The EPMA Journal, Other journals, January 2012

## Scientific Consultations

NHLS RESEARCH TRUST, Güney Afrika Cumhuriyeti, Other, 2013 - Continues  
TUBİTAK, Project Consultancy, 2011 - Continues  
Sağlık Bakanlığı Tıbbi Genetik Uzmanlığı Müfredatı Komisyonu, Other, 2010 - Continues  
YÖK, Scientific Consultancy, 2010 - Continues

## Invited Congress and Symposium Activities

3. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2019 - 2019  
5. Adana Genetik Günleri "Nörojenetik Sempozyumu", Attendee, Adana, Turkey, 2019 - 2019  
TOTBİD – TOTEK Ortopedi ve Travmatoloji XVIII. Temel Bilimler ve Araştırma Okulu, Attendee, Kayseri, Turkey, 2019 - 2019  
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri, Attendee, Kayseri, Turkey, 2019 - 2019  
BRCAkademi, Attendee, İstanbul, Turkey, 2019 - 2019  
13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2018 - 2018  
Adnan Menderes Üniversitesi, Rekombinant DNA ve Protein Araştırma ve Uygulama Merkezi Konferansı, Attendee, Aydın, Turkey, 2018 - 2018  
Erciyes Tıp Genetik Günleri, Attendee, Kayseri, Turkey, 2018 - 2018  
3. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2018 - 2018  
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Attendee, Antalya, Turkey, 2017 - 2017  
Medical Genetics Course and Biotechnology MAGI Balkan and EBNA European Biotechnology Thematic Network Association, Attendee, Tiranë, Albania, 2017 - 2017  
Erciyes Tıp Genetik Günleri 2017, Attendee, Kayseri, Turkey, 2017 - 2017  
2. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2017 - 2017  
2. Uluslararası Katılımlı Ulusal Nadir Hastalıklar ve Yetim İlaçlar Sempozyumu, Attendee, İstanbul, Turkey, 2016 - 2016  
Magi Euregio, Attendee, Perugia, Italy, 2016 - 2016  
One Health Inter-Regional European Conference, Attendee, Bucuresti, Romania, 2016 - 2016  
European Biotechnology School, Attendee, Minsk, Belarus, 2016 - 2016  
European Human Genetics Conference 2016, Attendee, Barcelona, Spain, 2016 - 2016  
3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, Attendee, İstanbul, Turkey, 2016 - 2016  
13. Uludağ Ortopedi ve Travmatoloji Günleri, Attendee, Bursa, Turkey, 2016 - 2016  
II. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2016 - 2016  
Euroasia genç bilim insanları toplantısı, Attendee, Minsk, Belarus, 2015 - 2015  
Biyoinformatik ve Genetikteki Uygulamaları, Attendee, İstanbul, Turkey, 2015 - 2015  
Avrupa biyoteknolojisi ve Rusya işbirliği, Attendee, Saransk, Russia, 2015 - 2015  
KKTC Yakın Doğu Üniversitesi Uluslararası Biyomedikal Kongresi, Attendee, Cyprus (Kktc), 2015 - 2015  
İ.Ü. Genetik Kulübü "11. Uluslararası Katılımlı Moleküler Biyoloji ve Genetik Kış Okulu", Invited Speaker, İstanbul, Turkey, 2014 - 2014  
11. Uluslararası Katılımlı Moleküler Biyoloji ve Genetik Kış Okulu, Attendee, İstanbul, Turkey, 2014 - 2014  
I. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2013 - 2013  
I. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2013 - 2013  
9. Ulusal Hepatoloji Kongresi, Attendee, İstanbul, Turkey, 2013 - 2013  
European Biotechnology Congress, Attendee, Bratislava, Slovakia, 2013 - 2013  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, Bursa, Turkey, 2012 - 2012  
International Conference on Genetic Syndromes & Gene Therapy, Attendee, San Antonio, United States Of America, 2012 - 2012  
OMICS Kongresi, Attendee, Texas, United States Of America, 2012 - 2012

European Biotechnology Week in Valencia, Attendee, Valencia, Spain, 2012 - 2012  
EUROBIOTECH 2012 Agriculture Symposium, Attendee, Kayseri, Turkey, 2012 - 2012  
Toraks İç Anadolu Derneği Toplantısı, Attendee, Turkey, 2011 - 2011  
BIOTECH 2011 2. Ulusal Biyoteknoloji Öğrenci Kongresi, Attendee, İstanbul, Turkey, 2011 - 2011  
V. Dismorfoloji Günleri 2011, Attendee, İstanbul, Turkey, 2011 - 2011  
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, İstanbul, Turkey, 2010 - 2010  
1.Uluslararası Katılımlı Kök Hücre Sempozyumu, Attendee, Samsun, Turkey, 2010 - 2010  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ ve TIBBİ GENETİK DERNEĞİ işbirliği ile Hibrid Kursu, Attendee, İstanbul, Turkey, 2009 - 2009  
Tıbbi Genetik Sempozyumu, Attendee, Bolu, Turkey, 2009 - 2009  
MediMedGen 2009 Toplantısı ve Mediterranean Medical Genetics Congress, Attendee, Turkey, 2009 - 2009  
Uluslararası Katılımlı X. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Attendee, Kayseri, Turkey, 2009 - 2009  
VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Klinik Genetikte Akış Şemaları, Konuşmacı,, Attendee, Kayseri, Turkey, 2006 - 2006

## Citations

Total Citations (WOS):666

h-index (WOS):13