

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

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

International Researcher IDs

ScholarID: OdKL1FUAAAAJ

ORCID: 0000-0003-0969-4611

Publons / Web Of Science ResearcherID: B-3150-2011

ScopusID: 57206339176

Yoksis Researcher ID: 9855

Education Information

Expertise In Medicine, Eskisehir Osmangazi University, Tıp Fakültesi, Tibbi Genetik, Turkey 1996 - 1997

Doctorate, Glasgow University, Tip Fakültesi, Tibbi Genetik, United Kingdom 1990 - 1994

Undergraduate, Erciyes University, Tip Fakültesi, Turkey 1978 - 1985

Foreign Languages

English, C1 Advanced

Research Areas

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

Academic and Administrative Experience

Erciyes University, 2003 - Continues

Erciyes Üniversitesi, Tibbi Genetik Anabilim Dalı Kuruculuk Ve Başkanlığı, 2002 - Continues

Erciyes University, 2021 - 2024

Erciyes Üniversitesi, Erciyes Üniversitesi Uluslararası Ofis, 2002 - 2004

Erciyes University, 2000 - 2004

Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, 2002 - 2003

Advising Theses

- DÜNDAR M., Alzheimer Hastalığında PARP1 ve DNA Pol Beta mRNA ekspresyonlarının araştırılması, Postgraduate, S.Kenanoğlu(Student), 2017
- DÜNDAR M., Frajil X sendromlu hastalarda FMR1 genindeki 3'lü tekrar artış sayı mutasyonlarının belirlenmesi, Postgraduate, Y.Ada(Student), 2014
- DÜNDAR M., Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması, Postgraduate, Ş.Altunok(Student), 2013
- DÜNDAR M., Infant 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 İşitme Kaybının Genetik Temelinin Araştırılması, Expertise In Medicine, A.UZAK(Student), 2011
- DÜNDAR M., Skolyoz, körlük ve araknodaktılı gösteren geniş bir türk ailesinde bağlantı, Doctorate, S.Öranay(Student), 2006
- DÜNDAR M., Fenilalalin hidroksilaz enzim eksikliğine moleküller gen analizleri metodıyla tanı konulması, Postgraduate, D.Algan(Student), 2006

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Beyond the phenotype: Exploring inherited retinal diseases with targeted next-generation sequencing in a Turkish cohort**
ÖZGÜÇ ÇALIŞKAN B., USLU K., Kahraman N. S., ERKILIÇ K., Oner A., DÜNDAR M.
CLINICAL GENETICS, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **A Case Series of Three Patients with Cleidocranial Dysplasia: Clinical Presentation and Diagnostic Considerations**
BERBER U., GÜL ŞIRAZ Ü., YAKUBİ M., GÖK E., KARA L., KİRAZ A., Duendar M., HATİPOĞLU N.
CLEFT PALATE CRANIOFACIAL JOURNAL, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **Deciphering the host genetic factors conferring susceptibility to severe COVID-19 using exome sequencing**
Uslu K., Ozcelik F., Zararsiz G., Eldem V., Cephe A., Sahin I. O., Yuksel R. C., Sipahioglu H., Ozer Simsek Z., Baspinar O., et al.
GENES AND IMMUNITY, vol.25, no.1, pp.14-42, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **A case of autoimmune lymphoproliferative syndrome with a novel de novo FAS variant**
ÖZÇELİK F., ASLAN K., Gok V., Ari M. B., ÖZCAN A., EKEN A., Ünal E., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
Pediatric Hematology and Oncology, vol.41, no.4, pp.301-309, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **< i > ABCA4 < /i > variant screening in a Turkish cohort with Stargardt disease**
KAHRAMAN N. S., Ozguc caliskan B., Kandemir N., Oner A., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
OPHTHALMIC GENETICS, vol.45, no.2, pp.133-139, 2024 (SCI-Expanded)
- VI. **A retrospective study on the clinical and molecular outcomes of calpainopathy in a Turkish patient cohort**
Şahin İ. O., KARATAŞ E., DEMİR M., TAN B., PER H., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
Turkish Journal of Medical Sciences, vol.54, no.1, pp.86-98, 2024 (SCI-Expanded)
- VII. **Unleashing the potential of biotechnology for sustainable development**
Donato K., Medori M. C., Stuppia L., Beccari T., DÜNDAR M., Marks R. S., Michelini S., Borghetti E., Zuccato C., Seppilli L., et al.
EUROPEAN REVIEW FOR MEDICAL AND PHARMACOLOGICAL SCIENCES, pp.100-113, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. **Achievement of sustainable development goals through the Mediterranean diet**
Medori M. C., Donato K., Stuppia L., Beccari T., DÜNDAR M., Marks R. S., Michelini S., Borghetti E., Zuccato C., Seppilli L., et al.
EUROPEAN REVIEW FOR MEDICAL AND PHARMACOLOGICAL SCIENCES, pp.89-99, 2023 (SCI-Expanded)

- IX. **Unexpectedly high mutation rate of cyp11b1 compared to cyp21a2 in randomly-selected turkish women: a large screening study**
 POLAT S., KARABURGU S., ÜNLÜHİZARCI K., DÜNDAR M., ÖZKUL Y., ARSLAN Y. K., KARACA Z. C., Kelestimur F.
JOURNAL OF ENDOCRINOLOGICAL INVESTIGATION, vol.46, no.11, pp.2367-2377, 2023 (SCI-Expanded)
- X. **PPM1K defects cause mild maple syrup urine disease: The second case in the literature**
 ÖZÇELİK F., ARSLAN S., Ozguc Caliskan B., KARDAŞ F., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
American Journal of Medical Genetics, Part A, vol.191, no.5, pp.1360-1365, 2023 (SCI-Expanded)
- XI. **A Case of Short Stature Caused by a Mutation in the ACAN Gene**
 KARATAŞ E., DEMİR M., ÖZÇELİK F., KARA L., Akyurek E., BERBER U., HATİPOĞLU N., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.14, no.2, pp.123-128, 2023 (SCI-Expanded)
- XII. **Contribution of genotypes in Prothrombin and Factor V Leiden to COVID-19 and disease severity in patients at high risk for hereditary thrombophilia.**
 Kiraz A., Sezer O., ALEMDAR A., Canbek S., Duman N., BİŞGİN A., Cora T., Ruhi H. I., Ergoren M. C., GEÇKİNLI B. B., et al.
Journal of medical virology, vol.95, no.2, 2023 (SCI-Expanded)
- XIII. **Case Report: A Novel Mutation Leading to 11-β Hydroxylase Deficiency in a Female Patient**
 ÖZBAŞ B., DEMİR M., DURSUN H., Sahin I., HACIOĞLU A., ÖZDAMAR KARACA Z. C., DÜNDAR M., ÜNLÜHİZARCI K.
ENDOCRINE METABOLIC & IMMUNE DISORDERS-DRUG TARGETS, vol.23, no.5, pp.721-726, 2023 (SCI-Expanded)
- XIV. **Neonatal Diabetes, Congenital Hypothyroidism, and Congenital Glaucoma Coexistence: A Case of GLIS3 Mutation**
 Sarıkaya E., Kendirci M., Demir M., DÜNDAR M.
JCRPE Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, vol.15, no.4, pp.426-430, 2023 (SCI-Expanded)
- XV. **Congenital Myasthenic Syndromes in Turkey: Clinical and Molecular Characterization of 16 Cases With Three Novel Mutations**
 YILDIRIM S., GÜLEÇ A., Erdogan M., Demir M., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., ÇAĞLAYAN A. O., DÜNDAR M., PER H.
Pediatric Neurology, vol.136, pp.43-49, 2022 (SCI-Expanded)
- XVI. **Analysis of ACE2 and TMPRSS2 coding variants as a risk factor for SARS-CoV-2 from 946 whole-exome sequencing data in the Turkish population**
 DUMAN N., Tuncel G., BİŞGİN A., TUĞ BOZDOĞAN S., Sag S. O., GÜL Ş., Kiraz A., Balta B., Erdogan M., Uyanık B., et al.
JOURNAL OF MEDICAL VIROLOGY, vol.94, no.11, pp.5225-5243, 2022 (SCI-Expanded)
- XVII. **Germline landscape of BRCAs by 7-site collaborations as a BRCA consortium in Turkey**
 BİŞGİN A., ÖZEMİR SAĞ Ş., DOĞAN M. E., Yıldırım M. S., Gümüş A. A., Akkus N., Balasar O., Durmaz C. D., Ersoz R., Altiner S., et al.
BREAST, vol.65, pp.15-22, 2022 (SCI-Expanded)
- XVIII. **CDH5, a Possible New Candidate Gene for Genetic Testing of Lymphedema**
 Michelini S., Ricci M., Amato B., Gentileschi S., Veselenyiova D., Kenanoglu S., Fiorentino A., Kurti D., Baglivo M., Manara E., et al.
LYMPHATIC RESEARCH AND BIOLOGY, vol.20, pp.496-506, 2022 (SCI-Expanded)
- XIX. **A novel missense mutation outside the DNAJ domain of DNAJC21 is associated with Shwachman-Diamond syndrome**
 Alsavaf M. B., Verboon J. M., DOĞAN M. E., Azizoglu Z. B., Okus F. Z., ÖZCAN A., DÜNDAR M., EKEN A., ALTUNTAŞ H., Sankaran V. G., et al.
BRITISH JOURNAL OF HAEMATOLOGY, vol.197, no.6, 2022 (SCI-Expanded)
- XX. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**
 DÜNDAR M., FAHRİOGLU U., Yıldız S. H., Bakır-Gungor B., TEMEL Ş. G., AKIN H., ARTAN S., Cora T., ŞAHİN F. İ., DURSUN A., et al.
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, vol.22, no.3, pp.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- XXI. **A very rare cause of arthrogryposis multiplex congenita: a novel mutation in TOR1A**
 SARIKAYA E., ÖZÇELİK F., GÜL ŞIRAZ Ü., HATİPOĞLU N., GÜNEŞ T., DÜNDAR M.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.35, no.6, pp.845-850, 2022 (SCI-Expanded)

- XXII. **A teenager boy with a novel variant of Sitosterolemia presented with pancytopenia.**
 Gok V., Tada H., Ensar Dogan M., ALAKUŞ SARI Ü., ASLAN K., ÖZCAN A., YILMAZ E., KARDAŞ F., KARAKÜKCÜ M., CANATAN H., et al.
Clinica chimica acta; international journal of clinical chemistry, vol.529, pp.61-66, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIII. **COVID-19 vaccine candidates and vaccine development platforms available worldwide**
 DUMAN N., ALzaidi Z., Aynekin B., Taskin D., Demirors B., YILDIRIM A., Sahin I. O., BİLGİLİ F., TAHİR TURANLI E., Beccari T., et al.
JOURNAL OF PHARMACEUTICAL ANALYSIS, vol.11, no.6, pp.675-682, 2021 (SCI-Expanded)
- XXIV. **< i>BRCA</i> Variations Risk Assessment in Breast Cancers Using Different Artificial Intelligence Models**
 Senturk N., Tuncel G., DOĞAN B., Aliyeva L., Dundar M. S., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Mocan G., TEMEL Ş. G., DÜNDAR M., Ergoren M. C.
GENES, no.11, 2021 (SCI-Expanded)
- XXV. **In vitro and clinical studies on the efficacy of alpha-cyclodextrin and hydroxytyrosol against SARS-CoV-2 infection**
 Paolacci S., Ergoren M. C., De Forni D., Manara E., Poddesu B., Cugia G., Dhuli K., Camilleri G., Tuncel G., Suer H. K., et al.
EUROPEAN REVIEW FOR MEDICAL AND PHARMACOLOGICAL SCIENCES, vol.25, pp.81-89, 2021 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Naturally-occurring and cultured bacteriophages in human therapy**
 Kiani A. K., Anpilogov K., Dhuli K., Paolacci S., Benedetti S., Manara E., Guerri G., Dautaj A., Beccari T., DÜNDAR M., et al.
EUROPEAN REVIEW FOR MEDICAL AND PHARMACOLOGICAL SCIENCES, vol.25, pp.101-107, 2021 (SCI-Expanded)
- XXVII. **A rare cause of membranoproliferative patterns of injury in siblings with steroid-resistant nephrotic syndrome: Answers**
 Günay N., Pınarbaşı A. S., Doğan M. E., Yel S., Balaban A. G., Dursun İ., Eken A., Akgün H., Dündar M., Poyrazoğlu M. H.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, no.12, pp.4029-4032, 2020 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **A rare cause of membranoproliferative patterns of injury in siblings with steroid-resistant nephrotic syndrome: Questions**
 Günay N., Pınarbaşı A. S., Doğan M. E., Yel S., Balaban A. G., Dursun İ., Eken A., Akgün H., Dündar M., Poyrazoğlu M. H.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, vol.36, no.12, pp.4027-4028, 2020 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Untitled**
 DÜNDAR M.
JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, vol.231, 2016 (SCI-Expanded)
- XXX. **The levels of NOS in rat testicular tissue damage created by diabetes and pentoxifylline therapy**
 Sonmez M. F., Kilic E., Karabulut D., Cilenk K. T., Deligonul E., Dundar M.
ACTA PHYSIOLOGICA, vol.215, pp.85, 2015 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **Artificial cells: A potentially groundbreaking field of research and therapy**
 Dundar M. S., Yildirim A., Yildirim D. T., AKALIN H., DÜNDAR M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.8, no.1, pp.55-64, 2024 (ESCI)
- II. **Impacts of Biotechnologically Developed Microorganisms on Ecosystems**
 Celebi D., Akalın H., Yılmaz M. T., Dündar M.
Eurobiotech Journal, vol.7, no.4, pp.196-205, 2023 (ESCI)
- III. **A Multicenter Study of Genotype Variation/Demographic Patterns in 2475 Individuals Including 1444 Cases With Breast Cancer in Turkey**
 Boğa İ., Özemri Sağ Ş., Duman N., Özdemir S. Y., Ergören M. Ç., Dalcı K., Mujde C., Parsak C. K., Rencüzoğulları Ç.,

- Sonmezler O., et al.
European Journal of Breast Health, vol.19, no.3, pp.235-252, 2023 (ESCI)
- IV. A New Case of Translocation T(2;7)(p23;q35) in Recurrent Pregnancy Loss
YILDIRIM A., Taskin D., ATASAY R., DÜNDAR M.
Clinical medicine & research, vol.21, no.1, pp.53-55, 2023 (ESCI)
- V. Current Advances in Breast Cancer: Implications for Developing New Treatment Strategies Through Epi-Drugs on the Road to Modifying the Epigenome
Kenanoglu S., Yuksel E. B., DÜNDAR M.
JOURNAL OF CLINICAL PRACTICE AND RESEARCH, no.5, pp.427-434, 2023 (ESCI)
- VI. Investigation of Relation Between MDR1 Gene and Ankylosing Spondylitis: Case Control Research
MDR1 Geni ile Ankilozan Spondilit Arasındaki İlişkinin İncelenmesi: Olgu Kontrol Araştırması
Kurt Çolak F., Bayram A., Korkmaz Bayram K., Kirnap M., Dündar M., Saatçi Ç.
Turkiye Klinikleri Journal of Medical Sciences, vol.42, no.3, pp.213-220, 2022 (Scopus)
- VII. Biomarker potential of the GRP78 cell-free RNA in endometrial cancer
Aynekin B., AKALIN H., MÜDERRİS İ. İ., AÇMAZ G., AKGÜN H., Sahin I. O., Alzaidi Z., Gokce N., Zararsiz G. E., ÖZKUL Y., et al.
EGYPTIAN JOURNAL OF MEDICAL HUMAN GENETICS, vol.23, no.1, 2022 (ESCI)
- VIII. Frequency of RPE65 Gene Mutation in Patients with Hereditary Retinal Dystrophy
Kahraman N. S., Oner A., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
TÜRK OFTALMOLOJİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF OPHTHALMOLOGY, vol.52, no.4, pp.270-275, 2022 (ESCI)
- IX. Evaluation of Utilizing the Distinct Genes as Predictive Biomarkers in Late-Onset Alzheimer's Disease
Kenanoglu S., KANDEMİR N., AKALIN H., GÖKÇE N., GÖL M. F., GÜLTEKİN M., KÖSEOĞLU E., MİRZA M., DÜNDAR M.
GLOBAL MEDICAL GENETICS, vol.09, no.02, pp.110-117, 2022 (ESCI)
- X. Ethical considerations regarding animal experimentation
Kiani A. K., Pheby D., Henehan G., Brown R., Sieving P., Sykora P., Marks R., Falsini B., Capodicasa N., Miertus S., et al.
Journal of preventive medicine and hygiene, vol.63, no.2, 2022 (Scopus)
- XI. An overview of the genetic aspects of hair loss and its connection with nutrition
GÖKÇE N., Basgoz N., Kenanoglu S., AKALIN H., ÖZKUL Y., Ergoren M. C., Beccari T., Bertelli M., DÜNDAR M.
Journal of preventive medicine and hygiene, vol.63, no.2, 2022 (Scopus)
- XII. Methodology for clinical research
Kiani A. K., Naureen Z., Pheby D., Henehan G., Brown R., Sieving P., Sykora P., Marks R., Falsini B., Capodicasa N., et al.
Journal of preventive medicine and hygiene, vol.63, no.2, 2022 (Scopus)
- XIII. Implication of the Mediterranean diet on the human epigenome
Kenanoglu S., GÖKÇE N., AKALIN H., Ergoren M. C., Beccari T., Bertelli M., DÜNDAR M.
Journal of preventive medicine and hygiene, vol.63, no.2, 2022 (Scopus)
- XIV. Periconceptional Mediterranean diet during pregnancy on children's health
Çobanoğulları H., Ergoren M. C., DÜNDAR M., Bertelli M., Tulay P.
Journal of preventive medicine and hygiene, vol.63, no.2, 2022 (Scopus)
- XV. Diagnosing Alström syndrome in a patient followed up with syndromic obesity for years
Yakubi M., Çiçek D., Demir M., Yıldırım A., Hatipoğlu N., Özkul Y., Dündar M.
Intractable & Rare Diseases Research, vol.11, no.2, pp.1-3, 2022 (ESCI)
- XVI. MTA FİLLAPEX'İN İN VITRO GENOTOKSİTESİNİN DEĞERLENDİRİLMESİ: SİSTEMATİK İNCELEMESİ
ARSLAN S., ÜSTÜN Y., TAŞÇIOĞLU N., DURUKAN S. M., SAĞSEN B., ÖNAL M. G., DÜNDAR M.
Turkiye Klinikleri Diş Hekimliği Bilimleri Dergisi, vol.28, pp.372-380, 2022 (Peer-Reviewed Journal)
- XVII. Reclassification of Hereditary Cancer Genes Variants
Ozdemir Y., Cag M., Seyhan S., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., Konya A.
TÜRK ONKOLOJİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF ONCOLOGY, vol.37, pp.462-467, 2022 (ESCI)
- XVIII. Propranolol significantly reduced DNA polymerase β expression in patients with essential tremor
KANDEMİR N., KENANOĞLU S., GÜLTEKİN M., GÖKÇE N., AKALIN H., TAŞÇIOĞLU N., MİRZA M., KÖSEOĞLU E., DÜNDAR M.

- Universa Medicina, vol.40, no.3, pp.207-215, 2021 (ESCI)
- XIX. **Propranolol significantly reduced DNA polymerase beta expression in patients with essential tremor**
Kandemir N., Kenanoglu S., GÜLTEKİN M., GÖKÇE N., Akalin H., Tascioglu N., Mirza M., Koseoglu E., DÜNDAR M.
UNIVERSA MEDICINA, vol.40, no.3, pp.207-215, 2021 (ESCI)
- XX. **Genetic testing for ocular coloboma**
Abeshi A., Marinelli C., Beccari T., DÜNDAR M., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.29-31, 2017 (ESCI)
- XXI. **Genetic testing for corneal dystrophies and other corneal Mendelian diseases**
Abeshi A., Fanelli F., Beccari T., DÜNDAR M., Viola F., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.41-44, 2017 (ESCI)
- XXII. **Genetic testing for pattern dystrophies**
Abeshi A., Coppola P., Beccari T., DÜNDAR M., Di Nicola M., Viola F., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.86-88, 2017 (ESCI)
- XXIII. **Genetic testing for Senior-Loken syndrome**
Abeshi A., Zulian A., Beccari T., DÜNDAR M., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.99-101, 2017 (ESCI)
- XXIV. **Genetic testing for Best vitelliform macular dystrophy**
Abeshi A., Bruson A., Beccari T., DÜNDAR M., Viola F., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.17-19, 2017 (ESCI)
- XXV. **Genetic testing for Mendelian cataract**
Abeshi A., Zulian A., Beccari T., DÜNDAR M., Ziccardi L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.66-69, 2017 (ESCI)
- XXVI. **Genetic testing for X-linked juvenile retinoschisis**
Abeshi A., Bruson A., Beccari T., DÜNDAR M., D'Esposito F., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.111-113, 2017 (ESCI)
- XXVII. **Genetic testing for Doyne honeycomb retinal dystrophy**
Abeshi A., Coppola P., Beccari T., DÜNDAR M., Ziccardi L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.45-47, 2017 (ESCI)
- XXVIII. **Genetic testing for Leber congenital amaurosis**
Abeshi A., Coppola P., Beccari T., DÜNDAR M., Falsini B., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.63-65, 2017 (ESCI)
- XXIX. **Genetic testing for Bietti crystalline dystrophy**
Abeshi A., Bruson A., Beccari T., DÜNDAR M., Ziccardi L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.20-22, 2017 (ESCI)
- XXX. **Genetic testing for Refsum disease**
Abeshi A., Zulian A., Beccari T., DÜNDAR M., D'Esposito F., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.89-91, 2017 (ESCI)
- XXXI. **Genetic testing for enhanced S-cone syndrome**
Abeshi A., Marinelli C., Beccari T., DÜNDAR M., D'Esposito F., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.48-50, 2017 (ESCI)
- XXXII. **Genetic testing for ocular albinism and oculocutaneous albinism**
Abeshi A., Marinelli C., Beccari T., DÜNDAR M., Falsini B., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.80-82, 2017 (ESCI)
- XXXIII. **Genetic testing for optic atrophy**
Abeshi A., Bruson A., Beccari T., DÜNDAR M., Falsini B., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.83-85, 2017 (ESCI)
- XXXIV. **Genetic testing for choroideremia**
Abeshi A., Zulian A., Beccari T., DÜNDAR M., Viola F., Garoli E., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.26-28, 2017 (ESCI)
- XXXV. **Genetic testing for Mendelian myopia**
Abeshi A., Coppola P., Beccari T., DÜNDAR M., Colombo L., Bertelli M.

- EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.74-76, 2017 (ESCI)
- XXXVI. **Genetic testing for familial exudative vitreoretinopathy**
Abeshi A., Marinelli C., Beccari T., DÜNDAR M., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.51-53, 2017 (ESCI)
- XXXVII. **Genetic testing for gyrate atrophy of the choroid and retina**
Abeshi A., Fanelli F., Beccari T., DÜNDAR M., Benedetto F., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.54-56, 2017 (ESCI)
- XXXVIII. **Genetic testing for central areolar choroidal dystrophy**
Abeshi A., Fanelli F., Beccari T., DÜNDAR M., Falsini B., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.23-25, 2017 (ESCI)
- XXXIX. **Genetic testing for Sorsby's fundus dystrophy**
Abeshi A., Marinelli C., Beccari T., DÜNDAR M., Ziccardi L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.102-104, 2017 (ESCI)
- XL. **Genetic testing for retinitis punctata albescens/fundus albipunctatus**
Abeshi A., Coppola P., Beccari T., DÜNDAR M., D'Esposito F., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.96-98, 2017 (ESCI)
- XLI. **Genetic testing for congenital stationary night blindness**
Abeshi A., Coppola P., Beccari T., DÜNDAR M., Viola F., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.38-40, 2017 (ESCI)
- XLII. **Genetic testing for cone rod dystrophies**
Abeshi A., Zulian A., Beccari T., DÜNDAR M., Ziccardi L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.35-37, 2017 (ESCI)
- XLIII. **Genetic testing for Usher syndrome**
Abeshi A., Bruson A., Beccari T., DÜNDAR M., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.108-110, 2017 (ESCI)
- XLIV. **Genetic testing for achromatopsia**
Abeshi A., Zulian A., Beccari T., DÜNDAR M., Falsini B., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.11-13, 2017 (ESCI)
- XLV. **Genetic testing for infantile nystagmus**
Abeshi A., Coppola P., Beccari T., DÜNDAR M., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.57-59, 2017 (ESCI)
- XLVI. **Genetic testing in translational ophthalmology**
Abeshi A., Precone V., Beccari T., DÜNDAR M., Falsini B., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.1-5, 2017 (ESCI)
- XLVII. **Genetic testing for non syndromic retinitis pigmentosa**
Abeshi A., Bruson A., Beccari T., DÜNDAR M., D'Esposito F., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.92-95, 2017 (ESCI)
- XLVIII. **Genetic testing for Norrie disease**
Abeshi A., Marinelli C., Beccari T., DÜNDAR M., Ziccardi L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.77-79, 2017 (ESCI)
- XLIX. **Genetic testing for Mendelian glaucoma**
Abeshi A., Fanelli F., Beccari T., DÜNDAR M., Ziccardi L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.70-73, 2017 (ESCI)
- L. **Genetic testing for inherited eye misalignment**
Abeshi A., Fanelli F., Beccari T., DÜNDAR M., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.60-62, 2017 (ESCI)
- LI. **Genetic testing for Bardet-Biedl syndrome**
Abeshi A., Fanelli F., Beccari T., DÜNDAR M., D'Esposito F., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, vol.1, pp.14-16, 2017 (ESCI)
- LII. **Evaluation of the Results of Cases Prenatally Diagnosed as VSD**
ÇAĞLI F., Basbug M., ÖZGÜN M. T., Oner G., Narin N., AKGÜN H., DÜNDAR M.

Books & Book Chapters

- I. **Tıbbi Genetiğe Genel Bakış ve Konjenital Göğüs Duvarı Deformitelerinde Genetik**
CERRAH GÜNEŞ M., GÖKÇE N., DÜNDAR M.
in: Göğüs Duvarı Deformiteleri, Prof.Dr. Mehmet BİLGİN Prof.Dr. Berkant ÖZPOLAT, Editor, 2018 Ankara Nobel Tıp Kitabevleri Ltd. Şti, Ankara, pp.5-20, 2018
- II. **Kök hücre ve kök hücre tedavisi**
YAPIŞLAR H., DÜNDAR M., Bayramov R., Bayramov Korkmaz K.
in: Güncel biyoteknoloji ve uygulamaları, Munis Dündar, Haydar Bağış, Editor, Mgrup Matbaacılık, Kayseri, pp.81-95, 2018
- III. **Tıbbi Genetiğe Genel Bakış ve Konjenital Göğüs Duvarı Deformitelerinde Genetik**
DÜNDAR M., COŞKUN N., CERRAH M.
in: Göğüs Duvarı Deformiteleri, Mehmet Bilgin, Berkant Özpolat, Editor, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri, Ankara, pp.5-20, 2018
- IV. **Güncel Biyoteknoloji ve Uygulamaları**
BAĞIŞ H., DÜNDAR M., ARAT S., TALAS OĞRAŞ T., KESMEN Z., SAYITOĞLU M., YÜCEL F., ERDAĞ B., DEMİRHAN İ., Mandacı s., et al.
MGRUP MATBAACILIK KAYSERİ, Kayseri, 2017
- V. **Biyoteknolojik Terimler**
DÜNDAR M., BAĞIŞ H., GÖKÇE N.
in: GÜNCEL BİYOTEKNOLOJİ VE UYGULAMALARI, Prof.Dr. MUNİS DÜNDAR Prof.Dr. HAYDAR BAĞIŞ, Editor, Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri, pp.609-625, 2017
- VI. **YENİ NESİL DİZİLEME TEKNOLOJİLERİ**
DOĞAN M. E., BAYRAMOV R., DÜNDAR M.
in: GÜNCEL BİYOTEKNOLOJİ VE UYGULAMALARI, Dündar M., Bağış H., Editor, Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri, pp.371-394, 2017
- VII. **Biyoteknolojiye Genel Bakış ve Tarihi Süreç**
DÜNDAR M., ŞENER E. F.
in: Güncel Biyoteknoloji Uygulamaları, Dündar M., Bağış H., Editor, Erciyes Üniversitesi, Kayseri, pp.1-23, 2017
- VIII. **Biyoteknolojik Terimler**
DÜNDAR M., BAĞIŞ H., gökçe N.
in: "Güncel Biyoteknoloji ve Uygulamaları", Dündar M., Bağış Haydar, Editor, MGRUP Matbaacılık, Kayseri, pp.609-626, 2017
- IX. **Biyoteknolojik Terimler**
DÜNDAR M., BAĞIŞ H., GÖKÇE N.
in: Güncel Biyoteknoloji Ve Uygulamaları, Dündar Munis, Bağış Haydar, Editor, Erciyes Üniversitesi, Kayseri, pp.609-625, 2017
- X. **Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 1**
DÜNDAR M.
Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, 2016
- XI. **Entellektüel Yetersizlik - Anlıksal Yetiştirimi**
DÜNDAR M.
in: Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2, Dündar M., Editor, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, pp.821-832, 2016
- XII. **Nöromusküler Hastalıklar ve Genetiği**
DÜNDAR M.
in: Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2, Dündar M., Editor, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, pp.839-873, 2016

- XIII. **Bireysel Tip**
DÜNDAR M.
in: Tibbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2, Dündar M., Editor, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, pp.1147-1160, 2016
- XIV. **Tarihçe**
DÜNDAR M.
in: Tibbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 1, Dündar M., Editor, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, pp.1-24, 2016
- XV. **Genetik Hastalıklarda Antropometrik Ölçümler ve Yorumlanması**
DÜNDAR M.
in: Tibbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2, Dündar M., Editor, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, pp.1213-1221, 2016
- XVI. **Entelektüel Yetersizlik - Anlıksal Yetiyitimi**
KAÇAR BAYRAM A., BÜYÜKOĞLU R., PER H., DÜNDAR M.
in: Tibbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, Dündar Munis, Editor, Mgrup Matbaacılık, Kayseri, pp.821-832, 2016
- XVII. **Nöromüsküler Hastalıklar ve Genetiği**
DÜNDAR M., düzcan f, cerrah güneş m.
in: Tibbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, munis dündar, Editor, mgrup matbaacılık, Kayseri, pp.839-879, 2016
- XVIII. **Genetik Hastalıklarda Antropometrik Ölçümler ve Yorumlanması**
GÜL Ü., HATİPOĞLU N., MAZİCİOĞLU M. M., KURTOĞLU S., DÜNDAR M.
in: Tibbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, Muhnisdündar, Editor, MGRUP MATBAACILIK, Kayseri, pp.1213-1222, 2016
- XIX. **Tarihçe**
DÜNDAR M.
in: Tibbi Genetik Ve Klinik Uygulamaları, Munis Dündar, Editor, Mgrup Matbaacılık, Kayseri, pp.1-22, 2016
- XX. **Bireysel Tip**
DÜNDAR M., DOĞAN M. E.
in: Tibbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, munis dündar, Editor, mgrup matbaacılık, Kayseri, pp.1147-1162, 2016
- XXI. **Genetik Hastalıklarda Antropometrik Ölçümler ve Yorumlaması**
GÜL Ü., HATİPOĞLU N., MAZİCİOĞLU M. M., KURTOĞLU S., DÜNDAR M.
in: Tibbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, munis dündar, Editor, mgrup matbaacılık, Kayseri, pp.1213-1222, 2016
- XXII. **Genetik hastalıklarda antropometrik ölçümler ve yorumlanması**
Gül Ü., Hatipoğlu N., Mazicioğlu M. M., Kurtoğlu S., Dündar M.
in: Tibbi genetik ve klinik uygulamaları, Munis Dündar, Editor, Mgrup Matbaacılık, Kayseri, pp.1213-1222, 2016
- XXIII. **Dismorfolojide Terimler ve Tanımlar**
DÜNDAR M.
Erciyes Üniversitesi, Kayseri, 2015
- XXIV. **Atlas of Dysmorphology and Diagnosis**
DÜNDAR M.
Mgroup Published, Kayseri, 2015
- XXV. **current applications of biotechnology**
DÜNDAR M.
Mgroup Published, Kayseri, 2015
- XXVI. **HISTORY OF BIOTECHNOLOGY**
DÜNDAR M., ÖNAL M. G., Erdem Y.
in: CURRENT APPLICATIONS OF BIOTECHNOLOGY, Dündar M, Editor, Mgrup, Kayseri, pp.1-8, 2015
- XXVII. **Chapter 1- History of Biotechnology**
DÜNDAR M., ÖNAL M., ERDEM Y.
in: Current Applications of Biotechnology, Dündar Munis, Bruschi Fabrizio, Gartland Kevan MA, Magni Mariapia Viola, Gahan Peter, Deeni Yusuf, Editor, Erciyes University, Kayseri, pp.1-8, 2015
- XXVIII. **Overview of the Healthcare System in Turkey**
DÜNDAR M., ÖZDEMİR S. Y.

- in: Advances in Predictive, Preventive and Personalised Medicine, Golubnitschaja O., Editor, Epma/Springer, Brüksel, pp.167-189, 2012
- XXIX. Dismorfik Çocuk ve Endokrin Sorunlar**
DÜNDAR M.
in: Yenidoğan Dönemi Endokrin Hastalıkları, Kurtoğlu S., Editor, Nobel Tıp Kitapevleri, İstanbul, pp.129-141, 2011
- XXX. Modern Biyoteknoloji Ve Uygulamalar**
DÜNDAR M.
Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri, 2010
- XXXI. 1.Kök Hücre ve Kök Hücre Tedavisi**
DÜNDAR M.
in: Modern Biyoteknoloji ve Uygulamaları, Dündar M.,Baş H., Editor, Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri, pp.91-111, 2010
- XXXII. Biyoteknolojiye Genel Bakış ve Tarihi Süreç**
DÜNDAR M.
in: Modern Biyoteknoloji ve Uygulamaları, Dündar M.,Baş H., Editor, Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri, pp.7-14, 2010
- XXXIII. Lomber Dejeneratif Disk Hastalığında Genetik Etiopatogenez ve Güncel Genetik Tedavi Yöntemleri**
DÜNDAR M.
in: Lomber Dejeneratif Disk Hastalığı, Koç RK., Editor, Türk Nöroşirürji Derneği, Ankara, pp.16-29, 2008
- XXXIV. Hastalıkların Moleküler Temeli**
DÜNDAR M.
in: Andreoli and Carpenter's Cecil Essentials of Medicine 7th Edition, Editor, Thomas E Andreoli, Çeviri, Bölüm 1, Hastalıkların Moleküler Temeli, 3-15,, mistük s., Editor, Güneş Tıp Kitapevi Yayınları, Kayseri, pp.3-15, 2008

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. Nadir bir hipogonadotropik hipogonadizm nedeni: Boucher-Neuhauser sendromu
KALANYUVA D., KARA C. Ş., ÖKÇESİZ İ., DÜNDAR M., BAYRAM F.
43. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Turkey, 18 - 22 May 2022
- II. A case report of Alstrom syndrome in a Turkish girl with syndromic obesity
YAKUBİ M., DEMİR M., ÇİÇEK D., HATİPOĞLU N., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 15 September 2021, pp.30
- III. Short stature caused by ACAN gene mutation; a case report
KARATAŞ E., ÖZÇELİK F., DEMİR M., KARA L., AKYÜREK E., HATİPOĞLU N., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.36
- IV. Two novel KMT2D variants in a series of 7 patients with Kabuki syndrome
Özçelik F., Duman N., KIRAZ A., Öz Ö., GÖKÇE N., Çiçek D., Per H., Özkul Y., DÜNDAR M.
6.Uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 16 September 2021, pp.24-25
- V. 6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TİBBİ GENETİK KONGRESİ
ŞAHİN İ. O., KARATAŞ E., DEMİR M., GÖKÇE N., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.35
- VI. A cleft palate with 49, XXXY karyotype: A case report
Ekinci Ö. G., Kenanoğlu S., Küçük T. Y., Özgür B., Tan B., Babacan S., Öztürk M. A., Saatçi Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
6.Uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.27-28
- VII. Novel variant detected in the FAS gene of a patient with Autoimmune Lymphoproliferative Syndrome
ARI M. B., YAMAN T., ÇALIŞKAN Ç., ÖZÇELİK F., ÖZCAN A., ÖZKUL Y., ÜNAL E., DÜNDAR M.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.56
- VIII. A novel homozygous mutation in CYP11A1 gene in 46, XX patient with P450scC deficiency
KULAK ABAY H., HATİPOĞLU N., GÜL ŞIRAZ Ü., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
6.Uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 16 September 2021, pp.29

- IX. Molecular evaluation of patients with pre-diagnosed Dravet Syndrome**
GÖKÇE N., MERMER D. B., MAMMADOVA N., AKALIN H., BAŞGÖZ N., AKYÜREK E., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., PER H., DÜNDAR M., et al.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.36-37
- X. A case of rare CYP26B1-related craniosynostosis in a Turkish female patient**
DEMİR M., Özgür B., ÖZTÜRK M. A., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 16 September 2021, pp.29
- XI. Evaluation of chimerism test and genetic translocation results in ALL, AML and CML patients**
TAN B., ŞAHİN İ. O., EKİNCİ Ö. G., YILMAZ E., ÖZCAN A., KARAKÜCÜ M., KEKLİK M., ÖZKUL Y., ÜNAL A., DÜNDAR M.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 15 December 2021, pp.30
- XII. Investigation of the Effects of Obesity on the Pluripotency Feature of Mouse Adipose Tissue Originated Mesenchymal Stem Cells**
Ahmed Al Sammarraie S. H., GÜNAYDIN Z., SINIKSARAN B. S., DÜNDAR M., ÖZCAN S.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.48
- XIII. Clinical and Molecular Evaluation of MEFV Gene Variants in the Turkish Population: A study by the National Genetics Consortium**
FAHRİOĞLU U., DÜNDAR M.
6. Uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 16 September 2021, pp.3
- XIV. A novel homozygous variant in SUOX gene causes classic isolated sulfite oxidase deficiency: a case report**
USLU K., GÜLEÇ A., ARSLAN S., BAŞGÖZ N., KARDAŞ F., PER H., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 16 September 2021, pp.30
- XV. Clinical studies on the efficacy of alpha-cyclodextrin and hydroxytyrosol against SARS-CoV-2 infection: North Cyprus Experience**
ERGÖREN M. Ç., Paolacci S., Manara E., TUNCEL G., Dhuli K., Camilleri G., SÜER H. K., SULTANOĞLU N., SAYAN M., DÜNDAR M., et al.
EUROPEAN BIOTECHNOLOGY CONGRESS 2021, Sofija, Bulgaria, 23 - 25 September 2021, vol.5, pp.49
- XVI. Molecular investigation of patients diagnosed with Crouzen Syndrome by next-generation sequencing method**
MERMER D. B., GÖKÇE N., ÖZÇELİK F., AKALIN H., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., PER H., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.55
- XVII. A novel variant in the SLC2A2 gene associated with glycogen storage disease type XI**
Özçelik F., KADIOĞLU YILMAZ B., BAYSAL K., KARASU N., DOĞAN M. E., KARDAŞ F., DÜNDAR M.
V. Uluslararası Erciyes Tıp Genetik Günleri, 20 - 22 February 2020, vol.31
- XVIII. A novel variant in the EFTUD2 gene is associated with mandibulofacial dysostosis with microcephaly in a Turkish patient and her mother**
KIRANATLIOĞLU K., DOĞAN M. E., Kazımlı U., Akyürek E., CANPOLAT M., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
V. Uluslararası Erciyes Tıp Genetik Günleri, 20 - 22 February 2020, vol.31
- XIX. Therapeutic approach to DMD with HSP70-hom and HSP70-2**
Aynekin B., Akalın H., COŞKUN N., BAYSAL K., GÜMÜŞ H., PER H., DÜNDAR M.
V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Nevşehir, Turkey, 20 - 22 February 2020, vol.31, pp.1
- XX. A novel EDAR gene variant causing autosomal dominant hypohidrotic ectodermal dysplasia**
BAYSAL K., DOĞAN M. E., Kazımlı U., Boyyadoglu Ç., COŞKUN N., Akkuş M., KARTAL D., DÜNDAR M.
V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Nevşehir, Turkey, 20 - 22 February 2020, vol.31, pp.1
- XXI. Recent Developments in Biotechnology and European Biotechnology Network Association**
DÜNDAR M., Karasu N.
Bio Turkey 2020 Uluslararası Biyoteknoloji Kongresi, İstanbul, Turkey, 5 - 07 March 2020
- XXII. The sexual and psychological conditions of male patients with klinefelter syndrome and vasal agenesis**
BAYDILLİ 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

- XXIII. **Developing evidence based computerized diagnostic tools for breast cancer early prediction**
ŞENTÜRK N., TUNCEL G., KÖSEOĞLU S., DOĞAN B., ÖZEMRİ SAĞ Ş., MOCAN G., TEMEL Ş. G., DÜNDAR M., ERGÖREN M. Ç.
V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Turkey, 20 - 22 February 2020
- XXIV. **A case of cockayne syndrome: a novel homozygous missense variant**
Kandemir N., Karaduman N., Arslan S., Baysal K., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, 11 - 13 April 2019, vol.305, pp.88
- XXV. **Investigation of the effect of propranolol treatment on HTRA2, DRD3, SLC1A2 genes expression in the patients with essential tremor of the hands**
Kandemir N., Bayramov R., Gültekin M., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, 11 - 13 April 2019, vol.305, pp.28
- XXVI. **Quality assurance of genetic laboratories and the EBTNA practice certification**
Manara E., Precone V., DÜNDAR M., Beccari T., Cecchin S., Marceddu G., Bertelli M.
European Biotechnology Congress, 11 - 13 April 2019, vol.305, pp.7
- XXVII. **A novel nonsense variant in COL1A1 gene in a family with clinical symptoms of osteogenesis imperfecta**
Kandemir N., Kazimli U., Dirican Ö., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, 11 - 13 April 2019, vol.305, pp.88
- XXVIII. **Application of high-throughput DNA sequencing to score population-specific variants for rare disorders**
Ergören M., Manara E., Paolucci S., Temel S., Mocan G., DÜNDAR M., Bertelli M.
European Biotechnology Congress, 11 - 13 April 2019, vol.305, pp.25
- XXIX. **Future Biotechnology**
DÜNDAR M., Prakash S., Lal R., Martin D.
European Biotechnology Congress, 11 - 13 April 2019, vol.305, pp.1-2
- XXX. **Investigation of the Effects of Propranolol on DRD3, SLC1A2 and HTRA2 Gene Expression in Patients with Essential Tremor**
Gultekin M., Kandemir N., Mirza M., Kara M., Tascioglu N., Dundar M.
International Congress of Parkinson's Disease and Movement Disorders, Nice, France, 22 - 26 September 2019, vol.34
- XXXI. **Clinical phenotype and genotype association in patients with 21-hydroxylase deficiency**
Aghayeva A., Turan H., Toksoy G., Cakir A. D., Berkay E., Gunes N., Evliyaoglu O., Uyguner Z. O., DÜNDAR M., Tuysuz B.
58th Annual ESPE meeting, 19 - 21 September 2019, vol.91, pp.361-362
- XXXII. **Familial Mediterranean fever looking into ten years'xx experience**
BAYRAMOV R., DOĞAN M. E., AYNEKİN B., EMEKLİ R., YAVUZ F., CERRAH GÜNEŞ M., YILMAZ A. Z., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
51st European Society of Human Genetics Conference, Milan, Italy, 16 - 19 June 2018, vol.27, pp.903
- XXXIII. **Familial Mediterranean fever; looking into ten years' experience**
BAYRAMOV R., DOĞAN M., Aynekin B., Emekli R., Yavuz F., Gunes M. C., YILMAZ A., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, Italy, 16 - 19 June 2018, vol.27, pp.903
- XXXIV. **A de novo novel frameshift variant in the penultimate exon of FBN1 gene cause of rare Marfan lipodystrophy syndrome**
DOĞAN M. E., DÜNDAR M.
13th Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019, vol.22, pp.69
- XXXV. **A novel missense variant in the homogentisate 1,2-dioxygenase (HGD) gene in a patient with clinical symptoms of alkaptonuria.**
KAZIMLI U., DOĞAN M. E., BAYSAL K., ÖZKUL Y., ŞENEL S., DÜNDAR M.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, vol.22, pp.166
- XXXVI. **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
- XXXVII. **Molecular Analysis of Hotspot Mutation Sites in Chronic Myeloid Leukemia (CML) Patients with Imatinib Mesylate Drug Resistance**
KARASU N., Akalın H., GÖKÇE N., ÇELİK S., ESER B., DÜNDAR M.
Uluslararası 7. İlaç Kimyası: İlaç Etkin Maddesi Tasarımı, Sentezi, Üretime ve Standardizasyonu Kongresi, Antalya, Turkey, 14 - 17 March 2019, vol.1, pp.1
- XXXVIII. **Identification and frequency of CFTR gene variants**
KENANOĞLU S., BOZ M., NESLİHAN B., COŞKUN N., BADUR MERMER D., ÖNAL M. G., DOĞAN M. E., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., EKMEÇİOĞLU O., et al.
International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019
- XXXIX. **Molecular pathological evaluation of Alport syndrome**
BAŞGÖZ N., DOĞAN M. E., COŞKUN N., ÖNAL M. G., SİPAHİOĞLU M. H., DURSUN İ., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019
- XL. **How Today's Biotechnology Modifying Future and EBTNA**
DÜNDAR M., Bayramov R., Gartland K.
42. 3rd International Conference On Applied Biotechnology (3rd ICAB), Tirane, Albania, 23 - 24 November 2018
- XLI. **THE ASSOCIATION OF BRAIN-DERIVED NEUROTROPHIC FACTOR GENE POLYMORPHISM WITH OBSTRUCTIVE SLEEP APNEA SYNDROME and OBESITY**
TUTAR N., yüksekkaya m., DÜNDAR M., YILMAZ İ., GÜLMEZ İ., OYMAK F. S., balta b., korkmaz k.
european respiratory society congress 2018, 15 - 19 September 2018
- XLII. **Gene variants of Congenital Adrenal Hyperplasia in Anatolian population**
BAYRAMOV R., DÜNDAR A., DOĞAN M. E., AKKUŞ M., POLAT S., HATİPOĞLU N., ÜNLÜHİZARCI K., CERRAH GÜNEŞ M., KORKMAZ BAYRAMOV K., ÖZKUL Y., et al.
European Biotechnology Congress 2018, Atina, Greece, 26 - 28 April 2018, vol.280, pp.21
- XLIII. **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, Greece, 26 - 28 April 2018, vol.280
- XLIV. **Biotechnological opportunities**
Gartland K. M., DÜNDAR M., Beccari T., Gartland J. S.
European Biotechnology Congress, ATİNA, Greece, 26 - 28 April 2018, vol.280, pp.3
- XLV. **In memory of Mariapia Viola-Magni, Founder of European Biotechnology Thematic Network Association**
DÜNDAR M., Beccari T., Vicente O., Slavica A., Bayramov R., Dundar M. S., Gartland K. M.
European Biotechnology Congress, Athens, Greece, 26 - 28 April 2018, vol.280
- XLVI. **Recent Developments and Opportunities in Biotechnology**
DÜNDAR M.
SECOND INTERNATIONAL BIOMEDICAL ENGINEERING CONGRESS, 24 - 27 May 2018
- XLVII. **The Association of Endothelin-1 Levels With Renal Survival in Polycystic Kidney Disease Patients**
EROĞLU E., KOÇYİĞİT İ., KAYNAR A. S., KOÇER D., ZARARSIZ G., BAYRAMOV R., İMAMOĞLU H., SİPAHİOĞLU M. H., TOKGÖZ B., DÜNDAR M., et al.
55th ERA-EDTA Congress, 24 - 27 May 2018, vol.33, pp.64
- XLVIII. **The frequencies of Y chromosome microdeletions in infertile men from Middle Anatolia, Turkey**
AKINSAL E. C., BAYDILLİ 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
- XLIX. **Medical Genetics Course and Biotechnology MAGI Balkan and EBTNA European Biotechnology Thematic Network Association**
DÜNDAR M.
Medical Genetics Course and Biotechnology MAGI Balkan and EBTNA European Biotechnology Thematic Network Association, 21 - 24 September 2017

- L. **karaciğer fibrosis hücre hattında histon deasetilaz inhibitörü olan SAHA'xxninenepitel hücrelerin mezankimal hücrelere dönüşümü üzerine olan etkisinin araştırılması**
özel m.,ATAR ç., DOĞRU b. n., GÜNEŞ f., BAŞKOL G., BAŞKOL M., DÜNDAR M.
uluslararası biyokimya kongresi, 19 - 23 September 2017
- LI. **kolanjiokarsinom hücre hattında SAHA'xxnının transcriptional enhancer factors gen ekspresyonları üzerine etkisi**
YASEMIN A., GÜNEŞ F., ÖZEL M.,ATAR Ç., DOĞRU B. N., BAŞKOL G., BAŞKOL M., DÜNDAR M.
Uluslararası Biyokimya Kongresi, 19 - 23 September 2017
- LII. **kolanjiokarsinoma hücre hattında histon deasetilaz inhibitörü SAHA'xxnının transforming growth factor beta yolağı üzerine etkisi**
GÜNEŞ F., ÖZEL M., DOĞRU B. N.,ATAR Ç., BAŞKOL G., BAŞKOL M., DÜNDAR M.
Uluslararası Biyokimya Kongresi, 19 - 23 September 2017
- LIII. **European biotechnology thematic network association**
DÜNDAR M.
Smart Specialization Strategy in the Field of Biotechnologies in Europe: A Challenge for CEE Region, Bratislava, Slovakia, 4 - 06 September 2017
- LIV. **Frequency of chromosome variants in families with recurrent pregnancy loss and statistical analysis of infertility**
GUNSILI B., BAYRAMOV R., KENANOGLU S., DOĞAN M. E., GUNES M. C., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256
- LV. **Retrospective results of 18 years prenatal diagnosis cases and its evaluation**
BAYRAMOV R., KUTUK M. S., KENANOGLU S., GUNES M. C., DOĞAN M. E., ÖZKUL Y., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256
- LVI. **The correlation of genotype-phenotype of FMF disease and its review of statistical data**
YAVUZ F., BAYRAMOV R., KENANOGLU S., DOĞAN M. E., GUNES M. C., BOZ M., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256
- LVII. **Association of the thrombophilia factors with breast and/or ovarian cancer risk**
BADUR MERMER D., COŞKUN N., AKALIN H., BAYRAMOV R., ÖNAL M. G., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017
- LVIII. **Prenatal diagnosis of a foetus with partial monosomy 4p and partial trisomy 13q**
DOĞAN M. E., KUTUK M. S., BAYRAMOV R., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256
- LIX. **NF1 gene variant allele frequencies comparison of Turkish population with databases**
BAYRAMOV R., DOĞAN M. E., GUNES M. C., UNAL M. G., BOZ M., ADA Y., ERYILMAZ H. N., BAYRAMOV K. K., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., et al.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, vol.256
- LX. **GENERAL REVIEW OF STATISTICAL DATA IN FMF DISEASE AND GENOTYPE-PHENOTYPE CORRELATION**
YAVUZ F., BAYRAMOV R., DOĞAN M. E., CERRAH GÜNEŞ M., BOZ M., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ERCİYES MEDİCAL GENETİCS DAYS 2017, Turkey, 11 - 13 May 2017
- LXI. **The mutation spectrum of DHCR7 gene and two novel mutations**
İŞIK E., ONAY H., AKGÜN B., ATİK T., AYKUT A., DURMAZ A., DÜNDAR M., KURTBAY Y. B., MIHÇI E., NUR B., et al.
The European Society of Human Genetics 2017, 27 - 30 May 2017
- LXII. **Developments in biotechnology**
DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Croatia, 25 - 27 May 2017, pp.7
- LXIII. **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
- LXIV. **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
- LXV. **NCAH prevalance 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
- LXVI. **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 (Kktc), 4 - 07 May 2017, pp.77
- LXVII. **İnsan karaciğer stellat hücre hatlarında (LX2), enhancer of zeste homolog2 geninin inhibisyonunun, fibrozis ile ilişkisi**
BAŞKOL G., KILIÇ E., DÜNDAR M., özel m., güven i.
Uluslararası katılımlı XVII. Klinik Biyokimya Kongresi, 4 - 07 May 2017
- LXVIII. **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 (Kktc), 4 - 07 May 2017, vol.15, pp.170
- LXIX. **HepG2 hücre hattında DZNEP'İN EMT sinyal yolağında rol oynayan genler üzerine olan etkisi**
özel m., uchar ç., doğru b. n., güneş f., güven i., DÜNDAR M., BAŞKOL G.
Uluslararası katılımlı XVII. Klinik Biyokimya Kongresi, 4 - 07 May 2017
- LXX. **Assessment of subclinical inflammation in children with mefv mutation and fmf patients in remission.**
Gündüz Z., Esen A., SÖZERİ B., PAÇ KISAARSLAN A., KILIÇ H., ŞAHİN N., ÖZDEMİR ÇİÇEK S., DÜNDAR M.,
POYRAZOĞLU M. H., DÜŞÜNSEL R.
9th International Congress of Familial Mediterranean Fever and Systemic Auto Inflammatory Diseases, 4 - 07 May 2017
- LXXI. **İnsan karaciğer stellat hücre hatlarında (LX2), enhancer of zeste homolog2 geninin inhibisyonunun fibrozis ile ilişkisi.**
BAŞKOL G., KILIÇ E., DÜNDAR M., Özel M., Güven İ.
Uluslararası katılımlı XVII. Klinik Biyokimya Kongresi, 4 - 07 May 2017
- LXXII. **HEPG2 HÜCRE HATTINDA DZNEP'İN COLONİ-FORMİNG UNIT (CFU), APOPİTOZ, 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 (Kktc), 4 - 07 May 2017, vol.15, pp.121
- LXXIII. **Dündar sendromu ve CHST14 gen mutasyonları**
DÜNDAR M.
2. Uluslararası Katılımlı Ulusal Nadir Hastalıklar ve Yetim İlaçlar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 23 - 24 March 2017
- LXXIV. **Smith Lemli Opitz Sendromu'ndan Sorumlu DHCR7 Geni Mutasyon Spektrumu ve İki Yeni Mutasyon**
İŞİK E., ONAY H., AKGÜN B., ATİK T., AYKUT A., DURMAZ A., DÜNDAR M., KURTBAY Y. B., MIHÇI E., ÖZKINAY F. F., et al.
2. Ege Endokrin Hastalıkları ve Genetik Sempozyumu, Turkey, 23 - 25 February 2017
- LXXV. **Presentation of EBTNA Scientific Society**
DÜNDAR M.
MAGI EUREGIO, Perugia, Italy, 28 October 2016
- LXXVI. **Prenatal diagnosis of upper extremity malformations with ultrasonography diagnostic features and perinatal outcome**
KÜTÜK M. S., altın ö., tutuş ş., DOĞAN M. E., ÖZGÜN M. T., DÜNDAR M.
26th World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Roma, 24 - 28 September 2016, vol.48, pp.315
- LXXVII. **CURRENT STATE OF BIOTECHNOLOGY AND EUROPEAN BIOTECHNOLOGY THEMATIC NETWORK ASSOCIATION**
DÜNDAR M.

- LXXVIII. **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
- LXXIX. **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
- LXXX. **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
- LXXXI. **Fmf Hastalarının Kardeşlerinde Klinik Ve Subklinik Özellikler Ve Mefv Mutasyon Dağılımları**
Gündüz Z., Esen A., SÖZERİ B., PAÇ KISAARSLAN A., KILIÇ H., DÜŞÜNSEL R., POYRAZOĞLU M. H., DÜNDAR M., DURSUN İ.
3. çocuk Romatoloji Kongresi, Turkey, 21 April - 24 June 2016
- LXXXII. **New applications in medical genetics**
DÜNDAR M.
EBTNA-National Academy of Sciences of Belarus-European Biotechnology School, Minsk, Belarus, 30 May - 04 June 2016
- LXXXIII. **Lack of amplification in next generation sequencing? Check for deletions.**
Bayramov R., DOĞAN M. E., CERRAH GÜNEŞ M., Korkmaz Bayramov K., ADA Y., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Conference of Human Genetics 2016, Barselona, Spain, 21 - 24 May 2016, vol.24, pp.475-476
- LXXXIV. **A RARE CASE OF 14Q31 DELETION LOSS OF NRXN3 GENE IN PATIENT DIAGNOSED WITH AUTISM SPECTRUM DISORDER**
KARADUMAN N., BAYRAMOV R., DOĞAN M. E., CERRAH GÜNEŞ M., HEJAZİ N., BÜYÜKOĞLAN R., GÜNDÜZ C., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- LXXXV. **POLYMORPHISMS IN THE METHYLENETETRAHYDROFOLATE REDUCTASE GENE MTHFR ARE ASSOCIATED WITH ACUTE MYELOID LEUKEMIA IN A TURKISH POPULATION**
KENANOĞLU S., TAŞÇIOĞLU N., AKALIN H., ÜNAL A., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- LXXXVI. **EVALUATION OF LABORATORY RESULTS IN CYSTIC FIBROSIS PATIENTS**
COŞKUN N., KILIK Z. F., CERRAH GÜNEŞ M., BADUR MERMER D., ÇÖMERTMAN A., BAYRAMOV R., ÖNAL M. G., AKALIN H., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., et al.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- LXXXVII. **DETERMINATION OF DELETIONS WITH LACK OF AMPLIFICATION IN NEXT GENERATION SEQUENCING**
BAYRAMOV R., DOĞAN M. E., CERRAH GÜNEŞ M., KORKMAZ BAYRAMOV K., ADA Y., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- LXXXVIII. **A CASE OF HABITUAL ABORTION WITH 46 XX T 12 22 Q13 2 Q13 3 TRANSLOCATION**
HEJAZİ N., GÜNDÜZ C., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- LXXXIX. **Evaluation Of Laboratory Results In Cystic Fibrosis Patients**
KILIK Z. F., ÖNAL M. G., AKALIN H., COŞKUN N., BADUR MERMER D., BAYRAMOV R., POYRAZOĞLU H., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XC. **EVALUATION OF PON1 GENE L55M POLYMORPHISM IN ABORTED FETUSES**
BADUR MERMER D., AKALIN H., KILIK Z. F., COŞKUN N., ÇÖMERTMAN A., ÜNAL N., KÜTÜK M. S., HEJAZİ N., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., et al.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016

- XCI. **FREQUENCY OF MVK GENE MUTATIONS IN MEVALONATE KINASE DEFICIENCY**
KILIK Z. F., ÖNAL M. G., AKALIN H., COŞKUN N., BADUR MERMER D., BAYRAMOV R., POYRAZOĞLU M. H., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XCII. **Evaluation Of Laboratory Results In Cystic Fibrosis Patients**
GÖKÇE N., Kılık Z. F., CERRAH GÜNEŞ M., Badur Mermer D., Çömertman A., Bayramov R., ÖNAL M. G., Akalın H., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., et al.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation) 11-13 February, 2016, Kayseri, Turkey, 11 - 13 February 2016, vol.1, pp.1
- XCIII. **Evaluation Of PON1 Gene L55M Polymorphism In Aborted Fetuses**
Badur Mermer D., Akalın H., Kılık Z. F., GÖKÇE N., Çömertman A., Ünal N., KÜTÜK M. S., KANDEMİR N., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., et al.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation) 11-13 February, 2016, Kayseri, Turkey, 11 - 13 February 2016, vol.1, pp.1
- XCIV. **Alcohol withdrawal investigation of Cytochrome P450 CYP1A2 CYP2D6 CYP2E1 and CYP3A4 expression and gene polymorphism**
DÜNDAR M.
Journal of Biotechnology, 1 - 03 November 2012, vol.161, pp.28
- XCV. **The levels of NOS in rat testicular tissue damage created by diabetes and pentoxifyline therapy**
SÖNMEZ M. F., KILIÇ E., karabulut d., çilenk k. t., DELİGÖNÜL E., DÜNDAR M.
acta physiologica lithuania 26-29 2015 kongre, 26 - 29 August 2015
- XCVI. **The levels of NOS in rat testicular tissue damage created by diabetes and pentoxifylline therapy**
mf s., kılç e., karabulut d., çilenk k., deligönül e., DÜNDAR M.
ACTA PHYSIOLOGICA HUNGARICA, 2 - 04 November 2015, vol.215, pp.85
- XCVII. **Kromozomal anomalilerin yerel populasyondaki sıklığı**
DÜNDAR M.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XCVIII. **On Beşinci Kromozomun Parsiyel Tetrazomi ve Trizomisi ile Otizm Spektrum Bozuklukları Arasındaki İlişki**
DÜNDAR M.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XCIX. **Evaluaton of In Vitro Genotoxicity of MTA Fillapex**
ARSLAN S., ÜSTÜN Y., NAZİFE T., SAĞSEN B., MÜGE Ö., AKBAROVA Y., DÜNDAR M.
47th MEETING OF CED-IADR, 15 - 17 October 2015
- C. **Clinical and subclinical features and MEFV mutation distribution 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 İ.
8th International Congress of Familial Mediterranean Fever and systemic autoinflammatory diseases, Dresden, Germany, 30 September - 03 October 2015, vol.13, pp.63
- CI. **Clinical and subclinical features and MEFV mutation distribution in of FMF patients siblings**
GÜNDÜZ Z., SÖZERİ B., esen a., PAÇ KISAARSLAN A., hü k., DÜŞÜNSEL R., POYRAZOĞLU M. H., DÜNDAR M., DURSUN İ.
8th International Congress of Familial Mediterranean Fever and Systemic Autoinflammatory Diseases, 30 September - 03 October 2015
- CII. **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
- CIII. **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
- CIV. **Innovations in biotechnology**

- GARTLAND K., BECCARI T., BRUSCHI F., DÜNDAR M.
Journal of Biotechnology, 2 - 04 August 2015, vol.208, pp.5
- CV. Expression of ghrelin and GHS R1a in long term diabetic rat s kidney
DÜNDAR M.
ACTA PHYSIOLOGICA HUNGARICA, 2 - 04 November 2015, vol.215, pp.117
- CVI. Novel FBN1 gene frameshift mutation in patient with type 1 Chiari malformation
GÜNEŞ M., BAYRAMOV R., ERDEM Y., DÜNDAR M.
Journal of Biotechnology, 2 - 04 August 2015, vol.208, pp.86
- CVII. Türk (Kayseri-Türkiye) Popülasyonunun Somatik STR Lokuslarındakı Alel Frekansları
Ada Y., GÖKÇE N., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
1.Uluslararası Adli Biyoloji ve Genetik Kongresi, Ankara, Turkey, 27 - 28 November 2014, vol.1, pp.1
- CVIII. Novel technologies and their applications in biotechnology and the life sciences
DÜNDAR M.
Journal of Biotechnology, 1 - 03 September 2014, vol.185, pp.12
- CIX. 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
- CX. Frajil X Sendrom Şüphesiyle Gelen Hastalarda FMR1 Genindeki CGG Tekrar Sayılarının Ve Metilasyon Durumlarının İncelenmesi
Ada Y., GÖKÇE N., GÜMÜŞ H., DÜNDAR M.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, vol.1, pp.1
- CXI. Triplet pregnancy with partial hydatidiform mole coexisting with two fetuses after ovulation induction and intrauterine insemination
KÜTÜK M. S., DOLANBAY M., AKALIN H., ÖZGÜN M. T., ÖKTEM T., DÜNDAR M., AYGEN E. M.
24th World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology in Barcelona, 14 - 17 September 2014
- CXII. 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
- CXIII. 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
- CXIV. 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, Slovakia, 1 - 04 July 2013
- CXV. 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
- CXVI. 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
- CXVII. 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.Uluslararası Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 21 April 2013
- CXVIII. AML Hastalarında MDM2 SNP309 Polimorfizminin Değerlendirilmesi
AKALIN H., ÖNAL M. G., AKBAROVA Y., SAR Ş., ÜNAL E., KAYNAR L., ÖZKUL Y., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M.
10. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Bursa, Turkey, 13 October - 23 December 2012
- CXIX. Kolorektal kanserlerde K-Ras mutasyon analizlerinin değerlendirilmesi
ÖNAL M. G., AKALIN H., ADA Y., POLAT İNANÇ M., ÖZKAN M., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
10. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Bursa, Turkey, 19 December 2010 - 23 December 2012
- CXX. Ailevi Akdeniz Ateşi nde MEFV Geninde M680V Mutasyonunun Tanımlanması

- ÖZDEMİR S. Y., ŞENER E. F., BOZ M., KORKMAZ K., DEĞİRMENÇİ B., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- CXXI. **Epidermolysis Bullosa Dystrophica'lı Bir Olgu Sunumu.**
Özdemir S. Y., ŞENER E. F., DÜNDAR M.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 1 - 04 December 2012
- CXXII. **Fenilketonüri Hastalarında Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması**
SUBAŞIOĞLU UZAK A., DÜNDAR M.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 1 - 04 December 2012
- CXXIII. **McKusick-Kaufman Sendromlu Bir Olgu Sunumu.**
Özdemir S. Y., ŞENER E. F., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 1 - 04 December 2012
- CXXIV. **Ailesel Nonsendromik İşitme Kaybının Genetik Temelinin Araştırılması**
DÜNDAR M., SUBAŞIOĞLU UZAK A.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 1 - 04 December 2012
- CXXV. **MEFV Geninde Yeni Bir Mutasyonun Tanımlanması: R717H.**
Özdemir S. Y., ŞENER E. F., Korkmaz K., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 1 - 04 December 2012
- CXXVI. **A Novel FGFR3 Mutation in Hypochondroplasia**
SUBAŞIOĞLU UZAK A., DÜNDAR M.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 1 - 04 December 2012
- CXXVII. **Türk Toplumunda MEFV Geninde M694K Mutasyonunun Tanımlanması.**
ŞENER E. F., Korkmaz K., DÜNDAR M., Özdemir S. Y., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 1 - 04 December 2012
- CXXVIII. **Genotoxic effects of some antituberculosis drug and mixtures in rats**
ARSLAN K., KANBUR M., TAŞCIOĞLU N., KARABACAK M., SARICA SOYER Z., DÜNDAR M., İŞCAN K. M.
8. Uluslararası Katılımlı Türk Toksikoloji Derneği Kongresi, Turkey, 15 - 18 November 2012
- CXXIX. **Genotoxic effects of some antituberculosis drug and mixtures in rats**
ARSLAN K., KANBUR M., TAŞCIOĞLU N., KARABACAK M., SOYER SARICA Z., DÜNDAR M., İŞCAN K. M., AKÇAY A.
8.Uluslararası Katılımlı Türk Toksikoloji Derneği Kongresi, Turkey, 15 - 18 November 2012
- CXXX. **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
- CXXXI. **06-metil guanin DNA-metil transferaz promoter metilasyonu olan glioblastomlu olgularda CpG 1, CpG 2, CpG 3 ve CpG 4 metilasyonunun tedavi cevabına etkisi**
ASLAN D., YILDIZ O. G., CANÖZ Ö., DÜNDAR M., GÜNDÖĞ M., SOYUER S.
10. Ulusal Radyasyon Onkolojisi Kongresi, Turkey, 19 - 23 April 2012
- CXXXII. **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
- CXXXIII. **A case with 49, XXXXY syndrome: rare chromosomal aneuploidies**
ERDOĞAN M., SUBAŞIOĞLU A., ÖZDEMİR S. Y., BAHADIR O., ÇOLAK F., DOĞAN M. E., BALTA B., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Turkey, 28 September - 01 October 2011, vol.22, pp.106
- CXXXIV. **A case of 46, XX, t(217)(q37.1q25) with recurrent miscarriage**
ÇOLAK F., DOĞAN M. E., SUBAŞIOĞLU A., ERDOĞAN M., ÖZDEMİR S. Y., BALTA B., BAHADIR O., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Turkey, 28 September - 01 October 2011, vol.22, pp.107
- CXXXV. **Prenatally detected de novo 46, XX, t(2121)(p12p12) at chorionic villus sampling**

- DOĞAN M. E., ÇOLAK F., SUBAŞIOĞLU A., ERDOĞAN M., ÖZDEMİR S. Y., BALTA B., BAHADIR O., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Turkey, 28 September - 01 October 2011, vol.22, pp.107
- CXXXVI. **Determination of human interferon gamma in the transgenic mice milk by modified Kynurenone bioassay test**
BAĞIŞ H., AKTOPRAKLIGİL D., GÜNEŞ Ç., AKKOÇ T., ÇETİN KAYA G., KANKAVİ O., ARAT S., ARSLAN K., DÜNDAR M., TSONCHEVA V., et al.
European Biotechnology Congress, 28 September - 01 October 2011, vol.22, pp.53
- CXXXVII. **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, Romania, 1 - 04 September 2011
- CXXXVIII. **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
- CXXXIX. **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
- CXL. **Seckel syndrome: accompanied by semilobar holoprosencephaly.**
ÇOBAN D., AKIN 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
- CXLI. **Survivin (BIRC5) Gen Ekspresyonunun Minimal Rezidüel Hastalık (MRH) Takibindeki Önemi**
ÖZKUL Y., ŞIVGIN H., PEHLİVAN M., ŞIVGIN S., ÖNAL M. G., KAYNAR L., KURNAZ F., ESER B., PEHLİVAN S., DÜNDAR M.
36. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2010
- CXLII. **Association Between Polymorphisms of Interleukins and Pathogenesis of Pituitary Deficiency caused by Head Trauma**
DÜNDAR M., POLAT S., ŞENER E. F., TAHERİ S., KIRAZ A., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y.
Clinical Genetics, 5 - 07 May 2010
- CXLIII. **HİPOTIROİDİ BİRLİKTELİĞİNİN GÖZLENDİĞİ RUBİNSTEİN-TAYBİ SENDROMLU İKİZ OLULAR**
KIRAZ A., ÖZDEMİR S. Y., TUBAŞ F., GÜNEŞ T., KURTOĞLU S., DÜNDAR M.
ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU, Turkey, 8 - 10 October 2009
- CXLIV. **Effects of separate or simultaneous injection of two different genes Enhanced Green Fluorescence Protein Gene Human Gama Interferon Gene on transgenic mice recovery**
ARSLAN K., BAĞIŞ H., DÜNDAR M.
Mediterranean Medical Genetics Meeting, 28 June - 01 July 2009, pp.26
- CXLV. **Rubinstein Taybi Syndrome in two siblings**
DÜNDAR M., SUBAŞIOĞLU UZAK A., ARSLAN K., KARABULUT Y., ERDOĞAN M., ASLIHAN K.
Mediterranean Medical Genetics Meeting, 28 June - 01 July 2009, pp.48
- CXLVI. **A case of Hallermann Streiff Syndrome with an unusual MR findings**
DÜNDAR M., KARABULUT Y., SUBAŞIOĞLU UZAK A., ARSLAN K., ERDOĞAN M., DÜNDAR G., KIRAZ A.
Mediterranean Medical Genetics Meeting, 28 June - 01 July 2009, pp.48
- CXLVII. **Coffin Lowry Syndrome in two siblings with a new findings**
DÜNDAR M., CAĞLAYAN A. O., ARSLAN K.
Mediterranean Medical Genetics Meeting, 28 June - 01 July 2009, pp.47
- CXLVIII. **Unusual Dysmorphic Features in two siblings with Riley Day Syndrome**
DÜNDAR M., SUBAŞIOĞLU UZAK A., ARSLAN K., KARABULUT Y.
Mediterranean Medical Genetics meeting, 28 June - 01 July 2009, pp.48
- CXLIX. **The analyze of azospermia factor and cystic fibrosis gene mutations in male infertile individuals with congenital unilateral or bilateral vas deferens agenesis.**
ÖNAL M. G., KARABULUT Y., EKMEKÇİOĞLU O., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

- 8th Balkan Meeting on Human Genetics, 14 - 17 May 2009
- CL. **Partial trisomy of 14q resulting from balanced maternal translocation**
UZAK A., KARABULUT Y., AKALIN H., ARSLAN K., TAŞDEMİR Ş., KIRAZ A., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
- 8th Balcan Meeting on Human genetics, 14 - 17 May 2009, pp.101
- CLI. **Transgenik fare eldesi çalışmalarında iki farklı gen konstraktının enjeksiyonunun doğum oranları ve transgenik fare yüzdeleri üzerine etkisi**
BAĞIŞ H., AKTOPRAKLIGİL D., GÜNEŞ Ç., AKKOÇ T., ARSLAN K., ÇETINKAYA G., ARAT S., DÜNDAR M.
III. Veteriner Jinekoloji Kongresi Uluslararası Katılımlı, Turkey, 23 - 26 October 2008
- CLII. **Application of EGFP as a reporter gene for selection of transgenic mouse embryos**
BAĞIŞ H., ARSLAN K., AKTOPRAKLIGİL D., ÇETINKAYA G., DÜNDAR M., ARAT S.
National Histology And Embryology Congress With International Contribution, Turkey, 20 - 23 May 2008, pp.109
- CLIII. **Kronik Miyeloid Lösemi'li Hastaların Tanı Ve Takibinde RT-PCR Kantitatif PCR Ve FISH Yöntemlerinin Analizi.**
AKALIN H., ÖNAL M. G., TAŞDEMİR Ş., SAATÇİ Ç., ALTUNTAŞ F., KAYNAR L., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
8. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008
- CLIV. **Hematolojik Malignensilere Moleküller Yaklaşım.**
ÖNAL M. G., AKALIN H., SAATÇİ Ç., ESER B., ALTUNTAŞ F., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
8. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Çanakkale, Turkey, 8 - 09 May 2008
- CLV. **Spinal Musküler Atrofi Ön Tanısı İle Gelen Hastaların Moleküller Analiz Sonuçları**
TAHERİ S., EMİROĞULLARI E. F., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VIII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, 6 - 09 May 2008
- CLVI. **Ailesel Akdeniz Ateşi Olgularında Mutasyon Taranması.**
ŞENER E. F., TAHİRİ S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VIII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 1 - 04 May 2008
- CLVII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 1 - 04 May 2008
- CLVIII. **Kronik Miyeloid Lösemili Hastaların Takibinde RT-PCR Kantitatif PCR ve FISH Yöntemlerinin Analizi**
AKALIN H., ŞAHİN A., ALTUNTAŞ F., ÖNAL M. G., TAŞDEMİR Ş., SAATÇİ Ç., KAYNAR L., VURAL Ö., ESER B., ÜNAL A., et al.
32. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Turkey, 8 - 12 November 2006
- CLIX. **Tıbbi Genetik Anabilim Dalı nda Kistik Fibrosis Hastalarının Mutasyon Analiz Sonuçları**
TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006
- CLX. **Tıbbi Genetik Anabilim Dalı nda Duchenne Becker Muscular Distrofi Hastalarında Polimeraz Zincir Reaksiyonu ile Delesyon Analizi Sonuçları**
TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006
- CLXI. **Screening Gene Mutation In FMF Disease**
ŞIVGIN H., TAHİRİ S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.93
- CLXII. **Spinal Musküler Atrofi Ön Tanısıyla Gelen Hastalarda Moleküller Analiz Sonuçları**
TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.94
- CLXIII. **Kistik Fibrosis Hastalarının Mutasyon Analiz Sonuçları**
SAATÇİ Ç., TAHİRİ S., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., ERÖZ R.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 20 May 2006, pp.90
- CLXIV. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.72
- CLXV. **Fetusta prenatal olarak tesbit edilmiş t 7 15 q11 23 q26 3**
SAATÇİ Ç., ÇAĞLAYAN A. O., ARSLAN K., ÖZKUL Y., TAŞCIOĞLU N., DÜNDAR M.
VII.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.135
- CLXVI. **A novel denovo translocation t 4 7 p 15 p22**
ÇAĞLAYAN A. O., SAATÇİ Ç., ARSLAN K., ÖZKUL Y., VURAL Ö., DÜNDAR M.
VII.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.163
- CLXVII. **Down syndrome like apperance with a novel denovo translocation t 6 21 p21 13**
ÇAĞLAYAN A. O., SAATÇİ Ç., ARSLAN K., ÖZKUL Y., VURAL Ö., DÜNDAR M.
VII.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.163
- CLXVIII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.34
- CLXIX. **Maraş otunun P16 Geni DNA Metilasyonuna Etkisinin İncelenmesi**
SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., TEKİN S., DÜNDAR M.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.35
- CLXX. **Kronik miyoloid lösemi Sitogenetik ve moleküller yaklaşımlar**
AKALIN H., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., ÇETİN M., TAHERİ S.
XXX.Uluslararası Hematoloji Kongresi, Turkey, 10 - 14 October 2003
- CLXXI. **The effect of Maras powder on DNA methylation and micronucleus in blood lymphocyte and buccal tissues**
ÖZKUL Y., SAATÇİ Ç., TAHERİ S., TURHAN A. B., DÜNDAR M.
European Human Genetics Conference, 4 - 06 September 2003
- CLXXII. **Duchhene/Becker Musküler Distrofi Hastalarında Polimeraz Zincir Reaksiyonu ile Delesyon Analizi**
TAHERİ S., ŞENER E. F., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VIII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 1 - 04 May 2003
- CLXXIII. **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
- CLXXIV. **Adenomatous Polipozis Coli'de 3920TA(13307K) Mutasyon Analizleri**
DÜNDAR M., ÖZKUL Y., ÖZBAKIR Ö., BAŞKOL M., TEKİN S., KARACA H.
V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.40
- CLXXV. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.14
- CLXXVI. **Kronik Miyoloid Lösemide Sitogenetik ve Moleküller Yaklaşımlar**
AKALIN H., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., ÇETİN M., TEKİN S.
V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.8
- CLXXVII. **Orta Zincir Acil -KoA Dehidrogenaz Enzim Eksikliğinin Türk Toplumundaki İnsidansı**
TEKİN S., DÜNDAR M., ÖZKUL Y., AKALIN H.
V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.27
- CLXXVIII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.33
- CLXXIX. **Kistik Fibrozis Mutasyon Dağılımı**
DÜNDAR M., TEKİN S., ÖZKUL Y.
V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.8
- CLXXX. **Apolipoprotein -E Lokus Allel Profili**
DÜNDAR M., ÖZKUL Y., ÖZTOPRAK S., BAŞKOL M., ÖZBAKIR Ö., TEKİN S.
V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.23

- CLXXXI. **Klinefelter sendromu : bir 48XXYY varyantı vakası**
 Kendirci M., Dündar M., Özkul Y., KURTOĞLU S., Gündüz Z.
 3. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Adana, Turkey, 1 - 04 October 1998, pp.306
- CLXXXII. **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
- CLXXXIII. **A case of Weismann-Netter and Stuhl (Toxopachyosteosis) syndrome with communicant hydrocephalusi 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

Other Publications

- I. **A case of 46, XX, t(2;17)(q37.1;q25) with recurrent miscarriage. Current Opinion in Biotechnology, Volume 22, Supplement 1, European Biotechnology Congress**
 Colak F., Dogan M., Uzak A., Erdogan M., Karabulut S., Balta B., Bahadir O., ÖZKUL Y., Dundar M.
 Other, pp.107, 2011
- II. **A Patient With an Isodicentric Y Chromosome, Mediterranean Medical Genetics Meeting, Bilkent-Ankara, Turkey**
 TAŞDEMİR Ş., AKALIN H., Saatci C., ÖZKUL Y., Dundar M.
 Other, pp.49, 2009
- III. **The analyze of azospermia factor and cystic fibrosis gene mutations in male infertile individuals with congenital unilateral or bilateral vas deferens agenesis. 8th Balkan Meeting On Human Genetics, Dubrovnik Croatia**
 Onal M. G., Karabulut S., Ekmekcioglu O., Saatci C., ÖZKUL Y., Dundar M.
 Other, pp.72, 2009
- IV. **Partial trisomy of 14q resulting from balanced maternal translocation. 8th Balkan Meeting On Human Genetics, Dubrovnik Croatia**
 Uzak A., Karabulut S., AKALIN H., Arslan K., TAŞDEMİR Ş., KİRAZ A., Saatci C., ÖZKUL Y., Dundar M.
 Other, pp.101, 2009
- V. **No relationship among aromatase and 5-alpha reductase genes polymorphisms and idiopathic hirsutism. 8th Balkan Meeting On Human Genetics Dubrovnik Croatia**
 Dundar M., Caglayan A., Baysal N. A., Tanriverdi F., ÖZKUL Y., Unluhizarci K., BORLU M., Kelestemur F.
 Other, pp.62, 2009
- VI. **Quantitative determination of aromatase and 5?-reductase mRNA and polymorphisms in the aromatase and 5?-reductase genes in idiopathic hirsutism. iÜÜEndocrine Abstracts**
 Dundar M., Caglayan A., Baysal N. A., Tanriverdi F., ÖZKUL Y., Unluhizarci K., Kelestemur F.
 Other, pp.610, 2008
- VII. **Normalization of serum testosterone level alters local GnRH-II and IL-2R mRNA expression in peripheral lymphocytes in patients with idiopathic hypogonadotropic hypogonadism (IHH). European Congress of Endocrinology**
 Tanriverdi F., AKALIN H., Caglayan A., Demirkoparan U., ÖZKUL Y., Dundar M., Bayram F., Kelestemur F.
 Other, pp.10, 2007
- VIII. **A locus for preaxial polydactyly with sternal abnormalities Maps to chromosome 7q36. (Abstract and programme). Journal of Medical Genetics**
 Gordon T., Dundar M., Cooke A., Ozyazgan I., Oguzkaya F., ÖZKUL Y., Holloway J., Tolmie J., Goodman F.
 Other, pp.11-13, 2000
- IX. **Female-to-male transsexual with 47, XXX karyotype: A case report. Abstracts from the XXIIInd CINP Congress Brussels**

- Turan M., Esel E., Dundar M., Candemir Z., Basturk M., Sofuoglu S., ÖZKUL Y.
Other, pp.17-22, 2000
- X. A case with two separate complex translocations 46,XY, t(l;8)(q32.3;q24.1), t(4;7) (7ter->pl3::7q34->q31.2::4pl5.2->qter), (7qter->q 34::7pl3->q31.2::4pl5.2->pter). Abstracts of the second European Cytogenetics Conference.
ÖZKUL Y., Dundar M., Candemir Z., Saatci C., Colgan J., Lowther G., Watt J., Morrison N.
Other, pp.670, 1999

Expert Reports

I. Adrenal axis functions in patients with familial Mediterranean fever

DÜNDAR M.

2006

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 ayrılmada İnterlökin-6 genin rolü, 2017 - 2018

BAŞKOL G., KILIÇ E., DÜNDAR M., BAŞKOL M., Project Supported by Higher Education Institutions, İNSAN KARACİĞER 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 I., KILIÇ Z. F., Project Supported by Higher Education Institutions, KOAH hastalarında CYP2C192 CYP2C193 polimorfizmin Klopipidogrel 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/HİPERANDROJENİZMİ 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 POLİMORFİZMINİN 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., TANRIVERDİ 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 Otoimmunité 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 Kraniyal Kemiklerinin Gelişimi ve Trombofili 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 VIVO 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 Piwil2 Rolünün Araştırılması, 2011 - 2013

KENDİRCİ M., POLAT S., KARDAŞ F., DÜNDAR M., Project Supported by Higher Education Institutions, Ailesel hipercolesterolemili 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., AKÇAY 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 İşitme 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

SAATÇİ Ç., TAŞCIOĞLU N., ÖZKUL Y., EŞEL E., DÜNDAR M., Project Supported by Higher Education Institutions, ALKOL YOKSUNLUĞUNDAN 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., SAATÇİ Ç., ÖZDEMİR B., ŞAHİN Y., Project Supported by Higher Education Institutions, PRE-EMBRİYOLARDAN ELDE EDİLEN BLASTOMER HÜCRELERİNDE ANÖPLOİDİK PATOLOJİLERİN SAPTANMASI, 2008 - 2009

DÜNDAR M., BORLU M., ÇAĞLAYAN A., ÖZKUL Y., TANRIVERDİ F., ÜNLÜHİZARCI K., TUBITAK Project, İdiopatik Hirşutizmli 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, FENİLALALİN HİDROKSİLAZ ENZİM EKSİKLİĞİNE MOLEKÜLER GEN ANALİZLERİ METODUYLA TANI KONULMASI, 2006 - 2007

ÜNLÜHİZARCI K., TANRIVERDİ F., DÜNDAR M., KULA M., TUBITAK Project, Türk Toplumunda Hirsutizm 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

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

BAYRAM F., PATIROĞLU T., TANRIVERDİ F., DÜNDAR M., ÖZKUL Y., KELEŞTEMUR H. F., DEMİRKO PARAN 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 HİRŞUTİZMLİ 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, II72N, V28IL, 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/Section Editor, 2011 - Continues
International Journal of Anthropology, Publication Committee Member, 2010 - Continues
Sağlık Bilimleri Dergisi, Publication Committee Member, 2010 - Continues

Memberships / Tasks in Scientific Organizations

Avrupa Biyoteknoloji Derneği, Chairman, 2011 - Continues
European Association of Predictive Preventive Personalised Medicine, Member, 2005 - Continues
European Cytogenetics Association, Member, 2005 - Continues
Erciyes Üniversitesi Deneysel ve Klinik Araştırma Derneği, Member, 2004 - Continues
British Society of Human Genetics, Member, 2015 - 2015
European Society of Human Genetics, Member, 2010 - 2015
Türkiye Tibbi Genetik Derneği başkanı, Chairman, 2009 - 2011
Türkiye Tibbi Genetik Derneği, Co-chairman, 2007 - 2009
Erciyes Üniversitesi Mezunları Derneği, 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
Fırat 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
İzmir Eğitim ve Araştırma Hastanesi Tıp Dergisi, National Scientific Refreed Journal, June 2016
Frontiers in Neuroscience, Other journals, 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
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
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
Child and Neurodeveloppmental Psychiatry, Other journals, January 2013
The Application of Clinical Genetics, 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, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., Turkey, 2013 - Continues

TUBİTAK, Project Consultancy, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., Turkey, 2011 - Continues

Sağlık Bakanlığı Tıbbi Genetik Uzmanlığı Müfredati Komisyonu, Other, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., Turkey, 2010 - Continues

YÖK, Scientific Consultancy, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., Turkey, 2010 - Continues

Metrics

Publication: 534

Citation (WoS): 1686

Citation (Scopus): 2123

H-Index (WoS): 16

H-Index (Scopus): 19

Congress and Symposium Activities

TOTBİD – TOTEK Ortapedi ve Travmatoloji XVIII. Temel Bilimler ve Araştırma Okulu, Attendee, Kayseri, Turkey, 2019

3. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2019

5. Adana Genetik Günleri "Nörogenetik Sempozyumu", Attendee, Adana, Turkey, 2019

Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri, Attendee, Kayseri, Turkey, 2019

BRCAKademi, Attendee, İstanbul, Turkey, 2019

13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2018

Adnan Menderes Üniversitesi, Rekombinant DNA ve Protein Araştırma ve Uygulama Merkezi Konferansı, Attendee, Aydın, Turkey, 2018

Erciyes Tıp Genetik Günleri, Attendee, Kayseri, Turkey, 2018

3. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2018

3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Attendee, Antalya, Turkey, 2017

Medical Genetics Course and Biotechnology MAGI Balkan and EBTNA European Biotechnology Thematic Network Association, Attendee, Tiranë, Albania, 2017

Erciyes Tıp Genetik Günleri 2017, Attendee, Kayseri, Turkey, 2017

2. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2017

2. Uluslararası Katılımlı Ulusal Nadir Hastalıklar ve Yetim İlaçlar Sempozyumu, Attendee, İstanbul, Turkey, 2016

Magi Euregio, Attendee, Perugia, Italy, 2016

One Health Inter-Regional European Conference, Attendee, Bucuresti, Romania, 2016

European Biotechnology School, Attendee, Minsk, Belarus, 2016

European Human Genetics Conference 2016, Attendee, Barcelona, Spain, 2016

13. Uludağ Ortopedi ve Travmatoloji Günleri, Attendee, Bursa, Turkey, 2016

3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, Attendee, İstanbul, Turkey, 2016

II. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2016

Biyoinformatik ve Genetikteki Uygulamaları, Attendee, İstanbul, Turkey, 2015

Euroasia genç bilim insanları toplantısı, Attendee, Minsk, Belarus, 2015

Avrupa biyoteknolojisi ve Rusya işbirliği, Attendee, Saransk, Russia, 2015
KKTC Yakın Doğu Üniversitesi Uluslararası Biyomedikal Kongresi, Attendee, Cyprus (Kktc), 2015
İ.Ü. Genetik Kulübü "11. Uluslararası Katılımlı Moleküler Biyoloji ve Genetik Kış Okulu", Invited Speaker, İstanbul, Turkey, 2014
11. Uluslararası Katılımlı Moleküler Biyoloji ve Genetik Kış Okulu, Attendee, İstanbul, Turkey, 2014
I. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2013
I. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Attendee, İzmir, Turkey, 2013
9. Ulusal Hepatoloji Kongresi, Attendee, İstanbul, Turkey, 2013
European Biotechnology Congress, Attendee, Bratislava, Slovakia, 2013
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, Bursa, Turkey, 2012
OMICS Kongresi, Attendee, Texas, United States Of America, 2012
International Conference on Genetic Syndromes & Gene Therapy, Attendee, San Antonio, United States Of America, 2012
European Biotechnology Week in Valencia, Attendee, Valencia, Spain, 2012
EUROBIOTECH 2012 Agriculture Symposium, Attendee, Kayseri, Turkey, 2012
Toraks İç Anadolu Derneği Toplantısı, Attendee, Turkey, 2011
BIOTECH 2011 2. Ulusal Biyoteknoloji Öğrenci Kongresi, Attendee, İstanbul, Turkey, 2011
V. Dismorfoloji Günleri 2011, Attendee, İstanbul, Turkey, 2011
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, İstanbul, Turkey, 2010
1.Uluslararası Katılımlı Kök Hücre Sempozyumu, Attendee, Samsun, Turkey, 2010
Tıbbi Genetik Sempozyumu, Attendee, Bolu, Turkey, 2009
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ ve TİBBİ GENETİK DERNEĞİ işbirliği ile Hibrid Kursu, Attendee, İstanbul, Turkey, 2009
MediMedGen 2009 Toplantısı ve Mediterrenean Medical Genetics Congress, Attendee, Turkey, 2009
Uluslararası Katılımlı X. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Attendee, Kayseri, Turkey, 2009
VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Klinik Genetikte Akış Şemaları, Konuşmacı,, Attendee, Kayseri, Turkey, 2006

Non Academic Experience

Non-profit Organisation, European Society Of Human Genetics
Non-profit Organisation, European Biotechnology Thematic Network Associaaiton
Non-profit Organisation, Ebtna(Avrupa Biyoteknoloji Derneği)
European Biotechnology Thematic Network associaaiton
Non-profit Organisation, European Predictive Preventive Personalised Medicine Association
Other Public Institution, Sağlık Bakanlığı
erciyes üniversitesi tip fakültesi
Board Member of European Society of Human Genetics
European Predictive Preventive personalised medicine association
Non-profit Organisation, Türkiye Tıbbi Genetik Derneği
İtalya Perugia Üniversitesi
Other, Erciyes Üniversitesi
Non-profit Organisation, Türkiye Tıbbi Genetik Derneği
Non-profit Organisation, Erciyes Üniversitesi Mezunları Derneği