

Prof. Dr. MUNİS DÜNDAR

Kişisel Bilgiler

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

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

E-posta: dundar@erciyes.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: OdKL1FUAAAAJ

ORCID: 0000-0003-0969-4611

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

ScopusID: 57206339176

Yoksis Araştırmacı ID: 9855

Eğitim Bilgileri

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

Doktora, Glasgow University, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, Birleşik Krallık 1990 - 1994

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

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Araştırma Alanları

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

Akademik İdari Deneyim

Erciyes Üniversitesi, 2003 - Devam Ediyor

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

Erciyes Üniversitesi, 2021 - 2024

Erciyes Üniversitesi, Erciyes Üniversitesi Uluslararası Ofis, 2002 - 2004

Erciyes Üniversitesi, 2002 - 2004

Erciyes Üniversitesi, 2002 - 2004

Erciyes Üniversitesi, 2002 - 2004

Erciyes Üniversitesi, 2002 - 2004

Erciyes Üniversitesi, 2000 - 2004

Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, 2002 - 2003

Yönetilen Tezler

- DÜNDAR M., Alzheimer Hastalığında PARP1 ve DNA Pol Beta mRNA ekspresyonlarının araştırılması, Yüksek Lisans, S.Kenanoğlu(Öğrenci), 2017
- DÜNDAR M., Fragil X sendromlu hastalarda FMR1 genindeki 3'lü tekrar artış sayı mutasyonlarının belirlenmesi, Yüksek Lisans, Y.Ada(Öğrenci), 2014
- DÜNDAR M., Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması, Yüksek Lisans, Ş.Altunok(Öğrenci), 2013
- DÜNDAR M., İnfant ve erken çocukluk döneminde dirençli nöbetleri ve/veya otistik bulguları olan çocuk hastalarda CDKL5 gen mutasyonunun araştırılması, Tıpta Uzmanlık, M.Erdoğan(Öğrenci), 2012
- DÜNDAR M., Türk Toplumunda Ailesel Non-Sendromik İşitme Kaybının Genetik Temelinin Araştırılması, Tıpta Uzmanlık, A.UZAK(Öğrenci), 2011
- DÜNDAR M., Skolyoz, körlük ve araknodaktili gösteren geniş bir türk ailesinde bağlantı, Doktora, S.Öranay(Öğrenci), 2006
- DÜNDAR M., Fenilalanin hidroksilaz enzim eksikliğine moleküler gen analizleri metoduyla tanı konulması, Yüksek Lisans, D.Algan(Öğrenci), 2006

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayımlanan Makaleler

- I. **Recurrent symptomatic urolithiasis in a patient with cystic fibrosis**
YEL S., DURSUN İ., KÖSE M., KİRAZ A., POYRAZOĞLU M. H., Duendar M.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **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)
- III. **A Case Series of Three Patients with Cleidocranial Dysplasia: Clinical Presentation and Diagnostic Considerations**
BERBER U., GÜL ŞİRAZ Ü., YAKUBİ M., GÖK E., KARA L., KİRAZ A., Duendar M., HATİPOĞLU N.
CLEFT PALATE CRANIOFACIAL JOURNAL, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **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., Sipahioğlu H., Ozer Simsek Z., Baspınar O., et al.
GENES AND IMMUNITY, cilt.25, sa.1, ss.14-42, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **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, cilt.41, sa.4, ss.301-309, 2024 (SCI-Expanded)
- VI. **ABCA4 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, cilt.45, sa.2, ss.133-139, 2024 (SCI-Expanded)
- VII. **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, cilt.54, sa.1, ss.86-98, 2024 (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, ss.89-99, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. **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, ss.100-113, 2023 (SCI-Expanded)

- X. **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, cilt.46, sa.11, ss.2367-2377, 2023 (SCI-Expanded)
- XI. **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, cilt.191, sa.5, ss.1360-1365, 2023 (SCI-Expanded)
- XII. **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, cilt.14, sa.2, ss.123-128, 2023 (SCI-Expanded)
- XIII. **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., GEÇKİNLİ B. B., et al.
Journal of medical virology, cilt.95, sa.2, 2023 (SCI-Expanded)
- XIV. **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, cilt.23, sa.5, ss.721-726, 2023 (SCI-Expanded)
- XV. **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, cilt.15, sa.4, ss.426-430, 2023 (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., Uyanik B., et al.
JOURNAL OF MEDICAL VIROLOGY, cilt.94, sa.11, ss.5225-5243, 2022 (SCI-Expanded)
- XVII. **Congenital Myasthenic Syndromes in Turkey: Clinical and Molecular Characterization of 16 Cases With Three Novel Mutations**
YILDIRIM S., GÜLEÇ A., Erdoğan M., Demir M., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., ÇAĞLAYAN A. O., DÜNDAR M., PER H.
Pediatric Neurology, cilt.136, ss.43-49, 2022 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Germline landscape of BRCA by 7-site collaborations as a BRCA consortium in Turkey**
BİŞGİN A., ÖZEMİR SAĞ Ş., DOĞAN M. E., Yildirim M. S., Gumus A. A., Akkus N., Balasar O., Durmaz C. D., Ersoz R., Altiner S., et al.
BREAST, cilt.65, ss.15-22, 2022 (SCI-Expanded)
- XIX. **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, cilt.20, ss.496-506, 2022 (SCI-Expanded)
- XX. **A very rare cause of arthrogryposis multiplex congenita: a novel mutation in TOR1A**
SARIKAYA E., ÖZÇELİK F., GÜL ŞİRAZ Ü., HATİPOĞLU N., GÜNEŞ T., DÜNDAR M.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.35, sa.6, ss.845-850, 2022 (SCI-Expanded)
- XXI. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**
DÜNDAR M., FAHRİOĞLU U., Yildiz S. H., Bakir-Gungor B., TEMEL Ş. G., AKIN H., ARTAN S., Cora T., ŞAHİN F. İ., DURSUN A., et al.
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, cilt.22, sa.3, ss.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- XXII. **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, cilt.197, sa.6, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIII. **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, cilt.529, ss.61-66, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIV. **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, sa.6, ss.675-682, 2021 (SCI-Expanded)
- XXV. **BRCA Variations Risk Assessment in Breast Cancers Using Different Artificial Intelligence Models**
Senturk N., Tuncel G., DOĞAN B., Aliyeva L., Dundar M. S., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., Mocan G., TEMEL Ş. G., DÜNDAR M., Ergoren M. C.
GENES, sa.11, 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, cilt.25, ss.101-107, 2021 (SCI-Expanded)
- XXVII. **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, cilt.25, ss.81-89, 2021 (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, cilt.36, sa.12, ss.4027-4028, 2020 (SCI-Expanded)
- XXIX. **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, sa.12, ss.4029-4032, 2020 (SCI-Expanded)
- XXX. **Untitled**
DÜNDAR M.
JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, cilt.231, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXI. **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, cilt.215, ss.85, 2015 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- 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, cilt.8, sa.1, ss.55-64, 2024 (ESCI)
- II. **Impacts of Biotechnologically Developed Microorganisms on Ecosystems**
Celebi D., Akalin H., Yilmaz M. T., Dündar M.
Eurobiotech Journal, cilt.7, sa.4, ss.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, cilt.19, sa.3, ss.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, cilt.21, sa.1, ss.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, sa.5, ss.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., Kırnap M., DüNDAR M., Saatçi Ç.
Turkiye Klinikleri Journal of Medical Sciences, cilt.42, sa.3, ss.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, cilt.23, sa.1, 2022 (ESCI)
- VIII. **Frequency of RPE65 Gene Mutation in Patients with Hereditary Retinal Dystrophy**
Kahraman N. S., Oner A., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
TURK OFTALMOLOJİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF OPHTHALMOLOGY, cilt.52, sa.4, ss.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, cilt.09, sa.02, ss.110-117, 2022 (ESCI)
- X. **Ethical considerations regarding animal experimentation**
Kiani A. K., Pheby D., Henahan G., Brown R., Sieving P., Sykora P., Marks R., Falsini B., Capodicasa N., Miertus S., et al.
Journal of preventive medicine and hygiene, cilt.63, sa.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, cilt.63, sa.2, 2022 (Scopus)
- XII. **Methodology for clinical research**
Kiani A. K., Naureen Z., Pheby D., Henahan G., Brown R., Sieving P., Sykora P., Marks R., Falsini B., Capodicasa N., et al.
Journal of preventive medicine and hygiene, cilt.63, sa.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, cilt.63, sa.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, cilt.63, sa.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, cilt.11, sa.2, ss.1-3, 2022 (ESCI)
- XVI. **MTA FİLLAPEX'İN İN VİTRO GENOTOKSİSİTESİNİN DEĞERLENDİRİLMESİ: SİSTEMATİK İNCELEMESİ**
ARSLAN S., ÜSTÜN Y., TAŞÇIOĞLU N., DURUKAN S. M., SAĞSEN B., ÖNAL M. G., DÜNDAR M.
Türkiye Klinikleri Dış Hekimliği Bilimleri Dergisi, cilt.28, ss.372-380, 2022 (Hakemli Dergi)
- XVII. **Reclassification of Hereditary Cancer Genes Variants**
Ozdemir Y., Cag M., Seyhan S., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., Konya A.
TURK ONKOLOJİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF ONCOLOGY, cilt.37, ss.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, cilt.40, sa.3, ss.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, cilt.40, sa.3, ss.207-215, 2021 (ESCI)
- XX. **Genetic testing for ocular coloboma**
Abeshi A., Marinelli C., Beccari T., DÜNDAR M., Colombo L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.17-19, 2017 (ESCI)
- XXV. **Genetic testing for Mendelian cataract**
Abeshi A., Zulian A., Beccari T., DÜNDAR M., Ziccardi L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.111-113, 2017 (ESCI)
- XXVII. **Genetic testing for Doyme honeycomb retinal dystrophy**
Abeshi A., Coppola P., Beccari T., DÜNDAR M., Ziccardi L., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.80-82, 2017 (ESCI)
- XXXIII. **Genetic testing for optic atrophy**
Abeshi A., Bruson A., Beccari T., DÜNDAR M., Falsini B., Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.26-28, 2017 (ESCI)
- XXXV. **Genetic testing for Mendelian myopia**
Abeshi A, Coppola P, Beccari T, DÜNDAR M, Colombo L, Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.35-37, 2017 (ESCI)
- XLIII. **Genetic testing for Usher syndrome**
Abeshi A, Bruson A, Beccari T, DÜNDAR M, Colombo L, Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, cilt.1, ss.108-110, 2017 (ESCI)
- XLIV. **Genetic testing for achromatopsia**
Abeshi A, Zulian A, Beccari T, DÜNDAR M, Falsini B, Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, cilt.1, ss.11-13, 2017 (ESCI)
- XLV. **Genetic testing for infantile nystagmus**
Abeshi A, Coppola P, Beccari T, DÜNDAR M, Colombo L, Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, cilt.1, ss.57-59, 2017 (ESCI)
- XLVI. **Genetic testing in translational ophthalmology**
Abeshi A, Precone V, Beccari T, DÜNDAR M, Falsini B, Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.92-95, 2017 (ESCI)
- XLVIII. **Genetic testing for Norrie disease**
Abeshi A, Marinelli C, Beccari T, DÜNDAR M, Ziccardi L, Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, cilt.1, ss.77-79, 2017 (ESCI)
- XLIX. **Genetic testing for Mendelian glaucoma**
Abeshi A, Fanelli F, Beccari T, DÜNDAR M, Ziccardi L, Bertelli M.
EUROBIOTECH JOURNAL, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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, cilt.1, ss.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.
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.34, sa.3, ss.111-115, 2012 (ESCI)

Kitap & Kitap Bölümleri

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

DÜNDAR M.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2, Dündar M., Editör, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, ss.839-873, 2016

XIII. Bireysel Tıp

DÜNDAR M.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2, Dündar M., Editör, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, ss.1147-1160, 2016

XIV. Tarihçe

DÜNDAR M.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 1, Dündar M., Editör, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, ss.1-24, 2016

XV. Genetik Hastalıklarda Antropometrik Ölçümler ve Yorumlanması

DÜNDAR M.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları-Cilt 2, Dündar M., Editör, Mgrup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, ss.1213-1221, 2016

XVI. Entelektüel Yetersizlik - Anlıksal Yetiyitimi

KAÇAR BAYRAM A., BÜYÜKOĞLAN R., PER H., DÜNDAR M.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, Dündar Munis, Editör, Mgrup Matbaacılık, Kayseri, ss.821-832, 2016

XVII. Nöromusküler Hastalıklar ve Genetiği

DÜNDAR M., düzcan f., cerrah güneş m.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, munis dündar, Editör, mgrup matbaacılık, Kayseri, ss.839-879, 2016

XVIII. Genetik Hastalıklarda Antropometrik Ölçümler ve Yorumlanması

GÜL Ü., HATİPOĞLU N., MAZICIOĞLU M. M., KURTOĞLU S., DÜNDAR M.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, Muhnis Dündar, Editör, MGRUP MATBAACILIK, Kayseri, ss.1213-1222, 2016

XIX. Tarihçe

DÜNDAR M.

Tıbbi Genetik Ve Klinik Uygulamaları, Munis Dündar, Editör, Mgrup Matbaacılık, Kayseri, ss.1-22, 2016

XX. Bireysel Tıp

DÜNDAR M., DOĞAN M. E.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, munis dündar, Editör, mgrup matbaacılık, Kayseri, ss.1147-1162, 2016

XXI. Genetik Hastalıklarda Antropometrik Ölçümler ve Yorumlanması

GÜL Ü., HATİPOĞLU N., MAZICIOĞLU M. M., KURTOĞLU S., DÜNDAR M.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, munis dündar, Editör, mgrup matbaacılık, Kayseri, ss.1213-1222, 2016

XXII. Genetik hastalıklarda antropometrik ölçümler ve yorumlanması

Gül Ü., Hatipoğlu N., Mazicioğlu M. M., Kurtoğlu S., Dündar M.

Tıbbi genetik ve klinik uygulamaları, Munis Dündar, Editör, Mgrup Matbaacılık, Kayseri, ss.1213-1222, 2016

XXIII. Dismorfolojide Terimler ve Tanımlar

DÜNDAR M.

Erciyes Üniversitesi, Kayseri, 2015

XXIV. Atlas of Dymorphology 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.

CURRENT APPLİCATIONS OF BIOTECHNOLOGY, Dündar M, Editör, Mgrup, Kayseri, ss.1-8, 2015

XXVII. Chapter 1- History of Biotechnology

DÜNDAR M., ÖNAL M., ERDEM Y.

Current Applications of Biotechnology, Dündar Munis, Bruschi Fabrizio, Gartland Kevan MA, Magni Mariapia Viola, Gahan Peter, Deeni Yusuf, Editör, Erciyes University, Kayseri, ss.1-8, 2015

- XXVIII. **Overview of the Healthcare System in Turkey**
DÜNDAR M., ÖZDEMİR S. Y.
Advances in Predictive, Preventive and Personalised Medicine, Golubnitschaja O., Editör, Epma/Springer, Brüksel, ss.167-189, 2012
- XXIX. **Dismorfik Çocuk ve Endokrin Sorunlar**
DÜNDAR M.
Yenidoğan Dönemi Endokrin Hastalıkları, Kurtoğlu S., Editör, Nobel Tıp Kitapevleri, İstanbul, ss.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.
Modern Biyoteknoloji ve Uygulamaları, DüNDAR M.,Bağış H., Editör, Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri, ss.91-111, 2010
- XXXII. **Biyoteknolojiye Genel Bakış ve Tarihi Süreç**
DÜNDAR M.
Modern Biyoteknoloji ve Uygulamaları, DüNDAR M.,Bağış H., Editör, Erciyes Üniversitesi Yayınları, Kayseri, ss.7-14, 2010
- XXXIII. **Lomber Dejeneratif Disk Hastalığında Genetik Etiopatogenez ve Güncel Genetik Tedavi Yöntemleri**
DÜNDAR M.
Lomber Dejeneratif Disk Hastalığı, Koç RK., Editör, Türk Nöroşirürji Derneği, Ankara, ss.16-29, 2008
- XXXIV. **Hastalıkların Moleküler Temeli**
DÜNDAR M.
Andreoli and Carpenter's Cecil Essentials of Medicine 7th Edition, Editor, Thomas E Andreoli, Çeviri, Bölüm 1, Hastalıkların Moleküler Temeli, 3-15., mstık s., Editör, Güneş Tıp Kitapevi Yayınları, Kayseri, ss.3-15, 2008

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- 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, Türkiye, 18 - 22 Mayıs 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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 15 Eylül 2021, ss.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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.36
- IV. **Two novelKMT2Dvariants 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 16 Eylül 2021, ss.24-25
- V. **6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TIBBİ GENETİK KONGRESİ**
ŞAHİN İ. O., KARATAŞ E., DEMİR M., GÖKÇE N., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.35
- VI. **A cleft palate with 49, XXXXY karyotype: A case report**
Ekinci Ö. G., Kenanoğlu S., Küçük T. Y., Özgüç B., Tan B., Babacan S., Öztürk M. A., Saatçi Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
6.Uluslararası Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.56
- VIII. **A novel homozygous mutation inCYP11A1gene in 46, XX patient with P450scc deficiency**

KULAK ABAY H., HATİPOĞLU N., GÜL ŞİRAZ Ü., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

6.Uluslararası Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 16 Eylül 2021, ss.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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.36-37
- X. **A case of rare CYP26B1-related craniosynostosis in a Turkish female patient**
DEMİR M., ÖZGÜÇ B., ÖZTÜRK M. A., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 16 Eylül 2021, ss.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., KARAKÜKCÜ M., KEKLİK M., ÖZKUL Y., ÜNAL A., DÜNDAR M.
6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 15 Aralık 2021, ss.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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.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 Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 16 Eylül 2021, ss.3
- XIV. **A novel homozygous variant inSUOXgene 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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 16 Eylül 2021, ss.30
- XV. **Clinical studies on the efficacy of alpha-cyclodextrin and hydroxytyrosol against SARS-CoV-2 infection: North Cyprus ExperienceNorth 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, Bulgaristan, 23 - 25 Eylül 2021, cilt.5, ss.49
- XVI. **Molecular investigation ofpatients 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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.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 Şubat 2020, cilt.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 Şubat 2020, cilt.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, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020, cilt.31, ss.1
- XX. **A novel EDAR gene variant causing autosomal dominant hypohidrotic ectodermal dysplasia**
BAYSAL K., DOĞAN M. E., Kazımlı U., Boyyadoğlu Ç., COŞKUN N., Akkuş M., KARTAL D., DÜNDAR M.
V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020, cilt.31, ss.1
- XXI. **Recent Developments in Biotechnology and European BiotechnologyNetwork Association**
DÜNDAR M., Karasu N.
Bio Turkey 2020 Uluslararası Biyoteknoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 5 - 07 Mart 2020
- XXII. **The sexual and psychological conditions of male patients with klinefelter syndrome and vasal agenesis**

BAYDİLLİ N., DEMİRTAŞ A., ÖZKAYA M., SABUR V., AKINSAL E. C., DÜNDAR M., EKMEKÇİOĞLU O.

V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020

- XXIII. **Developing evidence based computerized diagnostic tools for breast cancer early prediction**
ŞENTÜRK N., TUNCEL G., KÖSEOĞLU S., DOĞAN B., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., MOCAN G., TEMEL Ş. G., DÜNDAR M., ERGÖREN M. Ç.
V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Türkiye, 20 - 22 Şubat 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 Nisan 2019, cilt.305, ss.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 Nisan 2019, cilt.305, ss.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 Nisan 2019, cilt.305, ss.7
- XXVII. **A novel nonsense variant in COL1A1 gene in a family with clinical symptoms of osteogenesis imperfecta**
Kandemir N., Kazımlı U., Dirican Ö., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, 11 - 13 Nisan 2019, cilt.305, ss.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 Nisan 2019, cilt.305, ss.25
- XXIX. **Future Biotechnology**
DÜNDAR M., Prakash S., Lal R., Martin D.
European Biotechnology Congress, 11 - 13 Nisan 2019, cilt.305, ss.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., Dunder M.
International Congress of Parkinson's Disease and Movement Disorders, Nice, Fransa, 22 - 26 Eylül 2019, cilt.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 Eylül 2019, cilt.91, ss.361-362
- XXXII. **Familial Mediterranean fever looking into ten years' 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, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.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, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.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 Nisan 2019, cilt.22, ss.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, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.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, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22
- XXXVII. **Molecular Analysis of Hotspot Mutation Sites in Chronic Myeloid Leukemia (CML) Patients with Imatinib Mesylate Drug Resistance**
KARASU N., Akahı H., GÖKÇE N., ÇELİK S., ESER B., DÜNDAR M.
Uluslararası 7. İlaç Kimyası: İlaç Etkin Maddesi Tasarımı, Sentezi, Üretimi ve Standardizasyonu Kongresi, Antalya, Türkiye, 14 - 17 Mart 2019, cilt.1, ss.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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., EKMEÇİOĞLU O., et al.
International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019
- XXXIX. **Molecular pathological evaluation of Alport syndrome**
BAŞGÖZ N., DOĞAN M. E., COŞKUN N., ÖNAL M. G., SİPAHİOĞLU M. H., DURSUN İ., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
International Participated Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019
- 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, Arnavutluk, 23 - 24 Kasım 2018
- XLI. **THE ASSOCIATION OF BRAIN-DERIVED NEUROTROPHIC FACTOR GENE POLYMORPHISM WITH OBSTRUCTIVE SLEEP APNEA SYNDROME and OBESITY**
TUTAR N., yüksekaya m., DÜNDAR M., YILMAZ İ., GÜLMEZ İ., OYMAK F. S., balta b., korkmaz k.
european respiratory society congress 2018, 15 - 19 Eylül 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, Yunanistan, 26 - 28 Nisan 2018, cilt.280, ss.21
- XLIII. **Two novel missense variants of FGFR2 gene in two patients with Pfeiffer Syndrome Type 3**
Doğan M. E., Dunder B., Gunes M. C., Bayramov R., Karaduman N. K., Per H., Dündar M.
European Biotechnology Congress, Athens, Yunanistan, 26 - 28 Nisan 2018, cilt.280
- XLIV. **Biotechnological opportunities**
Gartland K. M., DÜNDAR M., Beccari T., Gartland J. S.
European Biotechnology Congress, ATİNA, Yunanistan, 26 - 28 Nisan 2018, cilt.280, ss.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., Dunder M. S., Gartland K. M.
European Biotechnology Congress, Athens, Yunanistan, 26 - 28 Nisan 2018, cilt.280
- XLVI. **Recent Developments and Opportunities in Biotechnology**
DÜNDAR M.
SECOND INTERNATIONAL BIOMEDICAL ENGINEERING CONGRESS, 24 - 27 Mayıs 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 Mayıs 2018, cilt.33, ss.64
- XLVIII. **The frequencies of Y chromosome microdeletions in infertile men from Middle Anatolia, Turkey**
AKINSAL E. C., BAYDİLLİ N., DÜNDAR M., EKMEKÇİOĞLU O.
10th Meeting of the EAU Section of Andrological Urology, Malmö, İsveç, 24 - 25 Kasım 2017, cilt.16, ss.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 Eylül 2017

- L. **karaciğer fibrosis hücre hattında histon deasetilaz inhibitörü olan SAHA'xxnınepitel hücrelerin mezankimal hücrelere dönüşümü üzerine olan etkisinin araştırılması**
özel m., uçar ç., doğru b. n., güneş f., BAŞKOL G., BAŞKOL M., DÜNDAR M.
uluslararası biyokimya kongresi, 19 - 23 Eylül 2017
- LI. **kolanjiokarsinom hücre hattında SAHA'xxnın transcriptional enhancer factors gen ekspresyonları üzerine etkisi**
yasemin a., güneş f., özel m., uçar ç., doğru b. n., BAŞKOL G., BAŞKOL M., DÜNDAR M.
Uluslararası Biyokimya Kongresi, 19 - 23 Eylül 2017
- LII. **kolanjiokarsinoma hücre hattında histon deasetilaz inhibitörü SAHA'xxnın transforming growth factor beta yolağı üzerine etkisi**
güneş f., özel m., doğru b. n., uçar ç., BAŞKOL G., BAŞKOL M., DÜNDAR M.
uluslararası Biyokimya kongresi, 19 - 23 Eylül 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, Slovakya, 4 - 06 Eylül 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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.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., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.256
- LVII. **Association of the thrombophilia factors with breast and/or ovarian cancer risk**
Badur Mermer D., COŞKUN N., Akalın H., Bayramov R., ÖNAL M. G., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017
- LVIII. **Prenatal diagnosis of a foetus with partial monosomy 4p and partial trisomy 13q**
DOĞAN M. E., Kutuk M. S., BAYRAMOV R., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.256
- 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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., et al.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ERCİYES MEDICAL GENETICS DAYS 2017, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- LXI. **The mutation spectrum of DHCR7 gene and two novel mutations**
IŞIK E., ONAY H., AKGÜN B., ATİK T., AYKUT A., DURMAZ A., DÜNDAR M., KURT BAY Y. B., MIHÇI E., NUR B., et al.
The European Society of Human Genetics 2017, 27 - 30 Mayıs 2017
- LXII. **Developments in biotechnology**
DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, ss.7
- LXIII. **The Effect of CYP2C19*2 Polymorphism on Clopidogrel Resistance In COPD Patients**
DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, ss.80
- LXIV. **Association of the thrombophilia panel with breast and/or ovarian cancer risk**
DÜNDAR M.

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

- LXV. **NCAH prevalence with novel CYP21A2 and CYP11B1 mutations in hirsut Turkish women**
POLAT S., karaburgu s., ÜNLÜHİZARCI K., DÜNDAR M., ÖZKUL Y., ÖZDAMAR KARACA Z. C., Keleştimur F.
19th European Congress of Endocrinology, 20 - 23 Mayıs 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, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2017, ss.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 Mayıs 2017
- LXVIII. **HEPG2 HÜCRE HATTINDA DZNEP'İN EMT SİNYAL YOLAĞINDA ROL OYNAYAN GENLER ÜZERİNE OLAN ETKİSİ**
BAŞKOL G., ÖZEL M., UÇAR Ç., DOĞRU B. N., GÜNEŞ F., GÜVEN İ., DÜNDAR M.
XVII. Klinik Biyokimya Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2017, cilt.15, ss.170
- LXIX. **HepG2 hücre hattında DZNE'xxin EMT sinyal yolağında rol oynayan genler üzerine olan etkisi**
özel m., uçar ç., doğru b. n., güneş f., güven i., DÜNDAR M., BAŞKOL G.
Uluslararası katılımlı XVII. Klinik Biyokimya Kongresi, 4 - 07 Mayıs 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 Mayıs 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 Mayıs 2017
- LXXII. **HEPG2 HÜCRE HATTINDA DZNEP'İN COLONİ-FORMİNG UNİT (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, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2017, cilt.15, ss.121
- LXXIII. **Dünder sendromu ve CHST14 gen mutasyonları**
DÜNDAR M.
2. Uluslararası Katılımlı Ulusal Nadir Hastalıklar ve Yetim İlaçlar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 23 - 24 Mart 2017
- LXXIV. **Smith Lemli Opitz Sendromu'ndan Sorumlu DHCR7 Geni Mutasyon Spektrumu ve İki Yeni Mutasyon**
IŞIK E., ONAY H., AKGÜN B., ATİK T., AYKUT A., DURMAZ A., DÜNDAR M., KURTBAŞ Y. B., MIHÇI E., ÖZKINAY F. F., et al.
2. Ege Endokrin Hastalıkları ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, 23 - 25 Şubat 2017
- LXXV. **Presentation of EBTNA Scientific Society**
DÜNDAR M.
MAGI EUREGIO, Perugia, İtalya, 28 Ekim 2016
- LXXVI. **Prenatal diagnosis of upper extremity malformations with ultrasonography diagnostic features and perinatal outcome**
KÜTÜK M. S., altun ö., tutuş ş., DOĞAN M. E., ÖZGÜN M. T., DÜNDAR M.
26th World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Roma, 24 - 28 Eylül 2016, cilt.48, ss.315
- LXXVII. **CURRENT STATE OF BIOTECHNOLOGY AND EUROPEAN BIOTECHNOLOGY THEMATIC NETWORK ASSOCIATION**
DÜNDAR M.
ONE HEALTH-The 1st European Interregional Conference 2016, Bükreş, Romanya, 22 - 24 Eylül 2016

- LXXVIII. **Perspectives of biotechnology**
Gartland K. M. A., DÜNDAR M., BECCARI T., MAGNI M. V., Gartland J. S.
European Biotechnology Conference, Letonya, 5 - 07 Mayıs 2016, cilt.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, Letonya, 5 - 07 Mayıs 2016, cilt.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, Letonya, 5 - 07 Mayıs 2016, cilt.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, Türkiye, 21 Nisan - 24 Haziran 2016
- LXXXII. **New applications in medical genetics**
DÜNDAR M.
EBTNA-National Academy of Sciences of Belarus-European Biotechnology School, Minsk, Belarus, 30 Mayıs - 04 Haziran 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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Conference of Human Genetics 2016, Barselona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016, cilt.24, ss.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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- LXXXV. **POLYMORPHISMS IN THE METHYLENETETRAHYDROFOLATE REDUCTASE GENE MTHFR ARE ASSOCIATED WITH ACUTE MYELOID LEUKEMIA IN A TURKISH POPULATION**
KENANOĞLU S., TAŞCIOĞLU N., AKALIN H., ÜNAL A., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- 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., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., et al.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- LXXXVIII. **A CASE OF HABITUAL ABORTION WITH 46 XX T 12 22 Q13 2 Q13 3 TRANSLOCATION**
HEJAZİ N., GÜNDÜZ C., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., et al.
ULUSLARARASI KATKILI GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ 2016, Türkiye, 11 - 13 Şubat 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., SAATÇI Ç.,

ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

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

- XCII. **Evaluation Of Laboratory Results In Cystic Fibrosis Patients**
GÖKÇE N., KILIK Z. F., CERRAH GÜNEŞ M., BADUR MERMER D., ÇÖMERTMAN A., BAYRAMOV R., ÖNAL M. G., AKALIN H., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., et al.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation) 11-13 February, 2016, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.1, ss.1
- XCIII. **Evaluation Of PON1 Gene L55M Polymorphism In Aborted Fetuses**
BADUR MERMER D., AKALIN H., KILIK Z. F., GÖKÇE N., ÇÖMERTMAN A., ÜNAL N., KÜTÜK M. S., KANDEMİR N., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., et al.
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation) 11-13 February, 2016, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.1, ss.1
- XCIV. **Alcohol withdrawal investigation of Cytochrome P450 CYP1A2 CYP2D6 CYP2E1 and CYP3A4 expression and gene polymorphism**
DÜNDAR M.
Journal of Biotechnology, 1 - 03 Kasım 2012, cilt.161, ss.28
- XCV. **The levels of NOS in rat testicular tissue damage created by diabetes and pentoxifyline therapy**
SÖNMEZ M. F., KILIÇ E., KARABULUT D., ÇİLENK K. T., DELİGÖNÜL E., DÜNDAR M.
acta physiologica lithuania 26-29 2015 kongre, 26 - 29 Ağustos 2015
- XCVI. **The levels of NOS in rat testicular tissue damage created by diabetes and pentoxifyline therapy**
MF S., KILIÇ E., KARABULUT D., ÇİLENK K., DELİGÖNÜL E., DÜNDAR M.
ACTA PHYSIOLOGICA HUNGARICA, 2 - 04 Kasım 2015, cilt.215, ss.85
- XCVII. **Kromozomal anomalilerin yerel popülasyondaki sıklığı**
DÜNDAR M.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- XCVIII. **On Beşinci Kromozomun Parsiyel Tetrazomi ve Trizomisi ile Otizm Spektrum Bozuklukları Arasındaki İlişki**
DÜNDAR M.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- XCIX. **Evaluation 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 Ekim 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., POYRAZOĞLU H. M., DÜNDAR M., DURSUN İ.
8th International Congress of Familial Mediterranean Fever and systemic autoinflammatory diseases, Dresden, Almanya, 30 Eylül - 03 Ekim 2015, cilt.13, ss.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 FamilialMediterranean Fever and SystemicAutoinflammatory Diseases, 30 Eylül - 03 Ekim 2015
- CII. **A case of SRY positive 46, XX male with speaking disorder**
BAYRAMOV R., GÜNEŞ M. C., ERDEM Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Bucharest, Romanya, 7 - 09 Mayıs 2015, cilt.208
- CIII. **Investigation of BAP1 and ANAPC7 genes expression in patients with acute myeloid leukemia**
ERDEM Y., KORKMAZER M. E., AKALIN H., ÖZDEMİR M. A., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress, Bucharest, Romanya, 7 - 09 Mayıs 2015, cilt.208
- CIV. **Innovations in biotechnology**
GARTLAND K., BECCARİ T., BRUSCHİ F., DÜNDAR M.
Journal of Biotechnology, 2 - 04 Ağustos 2015, cilt.208, ss.5

- CV. **Expression of ghrelin and GHS R1a in long term diabetic rat s kidney**
DÜNDAR M.
ACTA PHYSIOLOGICA HUNGARICA, 2 - 04 Kasım 2015, cilt.215, ss.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 Ağustos 2015, cilt.208, ss.86
- CVII. **Türk (Kayseri-Türkiye) Popülasyonunun Somatik STR Lokuslarındakş Alel Frekansları**
Ada Y., GÖKÇE N., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
1.Uluslararası Adli Biyoloji ve Genetik Kongresi, Ankara, Türkiye, 27 - 28 Kasım 2014, cilt.1, ss.1
- CVIII. **Novel technologies and their applications in biotechnology and the life sciences**
DÜNDAR M.
Journal of Biotechnology, 1 - 03 Eylül 2014, cilt.185, ss.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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, cilt.1, ss.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 Eylül 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., DELİGONUL E.
40. Ulusal Fizyoloji Kongresi, Kayseri, Türkiye, 2 - 06 Eylül 2014, ss.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, Slovakya, 1 - 04 Temmuz 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, Slovakya, 1 - 04 Temmuz 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, Slovakya, 16 - 18 Mayıs 2013, cilt.24, sa.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, Slovakya, 16 - 18 Mayıs 2013, cilt.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.Ulusal Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2013
- CXVIII. **AML Hastalarında MDM2 SNP309 Polimorfizminin Değerlendirilmesi**
AKALIN H., ÖNAL M. G., AKBAROVA Y., SAR Ş., ÜNAL E., KAYNAR L., ÖZKUL Y., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.
10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 13 Ekim - 23 Aralık 2012
- 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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 19 Aralık 2010 - 23 Aralık 2012
- CXX. **Ailevi Akdeniz Ateşi nde MEFV Geninde M680V Mutasyonunun Tanımlanması**
ÖZDEMİR S. Y., ŞENER E. F., BOZ M., KORKMAZ K., DEĞİRMENCİ B., SAATÇI Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- CXXI. **Epidermolysis Bullosa Dystrophica'lı Bir Olgu Sunumu.**
Özdemir S. Y., ŞENER E. F., DÜNDAR M.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012
- CXXII. **Fenilketonüri Hastalarında Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması**
SUBAŞIOĞLU UZAK A., DÜNDAR M.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012
- CXXIII. **McKusick-Kaufman Sendromlu Bir Olgu Sunumu.**
Özdemir S. Y., ŞENER E. F., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012
- CXXIV. **Ailesel Nonsendromik İşitme Kaybının Genetik Temelinin Araştırılması**
DÜNDAR M., SUBAŞIOĞLU UZAK A.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012
- CXXV. **MEFV Geninde Yeni Bir Mutasyonun Tanımlanması: R717H.**
Özdemir S. Y., ŞENER E. F., Korkmaz K., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012
- CXXVI. **A Novel FGFR3 Mutation in Hypochondroplasia**
SUBAŞIOĞLU UZAK A., DÜNDAR M.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012
- CXXVII. **Türk Toplumunda MEFV Geninde M694K Mutasyonunun Tanımlanması.**
ŞENER E. F., Korkmaz K., DÜNDAR M., Özdemir S. Y., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012
- CXXVIII. **Genotoxic effects of some antituberculosis drug and mixtures in rats**
ARSLAN K., KANBUR M., TAŞÇIOĞLU N., KARABACAK M., SARICA SOYER Z., DÜNDAR M., İŞCAN K. M.
8. Uluslararası Katılımlı Türk Toksikoloji Derneği Kongresi, Türkiye, 15 - 18 Kasım 2012
- CXXIX. **Genotoxic effects of some antituberculosis drug and mixtures in rats**
ARSLAN K., KANBUR M., TAŞÇIOĞLU N., KARABACAK M., SOYER SARICA Z., DÜNDAR M., İŞCAN K. M., AKÇAY A.
8. Uluslararası Katılımlı Türk Toksikoloji Derneği Kongresi, Türkiye, 15 - 18 Kasım 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, İtalya, 27 - 30 Eylül 2012, sa.59, ss.54
- CXXXI. **O6-metil guanin DNA-metil transferaz promoter metilasyonu olan glioblastomalı olgularda CpG 1, CpG 2, CpG 3 ve CpG 4 metilasyonunun tedavi cevabına etkisi**
ASLAN D., YILDIZ O. G., CANÖZ Ö., DÜNDAR M., GÜNDOĞ M., SOYUER S.
10. Ulusal Radyasyon Onkolojisi Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2012
- CXXXII. **The increasing importance of Medical Genetics in Turkey**
POLAT S., Karabulut S. Y., BAHADIR O., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Türkiye, 28 Ekim - 01 Kasım 2011, cilt.22, ss.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., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Türkiye, 28 Eylül - 01 Ekim 2011, cilt.22, ss.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, Türkiye, 28 Eylül - 01 Ekim 2011, cilt.22, ss.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., Bahadır O., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.
European Biotechnology Congress 2011, İstanbul, Türkiye, 28 Eylül - 01 Ekim 2011, cilt.22, ss.107

- CXXXVI. **Determination of human interferon gamma in the transgenic mice milk by modified Kynurenine bioassay test**
BAĞIŞ H., AKTOPRAKLIGİL D., GÜNEŞ Ç., AKKOÇ T., ÇETİNKAYA G., KANKAVİ O., ARAT S., ARSLAN K., DÜNDAR M., TSONCHEVA V., et al.
European Biotechnology Congress, 28 Eylül - 01 Ekim 2011, cilt.22, ss.53
- CXXXVII. **Association of PAI-1 and TNF- α Gene Polymorphisms In Familial Mediterranean Fever (FMF) Patients.**
DÜNDAR M., Kiraz A., Balta B., EMİROĞULLARI E. F., YURCİ M. A., BAŞKOL M.
9th Balkan Congress of Medical Genetics, Romanya, 1 - 04 Eylül 2011
- CXXXVIII. **MEFV Gene Mutations Screening In Turkish Population.**
DÜNDAR M., POLAT S., ŞENER E. F., TAHERİ S., Kiraz A., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.
IX. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2010
- CXXXIX. **Investigation of PAI-1 4G/5G Polymorphism In Turkish FMF Patients.**
ŞENER E. F., TAHERİ S., POLAT S., ZARARSIZ G., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
IX. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2010
- CXL. **Seckel syndrome: accompanied by semilobar holoprosencephaly.**
Çoban D., Akn M. A., Kara A., Doğanay S., KURTOĞLU S., Uzak A., Dündar M.
9th National Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2010, ss.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, Türkiye, 3 - 07 Ekim 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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.
Clinical Genetics, 5 - 07 Mayıs 2010
- CXLIII. **HİPOTİROİDİ BİRLİKTELİĞİNİN GÖZLENDİĞİ RUBİNSTEİN-TAYBİ SENDROMLU İKİZ OLGULAR**
Kiraz A., ÖZDEMİR S. Y., TUBAŞ F., GÜNEŞ T., KURTOĞLU S., DÜNDAR M.
ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU, Türkiye, 8 - 10 Ekim 2009
- CXLIV. **Effects of seperate 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 Haziran - 01 Temmuz 2009, ss.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 Haziran - 01 Temmuz 2009, ss.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 Haziran - 01 Temmuz 2009, ss.48
- CXLVII. **Coffin Lowry Syndrome in two siblings with a new findings**
DÜNDAR M., ÇAĞLAYAN A. O., ARSLAN K.
Mediterranean Medical Genetics Meeting, 28 Haziran - 01 Temmuz 2009, ss.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 Haziran - 01 Temmuz 2009, ss.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., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
8th Balkan Meeting on Human Genetics, 14 - 17 Mayıs 2009
- CL. **Partial trisomy of 14q resulting from balanced maternal translocation**

UZAK A., KARABULUT Y., AKALIN H., ARSLAN K., TAŞDEMİR Ş., KİRAZ A., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
8th Balcan Meeting on Human genetics, 14 - 17 Mayıs 2009, ss.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., ÇETİNKAYA G., ARAT S., DÜNDAR M.
III. Veteriner Jinekoloji Kongresi Uluslararası Katılımlı, Türkiye, 23 - 26 Ekim 2008
- CLII. **Application of EGFP as a reporter gene for selection of transgenic mouse embryos**
BAĞIŞ H., ARSLAN K., AKTOPRAKLIGİL D., ÇETİNKAYA G., DÜNDAR M., ARAT S.
National Histology And Embryology Congress With International Contribution, Türkiye, 20 - 23 Mayıs 2008, ss.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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLIV. **Hematolojik Malignensilere Moleküler Yaklaşım.**
ÖNAL M. G., AKALIN H., SAATÇİ Ç., ESER B., ALTUNTAŞ F., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
8. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Çanakkale, Türkiye, 8 - 09 Mayıs 2008
- CLV. **Spinal Musküler Atrofi Ön Tanısı İle Gelen Hastaların Moleküler Analiz Sonuçları**
TAHERİ S., EMİROĞULLARI E. F., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 6 - 09 Mayıs 2008
- CLVI. **Ailesel Akdeniz Ateşi Olgularında Mutasyon Taranması.**
ŞENER E. F., TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2008
- 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 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, Türkiye, 8 - 12 Kasım 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006
- CLXI. **Screening Gene Mutation In FMF Disease**
ŞIVGIN H., TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.93
- CLXII. **Spinal Müsküler Atrofi Ön Tanısıyla Gelen Hastalarda Moleküler Analiz Sonuçları**
TAHERİ S., SAATÇİ Ç., ERÖZ R., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.94
- CLXIII. **Kistik Fibrosis Hastalarının Mutasyon Analiz Sonuçları**
SAATÇİ Ç., TAHERİ S., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., ERÖZ R.
VII. Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 20 Mayıs 2006, ss.90
- 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.72
- CLXV. **Fetusta prenatal olarak tesbit edilmiş t 7 15 q11 23 q26 3**

- SAATÇI Ç., ÇAĞLAYAN A. O., ARSLAN K., ÖZKUL Y., TAŞCIOĞLU N., DÜNDAR M.
VII.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.135
- CLXVI. **A novel denovo translocation t 4 7 p 15 p22**
ÇAĞLAYAN A. O., SAATÇI Ç., ARSLAN K., ÖZKUL Y., VURAL Ö., DÜNDAR M.
VII.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.163
- CLXVII. **Down syndrome like apperance with a novel denovo translocation t 6 21 p21 13**
ÇAĞLAYAN A. O., SAATÇI Ç., ARSLAN K., ÖZKUL Y., VURAL Ö., DÜNDAR M.
VII.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.163
- CLXVIII. **Maraş Otu Kullanan Kişilerde P15 ve VHL(Von Hippel-Lindau)Geni Metilasyonunun Araştırılması**
TEKİN S., ÖZKUL Y., SAATÇI Ç., DÜNDAR M.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004, ss.34
- CLXIX. **Maraş otunun P16 Geni DNA Metilasyonuna Etkisinin İncelenmesi**
SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., TEKİN S., DÜNDAR M.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004, ss.35
- CLXX. **Kronik miyoloid lösemi Sitogenetik ve moleküler yaklaşımlar**
AKALIN H., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., ÇETİN M., TAHERİ S.
XXX.Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 10 - 14 Ekim 2003
- CLXXI. **The effect of Maras powder on DNA methylation and micronucleus in blood lymphocyte and buccal tissues**
ÖZKUL Y., SAATÇI Ç., TAHERİ S., TURHAN A. B., DÜNDAR M.
European Human Genetics Conference, 4 - 06 Eylül 2003
- CLXXII. **Duchhene/Becker Musküler Distrofi Hastalarında Polimeraz Zincir Reaksiyonu İle Delesyon Analizi**
TAHERİ S., ŞENER E. F., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2003
- 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, Almanya, 28 - 30 Mart 2003, ss.23
- CLXXIV. **Adenomatous Polipozis Coli'de 3920TA(13307K) Mutasyon Analizleri**
DÜNDAR M., ÖZKUL Y., ÖZBAKIR Ö., BAŞKOL M., TEKİN S., KARACA H.
V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.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., SAATÇI Ç., AKALIN H., TEKİN S.
V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.14
- CLXXVI. **Kronik Miyoloid Lösemide Sitogenetik ve Moleküler Yaklaşımlar**
AKALIN H., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., ÇETİN M., TEKİN S.
V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.8
- CLXXVII. **Orta Zincir Acil -KoA Dehidrogenaz Enzim Eksikliğinin Türk Toplumundaki İnsidansı**
TEKİN S., DÜNDAR M., ÖZKUL Y., AKALIN H.
V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.27
- CLXXVIII. **Maraş Otunun DNA Metilasyonu ve Mikronükleus Üzerine Olan Etkisinin Araştırılması**
SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., TEKİN S., TURHAN A., DÜNDAR M.
V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.33
- CLXXIX. **Kistik Fibrozis Mutasyon Dağılımı**
DÜNDAR M., TEKİN S., ÖZKUL Y.
V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.8
- CLXXX. **Apoliprotein -E Lokus Allel Profili**
DÜNDAR M., ÖZKUL Y., ÖZTOPRAK S., BAŞKOL M., ÖZBAKIR Ö., TEKİN S.
V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.23
- CLXXXI. **Klinefelter sendromu : bir 48XXYY varyantı vakası**
Kendirci M., Dündar M., Özkul Y., KURTOĞLU S., Gündüz Z.

3. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Adana, Türkiye, 1 - 04 Ekim 1998, ss.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, Türkiye, 10 - 13 Mayıs 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, İsveç, 1 - 04 Haziran 1997, cilt.48, ss.66

Diğer Yayınlar

- 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.
Diğer, ss.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.
Diğer, ss.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.
Diğer, ss.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., KIRAZ A., Saatci C., ÖZKUL Y., Dundar M.
Diğer, ss.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.
Diğer, ss.62, 2009
- VI. **Quantitative determination of aromatase and 5-? reductase mRNA and polymorphisms in the aromatase and 5-? reductase genes in idiopathic hirsutism. 11th Endocrine Abstracts**
Dundar M., Caglayan A., Baysal N. A., Tanriverdi F., ÖZKUL Y., Unluhizarci K., Kelestemur F.
Diğer, ss.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.
Diğer, ss.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.
Diğer, ss.11-13, 2000
- IX. **Female-to-male transsexual with 47, XXX karyotype: A case report. Abstracts from the XXIInd CINP Congress Brussels**
Turan M., Esel E., Dundar M., Candemir Z., Basturk M., Sofuoglu S., ÖZKUL Y.
Diğer, ss.17-22, 2000

- X. **A case with two separate complex translocations 46,XY, t(1;8)(q32.3;q24.1), t(4;7) (7ter->p13::7q34->q31.2::4p15.2->qter), (7qter->q 34::7p13->q31.2::4p15.2->pter). Abstracts of the second European Cytogenetics Conference.**
ÖZKUL Y., Dündar M., Candemir Z., Saatci C., Colgan J., Lowther G., Watt J., Morrison N.
Diğer, ss.670, 1999

Bilirkişi Raporları

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

DÜNDAR M.

2006

Desteklenen Projeler

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

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

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

BAŞKOL G., KILIÇ E., DÜNDAR M., BAŞKOL M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Alzheimer Hastalığında PARP1 ve DNA Pol Beta mRNA ekspresyonlarının araştırılması, 2016 - 2018

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

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

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

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

DÜNDAR M., KELEŞTEMUR H. F., POLAT S., ÖZKUL Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, PREMENAPOZAL HİRSUT/HİPERANDROJENİZMLİ KADINLARDA CYP21A2, CYP11B1, HSD3β2 VE NR3C4 (AR) LOKUSLARINA AİT GENETİK DEĞİŞİKLİKLERİN ARAŞTIRILMASI, 2014 - 2016

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

DÜNDAR M., BAŞKOL G., DEMİRHAN İ., GÜRCAN K., ARSLAN K., İMAMOĞLU ŞİRVANLI N. N., YILMAZ S., SİLİCİ S., AKAR T., BEKYÜREK T., et al., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Avrupa Tarım Biyoteknoloji Sempozyumu, 2012 - 2013

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

SAATÇI Ç., TAŞCIOĞLU N., ÖZKUL Y., EŞEL E., DÜNDAR M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ALKOL YOKSUNLUĞUNDA SİTOKROM(CYP) 1A2,2D6,2E1 VE 3A4 ENZİMLERİNİN EKSPRESYON VE POLİMORFİZİMLERİNİN ARAŞTIRILMASI, 2009 - 2011

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

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

DÜNDAR M., AYGEN E. M., YAKAN B., AKALIN H., ÖZKUL Y., SAATÇI Ç., ÖZDEMİR B., ŞAHİN Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, PRE-EMBRİYOLARDAN ELDE EDİLEN BLASTOMER HÜCRELERİNDE ANÖPLOİDİK PATOLOJİLERİN SAPTANMASI, 2008 - 2009

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

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

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

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

SAATÇI Ç., ÇAĞLAYAN A. O., DÜNDAR M., ESER B., ÖZKUL Y., ÇETİN M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, MULTİPL MYELOMALI HASTALARDA WT1 GENİNİN EKSPRESYONUNUN VE DE 13Q NUN ARAŞTIRILMASI, 2005 - 2006

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

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

DÜNDAR M., KURTOĞLU S., ERÖZ R., ÖZKUL Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ HASTALARINDA EN YAYGIN (656G, II72N, V28IL, Q318X, R356V VB), 2004 - 2005

Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

Global Bioethics, Editör, 2013 - Devam Ediyor

Frontiers, Editör, 2013 - Devam Ediyor

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

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

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

International Journal of Anthropology, Editör, 2012 - Devam Ediyor

Human Evolution, Editör, 2011 - Devam Ediyor

Moleküler Tanı Dergisi, Yardımcı Editör/Bölüm Editörü, 2011 - Devam Ediyor

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

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

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

Avrupa Biyoteknoloji Derneği, Başkan, 2011 - Devam Ediyor
European Association of Predictive Preventive Personalised Medicine, Üye, 2005 - Devam Ediyor
European Cytogenetics Association, Üye, 2005 - Devam Ediyor
Erciyes Üniversitesi Deneysel ve Klinik Araştırma Derneği, Üye, 2004 - Devam Ediyor
British Society of Human Genetics, Üye, 2015 - 2015
European Society of Human Genetics, Üye, 2010 - 2015
Türkiye Tıbbi Genetik Derneği başkanı, Başkan, 2009 - 2011
Türkiye Tıbbi Genetik Derneği, Eşbaşkan, 2007 - 2009
Erciyes Üniversitesi Mezunları Derneği, Başkan, 2002 - 2005

Bilimsel Hakemlikler

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

Bilimsel Danışmanlıklar

NHLS RESEARCH TRUST, Güney Afrika Cumhuriyeti, Diğer, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., Türkiye, 2013 - Devam Ediyor

TUBİTAK, Bilimsel Projeler İçin Yapılan Danışmanlık, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., Türkiye, 2011 - Devam Ediyor

Sağlık Bakanlığı Tıbbi Genetik Uzmanlığı Müfredatı Komisyonu, Diğer, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., Türkiye, 2010 - Devam Ediyor

YÖK, Kurum veya Organizasyonlar İçin Yapılan Danışmanlık, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., Türkiye, 2010 - Devam Ediyor

Metrikler

Yayın: 542

Atıf (WoS): 1687

Atıf (Scopus): 2122

H-İndeks (WoS): 16

H-İndeks (Scopus): 19

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

TOTBİD – TOTEK Ortopedi ve Travmatoloji XVIII. Temel Bilimler ve Araştırma Okulu, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2019

3. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Katılımcı, İzmir, Türkiye, 2019

5. Adana Genetik Günleri "Nörojenetik Sempozyumu", Katılımcı, Adana, Türkiye, 2019

Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2019

BRCAkademi, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2019

13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2018

Adnan Menderes Üniversitesi, Rekombinant DNA ve Protein Araştırma ve Uygulama Merkezi Konferansı, Katılımcı, Aydın, Türkiye, 2018

Erciyes Tıp Genetik Günleri, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2018

3. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Katılımcı, İzmir, Türkiye, 2018

3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2017

Medical Genetics Course and Biotechnology MAGI Balkan and EBTNA European Biotechnology Thematic Network Association, Katılımcı, Tiranë, Arnavutluk, 2017

Erciyes Tıp Genetik Günleri 2017, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2017

2. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Katılımcı, İzmir, Türkiye, 2017

2. Uluslararası Katılımlı Ulusal Nadir Hastalıklar ve Yetim İlaçlar Sempozyumu, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2016

Magi Euregio, Katılımcı, Perugia, İtalya, 2016

One Health Inter-Regional European Conference, Katılımcı, Bucuresti, Romanya, 2016

European Biotechnology School, Katılımcı, Minsk, Belarus, 2016

European Human Genetics Conference 2016, Katılımcı, Barcelona, İspanya, 2016

13. Uludağ Ortopedi ve Travmatoloji Günleri, Katılımcı, Bursa, Türkiye, 2016

3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2016

II. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Katılımcı, İzmir, Türkiye, 2016

Biyoinformatik ve Genetikteki Uygulamaları, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2015

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

Avrupa biyoteknolojisi ve Rusya işbirliği, Katılımcı, Saransk, Rusya, 2015

KKTC Yakın Doğu Üniversitesi Uluslararası Biyomedikal Kongresi, Katılımcı, Kıbrıs (Kktc), 2015

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

11. Uluslararası Katılımlı Moleküler Biyoloji ve Genetik Kış Okulu, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2014

I. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Katılımcı, İzmir, Türkiye, 2013
I. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Katılımcı, İzmir, Türkiye, 2013
9. Ulusal Hepatoloji Kongresi, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2013
European Biotechnology Congress, Katılımcı, Bratislava, Slovakya, 2013
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, Bursa, Türkiye, 2012
OMICS Kongresi, Katılımcı, Texas, Amerika Birleşik Devletleri, 2012
International Conference on Genetic Syndromes & Gene Therapy, Katılımcı, San Antonio, Amerika Birleşik Devletleri, 2012
European Biotechnology Week in Valencia, Katılımcı, Valencia, İspanya, 2012
EUROBIOTECH 2012 Agriculture Symposium, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2012
Toraks İç Anadolu Derneği Toplantısı, Katılımcı, Türkiye, 2011
BIOTECH 2011 2. Ulusal Biyoteknoloji Öğrenci Kongresi, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2011
V. Dismorfoloji Günleri 2011, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2011
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2010
1. Uluslararası Katılımlı Kök Hücre Sempozyumu, Katılımcı, Samsun, Türkiye, 2010
Tıbbi Genetik Sempozyumu, Katılımcı, Bolu, Türkiye, 2009
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ ve TIBBİ GENETİK DERNEĞİ işbirliği ile Hibrid Kursu, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2009
MediMedGen 2009 Toplantısı ve Mediterrenean Medical Genetics Congress, Katılımcı, Türkiye, 2009
Uluslararası Katılımlı X. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2009
VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Klinik Genetikte Akış Şemaları, Konuşmacı, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2006

Akademi Dışı Deneyim

Sivil Toplum Kuruluşu, European Society Of Human Genetics
Sivil Toplum Kuruluşu, European Biotechnology Thematic Network Association
Sivil Toplum Kuruluşu, Ebtna(Avrupa Biyoteknoloji Derneği)
European Biotechnology Thematic Network Association
Sivil Toplum Kuruluşu, European Predictive Preventive Personalised Medicine Association
Diğer Kamu Kurumu, Sağlık Bakanlığı
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi
Board Member of European Society of Human Genetics
European Predictive Preventive personalised medicine association
Sivil Toplum Kuruluşu, Türkiye Tıbbi Genetik Derneği
İtalya Perugia Üniversitesi
Diğer, Erciyes Üniversitesi
Sivil Toplum Kuruluşu, Türkiye Tıbbi Genetik Derneği
Sivil Toplum Kuruluşu, Erciyes Üniversitesi Mezunları Derneği