

Prof. Dr. ELİF FUNDA ŞENER

Kişisel Bilgiler

Fax Telefonu: [+90 352 207 6666](tel:+903522076666)

E-posta: eliffunda@erciyes.edu.tr

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

Posta Adresi: Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Biyoloji Anabilim Dalı 38039 Kayseri

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-5644-5442

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAL-8916-2021

ScopusID: 56152961400

Yoksis Araştırmacı ID: 117373

Eğitim Bilgileri

Doktora, Erciyes Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Türkiye 2007 - 2013

Yüksek Lisans, Erciyes Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Türkiye 2004 - 2007

Yüksek Lisans-Tezsiz, Erciyes Üniversitesi, Fen Bilimleri Enstitüsü, Biyoloji Öğretmenliği, Türkiye 2003 - 2004

Lisans, Erciyes Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Türkiye 1999 - 2003

Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Sağlık ve Tıp, Ölçme Değerlendirme Kursu, Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıp Eğitimi Anabilim Dalı, 2013

Sağlık ve Tıp, RNA İnterferens Kursu, Ankara Üniversitesi Biyoteknoloji Enstitüsü, 2008

Sağlık ve Tıp, Microarray Training and Data Analysis Course, Ortadoğu Teknik Üniversitesi Merkez Laboratuvarı, 2008

Sağlık ve Tıp, Deneysel Araştırma Kursu (Basic Course in Laboratory Animals Science), Erciyes Üniversitesi DEKAM, 2007

Sağlık ve Tıp, DNA Hasarı, Onarımı ve Hastalıklarla İlişkisi, Dokuz Eylül Üniversitesi Sağlık Bilimleri Enstitüsü, 2007

Yaptığı Tezler

Doktora, Otizm ve Genetik Temelinin Araştırılması, Erciyes Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, 2013

Yüksek Lisans, Arteriyö-Venöz Fistül Trombozu Gelişen Ve Gelişmeyen Kronik Böbrek Yetmezliği Olan Hastalarda Metilentetrahidrofolat Redüktaz Protrombin, Faktör-V Ve Plazminojen Aktivatör İnhibitör Tip 1 Polimorfizmlerinin Araştırılması. , Erciyes Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, 2007

Araştırma Alanları

Tıp, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Ruh Sağlığı ve Hastalıkları, Cerrahi Tıp Bilimleri, Kalp ve Damar Cerrahisi, Yaşam Bilimleri, Moleküler Biyoloji ve Genetik, Genetik Bozuklukların Moleküler Biyolojisi, Genomiks, Sağlık Bilimleri, Temel Bilimler

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2023 - Devam Ediyor

Doç. Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2018 - 2023

Dr. Öğr. Üyesi, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2015 - 2018

Öğretim Görevlisi Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2013 - 2014

Araştırma Görevlisi, Erciyes Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, -, 2006 - 2013

Akademik İdari Deneyim

Anabilim/Bilim Dalı Başkanı, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2024 - Devam Ediyor

Uygulama ve Araştırma Merkezi Yönetim Kurulu Üyesi, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2024 - Devam Ediyor

Birim Kalite Komisyonu Üyesi, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2023 - Devam Ediyor

Deney Hayvanları Etik Kurulu Üyesi, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2023 - Devam Ediyor

Rektörlük Akademik Teşvik Değerlendirme Komisyonu Üyesi, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri, 2021 - Devam Ediyor

Bölüm Başkan Yardımcısı, Erciyes Üniversitesi, 2020 - Devam Ediyor

Erciyes Üniversitesi, Deneysel Araştırmalar Uygulama Ve Araştırma Merkezi, 2016 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

Nörogenetik, Doktora, 2024 - 2025

Nükleik Asitler, Yüksek Lisans, 2021 - 2022

KALITIM MODELLERİ, Doktora, 2022 - 2023

Moleküler Genetiğin Esasları, Doktora, 2017 - 2018

Gen Terapisi, Doktora, 2017 - 2018

Moleküler Genetik Terminolojisi, Yüksek Lisans, 2013 - 2014

Yönetilen Tezler

ŞENER E. F., Otistik Fare Modelinde Otofajinin Araştırılması, Yüksek Lisans, H.Dana(Öğrenci), 2017

ŞENER E. F., Otizmde MikroRNA'lar ile İlişkili Hedef Genlerin Ekspresyonlarının Araştırılması, Yüksek Lisans, T.Topaloğlu(Öğrenci), 2017

ŞENER E. F., Koroner bypass ameliyatı yapılan hastalarda PTEN ve BDNF genlerinin ekspresyonunun araştırılması, Yüksek Lisans, R.Tahtasakal(Öğrenci), 2017

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- Assessment of BDNF and sialic acid levels in children with ADHD: Relation of chronotypes**
Demirci E., Gul M. K., Şener E. F., Onal M. G., Dal F.
INTERNATIONAL JOURNAL OF DEVELOPMENTAL NEUROSCIENCE, cilt.84, sa.8, ss.857-866, 2024 (SCI-Expanded)
- Autism-Related Cc2d1a Heterozygous Mice: Increased Levels of miRNAs Retained in DNA/RNA Hybrid Profiles (R-Loop)**
Sener E. F., Dana H., Tahtasakal R., Taheri S., Rassoulzadegan M.
BIOMOLECULES, cilt.14, sa.1183, ss.1-15, 2024 (SCI-Expanded)
- Role of Glutamate Receptor-related Biomarkers in the Etiopathogenesis of ADHD.**
Ulu E., Demirci E., Sener E. F., Özmen S., Gul M. K., Tahtasakal R., Dal F.
Clinical psychopharmacology and neuroscience : the official scientific journal of the Korean College of

Neuropsychopharmacology, cilt.22, sa.1, ss.79-86, 2024 (SCI-Expanded)

- IV. **Trans Species RNA Activity: Sperm RNA of the Father of an Autistic Child Programs Glial Cells and Behavioral Disorders in Mice**
Yilmaz Sukranli Z., Korkmaz Bayram K., Mehmetbeyoglu E., DOĞANYIĞİT Z., BEYAZ F., ŞENER E. F., TAHERİ S., ÖZKUL Y., Rassoulzadegan M.
Biomolecules, cilt.14, sa.2, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **Nerve growth factor and angiotensin converting enzyme 2 levels in children with neurodevelopmental disorders**
GÜL M. K., ŞAHİN M., DEMİRCİ E., ÖZMEN S., Tahtasakal R., ŞENER E. F.
International Journal of Neuroscience, cilt.134, sa.11, ss.1235-1241, 2024 (SCI-Expanded)
- VI. **miR-484 as an "OncomiR" in Breast Cancer Promotes Tumorigenesis by Suppressing Apoptosis Genes**
Tahtasakal R., HAMURCU Z., ÖZ A. B., Balli M., Dana H., GÖK M., ÇINAR V., İNANÇ M., ŞENER E. F.
Annals of Surgical Oncology, 2024 (SCI-Expanded)
- VII. **Decreased levels of alpha synuclein in families with autism spectrum disorder and relationship between the disease severity.**
Karaca M., Tahtasakal R., Dana H., Sahin M., Pirencioglu S. N., Tughan E., Dal F., Demirci E., Sener E. F.
Brain research, cilt.1814, ss.148410, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. **Heterozygous Cc2d1a mice show sex-dependent changes in the Beclin-1/p62 ratio with impaired prefrontal cortex and hippocampal autophagy**
Şener E. F., Dana H., Tahtasakal R., Hamurcu Z., Taheri S., Delibasi N., Mehmetbeyoglu E., Sukranli Z. Y., Dal F., Tufan E., et al.
Progress in Neuro-Psychopharmacology and Biological Psychiatry, cilt.125, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. **Partial changes in apoptotic pathways in hippocampus and hypothalamus of Cc2d1a heterozygous.**
Sener E. F., Dana H., Tahtasakal R., Hamurcu Z., Guler A., Tufan E., Doganyigit Z., Rassoulzadegan M.
Metabolic brain disease, cilt.38, ss.531-541, 2023 (SCI-Expanded)
- X. **Comparison of Cardioplegic Solutions in Coronary Bypass Surgery Over Autophagy and Apoptosis Mechanisms**
ŞENER E. F., HAMURCU Z., TAHERİ S., Tahtasakal R., Delibasi N., ELÇİK D., Mehmetbeyoglu E., TUNÇAY A., Dal F., KORKMAZ BAYRAM K., et al.
ARQUIVOS BRASILEIROS DE CARDIOLOGIA, cilt.120, sa.7, 2023 (SCI-Expanded)
- XI. **Overexpression of the PTEN Gene in Myocardial Tissues of Coronary Bypass Surgery Patients**
Tahtasakal R., Şener E. F., Delibasi N., Hamurcu Z., Mehmetbeyoglu E., Bayram K. K., Gunes I., Goksuluk D., Emirogullari O. N.
ARQUIVOS BRASILEIROS DE CARDIOLOGIA, cilt.120, sa.4, 2023 (SCI-Expanded)
- XII. **Evaluation of the Rho-kinase gene expression and polymorphisms in adult patients with acute appendicitis: a differential impact of gender.**
Günay N. E., Bülbül E., Şener E. F., Tahtasakal R., Demiryürek S., Günay N., Demiryürek A. T.
Revista da Associacao Medica Brasileira (1992), cilt.68, sa.10, ss.1464-1469, 2022 (SCI-Expanded)
- XIII. **The Characterization of Sex Differences in Hypoglycemia-Induced Activation of HPA Axis on the Transcriptomic Level**
Taheri S., Karaca Z., Rassoulzadegan M., Mehmetbeyoglu E., Zararsız G., Şener E. F., Bayram K. K., Tufan E., Sahin M. C., Marasli M. K., et al.
CELLULAR AND MOLECULAR NEUROBIOLOGY, cilt.42, sa.5, ss.1523-1542, 2022 (SCI-Expanded)
- XIV. **Role of the norepinephrine transporter polymorphisms in atomoxetine treatment: From response to side effects in children with ADHD**
Gul M. K., Sener E. F., Onal M. G., Demirci E.
JOURNAL OF PSYCHOPHARMACOLOGY, cilt.36, sa.6, ss.715-722, 2022 (SCI-Expanded)
- XV. **A view of response and resistance to atomoxetine treatment in children with ADHD: effects of CYP2C19 polymorphisms and BDNF level**
Demirci E., Şener E. F., Gül M. K., Önal M. G., Dal F.

EUROPEAN JOURNAL OF CLINICAL PHARMACOLOGY, cilt.78, sa.7, ss.1095-1104, 2022 (SCI-Expanded)

- XVI. **Novel alterations of CC2D1A as a candidate gene in a Turkish sample of patients with autism spectrum disorder**
ŞENER E. F., ÖNAL M. G., Dal F., Nalbantoglu U., ÖZKUL Y., CANATAN H., Oztop D. B.
INTERNATIONAL JOURNAL OF NEUROSCIENCE, cilt.132, sa.11, ss.1072-1079, 2022 (SCI-Expanded)
- XVII. **Evaluation of the rs35996865 polymorphism of the ROCK1 gene in sepsis**
KALE A., ŞENER E. F., Gunay N. E., Tahtasakal R., DEMİRYÜREK Ş., GÜNAY N., DEMİRYÜREK A. T.
REVISTA DA ASSOCIACAO MEDICA BRASILEIRA, cilt.68, sa.5, ss.586-590, 2022 (SCI-Expanded)
- XVIII. **BDNF gene expression association with suicide and psychiatric disorders in children and adolescents (Relationship between BDNF gene expression and suicide)**
Yilmaz R., Öztop D. B., Sener E. F., Cikili-Uytun M., Dal F., Yildiz E., Sahpolat M., Zararsiz G.
BEHAVIOURAL BRAIN RESEARCH, cilt.410, 2021 (SCI-Expanded)
- XIX. **MicroRNA profiling identifies Forkhead box transcription factor M1 (FOXM1) regulated miR-186 and miR-200b alterations in triple negative breast cancer**
Hamurcu Z., Sener E. F., Taheri S., Nalbantoglu U., Kokcu N. D., Tahtasakal R., Cinar V., Guler A., Ozkul Y., Dönmez-Altuntas H., et al.
CELLULAR SIGNALLING, cilt.83, 2021 (SCI-Expanded)
- XX. **Variants in TNF and NOS3 (eNOS) genes associated with sepsis in adult patients**
ÖZKAN M., GÜNAY N., ŞENER E. F., Karcioğlu O., Tahtasakal R., Dal F., Gunay N. E., DEMİRYÜREK A. T.
JOURNAL OF GENE MEDICINE, cilt.23, sa.4, 2021 (SCI-Expanded)
- XXI. **Blood mRNA Expression Profiles of Autophagy, Apoptosis, and Hypoxia Markers on Blood Cardioplegia and Custodiol Cardioplegia Groups**
Elcik D., Tuncay A., Sener E. F., Taheri S., Tahtasakal R., Mehmetbeyoğlu E., Gunes I., Emirogullari Ö. N.
BRAZILIAN JOURNAL OF CARDIOVASCULAR SURGERY, sa.3, ss.331-337, 2021 (SCI-Expanded)
- XXII. **Serum vitamin D, vitamin D binding protein levels and leukocyte vitamin D receptor gene expression in patients with ischaemic stroke**
Arslan S., ŞENER E. F., Gunay N. E., Demiryurek S., Gulderen U. R., Topaloglu T., GÜNAY N., Demiryurek A. T.
JOURNAL OF THE PAKISTAN MEDICAL ASSOCIATION, cilt.70, sa.8, ss.1340-1344, 2020 (SCI-Expanded)
- XXIII. **A heritable profile of six miRNAs in autistic patients and mouse models.**
Ozkul Y., Taheri S., Bayram K., Sener E. F., Mehmetbeyoglu E., Öztop D., Aybuga F., Tufan E., Bayram A., Dolu N., et al.
Scientific reports, cilt.10, sa.1, ss.9011, 2020 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Disregulation of Autophagy in the Transgenerational Cc2d1a Mouse Model of Autism**
Dana H., Bayramov K. K., Delibasi N., Tahtasakal R., Bayramov R., Hamurcu Z., Şener E. F.
NEUROMOLECULAR MEDICINE, cilt.22, sa.2, ss.239-249, 2020 (SCI-Expanded)
- XXV. **Association of OSR-1 With Vascular Dysfunction and Hypertension in Polycystic Kidney Disease**
Kocyyigit I., Taheri S., Eroglu E., Zararsiz G., Sener E. F., Uzun I., Imamoglu H., Mehmetbeyoglu E., Unal A., Korkmaz K., et al.
THERAPEUTIC APHERESIS AND DIALYSIS, cilt.24, sa.1, ss.64-71, 2020 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Systemic Succinate, Hypoxia-Inducible Factor-1 Alpha, and IL-1 beta Gene Expression in Autosomal Dominant Polycystic Kidney Disease with and without Hypertension**
Kocyyigit İ., Taheri S., Eroglu E., Sener E. F., Zararsız G., Uzun I., Tufan E., Mehmetbeyoglu E., Korkmaz B., Sipahioglu M. H., et al.
CARDIORENAL MEDICINE, cilt.9, sa.6, ss.370-381, 2019 (SCI-Expanded)
- XXVII. **FOXM1 plays a role in autophagy by transcriptionally regulating Beclin-1 and LC3 genes in human triple-negative breast cancer cells**
Hamurcu Z., Delibaşı N., Nalbantoglu U., Şener E. F., Nurdinov N., Taşçı B., Taheri S., Özkul Y., Donmez-Altuntas H., Canatan H., et al.
JOURNAL OF MOLECULAR MEDICINE-JMM, cilt.97, sa.4, ss.491-508, 2019 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Altered Global mRNA Expressions of Pain and Aggression Related Genes in the Blood of Children with Autism Spectrum Disorders**
Şener E. F., Taheri S., Şahin M., Bayramov K. K., Maraşlı M. K., Zararsız G., Mehmetbeyoğlu E., Öztop D. B., Canpolat

M., Canatan H., et al.

JOURNAL OF MOLECULAR NEUROSCIENCE, cilt.67, sa.1, ss.89-96, 2019 (SCI-Expanded)

- XXIX. **Relationship of genetic factors with development of aortic dissection and aneurysm**
ÖZMEN R., TUNÇAY A., ŞENER E. F., EMİROĞULLARI Ö. N.
TURK GOGUS KALP DAMAR CERRAHISI DERGISI-TURKISH JOURNAL OF THORACIC AND CARDIOVASCULAR SURGERY, cilt.26, sa.4, ss.557-564, 2018 (SCI-Expanded)
- XXX. **Role of circulating microRNAs in acute appendicitis.**
SEYHAN A., Şener E. F., BOL O., Taheri S., TOPALOĞLU T., TUFAN E., TAHTASAKAL R., Ekici G., KARABULUT H., Günay N.
Ulusal travma ve acil cerrahi dergisi = Turkish journal of trauma & emergency surgery : TJTES, cilt.24, ss.211-215, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Targeting LC3 and Beclin-1 autophagy genes suppresses proliferation, survival, migration and invasion by inhibition of Cyclin-D1 and uPAR/Integrin beta 1/ Src signaling in triple negative breast cancer cells**
HAMURCU Z., DELIBASI N., GECENE S., ŞENER E. F., Donmez-Altuntas H., ÖZKUL Y., CANATAN H., OZPOLAT B.
JOURNAL OF CANCER RESEARCH AND CLINICAL ONCOLOGY, cilt.144, sa.3, ss.415-430, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXII. **A role of the endothelial nitric oxide system in acute renal colic caused by ureteral stone**
Bulbul E., ŞENER E. F., Gunay N. E., Taslidere B., Taslidere E., Koyuncu S., GÜNAY N.
AMERICAN JOURNAL OF EMERGENCY MEDICINE, cilt.36, sa.2, ss.266-270, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Serum micro-rna profiles in patients with autosomal dominant polycystic kidney disease according to hypertension and renal function**
KOÇYİĞİT İ., TAHERİ S., ŞENER E. F., EROĞLU E., Oztürk F., ÜNAL A., KORKMAZ K., ZARARSIZ G., SİPAHİOĞLU M. H., ÖZKUL Y., et al.
BMC NEPHROLOGY, cilt.18, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **A preliminary study of the genes related to aggression and insensitivity to pain in autism spectrum disorders**
ŞENER E. F., ŞAHİN M. C., TAHERİ S., BAYRAMOV K. K., MARAŞLI M. K., ZARARSIZ G., CANPOLAT M., Sahin N., Oztop D. B.
PSYCHIATRY AND CLINICAL PSYCHOPHARMACOLOGY, cilt.27, sa.1, ss.24-29, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Toll-Like Receptors in the Progression of Autosomal Dominant Polycystic Kidney Disease**
Kocycigit İ., ŞENER E. F., TAHERİ S., EROĞLU E., Oztürk F., ÜNAL A., ZARARSIZ G., UZUN İ., İMAMOĞLU H., SİPAHİOĞLU M. H., et al.
THERAPEUTIC APHERESIS AND DIALYSIS, cilt.20, sa.6, ss.615-622, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Genetic expressions of thrombophilic factors in patients with Sheehan's syndrome.**
Bayram F., DIRI H., Sener E. F., Dundar M., SIMSEK Y.
Gynecological endocrinology : the official journal of the International Society of Gynecological Endocrinology, cilt.32, ss.908-911, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **GENETIC DISORDERS OF PITUITARY DEVELOPMENT IN PATIENTS WITH SHEEHAN'S SYNDROME**
DIRI H., ŞENER E. F., BAYRAM F., DÜNDAR M., SIMSEK Y., BASPINAR O., ZARARSIZ G.
ACTA ENDOCRINOLOGICA-BUCHAREST, cilt.12, sa.4, ss.413-417, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Investigation of the promoter polymorphisms of the growth hormone (GH1), growth hormone receptor (GHR), insulin-like growth factor (IGF-I), and prolactin (PRL) genes and the correlation between gene expression and milk**
ARSLAN K., TAHERİ S., ŞENER E. F., AKYÜZ B., AKÇAY A., ÖZKUL Y., İŞCAN K. M.
TURKISH JOURNAL OF VETERINARY & ANIMAL SCIENCES, cilt.40, ss.1-7, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Role of endothelial nitric oxide synthases system on acute appendicitis**
Taslidere B., ŞENER E. F., TASLIDERE E., GUNAY N. E., BOL O., Bulbul E., AKTAS R., Gunay N.
ULUSAL TRAVMA VE ACIL CERRAHI DERGISI-TURKISH JOURNAL OF TRAUMA & EMERGENCY SURGERY, cilt.22, sa.4, ss.338-343, 2016 (SCI-Expanded)
- XL. **The roles of CC2D1A and HTR1A gene expressions in autism spectrum disorders**
ŞENER E. F., UYTUN M. C., BAYRAMOV K. K., ZARARSIZ G., Oztop D. B., CANATAN H., ÖZKUL Y.

METABOLIC BRAIN DISEASE, cilt.31, sa.3, ss.613-619, 2016 (SCI-Expanded)

- XLI. Recent Advances in Autism Spectrum Disorders: Applications of Whole Exome Sequencing Technology.**
Sener E. F., Canatan H., Ozkul Y.
Psychiatry investigation, cilt.13, ss.255-64, 2016 (SCI-Expanded)
- XLII. Investigation of the promoter polymorphisms of the growth hormone (GH1), growth hormone receptor (GHR), insulin-like growth factor (IGF-I), and prolactin (PRL) genes and the correlation between gene expression and milk yields in Holstein cattle raised in Central Anatolia**
ARSLAN K., TAHERİ S., ŞENER E. F., AKYÜZ B., AKÇAY A., ÖZKUL Y., İŞCAN K. M.
TURKISH JOURNAL OF VETERINARY & ANIMAL SCIENCES, cilt.40, sa.5, ss.609-615, 2016 (SCI-Expanded)
- XLIII. Otistik spektrum bozukluklarında SLC6A4 geni ekspresyonunun araştırılması**
ŞENER E. F., Korkmaz K., ÖZTOP D. B., ÖZKUL Y.
Journal of Clinical and Experimental Investigations (Eski Adı: Klinik ve Deneysel Araştırmalar Dergisi), cilt.6, sa.2, ss.165-169, 2015 (SCI-Expanded)
- XLIV. Does the Level of WT1 Expression Predict the Outcome in Philadelphia-Negative Myeloproliferative Neoplasms?**
Tasdemir S., ŞENER E. F., Akalın H., Keklik M., Kaynar L., ÖZKUL Y.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.19, sa.4, ss.222-224, 2015 (SCI-Expanded)
- XLV. A homozygous SIX6 mutation is associated with optic disc anomalies and macular atrophy and reduces retinal ganglion cell differentiation**
Yariz K. O., SAKALAR Y. B., Jin X., Hertz J., Sener E. F., AKAY H., OZBEK M. N., FAROOQ A., GOLDBERG J., TEKİN M.
CLINICAL GENETICS, cilt.87, sa.2, ss.192-195, 2015 (SCI-Expanded)
- XLVI. Association of TNF-alpha 2308 G > A and ACE I/D gene polymorphisms in hemodialysis patients with arteriovenous fistula thrombosis**
ŞENER E. F., TAHERİ S., Korkmaz K., ZARARSIZ G., Serhatlioglu F., ÜNAL A., EMİROĞULLARI Ö. N., ÖZKUL Y.
INTERNATIONAL UROLOGY AND NEPHROLOGY, cilt.46, sa.7, ss.1419-1425, 2014 (SCI-Expanded)
- XLVII. The role of endothelial nitric oxide synthase gene G894T and intron 4 VNTR polymorphisms in hemodialysis patients with vascular access thrombosis**
ŞENER E. F., EMİROĞULLARI Ö. N., Serhatlioglu F., ÖZKUL Y.
ANADOLU KARDIYOLOJİ DERGİSİ-THE ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.14, sa.3, ss.239-243, 2014 (SCI-Expanded)
- XLVIII. Mutant Adenosine Deaminase 2 in a Polyarteritis Nodosa Vasculopathy**
Elkan P. N., Pierce S. B., Segel R., Walsh T., Barash J., Padeh S., Zlotogorski A., Berkun Y., Press J. J., Mukamel M., et al.
NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, cilt.370, sa.10, ss.921-931, 2014 (SCI-Expanded)
- XLIX. Etiopathogenesis of Sheehan's Syndrome: Roles of Coagulation Factors and TNF-Alpha**
Diri H., ŞENER E. F., BAYRAM F., Tascioglu N., Simsek Y., DÜNDAR M.
INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, 2014 (SCI-Expanded)
- L. Endothelial Nitric Oxide Synthase Gene Expression Is Associated with Hypertension in Autosomal Dominant Polycystic Kidney Disease**
Kocuyigit I., TAHERİ S., ŞENER E. F., ÜNAL A., EROĞLU E., Ozturk F., KORKMAZ K., ZARARSIZ G., İMAMOĞLU H., SİPAHİOĞLU M. H., et al.
CARDIORENAL MEDICINE, cilt.4, ss.269-279, 2014 (SCI-Expanded)
- LI. The Role of Endothelial Nitric Oxide Synthase Gene G894T and Intron 4 VNTR Polymorphisms In Hemodialysis Patients With Vascular Access Thrombosis: An Observational Study.**
ŞENER E. F., TAHERİ S., ZARARSIZ G., SERHATLIOĞLU F., ÜNAL A., EMİROĞULLARI Ö. N., ÖZKUL Y.
ANADOLU KARDIYOLOJİ DERGİSİ-THE ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.1, 2013 (SCI-Expanded)
- LII. The Role of TNF-? and PAI-1 In Familial Mediterranean Fever (FMF)**
DÜNDAR M., Kiraz A., BALTA B., ŞENER E. F., ZARARSIZ G., ARSLAN D., BAŞKOL M.
MODERN RHEUMATOLOGY, cilt.23, sa.1, ss.140-145, 2013 (SCI-Expanded)
- LIII. A molecular analysis of familial Mediterranean fever disease in a cohort of Turkish patients**
DÜNDAR M., Kiraz A., Emirogullari E. F., SAATÇI Ç., Taheri S., BAŞKOL M., Polat S., ÖZKUL Y.

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **EXPRESSION PROFILES OF PTEN AND POGZ GENES IN TURKISH PATIENTS WITH AUTISM**
TEZCAN T., ŞENER E. F., DEMİRCİ E., ŞAHİN N., HAMURCU Z., ÖZTOP D. B.
ACTA MEDICA ALANYA, cilt.6, sa.3, ss.250-255, 2022 (Hakemli Dergi)
- II. **Otizm Spektrum Bozukluğu Olan Hastalarda Öğrenme ve Hafıza Bozukluklarının NEURL1 ve RGS14 Genleri ile İlişkisi**
ECİROĞLU H., ŞENER E. F., ÖZTOP D. B., ÖZMEN S., KAAAN D., ÖZKUL Y.
ACTA MEDICA ALANYA, cilt.6, sa.2, ss.207-213, 2022 (Hakemli Dergi)
- III. **The Effect of different programs of exercise on the expression of genes associated with endurance and energy metabolism.**
AKPINAR KOCAKULAK N., TAHERİ S., ŞENER E. F., ÖZKUL Y., AYCAN K.
Journal of Sport Sciences Reseraches, cilt.6, sa.2, ss.482-490, 2021 (Hakemli Dergi)
- IV. **The Effect Of Different Workout Programs On The Expression Of The Genes Related To Oxidative Stress And Immune System**
AKPINAR KOCAKULAK N., TAHERİ S., ŞENER E. F., AYCAN K., ÖZKUL Y.
Natural and Applied Sciences Journal, cilt.3, sa.1, ss.40-46, 2020 (Hakemli Dergi)
- V. **Animal models of autism: a perspective from autophagy mechanisms**
DANA H., TAHTASAKAL R., ŞENER E. F.
Journal of Translational Genetics and Genomics, cilt.4, ss.1-12, 2020 (Hakemli Dergi)
- VI. **Polymorphisms that affect propofol metabolism and their clinical effects**
ÜLGEY A., ŞENER E. F., GÜNAY CANPOLAT D., ÇAPAR A., PEHLİVAN S. S., ÖZKUL Y.
Advance Research Journal of Medical and Clinical Sciences, cilt.5, sa.12, ss.39-45, 2019 (Hakemli Dergi)
- VII. **ANADOLU'DAKİ TIBBIN DOĞUŞU, DÜNYADAKİ İLK TIP OKULU OLARAK GEVHER NESİBE TIP MEDRESESİ VE DARÜŞŞİFASI**
DÜNDAR M., EMEKLİ R., ŞENER E. F.
Bilimname, cilt.3, ss.79-103, 2019 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Investigation of Interleukin 1 Alpha Gene Promoter Polymorphism in hemodialysis patients with arteriovenous fistula thrombosi**
EMİROĞULLARI Ö. N., TUNÇAY A., ŞENER E. F., TAHERİ S., ÜNAL A., ÖZKUL Y.
Erciyes Tıp Dergisi/Erciyes Med J, 2018 (Hakemli Dergi)
- IX. **Investigation of Interleukin 1 Alpha Gene Promoter Polymorphism in Hemodialysis Patients with Arteriovenous Fistula Thrombosis**
EMİROĞULLARI Ö. N., TUNÇAY A., ŞENER E. F., TAHERİ S., ÜNAL A., ÖZKUL Y.
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, ss.18-22, 2018 (ESCI)
- X. **Investigation of Genetic Polymorphisms in Infective Endocarditis and Artificial Valve Thrombosis**
TUNÇAY A., ŞENER E. F., EMİROĞULLARI Ö. N.
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.39, ss.63-66, 2017 (ESCI)
- XI. **Nöropsikiyatrik Hastalıklarda Yeni Nesil Sekans Teknolojisinin Kullanımı Ve Güncel Yaklaşımlar.**
TOPALOĞLU T., ŞENER E. F., CANATAN H.
Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, cilt.2016, sa.25, ss.92-99, 2016 (Hakemli Dergi)
- XII. **Association Of Copy Number Variations In Autism Spectrum Disorders: A Systematic Review**
ŞENER E. F.
Chinese Journal of Biology, cilt.2014, ss.1-9, 2014 (Scopus)
- XIII. **MTHFR gene C677T polymorphism in autism spectrum disorders**
ŞENER E. F., OZTOP D. B., ÖZKUL Y.
Genetics Research International, cilt.2014, 2014 (Scopus)
- XIV. **Otizmin Genetik Temelleri**

ŞENER E. F., ÖZKUL Y.

Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi (Journal of Health Sciences), ss.86-92, 2013 (Hakemli Dergi)

XV. **Biotechnology, Cloning and Ethics.**

DÜNDAR M., ŞENER E. F.

Global Bioethics, cilt.27, ss.179-182, 2012 (Scopus)

XVI. **Prothrombin, factor-V Leiden, and plasminogen activator inhibitor type 1 gene polymorphisms in hemodialysis patients with/without arteriovenous fistula thrombosis**

EMİROĞULLARI E. F., SAATÇI Ç., ÜNAL A., ÖZKUL Y.

Nephro-Urology Monthly, cilt.2, sa.2, ss.314-319, 2010 (Scopus)

XVII. **Arteriyo-Venöz Fistül Trombozu Gelişen Ve Gelişmeyen Kronik Böbrek Yetmezliği Olan Hastalarda Metilentetrahidrofolat Redüktaz Polimorfizmlerinin Araştırılması.**

ŞENER E. F., SAATÇI Ç., ÜNAL A., ÖZKUL Y.

Erciyes Üniversitesi Sağlık Bilimleri Dergisi, cilt.16, sa.3, ss.121-128, 2007 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. **Alfa Sinüklein ve Otizm İlişkisi**

Şener E. F.

Sağlık Bilimleri Alanında Uluslararası Araştırmalar, Doç. Dr. Dilek Atik, Editör, Platanus Publishing, Ankara, ss.435-449, 2023

II. **OTİZM VE NÖROGENEZ**

DANA H., ŞENER E. F.

Sağlık Bilimleri Alanında Yeni Trendler I, DİLEK ATİK, Editör, PLATANUS PUBLISHING, ss.473-496, 2022

III. **Psikiyatride Epigenetik: Yeni Biyobelirteçler ve Tedavi için Umut**

DEMİRCİ E., ŞENER E. F.

KAPLAN SADOCK'S COMPREHENSIVE TEXTBOOK OF PSYCHIATRY, , Editör, GÜNEŞ TIP KİTABEVİ, ss.386-401, 2021

IV. **Biyoteknolojiye Genel Bakış ve Tarihi Süreç**

DÜNDAR M., ŞENER E. F.

Güncel Biyoteknoloji Uygulamaları, DüNDAR M, BAĞIŞ H, Editör, Erciyes Üniversitesi, Kayseri, ss.1-23, 2017

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. **EFFECT OF SEVOFLURANE ON MIR-126 EXPRESSION**

Pirencioğlu Ş. N., DANA H., KOÇUM F., TAHTASAKAL R., DEMİRÜZ Ç., Tuğhan E., YILMAZ Ö. N., GÜNAY CANPOLAT D., ŞENER E. F.

11th INTERNATIONAL MARDIN ARTUKLU SCIENTIFIC RESEARCHES CONFERENCE, Mardin, Türkiye, 13 - 15 Aralık 2023, ss.1000-1010

II. **RELATIONSHIP BETWEEN AUTISM AND ALPHA-SYNUCLEIN**

Badıllı M., Tahtasakal R., Pirenci Ş. N., Şahin M., Tuğhan E., Dal F., Demirci E., Şener E. F.

V. INTERNATIONAL ICONTECH CONFERENCE ON INNOVATIVE SURVEYS IN POSITIVE SCIENCES, Şanlıurfa, Türkiye, 5 - 06 Şubat 2022, ss.66-72

III. **RELATION OF CYP2C19 POLYMORPHISMS WITH BDNF AND SIALIC ACID; FROM RESPONSE TO RESISTANCE OF ATX TREATMENT IN ADHD**

DEMİRCİ E., GÜL M. K., ŞENER E. F., ÖNAL M. G.

30. ulusal çocuk ve ergen ruh sağlığı ve hastalıkları kongresi, Türkiye, 20 Mayıs 2021

IV. **Dikkat Eksikliği Hiperaktivite Bozukluğunda Atomeksetin Tedavisine Yanıt ve Dirençte SLC6A2 Polimorfizmlerinin Rolü**

GÜL M. K., ŞENER E. F., DEMİRCİ E., ÖNAL M. G.

29.Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Türkiye, 2 - 05 Mayıs 2019

- V. **The role of SLC6A2 polymorphisms on response and resistance to atomoxetine treatment inattention deficit hyperactivity disorder**
GÜL M. K., DEMİRCİ E., ŞENER E. F., ÖNAL M. G.
29. ulusal çocuk ve ergen ruh sağlığı ve hastalıkları kongresi, Türkiye, 2 - 05 Mayıs 2019
- VI. **Koroner Arter Hastalarında LC3 Gen Ekspresyonunun Araştırılması (Sözlü Bildiri).**
TOPALOĞLU T., Tahtasakal R., BAYRAMOV K. K., EMİROĞULLARI Ö. N., ŞENER E. F.
Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, cilt.1, ss.15
- VII. **ULK1 geninin agresif meme kanser hücrelerinde rolü**
HAMURCU Z., Delibaşı N., ŞENER E. F., ÖZKUL Y., ALTUNTAŞ H., CANATAN H., Özpolat B.
7. Multidisipliner Kanser Araştırma ve 1. Temel Onkoloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 11 - 14 Ekim 2018
- VIII. **Bypass Ameliyatı Geçiren Hastaların Kan ve Miyokard Dokularında PTEN Geninin Ekspresyonunun Araştırılması.**
Tahtasakal R., Dana H., HAMURCU Z., BAYRAMOV K. K., Tufan E., Mehmetbeyoğlu E., Aybuğa F., EMİROĞULLARI Ö. N., ŞENER E. F.
7. Ulusal Moleküler Biyoloji ve Biyoteknoloji Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 2 - 05 Temmuz 2018, cilt.1, ss.59
- IX. **Cc2d1a Otistik Fare Modelinde LC3 ve Beclin Ekspresyonlarının Araştırılması.**
Dana H., DELİBAŞI N., TAHTASAKAL R., HAMURCU Z., ŞENER E. F.
7. Ulusal Moleküler Biyoloji ve Biyoteknoloji Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 2 - 05 Temmuz 2018, ss.36
- X. **THE ASSOCIATION OF OSR-1 BETWEEN VASCULAR DYSFUNCTION AND HYPERTENSION IN POLYCYSTIC KIDNEY DISEASE**
EROĞLU E., KOÇYİĞİT İ., TAHERİ S., ZARARSIZ G., ŞENER E. F., UZUN İ., İMAMOĞLU H., MEHMETBEYOĞLU E., ÜNAL A., KORKMAZ K., et al.
55th Congress of the European-Renal-Association (ERA) and European-Dialysis-and-Transplantation-Association (EDTA), Copenhagen, Danimarka, 24 - 27 Mayıs 2018
- XI. **CIRCULATING MICRORNAs IN ACUTE APPENDICITIS**
SEYHAN A. U., ŞENER E. F., BOL O., TAHERİ S., Topaloglu T., Tufan E., Tahtasakal R., Günay N. E., Karabulut H., GÜNAY N.
5. İntercontinental Emergency Medicine Congress, 5. İnternational Critical Care and emergency medicine, 14. ulusal acil tıp kongresi, 19 - 22 Nisan 2018
- XII. **Otozomal Dominant Polikistik Böbrek Hastalığının İlerlemesinde Toll-Benzeri Reseptörlerin Etkisi**
KOÇYİĞİT İ., ŞENER E. F., TAHERİ S., EROĞLU E., ÖZTÜRK F., ÜNAL A., ZARARSIZ G., UZUN İ., İMAMOĞLU H., SİPAHİOĞLU M. H., et al.
19. Ulusal Hipertansiyon ve Böbrek Hastalıkları Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kktc), 10 - 14 Mayıs 2017
- XIII. **OTOZOMAL DOMİNANT POLİKİSTİK BÖBREK HASTALIĞININ İLERLEMESİNDE TOLL-BENZERİ RESEPTÖRLERİN ETKİSİ**
KOÇYİĞİT İ., ŞENER E. F., TAHERİ S., EROĞLU E., ÖZTÜRK F., ÜNAL A., ZARARSIZ G., UZUN İ., İMAMOĞLU H., SİPAHİOĞLU M. H., et al.
19. Ulusal Hipertansiyon ve Böbrek Hastalıkları Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kktc), 10 - 14 Mayıs 2017
- XIV. **Evaluation of microRNA profiles in patients with autosomal dominant polycystic kidney disease**
KOÇYİĞİT İ., TAHERİ S., ŞENER E. F., EROĞLU E., ÖZTÜRK F., ÜNAL A., ZARARSIZ G., SİPAHİOĞLU M. H., ÖZKUL Y., TOKGÖZ B., et al.
Kidneyweek 2016, Chicago, Amerika Birleşik Devletleri, 15 - 20 Kasım 2016
- XV. **Toll Like Receptors in the Progression of Autosomal Dominant Polycystic Kidney Disease**
KOÇYİĞİT İ., ŞENER E. F., TAHERİ S., EROĞLU E., ÖZTÜRK F., ÜNAL A., ZARARSIZ G., özbay İ., İMAMOĞLU H., SİPAHİOĞLU M. H., et al.
Kidney Week, Chicago, Amerika Birleşik Devletleri, 15 - 20 Kasım 2016
- XVI. **Otistik Spektrum Bozukluğunda DRD4 Gen Ekspresyonunun Saldırganlık İle İlişkinin Araştırılması.**
ŞENER E. F., TAHERİ S., Şahin M., Topaloğlu T., Korkmaz Bayramov K., ZARARSIZ G., CANPOLAT M., ÖZTOP D. B., CANATAN H., ÖZKUL Y.
14. Sinir Bilim Kongresi, Ankara, Türkiye, 26 - 29 Mayıs 2016, cilt.10, sa.1
- XVII. **Otistik Spektrum Bozukluklarında Nitrik Oksit Sentetaz 3 Geni Promotor Polimorfizmi İlişkisi.**

- ŞENER E. F., Dana H., Topaloğlu T., ZARARSIZ G., ÖZMEN S.
14. Sinir Bilim Kongresi, Ankara, Türkiye, 26 - 29 Mayıs 2016, cilt.10, sa.1
- XVIII. **Association of nitric oxide synthase 3 gene promoter polymorphism in autistic spectrum disorder**
ŞENER E. F., Dana H., Topaloğlu T., ZARARSIZ G., ÖZMEN S.
14. Ulusal Sinirbilim Kongresi, Ankara, Türkiye, 26 - 29 Mayıs 2016, ss.42
- XIX. **Agresyonla Bağlantılı Olan Tachykinin Reseptör 1 (TACR1) Geninin İntihar Eğilimi İle İlişkisi.**
ŞENER E. F., Dana H., Topaloğlu T., Fidan R., Durmuş R., ZARARSIZ G., HAMURCU Z., ÖZTOP D. B.
13. Kognitif Nörobilim Kongresi, İstanbul, Türkiye, 19 - 22 Mayıs 2016, ss.57-58
- XX. **Kafa Travması Oluşturulan Siçanlarda Pentoksifilin ve 2 metoksiestradiolün HIF1 Alfa TNF Alfa Apoptozis ve Telomeraz Aktivitesi ile İlişkili Genler Üzerine Etkilerinin Araştırılması Deneysel Çalışma Sözlü Bildiri**
ULUTABANCA H., YÜCEER A., TAHERİ S., KÜÇÜK A., ŞENER E. F., BİLGİN M., KURTSOY A.
Türk Nöroşirurji Derneği 30. Bilimsel Kongresi, Antalya, Türkiye, 8 - 12 Mayıs 2016, cilt.26, ss.63-64
- XXI. **KAFA TRAVMASI OLUŞTURULAN SIÇANLARDA PENTOKSİFİLİN VE 2 METOKSİESTRADIOLÜN HIF 1 ALFA TNF ALFA APOPTOZ VE TELOMERAZ AKTİVİTESİ İLE İLİŞKİLİ GENLER ÜZERİNE ETKİLERİNİN ARAŞTIRILMASI DENEYSEL ÇALIŞMA**
ULUTABANCA H., yüceer a., TAHERİ S., KÜÇÜK A., ŞENER E. F., BİLGİN M., KURTSOY A.
TÜRK NÖROŞİRÜRJİ DERNEĞİ 30. BİLİMSEL KONGRESİ, Türkiye, 8 - 12 Nisan 2016, cilt.26, ss.63-64
- XXII. **Kafa Travması Oluşturulan Siçanlarda Pentoksifilin ve 2 metoksiestradiolün HIF1 Alfa TNF Alfa Apoptozis ve Telomeraz Aktivitesi ile İlişkili Genler Üzerine Etkilerinin Araştırılması**
ULUTABANCA H., Yüceer A., TAHERİ S., KÜÇÜK A., ŞENER E. F., BİLGİN M., KURTSOY A.
Türk Nöroşirurji Derneği 30. Bilimsel Kongresi, Türkiye, 8 - 12 Nisan 2016
- XXIII. **DURA MATER HASARI OLUŞTURULAN TAVŞANLARDA DURA MATER TAMİRİNDE CONSANTRATED GROWTH FACTORÜN ETKİNLİĞİNİN SENTETİK GREFT VE PLATELET RİCH FİBRİN İLE KARŞILAŞTIRILMASI DENEYSEL ÇALIŞMA**
ŞENER E. F., ULUTABANCA H., KÜÇÜK A., ÇİFCİ M., SOYER SARICA Z., SÖNMEZ M. F., GERGİN Ş., SELÇUKLU A.
TÜRK NÖROŞİRÜRJİ DERNEĞİ 30. BİLİMSEL KONGRESİ, Türkiye, 8 - 12 Nisan 2016
- XXIV. **Otizimde mikroRNA Profili.**
TAHERİ S., ŞENER E. F., ZARARSIZ G., Korkmaz K., Özdemir F., HASSANZADEH FAALASLI M., ÖZKUL Y.
14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.153
- XXV. **Otizimde mikroRNA Profili Sözlü Bildiri**
TAHERİ S., ŞENER E. F., ZARARSIZ G., KORKMAZ K., ÖZDEMİR F., RASSOULZADEGAN M., ÖZKUL Y.
14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.154
- XXVI. **Otizimli hastalarda neuralized 1 (NEURL1) ve RGS14 Genlerinin Hafıza ve Öğrenme ile İlişkileri.**
Eciroğlu H., ÖZKUL Y., ÖZTOP D. B., ŞENER E. F., Kurt F., Korkmaz K.
14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.337
- XXVII. **Otizimde ve PTEN Geninin İlişkisinin Araştırılması.**
ŞENER E. F., TAHERİ S., Korkmaz K., ÖZTOP D. B., ZARARSIZ G., Topaloğlu T., Şahin M., ÖZKUL Y.
14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.336
- XXVIII. **Ağrıya Duyarsızlık İle İlişkili Genlerin Otistik Spektrum Bozukluklarında Araştırılması.**
ŞENER E. F., TAHERİ S., Şahin M., Korkmaz K., Topaloğlu T., Şahin F., ZARARSIZ G., ÖZTOP D. B., YILMAZ R., CANPOLAT M., et al.
14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.367-368
- XXIX. **Otizimde Dil ve Konuşma Gelişiminde FOXP2 Geninin Rolü.**
ŞENER E. F., TAHERİ S., Korkmaz K., ÖZTOP D. B., ZARARSIZ G., Topaloğlu T., Şahin M., ÖZKUL Y.
14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.320
- XXX. **Otizimde Dil ve Konuşma Gelişiminde FOXP2 Geninin Rolü**
ŞENER E. F., TAHERİ S., KORKMAZ K., ÖZTOP D. B., ZARARSIZ G., TOPALOĞLU T., ŞAHİN M., ÖZKUL Y.
Uluslararası Katılımlı 14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.336
- XXXI. **Otizim ve PTEN Geninin İlişkisinin Araştırılması**

- ŞENER E. F., TAHERİ S., KORKMAZ K., ÖZTOP D. B., ZARARSIZ G., ŞAHİN F., ERBEN E., MARAŞLI M. K., ÖZKUL Y.
Uluslararası Katılımlı 14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.336-337
- XXXII. **Endothelial Nitric Oxide Synthase Gene Expression Is Associated With Hypertension In Autosomal Dominant Polycystic Kidney Disease**
KOÇYİĞİT İ., TAHERİ S., ŞENER E. F., ÜNAL A., EROĞLU E., ÖZTÜRK F., KORKMAZ K., SİPAHIOĞLU M. H., TOKGÖZ B., OYMAK O.
Kidney Week, 11 - 14 Kasım 2014
- XXXIII. **Behçet Hastalığında ACE Polimorfizminin Araştırılması.**
TAHERİ S., ŞENER E. F., Önal M. G., ZARARSIZ G., BORLU M., ÖZKUL Y.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.1
- XXXIV. **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
- XXXV. **Otizimde CC2D1A Gen Ekspresyonunun Araştırılması.**
ŞENER E. F., ÖZTOP D. B., ÇIKILI UYTUN M., ZARARSIZ G., CANATAN H., ÖZKUL Y.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.1
- XXXVI. **TLR2(-196-174del) gen polimorfizminin infektif endokardit ile ilişkisinin belirlenmesi**
ŞENER E. F., SERHATLIOĞLU F., TUNÇAY A., KAYA M. G., EMİROĞULLARI Ö. N.
11. Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.127
- XXXVII. **TLR2 196 174 del Gen Polimorfizminin İnfektif Endokardit İle İlişkisinin Belirlenmesi**
ŞENER E. F., SERHATLIOĞLU F., TUNÇAY A., KAYA M. G., EMİROĞULLARI Ö. N.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XXXVIII. **Behçet Hastalığında AE Polimorfizminin Araştırılması**
TAHERİ S., ŞENER E. F., GÜLCİHAN ÖNAL M., ZARARSIZ G., BORLU M., ÖZKUL Y.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.166
- XXXIX. **Sheehan Sendromunun Etiyolojisinde Kranial Kemiklerin Gelişimi ve Trombofili İle İlgili Genetik Faktörlerin Rolünün Değerlendirilmesi.**
DİRİ H., ŞENER E. F., Simsek Y., ARIBAŞ S., BAYRAM F.
36. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 25 Mayıs 2014, ss.160
- XL. **ARNTL2 Gene Expression In Autism Spectrum Disorders (Oral Presentation).**
Şahin M., Maraşlı M. K., Korkmaz K., Şahin N., ÖZTOP D. B., ZARARSIZ G., TAHERİ S., ŞENER E. F.
24th International Medical Sciences Student Congress, İstanbul, Türkiye, 17 - 18 Mayıs 2014, ss.54
- XLI. **Investigation of HIF1? Gene Expression In Mineworkers.**
Maraşlı M. K., Şahin M., Korkmaz K., ZARARSIZ G., ŞENER E. F., TAHERİ S.
24th International Medical Sciences Student Congress, İstanbul, Türkiye, 17 - 18 Mayıs 2014, ss.120
- XLII. **ARNTL2 Gene Expression in Autism Spectrum Disorders**
ŞAHİN M., MARAŞLI M. K., KORKMAZ K., ŞAHİN N., ÖZTOP D. B., ZARARSIZ G., TAHERİ S., ŞENER E. F.
24th International Medical Sciences Student Congress, İstanbul, Türkiye, 17 - 18 Mayıs 2014, ss.54
- XLIII. **Investigation of HIF1a Gene Expression in Mineworkers**
MARAŞLI M. K., ŞAHİN M., KORKMAZ K., ZARARSIZ G., ŞENER E. F., TAHERİ S.
24th International Medical Sciences Student Congress, İstanbul, Türkiye, 17 - 18 Mayıs 2014, ss.120
- XLIV. **Otistik Spektrum Bozukluğu Olan Hastalarda Saldırganlık Öfke ve Ağrıya Duyarsızlıkla İlgili Genlerin Araştırılması**
SAHİN M., ŞENER E. F., TAHERİ S., MARAŞLI M.
Cerrahpaşa Tıp Fakültesi 3. Bilim Günleri, Türkiye, 8 - 10 Mart 2014
- XLV. **Kronik Stres Altındaki Maden işçilerinde Telomeraz Aktivitesinin Araştırılması (Sözlü Sunum).**
Maraşlı M. K., TAHERİ S., ŞENER E. F., Şahin M.
Cerrahpaşa Tıp Fakültesi 3. Bilim Günleri, İstanbul, Türkiye, 8 - 09 Mart 2014
- XLVI. **Kronik Stres Altındaki Maden işçilerinde Telomeraz Aktivitesinin Araştırılması**
MARAŞLI M., TAHERİ S., ŞENER E. F., ŞAHİN M.
İstanbul Üniversitesi Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Türkiye, 8 - 09 Mart 2014

- XLVII. **Otistik Spektrum Bozukluğu Olan Hastalarda Saldırganlık Öfke ve Ağrıya Duyarsızlıkla İlgili Genlerin Araştırılması Sözlü Bildiri**
ŞAHİN M., ŞENER E. F., TAHERİ S., MARAŞLI M. K.
Cerrahpaşa Tıp Fakültesi 3. Bilim Günleri, Türkiye, 8 - 09 Mart 2014
- XLVIII. **Kronik Stres Altındaki Maden işçilerinde Telomeraz Aktivitesinin Araştırılması Sözlü bildiri**
MARAŞLI M. K., TAHERİ S., ŞENER E. F., ŞAHİN M.
Cerrahpaşa Tıp Fakültesi 3. Bilim Günleri, Türkiye, 8 - 09 Mart 2014
- XLIX. **Otistik Spektrum Bozukluğu Olan Hastalarda Saldırganlık, Öfke ve Ağrıya Duyarsızlıkla İlgili Genlerin Araştırılması (Sözlü Sunum).**
Şahin M., ŞENER E. F., TAHERİ S., Maraşlı M. K.
Cerrahpaşa Tıp Fakültesi 3. Bilim Günleri, İstanbul, Türkiye, 8 - 09 Mart 2014
- L. **Toll-like Reseptör-2(-196 to-174del) ve Toll-like Reseptör-4(Asp299Gly)Polimorfizimlerinin ve mRNA Ekspresyonlarının Behçet Hastalığında Araştırılması**
TAHERİ S., ŞENER E. F., Korkmaz K., ZARARSIZ G., ÖZKUL Y.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.41
- LI. **Toll-like Reseptör--2 (--196 to --174 del)” ve Toll-like Reseptör--4 (Asp299Gly) Polimorfizimlerinin ve mRNA ekspresyonlarının Behçet Hastalığında Araştırılması**
TAHERİ S., ŞENER E. F., KORKMAZ K., BORLU M., EVEREKLİOĞLU C., ZARARSIZ G., ÖZKUL Y.
Erişkin Yasta Gorulen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013
- LII. **Toll-Like Reseptör 2 (-196-174del) ve Toll- Like Reseptör 4 (Asp299Gly) Polimorfizimlerinin ve mRNA Ekspresyonlarının Behçet Hastalığında Araştırılması (Sözel Bildiri).**
TAHERİ S., ŞENER E. F., Korkmaz K., BORLU M., EVEREKLİOĞLU C., ZARARSIZ G., ÖZKUL Y.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2013, ss.1
- LIII. **TLR-2 Gen Polimorfizminin Otizmdeki Rolü**
ŞENER E. F., TAHERİ S., ÖZTOP D. B., ÖZKUL Y.
Konya Otizm Günleri, Konya, Türkiye, 28 - 30 Kasım 2013, ss.58
- LIV. **Otizmde Slc6a4 Geni Ekspresyonunun Araştırılması**
ŞENER E. F., ÖZTOP D. B., ÇIKILI UYTUN M., ZARARSIZ G., ÖZKUL Y.
1.Konya Otizm Günleri, Konya, Türkiye, 28 - 30 Kasım 2013, ss.56
- LV. **TLR-2 Gen Polimorfizminin Otizmdeki Rolü (Sözel Bildiri).**
ŞENER E. F., TAHERİ S., ÖZTOP D. B., ÇIKILI UYTUN M., ÖZKUL Y.
Konya Otizm Günleri, Konya, Türkiye, 1 - 04 Kasım 2013, ss.1
- LVI. **Otizmde SLC6A4 Geni Ekspresyonunun Araştırılması (Sözel Bildiri).**
ŞENER E. F., ÖZTOP D. B., ÇIKILI UYTUN M., ZARARSIZ G., ÖZKUL Y.
Konya Otizm Günleri, Konya, Türkiye, 1 - 04 Kasım 2013, ss.1
- LVII. **The Association of TNF-alpha and NOS3 Gene Expressions in Autism.**
ŞENER E. F., ÖZTOP D. B., Korkmaz K., ZARARSIZ G., TAHERİ S., ÇIKILI UYTUN M., ÖZKUL Y.
5th International Congress on Psychopharmacology & International Symposium on Child and Adolescent Psychopharmacology., Türkiye, 1 - 04 Ekim 2013
- LVIII. **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
- LIX. **Recessive mutations in CECR1, encoding adenosine deaminase 2 (ADA2), cause Polyarteritis Nodosa (PAN). (Oral Presentation).**
Levy-Lahad E., ŞENER E. F., Tekin M.
7th Congress of International Society of Systemic Auto-Inflammatory Diseases (ISSAID)., İsviçre, 1 - 04 Mayıs 2013, ss.1
- LX. **Ailevi Akdeniz Ateşi nde MEFV Geninde M680V Mutasyonunun Tanımlanması**
ÖZDEMİR S. Y., ŞENER E. F., BOZ M., KORKMAZ K., DEĞİRMENCİ B., SAATÇİ Ç., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- LXI. **Kronik Böbrek Yetmezliği Olan Hastalarda Tromboz ve IL1 Geni Promotor Polimorfizminin İlişkisinin**

Araştırılması

ŞENER E. F., EMİROĞULLARI Ö. N., TAHERİ S., ÖZDEMİR S. Y., KORKMAZ K., ZARARSIZ G., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19 - 23 Aralık 2012

LXII. Kronik Böbrek Yetmezliği Olan Hastalarda Tromboz ve IL1 α Geni Promotor Poliformizminin İlişkisinin Araştırılması

ŞENER E. F., EMİROĞULLARI Ö. N., TAHERİ S., ÖZDEMİR S. Y., KORKMAZ K., ZARARSIZ G., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.138

LXIII. 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

LXIV. Ekzom Sekans İle Otizm-Nonssendromik Mental Retardasyonlu Bir Ailede Yeni Bir Mutasyon Tanımlanması.

ŞENER E. F., Bademci G., Tekin M., Diken H. İ., ÖZKUL Y.
1. Uluslararası Katılımlı Otizm Kongresi (Sözel Bildiri), Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012, ss.1

LXV. 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

LXVI. Otizm Vakalarında MTHFR Geni C677T Polimorfizminin Etkisinin Araştırılması.

ŞENER E. F., ÖZTOP D. B., Özdemir S. Y., Korkmaz K., Tekin M., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012

LXVII. Kronik Böbrek Yetmezliği Olan Hastalarda Tromboz ve IL1 α Geni Promotor Poliformizminin İlişkisinin Araştırılması

ŞENER E. F., EMİROĞULLARI Ö. N., TAHERİ S., KARABULUT S. Y., Korkmaz K., ZARARSIZ G., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012, ss.138

LXVIII. 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

LXIX. Otistik Bozukluk ve Anormal Karyotip İlişkisinin Araştırılması.

ŞENER E. F., Özdemir S. Y., Korkmaz K., ÖZTOP D. B., Tekin M., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012

LXX. Otizmin 19p13 Bağlantısı ve Ekzom Sekansın Başarısı.

ŞENER E. F., Bademci G., Tekin M., Diken H. İ., ÖZKUL Y.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012

LXXI. 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

LXXII. Exome Sequencing Reveals a Novel Deletion in CC2D1A Gene in a Family with Autism and Non-Syndromic Mental Retardation.

ŞENER E. F., Bademci G., Tekin M., Diken H. İ., ÖZKUL Y.
Uluslararası Katılımlı 1. Otizm Kongresi, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2012, ss.1-2

LXXIII. Association of PAI-1 and TNF- γ 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

LXXIV. 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

LXXV. 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

LXXVI. 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

LXXVII. Lösemilerde Moleküler Analiz

ŞENER E. F., Akalın H., Önal M. G., Taşdemir Ş., KAYNAR L., ESER B., ÇETİN M., ÖZKUL Y.
XXXV. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 1 - 04 Ekim 2009

LXXVIII. Myeloproliferatif Hastalıkların JAK2 V617F Mutasyonu ile İlişkisi.

Akalın H., ŞENER E. F., Önal M. G., KAYNAR L., ESER B., ÇETİN M., ÖZKUL Y.
XXXV. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 1 - 04 Ekim 2009

LXXIX. BCR-ABL Negatif, JAK2(V617F) Pozitif Myeloproliferatif Hastalıklarda Periferik Kanda Her2neu ve WT1 Geni mRNA Seviyeleri.

Taşdemir Ş., Akalın H., ŞENER E. F., ÖZKUL Y., ÜNAL A.
XXXV. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 1 - 04 Ekim 2009

LXXX. Kanserli Hastalarda Tromboz Gelişimine Genetik Polimorfizmlerin Etkisi

ÖZKAN M., KOÇYİĞİT İ., ÖZKUL Y., DİKİLİTAŞ M., EMİROĞULLARI F., SARI İ., ESER B., ER Ö., ÜNAL A.
5. Ulusal Tıbbi Onkoloji Kongresi, 25 - 29 Haziran 2008

LXXXI. Spinal Musküler Atrofi Ön Tanısı İle Gelen Hastaların Moleküler Analiz Sonuçları

TAHERİ S., EMİROĞULLARI E. F., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 6 - 09 Mayıs 2008

LXXXII. Kronik Böbrek Yetmezlikli Hastalarda PAI-1 Gen Polimorfizminin Araştırılması.

ŞENER E. F., ÜNAL A., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2008

LXXXIII. Ailesel Akdeniz Ateşi Olgularında Mutasyon Taranması.

ŞENER E. F., TAHERİ S., SAATÇI Ç., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2008

LXXXIV. Tromboz Eğilimi Olan Hastalarda Faktör V (G1691A), Protrombin (G20210A) ve MTHFR (C677T) Gen Mutasyonlarının Sıklığı.

Taşdemir Ş., ŞENER E. F., ÖZKUL Y., DÜNDAR M., SAATÇI Ç.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2008

LXXXV. Tromboz Eğilimi Olan Hastalarda Faktör V (G1691A), Protrombin (G20210A) ve MTHFR (C677T) Gen Mutasyonlarının Sıklığı-Tek Merkez Deneyimi.

Taşdemir Ş., TAHERİ S., KAYNAR L., ŞENER E. F., ESER B., ÇETİN M., ÖZKUL Y.
XXXII. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 1 - 04 Aralık 2006, ss.1-2

LXXXVI. 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

Diğer Yayınlar

I. The Association of TNF-? and NOS3 Gene Expressions in Autism. 5th International Congress on Psychopharmacology & International Symposium on Child and Adolescent Psychopharmacology

ŞENER E. F., Oztop D. B., Korkmaz K., ZARARSIZ G., TAHERİ S., ÖZKUL Y., CİKİLİ M.
Diğer, 2013

Desteklenen Projeler

Şener E. F., Demirci E., Dana H., Türkiye Sağlık Enstitüleri Başkanlığı (TÜSEB) Araştırma Projesi, Otistik Farelerin Farklı Gelişim Dönemlerinde Alfa Sinüklein Ekspresyonlarının Araştırılması, 2023 - 2024

Dana H., Şener E. F., Eken A., Başaran K. E., Erdem Ş., TÜBİTAK Projesi, CC2D1A Knock-Out Otistik Fare Modelinde Farklı

Gelişim Dönemlerindeki İmmünolojik İşaretlerin Belirlenmesi, 2023 - 2024

ÜLGEY A., DEMİREL-ÖZSOY S., TALİH G., ŞENER E. F., TALİH T., Preoperatif Bağırsak Temizliğinin Lipopolisakkarit Bağlayan Protein, Beyin Kökenli Nörotrofik Faktör ve Tau Protein Düzeylerine Etkisi ve Bunların Postoperatif Kognitif Bozukluğa İlişkinin Araştırılması, 2023 - 2024

DEMİRCİ E., GÜL M. K., ŞENER E. F., ÖNAL M. G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ATOMOKSETİN TEDAVİSİ ALAN DİKKAT EKSİKLİĞİ HİPERAKTİVİTE BOZUKLUĞU OLAN ÇOCUK VE ERGENLERDE TEDAVİYE YANIT VE DİRENÇTE CYP2D6 VE APOE POLİMORFİZMLERİNİN ROLÜ, 2018 - 2019

ULUTABANCA H., TÜMTÜRK A., ÖZKUL Y., TOPALOĞLU T., KORKMAZ K., KURTSOY A., ZARARSIZ G., ERGEN E., YÜCEER A., TAHERİ S., et al., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Beyin Travması Uygulanmış Sıçanların Hipofiz Hipotalamus ve Adrenal Dokularından Nöronal Hasar ve Nöronal Kök Hücre Yenilenmesi ile İlişkili Genlerin Araştırılması, 2017 - 2019

HAMURCU Z., ŞENER E. F., ALTUNTAŞ H., ÖZKUL Y., DELİBAŞI N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Meme Kanser Hücre Hatlarında FOXM1siRNA ile baskılanmış FOXM1 geninin mikro RNA Profilleri Üzerine Etkisinin Araştırılması, 2017 - 2019

EMİROĞULLARI Ö. N., ŞENER E. F., TAHERİ S., TUNÇAY A., HAMURCU Z., GÜNEŞ I., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Açık Kalp Ameliyatlarında Otofaji Myokard Korunmasındaki Bir Belirteç midir?, 2016 - 2019

ŞENER E. F., TAHTASAKAL R., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Koroner bypass ameliyatı yapılan hastalarda PTEN ve BDNF genlerinin ekspresyonunun araştırılması, 2017 - 2018

ŞENER E. F., TOPALOĞLU T., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Otizmde MikroRNA'lar ile İlişkili Hedef Genlerin Ekspresyonlarının Araştırılması, 2017 - 2018

ŞENER E. F., DANA H., HAMURCU Z., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Otistik Fare Modelinde Otofajinin Araştırılması, 2016 - 2018

ÖZKUL Y., ŞENER E. F., KORKMAZ K., ŞAHİN F., ÖZDEMİR F., HASSANZADEH FAALASLI M., TAHERİ S., DOLU N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Cc2d1a Heterozigot Farelerde Neur11 ve 5Htr1a Genleri ile miR-19a-1 ve miR-19b-1 Ekspresyon Seviyelerinin İncelenmesi, 2015 - 2018

ÇINAR M. U., ARSLAN K., ŞENER E. F., TÜBİTAK Projesi, Epigenetik Mekanizmaların Süt Kardeşlik Fenomenindeki Rolünün Değerlendirilmesi, 2015 - 2018

GÜNAY N., ARSLAN Ş., GÜNAY N., ŞENER E. F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Vitamin D Reseptör Geni ile Serebrovasküler Hastalık İlişkisi, 2016 - 2017

HAMURCU Z., ÖZKUL Y., ŞENER E. F., ALTUNTAŞ H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Meme kanser hücre hatlarında transkripsiyon faktör proteini olan FOXM1in otofaji sinyal yolağında rolünün araştırılması, 2016 - 2017

GÜNAY N., TAHERİ S., ŞENER E. F., SEYHAN A. U., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Akut Apendisit hastalığında mikro RNA profilinin ve bu profilin hastalığın tanısında kullanılabilirliğinin belirlenmesi, 2016 - 2017

GÜNAY N., ÖZKAN M., ŞENER E. F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Acil servise başvuran Sepsisli ve septik şoktaki hastalarda NOS Endotelial Nitrik Oksit Sentaz ve TNF Tümör Nekroz Faktör alfa gen polimorfizmlerinin değerlendirilmesi, 2015 - 2017

ÜLGEY A., ÖZKUL Y., ŞENER E. F., GÜNAY CANPOLAT D., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Propofol Metabolizmasında Etkili Olan Polimorfizmlerin Belirlenmesi, 2013 - 2017

GÜNAY N., BÜLBÜL E., ŞENER E. F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Renal Kolikle Acil Servise Başvuran Hastalarda eNOS Endotelial Nitrik Oksit Sentaz Polimorfizminin Araştırılması, 2015 - 2016

GÜNAY N., ŞENER E. F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Acil servise başvuran Akut Apendisit Tanısı Konulan Hastalarda eNOS(endotelial Nitrik Oksit sentaz) Polimorfizminin Araştırılması, 2014 - 2016

DEMİR H., ŞENER E. F., ÖZKUL Y., LÜY H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Diz Osteoartritli Hastalarda Matrilin-3 (MATN3) Gen Ekspresyonu ve Polimorfizmi, 2014 - 2016

ŞENER E. F., ÖZKUL Y., ÖZTOP D. B., ÇIKILI M., CANATAN H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Otizm Aday Genlerinden CC2D1A'nın Mutasyonlarının ve Gen Ekspresyonunun Araştırılması, 2013 - 2016

AYCAN K., EMİROĞULLARI E. F., AKPINAR N., ÖZKUL Y., TAHERİ S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yoğun Egzersizlerin Dayanıklılık, Oksidatif Stress, İmmün Sistem ve Enerji Metabolizmasındaki Genlerin Ekspresyonu Üzerine Etkisinin Araştırılması, 2012 - 2016

ÖZTOP D. B., DURMUŞ R., ÖNAL M. G., ŞENER E. F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İntihar girişiminde bulunan çocuk ve ergenlerde BDNF gen ekspresyonunun erken çocukluk çağı örselenme yaşantıları ve problem çözme becerileriyle ilişkisi, 2014 - 2015

KURTSOY A., ULUTABANCA H., YÜCEER A., TAHERİ S., ŞENER E. F., KÜÇÜK A., BİLGİN M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Deneysel kafa travması oluşturulan sıçanlarda pentoksifilin ve 2-metoksiestradiol'ün HIF-1alfa, TNF-alfa, apoptozis ve telomeraz aktivitesi ile ilişkili genler üzerine etkilerinin araştırılması, 2014 - 2015

KOÇYİĞİT İ., ŞENER E. F., ÖZKUL Y., TAHERİ S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Otozomal Dominant Polikistik Böbrek Hastalığında (ODPBH) MicroRNA Seviyelerinin Hastalığın Seyrine Olan Etkisi, 2013 - 2015

ÖZKUL Y., ÖZTOP D. B., ECİROĞLU H., ŞENER E. F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, OTİZMLİ HASTALARDA NEURALİZED-1 (NEURL-1) VE RGS14 GENLERİNİN HAFIZA VE ÖĞRENME İLE İLİŞKİLERİ, 2013 - 2015

İŞCAN K., AKYÜZ B., ARSLAN K., TAHERİ S., EMİROĞULLARI E. F., AKÇAY A., ÖZKUL Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Holştayn Irkı Sığırlarda Süt Verimi İle İlgili Olduğu Düşünülen Markır Genlerinin Promotor Polimorfizmleri Ve Gen 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

KAHRAMAN H. C., KAYA M., TUNÇAY A., ÖZKUL Y., EMİROĞULLARI Ö. N., EMİROĞULLARI E. F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ENFEKTİF ENDOKARDİT VE YAPAY KAPAK TROMBAZLARININ GENETİK POLİMORFİZMLERLE İLİŞKİSİ, 2009 - 2014

ŞENER E. F., TÜBİTAK Projesi, İdiopatik Hirsütizmli Vakalarda CYP19 Geni ve SRD5A2 Geni Polimorfizmlerinin ve Bunların Lokal Olarak Androjene Duyarlı Dokudaki Ekspresyonlarının Araştırılması, 2006 - 2009

Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

Sağlık Bilimleri Dergisi, Editörler Kurulu Üyesi, 2019 - Devam Ediyor

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

Tıbbi Biyoloji ve Genetik Derneği, Üye, 2016 - Devam Ediyor

Bilimsel Hakemlikler

MAMMALIAN GENOME, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Aralık 2023

HELIYON, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Aralık 2023

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Türkiye, Kasım 2023

EUROPEAN ARCHIVES OF PSYCHIATRY AND CLINICAL NEUROSCIENCE, SCI Kapsamındaki Dergi, Kasım 2019

ASIAN JOURNAL OF PSYCHIATRY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ağustos 2019

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Erciyes Üniversitesi, Türkiye, Haziran 2019

METABOLIC BRAIN DISEASE, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mart 2017

METABOLIC BRAIN DISEASE, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mart 2017

METABOLIC BRAIN DISEASE, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Şubat 2017

INTERNATIONAL UROLOGY AND NEPHROLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2017

METABOLIC BRAIN DISEASE, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2017

Renal Failure, SCI Kapsamındaki Dergi, Mayıs 2016

Metabolic Brain Disease, SCI Kapsamındaki Dergi, Kasım 2015

Renal Failure, SCI Kapsamındaki Dergi, Kasım 2015

Int Urology and Nephrology, SCI Kapsamındaki Dergi, Eylül 2015

Metabolic Brain Disease, SCI Kapsamındaki Dergi, Ağustos 2015
Renal Failure, SCI Kapsamındaki Dergi, Nisan 2015
Journal of Renin-Angiotensin-Aldosterone System, SCI Kapsamındaki Dergi, Mart 2015
Renal Failure, SCI Kapsamındaki Dergi, Mart 2015
International Research Journal of Medicine and Medical Science, Diğer İndekslerce Taranan Dergi, Mart 2015
Renal Failure, SCI Kapsamındaki Dergi, Aralık 2014
Anatolian Journal of Cardiology, SCI Kapsamındaki Dergi, Kasım 2014
Asia-Pasific Journal of Oncology, SCI Kapsamındaki Dergi, Eylül 2014
Anatolian Journal of Cardiology, Hakemli Bilimsel Dergi, Ağustos 2014
Hemodialysis International, SCI Kapsamındaki Dergi, Eylül 2013
International Urology and Nephrology, SCI Kapsamındaki Dergi, Eylül 2013
Anatolian Journal of Cardiology, Hakemli Bilimsel Dergi, Ocak 2013

Metrikler

Yayın: 164
Atf (WoS): 1023
Atf (Scopus): 574
H-İndeks (WoS): 14
H-İndeks (Scopus): 10

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

5. Uluslararası Katılımlı Erciyes Genetik Günleri, Davetli Konuşmacı, Nevşehir, Türkiye, 2020
Moleküler Tanıda Yeni Nesil Dizileme ve Biyoinformatik Çalıştayı, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2015
Proje Park 15 Biyo-Med Ar-Ge Proje Pazarı, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2015
II. Uluslararası Katılımlı Deneysel Hematoloji Kongresi, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2015
1st International Advisory Board, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2014
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2014
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2013
Uluslararası Katılımlı Konya Otizm Günleri, Katılımcı, Konya, Türkiye, 2013
Otizm Farkındalık Semineri, Davetli Konuşmacı, Kayseri, Türkiye, 2013
Uluslararası Katılımlı Laboratuvar Hayvanları Bilimi 3. Ulusal Kongresi, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2013
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, Bursa, Türkiye, 2012
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Davetli Konuşmacı, Bursa, Türkiye, 2012
1. Uluslararası Katılımlı Otizm Kongresi, Katılımcı, İzmir, Türkiye, 2012
9th Balkan Congress of Medical Genetics, Katılımcı, Timisoara, Romanya, 2011
IX. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2010
XXXV. Ulusal Hematoloji Kongresi, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2009
5. Ulusal Tıbbi Onkoloji Kongresi, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2008
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, Çanakkale, Türkiye, 2008

Ödüller

ŞENER E. F., Gevher Nesibe Teşvik Ödülleri 2019 (Birincilik Ödülü), Erciyes Üniversitesi, Mart 2019
ŞENER E. F., Otozomal Dominant Polikistik Böbrek Hastalığının İlerlemesinde Toll-Benzeri Reseptörlerin Etkisi, 19. Ulusal Hipertansiyon ve Böbrek Hastalıkları Kongresi, Mayıs 2017
ŞENER E. F., Kronik Stres Altındaki Maden İşçilerinde Telomeraz Aktivitesinin Araştırılması (3.lük ödülü), İstanbul

Üniversitesi Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Mart 2014

ŞENER E. F., Gevher Nesibe Tıp Ödülleri 2014 (İkincilik Ödülü), Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi, Mart 2014

ŞENER E. F., Gevher Nesibe Tıp Ödülleri 2014 (Birincilik ödülü), Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi, Mart 2014

ŞENER E. F., Otistik Spektrum Bozukluğu Olan Hastalarda Saldırganlık, Öfke ve Ağrıya Duyarsızlıkla İlgili Genlerin Araştırılması (1.lık ödülü), İstanbul Üniversitesi Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Mart 2014

ŞENER E. F., Kanseri Hastalarda Tromboz Gelişiminde Genetik Polimorfizmlerin Etkisi., 5. Ulusal Tıbbi Onkoloji Kongresi (UTOK 2008), Haziran 2008

Akademi Dışı Deneyim

University of Miami Miller School of Medicine John P. Hussman Institute for Human Genomics