

Prof.Dr. ÖZTÜRK ÖZDEMİR

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 286 263 1019](tel:+902862631019)

İş Telefonu: [+90 286 218 0018](tel:+902862180018)

E-posta: ozturkozdemir@comu.edu.tr

Web: <https://avesis.comu.edu.tr/826>

Posta Adresi: ÇOMU Tıp Fakültesi Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Genetik ABD 17100 Çanakkale

Eğitim Bilgileri

Doktora, Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp, Temel Tı Bilimler Bölümü, Sağlık Bilimler Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik-Tıbbi Genetik Bilim Dalı, Türkiye 1989 - 1992

Yüksek Lisans, Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp, Temel Tı Bilimler Bölümü, Sağlık Bilimler Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik-Tıbbi Genetik Bilim Dalı, Türkiye 1987 - 1989

Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji, Türkiye 1981 - 1986

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Yaptığı Tezler

Doktora, "5-Azodeoksisitidinin (baz analogu) insan 11,16 ve X kromozomları üzerindeki etkisinin C ve bromodeoksi uridin (BrdU) bant teknikleriyle araştırılması", Cumhuriyet Üniversitesi, Temel Tıp Bilimleri, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik Anabilim Dalı - Tıbbi Genetik Bilim Dalı, 1992

Yüksek Lisans, "Populasyonda kromozom polimorfizm sıklığı ve beraberindeki genetik stigmatlar", Cumhuriyet Üniversitesi, Temel Tıp Bilimleri, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik- Tıbbi Genetik Bilim Dalı, 1989

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Çanakkale Onsekiz Mart Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2010 - Devam Ediyor

Prof.Dr., Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp , Dahili Tıp Bilimleri, 2010 - 2010

Doç.Dr., Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp , Dahili Tıp Bilimleri, 2003 - 2006

Doç.Dr., Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp , Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2000 - 2003

Yrd.Doç.Dr., Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp , Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1997 - 2000

Öğretim Görevlisi Dr., Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp , Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1993 - 1997

Araştırma Görevlisi, Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp , Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1987 - 1993

Yönetilen Tezler

- ÖZDEMİR Ö., Çoklu ligasyonla prob amlifikasyonu (MLPA) yönteminin prenatal tanıdaki yeri ve önemi, Yüksek Lisans, E.ARI(Öğrenci), 2015
- ÖZDEMİR Ö., Tekrarlayan gebelik kaybı olan çiftlerde sayısal ve yapısal kromozom aberasyonlarının FISH yöntemi ile ileri düzeyde araştırılması, Yüksek Lisans, B.UYSAL(Öğrenci), 2014
- ÖZDEMİR Ö., Abortus etiolojisinde embriyonal ve parental genetik faktörlerin değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, D.A.(Öğrenci), 2013
- ÖZDEMİR Ö., Populasyonda Faktör V Leiden (G1619A) ve Faktör V H1299R (R2) gen polimorfizmi ve allel sıklığı, Tıpta Uzmanlık, D.ÖZEN(Öğrenci), 2009
- ÖZDEMİR Ö., Sivas popülasyonunda anjiyotensin convreting enzim (ACE) gen polimorfizmi ve allel sıklığı, Tıpta Uzmanlık, D.E.(Öğrenci), 2008
- ÖZDEMİR Ö., Populasyonda metilentetrahidrofolat redüktaz (MTHFR) gen polimorfizmi ve allel sıklığı, Tıpta Uzmanlık, D.KOÇAK(Öğrenci), 2008
- ÖZDEMİR Ö., İyonize radyasyon, MR ve CT'ye maruz bırakılan rat kemikliği stem hücrelerinde mikroçekirdek sıklığı, Yüksek Lisans, E.GÜL(Öğrenci), 2005
- ÖZDEMİR Ö., 3-Metilkolantren ile indüklenip metil- di- t-bütülfenol ile promote edilen rat akciğer dokusunda Ki-RAS exon-2 mutasyonları", Doktora, F.POLAT(Öğrenci), 2004

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Re-evaluation of Genetic Variants in Parkinson's Disease Using Targeted Panel and Next-Generation Sequencing**
KABLAN A., SILAN F., Ozdemir O.
Twin research and human genetics : the official journal of the International Society for Twin Studies, cilt.26, sa.2, ss.164-170, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**
DÜNDAR M., FAHRİOĞLU U., Yıldız 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)
- III. **A New Case of Rare Microdeletion 10q22.3q23 along with Mosaic Klinefelter Syndrome Associated with Facial Dysmorphic Finding, Atrial Ventricular Septal Defect, and Motor Retardation**
Dincsoy Bir F., SILAN F., Velickovic J., Berkay Akcan M. B., ÖZDEMİR Ö.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.3, ss.254-260, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **Copy number variations in patients with idiopathic recurrent pregnancy loss: an array-CGH approach**
Yildiz O., SILAN F., Karakaya T., Özdemir Ö.
Turkish Journal of Medical Sciences, cilt.52, sa.5, ss.1689-1696, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **A New Mutation, Hb A(2)-Canakkale [δ 10(A7)Ala -> Val; HBD: c.32C > T], and Other Well-Known delta Variants Identified in a Selected Cohort with Low Hb A(2) Levels**
KARAKAYA T., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
HEMOGLOBIN, cilt.46, sa.2, ss.87-90, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **The high frequency of chromosomal copy number variations and candidate genes in epilepsy patients ***
ALBUZ B., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.
CLINICAL NEUROLOGY AND NEUROSURGERY, cilt.202, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **The Analysis of GJB2, GJB3, and GJB6 Gene Mutations in Patients with Hereditary Non-Syndromic Hearing Loss Living in Sivas**
KÜÇÜK KURTULGAN H., ALTUNTAŞ E. E., YILDIRIM M. E., ÖZDEMİR Ö., BAĞCI B., Sezgin I.
JOURNAL OF INTERNATIONAL ADVANCED OTOLOGY, cilt.15, sa.3, ss.373-378, 2019 (SCI-Expanded)

- VIII. **Blau syndrome with a rare mutation in exon 9 of NOD2 gene**
Velickovic J., SILAN F., Bir F. D., SILAN C., ALBUZ B., ÖZDEMİR Ö.
AUTOIMMUNITY, cilt.52, ss.256-263, 2019 (SCI-Expanded)
- IX. **Prevalence of MEFV gene mutations in a large cohort of patients with suspected familial Mediterranean fever in Central Anatolia**
YILDIRIM M. E., KÜÇÜK KURTULGAN H., ÖZDEMİR Ö., KILIÇGÜN H., Aydemir D. S., Baser B., Sezgin I.
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, cilt.39, sa.6, ss.382-387, 2019 (SCI-Expanded)
- X. **The Genomics of Arthrogyposis, a Complex Trait: Candidate Genes and Further Evidence for Oligogenic Inheritance**
Pehlivan D., Bayram Y., Gunes N., Akdemir Z. C., Shukla A., Bierhals T., TABAKCI B., Sahin Y., Gezdirici A., Fatih J. M., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.105, sa.1, ss.132-150, 2019 (SCI-Expanded)
- XI. **Evaluation of the Association between Lithium Treatment and GSK-3 beta Polymorphism in Bipolar Disorder Patients**
ALTINBAŞ K., Yesilbas D., Ince B., Cansiz A., SILAN F., ÖZDEMİR Ö., Guloksuz S.
TURK PSIKIYATRI DERGISI, cilt.29, sa.2, ss.73-78, 2018 (SSCI)
- XII. **The prevalence of human papillomavirus (HPV) genotypes detected by PCR in women with normal and abnormal cervico-vaginal cytology**
BEYAZIT F., SILAN F., Gencer M., Aydin B., Paksoy B., ÜNSAL M. A., ÖZDEMİR Ö.
GINEKOLOGIA POLSKA, cilt.89, sa.2, ss.62-67, 2018 (SCI-Expanded)
- XIII. **Possible association between germline methylenetetrahydrofolate reductase gene polymorphisms and psoriasis risk in a Turkish population**
KILIÇ S., ÖZDEMİR Ö., SILAN F., IŞIK S., YILDIZ Ö., KARAAGACLI D., SILAN C., OGRETMEN Z.
Clinical and Experimental Dermatology, cilt.42, sa.1, ss.8-13, 2017 (SCI-Expanded)
- XIV. **THE MEFV GENE PATHOGENIC VARIANTS AND PHENOTYPE-GENOTYPE CORRELATION IN CHILDREN WITH FAMILIAL MEDITERRANEAN FEVER IN THE CANAKKALE POPULATION**
BATTAL F., SILAN F., TOPALOĞLU N., AYLANÇ H., YILDIRIM Ş., Binnetoglu K. F., TEKİN M., KAYMAZ N., ÖZDEMİR Ö.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.19, sa.2, ss.23-28, 2016 (SCI-Expanded)
- XV. **Prevalence and mutations of β -thalassemia trait and abnormal hemoglobins in premarital screening in Çanakkale province, Turkey.**
Uludağ A., UYSAL A., Uludağ A., Ertekin Y. H., Tekin M., KÜTÜK B., Silan F., Özdemir Ö.
Balkan journal of medical genetics : BJMG, cilt.19, ss.29-34, 2016 (SCI-Expanded)
- XVI. **Associations of fractalkine receptor (CX3CR1) and CCR5 gene variants with hypertension, diabetes and atherosclerosis in chronic renal failure patients undergoing hemodialysis**
BAĞCI B., Bağci G., Huzmeli C., Sezgin I., ÖZDEMİR Ö.
INTERNATIONAL UROLOGY AND NEPHROLOGY, cilt.48, sa.7, ss.1163-1170, 2016 (SCI-Expanded)
- XVII. **The CYP4502D6*4 and*6 alleles are the molecular genetic markers for drug response: implications in colchicine non-responder FMF patients**
Yalcintepe S., ÖZDEMİR Ö., SILAN C., Ozen F., ULUDAĞ A., CANDAN F., SILAN F.
EUROPEAN JOURNAL OF DRUG METABOLISM AND PHARMACOKINETICS, cilt.41, sa.3, ss.281-286, 2016 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Vitamin D Receptor Gene BSM1, FOK1, APA1, and TAQ1 Polymorphisms and the Risk of Atopic Dermatitis**
KILIÇ S., SILAN F., Hiz M. M., IŞIK S., OGRETMEN Z., ÖZDEMİR Ö.
JOURNAL OF INVESTIGATIONAL ALLERGOLOGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.26, sa.2, ss.106-110, 2016 (SCI-Expanded)
- XIX. **KRAS, BRAF oncogene mutations and tissue specific promoter hypermethylation of tumor suppressor SFRP2, DAPK1, MGMT, HIC1 and p16 genes in colorectal cancer patients**
BAĞCI B., SARI M., KARADAYI K., Turan M., ÖZDEMİR Ö., Bağci G.
CANCER BIOMARKERS, cilt.17, sa.2, ss.133-143, 2016 (SCI-Expanded)
- XX. **The relationship between C-reactive protein rs3091244 polymorphism and ankylosing spondylitis**

- Akbal A, REŞORLU H, Gokmen F, Savas Y, ZATERİ C, Sargin B, BOZKURT E, SILAN F, ÖZDEMİR Ö.
INTERNATIONAL JOURNAL OF RHEUMATIC DISEASES, cilt.19, sa.1, ss.43-48, 2016 (SCI-Expanded)
- XXI. **Hyperimmunoglobulin D Syndrome: Case Report**
Sen H, SILAN F, Binnetoglu E, Gunes F, Akurut C, ULUDAĞ A, ÖZDEMİR Ö.
ARCHIVES OF RHEUMATOLOGY, cilt.30, sa.3, ss.244-246, 2015 (SCI-Expanded)
- XXII. **Aldosterone Synthase CYP11B2 Gene Promoter Polymorphism in a Turkish Population With Chronic Kidney Disease**
YILMAZ M, Sari I, BAĞCI B, Gumus E, ÖZDEMİR Ö.
IRANIAN JOURNAL OF KIDNEY DISEASES, cilt.9, sa.3, ss.209-214, 2015 (SCI-Expanded)
- XXIII. **BcII-RFLP profiles for serum amyloid A1 and mutated MEFV gene prevalence in chronic renal failure patients requiring long-term hemodialysis**
Ozdemir O, Kayatas M, Cetinkaya S, YILDIRIM M. E., SILAN F, Kurtulgan H. K., Koksal B., Urfali M., CANDAN F.
RENAL FAILURE, cilt.37, sa.2, ss.292-296, 2015 (SCI-Expanded)
- XXIV. **The protective effect of MCP-1-2518 A > G promoter polymorphism in Turkish chronic renal failure patients requiring long-term hemodialysis**
BAĞCI B, Bağci G, CANDAN F, ÖZDEMİR Ö, Sezgin I.
INTERNATIONAL UROLOGY AND NEPHROLOGY, cilt.47, sa.3, ss.551-556, 2015 (SCI-Expanded)
- XXV. **Is the HLA B27 genotype a risk factor for psoriatic arthritis and psoriasis vulgaris?**
Ogretmen Z, Hiz M. M., SILAN F, Kosar S, ÖZDEMİR Ö.
TURKDERM-TURKISH ARCHIVES OF DERMATOLOGY AND VENEROLOGY, cilt.48, sa.3, ss.131-134, 2014 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Association of endothelial nitric oxide synthase Glu298Asp gene polymorphism in psoriasis cases with hypertension.**
Ogretmen Z, Hiz M. M., SILAN F, ULUDAĞ A, ÖZDEMİR Ö.
Annals of Saudi medicine, cilt.34, sa.4, ss.340-5, 2014 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Effects of the Chemokine Receptor 5 (CCR5)-Delta32 Mutation on Hepatitis C Virus-Specific Immune Responses and Liver Tissue Pathology in HCV Infected Patients**
Yilmaz A, Alagozlu H, Ozdemir O, Arici S.
HEPATITIS MONTHLY, cilt.14, sa.7, 2014 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Association Between Inherited Thrombophilia and Impaired Right Ventricular Function in Deep Vein Thrombosis Without Symptomatic Pulmonary Embolism**
AŞGÜN H. F., KIRILMAZ B., Saygi S, Ozturk O, SILAN F, KARATAĞ O, Kosar S, ÖZDEMİR Ö.
CLINICAL AND APPLIED THROMBOSIS-HEMOSTASIS, cilt.20, sa.3, ss.270-277, 2014 (SCI-Expanded)
- XXIX. **The prevalence of Familial Mediterranean Fever common gene mutations in patients with simple febrile seizures**
OZEN F, Kocak N, Kelekci S, Yildirim I. H., HACIMUTO G., ÖZDEMİR Ö.
EUROPEAN REVIEW FOR MEDICAL AND PHARMACOLOGICAL SCIENCES, cilt.18, sa.5, ss.657-660, 2014 (SCI-Expanded)
- XXX. **Relationship Between Response to Colchicine Treatment and MDR1 Polymorphism in Familial Mediterranean Fever Patients**
ULUDAĞ A, SILAN C, Atik S, Akurut C, Uludag A, SILAN F, ÖZDEMİR Ö.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.18, sa.2, ss.73-76, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Intercellular Adhesion Molecule-1 K469E and Angiotensinogen T207M Polymorphisms in Coronary Slow Flow**
GAZİ E, BARUTÇU A, Altun B, Temiz A, Bekler A, Urfali M, SILAN F, Colkesen Y, ÖZDEMİR Ö.
MEDICAL PRINCIPLES AND PRACTICE, cilt.23, sa.4, ss.346-350, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Methylenetetrahydrofolate Reductase Gene Germ-Line C677T and A1298C SNPs are Associated with Colorectal Cancer Risk in the Turkish Population**
Ozen F, Sen M, Ozdemir O.
ASIAN PACIFIC JOURNAL OF CANCER PREVENTION, cilt.15, sa.18, ss.7731-7735, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Endothelial function and germ-line ACE I/D, eNOS and PAI-1 gene profiles in patients with coronary**

- slow flow in the Canakkale population: multiple thrombophilic gene profiles in coronary slow flow**
GAZİ E., Temiz A., Altun B., BARUTÇU A., SILAN F., Colkesen Y., ÖZDEMİR Ö.
CARDIOVASCULAR JOURNAL OF AFRICA, cilt.25, sa.1, ss.9-14, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Association Between ABCB1 (MDR1) Gene Polymorphism and Unresponsiveness Combined Therapy in Chronic Hepatitis C virus**
Timucin M., Alagozlu H., ÖZDEMİR S., Ozdemir O.
HEPATITIS MONTHLY, cilt.13, sa.4, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXV. **The Proto-Oncogene KRAS and BRAF Profiles and Some Clinical Characteristics in Colorectal Cancer in the Turkish Population**
OZEN F., ÖZDEMİR S., ZEMHERİ E., HACIMUTO G., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.17, sa.2, ss.135-139, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **DOUBLE TRANSLOCATION: AN INTERESTING FAMILY HISTORY**
UYSAL A. O., ULUDAĞ A., SILAN F., Ercefen N., Zafer C., ÖZDEMİR Ö.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.16, sa.1, ss.77-80, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Possible Roles of the Xenobiotic Transporter P-glycoproteins Encoded by the MDR1 3435 C > T Gene Polymorphism in Differentiated Thyroid Cancers**
ÖZDEMİR S., ULUDAĞ A., SILAN F., Atik S. Y., Turgut B., ÖZDEMİR Ö.
ASIAN PACIFIC JOURNAL OF CANCER PREVENTION, cilt.14, sa.5, ss.3213-3217, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Prevalence of Common YMDD Motif Mutations in Long Term Treated Chronic HBV Infections in a Turkish Population**
Alagozlu H., ÖZDEMİR Ö., Koksall B., Yilmaz A., Coskun M.
ASIAN PACIFIC JOURNAL OF CANCER PREVENTION, cilt.14, sa.9, ss.5489-5494, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **The effect of 3-methylcholanthrene and butylated hydroxytoluene on glycogen levels of liver, muscle, testis, and tumor tissues of rats**
POLAT F., DERE E., Gul E., YELKUVAN İ., ÖZDEMİR Ö., BİNGÖL G.
TURKISH JOURNAL OF BIOLOGY, cilt.37, sa.1, ss.33-38, 2013 (SCI-Expanded)
- XL. **Combined Germline Variations of Thrombophilic Genes Promote Genesis of Lung Cancer**
Ozen F., POLAT F., ARSLAN S., Ozdemir O.
ASIAN PACIFIC JOURNAL OF CANCER PREVENTION, cilt.14, sa.9, ss.5449-5454, 2013 (SCI-Expanded)
- XLI. **The prevalence of VKORC1 1639 G > A and CYP2C9*2*3 genotypes in patients that requiring anticoagulant therapy in Turkish population**
SILAN C., DOĞAN Ö. T., Silan F., Kukulguven F. M., AŞGÜN H. F., Ozdemir S., ULUDAĞ A., Atik S., Gungor B., AKDUR S., et al.
MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, cilt.39, sa.12, ss.11017-11022, 2012 (SCI-Expanded)
- XLII. **Increased T-Allele Frequency of 677 C > T Polymorphism in the Methylenetetrahydrofolate Reductase Gene in Differentiated Thyroid Carcinoma**
ÖZDEMİR S., SILAN F., HASBEK Z., ULUDAĞ A., Atik S., Erselcan T., ÖZDEMİR Ö.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.16, sa.7, ss.780-784, 2012 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Alterations in Promoter Methylation Status of Tumor Suppressor HIC1, SFRP2, and DAPK1 Genes in Prostate Carcinomas**
Kilinc D., Ozdemir O., ÖZDEMİR S., KORĞALI E., Koksall B., USLU A., Gultekin Y. E.
DNA AND CELL BIOLOGY, cilt.31, sa.5, ss.826-832, 2012 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Recurrent Pregnancy Loss and Its Relation to Combined Parental Thrombophilic Gene Mutations**
ÖZDEMİR Ö., Yenicesu G. I., SILAN F., Koksall B., Atik S., Ozen F., Gol M., ÇETİN A.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.16, sa.4, ss.279-286, 2012 (SCI-Expanded)
- XLV. **Combined point mutations in codon 12 and 13 of KRAS oncogene in prostate carcinomas**
SILAN F., Gultekin Y., Atik S., Kilinc D., ALAN C., Yildiz F., ULUDAĞ A., ÖZDEMİR Ö.
MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, cilt.39, sa.2, ss.1595-1599, 2012 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Combined Effect of Factor V Leiden, MTHFR, and Angiotensin-Converting Enzyme (Insertion/Deletion) Gene Mutations in Hypertensive Adult Individuals: A Population-Based Study from Sivas and Canakkale, Turkey**

- DEMİREL Y., Dogan S., ULUDAĞ A., SILAN C., Atik S., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.15, sa.11, ss.785-791, 2011 (SCI-Expanded)
- XLVII. **Prevalence of known mutations in the MEFV gene in a population screening with high rate of carriers**
Ozdemir O., Sezgin I., Kurtulgan H. K., CANDAN F., Koksall B., Sumer H., Icgasioglu D., USLU A., Yildiz F., ARSLAN S., et al.
MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, cilt.38, sa.5, ss.3195-3200, 2011 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Increased T allele frequency in MTHFR C677T gene in thyroid carcinoma**
ÖZDEMİR S., SILAN F., Erselcan T., ULUDAĞ A., Ustun F., Colak A., Atik S., ÖZDEMİR Ö.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.19, 2011 (SCI-Expanded)
- XLIX. **The endemic RTL80V/I and RTM204V/I YMDD mutation profiles in a case of chronic hepatitis B**
ÖZDEMİR Ö., Alagozlu H., Timucin M., ÖZDEMİR S., KORKMAZ M., Koksall B., Ozen O.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.19, 2011 (SCI-Expanded)
- L. **In Vivo Evaluation of the Genotoxic Effects of Gonadotropins on Rat Reticulocytes**
Duran B., Koc O., OZDEMIRCI S., Topcuoglu A., ÖZDEMİR Ö.
CURRENT THERAPEUTIC RESEARCH-CLINICAL AND EXPERIMENTAL, cilt.72, sa.2, ss.60-70, 2011 (SCI-Expanded)
- LI. **Association between ABCB1 (MDR1) Gene 3435 C > T Polymorphism and Colchicine Unresponsiveness of FMF Patients**
Ozen F., SILAN C., ULUDAĞ A., CANDAN F., SILAN F., Ozdemir S., Atik S., ÖZDEMİR Ö.
RENAL FAILURE, cilt.33, sa.9, ss.899-903, 2011 (SCI-Expanded)
- LII. **Frequencies of micronuclei (MNi), nucleoplasmic bridges (NPBs), and nuclear buds (NBUDs) in farmers exposed to pesticides in Canakkale, Turkey**
Coskun M., Coskun M., ÇAYIR A., ÖZDEMİR Ö.
ENVIRONMENT INTERNATIONAL, cilt.37, sa.1, ss.93-96, 2011 (SCI-Expanded)
- LIII. **GJB2 35delG and Mitochondrial A1555G Mutations and Etiology of Deafness at the Gelibolu School for the Deaf in Turkey**
SILAN F., GÜÇLÜ O., KADIOGLU L. E., SILAN C., ATIK S., ULUDAĞ A., DEMIRAY A., ÖZDEMİR Ö., Derekoy F. S.
JOURNAL OF INTERNATIONAL ADVANCED OTOLOGY, cilt.7, sa.3, ss.361-371, 2011 (SCI-Expanded)
- LIV. **CCR2 Polymorphism in Chronic Renal Failure Patients Requiring Long-Term Hemodialysis**
Sezgin I., Koksall B., Bagci G., Kurtulgan H. K., ÖZDEMİR Ö.
INTERNAL MEDICINE, cilt.50, sa.21, ss.2457-2461, 2011 (SCI-Expanded)
- LV. **Frequency dependence of conductivity in intrinsic amorphous silicon carbide film, assessed through admittance measurement of metal insulator semiconductor structure**
OZDEMIR O., ATILGAN İ., AKAOGLU B., Sel K., KATIRCIOLU B.
THIN SOLID FILMS, cilt.497, ss.149-156, 2006 (SCI-Expanded)
- LVI. **Iodine-131 treatment and chromosomal damage: in vivo dose-effect relationship**
ERSELKAN T., SUNGU S., Ozdemir S., TURGUT B., DOGAN D., OZDEMIR O.
EUROPEAN JOURNAL OF NUCLEAR MEDICINE AND MOLECULAR IMAGING, cilt.31, sa.5, ss.676-684, 2004 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Prognostic Prediction of BRCA Mutations by F-18-FDG PET/CT SUVmax in Breast Cancer**
ÖZDEMİR S., SILAN F., Akgun M. Y., Araci N., Cirpan I., Ozturk F. K., ÖZDEMİR Ö.
MOLECULAR IMAGING AND RADIONUCLIDE THERAPY, cilt.30, sa.3, ss.158-168, 2021 (ESCI)
- II. **Diagnostic outcomes for genetic testing of 54 genes in pregnancy loss using array CGH method: A two-year retrospective study Gebelik kayıplarında 54 genin array CGH methoduyla yapılan tanısal sonuçları: İki yıllık retrospektif çalışma**
PAKSOY B., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.
Jinekoloji-Obstetrik ve Neonatoloji Tıp Dergisi, cilt.17, sa.4, 2020 (Hakemli Dergi)

- III. **Tedaviyi Etkileyen Tarama Testleri**
KARAKAYA T., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
Türkiye Klinikleri Sağlık Bilimleri Dergisi, 2020 (Hakemli Dergi)
- IV. **Is BCL11B a potential candidate gene for the diffuse cutaneous mastocytosis: A case report**
SILAN F., ALBUZ B., Bourouba R., ÖZTÜRK M., YILDIZ O., ÖZDEMİR Ö.
Cumhuriyet Medical Journal, cilt.42, sa.3, 2020 (Hakemli Dergi)
- V. **MEME KANSERLİ HASTALAR VE BİRİNCİ DERECEYAKINLARINDA PERİFERAL TRANSKRİPTOMPROFİLLERİNİN ARAŞTIRILMASI**
ERDİŞ E., YÜCEL B., ÖZDEMİR Ö.
Bozok Tıp Derg. cilt.9, sa.4, ss.27-31, 2019 (Hakemli Dergi)
- VI. **Warfarin Resistance: A Case Report**
GÖNLÜGÜR U., GÖNLÜGÜR U., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.
EURASIAN JOURNAL OF EMERGENCY MEDICINE, cilt.18, sa.1, ss.61-63, 2019 (ESCI)
- VII. **The diagnostic accuracy of non-invasive fetal RhD genotyping by using cell-free fetal DNA in maternal plasma. (Maternal plazmadaki hücre dışı serbest fetal DNA kullanılarak girişimsel olmayan fetal RhD genotiplemesinin tanısal doğruluğu)**
Akurut Ç., SILAN F., YALÇINTEPE S., ÖZDEMİR Ö.
FAMILY PRACTICE AND PALLIATIVE CARE, cilt.4, sa.1, ss.1-6, 2019 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Prenatal diagnosis of aneuploidies and microdeletion/duplication in amniotic fluid and fetal aborted material by QF-PCR and MLPA analysis.**
Ari E., ÖZDEMİR Ö., Djurovic J., SILAN F.
Biomed Genet Genomics, cilt.3, sa.1, ss.1-6, 2018 (Hakemli Dergi)
- IX. **The clinical, cytogenetics and molecular characterization of inverted duplication/deletion of chromosome 8p in a boy with mental and motor retardation: Genotype-phenotype correlation in a case report**
SILAN F., BOUROUBA R., KARAKAYA T., YILDIZ O., PAKSOY B., URFALI M., ÖZDEMİR Ö.
Egyptian Journal of Medical Human Genetics, cilt.19, sa.4, ss.437-441, 2018 (Scopus)
- X. **Evaluation of the physical and biological dosimetry methods in iodine-131-treated patients**
Özdal A., ERSELCAN T., ÖZDEMİR Ö., ÖZGÜVEN Y., Silov G., Erdoğan Z.
World Journal of Nuclear Medicine, cilt.17, sa.4, ss.253-260, 2018 (ESCI)
- XI. **The frequency of toll-like receptor 4 gene polymorphism in ankylosing spondylitis and its relationship between disease activity.**
Sargin B., AKBAL A., REŞORLU H., SAVAŞ Y., ZATERİ C., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
The European Research Journal, 2017 (Hakemli Dergi)
- XII. **THE FREQUENCY OF TOLL-LIKE RECEPTOR 4 GENE POLYMORPHISM IN ANKYLOSING SPONDYLITIS AND ITS RELATIONSHIP BETWEEN DISEASE ACTIVITY**
SARGIN B., AKBAL A., REŞORLU H., SAVAŞ Y., ZATERİ C., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
THE EUROPEAN RESEARCH JOURNAL, 2017 (Hakemli Dergi)
- XIII. **Kanser Etyolojisinde Tetikleyici Moleküler Mekanizmalar**
ÖZDEMİR Ö., Kuru B., PAKSOY B., SILAN F.
Türkiye Klinikleri Journal of Medical Genetics-Special Topics, cilt.2, sa.2, ss.74-87, 2017 (Hakemli Dergi)
- XIV. **Çok Parametrel ve Çoklu Bilinmeyenli Kanser**
ÖZDEMİR Ö.
Türkiye Klinikleri Journal of Medical Genetics-Special Topics, cilt.2, sa.2, ss.60-68, 2017 (Hakemli Dergi)
- XV. **Kanser Etiyolojisinde Tetikleyici Moleküler Mekanizmalar**
ÖZDEMİR Ö., KURU B., PAKSOY B., SILAN F.
Türkiye Klinikleri J Med Genet-Special Topics, cilt.2, sa.2, ss.74-87, 2017 (Hakemli Dergi)
- XVI. **Günümüzde Kanser Tanısında Kullanılan Geçerli ve Güvenilir Moleküler Tetkikler**
Yalcintepe S., ÖZDEMİR Ö., Guler Z., SILAN F.
Türkiye Klinikleri Journal of Medical Genetics-Special Topics, cilt.2, sa.2, ss.113-122, 2017 (Hakemli Dergi)
- XVII. **Macular and choroidal thickness of children with Familial Mediterranean Fever gene mutation**

- BATTAL F., AYLANÇ H., YILDIRIM Ş., YELİZ E., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
Family Practice and Palliative Care, ss.23-28, 2017 (Hakemli Dergi)
- XVIII. **The GJB2 gene mutation profiles in hearing impaired patients from Western Turkey, Canakkale**
SILAN F., KANKAYA D., KARAKAYA T., PAKSOY B., TÜRÜNZ V., ÖZDEMİR Ö.
Biomedical Genetics and Genomics, cilt.2, sa.2, ss.1-5, 2017 (Hakemli Dergi)
- XIX. **A mosaic infertile case of isodicentric Y-chromosome with duplicated SRY, SHOX and deleted AZF locus**
ÖZDEMİR Ö., PAKSOY B., SILAN F.
Biomedical Genetics and Genomics, cilt.2, sa.1, ss.1-3, 2017 (Hakemli Dergi)
- XX. **Fatma Silan, Duygu Kankaya, Taner Karakaya, Baris Paksoy, Volkan Turunz and Ozturk Ozdemir. The GJB2 gene mutation profiles in hearing impaired patients from Western Turkey, Canakkale.**
SILAN F., KANKAYA D., KARAKAYA T., PAKSOY B., TÜRÜNZ V., ÖZDEMİR Ö.
Biomedical Genetics and Genomics, cilt.2, sa.2, ss.1-5, 2017 (Hakemli Dergi)
- XXI. **Hypermethylated promoter profiles for tumour suppressor APC p53 MSH6 and MGMT genes in CRC tumours**
ŞIK E., ÖZDEMİR Ö., KÜÇÜK KURTULGAN H., URFALI M., ŞEN M., SILAN F.
Journal of Biomedical Research, cilt.2, sa.6, ss.41-47, 2016 (Scopus)
- XXII. **A mental and motor retarded dysmorphic case with heterozygous 1p36 deletion. Comparable results from cytogenetic MicroArray CGH FISH and MLPA techniques**
SILAN F., YILDIZ O., URFALI M., GÜLER Z., ÖZDEMİR Ö.
Merit Research Journal of Medicine and Medical Sciences, 2016 (Hakemli Dergi)
- XXIII. **308G/A and 238G/A polymorphisms in the TNF-alpha gene may not contribute to the risk of arthritis among Turkish psoriatic patients**
IŞIK S., SILAN F., KILIÇ S., HİZ M. M., ÖGRETMEN Z., ÖZDEMİR Ö.
EGYPTIAN RHEUMATOLOGIST, cilt.38, sa.4, ss.313-317, 2016 (ESCI)
- XXIV. **Hypermethylated promoter profiles for tumour suppressor APC p53 MSH6 and MGMT genes in CRC tumours**
ŞIK E., ÖZDEMİR Ö., KÜÇÜK KURTULGAN H., URFALI M., SILAN F.
Pyrex Journal of Biomedical Research, 2016 (Hakemli Dergi)
- XXV. **Comparison of the thrombophilic gene polymorphisms and recurrent pregnancy loss. Results on combined gene effect of FV Leiden FVR2 FXIII MTHFR A1298C and C677T PAI 1 4G 5G and ACE I D genes in RPL Women from Minsk Belarus and Canakkale Sivas Turkey**
YILDIZ O., SILAN F., ÖZDEMİR Ö., KURU B., MOSSE I., KILCHEVSKY A., GONCHAR A., SELDYAR N.
Biomedical Genetics and Genomics, 2016 (Hakemli Dergi)
- XXVI. **An infertile case of 47 XYY syndrome without autistic spectrum. Cost effective well define of extra Y chromosome by GTG C bandings QF PCR and FISH analyses**
ÖZDEMİR Ö., PAKSOY B., GÜRGEN A., URFALI M., YILDIZ O., ULUDAĞ A., SILAN F.
Cumhuriyet Tıp Dergisi, 2016 (Hakemli Dergi)
- XXVII. **GÜNGÖR ANÇ SILAN F KILINÇ N GENCER M ULUDAĞ A COŞAR E KOC E OZDEMİR Ö Is 9qh Positivity A Risk Factor For Molar Pregnancy 2016 14 15**
GÜNGÖRÇAKIR A., SILAN F., GENCER M., ULUDAĞ A., COŞAR E., KOÇ E., ÖZDEMİR Ö.
Jinekoloji - Obstetrik ve Neonatoloji Tıp Dergisi, ss.14-15, 2016 (Hakemli Dergi)
- XXVIII. **9qh liği Molar Gebelik İçin Bir Risk Faktörü mü**
ÇAKIR GÜNGÖR A. N., SILAN F., KILINÇ N., GENCER M., ULUDAĞ A., COŞAR E., KOÇ E., ÖZDEMİR Ö.
Jinekoloji - Obstetrik ve Neonatoloji Tıp Dergisi, 2016 (Hakemli Dergi)
- XXIX. **Triploidy Diploidy Mosaisizm Diandry and Uniparental Isodisomy Fetus with Omphalocele and Contracted Finger**
SILAN F., ÇAKIR GÜNGÖR A. N., URFALI M., ULUDAĞ A., ÖZDEMİR Ö.
Family Medicine & Medical Science Research, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXX. **Multiple Inherited Thrombophilic Gene Polymorphisms in Spontaneous Abortions in Turkish Population**

Yalcıtepe S., ÖZDEMİR Ö., HACİVELİOĞLU S. Ö., Akurut C., Koc E., ULUDAĞ A., Cosar E., SILAN F.
INTERNATIONAL JOURNAL OF MOLECULAR AND CELLULAR MEDICINE, cilt.4, sa.2, ss.120-127, 2015 (ESCI)

XXXI. Tiroid Kanserinde Moleküler Etyolojik Faktörler Derleme

ÖZDEMİR S., ÖZDEMİR Ö.

Cumhuriyet Journal Medical, cilt.36, ss.128-146, 2014 (Hakemli Dergi)

XXXII. Tiyopentalin rat karaciğer NADPH sitokrom P 450 redüktaz NADH Sitokrom b5 redüktaz ve N Nitrozodimetilamin demetilaz enzim aktiviteleri üzerindeki etkisi

ÖZDEMİR S., SİLİĞ Y., ÖZDEMİR Ö., ÇETİNKAYA Ö.

Cumhuriyet Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.22, sa.4, ss.193-195, 2000 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. Biyoteknoloji esasları ve tıbbi genetikte yeni uygulama alanları

ÖZDEMİR Ö., SILAN F.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, Munis DÜNDAR, Editör, MG GRUP MATBAACILIK, KAYSERİ 2016;syf 935- 958, Kayseri, ss.539-556, 2016

II. Kardiyovasküler sistem hastalıklarına genetik yaklaşım

SILAN F., ÖZDEMİR Ö.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, Munis DÜNDAR, Editör, MG GRUP MATBAACILIK, Kayseri, ss.935-958, 2016

III. Kardiyovasküler Hastalıkların Genetiği

SILAN F., ÖZDEMİR Ö.

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, Munis DüNDAR, Editör, Erciyes Üniversitesi, 2016

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. De novo GABRB3 c.103G>A mutation detected in a patient with epilepsy and speech retardation

AKBAŞ N. E., SÖNMEZ V., AKCAN M. B., MUTLUER Y. E., CELİK K. M., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.

6. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 16 Eylül 2021

II. Preliminary results to propose the prognostic algorithm for PET/CT SUVmax values and BRCA1/2 mutations in breast cancers.

ÖZDEMİR S., SILAN F., AKGÜN M. Y., KOÇ ÖZTÜRK F., ÖZDEMİR Ö.

European Biotechnology Congress 24-26 September 2020 Prague, VIENNA, Viyana, Avusturya, 24 - 26 Eylül 2020, cilt.1, ss.7-9

III. Oculocutaneous albinism caused by a compound heterozygous mutations in TYR gene: a case report

AKCAN M. B., BAKIOĞLU KAYA D., SÖNMEZ V., KABLAN A., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.

Ulusal tıbbi genetik kongresi 2020, Online, Türkiye, 20 Kasım 2020

IV. HbF veya HbA2 seviyelerinde farklılığı bulunan bireylerde Kruppel-like factor 1 (KLF1) ve Hemoglobin subunit delta (HBD) genlerinde saptanan mutasyonların genotip-fenotip ilişkisinin incelenmesi

KARAKAYA T., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.

Ulusal tıbbi genetik kongresi 2020, Online, Türkiye, 20 Kasım 2020

V. Multiple pterygia, joint contractures, hypoplastic lungs and hydrops: A rare case of lethal multiple pterygium syndrome

BAKIOĞLU KAYA D., AKCAN M. B., SÖNMEZ V., KABLAN A., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.

Ulusal tıbbi genetik kongresi 2020, Online, Türkiye, 20 Kasım 2020

VI. ÇOMÜ Tıbbi Genetik Tanı Merkezi'nde Spinal Musküler Atrofi Taşıyıcılığı Açısından Genotiplendirilen Olguların SMN1/SMN2 Genlerinin Kopya Sayılarının Analizi

ÖZTÜRK M., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.

Ulusal tıbbi genetik kongresi 2020, Online, Türkiye, 20 Kasım 2020

- VII. **Tekrarlayan Gebelik Kaybı olan olguların kopya sayısı değişikliklerinin profillemesi**
YILDIZ O., SILAN F., KARAKAYA T., ÖZDEMİR Ö.
Ulusal tıbbi genetik kongresi 2020, Online, Türkiye, 20 Kasım 2020
- VIII. **Additional point mutations in ACAN and GATA4 genes in an atypical achondroplasia patient with platyspondyly and congenital heart defect.**
SÖNMEZ V., KARAKAYA T., ALBUZ B., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress 2020, Prag, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020
- IX. **A rare lethal multiple pterygium syndrome caused by a homozygous point mutation In CHRNG gene:a case report.**
AKCAN M. B., ALBUZ B., KABLAN A., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.
European Biotechnology Congress 2020, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020
- X. **Investigation of autoinflammatory genes in patients with conventional treatment-resistant dermatological diseases Poster presentation,**
IŞIK S., ALBUZ B., AKBAŞ N. E., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress 2020, Prag, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020
- XI. **Chromatin remodelling dysfunction and CHD2 related epilepsy:Reports of two unrelated child.**
KABLAN A., ALBUZ B., AKBAŞ N. E., KARAKAYA T., SÖNMEZ V., AKCAN M. B., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress 2020, Prag, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020
- XII. **The Genomics of Arthrogryposis, a Complex Trait: Candidate Genes and Further Evidence for Oligogenic Inheritance**
ÖZDEMİR S., SILAN F., AKGÜN M. Y., KOÇ ÖZTÜRK F., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress 2020, Prag, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020
- XIII. **A Case Of Coffin-Siris Syndrome With Atypical Phenotype Caused By A Novel De Novo Mutation In ARID1B Gene.**
ALBUZ B., AKBAŞ N. E., KARAKAYA T., SÖNMEZ V., AKCAN M. B., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress 2020, Prag, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020
- XIV. **A novel variant for SQSTM1 gene in a patient with frontotemporal dementia.**
OCAK Ö., KARAKAYA T., ALBUZ B., AKBAŞ N. E., SÖNMEZ V., AKCAN M. B., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress 2020, Prag, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020
- XV. **A Homozygous Nonsense Mutation In MTHFR Gene Causes A Severe Phenotype: Hypotonia And Hydrocephalus. Poster presentation**
ALBUZ B., MALÇOK Ü. A., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress 2020, Prag, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020
- XVI. **HOMOZYGOUS FRAMESHİFT MUTATİON İN DDB2 GENE İNDUCED SQUAMOUS CELL AND BASAL CELL CARCİNOMAS İN A CHİLD WİTH XERODERMA PİGMENTOSUM**
AKBAŞ N. E., ALBUZ B., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
V.International Participated Erciyes Medical Genetics Days Congress, Nevşehir, Türkiye, 20 Şubat 2020
- XVII. **A Rare Chromosomal Aneuploidy That Diagnosed With Array CGH And MLPA Validation : Trisomy 4 in a fetus**
SÖNMEZ V., ALBUZ B., KARAKAYA T., AKBAŞ N. E., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
V.International Participated Erciyes Medical Genetics Days Congress, Nevşehir, Türkiye, 20 Şubat 2020
- XVIII. **A Novel Combined C.1630T>>C AND C.1579G>>A Point Mutations in ALOX12B Gene in A Rare Autosomal Recessive Congenital Ichthyosis : A Case Report**
ALBUZ B., AKBAŞ N. E., AYLANÇ H., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
1st Bursa International Genetics Days: Dermatogenetics Symposium, Bursa, Türkiye, 09 Ocak 2020
- XIX. **Novel Missense Mutation in Phosoholipase C-Gamme-2 Gene (PLCG2) Causes Cold-Induced Psoriasis : A Case raport**
SILAN F., ALBUZ B., SÖNMEZ V., ÖZDEMİR Ö.
1st Bursa International Genetics Days: Dermatogenetics Symposium, Bursa, Türkiye, 09 Ocak 2020
- XX. **BCL11B gene may be a candidate gene for mastocytosis in a patient with partial trisomy of distal 14q**

- ALBUZ B., SILAN F., ÖZTÜRK M., YILDIZ O., ÖZDEMİR Ö.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.156-1156
- XXI. **A rare heterochromatin polymorphism of chromosome 6 associated with recurrent miscarriage: A case report**
ALBUZ B., SILAN F., ÖZTÜRK M., KARAKAYA T., ÖZDEMİR Ö.
13.Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.0
- XXII. **Mosaic Trisomy 9 Presenting With Congenital Diaphragmatic Hernia And Facial Dysmorphism**
Öztürk M., DEMİR B., Arayici S., Demir S., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.
13th Balcan Human Genetic Congress, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019
- XXIII. **The c.1397CG and c.3209GA mutations in exon 10 of CFTR gene in an infertile men with oligoastenozoospermia**
SILAN F., DİNÇSOY BİR F., ERSAY A. R., KARAKAYA T., ÖZDEMİR Ö.
VII Baltic Genetics Congress, Riga, Letonya, 24 - 27 Ekim 2018, cilt.16, ss.255
- XXIV. **Apolipoprotein E ve Faktör V G1691A LEİDEN Gen Polimorfizminin Derin Venöz Tromboz Gelişimi Üzerine Etkisi**
KATRANCIOĞLU N., MANDUZ Ş., KARAHAN O., AYDIN M., ÖZDEMİR Ö., DOĞAN K.
10. TKDCD Ulusal Kongresi, Türkiye, 17 - 21 Ekim 2018, cilt.16, ss.139
- XXV. **Frameshift mutation in N-acetyl-glutamate synthase (NAGS) gene in a consanguineous family: three deceased cases before diagnosis**
SILAN F., Karakaya T., Bir F. D., Paksoy B., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress, Athens, Yunanistan, 26 - 28 Nisan 2018, cilt.280
- XXVI. **Distal trisomy 3q and distal monosomy 11q in a mother and child with neurodevelopmental delay, short stature, facial dysmorphism and digital malformations**
ÖZDEMİR Ö., Karakaya T., Bir F. D., Yildiz O., SILAN F.
European Biotechnology Congress, Athens, Yunanistan, 26 - 28 Nisan 2018, cilt.280
- XXVII. **Rare disease or rare diagnosed diseases: Blau syndrome with a rare mutation in exon 9 of NOD2 gene from Canakkale**
SILAN F., Djurovic J., Bir F. D., SILAN C., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress, Athens, Yunanistan, 26 - 28 Nisan 2018, cilt.280
- XXVIII. **A case with 10q22.3q23.2 microdeletion syndrome and mosaic Klinefelter syndrome**
Bir F. D., ÖZDEMİR Ö., Karakaya T., Yildiz O., SILAN F.
European Biotechnology Congress, Athens, Yunanistan, 26 - 28 Nisan 2018, cilt.280
- XXIX. **Importance of CYP450 genes rs16947, rs2740574 and rs776746 polymorphisms in colchicine resistance or side effects in FMF patients**
SILAN C., Urfali M., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.
European Biotechnology Congress, Athens, Yunanistan, 26 - 28 Nisan 2018, cilt.280
- XXX. **Loss of heterozygosity (LOH) of the TBX18 and MRAP2 genes in a case with unilateral renal agenesis and central obesity**
SILAN F., YÖRÜK YAYAR Ö., DİNÇSOY BİR F., KARAKAYA T., PAKSOY B., ÖZDEMİR Ö.
Erciyes Tıp Genetik Günleri 2018, Kayseri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018, cilt.40, ss.74
- XXXI. **Çanakkale popülasyonunda HBB(Hemoglobin Subunit Beta) geni mutasyon profilleri**
SILAN F., KARAKAYA T., DİNÇSOY BİR F., ÖZDEMİR Ö.
3.Hematolojik Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 14 - 16 Şubat 2018, ss.65
- XXXII. **Kliniğimizde Takip Edilen Kadın Hastalarda Servikal Neoplaziyi Değerlendirmek İçin Kullanılan Pap Smear ve HPV DNA Test Sonuçlarının Retrospektif Analizi**
BEYAZİT F., SILAN F., GENCER M., AYDIN B., PAKSOY B., ÜNSAL M. A., ÖZDEMİR Ö.
İstanbul Üniversitesi 7. Kadın Doğum Günleri, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Aralık 2017
- XXXIII. **Whole exome sequencing reveals potential oligogenic inheritance and candidate novel genes in patients with arthrogryposis**
BAYRAM Y., ULUDAĞ ALKAYA D., pehlivan d., Gezdirici A., SILAN F., ÖZDEMİR Ö., ELÇİOĞLU H. N., YILDIZ O., YAVUZ Ş., TÜYSÜZ B.

American Society of Human Genetics 67th Annual Meeting, 17 - 21 Ekim 2017

- XXXIV. **Two candidate genes for recurrent pregnancy loss and infertility: Could ZP3 and UPK3B give us new diagnostic and therapeutic approach?**
SILAN F., PAKSOY B., KARAKAYA T., YILDIZ O., URFALI M., ÖZDEMİR Ö.
World BioDiscovery Congress 2017, Sofia, Bulgaria, Sofya, Bulgaristan, 17 - 19 Temmuz 2017, cilt.20, ss.20113
- XXXV. **Clinical and molecular characterization of SLC7A gene that located in 14q11.2 locus in a seconder infertile rare case with lysinuric protein intolerance**
SILAN F., Paksoy B., Urfali M., Karakaya T., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.256
- XXXVI. **A balanced non-reciprocal translocated case with recurrent abortions: The importance and validity of conventional cytogenetics analysis in balanced translocations detection when comparing to the MicroArray-CGH technique**
ÖZDEMİR Ö., Urfali M., Paksoy B., Karakaya T., Yildiz O., SILAN F.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.256
- XXXVII. **The microdeletion of 15q11.2 locus encompassing TUBGCP5, NIPA1, NIPA2, and CYFIP1 genes in an epileptic case with macrocephaly, attention-deficit/hyperactivity disorder (ADHD), speech and motor delay**
ÖZDEMİR Ö., Yildiz O., Karakaya T., Paksoy B., Urfali M., SILAN F.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.256
- XXXVIII. **A mental and motor retarded case with derivative chromosome 8p rearrangements: Genotype-phenotype correlation in a case report**
SILAN F., Karakaya T., Yildiz O., Paksoy B., Urfali M., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.256
- XXXIX. **The comparison of telomeric DNA length in different biological materials in various cancers by real-time PCR amplification of circulating tumour DNA**
Urfali M., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress, Dubrovnik, Hırvatistan, 25 - 27 Mayıs 2017, cilt.256
- XL. **A unique keratosis pattern in a case of epidermolytic hyperkeratosis: Report of a case in 46,XX,9qh karyotype"**
ÖĞRETMEN Z., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
2nd International Dermatology and Cosmetology Congress (INDERCOS 2017), İstanbul, Türkiye, 15 - 18 Mart 2017
- XLI. **Association between severity of coronary artery disease with genetic polymorphisms MDR 1 and eNOS**
öztürk u., GAZİ E., ÖZDEMİR Ö., AKŞİT E., BEKLER A., TEMİZ A., BARUTÇU A.
32. Uluslararası Katılımlı Kardiyoloji Kongresi, 20 - 23 Ekim 2016
- XLII. **Is MDR polymorphism related to acute coronary syndrome live under antiaggregant treatment**
GAZİ E., BEKLER A., BARUTÇU A., ÖZDEMİR Ö.
Uluslararası katılımlı TürkKardiyoloji Kongresi, 20 - 23 Ekim 2016
- XLIII. **Is MDR 1 polymorphism related to acute coronary syndrome live under antiaggregant treatment**
GAZİ E., öztürk u., BEKLER A., BARUTÇU A., TEMİZ A., AKŞİT E., ÖZDEMİR Ö.
32. Uluslararası Katılımlı Türk Kardiyoloji Kongresi, 20 - 23 Ekim 2016
- XLIV. **Mental ve motor geriliği olan dismorfik olguda heterozigot 1p36 delesyonu Sitogenetik moleküler sitogenetik ArrayCGH FISH ve MLPA tekniklerinin heterozigot delesyon saptama etkinliklerinin karşılaştırılması**
ÖZDEMİR Ö., URFALI M., YILDIZ O., SILAN F.
XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongrresi. Official Journal of Turkish Society of medical Genetics, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XLV. **The possible association of some thrombophilic gene polymorphisms with deep vein thrombosis and pulmonary thromboembolism**
YILDIRIM M. E., KÜÇÜK KURTULGAN H., Kılıçgün H., ÖZDEMİR Ö., BETON O., TEKİN Y. K.
XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongrresi. Official Journal of Turkish Society of medical Genetics, İzmir, Türkiye, 5 - 09

Ekim 2016

- XLVI. **Fenotipik olarak normal fakat habitüel abortus öyküsü olan bayanda nadir rastlanılan dengeli non resiprokal 5p 14p translokasyonu Dengeli transloke olguların doğru tanısında kromozom analizinin önemi ve MicroArray CGH yöntemine üstünlüğü**
URFALI M., ÖZDEMİR Ö., PAKSOY B., SILAN F.
XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XLVII. **The crucial role of Factor V Leiden mutation in cardiovascular complications in psoriasis**
SILAN F., ÖĞRETMEN Z., ÖZDEMİR Ö.
25TH EADV, 28 Eylül - 02 Ekim 2016
- XLVIII. **Assessment of BMP 6 polymorphism and relationship with disease activity in Ankylosing Spondylitis patients**
ÖZTOPUZ R. Ö., SILAN F., AKBAL A., COŞKUN Ö., ÖZDEMİR Ö.
EUROPEAN BIOTECHNOLOGY CONFERENCE, Riga, Letonya, 5 - 07 Mayıs 2016
- XLIX. **Clinical characteristics and cytogenetic abnormalities of chromosome 22q11.2 syndrome: Results from thirteen patients with variable phenotypes**
Silan F., PAKSOY B., Ozdemir O.
European Biotechnology Conference, Letonya, 5 - 07 Mayıs 2016, cilt.231
- L. **The thrombophilic gene polymorphisms and recurrent pregnancy loss dilemma: From Minsk/Belarus and Canakkale - Sivas/Turkish populations**
SILAN F., Mosse I., Gonchar A., Sedlyar N., Kilchevsky A. V., Kuru B., ÖZDEMİR Ö., Ozdemir O.
European Biotechnology Conference, Riga, Letonya, 5 - 07 Mayıs 2016, cilt.231
- LI. **Assessment of BMP-6 polymorphism and relationship with disease activity in Ankylosing Spondylitis patients**
Öztopuz R. Ö., Silan F., Akbal A., Coşkun Ö., Özdemir Ö.
European Biotechnology Conference, Letonya, 5 - 07 Mayıs 2016, cilt.231
- LII. **Alterations in the telomere length distribution of cell-free DNA in human cancer**
Urfali M., SILAN F., Tan Y. Z., Celiker F., Guler Z., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Conference, Letonya, 5 - 07 Mayıs 2016, cilt.231
- LIII. **Associations of fractalkine receptor CX3CR1 and CCR5 gene variants with hypertension diabetes and atherosclerosis in chronic renal failure patients undergoing hemodialysis**
BAĞCI B., bağci g., huzmeli c., SEZGİN İ., ÖZDEMİR Ö.
European Human Genetics Conference 2016, Barcelona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016
- LIV. **Assessment of BMP 6 polymorphism and relationship with disease activity in Ankylosing Spondylitis patients 05 07 May 2016 Riga LATVIA Journal of Biotechnology 231 S23**
Oztopuz O., SILAN F., AKBAL A., Coskun O., ÖZDEMİR Ö.
European Biotchnology Congress, Riga, Letonya, 5 - 07 Mayıs 2016
- LV. **The thrombophilic gene polymorphisms and recurrent pregnancy loss dilemma From Minsk Belarus and Canakkale Sivas Turkish populations 05 07 May 2016 Riga LATVIA Journal of Biotechnology 231 S20**
SILAN F., Mosse I., Gonchar A., Sedlyar N., Kilchevsky A., YILDIZ O., Kuru B., ÖZDEMİR Ö.
European Biotchnology Congress, Riga, Letonya, 5 - 07 Mayıs 2016
- LVI. **the thrombophilic gene polymorphisms and Recurrent Pregnancy Loss dilemma from Misk Belarus and Canakkale Sivas Turkish populations**
SILAN F., Mosse I., Kilchevsky A., Gonchar A., Sedlyar N., Kuru B., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Conference, Riga, Letonya, 5 - 07 Mayıs 2016
- LVII. **A Case report of an infertile man with Isodicentric Y Chromosome mosaicism with duplicated SRY SHOX and deleted AZF regions**
SILAN F., URFALI M., ÖZDEMİR Ö.
Eurobiotech2016, 5 - 07 Mayıs 2016
- LVIII. **Assesment of BMP-6 polymorphism and relationship with disease acitvity in Ankylosing Spondylitis patients**

ÖZTOPUZ R. Ö., SILAN F., AKBAL A., COŞKUN Ö., ÖZDEMİR Ö.

European Biotechnology Congress, 5 - 07 Mayıs 2016

- LIX. **Mental Retardasyon Kısa Boy ve Dismorfik Yüz Bulguları ile Karakterize DiGeorge Sendromlu Olgu FISH Yöntemi ile Doğru Tanı Çanakkale Deneyimi 29 30 Nisan 2016 Çanakkale**
Kuru B., SILAN F., ULUDAĞ A., URFALI M., YILDIZ O., ÖZDEMİR Ö.
1. Trakya Üniversiteler Birliği Yüksek Lisans Öğrenci Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 29 - 30 Nisan 2016
- LX. **UGT1A1 GENE MUTATIONS MAY CAUSE MYCOPHENOLATE MOFETIL INDUCED LEUCOPENIA AFTER RENAL TRANSPLANTATION A CASE REPORT**
BAKIRDÖĞEN S., SILAN F., ÖZKUL F., ARIK M. K., SILAN C., ALTINIŞIK H. B., ÖZDEMİR Ö.
Gevher Nesibe Tıp Günleri 2016 ve Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- LXI. **The RFLP profiles at BRAF V600E mutations in thyroid FNAB nodules**
ÖZDEMİR S., ASIK M., SILAN F., ÖZDEMİR Ö., TAN Y. Z., ARI E., EROGLU M., UKINC K.
European Biotechnology Congress, Bucharest, Romanya, 7 - 09 Mayıs 2015, cilt.208
- LXII. **Microtia, micrognati, facial dysmorphism, short stature and mental retardation: A rare case with Meirer-Gorlin syndrome**
Paksoy B., SILAN F., YILDIZ O., ÖZDEMİR Ö., TAS Z. T.
European Biotechnology Congress, Bucharest, Romanya, 7 - 09 Mayıs 2015, cilt.208
- LXIII. **The microdeletion/microduplication profiles in spontaneously aborted fetal materials: Double blind results of QF-PCR and MLPA techniques**
SILAN F., ARI E., ULUDAĞ A., YILDIZ O., ISIN B., PAKSOY B., URFALI M., ÖZDEMİR Ö.
European Biotechnology Congress, Bucharest, Romanya, 7 - 09 Mayıs 2015, cilt.208
- LXIV. **KRAS BRAF oncogene mutations and tissue specific promoter hypermethylation of tumor suppressor HIC 1 P16 DAPK1 SFRP2 and MGMT genes in colorectal cancer patients**
BAĞCI B., SARI M., KARADAYI K., ÖZDEMİR Ö.
EUROPEAN HUMAN GENETICS CONFERENCE, GLASKOW, Birleşik Krallık, 6 - 09 Temmuz 2015
- LXV. **A case of 47 XYY syndrome without behavioral and emotional difficulties Cost effective well define of extra Y chromosome by GTG Cbandings and FISH analysis**
ÖZDEMİR Ö., SILAN F., PAKSOY B., CAMER G.
International Biotechnology Congress, BÜKREŞ, Romanya, 7 - 09 Mayıs 2015
- LXVI. **Familial X chromosome translocation Xq triplication and SHOX gene deletion with short stature**
SILAN F., PAKSOY B., YILDIZ O., ÖZDEMİR Ö.
International Biotechnology Congress, BÜKREŞ, Romanya, 7 - 09 Mayıs 2015
- LXVII. **The relationship between germ line MTHFR C677T and A1298C polymorphisms and psoriasis**
KILIÇ S., ÖZDEMİR Ö., SILAN F., DAMLA K., SILAN C., ÖĞRETMEN Z.
International Biotechnology Congress, BÜKREŞ, Romanya, 7 - 09 Mayıs 2015
- LXVIII. **Short stature and other clinical findings of a case with karyotype 46 XYdel Y q11 2 12 mar**
ÖZDEMİR Ö., ÇOLAK A., EĞİLMEZ H.
. Abstracts of the 1th European Cytogenetics Conference, Türkiye, 22 Haziran 1997 - 25 Mart 2015
- LXIX. **Association of eNOS Glu298Asp gene polymorphism with family history of psoriasis P 1109**
ÖĞRETMEN Z., HIZ M. M., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
23rd EADV Congress Building Bridges, Amsterdam, Hollanda, 8 - 12 Ekim 2014
- LXX. **TNF Alpha G308A polymorphism is a risk factor for diabetes among psoriatic patients P 1650**
HIZ M. M., ÖĞRETMEN Z., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
23rd EADV Congress Building Bridges, Amsterdam, Hollanda, 8 - 12 Ekim 2014
- LXXI. **The rates of eNOS Glu298Asp gene polymorphism among psoriatic patients in Çanakkale Turkey J Exp Clin Med 31 2 128 2014**
HIZ M. M., ÖĞRETMEN Z., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.
3 rd Scientific Writing and Stereology Workshop, Türkiye, 8 - 12 Nisan 2014, cilt.31, ss.128
- LXXII. **ÇANAKKALE DE AİLEVİ AKDENİZ ATEŞİ OLAN ÇOCUKLARDA Mefv GEN MUTASYONLARI VE FENOTİP GENOTİP İLİŞKİSİ**

BATTAL F., SILAN F., TOPALOĞLU N., YILDIRIM Ş., AYLANÇ H., BİNNETOĞLU F. K., TEKİN M., KAYMAZ N., ÖZDEMİR Ö.

10. ULUDAĞ PEDIATRİ KİŞ KONGRESİ, Türkiye, 16 - 19 Mart 2014, ss.35-36

LXXIII. **The relationship between psoriasis and TNF alpha G308A and G238T polymorphisms P 180**

ÖĞRETMEN Z., SILAN F., HIZ M. M., ATİK YALÇINTEPE S., KIRILMAZ B., ÖZDEMİR Ö.

4th Congress of the Psoriasis International Network, 4 - 06 Temmuz 2013, cilt.27, ss.1-77

LXXIV. **The relationship between psoriasis and tnf alpha g308a and g238a polymorphisms**

ÖĞRETMEN Z., SILAN F., merve meliha h., Sinem Atik Y., KIRILMAZ B., ÖZDEMİR Ö.

JOURNAL OF THE EUROPEAN ACADEMY OF DERMATOLOGY AND VENEREOLOGY, 1 - 03 Temmuz 2013

LXXV. **P06 206 The possible role of the xenobiotic transporter P glycoprotein polymorphism that encoded by the MDR1 3435 C T gene in the susceptibility of differentiated thyroid cancer**

ÖZDEMİR S., ULUDAĞ A., SILAN F., SİNEM A., TURGUT B., ÖZDEMİR Ö.

European Human Genetics Conference.Nürnberg-GERMANY 23-26 June 2012., NÜRNBERG, Almanya, 23 - 26

Haziran 2012, cilt.20, ss.199

LXXVI. **P06 205 Evaluation of CYP2C9 and CYP2D6 gene polymorphisms in thyroid cancer**

ULUDAĞ A., ÖZDEMİR S., SILAN C., ATİK S., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.

European Human Genetics Conference. Nürnberg-GERMANY 23-26 June 2012, 23 - 26 Haziran 2012, cilt.20, ss.198

LXXVII. **6 P76 Increased T allele frequency in MTHFR C677T gene in thyroid carcinoma**

ÖZDEMİR S., SILAN F., ERSELCAN T., ULUDAĞ A., ÜSTÜN F., ÇOLAK A., ATİK S., ÖZDEMİR Ö.

8th European Cytogenetic Conference, 02-05 July 2011, Porto, Portekiz, 2 - 05 Temmuz 2011, cilt.19, ss.175

LXXVIII. **Adelosa İdiyopatik Skolyozda MATN 1 ve LCT C13910T Gen Polimorfizmi**

YILMAZ H., ZATERİ C., ULUDAĞ A., BAKAR C., KOŞAR Ş., ÖZDEMİR Ö.

23.Ulusal Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Kongresi. Türk Fiz Rehab Derg 2011:57 Özel Sayı;1-334.p-146, Türkiye, 11 - 15 Mayıs 2011

LXXIX. **Anjiotensin konverting enzim gen polimorfizmi I D ve esansiyel hipertansiyon arasındaki ilişki Populasyon çalışması**

ATİK S., DEMİREL Y., SILAN F., DOĞAN S., AŞGÜN H. F., ÖZDEMİR Ö.

I. Uluslararası Katılımlı Kök Hücre Sempozyumu, Samsun, Türkiye, 29 Eylül - 01 Ekim 2010

LXXX. **Akciğer kanseri olgularında K ras kodon 12 13 mutasyon sıklığı ve tümör dokularına özgü TS promotör bölge metilasyon profilleri**

ARSLAN S., KÖKSAL B., ÖZDEMİR Ö., DOĞAN Ö. T., YILDIZ F., AKKURT İ.

11. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 28 - 30 Ekim 2009

LXXXI. **Tumoral tissue specific promoter hypermethylation of tumor supressor genes SFRp2 p16 DAPK1 HIC and MGMT in a case with non small cell carcinoma A case report**

ARSLAN S., DOĞAN T., KOKSAL B., YILDIRIM M., GUMUS C., ELAGOZ C., AKKURT I., ÖZDEMİR Ö.

7th European Cytogenetics Conference, 4 - 07 Temmuz 2009

LXXXII. **P 4 14 In Vivo Evaluation Of Micronuclei In Rat Reticulocytes For The Relative Efficacy Of Genomic Instability In Medical Radiation Exposure**

EĞİLMEZ H., GÜL E., ERSELCAN T., GÜMÜŞ C., ÖZDEMİR S., ÖZDEMİR Ö.

5.th European Cytogenetics Conference, 4-7 June 2005, Madrid, İspanya, 4 - 07 Haziran 2005, cilt.13, ss.109-110

LXXXIII. **PS 68 Acut effect of I 131 treatment on chromosomes**

ERSELCAN T., SÜNGÜ S., ÖZDEMİR S., ORBAY D., ÖZDEMİR Ö.

Annual Congress of the European Association of Nuclear Medicine, 25-29 Aug 2001, NAPOLİ, İtalya, 25 - 29

Ağustos 2001, cilt.28, ss.1092

LXXXIV. **Sister chromatide exchange frequency in women that exposed to biomass in a village of central anatolia**

SÜNGÜ S., ÇINAR Z., AKKURT İ., ÖZDEMİR Ö., SEYFİKLİ Z.

Third European Conference, 7 - 10 Temmuz 2001

LXXXV. **In vivo DNA methylation of E coli DH 5 and Top10F strains by cytosine 5 methyltransferase M Msp1**

ÖZDEMİR Ö., HORNBY P.

XIII. Ulusal Biyokimya Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Mart 1996

- LXXXVI. **5 Azodeoksisitidinin Baz analogu insan kromozomları üzerindeki etkisinin incelenmesi**
ÖZDEMİR Ö., SEZGİN İ., ÇOLAK A.
II. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, Türkiye, 22 - 24 Eylül 1990
- LXXXVII. **Popülasyonda sentromer polimorfizmi**
ÖZDEMİR Ö., SEZGİN İ., ÇOLAK A.
Atatürk Üniversitesi X. Ulusal Biyoloji kongresi, Türkiye, 18 - 20 Temmuz 1990
- LXXXVIII. **Kangal köpeklerinde Canis familiaris kromozomal arařtırmalar**
ÖZDEMİR Ö., SEZGİN İ., COLAK A.
IX. Ulusal Biyoloji Kongresi, Türkiye, 21 - 23 Eylül 1988

Desteklenen Projeler

- SILAN C., SILAN F., ÖZDEMİR Ö., URFALI M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Ailesel Akdeniz Ateşi olan hastalarda kolşisin tedavi yanıtlarının Sitokrom P450 CYP2D6, CYP2A3 ve CYP2A4 polimorfizmleri ile arasındaki ilişkinin araştırılması, 2015 - 2017
- GAZİ E., ÖZTÜRK U., ÖZDEMİR Ö., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Akut koroner sendrom tanısı ile başvuran , asetilsalisilik asit veya klopidogrel kullanan hastalarda MDR1 ve eNOS T786C gen polimorfiziminin araştırılması, 2014 - 2015
- SILAN F., ÖZDEMİR Ö., ÇAKIR GÜNGÖR A. N., AKURUT Ç., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Maternal Kandan Fetal DNA İzolasyonu ve Fetal RhD Analizi, 2014 - 2014
- GAZİ E., SILAN F., ÖZDEMİR Ö., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Koroner yavaş akımı olan hastalarda ateroskleroz ile ilgili gen polimorfizmi varlığı ve carotis intima-media kalınlığı, endotel fonksiyonlarının ile ilişkisi, 2013 - 2014
- ÖĞRETMEN Z., SILAN F., KIRILMAZ B., ÖZDEMİR Ö., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Psoriasisli hastalarda Kardiyolojik risk faktörleri ile ACE, eNOS, FVL, GJB2 polimorfizmlerinin ilişkilerinin araştırılması, 2011 - 2012
- GÜÇLÜ O., DEREKÖY F. S., SILAN F., ÖZDEMİR Ö., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Maksiller Sinüsün Nazal Nitrik Oksit Sentezinde Rolünün İncelenmesi, 2010 - 2012

Metrikler

- Yayın: 359
Atıf (WoS): 430
Atıf (Scopus): 533
H-İndeks (WoS): 11
H-İndeks (Scopus): 14

Burslar

- Radiodiagnogical, histopathological and FISH analysis of different tumoral tissues (epithelial and bone marrow) from long term N'-ethyl-N'-nitrosourea (ENU) treated rats, NATO, 2000 - Devam Ediyor
The molecular mechanism of action of azacytidine (Desitabine), NATO, 1994 - Devam Ediyor

Ödüller

- ÖZDEMİR Ö., SILAN F., The microdeletion/microduplication profiles in spontaneously aborted fetal materials: Double blind results of QF-PCR and MLPA techniques, European Biotechnology Thematic Association, Mayıs 2015
ÖZDEMİR Ö., The RFLP profiles at BRAF V600E mutations in thyroid FNAB nodules. International Biotechnology Congress. 7-9 May 2015, Bucharest/ROMANIA. Bu araştırma Poster 2. 'İlęi ile ödüllendirilmiştir., En iyi poster 2'lük

ödülü. Uluslararası Biyoteknoloji Kongresi, 7-9 Mayıs 2015 Butabeşte/ROMANIA/2015, Mayıs 2015
ÖZDEMİR Ö., SILAN F., Variable R.Msp1 fragmentation in genomic DNA due to DNA hypomethylation in CRF patients with MTHFR C677T gene polymorphism: from genetics to epigenetics., European Human Genetics Conference, Mayıs 2014
ÖZDEMİR Ö., SILAN F., Sitogenetik Sonuçları Olan Bir Tek Gen Defekti: Prematur Chromatide Separation, Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalılar Sempozyumu, Aralık 2013
ÖZDEMİR Ö., Analysis of Ki-ras Exon 2 Gene Mutations in 3-Methylcholanthrene and Butylated Hydroxytoluene-Induced Rat Lung Tissues, Poster Teşfik (Birincilik) ödülü, Çukurova Üniversitesi ADANA / 2003, Nisan 2003
ÖZDEMİR Ö., Increased cell proliferation and R.Msp1 fragmentation in testicular tissue of rat induced by 5-aza-2'-deoxycytidine., Prof Dr. Altan GÜNALP 1. lik Ödülü Osman Gazi Üniversitesi / 2001, Ocak 1997