

## Asst. Prof. Engin Altundağ

### Personal Information

Email: engin.altundag@omu.edu.tr

Web: <https://avesis.omu.edu.tr/engin.altundag>

### International Researcher IDs

ORCID: 0000-0001-8841-1426

Publons / Web Of Science ResearcherID: B-2264-2018

Yoksis Researcher ID: 160227

### Education Information

Expertise In Medicine, Ondokuz Mayıs University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2009 - 2016  
Undergraduate, Gazi University, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Turkey 2000 - 2007

### Academic Titles / Tasks

Ondokuz Mayıs University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2018 - Continues

Expert, Ondokuz Mayıs University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2016 - Continues

Research Assistant, Ondokuz Mayıs University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2009 - 2016

### Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Intrafamilial clinical variability of CTLA-4 insufficiency hindering early diagnosis**  
KÖKCÜ KARADAĞ Ş. İ., HANCIOĞLU G., Akcam B., Altundağ E., BARIŞ S., Yıldırın A.  
KLINISCHE PADIATRIE, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Clinical, cytogenomic, and molecular characterization of isodicentric Y-chromosome and prediction of testicular sperm retrieval outcomes in azoospermic and severe oligozoospermic infertile men**  
Abur Ü., Güneş S., Hekim N., Akar Ö. S., Altundağ E., Aşçı R.  
JOURNAL OF ASSISTED REPRODUCTION AND GENETICS, vol.39, no.12, pp.2799-2810, 2022 (SCI-Expanded)
- III. **Impaired respiratory burst contributes to infections in PKC-deficient patients**  
Neehus A., Moriya K., Nieto-Patlan A., Le Voyer T., Levy R., Ozen A., AYDINER E., BARIŞ S., Yıldırın A., Altundağ E., et al.  
JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE, vol.218, no.9, 2021 (SCI-Expanded)
- IV. **Multiscale analysis of SRY-positive 46,XX testicular disorder of sex development: Presentation of nine cases**  
Akar Ö. S., Güneş S., Abur Ü., Altundağ E., Aşçı R., ONAT O. E., ÖZÇELİK T., Ogur G.  
ANDROLOGIA, vol.52, no.11, 2020 (SCI-Expanded)
- V. **Chromosomal and Y-chromosome microdeletion analysis in 1,300 infertile males and the fertility outcome of patients with AZFc microdeletions**  
Abur Ü., Güneş S., Aşçı R., Altundağ E., Akar Ö. S., Ayas B., Karadağ Alpaslan M., Ogur G.  
ANDROLOGIA, vol.51, no.11, 2019 (SCI-Expanded)
- VI. **Impact of Fluorescent In Situ Hybridization Aberrations and CLLU1 Expression on the Prognosis of Chronic Lymphocytic Leukemia: Presentation of 156 Patients from Turkey**

- Abur Ü., Ogur G., Akar Ö. S., Altundağ E., Aymelek H. S., Özathlı D., Turgut M.  
 TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, vol.35, no.1, pp.61-65, 2018 (SCI-Expanded)
- VII. Impact of CYP21A2 Gene Mutations on Clinical Management of Congenital Adrenal Hyperplasia  
 SANRI A., özyilmaz b., MUTLU ALBAYRAK H., ALTUNDAĞ E., KARADAĞ ALPASLAN M., can yilmaz g., kara c., OĞUR M. G.  
 JCRPE JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.9, no.1, pp.25, 2017 (SCI-Expanded)
- VIII. Premature ovarian failure due to tetrasomy X in an adolescent girl  
 Kara C., Utyol A., Yilmaz A., Altundağ E., Ogur G.  
 EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.173, no.12, pp.1627-1630, 2014 (SCI-Expanded)

### **Articles Published in Other Journals**

- I. Genetic Burden and Outcome of Cystic Hygromas Detected Antenatally: Results of 93 Pregnancies from a Single Center in the Northern Region of Turkey  
 Aymelek H. S., Ogur G., TOSUN M., Abur Ü., Altundağ E., Çelik H., Kurtoglu E., Malatyalioglu E., Akar Ö. S., Alper T.  
 JOURNAL OF MEDICAL ULTRASOUND, vol.27, no.4, pp.181-186, 2019 (ESCI)
- II. Frequency and risk factors of neural tube defects in Samsun province  
 SANRI A., KARAYEL M., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., ÇELİK H., TOSUN M., AYGÜN C., OĞUR G.  
 Cumhuriyet Tıp Dergisi (ELEKTRONİK), vol.40, no.4, pp.413-420, 2018 (Peer-Reviewed Journal)

### **Books & Book Chapters**

- I. PRİMER HİPERPARATİROİDİZM VE GENETİK  
 ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S.  
 in: PARATİROİD HASTALIKLARI, POLAT CAFER, Editor, ANKARA NOBEL TIP KİTABEVLERİ, Ankara, pp.77-86, 2019

### **Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings**

- I. Yeni Nesil Dizileme Yöntemi İle MODY Olgularımızın Değerlendirilmesi: Tek Merkez Klinik Deneyimi  
 ALTUNDAĞ E., AKIN L., YILMAZ A., AYDIN H. M.  
 5. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, 9 - 11 March 2023
- II. Likit Biyopsi Yöntemiyle Hedefe Yönelik Tedavi Alan 2 Olgu Sunumu  
 DOĞAN Ç., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., ABUR Ü.  
 2. Genetikte Güncel Tedaviler Sempozyumu, Turkey, 5 - 06 October 2019
- III. Three Patients with Joubert Syndrome and KIF7 gene mutations: Genotype phenotypecorrelation  
 ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., ABUR Ü., SANRI A., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.  
 13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, vol.22, pp.107
- IV. Nadir Görülen Hajdu-Cheney Sendromlu Bir Olgu Sunumu  
 DOĞAN Ç., ABUR Ü., YILMAZ A., SANRI A., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.  
 4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Turkey, 25 - 27 September 2019
- V. Clinical Heterogeneity of Recombination activating Gene 2(RAG2) could be seen in G35A mutation  
 HANCIOĞLU G., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., YILDIRAN A.  
 2019 meeting of the European Society for Immunodeficiencies, 18 - 21 September 2019
- VI. A Novel Case With NFKB2 Mutation of Tatal Alopecia, Autoimmunity, Central Hypothyroism:  
 Acombined Immunodeficiency  
 HANCIOĞLU G., ALTUNDAĞ E., YILDIRAN A.  
 2019 Meeting of the European Society For Immunodeficiencies, 18 - 21 September 2019
- VII. Hemophagocytic Syndrome with IKBKB and RAG2 homozygous mutations

- HANCIOĞLU G., ALTUNDAĞ E., YILDIRAN A.  
2019 Meeting of The European society for Immunodeficiencies, 18 - 21 September 2019
- VIII. Is it 21pstk? A case of a hidden trisomy 20p arise from the balanced translocations  
AKAR Ö. S., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., DOĞAN Ç., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.31
- IX. A case report with 18q deletion syndrome characterized by severe skin findings  
DOĞAN Ç., ABUR Ü., SANRI A., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Turkey, 21 - 23 February 2019
- X. Evaluation of Clinical, Cytogenetic and Molecular Parameters in SRY-positive 46,XX Testicular Disorder of Sex Development: Presentation of Nine Cases  
AKAR Ö. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., AŞCI R., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., KARADAĞ ALPASLAN M., GÜNEŞ S.  
European Human Genetics Conference, 16 - 19 June 2018
- XI. IKBKB GENİNDE HOMOZİGOT MUTASYONU OLAN AĞIR KOMBİNE İMMÜN YETMEZLİKLİ (SCID) BİR VAKA  
ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., HANCIOĞLU G., GÜMÜŞKAPTAN Ç., YILDIRAN A.  
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XII. Mutation frequency, clinical and prognostic impact of calreticulin gene in patients with essential thrombocytosis and primary myelofibrosis  
AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., ATAY M. H., TURGUT M.  
European Human Genetics Conference 2018 Milan Italy, Milan, Italy, 16 - 19 June 2018
- XIII. INTELLECTUAL DISABILITY ASSOCIATED WITH A SEXCHROMOSOMAL ANEUPLOIDY: PRESENTATION OF TWOCASES WITH 48,XXYY  
DOĞAN Ç., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., AŞCI R., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2018, Kayseri, Turkey, 7 - 10 March 2018, pp.57
- XIV. A novel mutation in FBN1 gene in a family with Thoracic Aortic Disorders  
AKAR Ö. S., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., DOĞAN Ç., YALÇIN H. Y., SOYLU K., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2018, Kayseri, Turkey, 7 - 10 March 2018, vol.40, pp.60
- XV. Bir Vaka Nedeniyle Frajil X Sendromu Ve Paternal Geçiş  
MUTLU ALBAYRAK H., SANRI A., YALÇIN H. Y., AYMELEK H. S., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., OĞUR M. G.  
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 11 - 13 October 2017
- XVI. Array-CGH'in invdupdel(8p) Kromozom Yapılanmasında 'Klinik Tanıma' Katkısı: invdupdel(8p)'li İki Çocuk Hasta Sunumu  
AKAR Ö. S., YALÇIN H. Y., SANRI A., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G.  
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- XVII. 18q21.2 delesyonu ve Pitt-Hopkins Sendromu  
MUTLU ALBAYRAK H., SANRI A., ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G.  
3. Çocuk Genetik Sempozyumu, 11-13 Ekim 2017, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- XVIII. Subtelomerik FISH ile Tanı Alan ve Array-CGH ile Tanımlanan, Alışılmadık Şekilde Yapılanmış Bir 8q24.3 Duplikasyonu: 46,XY,der(15)t(8 15)(q24.3 p11) dn  
AKAR Ö. S., SANRI A., YALÇIN H. Y., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G.  
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- XIX. A NEW GENE RESPONSIBLE FROM MOLAR TOOTH SIGN AND CLEFT PALATE: PYRUVATE DEHYDROGENASE PHOSPHATASE REGULATORY SUBUNIT (PDPR)  
OĞUR M. G., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., MUTLU ALBAYRAK H., ATTIE BITACH T.  
Erciyes Medical Journal, 11 May - 13 December 2017, vol.39
- XX. A Male Case of Aromatase Deficiency with a Novel CYP19A1 Mutation  
ABUR Ü., ATMACA A., Scott H., Gagliardi L., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., BAYRAK İ. K., OĞUR M. G.  
Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, Turkey, 23 - 25 February 2017, vol.9
- XXI. Williams Syndrome Associated with Isolated Growth Hormone Deficiency: Is It Just a Coincidence?  
OĞUR M. G., KARA C., YALÇIN H. Y., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., BAYSAL M. K., AYDIN H. M.  
Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, 23 - 25 February 2017, vol.9

- XXII. **Association of developmental delay, congenital adrenal hypoplasia, duchenne muscular dystrophy and glycerol kinase deficiency: a rare Xp21 contiguous gene deletion syndrome**  
ALTUNDAĞ E., KARA C., SANRI A., MUTLU ALBAYRAK H., YALÇIN H. Y., OĞUR M. G.  
Erciyes Medical Genetics Days 2017, 11 - 13 May 2017, vol.39, pp.5000
- XXIII. **Impact of CYP21A2 Gene Mutations on Clinical Management of Congenital Adrenal Hyperplasia**  
SANRI A., özyılmaz b., MUTLU ALBAYRAK H., ALTUNDAĞ E., KARADAĞ ALPASLAN M., Can Yılmaz G., kara c., OĞUR M. G.  
2. EGE ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU 23-25 ŞUBAT 2017, 23 - 25 February 2017
- XXIV. **Aromataz Eksikliği Olan ve CYP19A1 Geninde Yeni Bir Mutasyon Saptanan Erkek Bir Olgu**  
ABUR Ü., ATMACA A., HAMİSH S., GAGLİARDI L., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., BAYRAK İ. K., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.  
2.ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU23-25 ŞUBAT İZMİR, 23 - 25 February 2017
- XXV. **Cyp21a2 Gen Mutasyonlarının Konjenital Adrenal Hiperplazi Klinik Yönetimi Üzerine Etkileri**  
SANRI A., ÖZYILMAZ B., MUTLU ALBAYRAK H., ALTUNDAĞ E., KARADAĞ ALPASLAN M., CAN YILMAZ G., KARA C., OĞUR G.  
2. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, 23 - 25 February 2017
- XXVI. **Miyeloproliferatif Hastalıklar ve Alt Gruplarında JAK2 V617F Mutasyonunun Dağılımı Klinik ve Hematolojik Korelasyon**  
AYMELEK H. S., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., TURGUT M., KELKİTLİ E., GÜMÜŞKAPTAN Ç., OĞUR M. G.  
12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi / 5 - 9 Ekim 2016 / ÇEŞME, İZMİR, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXVII. **Myeloproliferatif Hastalıklar ve Alt Gruplarında, JAK2 Mutasyonunun Dağılımı, Klinik ve Hematolojik Korelasyon**  
AYMELEK H. S., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., TURGUT M., KELKİTLİ E., GÜMÜŞKAPTAN Ç., OĞUR M. G.  
12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXVIII. **aCGH de Saptanan 2q37 Mikrodelesyonu Ve 17p13 3 Duplikasyonu Birlikte**  
DOĞAN Ç., SANRI A., ABUR Ü., YALÇIN H. Y., ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G.  
12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi / 5 - 9 Ekim 2016 / ÇEŞME,İZMİR, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXIX. **MVK, NLRP3, TNFRSF1 and MEFV gene mutation profile of patients with autoinflammatory disease report of 286 pediatric patients from Northern Anatolia**  
ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G., ABUR Ü., MUTLU ALBAYRAK H., Çeliksoy H., G.A.PAUL A., KARADAĞ ALPASLAN M., YILDIRAN A.  
EUROPEAN HUMAN GENETICS CONFERENCE, 21 - 24 May 2016
- XXX. **Impact of fluorescent in situ hybridization (FISH) aberrations and CLLU1 expression on the prognosis of chronic lymphocytic leukemia (CLL)**  
ABUR Ü., OĞUR M. G., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., TURGUT M.  
European Human Genetics Conference 2016, Barcelona, Spain, 21 - 24 May 2016
- XXXI. **Amplification of chromosome 21 in childhood all is associated with a poor outcome and is often without a TEL AML1 fusion report of 115 patients from northern Turkey**  
MUTLU ALBAYRAK H., OĞUR M. G., ÖZDEMİR S., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., ALBAYRAK C.  
European Human Genetics Conference, Barselona, Spain, 21 - 24 May 2016, vol.24
- XXXII. **A New Face oF Inherited Recessive Cutis Laxa ATP6V0A2 gene mutations associated with metabolic defects**  
OĞUR M. G., MALFAİT F., ABUR Ü., YILMAZ A., MUTLU ALBAYRAK H., ALTUNDAĞ E., AYGÜN H. C.  
EUROPEAN HUMAN GENETICS CONFERANCE, 21 - 24 May 2016
- XXXIII. **MVK NLRP3 TNFRSF1A and MEFV gene mutation profile of patientswith autoinflammatory diseases report of 286 pediatric patients from Northern Anatolia**  
ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G., ABUR Ü., MUTLU ALBAYRAK H., ÇELİKSOY H., G.A.PAUL A., KARADAĞ ALPASLAN M., YILDIRAN A.  
EUROPEAN HUMAN GENETICS CONFERENCE, 21 - 24 May 2016
- XXXIV. **Impact of fluorescent in situ hyridization FISH aberrrrations and cllu1 expression on the prognosis of chronic lymphocytic leukemia CLL**

- ABUR Ü., OĞUR M. G., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., TURGUT M.  
EUROPEAN HUMAN GENETICS CONFERENCE, 21 - 24 May 2016
- XXXV. **Amplification of chromosome 21 in childhood ALL**  
MUTLU ALBAYRAK H., OĞUR M. G., ÖZDEMİR S., ABUR Ü., AKAR Ö., ALTUNDAĞ E., ALBAYRAK C.  
ES HUMAN GENETICS, 21 - 24 May 2016
- XXXVI. **Clinical and Molecular Cytogenetic (FISH) Diagnosis of Williams-Beuren Syndrome: Results from 22 Children with WBS**  
AKAR Ö. S., OĞUR M. G., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., CEYHAN BİLGİCİ M. N., ABUR Ü., MUTLU ALBAYRAK H., BAYSAL M. K.  
Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Turkey, 11 - 13 February 2016
- XXXVII. **Ağır büyümeye geriliği gösteren nadir bir 12Q14 mikrodelesyon sendromu olgusu ve dengeli translokasyon birlikteliği**  
ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., ABUR Ü., YALÇIN H. Y., KARA C., OĞUR M. G.  
III. NÖROMETABOLİK DİSMORFOLOJİ SEMPOZYUMU 10-12 MART İSTANBUL, İstanbul, Turkey, 10 - 12 March 2016
- XXXVIII. **AKUT LÖSEMİ DE MLL GEN DÜZENSİZLİKLERİ VE 11 KROMOZOM İLİŞKİSİ TRANSLOKASYONLARIN PROGNOSTİK ETKİSİ**  
AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., YILDIRAN A., ALBAYRAK C., TURGUT M.  
II. Hematolojik Genetik Sempozyumu 24-26 ŞUBAT İZMİR, İzmir, Turkey, 24 - 26 February 2016
- XXXIX. **Akut Lösemi de MLL Gen Duzensizlikleri ve 11. Kromozom İlişkili Translokasyonların Prognostik Etkisi**  
AYMELEK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., YILDIRAN A., ALBAYRAK C., TURGUT M.  
2. Hematolojik Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, 24 - 26 February 2016
- XL. **A new Face Of Inherited Recessive Cutis Laxa:ATP6V0A2 gene mutations associated with metabolic defects**  
ABUR Ü., OĞUR M. G., YILMAZ A., MUTLU ALBAYRAK H., ALTUNDAĞ E., AYGÜN H. C.  
Uluslararası Katkılı 'xxGevher Nesibe Tıp Günleri 2016'xx Tibbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi 11-13 ŞUBAT KAYSERİ, Turkey, 11 - 13 February 2016
- XLI. **Frequency of Neural Tube Defects in Samsun Province and Risk Factors for Neural tube Defects**  
SANRI A., Karayel M., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., ÇELİK H., ALPER Y. T., MALATYALIOĞLU H. E., KÜÇÜKDÜK Ş., AYGÜN H. C., OĞUR M. G.  
Uluslararası Katkılı Gevher Nesibe Tıp Günü, 11 - 13 February 2016
- XLII. **FREQUENCY OF NEURAL TUBE DEFECTS IN SAMSUN PROVINCE AND RISK FACTORS FOR NEURAL TUBE DEFECTS**  
SANRI A., KARAYEL M., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., ÇELİK H., ALPER Y. T., TOSUN M., MALATYALIOĞLU H. E., AYGÜN H. C., KÜÇÜKDÜK Ş., et al.  
Uluslararası Katkılı 'Gevher Nesibe Tıp Günleri 2016' Tibbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi , 11 - 13 February 2016
- XLIII. **Erkek İnfertilitesinde Kromozom Anomalileri ve Y Mikrodelesyonu ve Azospermİ İlişkisi**  
ABUR Ü., AKAR Ö. S., AŞCI R., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., OĞUR M. G.  
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XLIV. **Prenatal Dönemde Saptanan 22q11 Duplikasyonu: Farklı Mekanizmalarla dup22q11 Oluşan İki Fetüs Sunumu**  
AKAR Ö. S., ALTUNDAĞ E., AYMELEK H. S., ABUR Ü., ÇELİK H., OĞUR M. G.  
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XLV. **EKZOM DİZİLEME İLE IFT80 GENİNDE HOMOZİGOTDELESYON SAPTANAN YENİ BİR POLİDAKTİLİ MOLAR DİŞ SENDROMU**  
OĞUR M. G., ÇAĞLAYAN A., BİLGUVAR K., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., GÜNEL M.  
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu / 22-24 Ekim 2015, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XLVI. **OMÜ Tip Fakültesi Çocuk Genetik Bilim Dalında Takip Edilen Mukopolisakkaridozlu Hastaların Değerlendirilmesi**  
MUTLU ALBAYRAK H., YILMAZ A., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., SANRI A., OĞUR M. G.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu / 22-24 Ekim 2015, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XLVII. **Array CGH de 2q37 Mikrodelesyon Saptanan AlbrightHerediter Osteodistrofisi AHO Benzeri Sendrom MUTLU ALBAYRAK H., YILMAZ A., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., SANRI A., OĞUR M. G.**
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu / 22-24 Ekim 2015, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XLVIII. **Kistik higroma kromozomal analiz sonuçları konjenital malformasyon anne yaşı ilişkileri ve fetal prognoz**
- AYMELIK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., TOSUN M., ÇELİK H., MALATYALIOĞLU H. E., AKAR Ö. S., ALPER Y. T.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XLIX. **SRY VE AZF GENLERİ VE X İNAKTİVASYONUNUN XX MALE KLİNİĞİNDEKİ ROLÜ**
- AKAR Ö. S., OĞUR M. G., KARADAĞ ALPASLAN M., ONAT O. E., ALTUNDAĞ E., ÖZCELİK H. T., GÜNEŞ S., AŞCI R.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- L. **QF PCR IN SIK GÖRÜLEN KROMOZOMALANÖPLOİDİLERİN HIZLI TANISINDAKİETKİNLİĞİNİN VALİDASYONU**
- AYMELIK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., ÇELİK H., ÖZDEŞ E.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu / 22-24 Ekim 2015, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- LI. **QF-PCR 'in Sık Görülen Kromozomal Anöploidilerin Hızlı Tanısındaki Etkinliğinin Validasyonu**
- AYMELIK H. S., OĞUR M. G., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., ÇELİK H., özdeş e.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu 22-24 Ekim 2015, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015
- LII. **SRY ve AZF Genleri ve X İnaktivasyonunun XX Male Kliniğindeki Rolü**
- AKAR Ö. S., OĞUR M. G., KARADAĞ ALPASLAN M., ONUR EMRE O., ALTUNDAĞ E., GÜNEŞ S., AŞCI R.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 22 - 24 October 2015
- LIII. **Erkek infertilitesinde Kromozom Anomamalileri Y Mikrodelesyonu ve Azospermİ İlişkisi**
- ABUR Ü., AKAR Ö. S., AŞCI R., ALTUNDAĞ E., AYMELIK H. S., KARADAĞ ALPASLAN M., DOĞAN Ç., OĞUR M. G.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 22 - 24 October 2015
- LIV. **Homozigot ve Heterozigot GLA c.508G>A Gen Mutasyonu (FABRY Hastalığı) Saptanan Aynı Aileden 14 Bireyin Klinik Değişkenliğinin Değerlendirilmesi**
- AKAR Ö. S., YILMAZ A., ARNDT R., GÖLNİTZ U., SABRİNA E., ARITÜRK N., ALTUNDAĞ E., TÜRKER H., CENGİZ K., OĞUR M. G.
- Homozigot ve Heterozigot GLA c.508G>A Gen Mutasyonu (FABRY Hastalığı) Saptanan Aynı Aileden 14 Bireyin Klinik Değişkenliğinin Değerlendirilmesi, Turkey, 30 September - 03 October 2013
- LV. **FAP Öyküsü Olan Bir Olgu ve APC Gen Mutasyonu: Genotip-Fenotip İlişkisi**
- ALTUNDAĞ E., Claes K., Poppe B., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELIK H. S.
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, 26 - 27 September 2013
- LVI. **FAP ÖYKÜSÜ OLAN BİR OLGU VE APC GEN MUTASYONU GENOTİP FENOTİP İLİŞKİSİ**
- ALTUNDAĞ E., CLAES K., POPPE B., SÜLLÜ Y., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELIK H. S.
- IULUSAL ÇOCUK GENETİK SEMPOZYUMU 26-27 EYLÜL 2013 İZMİR, İzmir, Turkey, 26 - 27 September 2013
- LVII. **NADİR GÖRÜLEN Y KROMOZOM YAPISAL ANOMALİSİ**
- AYMELIK H. S., ALTUNDAĞ E., AŞCI R., KARADAĞ ALPASLAN M., ABUR Ü., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.
- 11.ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2013
- LVIII. **APLASTİK ANEMİ ÖN TANILI ASTALARDА MITOMİSİN C TESTİ VE KLİNİK VE HEMATOLOJİK KORELASYONU**
- AYMELIK H. S., YILMAZ A., ÖZYÜREK E., AKAR Ö. S., FIŞGIN T., ABUR Ü., ALBAYRAK C., ALTUNDAĞ E., ALBAYRAK D., OĞUR M. G.
- IULUSAL ÇOCUK GENETİK SEMPOZYUMU 26-27 EYLÜL 2013 İZMİR, İzmir, Turkey, 26 - 27 September 2013
- LIX. **Aplastik Anemi Ön Tanılı Hastalarda Mitomisin-C Testi ve Klinik Hematolojik Korelasyonu**
- AYMELIK H. S., YILMAZ A., ÖZYÜREK H. E., AKAR Ö. S., FIŞGIN T., ABUR Ü., ALBAYRAK C., ALTUNDAĞ E., ALBAYRAK D., OĞUR M. G.
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempoyumu, Turkey, 26 - 27 September 2013

- LX. **HEXB GENİNDE YENİ BİR MUTASYON TANIMLANAN SANDHOFF HASTALIĞI OLAN BİR OLGU**  
ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., LISSENS W., AYDIN Ö. F., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.  
2.NÖROMETABOLİK DİSMORFOLOJİ SEMPOZYUMU, İstanbul, Turkey, 8 - 09 March 2013
- LXI. **Smith-Magenis Sendromlu Üç Olgu Sunumu**  
AKAR Ö. S., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., AYMELEK H. S., KÜÇÜKÖDÜK Ş., AYGÜN H. C., OĞUR M. G.  
2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 8 - 09 March 2013
- LXII. **SMITH MAGENİS SENDROMLU ÜÇ OLGU SUNUMU**  
AKAR Ö. S., YILMAZ A., ALTUNDAĞ E., ABUR Ü., AYMELEK H. S., KÜÇÜKÖDÜK Ş., AYGÜN H. C., OĞUR M. G.  
2.NÖROMETABOLİK DİSMORFOLOJİ SEMPOZYUMU, İstanbul, Turkey, 8 - 09 March 2013
- LXIII. **KLL Tanılı Hastaların Moleküler Sitogenetik (FISH) Analiz Sonuçları ve Prognoza Olan Etkisi: Tek Merkezden 85 Hastanın Verileri**  
ABUR Ü., OĞUR M. G., KELKİTLİ E., AYMELEK H. S., GÜLER N., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., ÇİLİNGİR F., TURGUT M.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXIV. **Hemizigot GLA c.508G A Gen Mutasyonu (FABRY Hastalığı) Saptanan Aynı Aileden 14 Bireyin Klinik Değişkenliğinin Değerlendirilmesi**  
AKAR Ö. S., YILMAZ A., ROLFS A., GÖLNİTZ U., ARITÜRK N., ALTUNDAĞ E., CENGİZ K., OĞUR M. G.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, nurga, Turkey, 19 - 23 December 2012