

Dr. Öğr. Üyesi Ümmet Abur

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 362 312 1919](tel:+903623121919) Dahili: 2044

E-posta: ummet.abur@omu.edu.tr

Web: <https://avesis.omu.edu.tr/ummet.abur>

Posta Adresi: ondokuz mayıs üniversitesi Hastanesi Tıbbi Genetik Anabilim Dalı Atakum/Samsun

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: 8s0HU0YAAAAJ

ORCID: 0000-0002-4811-9321

Publons / Web Of Science ResearcherID: GWE-4024-2022

ScopusID: 57016887400

Yoksis Araştırmacı ID: 160223

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2009 - 2015

Lisans, Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Türkiye 2002 - 2008

Yabancı Diller

İngilizce, B1 Orta

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Kronik lenfositik lösemi hastalarının prognozunda floresan in situ hibridizasyon (FISH) ve CLLU1 ekspresyon çalışmalarının önemi, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2015

Araştırma Alanları

Tıp, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Dr. Öğr. Üyesi, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2017 - Devam Ediyor

Uzman, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2015 - 2017

Araştırma Görevlisi, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2009 - 2015

Akademik İdari Deneyim

Anabilim Dalı Akademik Kurul Üyesi, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Lisansüstü Eğitim Enstitüsü, Moleküler Tıp Anabilim Dalı, 2019 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

MTB716.1 Hücre ve Doku Kültürü Yöntemleri, Doktora, 2022 - 2023
TIP FAKÜLTESİ 1.2.3.5. SINIF DERSLER, Lisans, 2021 - 2022, 2020 - 2021
MTB710.1 Hastalıkların Moleküler Temelleri, Doktora, 2019 - 2020
TIP FAKÜLTESİ 1.SINIF DERSLER, Lisans, 2019 - 2020
MTB716.1 Hücre ve Doku Kültürü Yöntemleri, Doktora, 2018 - 2019
MTB711.1 Moleküler Tıpta Tanı ve Araştırma Yöntemler, Doktora, 2018 - 2019
MTB713.1 Moleküler Tıp Laboratuvarlarında Kullanılan Yöntemler II, Doktora, 2018 - 2019
MTB708.1 Kanser Genetiği, Doktora, 2018 - 2019

Yönetilen Tezler

Abur Ü., Tiroid kanseri patogeneğinde insan line-1 retrotranspozonlarının mutajenik rollerinin araştırılması, Doktora, Ç.GÜMÜŞKAPTAN(Öğrenci), 2021

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Genetic testing can change diagnosis and treatment in children with congenital hypothyroidism**
Kara C., Mammadova J., Abur Ü., Gumuskaptan C., Güllü E. İ., Dağdemir A., Aydın M.
European Thyroid Journal, cilt.12, sa.3, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **The Interrelationship Between FYN and miR-128/193a-5p/494 in Imatinib Resistance in Prostate Cancer**
Ergün S., Akgün O., Hekim N. T., Aslan S., Arı F., Güneş S., Abur Ü.
ANTI-CANCER AGENTS IN MEDICINAL CHEMISTRY, cilt.23, sa.3, ss.360-365, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **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, cilt.39, sa.12, ss.2799-2810, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **Evaluation of the promoter methylation status of hypoxia factor 3A and interleukin-6 genes and expression levels of mir-130b and mir-146b in childhood obesity**
Tekcan E., Kara N., Aydın H. M., Abur Ü., Abbaszadeh M.
REVISTA DA ASSOCIACAO MEDICA BRASILEIRA, cilt.68, sa.9, ss.1276-1281, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Endocrine, sexual and reproductive functions in patients with Klinefelter syndrome compared to non-obstructive azoospermic patients**
Kocamanoglu F., Ayas B., Bolat M. S., Abur Ü., Bolat R., Aşçı R.
INTERNATIONAL JOURNAL OF CLINICAL PRACTICE, cilt.75, sa.8, 2021 (SCI-Expanded)
- VI. **Semiquantitative promoter methylation of MLH1 and MSH2 genes and their impact on sperm DNA fragmentation and chromatin condensation in infertile men**
Hekim N., Güneş S., Aşçı R., Henkel R., Abur Ü.
ANDROLOGIA, cilt.53, sa.1, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **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, cilt.52, sa.11, 2020 (SCI-Expanded)
- VIII. **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, cilt.51, sa.11, 2019 (SCI-Expanded)

IX. Tr-KIT/c-KIT ratio in renal cell carcinoma

Ergün S., ALTAY D. U., Güneş S., Buyukalpelli R., KARAHAN S. C., Tomak L., Abur Ü.
MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, cilt.46, sa.5, ss.5287-5294, 2019 (SCI-Expanded)

X. Which Ischemic Stroke Subtype Is Associated with Hyperhomocysteinemia?

Gungor L., Polat M., Ozberk M. B., Avcı B., Abur Ü.
JOURNAL OF STROKE & CEREBROVASCULAR DISEASES, cilt.27, sa.7, ss.1921-1929, 2018 (SCI-Expanded)

XI. 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., Özathı D., Turgut M.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.35, sa.1, ss.61-65, 2018 (SCI-Expanded)

XII. Vesicourethral Reflux-Induced Renal Failure in a Patient with ICF Syndrome Due to a Novel DNMT3B Mutation

Kutlug S., Ogur G., Yılmaz A., Thijssen P. E., Abur Ü., Yıldırım A.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.170, sa.12, ss.3253-3257, 2016 (SCI-Expanded)

XIII. Could familial Mediterranean fever gene mutations be related to PFAPA syndrome?

Celiksoy M. H., Ogur G., Yaman E., Abur Ü., Fazla S., SANCAR R., Yıldırım A.
PEDIATRIC ALLERGY AND IMMUNOLOGY, cilt.27, sa.1, ss.78-82, 2016 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

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, cilt.27, sa.4, ss.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), cilt.40, sa.4, ss.413-420, 2018 (Hakemli Dergi)

III. Miyelodisplastik Sendromda Genetik Mutasyonların Rolü

OĞUR M. G., ABUR Ü.
Türkiye Klinikleri Pediatrik Bilimler Dergisi Pediatri Genetik Özel Sayı, cilt.12, sa.4, ss.101-107, 2016 (Hakemli Dergi)

IV. Akut Lenfoblastik Lösemi ve Genetik Belirteçler

OĞUR M. G., ABUR Ü., MUTLU ALBAYRAK H.
Türkiye Klinikleri Tıbbi Genetik Özel Sayı, cilt.1, sa.1, ss.133-140, 2016 (Hakemli Dergi)

V. Miyeloproliferatif Neoplazmlar Kronik Lenfositik Lösemi ve Genetik Belirteçler

ABUR Ü., OĞUR M. G.
Türkiye Klinikleri Tıbbi Genetik Özel Sayı, cilt.1, sa.1, ss.141-148, 2016 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. Genetik Hastalıklarda Tedavi

ABUR Ü.
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları -2, Prof. Dr. Cengiz Yakıncı Prof. Dr. Erdem Topal, Editör, İnönü üniversitesi Yayınevi, Malatya, ss.69-72, 2022

II. Aberrant epigenetics and reproductive disorders

Abur Ü., Güneş S.

III. **hipoparatiroidizmin genetiği**

ABUR Ü.

paratiroid hastalıkları, POLAT Cafer, Editör, nobel tıp, Samsun, ss.67-76, 2019

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Investigation of the Association of tRNA-derived Fragments (tRF-18-79MP9P04 and tRF-17-79MP9PP) with Prostate Cancer**
Ergün S., Önem K., Bayçelebi D., Abur Ü., Terzi Ö., Aslan S., Taşkurt Hekim G. N., Güneş S., Demir D., Keleş Y.
9th International Modern Sciences Congress, Baku, Azerbaijan, 16 - 18 Ocak 2024
- II. **L1Ta Retrotransposons as Endogenous Mutagens in Papillary Thyroid Carcinoma**
GÜMÜŞKAPTAN Ç., KEFELİ M., ÇALIŞKAN S., POLAT C., ADEBALİ O., ABUR Ü.
2nd International Multidisciplinary Cancer Research Congress, Giresun, Türkiye, 21 Temmuz 2022, ss.37-38
- III. **Investigation of retrotransposon activity in tumour and tumour-adjacent tissue samples of classical and tall-cell variant papillary thyroid carcinomas**
GÜMÜŞKAPTAN Ç., KEFELİ M., ÇALIŞKAN S., POLAT C., ADEBALİ O., ABUR Ü.
7. Uluslararası Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 26 Mayıs 2022, ss.201
- IV. **MCPH1 Geninde Mutasyon Saptanan Prematür Kondenzasyon Sendromlu İki Kardeş Olgu**
KINA H. U., YILMAZ A., ÖZ TUNÇER G., ABUR Ü.
5. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 09 Ekim 2021
- V. **Konjenital Hipotiroidizmde Yeni Nesil Dizileme ile Hedeflenmiş Gen Mutasyon Taraması**
KARA C., Mammadova J., ABUR Ü., GÜMÜŞKAPTAN Ç., AYDIN H. M., OĞUR M. G.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020
- VI. **A case with novel missense c.425T>C mutation in RIPK4 gene: Bartsocas Papas Syndrome.**
YILMAZ A., Karal F. İ., ABUR Ü., SEREN H. C.
ESHG 2020.2 Virtual Conferance, Avusturya, 6 - 09 Haziran 2020
- VII. **A newborn of fatal surfactant metabolism dysfunction with homozygous mutation in ABCA3 gene**
ABUR Ü., İREN KARAL F., YILMAZ A., AKIN M. A.
V.Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020
- VIII. **Likit Biyopsi Yöntemiyle Hedefe Yönelik Tedavi Alan 2 Olgu Sunumu**
DOĞAN Ç., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., ABUR Ü.
2. Genetikte Güncel Tedaviler Sempozyumu, Türkiye, 5 - 06 Ekim 2019
- IX. **Three Patients with Joubert Syndrome and KIF7 gene mutations: Genotype phenotype correlation**
ALTUNDAĞ E., YILMAZ A., ABUR Ü., SANRI A., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.107
- X. **A case of neonatal Marfan Syndrome with FBN1 gene mutation.**
SANRI A., MUTLU ALBAYRAK H., ABUR Ü., AKAR Ö. S., YILMAZ A.
13th BALKAN CONGRESS OF HUMAN GENETICS, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, ss.213
- XI. **CPLANE1 (C5orf42) geninde c.3545delA ve c.7400+1G>A mutasyonlu OFD TipVI kliniği olan ilk vaka.**
YILMAZ A., ABUR Ü., OĞUR M. G.
4. Çocuk Genetik Kongresi, Türkiye, 25 - 27 Eylül 2019
- XII. **CPLANE1 (C5orf42) geninde c.3545delA ve c.74001GA mutasyonlu OFD TipVI kliniği olan ilk vaka**
YILMAZ A., ABUR Ü., OĞUR M. G.
4. Çocuk Genetik Kongresi, Türkiye, 25 - 27 Eylül 2019
- XIII. **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, Türkiye, 25 - 27 Eylül 2019
- XIV. **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 Eylül 2019

- XV. **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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, ss.31
- XVI. **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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019
- XVII. **XXX Sendromu Olan 5 İnfertil Hastanın Klinik ve Endokrin Değerlendirmesi**
DOĞAN Ç., AKAR Ö. S., ABUR Ü., GÜNEŞ S., AŞCI R., OĞUR M. G.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XVIII. **Multiple Fetal Anomalileri Olan Prenatal Tanılı Mozaik Bir i(20)(q10) Olgusu**
ABUR Ü., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XIX. **The impact of ERCC6 or ERCC8 genes in two turkish patients with clinical findings of cockayne syndrome**
SANRI A., MUTLU ALBAYRAK H., YALÇIN H. Y., CALMELS N., YILMAZ A., ABUR Ü., OĞUR M. G.
50th European Human Genetics Conference, 27 Mayıs 2017
- XX. **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, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- XXI. **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, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018, cilt.40, ss.60
- XXII. **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, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018, ss.57
- XXIII. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXIV. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXV. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXVI. **A NEW MUTATION IN THE WISP3 GENE (c.935_936insTp. C314Lfs7) IN A PATIENT WITH PROGRESSIVE PSEUDORHEUMATOID DYSPLASIA**
ABUR Ü., OĞUR M. G., AYKUT A., ALANAY Y.
Erciyes Medical Journal, 11 - 13 Mayıs 2017, cilt.39
- XXVII. **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 Şubat 2017, cilt.9
- XXVIII. **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 Mayıs - 13 Aralık 2017, cilt.39

- XXIX. **Aromataz Eksikliği Olan ve CYP19A1 Geninde Yeni Bir Mutasyon Saptanan Erkek Bir Olgu**
ABUR Ü., ATMACA A., HAMİŞ S., GAGLIARDİ L., ALTUNDAĞ E., AKAR Ö. S., BAYRAK İ. K., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.
2.ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU 23-25 ŞUBAT İZMİR, 23 - 25 Şubat 2017
- XXX. **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 Tıbbi Genetik Kongresi / 5 - 9 Ekim 2016 / ÇEŞME, İZMİR, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXXI. **aCGH de Saptanan 2q37 Mikrodelesyonu Ve 17p13 3 Duplikasyonu Birlikteliği**
DOĞAN Ç., SANRI A., ABUR Ü., YALÇIN H. Y., ALTUNDAĞ E., OĞUR M. G.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi / 5 - 9 Ekim 2016 / ÇEŞME,İZMİR, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXXII. **COL3A1 geninde intron 24'te c.16621G >A heterozigot mutasyon ve barsak perforasyonu Ehlers-Danlos sendromu tip IV**
ABUR Ü., COUCKE P. J., MUTLU ALBAYRAK H., Symoens S., SANRI A., MALFAİT F., KALAYCI A. G., OĞUR M. G.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi / 5 - 9 Ekim 2016 / ÇEŞME, İZMİR, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXXIII. **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 Mayıs 2016
- XXXIV. **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, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016, cilt.24
- XXXV. **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 CONFERENCE, 21 - 24 Mayıs 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), Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XXXVII. **Ağır büyüme 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, Türkiye, 10 - 12 Mart 2016
- XXXVIII. **Unusual, Extremely Rare, Abnormal Numerical Chromosomal Constitions: Reports of 6 Fetuses**
DOĞAN Ç., ABUR Ü., AKAR Ö. S., TOSUN M., AYMELEK H. S., OĞUR M. G.
Gevher Nesibe Tıp Günleri Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation), Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.38
- XXXIX. **AKUT LÖSEMİ DE MLL GEN DÜZENSİZLİKLERİ VE 11 KROMOZOM İLİŞKİLİ 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, Türkiye, 24 - 26 Şubat 2016
- XL. **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, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- XLI. **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, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLII. QF-PCR 'ın Sık Görülen Kromozomal Anöploidilerin Hızlı Tanısındaki Etkinliğinin Validasyonu

AYMELEK 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, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLIII. Array CGH de 2q37 Mikrolelesyon Saptanan AlbrightHereditör 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, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLIV. OMÜ Tıp Fakültesi Çocuk Genetik Bilim DalındaTakip Edilen Mukopolisakkaridozlu HastalarınDeğerlendirilmesi

MUTLU ALBAYRAK H., YILMAZ A., ABUR Ü., ALTUNDAĞ E., SANRI A., OĞUR M. G.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu / 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLV. Kistik higroma kromozomal analiz sonuçları konjenital malformasyon anne yaşı ilişkileri ve fetal prognoz

AYMELEK 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, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLVI. Rubinstein Taybi Kliniğini Yansıtan 17q21 31Mikroduplikasyon Mikrolelesyon Olgusu

YILMAZ A., UZUN M., ABUR Ü., OĞUR M. G.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu / 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLVII. Mikrolelesyonlar Tek Gen Hastalıklarına Yol Açabilir mi? Kistik Fibrozis Tanısı Olan array CGH de 7q31.2 Mikrolelesyon Saptanan Erkek Hasta

OĞUR M. G., YILMAZ A., KARADAĞ ALPASLAN M., AYMELEK H. S., ABUR Ü., ÇALTEPE G.

11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi 24-27 Eylül 2014 İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014

XLVIII. Ender Görülen Kromozomal "Çift Trizomi" Assosiasyonları.

ABUR Ü., YILMAZ A., AKAR Ö. S., TOSUN M., KARADAĞ ALPASLAN M., SEZER Ö., AYGÜN H. C., OĞUR M. G.

I. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, 26-27 Eylül 2013 İzmir, Türkiye, 26 - 27 Eylül 2013

XLIX. Aplastik Anemi Ön Tanılı Hastalarda Mitomisin-C Testi ve Klinik Hematolojik Korelasyonu

AYMELEK 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 Sempozyumu, Türkiye, 26 - 27 Eylül 2013

L. 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., AYMELEK H. S.

I. ULUSAL ÇOCUK GENETİK SEMPOZYUMU 26-27 EYLÜL 2013 İZMİR, İzmir, Türkiye, 26 - 27 Eylül 2013

LI. NADİR GÖRÜLEN Y KROMOZOM YAPISAL ANOMALİSİ

AYMELEK H. S., ALTUNDAĞ E., AŞCI R., KARADAĞ ALPASLAN M., ABUR Ü., AKAR Ö. S., OĞUR M. G.

11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2013

LII. MİKRODELESYONLAR TEK GEN HASTALIKLARINA YOL AÇABİLİR Mİ KİSTİK FİBROZİS TANISI OLAN ARRAY CGH DE 7q31 2 MİKRODELESYON SAPTANAN ERKEK HASTA

OĞUR M. G., YILMAZ A., KARADAĞ ALPASLAN M., AYMELEK H. S., ABUR Ü., ÇALTEPE G.

11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 Eylül 2014 - 27 Eylül 2013

LIII. 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, Türkiye, 8 - 09 Mart 2013

LIV. SMİTH 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, Türkiye, 8 - 09 Mart 2013

LV. X Kromozom Anomalisi Tespit Edilen 44 Vakanın Sitogenetik Klinik İlişkisi

YILMAZ A., ABUR Ü., AKAR Ö. S., AYMELEK H. S., AYDIN H. M., KARA C., GÜNİNDİ G. F., OĞUR M. G.

10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

LVI. Variant fusion signals detected by fish analysis in CML patients Do they indicate poor prognosis

OĞUR M. G., ekici f., ATAY M. H., KELKİTLİ E., ABUR Ü., ÖZATLI D., GÜLER N., TURGUT M.

NEW FRONTIERS IN MYELOID MALIGNANCIES TARGETED THERAPIES, CLINICAL STRATEGIES EUROPEAN
LEUKEMIA NET, Berlin, Almanya, 7 - 09 Ekim 2011

**LVII. Multipl myeloma hastalarında moleküler sitogenetik fish ve sitogenetik analiz sonuçları Tek
merkezden 106 hastanın verileri**

OĞUR M. G., EKİCİ F., ATAY M. H., DURU F., ABUR Ü., TURGUT M.

XXXVI. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Kasım 2010, ss.51