

Res. Asst. Ömer YAKAR

Personal Information

Office Phone: [+90 442 344 8710](tel:+904423448710)

Web: <https://avesis.atauni.edu.tr/omer.yakar>

Address: atatürk üniversitesi tıp fakültesi hastanesi 3.kat tıbbi genetik bölümü

Education Information

Expertise In Medicine, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Bölümü, Turkey 2017 - Continues

Foreign Languages

English, B2 Upper Intermediate

Research Areas

Medicine, Health Sciences, Internal Medicine Sciences, Medical Genetics

Academic Titles / Tasks

Research Assistant PhD, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2017 - Continues

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **A novel genomic variant in two siblings with very low-density lipoprotein receptor-associated cerebellar hypoplasia**
YÜCE KAHRAMAN Ç., Ercoskun P., Yakar O., TATAR A.
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, vol.31, no.2, pp.98-100, 2022 (SCI-Expanded)
- II. **INTU-related oral-facial-digital syndrome XVII: Clinical spectrum of a rare disorder**
YAKAR Ö., TATAR A.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, vol.188, no.2, pp.590-594, 2022 (SCI-Expanded)
- III. **Leydig Cell Hypoplasia in Three Siblings in the Same Family**
DÖNERAY H., ÖZDEN A., YAKAR Ö.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.604, 2019 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **Clinical results and importance of next-generation sequencing (NGS) in detecting targeted mutations in the treatment of metastatic Lung Cancer: Single center initial results**
Mirili C., Kahraman Ç., Yılmaz A., Bilici M., Tekin S. B., Tatar A., Yakar Ö., Ercoşkun P.
Medical Science and Discovery, vol.6, no.12, pp.327-332, 2019 (Peer-Reviewed Journal)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **A novel mutation of a rare genetic condition: Primary hypertrophic osteoarthropathy**
Yüce Kahraman Ç., Orbak Z., Tatar A., Yakar Ö., Cinkara N., Ercoşkun P.
13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.63
- II. **Coronal Synostosis Syndrome (Muenke Syndrome)**
Cinkara N., Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Yakar Ö., Tatar A.
13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.143
- III. **An Inherited Novel FGFR2 Variant: A Case Report**
YAKAR Ö., YÜCE KAHRAMAN Ç., ERÇOŞKUN P., CİNKARA N., TATAR A.
13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.136
- IV. **A novel mutation of a rare genetic condition: Primary hypertrophic osteoarthropathy**
YÜCE KAHRAMAN Ç., ORBAK Z., TATAR A., YAKAR Ö., CİNKARA N., ERÇOŞKUN P.
13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.63
- V. **Coronal Synostosis Syndrome (Muenke Syndrome)**
CİNKARA N., YÜCE KAHRAMAN Ç., ERÇOŞKUN P., YAKAR Ö., TATAR A.
13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.143
- VI. **An Inherited Novel FGFR2 Variant: A Case Report**
Yakar Ö., Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Cinkara N., Tatar A.
13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.136
- VII. **Orofaciodigital syndrome XVII: A rare case report**
YAKAR Ö., YÜCE KAHRAMAN Ç., ERÇOŞKUN P., CİNKARA N., TATAR A.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.42
- VIII. **45,X and SRY positive male withinfertility: A case report**
Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Tatar A., Cinkara N., Yakar Ö.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.52-53
- IX. **45,X and SRY positive male with infertility: A case report**
YÜCE KAHRAMAN Ç., ERÇOŞKUN P., TATAR A., CİNKARA N., YAKAR Ö.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.52-53
- X. **A case of Rubinstein Taybi syndrome with a very rare finding; Dandy Walker malformation**
CİNKARA N., YÜCE KAHRAMAN Ç., ERÇOŞKUN P., YAKAR Ö., TATAR A.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.42
- XI. **Orofaciodigital syndrome XVII:A rare case report**
Yakar Ö., Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Cinkara N., Tatar A.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.42
- XII. **A case of Cri du Chat syndrome**
Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Cinkara N., Yakar Ö., Tatar A.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.43
- XIII. **A case of Cri du Chat syndrome**
YÜCE KAHRAMAN Ç., ERÇOŞKUN P., CİNKARA N., YAKAR Ö., TATAR A.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.43
- XIV. **A case of Rubinstein Taybisindrome with a very rare finding;Dandy Walker malformation**
Cinkara N., Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Yakar Ö., Tatar A.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.42
- XV. **A Case of Two Siblings with VLDLR-Associated Cerebellar Hypoplasia.**
YAKAR Ö., YÜCE KAHRAMAN Ç., CUCU E., CİNKARA N., ERÇOŞKUN P., TATAR A.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XVI. **Nadir Bir Genetik Hastalık Olan Kleidokranial Displazi Olgu Sunumu**
YÜCE KAHRAMAN Ç., YAKAR Ö., CİNKARA N., ERÇOŞKUN P., KAHRAMAN M., TATAR A.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XVII. **Boy kısalığı ile başvuran ve hiperkalseminin eşlik etmediği Williams-Beuren sendromlu bir olgu**

OZDEN A., DÖNERAY H., GÜZELKAŞ İ., YAKAR Ö.

22. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 18 - 22 April 2018

XVIII. **A Case Report of Rarely Genetic Condition Cleidocranial Dysplasia**

YÜCE KAHRAMAN Ç., YAKAR Ö., CİNKARA N., ERCOŞKUN P., KAHRAMAN M., TATAR A.

ULUSLARARASI KATILIMLI 13.ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018, vol.30, pp.95

Metrics

Publication: 24

Citation (WoS): 3

Citation (Scopus): 3

H-Index (WoS): 1

H-Index (Scopus): 1

Congress and Symposium Activities

13th Balkan Congress of Human Genetics, Attendee, Edirne, Turkey, 2019

Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Attendee, Kayseri, Turkey, 2019