

Asst. Prof. Çiğdem YÜCE KAHRAMAN

Personal Information

Office Phone: [+90 442 344 8779](tel:+904423448779) Extension: 8779

Web: <https://avesis.atauni.edu.tr/cigdem.kahraman>

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0003-1957-9596

Publons / Web Of Science ResearcherID: GWB-9281-2022

ScopusID: 57189036727

Yoksis Researcher ID: 170708

Education Information

Expertise In Medicine, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik A.D., Turkey 2008 - 2013

Undergraduate, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Tıp, Turkey 2001 - 2007

Foreign Languages

English, B2 Upper Intermediate

Certificates, Courses and Trainings

Health&Medicine, Sağlıkta Araştırma Kursu, Halk Sağlığı Uzmanları Derneği, 2018

Education Management and Planning, Tıbbi Genetik Eğitim Toplantısı, Tıbbi Genetik Derneği, 2015

Education Management and Planning, Preimplantasyon Genetik Tanıda Klinik ve Laboratuvar Yöntemler, Tıbbi Genetik Derneği, 2010

Education Management and Planning, 9.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Tıbbi Genetik Derneği, 2010

Education Management and Planning, Moleküler Genetik Tanıda İnteraktif Yaklaşımlar, Tıbbi Genetik Derneği, 2010

Dissertations

Expertise In Medicine, Endotelial nitrik oksit sentaz (eNOS) gen polimorfizmlerinin varikoselle ilişkisi ve bu polimorfizmlerin eNOS geni mRNA ekspresyonuna etkisi, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik A.D., 2013

Research Areas

Medicine, Health Sciences, Internal Medicine Sciences, Medical Genetics

Academic Titles / Tasks

Assistant Professor, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2018 - Continues

Research Assistant PhD, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2008 - 2013

Academic and Administrative Experience

Courses

TIBBİ GENETİK, Expertise In Medicine, 2021 - 2022
Tıbbi Genetik, Undergraduate, 2021 - 2022
TIBBİ GENETİK, Expertise In Medicine, 2020 - 2021
Tıbbi Genetik, Undergraduate, 2020 - 2021
mdical gntics, Undergraduate, 2021 - 2022
Medical Genetics, Undergraduate, 2020 - 2021
TIBBİ GENETİK, Expertise In Medicine, 2019 - 2020
Medical Genetics, Undergraduate, 2019 - 2020
medical genetics, Undergraduate, 2018 - 2019

Advising Theses

Yüce Kahraman Ç., Laringeal skuamöz hücreli karsinomlu hastalarda ceRNA düzenleyici yolakta bulunan UCA1/miR138/CDK6 ekspresyon seviyelerinin değerlendirilmesi , Expertise In Medicine, N.CİNKARA(Student), Continues

Yüce Kahraman Ç., Kronik Myeloid Lösemi Vakalarında Bcr-abl1 İlişkili MikroRNAların Ekspresyon Düzeylerinin Klinik ve Moleküler Parametreler ile İlişkinin İncelenmesi, Expertise In Medicine, Ö.YAKAR(Student), 2021

Jury Memberships

Expertise In Medicine, Expertise In Medicine, Atatürk Üniversitesi, September, 2021

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Association Between Single-nucleotide Polymorphisms in Candidate Genes and Success of Pulpal Anesthesia after Inferior Alveolar Nerve Block**
Karataş E., Sümbüllü M., Yüce Kahraman Ç., Çakmak F.
Journal of Endodontics, vol.49, no.1, pp.18-25, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Therapeutic Potential of Ferulic Acid in Alzheimer's Disease**
Turkez H., Arslan M. E., Barboza J. N., Kahraman Ç., de Sousa D. P., Mardinoğlu A.
Current Drug Delivery, vol.19, no.8, pp.860-873, 2022 (SCI-Expanded)
- III. **A Novel nonsense variant in the CDH2 gene associated with ACOGS: A case report**
Kanjee M., YÜCE KAHRAMAN Ç., Ercoskun P., TATAR A., Kahraman M.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, vol.188, no.9, pp.2815-2818, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **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, vol.22, no.3, pp.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **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)

- VI. **Molecular Genetics and Cytotoxic Responses to Titanium Diboride and Zinc Borate Nanoparticles on Cultured Human Primary Alveolar Epithelial Cells**
Türkez H, Arslan M. E., Tatar A., Ozdemir O., Sönmez E., Cadirci K., Hacımüftüoğlu A., Ceylan B., Açıkıldız M., Yüce Kahraman Ç., et al.
MATERIALS, vol.15, no.7, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **Genetic Characterization of Hereditary Cancer Syndromes Based on Targeted Next-Generation Sequencing**
ERCOŞKUN P., YÜCE KAHRAMAN Ç., Ozkan G., TATAR A.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.13, no.2, pp.123-131, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. **A new case of Turnpenny-Fry syndrome**
ERCOŞKUN P., YÜCE KAHRAMAN Ç., ADANUR SAĞLAM K., Kanjee M., TATAR A.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, vol.188, no.2, pp.688-691, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. **Evaluation of the relationship between pentraxin 3 (PTX3) rs2305619 (281A/G) and rs1840680 (1449A/G) polymorphisms and the clinical course of COVID-19.**
Kerget F., Kerget B., Kahraman Ç., Araz Ö., Akgün M., Uçar E., Sağlam L.
Journal of medical virology, vol.93, no.12, pp.6653-6659, 2021 (SCI-Expanded)
- X. **Association between polymorphisms in catechol-O-methyl transferase, opioid receptor Mu 1 and serotonin receptor genes with postoperative pain following root canal treatment**
Karataş E., Yüce Kahraman Ç., Akbiyik N.
INTERNATIONAL ENDODONTIC JOURNAL, vol.54, no.7, pp.1016-1025, 2021 (SCI-Expanded)
- XI. **The relationship between NLRP3 rs10159239 and Vaspin rs2236242 gene variants and obstructive sleep apnea**
KERGET B., Kerget F., YÜCE KAHRAMAN Ç., Aksakal A., ARAZ Ö.
UPSALA JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, vol.126, no.1, 2021 (SCI-Expanded)
- XII. **Novel Findings in Floating-Harbor Syndrome and a Mini-Review of the Literature**
Ercoskun P., Yuce-Kahraman C.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.12, no.1, pp.52-56, 2021 (SCI-Expanded)
- XIII. **Witteveen-Kolk syndrome: The first patient from Turkey**
Ercoskun P., Yüce Kahraman Ç.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, vol.185, pp.617-619, 2021 (SCI-Expanded)
- XIV. **A Novel Mutation of ATP7B Gene in a Case of Wilson Disease**
Yüce Kahraman Ç., İşlek A., Tatar A., Ozdemir O., Mardinglu A., Türkez H.
MEDICINA-LITHUANIA, vol.57, no.2, 2021 (SCI-Expanded)
- XV. **The Assessment of Selected miRNA Profile in Familial Mediterranean Fever**
Kahraman C. Y., Egin M. E., Tatar A., Turkez H., Mardinoglu A.
BioMed Research International, vol.2021, 2021 (SCI-Expanded)
- XVI. **Glycyl-L-Prolyl-L-Glutamate Pseudotripeptides for Treatment of Alzheimer's Disease**
Türkez H., Cacciatore I., Marinelli L., Fornasari E., Aslan M. E., Cadirci K., Kahraman Ç., Caglar O., Tatar A., Di Biase G., et al.
BIOMOLECULES, vol.11, no.1, 2021 (SCI-Expanded)
- XVII. **Stuve-Wiedemann syndrome: a case report without osteorosis**
ORBAK Z., YÜCE KAHRAMAN Ç., ORBAK R., ÖZDEN A., TATAR A.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.378-379, 2019 (SCI-Expanded)
- XVIII. **The Relationship Between Endothelial Nitric Oxide Synthase Gene (NOS3) Polymorphisms, NOS3 Expression, and Varicocele.**
Kahraman Ç., Tasdemir S., Sahin I., Ozdemir E. M., Yaralı O., Ziyipak T., Adanur Ş., Kahraman M., Tatar A.
Genetic testing and molecular biomarkers, vol.20, no.4, pp.191-6, 2016 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **JAK2 V617F Mutation and t(8;21) Positive Acute Myeloid Leukemia After Renal Transplantation**
SİNCAN G., ALTUNOK M., YÜCE KAHRAMAN Ç., ERDEM F.
ACTA ONCOLOGICA TURCICA, vol.55, no.3, pp.278-282, 2022 (Peer-Reviewed Journal)
- II. **Next-Generation Sequencing Panel Test in Myeloid Neoplasms and Evaluation with the Clinical Results**
YÜCE KAHRAMAN Ç., SİNCAN G., TATAR A.
EURASIAN JOURNAL OF MEDICINE, vol.54, no.2, pp.181-185, 2022 (ESCI)
- III. **Relationship between the TAS2R38 and TAS1R2 polymorphisms and the dental status in obese children**
KILIÇ M., GÜRBÜZ T., YÜCE KAHRAMAN Ç., Cayir A., BİLGİÇ A., KURT Y.
DENTAL AND MEDICAL PROBLEMS, vol.59, no.2, pp.233-240, 2022 (ESCI)
- IV. **Evaluation of the Relationship between Janus Kinase 2 Mutational Burden and Clinical Findings in Adult Myeloproliferative Neoplasm Patients**
YÜCE KAHRAMAN Ç., SİNCAN G., TATAR A.
Haseki Tıp Bulteni, vol.60, no.1, pp.26-32, 2022 (ESCI)
- V. **Investigation of mitochondrial DNA polymorphisms in patients with hematological malignancy**
DÜZKALE N., YÜCE KAHRAMAN Ç., KİKİ İ., YILDIRIM R., SİNCAN G., TATAR A.
Turkish Journal of Clinics and Laboratory, vol.12, no.2, pp.147-154, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- VI. **Is there an association between nasal polyposis and adamts genes expressions?**
YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A., Keles M., Ocak Z. I., TATAR A.
Eurasian Journal of Medicine, vol.53, no.1, pp.19-21, 2021 (ESCI)
- VII. **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)

Books & Book Chapters

- I. **Hereditör Ataksilere Genetik Yaklaşım**
YÜCE KAHRAMAN Ç.
in: Temel Pediatrik Nöroloji: Tanı ve Tedavi, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editor, Akademisyen yayınevi, pp.1543-1555, 2022
- II. **Are Some Trauma-Related Findings Actually Signs of Genetic Diseases?**
YÜCE KAHRAMAN Ç.
in: Multidisiplinary Approach to Trauma, Turgut Mehmet Cenk, Turgut Asli, Editor, Nova Science Publishers, New York, pp.273-278, 2022
- III. **Hereditör Ataksilere Genetik Yaklaşım Algoritması**
YÜCE KAHRAMAN Ç.
in: Pediatrik Nöroloji: Algoritmalar ve İlaç Rehberi, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editor, Akademisyen yayınevi, Ankara, pp.345-346, 2022
- IV. **Yüce Kahraman Ç.**
in: , Ali Murat Sedef, Editor, akademisyen yayınevi, Ankara, pp.21-26, 2021

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Genetic Analysis Of Mutations In Hematological Malignancies By NextGeneration Sequencing**
ÖZTÜRK S., KARAMAN M., YÜCE KAHRAMAN Ç.
15.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 09 November 2022, vol.1, pp.101
- II. **Laringeal Skuamöz Hücreli Karsinomlu Hastalarda Cerna Düzenleyici Yolakta Bulunan Uca1/mir-**

138/cdk6 Ekspresyon Seviyelerinin Değerlendirilmesi

CİNKARA N., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A., TATAR A.

15.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 9 - 13 November 2022, pp.221

III. Kronik Myeloid Lösemi Vakalarında Bcr-Abl1 İlişkili Mikrornaların EkspresyonDüzeylerinin Klinik ve Moleküler Parametreler İle İlişkisinin İncelenmesi

Yakar Ö., Yüce Kahraman Ç., Kiki İ., Tatar A.

15.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 9 - 13 November 2022, pp.222

IV. ATP7B Gene Mutations Sequenced In 150 Patients

ÖZTÜRK S., TATAR A., YÜCE KAHRAMAN Ç.

15.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 09 November 2022, pp.305

V. Pentazomi (49,XXXYY) Görülen Nadir Bir Yenidoğan Olgu

KANJEE M., CİNKARA N., BULDUK Z., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.

7. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 26 - 28 May 2022, pp.188-189

VI. Nadir Bir Bağ Doku Hastalığı: Myhre Sendromu

BULDUK Z., KANJEE M., CİNKARA N., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.

7. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 26 - 28 May 2022, pp.178

VII. Williams -Beuren Sendromu: Bir Vaka Sunumu

AYDEMİR D., KANJEE M., BULDUK Z., TATAR A., YÜCE KAHRAMAN Ç.

7. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 26 - 28 May 2022, pp.184

VIII. Simpson-Golabi-Behmel Sendromu: Bir Vaka Sunumu

SARUHAN B., CİNKARA N., Yılmaz m., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.

7. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 26 - 28 May 2022, pp.202-203

IX. Novel finding in a patient with 17p13.1 deletion syndrome: a case report

KANJEE M., CİNKARA N., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.

European Human Genetics Conference 2022, Viyana, Austria, 11 - 14 June 2022

X. Küçük Hücreli Dışı Akciğer Kanseri Tanılı Hastalarda Somatik Varyantların Retrospektif Değerlendirilmesi: Tek Merkez Deneyimi

Kanjee M., Bulduk Z., Adanur Sağlam K., Yüce Kahraman Ç.

1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 November 2021, pp.127

XI. FLT3 Mutasyon Araştırılmasında Jel Elektroferez ve Yeni Nesil Dizi Analizi Sonuçlarının Retrospektif Karşılaştırılması

Cinkara N., Saruhan B., Yüce Kahraman Ç., Yılmaz M., Tatar A.

1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 November 2021, pp.32

XII. Three rare variants in one patient: A case report

Kanjee M., Ercoşkun P., Yüce Kahraman Ç.

6. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.43

XIII. A Case of Branchio-Otic Syndrome

Yılmaz M., Saruhan B., Tatar A., Yüce Kahraman Ç.

6. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.47

XIV. about gene therapy

Yüce Kahraman Ç.

The International Congress of Future Medical Pioneers 2021, Samsun, Turkey, 8 - 09 May 2021, pp.47-51

XV. Yüce Kahraman Ç., Tatar A.

14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Turkey, 20 - 22 November 2020, pp.23

XVI. Analysis of polyposis and hereditary colorectal cancer related genes by targeted next generation sequencing

Ercoşkun P., Yüce Kahraman Ç., Tatar A., Cinkara N., Yakar Ö., Adanur K.

14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Turkey, 20 - 22 November 2020, pp.25

XVII. A Novel NPR2 Mutation in Two Turkish Siblings with Acromesomelic Dysplasia Maroteaux Type

Cinkara N., Tatar A., Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Yakar Ö., Adanur K.

14.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Turkey, 20 - 22 November 2020, pp.69

- XVIII. A novel mutation of infantile epileptic encephalopathy type 9; a rare genetic disorder with an interesting inheritance pattern**
Yüce Kahraman Ç.
V. International Participated Erciyes Medical Genetics Days Congress, Nevşehir, Turkey, 20 - 22 February 2020, vol.31, no.3, pp.49
- XIX. Nutrigenetics, Nutrigenomics and Chronic Diseases**
Yüce Kahraman Ç.
1. Uluslararası 4. Geleneksel Sağlık Çalışanları Meslek Günleri Sempozyumu, Erzurum, Turkey, 14 - 16 November 2019, pp.451
- XX. Stuve-Wiedemann syndrome: a case report without osteoporosis**
Orbak Z., Yüce Kahraman Ç., Orbak R., Özden A., Tatar A.
58th Annual Meeting of the ESPE , Vienna, Austria, 19 - 21 September 2019, pp.378-379
- XXI. 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
- XXII. 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
- XXIII. 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
- XXIV. 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
- XXV. 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
- XXVI. 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
- XXVII. 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
- XXVIII. A Case of Two Siblings with VLDLR-Associated Cerebellar Hypoplasia.**
YAKAR Ö., YÜCE KAHRAMAN Ç., CUCU E., CİNKARA N., ERCOŞKUN P., TATAR A.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XXIX. 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
- XXX. Endotelial Nitric Oxide Synthase (eNOS) Gene Polymorphisms and Their Relationship with Varicose Veins and the Effect of Polymorphisms on eNOS Gene mRNA Expression.**
YÜCE KAHRAMAN Ç., TASDEMİR S., MARZIOĞLU ÖZDEMİR E., ZİYPAK T., ADANUR Ş., KAHRAMAN M., TATAR A.
11.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- XXXI. Nablus Mask-Like Syndrome Three Cases**
Marzioğlu Özdemir E., Hakan N., Dal D., Olcaysu O. O., Yüce Kahraman Ç.
11.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.159
- XXXII. Bruck Syndrome A Case Report**
Marzioğlu Özdemir E., Kahveci H., Başoğlu F., Yüce Kahraman Ç.
11.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.76
- XXXIII. Auricular Migraine and GABA Receptors Relationship.**
Marzioğlu Özdemir E., Yaralı O., Tatar A., Yüce Kahraman Ç., Taşdemir Ş.

11.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.164

XXXIV. A case with Cri du chat syndrome and 45,XX, der(5) t(521)(p13q10), -21 karyotype.

Yüce Kahraman Ç., Tatar A., Düzkale N., Marzioğlu Özdemir E.

9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, pp.119

XXXV. A case with Crouzon syndrome without craniosynostosis

Düzkale N., Tatar A., Yüce Kahraman Ç., Taşdemir Ş.

9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, pp.34

XXXVI. Translocated X inactivation in a patient with t(X;19)

Marzioğlu Özdemir E., Tatar A., Düzkale N., Yüce Kahraman Ç.

9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, pp.118-119

Supported Projects

TÜRKEZ H., YÜCE KAHRAMAN Ç., SÖNMEZ E., Project Supported by Higher Education Institutions, Alzheimer Hastalığına Karşı Hedeflendirilmiş Terapötik ve Azaltılmış Toksikolojik Potansiyel için Transferrin 1 Antikor Fragmanına Konjuge Edilmiş Memantin Bazlı Lipozomların Üretimi, 2022 - Continues

YÜCE KAHRAMAN Ç., CİNKARA N., Project Supported by Higher Education Institutions, Laringeal skuamöz hücreli karsinomlu hastalarda ceRNA düzenleyici yolakta bulunan UCA1/miR138/CDK6 ekspresyon seviyelerinin değerlendirilmesi, 2021 - Continues

TATAR A., YAKAR Ö., KİKİ İ., YÜCE KAHRAMAN Ç., Project Supported by Higher Education Institutions, Kronik Myeloid Lösemi Vakalarında BcrAbl1 İlişkili Mikrornaların Ekspresyon Düzeylerinin Klinik ve Moleküler Parametreler İle İlişkisinin İncelenmesi, 2020 - Continues

SÜMBÜLLÜ M., KARATAŞ E., YÜCE KAHRAMAN Ç., Project Supported by Higher Education Institutions, İnför alveolar sinir bloğunu takiben pulpal anestezi başarısı ile voltaj kapılı sodyum kanalı genetik polimorfizmleri arasındaki ilişki, 2020 - 2022

Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Turkey Institutes of Health Administration Project, BİREYSEL VE DÖNÜŞÜMSEL TIP ALANINDA UYGULAMALI İŞBİRLİĞİ PROJESİ, 2020 - 2022

ARAZ Ö., KERGET B., YÜCE KAHRAMAN Ç., Project Supported by Higher Education Institutions, Solunumsal Virüs Enfeksiyonları ile Enfekte Hastalarda Pentraksin rs1840680 ve rs2305619 Gen Polimorfizmin Sıklığının Belirlenmesi, 2020 - 2021

KERGET B., YÜCE KAHRAMAN Ç., Project Supported by Higher Education Institutions, Obstruktif Uyku Apne Sendromlu Hastalarda NLRP3 rs10159239 ve Vaspın rs2236242 Gen Polimorfizmin Sıklığının Belirlenmesi, 2020 - 2020

Memberships / Tasks in Scientific Organizations

Tıbbi Genetik Derneği, Member, 2010 - Continues

Scientific Refereeing

HASEKİ TIP BÜLTENİ, National Scientific Refreed Journal, October 2021

GENEL TIP DERGİSİ, National Scientific Refreed Journal, October 2021

TURKISH JOURNAL OF CLİNİCS AND LABORATORY, National Scientific Refreed Journal, July 2021

HARRAN ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ DERGİSİ, National Scientific Refreed Journal, November 2020

Metrics

Publication: 65

Citation (WoS): 40

Citation (Scopus): 40

H-Index (WoS): 4

H-Index (Scopus): 4

Congress and Symposium Activities

Tıbbi Uygulamalarda in silico Simülasyon Teknikleri Çalıştayı, Attendee, Erzurum, Turkey, 2021

Tıbbi Genetik Derneği III. Kanser Genetik Kursu-online, Attendee, Ankara, Turkey, 2021

The International Congress of Future Medical Pioneers 2021, Samsun, Türkiye, 8 - 09 Mayıs 2021, ss.47-51 , Attendee, Samsun, Turkey, 2021

Dismorfoloji Kursu, Attendee, Ankara, Turkey, 2021

Tıbbi Genetik Derneği Preimplantasyon Genetik Tanı-online toplantı, Attendee, Ankara, Turkey, 2021

Tıbbi Genetik Derneği 1.Hematogenetik Kursu, Attendee, Ankara, Turkey, 2021

14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Attendee, Ankara, Turkey, 2020

Biyoinformatik Günleri IV-online, Attendee, Ankara, Turkey, 2020

Üreme Sağlığı ve İnfertilite Derneği Online Sempozyumu, Attendee, Ankara, Turkey, 2020

V. International Participated Erciyes Medical Genetics Days Congress, Nevşehir, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020,, Attendee, Nevşehir, Turkey, 2020

1. Uluslararası 4. Geleneksel Sağlık Çalışanları Meslek Günleri Sempozyumu, Erzurum, Türkiye, 14 - 16 Kasım 2019,, Attendee, Erzurum, Turkey, 2019

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

2. QIAGEN Biyoinformatik Sempozyumu, Attendee, İstanbul, Turkey, 2019

Tıbbi Genetik Derneği Eğitim Toplantısı, Attendee, Erzurum, Turkey, 2015

9.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, İstanbul, Turkey, 2010