

Dr.Öğr.Üyesi Çiğdem YÜCE KAHRAMAN

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 442 344 8779](tel:+904423448779) Dahili: 8779

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-1957-9596

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

ScopusID: 57189036727

Yoksis Araştırmacı ID: 170708

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Atatürk Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik A.D., Türkiye 2008 - 2013

Lisans, Atatürk Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp, Türkiye 2001 - 2007

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Sağlık ve Tıp, Sağlıkta Araştırma Kursu, Halk Sağlığı Uzmanları Derneği, 2018

Eğitim Yönetimi ve Planlama, Tıbbi Genetik Eğitim Toplantısı, Tıbbi Genetik Derneği, 2015

Eğitim Yönetimi ve Planlama, Moleküler Genetik Tanıda İnteraktif Yaklaşımlar, Tıbbi Genetik Derneği, 2010

Eğitim Yönetimi ve Planlama, Preimplantasyon Genetik Tanıda Klinik ve Laboratuvar Yöntemler, Tıbbi Genetik Derneği, 2010

Eğitim Yönetimi ve Planlama, 9.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Tıbbi Genetik Derneği, 2010

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Endotelial nitrik oksit sentaz (eNOS) gen polimorfizmlerinin varikoselle ilişkisi ve bu polimorfizmlerin eNOS geni mRNA ekspresyonuna etkisi, Atatürk Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik A.D., 2013

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Dr.Öğr.Üyesi, Atatürk Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2018 - Devam Ediyor

Araştırma Görevlisi Dr., Atatürk Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2008 - 2013

Akademik İdari Deneyim

Verdiği Dersler

TIBBİ GENETİK, Tıpta Uzmanlık, 2021 - 2022
Tıbbi Genetik, Lisans, 2021 - 2022
TIBBİ GENETİK, Tıpta Uzmanlık, 2020 - 2021
Tıbbi Genetik, Lisans, 2020 - 2021
Tıbbi genetik, Lisans, 2021 - 2022
Tıbbi genetik, Lisans, 2020 - 2021
TIBBİ GENETİK, Tıpta Uzmanlık, 2019 - 2020
Tıbbi Genetik, Lisans, 2019 - 2020
Tıbbi Genetik, Lisans, 2018 - 2019

Yönetilen Tezler

Yüce Kahraman Ç., Laringeal skuamöz hücreli karsinomlu hastalarda ceRNA düzenleyici yolakta bulunan UCA1/miR138/CDK6 ekspresyon seviyelerinin değerlendirilmesi , Tıpta Uzmanlık, N.CİNKARA(Öğrenci), Devam Ediyor
Yüce Kahraman Ç., Kronik Myeloid Lösemi Vakalarında Bcr-abl1 İlişkili MikroRNAların Ekspresyon Düzeylerinin Klinik ve Moleküler Parametreler ile İlişkisinin İncelenmesi, Tıpta Uzmanlık, Ö.YAKAR(Öğrenci), 2021

Jüri Üyelikleri

Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Atatürk Üniversitesi, Eylül, 2021

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- 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, cilt.49, sa.1, ss.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, cilt.19, sa.8, ss.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, cilt.188, sa.9, ss.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, cilt.22, sa.3, ss.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, cilt.31, sa.2, ss.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, cilt.15, sa.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, cilt.13, sa.2, ss.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, cilt.188, sa.2, ss.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, cilt.93, sa.12, ss.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, cilt.54, sa.7, ss.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, cilt.126, sa.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, cilt.12, sa.1, ss.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, cilt.185, ss.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, cilt.57, sa.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, cilt.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, cilt.11, sa.1, 2021 (SCI-Expanded)

XVII. Stuve-Wiedemann syndrome: a case report without osteoporosis

ORBAK Z., YÜCE KAHRAMAN Ç., ORBAK R., ÖZDEN A., TATAR A.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.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., Yarah O., Ziypak T., Adanur Ş., Kahraman M., Tatar A.

Genetic testing and molecular biomarkers, cilt.20, sa.4, ss.191-6, 2016 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- 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, cilt.55, sa.3, ss.278-282, 2022 (Hakemli Dergi)

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, cilt.54, sa.2, ss.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, cilt.59, sa.2, ss.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, cilt.60, sa.1, ss.26-32, 2022 (ESCI)

V. Investigation of mitochondrial DNA polymorphisms in patients with hematological malignancy

DÜZKALE N., YÜCE KAHRAMAN Ç., KIKI İ., YILDIRIM R., SİNCAN G., TATAR A.

Turkish Journal of Clinics and Laboratory, cilt.12, sa.2, ss.147-154, 2021 (Hakemli Dergi)

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, cilt.53, sa.1, ss.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, cilt.6, sa.12, ss.327-332, 2019 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. Alzheimer Hastalığı ve Herediter Demanslar

YÜCE KAHRAMAN Ç., SARUHAN B., TATAR A.

Nörogenetikte Güncel Gelişmeler, Çam Fethi Sırrı, Editör, Türkiye Klinikleri, Ankara, ss.6-11, 2023

II. Herediter Ataksilere Genetik Yaklaşım

YÜCE KAHRAMAN Ç.

Temel Pediatrik Nöroloji: Tanı ve Tedavi, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editör, Akademisyen yayınevi, ss.1543-1555, 2022

III. Are Some Trauma-Related Findings Actually Signs of Genetic Diseases?

YÜCE KAHRAMAN Ç.

Multidisciplinary Approach to Trauma, Turgut Mehmet Cenk, Turgıt Asli, Editör, Nova Science Publishers, New York, ss.273-278, 2022

IV. Herediter Ataksilere Genetik Yaklaşım Algoritması

YÜCE KAHRAMAN Ç.

Pediatrik Nöroloji: Algoritmalar ve İlaç Rehberi, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editör, Akademisyen yayınevi, Ankara, ss.345-346, 2022

V. GEBELİKTE HEREDİTER KANSER VE GENETİK KONULAR

Yüce Kahraman Ç.

Gebelikte Onkolojik Yaklaşımlar, Ali Murat Sedef, Editör, akademisyen yayınevi, Ankara, ss.21-26, 2021

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. Genetic Analysis Of Mutations In Hematological Malignancies By NextGeneration Sequencing

- ÖZTÜRK S., KARAMAN M., YÜCE KAHRAMAN Ç.
15.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, cilt.1, ss.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, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.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, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.222
- IV. **ATP7B Gene Mutations Sequenced In 150 Patients**
ÖZTÜRK S., TATAR A., YÜCE KAHRAMAN Ç.
15.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, ss.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, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.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, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.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, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.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, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.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, Avusturya, 11 - 14 Haziran 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, Türkiye, 25 - 28 Kasım 2021, ss.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, Türkiye, 25 - 28 Kasım 2021, ss.32
- XII. **Three rare variants in one patient: A case report**
Kanjee M., Ercoskun P., Yüce Kahraman Ç.
6. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.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, Türkiye, 16 - 18 Eylül 2021, ss.47
- XIV. **about gene therapy**
Yüce Kahraman Ç.
The International Congress of Future Medical Pioneers 2021, Samsun, Türkiye, 8 - 09 Mayıs 2021, ss.47-51
- XV. **Myeloid Malignitesi Olan Hastalarda NGS Temelli Panel Test Kullanımı ve Sonuçları**
Yüce Kahraman Ç., Tatar A.
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.23
- XVI. **Analysis of polyposis and hereditary colorectal cancer related genes by targeted next generation sequencing**
Ercoskun P., Yüce Kahraman Ç., Tatar A., Cinkara N., Yakar Ö., Adanur K.

14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.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, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.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, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020, cilt.31, sa.3, ss.49
- XIX. **Nutrigenomik, Nutrigenetik ve Kronik Hastalıklar**
Yüce Kahraman Ç.
1. Uluslararası 4. Geleneksel Sağlık Çalışanları Meslek Günleri Sempozyumu, Erzurum, Türkiye, 14 - 16 Kasım 2019, ss.451
- XX. **Stuve-Wiedemann syndrome: a case report without osteorosis**
Orbak Z., Yüce Kahraman Ç., Orbak R., Özden A., Tatar A.
58th Annual Meeting of the ESPE , Vienna, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019, ss.378-379
- XXI. **Coronal Synostosis Syndrome (Muenke Syndrome)**
Cinkara N., Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Yakar Ö., Tatar A.
13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, ss.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, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, ss.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, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, ss.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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, ss.52-53
- XXV. **A case of Rubinstein Taybis syndrome 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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, ss.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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, ss.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, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, ss.42
- XXVIII. **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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXIX. **A Case Report of Rarely Genetic Condition Cleidocranial Dysplasia**
YÜCE KAHRAMAN Ç., YAKAR Ö., CİNKARA N., ERÇOŞKUN P., KAHRAMAN M., TATAR A.
ULUSLARARASI KATILIMLI 13.ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018, cilt.30, ss.95
- XXX. **Endotelial Nitrik Oksit Sentaz (eNOS) Gen Polimorfizmlerinin Varikoselle İlişkisi ve Bu Polimorfizmlerin eNOS Geni mRNA Ekspresyonuna Etkisi. 1**
YÜCE KAHRAMAN Ç., TASDEMİR S., MARZIOĞLU ÖZDEMİR E., ZIYPAK T., ADANUR Ş., KAHRAMAN M., TATAR A.
11.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XXXI. **Nablus Mask-Like Sendromlu Üç Vaka**
Marzioğlu Özdemir E., Hakan N., Dal D., Olcaysu O. O., Yüce Kahraman Ç.
11.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.159
- XXXII. **Bruck Sendromlu Bir Vaka**

Marzioğlu Özdemir E., Kahveci H., Başoğlu F., Yüce Kahraman Ç.
11.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.76

XXXIII. Auralı Migren ile GABA Reseptörleri Arasındaki İlişki.

Marzioğlu Özdemir E., Yaralı O., Tatar A., Yüce Kahraman Ç., Taşdemir Ş.
11.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.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, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.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, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.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, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.118-119

Desteklenen Projeler

TÜRKEZ H., YÜCE KAHRAMAN Ç., SÖNMEZ E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Alzheimer Hastalığına Karşı Hedeflendirilmiş Terapötik ve Azaltılmış Toksikolojik Potansiyel için Transferrin 1 Antikor Fragmanına Konjuge Edilmiş Memantin Bazlı Lipozomların Üretimi, 2022 - Devam Ediyor

YÜCE KAHRAMAN Ç., ÇİNKARA N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Laringeal skuamöz hücreli karsinomlu hastalarda ceRNA düzenleyici yolakta bulunan UCA1/miR138/CDK6 ekspresyon seviyelerinin değerlendirilmesi, 2021 - Devam Ediyor

TATAR A., YAKAR Ö., KİKİ İ., YÜCE KAHRAMAN Ç., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Kronik Myeloid Lösemi Vakalarında BcrAbl1 İlişkili Mikrornaların Ekspresyon Düzeylerinin Klinik ve Moleküler Parametreler İle İlişkisinin İncelenmesi, 2020 - Devam Ediyor

SÜMBÜLLÜ M., KARATAŞ E., YÜCE KAHRAMAN Ç., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İnförior alveolar sinir bloğunu takiben pulpal anestezi başarısı ile voltaj kapılı sodyum kanalı genetik polimorfizmleri arasındaki ilişki, 2020 - 2022

Yüce Kahraman Ç., Ercoşkun P., Türkiye Sağlık Enstitüleri Başkanlığı (TÜSEB) Projesi, BİREYSEL VE DÖNÜŞÜMSSEL TIP ALANINDA UYGULAMALI İŞBİRLİĞİ PROJESİ, 2020 - 2022

ARAZ Ö., KERGET B., YÜCE KAHRAMAN Ç., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Solunumsal Virüs Enfeksiyonları ile Enfekte Hastalarda Pentraksin rs1840680 ve rs2305619 Gen Polimorfizmin Sıklığının Belirlenmesi, 2020 - 2021

KERGET B., YÜCE KAHRAMAN Ç., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Obstruktif Uyku Apne Sendromlu Hastalarda NLRP3 rs10159239 ve Vaspın rs2236242 Gen Polimorfizmin Sıklığının Belirlenmesi, 2020 - 2020

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

Tıbbi Genetik Derneği, Üye, 2010 - Devam Ediyor

Bilimsel Hakemlikler

HASEKİ TIP BÜLTENİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Ekim 2021

GENEL TIP DERGİSİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Ekim 2021

TURKISH JOURNAL OF CLİNİCS AND LABORATORY, Hakemli Bilimsel Dergi, Temmuz 2021

Metrikler

Yayın: 66

Atıf (WoS): 40

Atıf (Scopus): 40

H-İndeks (WoS): 4

H-İndeks (Scopus): 4

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

Tıbbi Uygulamalarda in silico Simülasyon Teknikleri Çalıştayı, Katılımcı, Erzurum, Türkiye, 2021

Tıbbi Genetik Derneği III. Kanser Genetik Kursu-online, Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2021

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

Tıbbi Genetik Derneği Dismorfoloji Kursu(online), Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2021

Tıbbi Genetik Derneği Preimplantasyon Genetik Tanı-online toplantı, Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2021

Tıbbi Genetik Derneği 1.Hematogenetik Kursu, Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2021

14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2020

Biyoenformatik Günleri IV-online, Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2020

Üreme Sağlığı ve İnfertilite Derneği Online Sempozyumu, Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2020

V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Katılımcı, Nevşehir, Türkiye, 2020

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

13th Balkan Congress of Human Genetics, Katılımcı, Edirne, Türkiye, 2019

2. QIAGEN Biyoinformatik Sempozyumu, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2019

Tıbbi Genetik Derneği Eğitim Toplantısı, Katılımcı, Erzurum, Türkiye, 2015

9.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2010