

Assoc. 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

ScholarID: mEtJbmEAAAAJ

ORCID: 0000-0003-1957-9596

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

ScopusID: 57189036727

Yoksis Researcher ID: 170708

Education

Expertise In Medicine, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Tibbi 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, Tibbi Genetik Eğitim Toplantısı, Tibbi Genetik Derneği, 2015

Education Management and Planning, Preimplantasyon Genetik Tanıda Klinik ve Laboratuar Yöntemler, Tibbi Genetik Derneği, 2010

Education Management and Planning, 9.Uluslararası Tibbi Genetik Kongresi, Tibbi Genetik Derneği, 2010

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

Dissertations

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

Research Areas

Medicine, Health Sciences, Internal Medicine Sciences, Medical Genetics

Academic Positions

Associate Professor, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2023 - Continues

Assistant Professor, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2018 - 2023
Research Assistant PhD, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2008 - 2013

Academic and Administrative Experience

Courses

Expertise In Medicine

medical genetics, Expertise In Medicine, 2023 - 2024
TİBBİ GENETİK, Expertise In Medicine, 2021 - 2022
Medical Genetics, Expertise In Medicine, 2022 - 2023
TİBBİ GENETİK, Expertise In Medicine, 2020 - 2021
TİBBİ GENETİK, Expertise In Medicine, 2019 - 2020

Undergraduate

medical genetics, Undergraduate, 2023 - 2024
Tİbbi Genetik, Undergraduate, 2021 - 2022
medical Genetics, Undergraduate, 2022 - 2023
Tİbbi Genetik, Undergraduate, 2020 - 2021
mdical gntics, Undergraduate, 2021 - 2022
Medical Genetics, Undergraduate, 2020 - 2021
Medical Genetics, Undergraduate, 2019 - 2020
medical genetics, Undergraduate, 2018 - 2019

Supervised Theses

Karaman M., Yüce Kahraman Ç., Hematolojik malignitelerin yeni nesil dizileme yöntemi kullanılarak genetik olarak değerlendirilmesi, Postgraduate, S.ÖZTÜRK(Student), 2023

Yüce Kahraman Ç., Laringeal skuamöz hücreli karsinomlu hastalarda ceRNA düzenleyici yokta bulunan UCA1/miR138/CDK6 ekspresyon seviyelerinin değerlendirilmesi , Expertise In Medicine, N.CİNKAŞ(Student), 2022
Yüce Kahraman Ç., Kronik Myeloid Lösemi Vakalarında Bcr-abl1 İlişkili MikroRNALARın Ekspresyon Düzeylerinin Klinik ve Moleküler Parametreler ile İlişkisinin İncelenmesi, Expertise In Medicine, Ö.YAKAR(Student), 2021

Jury Memberships

Appointment to Academic Staff-Assistant Professorship, Appointment to Academic Staff-Assistant Professorship, Ağrı İbrahim Çeçen Üniversitesi, November, 2024
Post Graduate, Post Graduate, Ataturk Üniversitesi, January, 2023
Expertise In Medicine, Expertise In Medicine, Ataturk Üniversitesi, July, 2022
Expertise In Medicine, Expertise In Medicine, Ataturk Üniversitesi, September, 2021

Journal articles indexed in SCI, SSCI, and AHCI

- I. Genetic Polymorphisms and Their Association With Endodontic Postoperative Pain: A Systematic Review
KARATAŞ E, YÜCE KAHRAMAN Ç., Khan H, Yonel Z.
Australian Endodontic Journal, 2025 (SCI-Expanded)
- II. 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)
- III. 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)
- IV. 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)
- V. 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., Bakır-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)
- 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., Açıkyıldız M., Yüce Kahraman Ç., et al.
MATERIALS, vol.15, no.7, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. 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)
- 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. 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)
- X. 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)
- XI. 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)
- XII. 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)
- XIII. 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)
- XIV. 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)
- XV. A Novel Mutation of ATP7B Gene in a Case of Wilson Disease**
Yüce Kahraman Ç., İşlek A., Tatar A., Ozdemir O., Mardinalı A., Türkez H.
MEDICINA-LITHUANIA, vol.57, no.2, 2021 (SCI-Expanded)

- XVI. **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)
- XVII. **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)
- XVIII. **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)
- XIX. **The Relationship Between Endothelial Nitric Oxide Synthase Gene (NOS3) Polymorphisms, NOS3 Expression, and Varicocele.**
 Kahraman Ç., Tasdemir S., Sahin I., Ozdemir E. M., Yarali O., Ziypak 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. **Whole Exome Sequencing in Neurodevelopmental Disorders: A Single Center Study**
 Yüce Kahraman Ç., Kanjee M., Erçoşkun P., Tatar A.
 BASIC AND CLINICAL NEUROSCIENCE, vol.15, 2024 (Scopus)
- II. **Evaluation of UCA1/miR-138/CDK6 Network in the Patients with Laryngeal Squamous Cell Carcinoma**
 Cinkara N., Kahraman Ç. Y., Tatar A., Tatar A.
 Genel Tıp Dergisi, vol.34, no.5, pp.666-670, 2024 (Peer-Reviewed Journal)
- III. **An Investigation on the Correlation Between Diabetic Foot Infection, Osteomyelitis, Venous Insufficiency, and IL-6 (-174 G>C) and TNF- α (-238 G>A) Gene Polymorphisms**
 İnan Sarıkaya R., PARLAK E., Yuce Kahraman C., Yılmaz S.
 Flora İnfeksiyon Hastalıkları ve Klinik Mikrobiyoloji Dergisi, vol.29, no.1, pp.105-115, 2024 (ESCI)
- IV. **The Relationship Between Bcr-Abl1 Related MicroRNA's Expression Levels And Imatinib Resistance In Chronic Myeloid Leukemia Cases**
 YAKAR Ö., YÜCE KAHRAMAN Ç., KİKİ İ., TATAR A.
 Van Tıp Dergisi, vol.31, 2024 (Peer-Reviewed Journal)
- V. **Pulmonary Enteric Adenocarcinoma in a Young Man**
 Özmen S., Demirağ F., Alper F., Ceylan O., Gündoğdu B., Araz Ö., Yüce Kahraman Ç., Maman A., Akgün M.
 Eurasian Journal of Medicine, vol.55, no.1, pp.93-94, 2023 (ESCI)
- VI. **Evaluation of Phenotypes and CLDN16 Variants in 2 Different Familial Hypomagnesemia with Hypercalciuria and Nephrocalcinosis Families: Phenotypic Differences in Siblings and Phenotypic Similarity in Monozygotic Twins**
 GÜLER M. A., YÜCE KAHRAMAN Ç.
 TURKISH JOURNAL OF NEPHROLOGY, vol.32, no.1, pp.63-72, 2023 (ESCI)
- VII. **The psychosocial well-being of children with Fragile X Syndrome: Psychopathology, autism spectrum disorder comorbidity and the role of caregivers' perceived social support.**
 Doğru H., Yüce Kahraman Ç.
 Annals of Medical Research, vol.30, no.1, pp.132-137, 2023 (Peer-Reviewed Journal)
- VIII. **JAK2 V617F Mutation and t(8;21) Positive Acute Myeloid Leukemia After Renal Transplantation**
 SİNÇAN G., ALTUNOK M., YÜCE KAHRAMAN Ç., ERDEM F.
 ACTA ONCOLOGICA TURCICA, vol.55, no.3, pp.278-282, 2022 (Peer-Reviewed Journal)
- IX. **Next-Generation Sequencing Panel Test in Myeloid Neoplasms and Evaluation with the Clinical Results**
 Yüce Kahraman Ç., Sincan G., Tatar A.

EURASIAN JOURNAL OF MEDICINE, vol.54, no.2, pp.181-185, 2022 (ESCI)

- X. 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)

- XI. Evaluation of the Relationship between Janus Kinase 2 Mutational Burden and Clinical Findings in Adult Myeloproliferative Neoplasm Patients

YÜCE KAHRAMAN Ç., SİNÇAN G., TATAR A.

Haseki Tip Bulteni, vol.60, no.1, pp.26-32, 2022 (ESCI)

- XII. Investigation of mitochondrial DNA polymorphisms in patients with hematological malignancy

DÜZKALE N., YÜCE KAHRAMAN Ç., KİKİ İ., YILDIRIM R., SİNÇAN G., TATAR A.

Turkish Journal of Clinics and Laboratory, vol.12, no.2, pp.147-154, 2021 (Peer-Reviewed Journal)

- XIII. 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)

- XIV. 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., Erçoşkun P.

Medical Science and Discovery, vol.6, no.12, pp.327-332, 2019 (Peer-Reviewed Journal)

Books

- I. Miyelodisplastik/Miyeloproliferatif Sendromların Tanısı, Tedavisi, Prognozu ve Takibinde Genetik

Kanjee M., Yüce Kahraman Ç.

in: Hematogenetik, Gökkay Bozkurt, Editor, Türkiye Klinikleri, Ankara, pp.50-55, 2024

- II. Alzheimer Hastalığı ve Herediter Demanslar

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

in: Nörogenetikte Güncel Gelişmeler, Çam Fethi Sırrı, Editor, Türkiye Klinikleri, Ankara, pp.6-11, 2023

- III. Herediter Ataksilere Genetik Yaklaşım

YÜCE KAHRAMAN Ç.

in: Temel Pediatrik Nöroloji: Tanı ve Tedavi, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editor, Akademisyen yayinevi, pp.1543-1555, 2022

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

YÜCE KAHRAMAN Ç.

in: Multidisiplinary Approach to Trauma, Turgut Mehmet Cenk, Turgut Aslı, Editor, Nova Science Publishers, New York, pp.273-278, 2022

- V. Herediter Ataksilere Genetik Yaklaşım Algoritması

YÜCE KAHRAMAN Ç.

in: Pediatrik Nöroloji: Algoritmalar ve İlaç Rehberi, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editor, Akademisyen yayinevi, Ankara, pp.345-346, 2022

- VI. Yüce Kahraman Ç.

in: , Ali Murat Sedef, Editor, akademisyen yayinevi, Ankara, pp.21-26, 2021

Papers Presented at Peer-Reviewed Scientific Conferences

- I. Primer Erkek İnfertilitesi Olgularının Retrospektif Genetik Değerlendirilmesi

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

16. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 4 - 08 December 2024, (Summary Text)

- II. A Mother and Daughter with Goltz Syndrome

- SARUHAN B., KANJEE M., BULDUK Z., AYDEMİR D., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.
16. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 4 - 08 December 2024, (Summary Text)
- III. **Klinik Tanıda Önemli Bir Araç NGS: MODY Panel Sonuçlarının Değerlendirilmesi**
BULDUK Z., KANJEE M., SARUHAN B., AYDEMİR D., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.
16. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 4 - 08 December 2024, (Summary Text)
- IV. **Karyotype Findings in Recurrent Pregnancy Loss(RPL):a path to better outcomes**
KANJEE M., BULDUK Z., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.
ASHG Annual Meeting 2024, Denver, United States Of America, 5 - 09 November 2024, (Summary Text)
- V. **ASSESSMENT OF HIF1-ALPHA AND HIF1ASSOCIATED MIRNA LEVELS IN PATIENTS WITH BIPOLAR DISORDER AND ATTENTION-DEFICIT HYPERACTIVITY DISORDER**
Koca Laçin T., Aydin E. F., Yüce Kahraman Ç., Kızıltunç A.
PSYCHIATRIC ASSOCIATION OF TÜRKİYE ANNUAL MEETING AND 2ND INTERNATIONAL 26TH NATIONAL CLINICAL EDUCATION SYMPOSIUM, Mersin, Turkey, 9 - 12 May 2024, vol.35, pp.42, (Full Text)
- VI. **A decade of insights:prenatal cytogenetic diagnosis results of high-risk pregnancies at Atatürk University Medical Genetics Laboratory(ATAGEN)**
KANJEE M., ERTARGIN N., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.
ESHG 2024, Berlin, Germany, 1 - 04 June 2024, (Summary Text)
- VII. **Kanserde Vazgeçilmez Bir Araç Olan NGS:AML Hastalarında Tespit Edilen Varyantların Değerlendirilmesi**
KANJEE M., SARUHAN B., BULDUK Z., AYDEMİR D., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.
9. uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 2 - 04 May 2024, (Summary Text)
- VIII. **Parsiyel Trizomi 4q Vakası**
BULDUK Z., KANJEE M., SARUHAN B., AYDEMİR D., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.
9. Uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 2 - 04 May 2024, (Summary Text)
- IX. **Legius Syndrome with a Preliminary Diagnosis of NF1-like Syndrome: Case Report**
Saruhan B., Kanjee M., Bulduk Z., Aydemir D., Yüce Kahraman Ç., Tatar A.
8. uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 21 - 23 September 2023, pp.75-76, (Summary Text)
- X. **A Rare Case: Smith-Magenis Syndrome**
BULDUK Z., KANJEE M., SARUHAN B., AYDEMİR D., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.
8. uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 21 September 2023, pp.77, (Summary Text)
- XI. **A Delayed Diagnosis Case of a Patient with Treacher Collins syndrome**
KANJEE M., SARUHAN B., BULDUK Z., AYDEMİR D., YÜCE KAHRAMAN Ç., TATAR A.
8. uluslararası Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 21 September 2023, pp.70, (Summary Text)
- XII. **Congenital Chromothripsis Including The Critical Region Of 9q21.13 Microdeletion Syndrome**
CINKARA N., AYDEMİR D., YÜCE KAHRAMAN Ç.
2.Uluslararası Hematoonkogenetik Kongresi, Bafra, Cyprus (Kktc), 4 - 07 May 2023, (Summary Text)
- XIII. **SRY-positive 45, X male with monoorchism and hypospadias**
ORBAK Z., DEMİR B., YÜCE KAHRAMAN Ç., FIRINCI B.
ESPE 61 Annual Society Meeting, Netherlands, 21 - 23 September 2023, (Summary Text)
- XIV. **Kanser Hastalarında MUTYH Geni Varyantlarının Retrospektif Değerlendirilmesi**
Bulduk Z., Kanjee M., Aydemir D., Saruhan B., Yüce Kahraman Ç., Tatar A.
2. ulusal hematoonkogenetik kongresi, Girne, Cyprus (Kktc), 4 - 07 May 2023, pp.79, (Summary Text)
- XV. **Kolorektal Adenokanser Olgularında Somatik KRAS Varyantlarının Retrospektif Değerlendirilmesi**
Aydemir D., Kanjee M., Bulduk Z., Saruhan B., Yüce Kahraman Ç., Tatar A.
2. ulusal hematoonkogenetik kongresi, Girne, Cyprus (Kktc), 4 - 07 May 2023, pp.81, (Summary Text)
- XVI. **Kronik Myeloid Lösemi Vakalarında Bcr-Abl1 İlişkili Mikrornaların Ekspresyon Düzeylerinin Klinik ve Moleküler Parametreler İle İlişkisinin İncelenmesi**
Yakar Ö., Yüce Kahraman Ç., Kiki İ., Tatar A.
15.Uluslararası Tibbi Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 9 - 13 November 2022, pp.222, (Summary Text)
- XVII. **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, (Summary Text)
- XVIII. **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, (Summary Text)
- XIX. **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, (Summary Text)
- XX. **Pentazomi (49,XXXXY) 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, (Summary Text)
- XXI. **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, (Summary Text)
- XXII. **Nadir Bir Bağ Doku Hastlığı: 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, (Summary Text)
- XXIII. **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, (Summary Text)
- XXIV. **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, (Summary Text)
- XXV. **Küçük Hücreli Dışı Akciğer Kanseri Tanlı 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, (Summary Text)
- XXVI. **FLT3 Mutasyon Araştırmasında Jel Elektroforez 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, (Summary Text)
- XXVII. **Three rare variants in one patient: A case report**
Kanjee M., Erçoşkun P., Yüce Kahraman Ç.
6. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.43, (Summary Text)
- XXVIII. **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, (Summary Text)
- XXIX. **about gene therapy**
Yüce Kahraman Ç.
The International Congress of Future Medical Pioneers 2021, Samsun, Turkey, 8 - 09 May 2021, pp.47-51, (Full Text)
- XXX. **A Novel NPR2 Mutation in Two Turkish Siblings with Acromesomelic Dysplasia Maroteaux Type**
Cinkara N., Tatar A., Yüce Kahraman Ç., Erçoşkun P., Yakar Ö., Adanur K.
14.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Turkey, 20 - 22 November 2020, pp.69,

- (Summary Text)
- XXXI. **Yüce Kahraman Ç., Tatar A.**
14. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Turkey, 20 - 22 November 2020, pp.23, (Summary Text)
- XXXII. **Analysis of polyposis and hereditary colorectal cancer related genes by targeted next generation sequencing**
Erçoşkun P., Yüce Kahraman Ç., Tatar A., Cinkara N., Yakar Ö., Adanur K.
14. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Turkey, 20 - 22 November 2020, pp.25, (Summary Text)
- XXXIII. **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, (Summary Text)
- XXXIV. **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, (Summary Text)
- XXXV. **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, Austria, 19 - 21 September 2019, pp.378-379, (Summary Text)
- XXXVI. **Coronal Synostosis Syndrome (Muenke Syndrome)**
Cinkara N., Yüce Kahraman Ç., Erçoşkun P., Yakar Ö., Tatar A.
13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.143, (Summary Text)
- XXXVII. **A novel mutation of a rare genetic condition: Primary hypertrophic osteoarthropathy**
Yüce Kahraman Ç., Orbak Z., Tatar A., Yakar Ö., Cinkara N., Erçoşkun P.
13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.63, (Summary Text)
- XXXVIII. **An Inherited Novel FGFR2 Variant: A Case Report**
Yakar Ö., Yüce Kahraman Ç., Erçoşkun P., Cinkara N., Tatar A.
13.BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.136, (Summary Text)
- XXXIX. **Orofaciodigital syndrome XVII:A rare case report**
Yakar Ö., Yüce Kahraman Ç., Erçoşkun P., Cinkara N., Tatar A.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.42, (Summary Text)
- XL. **A case of Cri du Chat syndrome**
Yüce Kahraman Ç., Erçoşkun P., Cinkara N., Yakar Ö., Tatar A.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.43, (Summary Text)
- XLI. **A case of Rubinstein Taybisynrome with a very rare finding;Dandy Walker malformation**
Cinkara 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, (Summary Text)
- XLII. **45,X and SRY positive male withinfertility: A case report**
Yüce Kahraman Ç., Erçoşkun P., Tatar A., Cinkara N., Yakar Ö.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.52-53, (Summary Text)
- XLIII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018, (Summary Text)
- XLIV. **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,
(Summary Text)

- XLV. **Endotelial Nitrik Oksit Sentaz (eNOS) Gen Polimorfizmlerinin Varikoselle İlişkisi ve Bu Polimorfizmlerin eNOS Geni mRNA Ekspresyonuna Etkisi. 1**
YÜCE KAHRAMAN Ç., TASDEMİR S., MARZİOĞLU ÖZDEMİR E., ZİYPAK T., ADANUR Ş., KAHRAMAN M., TATAR A.
11.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014, (Summary Text)
- XLVI. **Auralı Migren ile GABA Rezeptörleri Arasındaki İlişki.**
Marzioğlu Özdemir E., Yaralı O., Tatar A., Yüce Kahraman Ç., Taşdemir Ş.
11.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.164, (Summary Text)
- XLVII. **Bruck Sendromlu Bir Vaka**
Marzioğlu Özdemir E., Kahveci H., Başoğlu F., Yüce Kahraman Ç.
11.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.76, (Summary Text)
- XLVIII. **Nablus Mask-Like Sendromlu Üç Vaka**
Marzioğlu Özdemir E., Hakan N., Dal D., Olcaysu O. O., Yüce Kahraman Ç.
11.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.159, (Summary Text)
- XLIX. **A case with Cri du chat syndrome and 45,XX, der(5) t(5;21)(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, (Summary Text)
- L. **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, (Summary Text)
- LI. **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, (Summary Text)

Funded Projects

- TÜRKEZ H., YÜCE KAHRAMAN Ç., Project Supported by Higher Education Institutions, İridoid Monoterpen Türevlerinin Parkinson Hastalığı Modelinde Nöroprotektif Etkinliğinin Araştırılması, 2024 - Present
- KARACA URAL Z., MELİKOĞLU M., ARSLAN Ü., YÜCE KAHRAMAN Ç., Project Supported by Higher Education Institutions, Alt ekstremitede klinik olarak venöz yetmezlik bulguları olan hastalarda tromboz gelişme riski, 2023 - Present
- YÜCE KAHRAMAN Ç., KANJEE M., Project Supported by Higher Education Institutions, KOLOREKTAL KANSER HASTALARINDA LINC00958/miR-3619-5p/CTNNB1 YOLAĞININ DEĞERLENDİRİLMESİ, 2023 - 2025
- PALA E., KARACA URAL Z., YÜCE KAHRAMAN Ç., ARSLAN Ü., MELİKOĞLU M., Project Supported by Higher Education Institutions, Behcet Hastalığında Trombofili ve Tromoboza Eğilim, 2023 - 2025
- 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 Konjugé Edilmiş Memantine Bazlı Lipozomların Üretilimi, 2022 - 2023
- 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 - 2023
- TATAR A., YAKAR Ö., KİKİ İ., YÜCE KAHRAMAN Ç., Project Supported by Higher Education Institutions, Kronik Myeloid Lösemi Vakalarında BcrAbl1 ilişkili Mikrornaların Ekspresyon Düzeylerinin Klinik ve Moleküler Parametreler İle İlişkisinin İncelenmesi, 2020 - 2023
- Yüce Kahraman Ç., Erçoşkun P., Research Project of the Presidency of Turkey Health Institutes (TÜSEB), BİREYSEL VE DÖNÜŞÜMSEL TIP ALANINDA UYGULAMALI İŞBİRLİĞİ PROJESİ, 2020 - 2023
- SÜMBÜLLÜ M., KARATAŞ E., YÜCE KAHRAMAN Ç., Project Supported by Higher Education Institutions, Inferior alveolar

sinir bloğunu takiben pulpal anestezi başarısı ile voltaj kapılı sodyum kanalı genetik polimorfizmleri arasındaki ilişki, 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 Vaspin rs2236242 Gen Polimorfizmin Sıklığının Belirlenmesi, 2020 - 2020

Memberships and Roles in Scientific Organizations

Tıbbi Genetik Derneği, Member, 2010 - Continues

Peer Reviews in Scientific Publications

MOLECULAR GENETICS & GENOMIC MEDICINE, SCI Journal, February 2024

JOURNAL OF PEDIATRIC GENETICS, Journal Indexed in ESCI, January 2024

Atatürk Üniversitesi Tıp Dergisi (Y. A. The Eurasian Journal of Medicine), Journal Indexed in ESCI, September 2023

Atatürk Üniversitesi Tıp Dergisi (Y. A. The Eurasian Journal of Medicine), Journal Indexed in ESCI, March 2023

GENEL TIP DERGİSİ, National Scientific Refreed Journal, October 2021

HASEKİ TIP BÜLTENİ, National Scientific Refreed Journal, October 2021

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

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

Metrics

Publication: 90

Citation (WoS): 108

Citation (Scopus): 121

H-Index (WoS): 6

H-Index (Scopus): 6

Congress and Symposium Activities

Tıbbi Uygulamalarda in silico Simülasyon Teknikleri Çalışayı, 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 TİBBİ GENETİK KONGRESİ "Uluslararası Katılımlı", Attendee, Ankara, Turkey, 2020

Biyoenformatik 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.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, İstanbul, Turkey, 2010

Non Academic Experience

ERZURUM BÖLGE EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ, Uzman Doktor