

Doç. Dr. SEZİN YAKUT UZUNER

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 242 249 6970](tel:+902422496970) Dahili: 3571

E-posta: syakut@akdeniz.edu.tr

Web: <https://avesis.akdeniz.edu.tr/syakut>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-9540-5099

Yoksis Araştırmacı ID: 127425

Eğitim Bilgileri

Doktora, Akdeniz Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, Türkiye 2001 - 2007

Yüksek Lisans, Akdeniz Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, Türkiye 1998 - 2001

Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji, Türkiye 1993 - 1997

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Sağlık ve Tıp, Eğitim Program FEP,ÇEP Çalıştayı, Akdeniz Üniversitesi, 2015

Sağlık ve Tıp, Soru Kalite Çalıştayı, Akdeniz Üniversitesi, 2015

Sağlık ve Tıp, Eğitim Ölçme Yöntemlerinin Güncelleştirilmesi ve Geliştirilmesi Kursu, Akdeniz Üniversitesi, 2015

Sağlık ve Tıp, Mikrodizin Eğitim Çalıştayı, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji ve Genetik ABD, 2014

Sağlık ve Tıp, II. Ulusal Fetal Prenatal ve Postmortem Tanı Kursu, Tıbbi Genetik Derneği, 2011

Sağlık ve Tıp, İzole ve Akraba Populasyonunda Tıbbi Genetik ve Genomik Analiz Kursu, Bilkent Üniversitesi, 2009

Eğitim Yönetimi ve Planlama, Probleme Dayalı Öğrenim Kursu, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi,, 2007

Eğitim Yönetimi ve Planlama, Eğitim Becerilerinin Geliştirilmesi ve Eğitici Eğitimi Kursu, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi,, 2007

Sağlık ve Tıp, Avrupa Sitogenetik Kursu, european cytogeneticists association, 2007

Sağlık ve Tıp, XVII. Ulusal Kanser Kongresi, Temel Onkoloji Kursu, Tıbbi Onkoloji Derneği, 2007

Sağlık ve Tıp, ESGM 9. Kanser Genetik Hibrid Kursu, İstanbul Üniversitesi Detae, 2005

Sağlık ve Tıp, IV. Hematoloji İlk Basamak Kursu, Türk Hematoloji Derneği, 2004

Sağlık ve Tıp, XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, VI. Mezuniyet Sonrası Eğitim Kursu, Türk Hematoloji Derneği, 2002

Sağlık ve Tıp, XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, II. Hematoloji İlk Basamak Kursu, Türk Hematoloji Derneği, 2002

Sağlık ve Tıp, Moleküler Biyoloji ve Genetik Tekniklerinin Yaşam Bilimlerindeki Uygulamaları, Bilkent Üniversitesi, 2000

Eğitim Yönetimi ve Planlama, Araştırma Eğitimi Kursu, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi,, 1999

Yaptığı Tezler

Doktora, Glial Tümörlerde ARHI Tümör Süpresa Geninde LOH ve Metilasyon Profillerinin Araştırılması , Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 2007

Yüksek Lisans, Tekrarlayan düşükleri olan ve sitogenetik olarak karyotipleri normal bulunan çiftlerde kriptik translokasyonların FISH ile araştırılması, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 2000

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Temel Tıp Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Yrd. Doç. Dr., Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, 2011 - Devam Ediyor

Uzman, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, 2007 - 2011

Araştırma Görevlisi, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, 1999 - 2007

Akademik İdari Deneyim

Yönetilen Tezler

YAKUT UZUNER S., rader-Willi Sendromu Bulgularını Taşıyan Normal Karyotipe Sahip Olgularda Metilasyon ve Uniparental Dizomi (UPD) Profillerinin Araştırılması, Yüksek Lisans, P.Bahşi(Öğrenci), 2017

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Microwave-assisted biofabrication of silver nanoparticles using Helichrysum arenarium flower extract: characterization and biomedical applications.**
Acar Ç. A., Pehlivanoğlu S., Yeşilot Ş., Yakut Uzuner S.
Biomass Conversion and Biorefinery, cilt.1, ss.5-10, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Investigation of the relationship between reproductive disorders and chromosomal abnormalities in a large-scale, single-center 10-year retrospective study.**
Ertosun M. G., Aracı D. G., Peker A., Uzuner S., Toylu A., Özekinci M., Usta M. F., Altıok Clark Ö.
JOURNAL OF GYNECOLOGY OBSTETRICS AND HUMAN REPRODUCTION, cilt.51, sa.9, ss.102467, 2022 (SCI-Expanded)
- III. **Effect of Ultrasound Therapy on Expression of Vascular Endothelial Growth Factor, Vascular Endothelial Growth Factor Receptors, CD31 and Functional Recovery After Facial Nerve Injury.**
HİZAY A., ÖZSOY U., Savas K., YAKUT UZUNER S., Ozbey Ö., Akkan S. S., BAHŞI P.
Ultrasound in medicine & biology, cilt.48, sa.8, ss.1453-1467, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **A MOLECULARLY CHARACTERIZED INTERSTITIAL DELETION ENCOMPASSING THE 11Q14.1-Q23.3 REGION IN A CASE WITH MULTIPLE CONGENITAL ABNORMALITIES**
Cetin Z., ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇİ E., KARAÜZÜM S.
GENETIC COUNSELING, cilt.27, sa.1, ss.51-66, 2016 (SCI-Expanded)
- V. **A MOLECULARLY CHARACTERIZED INTERSTITIAL DELETION ENCOMPASSING THE 11q14.1-q23.3 REGION IN A CASE WITH MULTIPLE CONGENITAL ABNORMALITIES**
Cetin Z., ALTIOK-CLARK Ö., Yakut S., GUZEL-NUR B., MIHÇİ E., Berker-Karauzum S.
GENETIC COUNSELING, cilt.27, sa.1, ss.51-66, 2016 (SCI-Expanded)
- VI. **A familial interstitial 4q35 deletion with no discernible clinical effects.**
Yakut S., Clarck Ö., Sanhal C., Nur B., Mendilcioglu İ. İ., Karauzum S. B., Cetin Z.
American journal of medical genetics. Part A, sa.8, ss.1836-41, 2015 (SCI-Expanded)
- VII. **PRENATAL DIAGNOSIS OF DE NOVO SUPERNUMERARY MARKER CHROMOSOME ORIGINATED FROM**

CHROMOSOME 16 BY ARRAY-CGH

Yakut S., Cetin Z., SANHAL C. Y., KARAÜZÜM S., KARAMAN B., ŞİMŞEK M.

GENETIC COUNSELING, cilt.26, sa.3, ss.299-305, 2015 (SCI-Expanded)

VIII. PRENATAL DIAGNOSIS OF DE NOVO PERICENTRIC INVERSION INV(2)(p11.2z13)

Yakut S., Cetin Z., SANHAL C. Y., KARAMAN B., MENDİLCİOĞLU İ. İ., KARAÜZÜM S.

GENETIC COUNSELING, cilt.26, sa.2, ss.243-247, 2015 (SCI-Expanded)

IX. Prenatal management, pregnancy and pediatric outcomes in fetuses with septated cystic hygroma

SANHAL C. Y., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Ozekinci M., Yakut S., Merdun Z., ŞİMŞEK M., Luleci G.

BRAZILIAN JOURNAL OF MEDICAL AND BIOLOGICAL RESEARCH, cilt.47, sa.9, ss.799-803, 2014 (SCI-Expanded)

X. PRENATAL DIAGNOSIS OF ISOCHROMOSOME 21p AND ISOCHROMOSOME 21q IN A FETUS WITH DOWN SYNDROME

Yakut S., SANHAL C. Y., Manguoglu E., Cetin Z.

GENETIC COUNSELING, cilt.25, sa.3, ss.257-264, 2014 (SCI-Expanded)

XI. Prenatal diagnosis of isolated ventriculomegaly as a second trimester manifestation of de novo terminal 6q25 deletion

Cetin Z., SANHAL C. Y., GÜZEL B., Toru S., Yakut S.

Genetic Counseling, cilt.24, sa.4, ss.427-429, 2013 (SCI-Expanded)

XII. Absence of the SLC22A12 gene mutation in Turkish population with primary gout disease

Yakut S., Cetin Z., Arman M., Akbas H., MANGUOĞLU A. E., Luleci G.

RHEUMATOLOGY INTERNATIONAL, cilt.33, sa.11, ss.2921-2925, 2013 (SCI-Expanded)

XIII. Prenatal diagnosis of isolated ventriculomegaly as a second trimester manifestation of de novo terminal 6q25 deletion.

Cetin Z., Sanhal C. Y., Nur B., Toru H. S., Yakut Uzuner S.

GENETIC COUNSELING, cilt.24, ss.427-429, 2013 (SCI-Expanded)

XIV. A 5q12.1-5q12.3 microdeletion in a case with a balanced exceptional complex chromosomal rearrangement

Cetin Z., Yakut S., Clark O. A., MIHÇI E., Berker S., Luleci G.

GENE, cilt.516, sa.1, ss.176-180, 2013 (SCI-Expanded)

XV. Exceptional complex chromosomal rearrangement and microdeletions at the 4q22.3q23 and 14q31.1q31.3 regions in a patient with azoospermia

Yakut S., Cetin Z., Clark O. A., USTA M. F., Berker S., Luleci G.

GENE, cilt.512, sa.1, ss.157-160, 2013 (SCI-Expanded)

XVI. A patient with Down syndrome with a de novo derivative chromosome 21

Cetin Z., Yakut S., MIHÇI E., MANGUOĞLU A. E., Berker S., KESER İ., Luleci G.

GENE, cilt.507, sa.2, ss.159-164, 2012 (SCI-Expanded)

XVII. Aberrations of Chromosomes 9 and 22 in Acute Lymphoblastic Leukemia Cases Detected by ES-Fluorescence In Situ Hybridization

Cetin Z., Yakut S., Karadogan I., Kupesiz A., Timuragaoglu A., SALİM O., Tezcan G., Alanoglu G., ÖZBALCI D., Hazar V., et al.

GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.16, sa.5, ss.318-323, 2012 (SCI-Expanded)

XVIII. MOSAIC INTRACHROMOSOMAL TRIPPLICATION OF (12)(p11.2p13) IN A PATIENT WITH PALLISTER-KILLIAN SYNDROME

Yakut S., MIHÇI E., Clark A. O., Cetin Z., KESER İ., Berker S., Luleci G.

BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.15, sa.1, ss.61-64, 2012 (SCI-Expanded)

XIX. DETECTING CHROMOSOMAL ANOMALIES THROUGH M-FISH IN ACUTE LYMPHOBLASTIC LEUKEMIA

Hazar V., Cetin Z., YAKUT UZUNER S., KARAÜZÜM S.

PEDIATRIC BLOOD & CANCER, cilt.57, sa.5, ss.868-869, 2011 (SCI-Expanded)

XX. The prenatal diagnosis of familial satellited Yq chromosomes

Yakut S., ÖZTÜRK S., ŞİMŞEK M., MENDİLCİOĞLU İ. İ., LULECI G.

TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.41, sa.5, ss.945-948, 2011 (SCI-Expanded)

XXI. Pure and Complete 12p Trisomy Due To a Maternal Centric Fission of Chromosome 12

- Cetin Z., MIHÇI E., Yakut S., KESER İ., Karauzum S. B., Luleci G.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.155A, sa.2, ss.349-352, 2011 (SCI-Expanded)
- XXII. **DE NOVO SUPERNUMERARY MARKER CHROMOSOME ORIGINATING FROM CHROMOSOME 17 RESULTING IN A NORMAL PREGNANCY OUTCOME**
Yakut S., Cetin Z., Berker-Karauzum S., MIHÇI E., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Luleci G.
GENETIC COUNSELING, cilt.22, sa.1, ss.63-68, 2011 (SCI-Expanded)
- XXIII. **PRENATAL DIAGNOSIS OF beta-THALASSEMIA AND OTHER HEMOGLOBINOPATHIES IN SOUTHWESTERN TURKEY**
Mendilcioglu I., Yakut S., KESER İ., ŞİMŞEK M., YESILİPEK A., BAGCI G., LULECI G.
HEMOGLOBIN, cilt.35, sa.1, ss.47-55, 2011 (SCI-Expanded)
- XXIV. **APLASIA RAS HOMOLOGOUS MEMBER I GENE AND DEVELOPMENT OF GLIAL TUMORS**
Yakut S., TUNCER M. R., BERKER M., GÖKSU E., GÜRER İ. E., Ozes O. N., Luleci G., KARAÜZÜM S.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.14, sa.1, ss.37-43, 2011 (SCI-Expanded)
- XXV. **DEL (18p) SYNDROME WITH INCREASED NUCHAL TRANSLUCENCY REVEALED IN PRENATAL DIAGNOSIS**
YAKUT S., ŞİMŞEK M., PEŞTERELİ H. E., Baumer A., LULECI G., Schinzel A.
GENETIC COUNSELING, cilt.22, sa.3, ss.317-319, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVI. **INTERSTITIAL DELETION OF 13q22-q32: A CASE WITH CHOANAL ATRESIA AND MEGA-CISTERNA MAGNA AND REVIEW OF THE LITERATURE**
Cetin Z., MIHÇI E., Yakut S., KARAALİ K., Luleci G., KESER İ.
GENETIC COUNSELING, cilt.22, sa.3, ss.313-316, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVII. **TURNER SYNDROME WITH ISOCHROMOSOME Xq AND FAMILIAL RECIPROCAL TRANSLOCATION t(4;16)(p15.2;p13.1)**
Cetin Z., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Yakut S., Berker-Karauzum S., KARAMAN B., Luleci G.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.14, sa.1, ss.57-60, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **PRENATAL DIAGNOSIS OF A DE NOVO SUPERNUMERARY MARKER CHROMOSOME ORIGINATING FROM CHROMOSOME 16**
Yakut S., Cetin Z., ŞİMŞEK M., KARAÜZÜM S., Tukun A., Luleci G.
GENETIC COUNSELING, cilt.20, sa.4, ss.327-332, 2009 (SCI-Expanded)
- XXIX. **LOH on 1p/19q and 10q and Ki-67 labelling index in glial tumors**
GÜRER İ. E., Yakut S., Karauzum S. B., Coksu E., Gokhan G.
VIRCHOWS ARCHIV, cilt.451, sa.2, ss.243, 2007 (SCI-Expanded)
- XXX. **Maternal origin and clinical findings in a case with trisomy 22**
Mihci E., Tacoy S., Yakut S., Ongun H., Keser I., Kilicarslan B., Bagci G., Lueleci G.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.49, sa.3, ss.322-326, 2007 (SCI-Expanded)
- XXXI. **An unusual case of chromosome 22q11 deletion syndrome with psychiatric disorder, hypoparathyroidism and precocious puberty**
Karaguzel G., Akcurin S., Yakut S., Bircan I.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.19, sa.5, ss.761-764, 2006 (SCI-Expanded)
- XXXII. **M-FISH applications in clinical genetics**
Cetin Z., Karauzum S., Yakut S., Mihci E., Baumer A., Wey E., Tacoy S., Baggi G., Luleci G.
GENETIC COUNSELING, cilt.16, sa.3, ss.257-268, 2005 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Telomere-specific fluorescence in situ hybridization analysis of couples with five or more recurrent miscarriages**
Yakut S., Berker-Karauzum S., Simsek M., ZORLU G., TRAK B., LULECI G.
CLINICAL GENETICS, cilt.61, sa.1, ss.26-31, 2002 (SCI-Expanded)

Diger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. Erken ve geç gebelik terminasyonu olgularının değerlendirilmesi

- KAYA S., Vaizoğlu F., YAKUT UZUNER S., TORU H. S., ŞİMŞEK M., Kumru S.
PERİNATOLOJİ DERGİSİ, cilt.28, sa.2, ss.82-88, 2020 (Hakemli Dergi)
- II. Associations between the clinical findings of cases having submicroscopic chromosomal imbalances at chromosomal breakpoints of apparently balanced structural rearrangements**
Yakut S., Cetin Z., Clark Ö., Nur B., Mihçi E., Karauzum S. B.
Gene Reports, cilt.7, ss.50-58, 2017 (Scopus)
- III. Chromosome Abnormalities Identified in 457 Spontaneous Abortions and Their Histopathological Findings**
Yakut S., TORU H. S., Cetin Z., ÖZEL ERKAN D., ŞİMŞEK M., Mendilcioglu İ., Luleci G.
TURKISH JOURNAL OF PATHOLOGY, cilt.31, sa.2, ss.111-118, 2015 (ESCI)
- IV. Rare Structural Chromosomal Abnormalities in Prenatal Diagnosis; Clinical and Cytogenetic Findings on 10125 Prenatal Cases**
YAKUT UZUNER S., Cetin Z., ŞİMŞEK M., MENDİLCİOĞLU İ. İ., TORU H. S., Berker Karauzum S., Luleci G.
TURKISH JOURNAL OF PATHOLOGY, cilt.31, sa.1, ss.36-44, 2015 (ESCI)
- V. Molecular Diagnosis of Hematological Malignancies by RT-PCR**
BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Nal N., YAKUT S., Sargin F., Alper O., ÜNDAR L., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., et al.
TURKISH JOURNAL OF CANCER, cilt.35, sa.3, ss.113-118, 2005 (Hakemli Dergi)
- VI. Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesinin prenatal tanı sitogenetik tanı sonuçları**
ALPER Ö., Çalışkan M., Nal N., Yakut Uzuner S., Şimşek M., Mendilcioğlu İ., Bağcı G., Taşkin Ö., Lüleci G.
Jinekoloji ve Obstetrik, cilt.19, ss.10-16, 2005 (Hakemli Dergi)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. Reprodüktif Hastalıklar ile Kromozomal Anormallikler Arasındaki İlişkinin İncelenmesi, Tek Merkezli ve Büyük Ölçekli 10 Yıllık Retrospektif Bir Çalışma**
ERTOSUN M. G., ARACI D. G., PEKER A., YAKUT UZUNER S., TOYLU A., ÖZEKİNCİ M., USTA M. F., ALTIOK CLARK Ö.
15. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Muğla-Bodrum, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022
- II. Musculocontractural type of Ehler-Danlos syndrome with severeskeletal findings in the novel variant of CHST14 gene**
Yılmaz Bayer Ö., Öztürk N., Yakut Uzuner S., Karamık G., Nur B., Mihçi E.
ESHG, Vienna, Avusturya, 11 - 14 Haziran 2022
- III. Prader-Willi Sendromu bulgularını taşıyan normal karyotipe sahip olgularda metilasyon ve uniparental dizomi profillerinin araştırılması**
BAHŞI P., YAKUT UZUNER S., NUR B.
ULUSLARARASI KATILIMLI TİBBİ BİYOLOJİ VE GENETİK KONGRESİ, 27 - 30 Ekim 2019
- IV. Ailesel amiloidozis polinöropatisi olduğudusunluen olgularda TTR gen mutasyonlarının araştırılması**
BAHŞI P., YAKUT UZUNER S., UYSAL H., KARAÜZÜM S.
XV. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Fethiye, Türkiye, 26 - 29 Ekim 2017
- V. Patau sendromlu bir fetus olgusu nedeniyle holoprozensefali ve siklopi anomalisine yaklaşım Poster kabul edildi**
NUR B., YÜKSEL N., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
52. Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 15 - 19 Mayıs 2016
- VI. Patau sendromlu bir fetus olgusu nedeniyle holoprozensefali ve siklopi anomalisine yaklaşım**
NUR B., Yuksek N., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
52. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 15 - 19 Mayıs 2016, ss.93
- VII. Patau sendromlu bir fetus olgusu nedeniyle holoprozensefali ve siklopi anomalisine yaklaşım**
Nur B., Yuksek N., Yakut Uzuner S., Mendilcioğlu İ. İ.
52. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 15 - 19 Mayıs 2016, ss.93
- VIII. Prenatal Dönemde Tanı Almış Bir Pallister-Killian Olgu Sunumu.**

- Cetin Z., Sanhal c., MENDİLCİOĞLU İ. İ., YAKUT UZUNER S.
XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.396
- IX. Prenatal Tanıda Belirlenmiş ve array-CGH ile 16 Numaralı Kromozomdan Orijin Aldığı Saptanmış Olan Marker Kromozom**
Cetin Z., YAKUT UZUNER S., sanhal c., KARAÜZÜM S., Karaman B., ŞİMŞEK M.
XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.386
- X. Prenatal Dönemde Tanı Almış Bir Pallister-Killian Olgu Sunumu.**
Cetin Z., Sanhal c., MENDİLCİOĞLU İ. İ., YAKUT UZUNER S.
XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.396
- XI. Çoklu konjenital anomalisi sahip bir ogluda moleküller olarak karakterize edilmiş 11q14.1-q23.3 aralığındaki delesyonu**
Çetin Z., Altıok Clark Ö., Yakut Uzuner S., Nur B., Mihçi E., Karaüzüm S.
14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.385
- XII. A familial Interstitial 4q35 deletion with no discernible clinical effects.**
Altıok Clark Ö., Yakut Uzuner S., Nur B., Mihçi E., Karaüzüm S., Cetin Z.
10. European Cytogenetics Conference, Strasbourg, Fransa, 4 - 07 Temmuz 2015
- XIII. A familial Interstitial 4q35 deletion with no discernible clinical effects.**
ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S., Cetin Z.
10. European Cytogenetics Conference, Strasbourg, Fransa, 4 - 07 Temmuz 2015
- XIV. A familial interstitial 4q35 deletion with no discernible clinical effects.**
ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S., ÇETİN Z.
10th European Cytogenetics Conference, Strasburg, Fransa, 4 - 07 Temmuz 2015, ss.51
- XV. Tekil Gebelikte Multiple Konjenital Anomalili Fetus ve Parsiyel Mol Hidatidiform Birlikteliği: Olgu Sunumu**
TORU H. S., AYIK E., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
24.Uluslararası Patoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 19 - 23 Kasım 2014, ss.123
- XVI. Tekil Gebelikte Multiple Konjenital Anomalili Fetus ve Parsiyel Mol Hidatidiform Birlikteliği: Olgu Sunumu**
TORU H. S., AYIK E., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
24.Uluslararası Patoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 19 - 23 Kasım 2014, ss.123
- XVII. Tekil Gebelikte Multiple Konjenital Anomalili Fetus ve Parsiyel Mol Hidatidiform Birlikteliği: Olgu Sunumu**
TORU H. S., AYIK E., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
24.Uluslararası Patoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 19 - 23 Kasım 2014, ss.123
- XVIII. Dengeli olduğu düşünülen kromozom aberasyonları ve klinik bulguları bulunan olgularda kırık noktalarının Array CGH yöntemi ile incelenmesi**
ÇETİN Z., YAKUT UZUNER S., ALTIOK CLARK Ö., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 26 Eylül 2014
- XIX. Dengeli olduğu düşünülen kromozom aberasyonları ve klinik bulguları bulunan olgularda kırık noktalarının array-CGH yöntemi ile incelenmesi**
Cetin Z., YAKUT UZUNER S., ALTIOK CLARK Ö., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, cilt.1, sa.1, ss.93
- XX. de novo Perisentrik İversiyon inv(2)(p11.2q13)' ye Sahip Prenatal Dönemde Belirlenmiş Bir Olgu Sunumu.**
Cetin Z., YAKUT S., SANHAL C. Y., Karaman B., Mendilcioglu İ.
11. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.114
- XXI. Belirgin Bir Fenotipe Neden Olmayan 4q35.1-4q35.2 Delesyonuna Sahip Bir Aile Sunumu.**
Altıok Clark Ö., Yakut S., Sanhal C. Y., Nur B., Mendilcioglu İ. İ., Cetin Z.
11. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.33
- XXII. Dengeli Olduğu Düşünülen Kromozom Aberasyonları ve Klinik Bulguları Bulunan Olgularda Kırık Noktalarının Array-CGH Yöntemi ile İncelenmesi.**

- Cetin Z., Yakut S., Altıok Clark Ö., Nur B., Mihçi E., Berker S.
11. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.93
- XXIII. Diagnostic pitfall for placenta placental mesenchymal dysplasia**
TORU H. S., ÇOBANKENT AYTEKİN E., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., ÇETİN Z., MENDİLCİOĞLU İ. İ., PEŞTERELİ H. E.
26th European Congress of Pathology, 30 Ağustos - 03 Eylül 2014
- XXIV. Bilateral renal agenesis associated with left lung agenesis, cleft-lib, hydrocephalus and placental malformation: Is it a spectrum of the so-called Potter's Syndrome**
TORU H. S., SANHAL C. Y., YILMAZ G. T., YAKUT UZUNER S., ÇETİN Z.
26th European Congress of Pathology, Londra, Birleşik Krallık, 30 Ağustos - 03 Eylül 2014, cilt.465, ss.202
- XXV. Diagnostic pitfall for placenta: placental mesenchymal dysplasia**
TORU H. S., ÇOBANKENT AYTEKİN E., SANHAL C. Y., YAKUT S., Cetin Z., MENDİLCİOĞLU İ. İ., PEŞTERELİ H. E.
26th European Congress of Pathology, Londra, Birleşik Krallık, 1 - 30 Ağustos 2014, ss.200
- XXVI. Diagnostic pitfall for placenta: placental mesenchymal dysplasia**
TORU H. S., ÇOBANKENT AYTEKİN E., SANHAL C. Y., YAKUT S., Cetin Z., MENDİLCİOĞLU İ. İ., PEŞTERELİ H. E.
x, Londra, Birleşik Krallık, 1 - 30 Ağustos 2014, ss.200
- XXVII. Bilateral renal agenesis associated with left lung agenesis, cleft-lip, hydrocephalus and placental malformation: Is it on a spectrum of the so-called Potter's Syndrome?**
TORU H. S., SANHAL C. Y., TAŞOVA YILMAZ G., YAKUT S., Cetin Z.
Virchows Archiv, Londra, Birleşik Krallık, 1 - 05 Ağustos 2014, ss.202
- XXVIII. Mesomelic dysplasia mimicking Robert's Syndrome.**
TORU H. S., NUR B., SANHAL C. Y., AYIK E., YAKUT S., Cetin Z., Semerci N., MIHÇI E.
Virchows Archiv, Londra, Birleşik Krallık, 1 - 05 Ağustos 2014, ss.202
- XXIX. Diagnostic pitfall for placenta: placental mesenchymal dysplasia**
TORU H. S., ÇOBANKENT AYTEKİN E., SANHAL C. Y., YAKUT S., Cetin Z., MENDİLCİOĞLU İ. İ., PEŞTERELİ H. E.
x, Londra, Birleşik Krallık, 1 - 30 Ağustos 2014, ss.200
- XXX. Diagnostic pitfall for placenta: placental mesenchymal dysplasia**
TORU H. S., ÇOBANKENT AYTEKİN E., SANHAL C. Y., YAKUT S., Cetin Z., MENDİLCİOĞLU İ. İ., PEŞTERELİ H. E.
Virchows Archiv, Londra, Birleşik Krallık, 1 - 05 Ağustos 2014, ss.200
- XXXI. Absence of the SLC22A12 gene mutation in Turkish population with primary gout disease.**
YAKUT UZUNER S., Cetin Z., Arman M., AKBAŞ S. H., MANGUOĞLU A. E., Lüleci G., Lüleci G.
5th European Molecular Biology Organization (EMBO) Meeting, Amsterdam, Hollanda, 21 - 24 Eylül 2013, ss.134
- XXXII. Kompleks Kromozom Aberasyonu ile 4q22.3q23 ve 14q31.1q31.3 Bölgelerinde Mikrodelesyon'a Sahip Azoospermili Olgular Sunumu.**
Cetin Z., Yakut S., Altıok Clark Ö., Usta M. F., Berker S., Lüleci G.
10. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.87
- XXXIII. HTR1A ve RNF180 Genlerini İçeren 5q12.1-5q12.3 Bölgesinin Mikrodelesyonuna Sahip Bir Olgular Sunumu.**
Cetin Z., YAKUT S., ALTIOK CLARK Ö., MIHÇI E., BERKER S., Luleci G.
10. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.54
- XXXIV. Kompleks Kromozom Aberasyonu ile 4q22.3q23 ve 14q31.1q31.3 Bölgelerinde Mikrodelesyon'a Sahip Azospermili Olgular Sunumu**
Cetin Z., YAKUT UZUNER S., ALTIOK CLARK Ö., USTA M. F., KARAÜZÜM S., Lüleci G.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 22 Aralık 2012, ss.87
- XXXV. HTR1A ve RNF180 Genlerini İçeren 5q12.1 -5q12.3 Bölgesinin Mikrodelesyonuna Sahip Bir Olgular Sunumu**
Cetin Z., Yakut Uzuner S., Altıok Clark Ö., Mihçi E., Karaüzüm S., Lüleci G.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.54
- XXXVI. Prenatal management pregnancy and pediatric outcome in fetuses with septated cystic hygroma.**
MENDİLCİOĞLU İ. İ., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., ŞİMŞEK M., ÖZEKİNCİ M., saritaş z., lüleci g.
22nd World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Copenhagen, Danimarka, 9 - 12 Eylül 2012,

cilt.40, sa.1, ss.190

- XXXVII. **Prenatal management pregnancy and pediatric outcome in fetuses with septated cystic hygroma.**
MENDİLCİOĞLU İ. İ., SANHAL C. Y., YAKUT UZUNER S., ŞİMŞEK M., ÖZEKİNCİ M., saritaş z., lüleci g.
22nd World Congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Copenhagen, Danimarka, 9 - 12 Eylül 2012,
cilt.40, sa.1, ss.190
- XXXVIII. **Detecting Chromosomal Anomalies Through M-FISH in Acute Lymphoblastic Leukemia.**
Hazar V., Çetin Z., YAKUT S., BERKER S.
43 rd Congress of Tha International Society of Pediatric Oncology (SIOP) 2011, Auckland, Yeni Zelanda, 28 - 30
Kasım 2011, ss.868-869
- XXXIX. **Detecting Chromosomal Anomalies Through M-FISH in Acute Lymphoblastic Leukemia.**
Hazar V., Çetin Z., YAKUT S., BERKER S.
43 rd Congress of Tha International Society of Pediatric Oncology (SIOP) 2011, Auckland, Yeni Zelanda, 28 - 30
Kasım 2011, ss.868-869
- XL. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., BERKER S., KESER İ., Luleci G.
XII.Uluslararası Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.158-159
- XLI. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., BERKER S., KESER İ., Luleci G.
XII.Uluslararası Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.158-159
- XLII. **Down Sendromu Olgusunda Gözlenen de novo Rekombinant Kromozom 21**
Cetin Z., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., MIHÇI E., BERKER S., KESER İ., Luleci G.
XII.Uluslararası Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.158-159
- XLIII. **Prenatal Tanıda Nadir Görülen Kromozomal Abnormaliteler; 10125 Prenatal Olgunun Sitogenetik ve
Klinik Bulguları.**
Lüleci G., YAKUT S., Cetin Z., ŞİMŞEK M., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Toru S., BERKER S.
XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.165-166
- XLIV. **ürk Popülasyonunda SLC22A12 Gen Mutasyonlarının Gut Hastalığı Üzerindeki Etkisi**
YAKUT S., Cetin Z., ARMAN M. İ., AKBAŞ S. H., MANGUOĞLU A. E., Lüleci G.
XII.Uluslararası Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.209-210
- XLV. **ürk Popülasyonunda SLC22A12 Gen Mutasyonlarının Gut Hastalığı Üzerindeki Etkisi**
YAKUT S., Cetin Z., ARMAN M. İ., AKBAŞ S. H., MANGUOĞLU A. E., Lüleci G.
XII.Uluslararası Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.209-210
- XLVI. **Abnormal Signal Patterns Involved in t(12;21) TEL-AML1 in Childhood Acute Lymphoblastic
Leukemia Patients.**
ALTIOK CLARK Ö., Ozkaya C., YAKUT S., Cetin Z., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Tezcan G., Hazar V., Lüleci G., BERKER S.
12th International Congress of Human Genetics/61st Annual Meeting of The American Society of Human Genetics,
Montreal, Kanada, 12 Ekim 2011, ss.651
- XLVII. **Abnormal Signal Patterns Involved in t(12;21) TEL-AML1 in Childhood Acute Lymphoblastic
Leukemia Patients.**
Altıok Clark Ö., Ozkaya C., Yakut S., Cetin Z., Küpesiz O. A., Tezcan G., Tezcan G., Hazar V., Lüleci G., Berker S.
12th International Congress of Human Genetics/61st Annual Meeting of The American Society of Human Genetics,
Montreal, Kanada, 12 Ekim 2011, ss.651
- XLVIII. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**
Luleci G., Cetin Z., YAKUT S., MIHÇI E., MANGUOĞLU E., BERKER S., KESER İ.
International Congress of Human Genetics and the American Society of Human Genetics 61th Annual Meeting,
Montreal, Kanada, 11 - 15 Ekim 2011, ss.273
- XLIX. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**
Luleci G., Cetin Z., YAKUT S., MIHÇI E., MANGUOĞLU E., BERKER S., KESER İ.
International Congress of Human Genetics and the American Society of Human Genetics 61th Annual Meeting,
Montreal, Kanada, 11 - 15 Ekim 2011, ss.273
- L. **A Down Syndrome Patient with a de novo Recombinant Chromosome**

- Luleci G., Cetin Z., YAKUT S., MIHÇI E., MANGUOĞLU E., BERKER S., KESER İ.
International Congress of Human Genetics and the American Society of Human Genetics 61th Annual Meeting,
Montreal, Kanada, 11 - 15 Ekim 2011, ss.273
- LI. **Two Cases with Rare Chromosomal Abnormality of Chromosome 12p Presenting Pallister-Killian Syndrome Phenotype.**
YAKUT S., Lüleci G., MIHÇI E., Cetin Z., KESER İ., BERKER S.
IX. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.21
- LII. **Two cases with rare chromosomal abnormality of chromosome 12p presenting Pallister-Killian syndrome phenotype.**
Lüleci G., MIHÇI E., Cetin Z., YAKUT S., KESER İ., BERKER S.
The American Society of Human Genetics Annual Meeting, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 2 - 06 Ekim 2010
- LIII. **Two cases with rare chromosomal abnormality of chromosome 12p presenting Pallister-Killian syndrome phenotype.**
Lüleci G., MIHÇI E., Cetin Z., YAKUT S., KESER İ., BERKER S.
The American Society of Human Genetics Annual Meeting, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 2 - 06 Ekim 2010, ss.382
- LIV. **Results of prenatal cytogenetic screening at the prenatal laboratory of the Akdeniz University 1993-2009.**
YAKUT S., MENDİLCİOĞLU İ. İ., ŞİMŞEK M., Çalışkan M., BERKER S., KESER İ., Lüleci G.
Prenatal Diagnosis and Therapy, Amsterdam, Hollanda, 11 - 14 Temmuz 2010, ss.94
- LV. **Rare chromosomal abnormalities and the results of prenatal cytogenetic Diagnosis.**
YAKUT S., MENDİLCİOĞLU İ. İ., ŞİMŞEK M., BERKER S., KESER İ., Lüleci G.
Mediterranean Medical Genetics Meeting, Ankara, Türkiye, 28 Haziran - 01 Temmuz 2009, ss.58
- LVI. **Low Expression of ARHI Contributes to Glial Tumor Development.**
YAKUT S., TUNCER M. R., Berker M., GÖKSU E. T., Lüleci G., BERKER S.
European Human Genetics Conference, Barselona, İspanya, 21 Mayıs - 03 Haziran 2008, ss.218
- LVII. **Low Expression of ARHI Contributes to Glial Tumor Development.**
YAKUT S., TUNCER M. R., Berker M., GÖKSU E. T., Lüleci G., BERKER S.
European Human Genetics Conference, Barselona, İspanya, 21 Mayıs - 03 Haziran 2008, ss.218
- LVIII. **Low Expression of ARHI Contributes to Glial Tumor Development.**
YAKUT S., TUNCER M. R., Berker M., GÖKSU E. T., Lüleci G., BERKER S.
European Human Genetics Conference, Barselona, İspanya, 21 Mayıs - 03 Haziran 2008, ss.218
- LIX. **Prenatal dönemde tanımlanan markır kromozom.**
YAKUT S., Cetin Z., ŞİMŞEK M., Bagci G., BERKER S., Tukun A., Lüleci G.
VIII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008, ss.211
- LX. **ARHI Tümör Süpresör Geninin Glial Beyin Tümörlerindeki Rolü.**
YAKUT S., TUNCER M. R., Berker M., GÜRER İ. E., BERKER S., Lüleci G.
II. Multidisipliner Kanser Sempozyumu, Bursa, Türkiye, 24 - 27 Şubat 2008, ss.140
- LXI. **Rearrangement of chromosome 6 in hematological malignancies.**
BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Hazar V., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Timuragaoglu A., Lüleci G.
Chromosome Research, İstanbul, Türkiye, 1 - 04 Ekim 2007, ss.214-215
- LXII. **Rearrangement of chromosome 6 in hematological malignancies.**
BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Hazar V., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Timuragaoglu A., Lüleci G.
Chromosome Research, İstanbul, Türkiye, 1 - 04 Ekim 2007, ss.214-215
- LXIII. **LOH on 1p/19q and 10q and Ki-67 labelling index in glial tumors.**
GÜRER İ. E., YAKUT UZUNER S., KARAÜZÜM S., GÖKSU E. T., OCAK G. A.
21st European Congress of Pathology, İstanbul, Türkiye, 8 - 13 Eylül 2007, ss.243
- LXIV. **LOH on 1p/19q and 10q and Ki-67 labelling index in glial tumors.**
GÜRER İ. E., YAKUT S., BERKER S., GÖKSU E. T., Gokhan G.
Virchows Archiv, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Ağustos 2007, ss.243

- LXV. **Amplification of ABL1 gene without BCR/ABL1 fusion in two children with acute lymphoblastic leukemia.**
 BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Tezcan G., Tulumen T., Hazar V., Sipahi T., Lüleci G.
 European Human Genetics Conference, Nice, Fransa, 16 - 19 Haziran 2007, ss.144
- LXVI. **Amplification of ABL1 gene without BCR/ABL1 fusion in two children with acute lymphoblastic leukemia.**
 BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Tezcan G., Tulumen T., Hazar V., Sipahi T., Lüleci G.
 European Human Genetics Conference, Nice, Fransa, 16 - 19 Haziran 2007, ss.144
- LXVII. **Screening of 22q11.2 Microdeletion and Microduplications in 110 Patients With Clinical Findings of Digeorge/Velocardiofacial Syndrome.**
 Lüleci G., Cetin Z., MIHÇI E., YAKUT S., KARDELEN F., Tacoy S., BERKER S.
 European Human Genetics Conference, Nice, Fransa, 16 - 19 Haziran 2007, ss.97
- LXVIII. **Pediatrik akut lenfoblastik lösemide ABL1 gen amplifikasyonunun FISH yöntemi ile gösterilmesi.**
 BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Tezcan G., Tulumen T., Hazar V., Sipahi T., Lüleci G.
 17. Ulusal Kanser Kongresi, Antalya, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2007, ss.163
- LXIX. **ARHI Tümör Süpresör Geninin Glial Beyin Tümörlerindeki Rolü.**
 YAKUT S., TUNCER M. R., Berker M., GÜRER İ. E., BERKER S., Lüleci G.
 17. Ulusal Kanser Kongresi, Antalya, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2007, ss.204
- LXX. **Rearrangements of chromosome 6 in hematological malignancies**
 Berker-Karaoglu S. Y., Yakut S., Cetin Z., Karadogan I., Undar L., Hazar V., Tezcan G., Kupesiz A., Timuragaoglu A., Luleci G.
 6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.214-215
- LXXI. **KML Ve ALL Tanılı Olgularda t(9;22) Translokasyonuna Spesifik ES-FISH Probu ile Atipik Sinyallerin Gösterilmesi.**
 BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Dirice E., Temizkan K., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Timuragaoglu A., et al.
 VII. Ulusal Tibbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.87
- LXXII. **ALL Ve AML Hastalarında FISH Yöntemi ile 11q23 Bölgesindeki Yeniden Düzenlenmelerin Belirlenmesi.**
 YAKUT S., BERKER S., Cetin Z., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
 VII. Ulusal Tibbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.180
- LXXIII. **ALL Ve AML Hastalarında FISH Yöntemi ile 11q23 Bölgesindeki Yeniden Düzenlenmelerin Belirlenmesi.**
 YAKUT S., BERKER S., Cetin Z., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
 VII. Ulusal Tibbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.180
- LXXIV. **Evaluation of 13q14 deletions by interphase FISH in Multiple Myeloma and Chronic Lymphocytic Leukemia Patients.**
 Cetin Z., BERKER S., YAKUT S., ÜNDAR L., Karadoğan İ., Timuragaoglu A., Temizkan K., Lüleci G.
 European Human Genetics Conference, Amsterdam, Hollanda, 6 Mayıs - 09 Haziran 2006, ss.223
- LXXV. **Evaluation of 11q23 rearrangements in Turkish ALL and AML patients by FISH.**
 YAKUT S., BERKER S., Cetin Z., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
 European Human Genetics Conference, Amsterdam, Hollanda, 6 Mayıs - 09 Haziran 2006, ss.221
- LXXVI. **Evaluation of 11q23 rearrangements in Turkish ALL and AML patients by FISH.**
 YAKUT S., BERKER S., Cetin Z., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
 European Human Genetics Conference, Amsterdam, Hollanda, 6 Mayıs - 09 Haziran 2006, ss.221
- LXXVII. **Evaluation of 13q14 deletions by interphase FISH in Multiple Myeloma and Chronic Lymphocytic Leukemia Patients.**
 Cetin Z., BERKER S., YAKUT S., ÜNDAR L., Karadoğan İ., Timuragaoglu A., Temizkan K., Lüleci G.
 European Human Genetics Conference, Amsterdam, Hollanda, 6 Mayıs - 09 Haziran 2006, ss.223
- LXXVIII. **Cytogenetic findings in 133 Turkish patients with myelodysplastic syndrome.**
 BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Karadoğan İ., Temizkan K., ÜNDAR L., Lüleci G.

- XXXth World of Congress of International Society of Hematology, İstanbul, Türkiye, 28 Eylül - 01 Ekim 2005, ss.231
- LXXIX. **Hematopoietic Chimerism Analysis After Allogeneic Stem Cell Transplantation in Pediatric Cases**
MANGUOĞLU , BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
XXXth World Congress of the International Society of Hematology, İstanbul, Türkiye, 28 Eylül - 02 Ekim 2005,
ss.180-181
- XXX. **Hematopoietic Chimerism Analysis After Allogeneic Stem Cell Transplantation in Pediatric Cases**
MANGUOĞLU , BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
XXXth World Congress of the International Society of Hematology, İstanbul, Türkiye, 28 Eylül - 02 Ekim 2005,
ss.180-181
- LXXXI. **Cytogenetic findings in 133 Turkish patients with myelodysplastic syndrome.**
BERKER S., Cetin Z., YAKUT S., Karadoğan İ., Temizkan K., ÜNDAR L., Lüleci G.
XXXth World of Congress of International Society of Hematology, İstanbul, Türkiye, 28 Eylül - 01 Ekim 2005, ss.231
- LXXXII. **Hematopoietic Chimerism Analysis After Allogeneic Stem Cell Transplantation in Pediatric Cases**
MANGUOĞLU , BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
XXXth World Congress of the International Society of Hematology, İstanbul, Türkiye, 28 Eylül - 02 Ekim 2005,
ss.180-181
- LXXXIII. **Characterization of an unbalanced whole arm translocation leading to monosomy 18p revealed in prenatal diagnosis.**
YAKUT S., ŞİMŞEK M., Baumer A., Bagci G., Lüleci G., Schinzel A.
European Human Genetics Conference, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.17
- LXXXIV. **New Complex Variants of the simple translocations in leukaemia cases.**
Cetin Z., YAKUT S., BERKER S., Ugur A., Temizkan K., Karadoğan İ., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.190
- LXXXV. **New Complex Variants of the simple translocations in leukaemia cases.**
Cetin Z., YAKUT S., BERKER S., Ugur A., Temizkan K., Karadoğan İ., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.190
- LXXXVI. **Hematopoietic chimerism analysis after allogeneic peripheral stem cell transplantation in pediatric cases by using STR polymorphisms**
MANGUOĞLU E., BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
European Human Genetics Conference 2005, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.225
- LXXXVII. **Hematopoietic chimerism analysis after allogeneic peripheral stem cell transplantation in pediatric cases by using STR polymorphisms**
MANGUOĞLU E., BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
European Human Genetics Conference 2005, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.225
- LXXXVIII. **Hematopoietic chimerism analysis after allogeneic peripheral stem cell transplantation in pediatric cases by using STR polymorphisms**
MANGUOĞLU E., BERKER S., KÜPESİZ O. A., Cetin Z., Tezcan G., YAKUT S., Hazar V., Yesilipek A., Luleci G.
European Human Genetics Conference 2005, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.225
- LXXXIX. **Determination of typical and atypical signals of chromosomes 9 and 22 in CML and ALL cases using by Bcr/Abl ES Dual color probe.**
BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Dirice E., Karadoğan İ., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005, ss.190
- XC. **Pediatric ALL'li Olgularda t(12;21) Translokasyonun Önem**
MANGUOĞLU A. E., BERKER S., YAKUT S., Nal N., Alper O., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Luleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 - 28 Eylül 2004, ss.107
- XCI. **JMML Gelişiminde Rol Oynaması Olası Yeni Bir Aday gen: GRB10**
Cetin Z., BERKER S., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 - 28 Eylül 2004, ss.106-107
- XCII. **JMML Gelişiminde Rol Oynaması Olası Yeni Bir Aday gen: GRB10**
Cetin Z., BERKER S., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 - 28 Eylül 2004, ss.106-107

- XCIII. Pediatric ALL'li Olgularda t(12;21) Translokasyonun Önem**
MANGUOĞLU A. E., BERKER S., YAKUT S., Nal N., Alper O., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Luleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 - 28 Eylül 2004, ss.107
- XCIV. Pediatric ALL'li Olgularda t(12;21) Translokasyonun Önem**
MANGUOĞLU A. E., BERKER S., YAKUT S., Nal N., Alper O., KÜPESİZ O. A., Tezcan G., Hazar V., Luleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 - 28 Eylül 2004, ss.107
- XCV. JMML Gelişiminde Rol Oynaması Olası Yeni Bir Aday gen: GRB10**
Cetin Z., BERKER S., YAKUT S., MANGUOĞLU A. E., Tezcan G., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği XXXI.Uluslararası Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 - 28 Eylül 2004, ss.106-107
- XCVI. Evaluation of clinical findings in our patients with Williams syndrome.**
MIHÇİ E., Tacoy S., Cetin Z., YAKUT S., KARDELEN F., BERKER S., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Munich, Almanya, 12 - 15 Haziran 2004, ss.288
- XCVII. Williams Sendromlu Dört Olgunun Klinik Bulgularının Değerlendirilmesi.**
Tacoy S., MIHÇİ E., Cetin Z., YAKUT S., KARDELEN F., BERKER S., Lüleci G.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004, ss.69
- XCVIII. Tandem Duplikasyon ve Parsiyel Trizomilerde Parental Orijinin Belirlenmesi.**
YAKUT S., BERKER S., Cetin Z., MIHÇİ E., Baumer A., Wey E., Schinzel A., Lüleci G.
VI. Ulusal Tibbi Genetik Ve Prenatal Tanı Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004, ss.70
- XCIX. Determination of chromosome aberrations by cytogenetic, fluorescence in situ hybridisation, and molecular (RT-PCR) analysis in childhood haematological malignancies**
MANGUOĞLU E., BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Nal N., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, Birleşik Krallık, 3 - 06 Mayıs 2003, ss.80
- C. Cytogenetic, fluorescence in situ hybridisaiton (FISH), and molecular (RT-PCR) analysis results of adult haematological malignancy patients**
BERKER S., MANGUOĞLU E., YAKUT S., Bilgen T., Nal N., Ugur A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, Birleşik Krallık, 3 - 06 Mayıs 2003, ss.83
- CI. Determination of chromosome aberrations by cytogenetic, fluorescence in situ hybridisation, and molecular (RT-PCR) analysis in childhood haematological malignancies**
MANGUOĞLU E., BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Nal N., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, Birleşik Krallık, 3 - 06 Mayıs 2003, ss.80
- CII. Determination of chromosome aberrations by cytogenetic, fluorescence in situ hybridisation, and molecular (RT-PCR) analysis in childhood haematological malignancies**
MANGUOĞLU E., BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., Nal N., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, Birleşik Krallık, 3 - 06 Mayıs 2003, ss.80
- CIII. Cytogenetic, fluorescence in situ hybridisaiton (FISH), and molecular (RT-PCR) analysis results of adult haematological malignancy patients**
BERKER S., MANGUOĞLU E., YAKUT S., Bilgen T., Nal N., Ugur A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, Birleşik Krallık, 3 - 06 Mayıs 2003, ss.83
- CIV. Follow-up Bone Marrow Transplantation Success by FISH.**
YAKUT S., BERKER S., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Birmingham, Birleşik Krallık, 3 - 06 Mayıs 2003, ss.88
- CV. Cytogenetic, fluorescence in situ hybridisaiton (FISH), and molecular (RT-PCR) analysis results of adult haematological malignancy patients**
BERKER S., MANGUOĞLU E., YAKUT S., Bilgen T., Nal N., Ugur A., Karadoğan İ., ÜNDAR L., Lüleci G.
European Human Genetics Conference 2003, Birmingham, Birleşik Krallık, 3 - 06 Mayıs 2003, ss.83
- CVI. Monozomi 18p'ye Yol Açılan Dengesiz Translokasyonun Prenatal Tanısı ve Parental Orijininin Belirlenmesi.**
YAKUT S., Çalışkan M., ŞİMŞEK M., Bagci G., Lüleci G., Trak B.
Fetal Tıp;Prenatal Tanı Kongresi, Antalya, Türkiye, 17 - 19 Nisan 2003, ss.80
- CVII. Monozomi 18p' ye Yol Açılan Dengesiz Translokasyonun Prenatal Tanısı ve Parental Orijininin Belirlenmesi.**

- YAKUT UZUNER S., ÖZCAN M., ŞİMŞEK M.
Fetal Tıp; Prenatal Tanı Kongresi, Antalya, Türkiye, 17 - 19 Nisan 2003, ss.100
- CVIII. **Kemik İliği Transplantasyon Başarısının Floresan In Situ Hibridizasyon (FISH) Tekniği ile Takibi.**
YAKUT S., BERKER S., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Lüleci G.
Türk Hematoloji Derneği 29.Uluslararası Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 - 28 Ekim 2002, ss.145
- CIX. **Hematolojik Malignansilerde t(9;22) Translokasyonunun RT-PCR ile Gösterilmesi**
BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Nal N., YAKUT S., Alper O., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Beköz H., Karadoğan İ., et al.
V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.195
- CX. **Hematolojik Malignansilerde t(9;22) Translokasyonunun RT-PCR ile Gösterilmesi**
BERKER S., MANGUOĞLU AYDEMİR A. E., Nal N., YAKUT S., ALPER Ö., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Beköz H., Karadoğan İ., et al.
V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.195
- CXI. **Hematolojik Malignansilerde t(9;22) Translokasyonunun RT-PCR ile Gösterilmesi**
BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Nal N., YAKUT S., Alper O., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Beköz H., Karadoğan İ., et al.
V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.195
- CXII. **Hematolojik Malignansilerde t(9;22) Translokasyonunun RT-PCR ile Gösterilmesi**
BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Nal N., YAKUT S., Alper O., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Beköz H., Karadoğan İ., et al.
V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.195
- CXIII. **Tekrarlayan Düşükleri Olan Çiftlerde Criptik Translokasyonların Telomerik FISH ile Araştırılması.**
YAKUT S., Karauzum S. B., ŞİMŞEK M., Zorlu G., Trak B., Lüleci G.
V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.124
- CXIV. **Hematolojik Malignansilerde t(9;22) Translokasyonunun RT-PCR ile Gösterilmesi**
BERKER S., MANGUOĞLU A. E., Nal N., YAKUT S., Alper O., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A., Beköz H., Karadoğan İ., et al.
V.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.195
- CXV. **Detection of RPS4X gene expression using RT-PCR.**
YAKUT S., BERKER S., Sargin F., Taksin O., Tacoy S., Lüleci G.
European Human Genetics Conference, Strasbourg, Fransa, 25 - 29 Mayıs 2002, ss.170
- CXVI. **Ribozomal Protein S4 X'in Gen Ekspresyonunun RT-PCR İle Gösterilmesi.**
YAKUT S., Sargin F., TAŞKIN Ö., Tacoy S., Lüleci G.
7.Uluslararası Biyoloji Kongresi, Eskişehir, Türkiye, 18 - 21 Eylül 2001, ss.99
- CXVII. **Detection of subtelomeric chromosomal rearrangements in couples who had recurrent miscarriages.**
YAKUT S., BERKER S., ŞİMŞEK M., Lüleci G.
Third European Cytogenetics Conference, Paris, Fransa, 7 - 10 Temmuz 2001, ss.44
- CXVIII. **De novo duplication of Xq in a girl with some clinical features.**
BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., MIHÇI E., Lüleci G.
Third European Cytogenetics Conference, Paris, Fransa, 7 - 10 Temmuz 2001, ss.181
- CXIX. **De novo duplication of Xq in a girl with some clinical features.**
BERKER S., YAKUT S., Cetin Z., MIHÇI E., Lüleci G.
Third European Cytogenetics Conference, Paris, Fransa, 7 - 10 Temmuz 2001, ss.181
- CXX. **Prenatal Sitogenetik Çalışmalar.**
YAKUT S., Nal N., MENDİLCİOĞLU İ. İ., Zorlu G., Lüleci G.
IV.Uluslararası Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 3 - 06 Mayıs 2000, ss.217
- CXXI. **A family with sex chromosome aberrations together with a balanced translocation t(4;16).**
YAKUT S., BERKER S., Karaman B., Lüleci G., Bagci G.
31st Annual Meeting European Society of Human Genetics, Geneva, İsviçre, 29 Mayıs - 01 Haziran 1999, ss.78
- CXXII. **A family with sex chromosome aberrations together with a balanced translocation t(4;16).**
YAKUT S., BERKER S., Karaman B., Lüleci G., Bagci G.

Desteklenen Projeler

YAKUT UZUNER S., NUR B., BAHŞI P., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Prader-Willi Benzeri Sendrom fenotipi gösteren olgularda 6q161-q21 bölgesinin aCGH yöntemi ile incelenmesi, 2022 - Devam Ediyor

KESER İ., ŞANLIOĞLU A. D., Tokta Ö., Billor M., ALPER Ö., KARAÜZÜM S., YOLDAŞ ÇELİKTEM Ş. B., YAKUT UZUNER S., HANGÜL C., ÖZBUDAK İ. H., et al., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Bilimsel Araştırmalarda Tıbbi Biyoloji ve Genetik Anabilim Dalının Yeri ve Önemi, 2019 - 2020

HİZAY A., ÖZSOY U., YAKUT UZUNER S., ÖZBEY ÜNLÜ Ö., BAHŞI P., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Fasiyal sinir hasarı sonrası rejenerasyon süresince ultrason terapinin VEGF ve VEGF reseptörlerinin ekspresyonu üzerine etkisi, 2018 - 2020

YAKUT UZUNER S., MIHÇI E., ALTIOK CLARK Ö., NUR B., BAHŞI P., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Prader-Willi Sendromu Bulgularını Taşıyan Normal Karyotipe Sahip Olgularda Metilasyon ve Uniparental Dizomi (UPD) Profillerinin Araştırılması, 2017 - 2019

KARAÜZÜM S., NUR B., ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., MIHÇI E., OYGÜR N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Sezin Yakut ,Ozden Altıok Clarck ,Cem Sanhal ,Banu Guzel Nur ,Inanc Mendilcioglu, Sibel Berker Karauzum ,Zafer Cetin. Familial Interstitial 4q35 Deletion with No Discernible Clinical Effects ,Am J Med Genet Part A 167A: 1836-1841, 2015(3 yayın), 2016 - 2019

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

Türk Kanser Araştırma ve Savaş Kurumu, Üye, 2000 - Devam Ediyor

Tıbbi Genetik Derneği, Üye, 2000 - Devam Ediyor

Metrikler

Yayın: 161

Atıf (WoS): 106

Atıf (Scopus): 124

H-İndeks (WoS): 6

H-İndeks (Scopus): 8

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

1 st International Health Science and Life Congress, Davetli Konuşmacı, Burdur, Türkiye, 2018

1st International Health Science and Life Congress, Katılımcı, Burdur, Türkiye, 2018

Hücreden Hasta Yatağına: DNA SEmpozyumu, Davetli Konuşmacı, Antalya, Türkiye, 2018

Hücreden Hasta Yatağına:DNA Sempozyumu, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2018

3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Oturum Başkanı, Antalya, Türkiye, 2017

3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2017

Tıbbi Genetikte Algoritmalar Sempozyumu, Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2017

Erciyes Tip Genetik Günleri Kongresi, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2017

XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (ULUSLARARASI KATILIMLI), Katılımcı, İzmir, Türkiye, 2016

European Molecular Biology Organisation (EMBO) meeting, Katılımcı, Amsterdam, Hollanda, 2013

XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2012

XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2011

15th International Conference on Prenatal Diagnosis and Therapy, Katılımcı, Amsterdam, Türkiye, 2010

Mediterranean Medical Genetics Meeting, Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2009
European Journal of Human Genetics, Katılımcı, Barselona, İspanya, 2008
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, Çanakkale, Türkiye, 2008
II.Multidisipliner Kanser Sempozyumu, Katılımcı, Bursa, Türkiye, 2008
XVII. Ulusal Kanser Kongresi, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2007
VII. Ulusal Tıbbi Genetik ve Prenatal Tanı Kongresi, Katılımcı, Kayseri, Türkiye, 2006
European Journal of Human Genetics, Katılımcı, Amsterdam, Hollanda, 2006
European Journal of Human Genetics, Katılımcı, Prag, Çek Cumhuriyeti, 2005
XXXI. Ulusal Hematoloji Kongresi, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2004
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2004
European Journal of Human Genetics, Katılımcı, Birmingham, Birleşik Krallık, 2003
Fetal Tıp;Prenatal Tanı Kongresi, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2003
European Journal of Human Genetics, Katılımcı, Strasbourg, Fransa, 2002
European Cytogenetics Conference, Katılımcı, Paris , Fransa, 2001
IV.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, İzmir, Türkiye, 2000
European Journal of Human Genetics, Katılımcı, Cenevre, İsviçre, 1999

Burslar

Mediterranean Medical Genetics Meeting 2009 Fellowship, Diğer Uluslararası Organizasyonlar, 2009 - Devam Ediyor
European Human Genetics Conference 2008 Fellowship, Diğer Uluslararası Organizasyonlar, 2008 - Devam Ediyor

Ödüller

YAKUT UZUNER S., Poster Üçüncülük Ödülü / Dengeli Olduğu Düşünülen Kromozom Aberasyonları ve Klinik Bulguları Bulunan Olgularda Kırık Noktalarının Array-CGH Yöntemi ile İncelenmesi, 11. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, Eylül 2014
YAKUT UZUNER S., Poster Birincilik Ödülü / Retrospektif Down Sendromu(DS) Araştırması, Tipta Görüntüleme Teknikleri, II. Ulusal Tıp Öğrenci Kongresi, Mart 2010
YAKUT UZUNER S., Genç Katılımcı Ödülü / Hematolojik Malignansilerde İlk Kez Tanımlanan Kompleks Varyant Translokasyonlar., Türk Hematoloji Derneği XXXI. Ulusal Kongresi, Eylül 2004