

EK-3

ÖZGEÇMİŞ

1. Adı Soyadı : Elif PALA
2. Doğum Tarihi : 19.12.1978
3. Unvanı : Doktor Öğretim Üyesi
4. Öğrenim Durumu :

Derece	Alan	Üniversite	Yıl
Lisans	Biyoloji	Ankara Üniversitesi	2001
Y. Lisans	Biyoloji	Gazi Üniversitesi	2007
Doktora	Tıbbi Biyoloji ve Genetik	Gaziantep Üniversitesi	2014

5. Akademik Unvanlar

Yardımcı Doçentlik Tarihi : Mart 2015

Doçentlik Tarihi :

Profesörlük Tarihi :

6. Yönetilen Yüksek Lisans ve Doktora Tezleri

6.1. Yüksek Lisans Tezleri

6.2. Doktora Tezi

Obstrüktif Uyku Apne Sendromu hastalarında HIF-1 α ve JMJD1A gen ekspresyonunun kolorektal karsinom ile ilişkisinin araştırılması (devam ediyor)

7. Yayınlar

7.1. Uluslararası hakemli dergilerde yayınlanan makaleler (SCI & SSCI & Arts and Humanities)

Bozgeyik E, Igci YZ, Sami Jacksi MF, Arman K, Gurses SA, Bozgeyik I, Pala E, Yumrutas O, Temiz E, Igci M. 2016. A novel variable exonic region and differential expression of LINC00663 non-coding RNA in various cancer cell lines and normal human tissue samples. TUMOUR BIOLOGY. Jul;37(7):8791-8. doi: 10.1007/s13277-015-4782-3.

Akar S, Igci YZ, Sari I, Pala E, Geyik E, Tas MN, Solmaz D, Çetin P, Akkoc N. 2015. Do major histocompatibility complex tag single nucleotide polymorphisms accurately identify HLA-B27 in the Turkish population? INTERNATIONAL JOURNAL OF RHEUMATIC DISEASES. Jul 22. doi: 10.1111/1756-185X.12719.

Igci M, Arslan A, Erturhan S, Igci YZ, Pala E, Gogebakan B, Metin K, Cakmak EA, Cengiz B. 2015. Loss of heterozygosity of chromosome 13q33-34 region and molecular analysis of ING1 and p53 genes in bladder carcinoma. MOLECULAR BIOLOGY REPORTS. doi: 10.1007/s11033-014-3794-1.

Bülbül N, **Pala E**, Igci YZ, Gogebakan B, Oztuzcu S, Cengiz B, Bayraktar R, Dag MS, Aydinlı M. 2014. NADPH oxidase p22phox gene expression in ulcerative colitis. THE TURKISH JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY. 25:634-8.

Geyik E, Igci YZ, **Pala E**, Suner A, Borazan E, Bozgeyik I, Bayraktar E, Bayraktar R, Ergun S, Cakmak EA, Gokalp A, Arslan A. 2014. Investigation of the association between ATP2B4 and ATP5B genes with colorectal cancer. GENE. May 1;540(2):178-82.

Tug E, Percin FE, **Pala E**, Baysoy G. 2011. Linkage analysis and a novel COL4A5 mutation in a large Turkish family with Alport syndrome. GENETIC COUNSELING. 22(2):143-53.

Koç A, Karaoğuz MY, **Pala E**, Perçin E, Erdem M, Karaer K, Kaymak AO 2011. Detection of Marker Chromosome in the Abortion Material; Does It Reflect the Karyotype of the Pregnancy Lost Tissue or the Maternal Decidual Tissue? Case Report. TÜRKİYE KLİNİKLERİ JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES. 31(5):1293-7

Karaoguz MY, Perçin EP, **Pala E**, Biri AA, Korucuoglu U. 2010. SRY gene amplifications and genotypings revealed the occurrence of hidden maternal decidual cells in 46,XX karyotyped spontaneous abortions. GENETIC COUNSELING. 21(1):9-17.

Koç A, Arısoy Ö, **Pala E**, Erdem M, Öztürk Kaymak A, Erkal O, Yirmibeş Karaoğuz M. 2009. Prenatal diagnosis of mosaic ring 22 duplication/deletion with terminal 22q13 deletion due to abnormal first trimester screening and choroid plexus cyst detected on ultrasound. J OBSTET GYNAECOL RES Oct;35(5):978-82.

Korucuoglu Ü, Erdem M, **Pala E**, Yirmibeş Karaoğuz M, Erdem A, Biri, A. 2008. Double aneuploidy in spontaneous miscarriages: Two case reports and review of the literature. FETAL DIAGNOSIS AND THERAPY. 24(2):106-110.

Koç A, Yirmibeş Karaoğuz M, **Pala E**, Kan D, Karaer K, Gücüyener K, Perçin EF. 2007. A boy with small supernumerary marker chromosome X identified by FISH. GENETIC COUNSELING. 18(4): 393-399.

Yirmibeş Karaoğuz M, **Pala E**, Kula S, Kan D, Karaer K, Nas T, Tunaoglu S. 2007. Transposition of great arteries in an infant born after prenatal diagnosis of trisomy 20 mosaicism. GENETIC COUNSELING. 18(4): 437-443.

Yirmibeş Karaoğuz M, Biri A, **Pala E**, Kan D, Poyraz A, Kurdoğlu M, Percin EF. 2006. A case with mosaic partial duplication of 1q: prenatal and postmortem clinical and cytogenetic evaluations. *GENETIC COUNSELING*. 17(2): 197-204.

Ergün MA, Yirmibeş Karaoğuz M, Biri A, **Pala E**, Kuskucu M. 2006. An early daignosis of a 69,XXY case using quantitative fluorescent PCR (QF-PCR) in uncultured amniocytes. *KOREAN JOURNAL OF GENETICS*. 28(1): 71-74.

Yirmibeş Karaoğuz M, Nas T, Konaç E, Ince GD, **Pala E**, Menevse S. 2005. Is cytogenetic diagnosis of “46,XX” karyotype spontaneous abortion specimens erroneous? Fluorescence in situ hyridization (FISH) as a confirmatory technique. *JOURNAL OF OBSTETRICS AND GYNAECOLOGY RESEARCH*. 31(6): 508-513.

7.2. Uluslararası diğer hakemli dergilerde yayınlanan makaleler

Ezel Ozge Tas, **Elif Pala**, Ilker Ercan, Sebnem Sag. Investigating the impact of polysomy 17 in breast cancer patients with HER2 amplification through meta-analysis. 2019. *TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY*. <https://doi.org/10.1515/tjb-2018-0448>

Pala E, Karaoğuz MY, Balabanlı KB, Perçin FE, Erdem A. Thrombophilic Status of Extracted Fetal Tissues of Spontaneously Aborted Embryos. 2017. *GAZİ MEDICAL JOURNAL*. 28: 35-38.

Igci YZ, Bozgeyik E, Borazan E, **Pala E**, Suner A, Ulasli M, Gurses SA, Yumrutas O, Balik AA, Igci M. 2015. Expression profiling of SCN8A and NDUFC2 genes in colorectal carcinoma. *EXPERIMENTAL ONCOLOGY* Mar;37(1):77-80.

Karaer K, Yirmibeş Karaoğuz M, **Pala E**, Erdem A. 2006. Prenatal tanıda belirlenen ailesel translokasyonun (1q23;19q13.3) kırık bölgelerinin malignensilerle ilişkisi ve genetik danışma. *JOURNAL OF THE TURKISH-GERMAN GYNECOLOGICAL ASSOCIATION*. 7(4): 356- 358

7.3. Uluslararası bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında (Proceedings) basılan bildiriler

Pala E, Denkçeken T. “Meta-Analiz Çalışmalarında miRNA İsim Standardizasyonu” XX. Ulusal ve III. Uluslararası Biyoistatistik Kongresi. 26-29 Ekim 2018, Gaziantep, Türkiye. (Oral presentation)

Pala E. “Up-regulated miR-125b-5p; A potential Circulating Biomarker in Postmenopausal Osteoporosis” Innovation in Biological and Biomedical Sciences. SANKO University Innovation in Medicine Summit-4. 11-13 Oct 2018, Gaziantep, Turkey. (Oral presentation)

M. Yirmibes Karaoguz, F.E. Percin, **E. Pala**, A. Ozturk Kaymak, E. Tug, A. Asyalı Biri. 2013, Prenatally detected tetrasomy 18p and trisomy 21q due to i(18p) and i(21q) by using cytogenetic and molecular techniques., 9th European Cytogenetics Conference Dublin-Ireland.

Akar S, İci YZ, Sarı I, **Pala E**, Geyik E, Solmaz D, Çetin P, Akkoç N. 12-15 June 2013. Do major histocompatibility complex tag single nucleotide polymorphisms accurately identify HLA-B27 in Turkish Ankylosing Spondylitis patients? Annual European Congress of Rheumatology, Madrid, Spain.

Yirmibeş Karaoğuz M, Percin EF, **Pala E**, Biri A, Kan D, Koc A, Korucuoglu U, Ergun MA. 7-10 Temmuz 2007. 46,XX karyotypes of abortion materials; due to pregnancy losses or maternal cell contamination. Sixth European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye.

7.4. Yazılan uluslararası kitaplar veya kitaplarda bölümler

7.5. Ulusal hakemli dergilerde yayınlanan makaleler

Meral Yirmibes Karaoguz, Gulsum Kayhan, **Elif Pala**, Aysegul Ozturk Kaymak, Aydan Biri 2012. Cytogenetic Analyses of Spontaneous Abortion Materials Revealed Frequently Noted and Rarely Noted Numerical Abnormalities: Reporting Of the Ten Years Experience. GYNECOLOGY OBSTETRICS JOURNAL. 10(3): 2476-2481.

Pala E, Erdem M, Erdem A, Karaoğuz MY: Spontan abortus materyalinde belirlenen üçlü otozomal trizomi. PERİNATOLOJİ DERGİSİ. 2009; 17(3): 126 – 129.

7.6. Ulusal bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında basılan bildiriler

Pala E, Denkçeken T. “miRNA Ekspresyon Profilleme Çalışmalarına Meta-Analiz Yaklaşımı” Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi. 07 - 11 Kasım 2018, Antalya, Türkiye. (Sözel Sunum)

Elif Pala, Kenan Yiğitbaş, Muhammet Ali Alın, Melek Demirkol, Emine Gizem Olcar, Fatma Betül Cesur, Şevval Dirican, İzel Özsvaş, Beyza Nur Tuğcan, Fulay Kantar, Onur Baysöz, İbrahim Özel, Murat Altınsoy, Kaan Fevzi Çetinkaya, Pınar Günel Karadeniz, Esra Özkaplan, Özlem Soran.

Gebelerde Prenatal Tanı Testlerinin Ve Sonuçlarının Farkındalığı, 16. Ulusal Jinekoloji ve Obstetrik Kongresi, 9-13 Mayıs 2018, Antalya (Öğrenci Projesi)

Pala Elif, İğci Yusuf Ziya, Bozgeyik Esra, Aydınli Musa, Arslan Ahmet. Ülseratif Kolit Hastalarında Gen İfade Analizi. XIV. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2015. Fethiye.

Bozgeyik Esra, İğci Yusuf Ziya, Arman Kaifce, Gürses Serdar Abidin, Jacksi Mevan F. Sami, Bozgeyik İbrahim, **Pala Elif**, Yumrutaş Önder, Temiz Ebru, İğci Mehri. Kanser hücrelerinde non-coding LINC00663 RNA'nın yeni splice varyantlarının belirlenmesi ve bu splice varyantların potansiyel ikincil yapılarının gösterilmesi. XIV. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2015. Fethiye.

Geyik Esra, İğci Yusuf Ziya, Mevan F. Sami Jacksi, **Pala Elif**, Bozgeyik İbrahim, Gürses Serdar Abidin, Yumrutaş Önder, Temiz Ebru, İğci Mehri. Çeşitli insan dokuları ve hücre hatlarında non-coding LINC00663 RNA'nın gen ifade profili. XI. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi. 24-27 Eylül 2014. İstanbul.

İğci Yusuf Ziya, Geyik Esra, Borazan Ersin, **Pala Elif**, Süner Ali, Ulaşlı Mustafa, Gürses Serdar Abidin, Yumrutaş Önder, Balık Ahmet, İğci Mehri. Kolorektal karsinomda SCN8A, NDUFC2 genlerinin ifade analizi. XI. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi. 24-27 Eylül 2014. İstanbul.

Neşe Bülbül, **Pala Elif**, İğci Yusuf Ziya, Göğebakan Bülent, Öztuzcu Serdar, Cengiz Beyhan, Bayraktar Recep, Dağ Muhammet Sait, Aydınli Musa. Ülseratif Kolitte NADPH oksidaz p22phox gen ifadesi. XIII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2013. Kuşadası.

Geyik Esra, İğci Yusuf Ziya, **Pala Elif**, Süner Ali, Borazan Ersin, Bozgeyik İbrahim, Bayraktar Emine, Bayraktar Recep, Ergün Sercan, Çakmak Ecir Ali, Gökalp Avni, Arslan Ahmet ATP2B4 ve ATP5B genlerinin kolorektal kanser ile ilişkisinin araştırılması. XIII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2013. Kuşadası.

İğci Yusuf Ziya, Arslan Ahmet, Erkılıç Suna, Eşlik Zeynep, Ulaşlı Mustafa, İğci Mehri, Geyik Esra, **Pala Elif**, Camcı Celalettin: Antiapoptik DAD1 geninin papiller tiroid karsinom ile ilişkisinin araştırılması. 9. Tıbbi Onkolji Kongresi. 12-16 Eylül 2012. Kıbrıs.

Eşlik Zeynep, İğci Yusuf Ziya, Erkılıç Suna, , İğci Mehri, **Pala Elif**, Ulaşlı Mustafa, Geyik Esra, Camcı Celalettin, Arslan Ahmet: PPP1R16A geni ve papiller tiroid kanser arasındaki ilişkinin araştırılması. 9. Tıbbi Onkolji Kongresi. 12-16 Eylül 2012. Kıbrıs.

İğci Mehri, Onat Mesut Ahmet, **Pala Elif**, Pehlivan Yavuz, Ozkara Esmâ, İğci Yusuf Ziya, Çakmak Ecir Ali, Arslan Ahmet: Sistemik Skleroz Hastalarında ACE I/D Gen Çokyapılılığının Araştırılması. XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 26-30 Ekim 2011. Antalya.

İğci Mehri, Arslan Ahmet, Cengiz Beyhan, Erturhan Mehmet Sakıp, **Pala Elif**, Ozkara Esmâ, İğci Yusuf Ziya, Çakmak Ecir Ali, Karakök Metin, Camcı Celalettin: Mesane kanserlerinde p53 geninin mutasyon analizi. XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 26-30 Ekim 2011. Antalya.

Yirmibeş Karaoğuz M, Öztürk Kaymak A, **Pala E**, Perçin EF, Asyalı Biri A: A rare prenatal case of isochromosome 18p resulted in tetrasomy 18p and isochromosome 21q resulted in trisomy 21q., Tıbbi Genetik bilim dalı ile ilgili, klinik, sitogenetik ve moleküler genetik alanlarındaki çalışmalar sunulmaktadır., IX. Uluslararası katılımlı Ulusal Prenatal Tıbbi Genetik Kongresi.2010. İstanbul-Türkiye.

Yirmibeş Karaoğuz M, Kayhan G, Öztürk Kaymak A, **Pala E**: Chromosomal abnormalities identified in 836 abortions: nine years experience., Tıbbi Genetik bilim dalı ile ilgili, klinik, sitogenetik ve moleküler genetik alanlarındaki çalışmalar sunulmaktadır., IX. Uluslararası katılımlı Ulusal Prenatal Tıbbi Genetik Kongresi. 2010. İstanbul-Türkiye.

E Tug, FE Percin, **E Pala**, G Baysoy., Linkage Analysis And A Novel Col4a5 Mutation In A Large Turkish Family With Alport Syndrome, IX. Uluslararası katılımlı Ulusal Prenatal Tıbbi Genetik Kongresi 2010. İstanbul-Türkiye- (Sözlü sunum).

Pala E, Yirmibeş Karaoğuz M, Korucuoglu Ü, Erdem M, Erdem A,Biri A: Kendiliğinden düşük ile sonlanan abort materyallerinde belirlenen double anöploidiler; 3 ayrı olgu sunumu. VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi. 06-09 Mayıs 2008. Çanakkale, Türkiye.

Pala E, Yirmibeş Karaoğuz M, Perçin EP, Erdem A, Balabanlı B: Gebelik kayıplarında algoritmik olarak F II, F V, MTHFR gen mutasyonlarının araştırılması. . VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi. 06-09 Mayıs 2008. Çanakkale, Türkiye.

Yirmibeş Karaoğuz M, **Pala E**, Kan D,Karaer K, Biri A, Turp A, Perçin EF: 46/47,+mar.ish.der(15)(q11)[D15Z1+, D15S10 (PW/AS)-] : Prenatal ve postnatal tanı. VII. Ulusal Prenatal tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. 17-20 Mayıs 2006. Kayseri, Türkiye.

Koç A, Yirmibeş Karaoğuz M, **Pala E**, Kan D, Karaer K, Gücüyener K, Perçin EF: Markır kromozom X olgusu. VII. Ulusal Prenatal tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. 17-20 Mayıs 2006. Kayseri, Türkiye.

Karaer K, Yirmibeş Karaoğuz M., **Pala E**, Erdem A: Prenatal tanıda ailesel t(1;19)(q23;q13.3) belirlenen fetüsün kırık bölgelerinin malignensilerle ilişkisi ve genetik danışma. VII. Ulusal Prenatal tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. 17-20 Mayıs 2006 Kayseri, Türkiye.

Pala E, Yirmibeş Karaoğuz M., Kan D, Karaer K, Erdem A: Spontan abortusta triploidi ile birlikte seyreden iki ayrı anöploidinin oluşum mekanizmaları. VII. Ulusal Prenatal tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. 17-20 Mayıs 2006. Kayseri, Türkiye.

Pala, E, Yirmibeş Karaoğuz M, Ergün MA, Kan D, Asyalı Biri A: Amniyotik mayi renginin, kültür süresi ve anomali oranına etkisi: bir sitogenetik tanı laboratuvarının 10 yıllık deneyimi, Fetal Tıp; Prenatal Tanı 2005 Kongresi. 30 Nisan- 2 Mayıs 2005. Antalya, Türkiye.

Yirmibeş Karaoğuz M, **Pala E**, Konaç E, İnce D, Nas T, Menevşe S: The incidence of abnormal karyotypes of spontaneous abortion materials: the long- term cultures of cytogenetic analyses in one laboratory. Fetal Tıp; Prenatal Tanı 2005 Kongresi. 30 Nisan- 2 Mayıs 2005. Antalya, Türkiye.

Yirmibeş Karaoğuz M, Ergün MA, **Pala E**, Kan D, Asyalı Biri A, Menevşe S: Frequencies of chromosomal abnormalities at amniocentesis: 10 years experience of cytogenetic analyses in one laboratory. Fetal Tıp; Prenatal Tanı 2005 Kongresi. 30 Nisan- 2 Mayıs 2005. Antalya, Türkiye.

Ergün MA, Yirmibeş Karaoğuz M, Biri A, **Pala E**: An early diagnosis of a 69,XXY case using quantitative fluorescent PCR (QF-PCR) in uncultured amniocytes. Fetal Tıp; Prenatal Tanı 2005 Kongresi, 30 Nisan- 2 Mayıs 2005. Antalya, Türkiye.

Yirmibeş Karaoğuz M, Perçin EF, Asyalı Biri A, **Pala E**, Kan D, Poyraz A, Kurdoğlu M: A case with mosaic partial duplication of long arm of chromosome 1: prenatal and postmortem clinical and cytogenetic evaluation. Fetal Tıp; Prenatal Tanı 2005 Kongresi, 30 Nisan- 2 Mayıs 2005. Antalya, Türkiye.

7.7. Diğer yayınlar

7.8. Uluslararası atıflar

Bozgeyik E, Igci YZ, Sami Jacksi MF, Arman K, Gurses SA, Bozgeyik I, **Pala E**, Yumrutas O, Temiz E, Igci M. 2016. A novel variable exonic region and differential expression of LINC00663 non-coding

RNA in various cancer cell lines and normal human tissue samples. *TUMOUR BIOLOGY*. Jul;37(7):8791-8. doi: 10.1007/s13277-015-4782-3. (1 ATIF)

Igci M, Arslan A, Erturhan S, Igci YZ, **Pala E**, Gogebakan B, Metin K, Cakmak EA, Cengiz B. 2015. Loss of heterozygosity of chromosome 13q33-34 region and molecular analysis of ING1 and p53 genes in bladder carcinoma. *MOLECULAR BIOLOGY REPORTS*. doi: 10.1007/s11033-014-3794-1. (1 ATIF)

Geyik E, Igci YZ, **Pala E**, Suner A, Borazan E, Bozgeyik I, Bayraktar E, Bayraktar R, Ergun S, Cakmak EA, Gokalp A, Arslan A. 2014. Investigation of the association between ATP2B4 and ATP5B genes with colorectal cancer. *GENE*. Feb 26. pii: S0378-1119(14)00239-X. doi: 10.1016/j.gene.2014.02.050. (8 ATIF)

Tug E, Percin FE, **Pala E**, Baysoy G. 2011. Linkage analysis and a novel COL4A5 mutation in a large Turkish family with Alport syndrome. *GENETIC COUNSELING*. 22(2):143-53. (1 ATIF)

Karaoguz MY, Perçin EP, **Pala E**, Biri AA, Korucuoglu U. 2010. SRY gene amplifications and genotypings revealed the occurrence of hidden maternal decidual cells in 46,XX karyotyped spontaneous abortions. *GENETIC COUNSELING*. 21(1):9-17. (1 ATIF)

Koç A, Arısoy Ö, **Pala E**, Erdem M, Öztürk Kaymak A, Erkal O, Yirmibeş Karaoğuz M. 2009. Prenatal diagnosis of mosaic ring 22 duplication/deletion with terminal 22q13 deletion due to abnormal first trimester screening and choroid plexus cyst detected on ultrasound. *J OBSTET GYNAECOL RES* Oct;35(5):978-82. (2 ATIF)

Korucuoglu Ü, Erdem M, **Pala E**, Yirmibeş Karaoğuz M, Erdem A, Biri, A. 2008. Double aneuploidy in spontaneous miscarriages: Two case reports and review of the literature. *FETAL DIAGNOSIS AND THERAPY*. 24(2):106-110. (2 ATIF)

Koç A, Yirmibeş Karaoğuz M, **Pala E**, Kan D, Karaer K, Gücüyener K, Perçin EF. 2007. A boy with small supernumerary marker chromosome X identified by FISH. *GENETIC COUNSELING*. 18(4): 393-399. (2 ATIF)

Yirmibeş Karaoğuz M, Biri A, **Pala E**, Kan D, Poyraz A, Kurdoğlu M, Percin EF. 2006. A case with mosaic partial duplication of 1q: prenatal and postmortem clinical and cytogenetic evaluations. *GENETIC COUNSELING*. 17(2): 197-204. (4 ATIF)

Yirmibeş Karaoğuz M, Nas T, Konaç E, Ince GD, **Pala E**, Menevse S. 2005. Is cytogenetic diagnosis of “46,XX” karyotype spontaneous abortion specimens erroneous? Fluorescence in situ hybridization (FISH) as a confirmatory technique. JOURNAL OF OBSTETRICS AND GYNAECOLOGY RESEARCH. 31(6): 508-513. (11 ATIF)

8. Ulusal & Uluslararası Projeler

Postmenopozal Osteoporoz ve Otofajik Gen Polimorfizmleri Arasındaki İlişki, Gaziantep Üniversitesi, Bilimsel Araştırma Projeleri Birimi, (Proje no: FEF.DT.19.09)

Obstrüktif Uyku Apne Sendromu hastalarında HIF-1 α ve JMJD1A gen ekspresyonunun kolorektal karsinom ile ilişkisinin araştırılması, Gaziantep Üniversitesi, Bilimsel Araştırma Projeleri Birimi, (Proje no: FEF.DT.18.17)

Ülseratif Kolit Hastasında Gen İfade Analizi. Gaziantep Üniversitesi (BAP- T.F. 1314)

Otozomal Dominant Alport Sendromlu Bir Ailede Bağlantı Analizi. Abant İzzet Baysal Üniversitesi (BAP- 08.03.271)

Solid tümörlü erişkin hastalarda fanconi anemia (FA) görülme sıklığı. Gazi Üniversitesi (BAP- 01/2007-58)

Karyotipi “46,XX” olarak belirlenen spontan abort materyallerinde, anne hücre kontaminasyonunun moleküler teknikler kullanılarak ayırımı. Gazi Üniversitesi (BAP- 01/2005-22)

9. İdari Görevler

SANKO Üniversitesi Rektörlüğü, Kalite Komisyonu, 2018- halen

SANKO Üniversitesi Etik Kurul Üyesi, 2017- halen

SANKO Üniversitesi Sağlık Bilimleri Fakültesi Fakülte Kurulu Üyesi, 2016-Halen

SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Fakültesi, İntibak ve Muafiyet Komisyonu Üyesi, 2017- Halen

SANKO Üniversitesi Rektörlüğü Erasmus Koordinatör Yardımcılığı,2016-2017

SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Fakültesi, Üniversite Eğitim Komisyonu Üyesi, 2015- 2017

10. Bilimsel ve Mesleki Kuruluşlara Üyelikler

Tıbbi Biyoloji Derneği

Tıbbi Genetik Derneği

11. Ödüller

E Tug, FE Percin, E Pala, G Baysoy. Linkage Analysis And A Novel Col4A5 Mutation In A Large Turkish Family With Alport Syndrome, IX. Uluslararası katılımlı Ulusal Prenatal Tıbbi Genetik Kongresi İstanbul-Türkiye, 2010. Prof. Dr. Bekir Sıtkı Şaylı Sözlü Sunum 3. Ödülü.

12.Son iki yılda verilen lisans ve lisansüstü düzeydeki dersler için aşağıdaki tabloyu doldurunuz.

Akademik Yıl	Dönem	Dersin Adı	Haftalık Saati		Öğrenci Sayısı
			Teorik	Uygulama	
2016-2017	Güz	SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Ders Kurulu 102: Hücre ve Doku Sistemleri	16	8	70
		SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Prenatal Tanı Testlerinin Farkıdalığı I	14	-	8
	İlkbahar	SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Ders Kurulu 103: Hücre ve Doku Sistemleri Gelişimi	10	16	70
		Moleküler Tıp Yüksek Lisans Programı Moleküler Tıbbı Giriş Dersi	3	-	1
		SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Ders Kurulu 205: Kan-bağışıklık Sistemi ve Hastalıkları	1	-	54
		SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Prenatal Tanı Testlerinin Farkıdalığı II	14	-	8
2017-2018	Güz	SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Ders Kurulu 302: Ürogenital Sistem ve Hastalıkları	10	-	60
		SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Ders Kurulu 102: Hücre ve Doku Sistemleri	16	8	75
		SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Prenatal Tanı Testlerinin Farkıdalığı III	14	-	13
		SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Risk Değerlendirilmesinde Genetik Danışmanlık	12	-	10
	İlkbahar	SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Ders Kurulu 103: Hücre ve Doku Sistemleri Gelişimi	12	-	75
		SANKO Üniversitesi Tıp Fakültesi Ders Kurulu 205: Kan-bağışıklık Sistemi ve Hastalıkları	8	-	120
		SANKO Üniversitesi Sağlık Bilimleri Fakültesi Beslenme ve Diyetetik Anabilim Dalı Tıbbi Biyoloji ve Genetik Dersi	10		60

Not: Açılmışsa, yaz döneminde verilen dersler de tabloya ilave edilecektir.