

ÖZGEÇMİŞ VE ESERLER LİSTESİ



ÖZGEÇMİŞ

Adı ve Soyadı: Saliha Handan YILDIZ
Akademik Unvanı: Prof. Dr.
İş Adresi:
E-postası: handan.yildiz@afsu.edu.tr
Aldığı Sertifikalar: Eğiticilerin Eğitimi
Uzmanlık Alanı: Sağlık Bilimleri

Derece	Bölüm/Program	Üniversite	Yıl
Doktora	TIBBİ GENETİK (DR)	Eskişehir Osmangazi Üniversitesi	2008
Yüksek Lisans	TIBBİ BİYOLOJİ VE GENETİK (YL) (TEZLİ) (TIP)	Afyon Kocatepe Üniversitesi	2005

Yüksek Lisans Tez Başlığı (özeti ekte) ve Tez Danışman(lar)ı:

Ailevi Akdeniz ateşi (FMF) tanılı olgularda MEFV mutasyonlarının incelenmesi

Doktora Tezi/S.Yeterlik Çalışması/Tıpta Uzmanlık Tezi Başlığı (özeti ekte) ve Danışman(lar)ı:

Olası alzheimer tanısı almış olgularda Apolipoprotein E (APO E) ve İnterlökin-1 Alfa C889T (IL-1A C889T) gen polimorfizmlerinin hastalık ile ilişkisinin araştırılması

Görev Unvanı	Görev Yeri	Yıl
Prof. Dr.	Afyonkarahisar Sağlık Bilimleri Üniversitesi	2020-Devam Ediyor
Doç. Dr.	Afyon Kocatepe Üniversitesi	2015-2020
Dr. Öğr. Üyesi	Afyon Kocatepe Üniversitesi	2011-2015
Araştırma Görevlisi	Afyon Kocatepe Üniversitesi	2001-2011

Yönetilen Yüksek Lisans Tezleri:

- İnfertilite tanısı alan çiftlerde polimorfik varyant kabul edilen kromozom değişikliklerinin değerlendirilmesi (2022)
- Tekrarlayan gebelik kaybı olan çiftlerde polimorfik varyant kabul edilen kromozom değişikliklerinin değerlendirilmesi (2019)
- Vitiligo tanılı olgularda CTLA-4 ve MYG1 gen polimorfizmlerinin incelenmesi (2015)
- Şizofreni tanılı olgularda 5-HT2A geni polimorfizmlerinin araştırılmasıA (2012)

Yönetilen Doktora Tezleri/Sanatta Yeterlik Çalışmaları:

- Retinitis pigmentosa ve bipolar bozukluk arasındaki ilişkinin incelenmesi (2024)
- Nöral tüp defekti olan hastalarda genetik verilerin araştırılması (2022)
- CUL4B geninin yaşa bağlı katarakt ile ilişkisinin incelenmesi (2021)

4. Yaşa bağı katarak olgularında sırt1 geni ekspresyon düzeyi ile hastalık arasındaki ilişkinin incelenmesi (2018)
5. Kronik böbrek hastalığında KLOTHO ve VDR geni polimorfizmlerinin araştırılması (2012)

Projelerde Yaptığı Görevler:

1. *The Effect of Beta-catenin Inhibitor on DNMT1 Expression Level*, Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yıldız S. H., 2016-2017.
2. *Obez Bireylerde Transmembran Protein 18 TMEM18 ve Sinirsel büyüme regülatörü 1 NEGR1 Gen Polimorfizmlerinin Vücut Kitle Endeksi Üzerine Etkilerinin Araştırılması*, Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yıldız S. H., 2015-2017.
3. *KOLOREKTAL KANSERLERDE ÇOKLU SİNYAL YOLAKLARININ DNMT1 İFADELENMESİ ÜZERİNE ETKİSİ*, Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yıldız S. H., 2015-2016.
4. *Fibromyalji Sendromlu Hastalarda Prepro Orexin Gen Polimorfizminin Değerlendirilmesi*, Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yıldız S. H., 2012-2016.
5. *Psoriasisli Hastalarda Makrofaj Migrasyon İnhibitör Faktör Düzey ve Gen Polimorfizmlerinin Araştırılması*, Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yıldız S. H., 2014-2015.
6. *Vitiligo tanılı olgularda CTLA4 ve MYG1 gen polimorfizmlerinin incelenmesi*, Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yıldız S. H. (Yürütücü), 2014-2015.
7. *Androgenetik Alopesili hastalarda hastalık ile ilişkilendirilmiş polimorfizmlerin araştırılması*, Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yıldız S. H., 2013-2015.
8. *NOD2 Nukleotid Bağlanma ve Oligomerizasyon Domeyn 2 Gen Varyantlarının Kronik Obstrüktif Akciğer Hastalığı KOAH Gelisimi ve Hastalığın Siddeti Uzerine Etkisi*, Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yıldız S. H. (Yürütücü), 2013-2015.

İdari Görevler:

1. Fakülte Kurulu Üyesi - Afyonkarahisar Sağlık Bilimleri Üniversitesi (2018 - Devam Ediyor)
2. Fakülte Yönetim Kurulu Üyesi - Afyonkarahisar Sağlık Bilimleri Üniversitesi (2018 - Devam Ediyor)
3. Dekan Yardımcısı - Afyonkarahisar Sağlık Bilimleri Üniversitesi (2018 - 2020)
4. Fakülte Kurulu Üyesi - Afyonkarahisar Sağlık Bilimleri Üniversitesi (2017 - Devam Ediyor)
5. Birim Akreditasyon Kurulu Üyesi - Afyon Kocatepe Üniversitesi (2017 - 2018)
6. Fakülte Yönetim Kurulu Üyesi - Afyon Kocatepe Üniversitesi (2016 - Devam Ediyor)
7. Dekan Yardımcısı - Afyon Kocatepe Üniversitesi (2016 - 2018)
8. Enstitü Müdür Yardımcısı - Afyon Kocatepe Üniversitesi (2012 - 2014)

ESERLER

A. Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

- A1. Akcalı N., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Eslamkhah S., Elmas M., Pehlivan A., Solak M., "Whole exome-based variant profiling and functional network characterization in neural tube defects", *Child's Nervous System*, vol. 41, no. 1, 2025.
- A2. Karaosmanoğlu C., Yıldız S. H., Akdoğan M., Özdemir Erdoğan M., "Association of CUL4B with the pathogenesis of age-related cataract", *International Ophthalmology*, vol. 44, no. 1, 2024.
- A3. Avcı K., Özdemir Erdoğan M., Yıldız S. H., Yavaşoğlu F., "Cytotoxic Effects of the Combination of Pam3CSK4 with Carfilzomib, Ixazomib, and Venetoclax in Human Multiple Myeloma Cells", *Molecular Biology*, vol. 58, no. 6, pp. 1268-1279, 2024.
- A4. Terzi H., Yıldız M., Yıldız S. H., Albayrak F. Ö., Karaosmanoğlu C., Aydın S., "Organ-specific antioxidant capacities and cytotoxic effects of *Thermopsis turcica* extracts in breast cancer", *ISTANBUL JOURNAL OF PHARMACY*, vol. 54, no. 1, pp. 80-88, 2024.
- A5. Yıldız S. H., Karaosmanoğlu C., Duman R., Varol N., Özdemir Erdoğan M., Solak M., Duman R., Elmas M., "Relationship between expression levels of TDRD7 and CRYBB3 and development of age-related cortico-nuclear cataracts", *Egyptian Journal of Medical Human Genetics*, vol. 24, no. 1, 2023.

- A6. Varol N., Keleş İ., Yıldız S. H., Karaosmanoğlu C., Karalar M., Zengin K., Sarıcı H., Tokyol Ç., "Methylation analysis of histone 4-related gene HIST1H4F and its effect on gene expression in bladder cancer", *Gene*, vol. 25, no. 866, pp. 147352-147352, 2023.
- A7. Dundar M., Fahrioglu U., Yıldız S. H., Bakir-gungor B., Temel S. G., Akin H., Artan S., Cora T., Sahin F. I., Dursun A. vd., "Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium", *Functional and Integrative Genomics*, vol. 22, no. 3, pp. 291-315, 2022.
- A8. Manav V., Doğruk Kaçar S., Özüğuz P., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Köken T., "Investigation of macrophage migration inhibitory factors and gene polymorphisms in patients with psoriasis Psoriasisli hastalarda makrofaj migrasyon inhibitör faktör düzeyi ve gen polimorfizmlerinin araştırılması", *Turkderm Turkish Archives of Dermatology and Venereology*, vol. 55, no. 3, pp. 102-107, 2021.
- A9. Yıldız M., Terzi H., Yıldız S. H., Varol N., Özdemir Erdoğan M., Kasap M., Akçalı N., Solak M., "Proteomic analysis of the anticancer effect of various extracts of endemic thermopsis turcica in human cervical cancer cells", *Turkish Journal of Medical Sciences*, vol. 50, no. 8, pp. 1993-2004, 2020.
- A10. Değirmenci B., Solak M., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Fıstık T., "Evaluation Of Cytogenetic And Y Chromosome Microdeletion Analyzes In Infertile Cases", *Meta Gene*, vol. 19, pp. 79-81, 2019.
- A11. Ağaoğlu N. B., Varol N., Yıldız S. H., Karaosmanoğlu C., Duman R., Özdemir Erdoğan M., Solak M., "Relationship between SIRT1 gene expression level and disease in age-related cataract cases", *Turkish Journal Of Medical Sciences*, vol. 49, no. 4, pp. 1068-1072, 2019.
- A12. Değirmenci B., Solak M., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Elmas M., Fıstık T., "Evaluation Of Cytogenetic And Y Chromosome Microdeletion Analyzes In Infertile Cases", *META GENE*, 2019.
- A13. Elmas M., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Gogus B., Avcı K., Solak M., "Comparison of clinical parameters with whole exome sequencing analysis results of autosomal recessive patients; a center experience", *Molecular Biology Reports*, vol. 46, no. 1, pp. 287-299, 2019.
- A14. Özdemir Erdoğan M., Avcı K., Yıldız S. H., Arıkan Söylemez E. S., Söylemez Z., Varol N., Solak M., "Effect of gene polymorphisms in transmembrane protein 18 (TMEM18) and neuronal growth regulator 1 (NEGR1) on body mass index in obese subjects", *Biotechnology and Biotechnological Equipment*, vol. 32, no. 6, pp. 1567-1574, 2018.
- A15. Mutlu İçduygu F., Özdemir Erdoğan M., Sarınc Ulaşlı S., Yıldız S. H., "Is There an Association Between *NOD2* Gene Polymorphisms and Chronic Obstructive Pulmonary Disease Progression?", *INTERNATIONAL JOURNAL OF HUMAN GENETICS*, vol. 17, no. 2, pp. 86-96, 2017.
- A16. Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Solak M., Eser O., Arıkan Söylemez E. S., Eser B., Kocabaş V., Aslan A., "Lack of association between the methylenetetrahydrofolate reductase gene A1298C polymorphism and neural tube defects in a Turkish study group", *GENETICS AND MOLECULAR RESEARCH*, vol. 15, no. 2, 2016.
- A17. Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Artan S., Solak M., Yaman M., Ozbabalik B. D., Arıkan Söylemez E. S., "Association of Alzheimer's Disease with APOE and IL-1 α Gene Polymorphisms", *American Journal of Alzheimer's Disease and other Dementias*, vol. 30, no. 8, pp. 756-761, 2015.
- A18. Solak M., Özdemir Erdoğan M., Yıldız S. H., Üçok K., Yüksel Ş., Arıkan Söylemez E. S., Beştepe A., "Association of obesity with rs1421085 and rs9939609 polymorphisms of FTO gene", *MOLECULAR BIOLOGY REPORTS*, vol. 41, no. 11, pp. 7381-7386, 2014.
- A19. Yıldız S. H., Akıllı A., Özdemir Erdoğan M., Coşkun K. Ş., Alpaslan A. H., Subaşı B., Arıkan Söylemez E. S., "Association of schizophrenia with T102C (rs6313) and 1438 A/G (rs6311) polymorphisms of HTR2A gene", *Acta Neuropsychiatrica*, vol. 25, no. 6, pp. 342-348, 2013.
- A20. Eser O., Eser B., Cosar M., Özdemir Erdoğan M., Aslan A., Yıldız S. H., Solak M., Haktanir A., "Short aggrecan gene repetitive alleles associated with lumbar degenerative disc disease in Turkish patients", *Genetics and Molecular Research*, vol. 10, no. 3, pp. 1923-1930, 2011.
- A21. Özdemir Erdoğan M., Yıldız S. H., Artan S., Solak M., Taşcıoğlu F., Dünder Ü., "Association of Estrogen Receptor Alpha and Collagen Type I Alpha 1 Gene Polymorphisms with Bone Mineral Density in Postmenopausal Women", *OSTEOPOROSIS INTERNATIONAL*, vol. 22, no. 4, pp. 1219-1225, 2011.
- A22. Özdemir Erdoğan M., Yıldız S. H., Solak M., Eser O., Eser B., Büyükbaş S., "C677T polymorphism of the methylenetetrahydrofolate reductase gene does not affect folic acid vitamin B12 and homocysteine serum levels in Turkish children with neural tube defects", *Genetics and Molecular Research*, vol. 9, no. 2, pp. 1197-1203, 2010.
- A23. Evirgen N., Solak M., Dereköy S., Özdemir Erdoğan M., Yıldız S. H., Eser B., Arıkan Söylemez E. S., Erkoç A., "Genotyping for Cx26 and Cx30 mutations in cases with congenital hearing loss", *Genetic Testing*, vol. 12, no. 2, pp. 253-256, 2008.
- A24. Yıldız S. H., Köken R., Solak M., Özdemir Erdoğan M., Eser B., Şen T. A., Evirgen N., Erdem S., Arıkan Söylemez E. S., "Analysis of Familial Mediterranean Fever Gene Mutations in 202 Patients with Familial Mediterranean Fever", *Genetic Testing*, vol. 12, no. 3, pp. 341-344, 2008.
- A25. Çam F. S., Gül D., Tunca Y., Fıstık T., Özdemir Erdoğan M., Yıldız S. H., Erdem S., Solak M., "Analysis of The Dermatoglyphics in Turkish Patients with Klinefelter s Syndrome", *Hereditas*, vol. 145, no. 4, pp. 163-166, 2008.

B. Uluslararası bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitaplarında (proceedings) basılan bildiriler:

B1. Kurtoglu E. L., Aslan S., Karaosmanoğlu C., Göçer S., Özdemir Erdoğan M., Yıldız S. H., SCOPARONE KARACİĞER FİBROZUNDA ANTİ-İNFLAMATUAR SİTOKİN SEVİYELERİNİ ETKİLER Mİ, In: *CUKUROVA 12th INTERNATIONAL SCIENTIFIC RESEARCHES CONFERENCE*, Türkiye, 2024.

B2. Varol N., Yıldız S. H., Karaosmanoğlu C., Özdemir Erdoğan M., ONCOGENIC ROLE OF SEPTIN-9 GENE IN BLADDER CANCER CELLS, In: *8th INTERNATIONAL CONGRESS on APPLIED BIOLOGICAL SCIENCES*, Kosova, 2023.

B3. Yıldız M., Terzi H., Soltanbeigi E., Sakartepe E., Kaya F., Yıldız S. H., Solak M., Safranin biyoaktivite ve tıbbi özelliklerine genel bakış,, In: *1st International Traditional and Complementary Medicine Congress*, Türkiye, 2018.

B4. Varol N., Keleş İ., Karaosmanoğlu C., Zengin K., Sarıcı H., Karalar M., Yıldız S. H., Tokyol Ç., Mesane kanserinde HIST1H4F gen hipermetilasyonunun Histone 4 ifadenmesi ve Histone 4 Lizin 20 metilasyonu üzerine etkisi, In: *15. ulusal tıbbi biyoloji ve genetik kongresi*, Muğla, Türkiye, 2017.

C. Yazılan ulusal/uluslararası kitaplar veya kitaplardaki bölümler:

C1. Yazılan ulusal/uluslararası kitaplar:

C1.1. Yıldız S. H., *Biyolojide Laboratuvar Teknikleri ve Uygulamaları*, Afyon Kocatepe Üniversitesi Yayınları, Afyonkarahisar, 2007.

C1.2. Yıldız S. H., *Biyolojide Laboratuvar Teknikleri ve Uygulamaları*, Afyon Kocatepe Üniversitesi Yayınları, Afyonkarahisar, 2003.

C2. Yazılan ulusal/uluslararası kitaplardaki bölümler:

C2.1. Özdemir Erdoğan M., Yıldız S. H., "All Aspects Of Celiac Disease And Its Managements, Holistence Publications", *Genetic Basis of Celiac Disease*, Holistence Publications, Çanakkale, 2024.

C2.2. Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., "Genetik Materyal, Yapısı, Türleri ve Protein Sentezi", *Moleküler Biyoloji ve Genetik*, TÜBA - TÜRKİYE BİLİMLER AKADEMİSİ, Ankara, 2023.

C2.3. Özdemir Erdoğan M., Yıldız S. H., Yücel A., Yıldırım A. M., Arıkan Y., Birinci Ş., "İleri Moleküler Tanı, Tektik Cihaz ve Malzemeleri", *TIBBİ CİHAZ VE MALZEMELER*, ANADOLU ÜNİVERSİTESİ Web-Ofset Tesisleri, Eskişehir, 2017.

C2.4. Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Yücel A., Yıldırım A. M., Arıkan Y., Birinci Ş., "İleri Moleküler Tanı, Tektik Cihaz ve Malzemeleri", *TIBBİ CİHAZ VE MALZEMELER*, AÇIKÖĞRETİM FAKÜLTESİ YAYINI, Eskişehir, 2015.

D. Ulusal hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

D1. Akçalı N., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Solak M., Kanat Pektaş M., "ANALYSIS OF POLYMORPHIC CHROMOSOME VARIANTS IN COUPLES WITH RECURRENT PREGNANCY LOSS", *Sağlık Bilimlerinde İleri Araştırmalar Dergisi / Journal of Advanced Research in Health Sciences*, vol. 0, 2024.

D2. Karaosmanoğlu C., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Yavaşoğlu F., Doğuş H., "Impact Of Blood Parameters On Bcr/Ab11 P210 Testing In Patients With Chronic Myeloid Leukemia: A Pilot Study", *Acta Media Nicomedia*, vol. 6, no. 3, pp. 367-372, 2023.

D3. Yıldız S. H., Şenler Y. M., Akçalı N., Özdemir Erdoğan M., Yıldız M., "KROMOZOM POLİMORFİZMLERİ İLE İNFERTİLİTE ARASINDAKİ İLİŞKİNİN ANALİZİ", *Afyon Kocatepe University*, vol. 24, pp. 173-178, 2023.

D4. Özdemir Erdoğan M., Göğüş B., Yıldız S. H., Kazan S., Ceylaner S., Kurt A. E., Ulu M. S., Elmas M., "Investigation of Distribution of PKD1, PKD2 and GANAB Genes in Autosomal Dominant Polycystic Kidney Patients in Turkish Population", *Acta Scientific Publications Pvt. Ltd.*, vol. 7, no. 2, pp. 10-15, 2023.

D5. Özdemir Erdoğan M., Can M. N., Karaosmanoğlu C., Yıldız S. H., Yıldız M., "Analysis of polymorphisms in recurrent pregnancy loss: Factor V Leiden G1691A, Factor II G20210A, MTHFR C677T and Factor V H1299R", *J Clin Exp Invest*, vol. 13, no. 4, 2022.

D6. Arıkan Söylemez E. S., Solak M., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., İnan Ü. Ü., "RORA, ROBO1, CFH and HTRA1 Gene Polymorphisms And Neovascular Age-Related Macular Degeneration In A Turkish Cohort Study", *International Journal of Basic and Clinical Studies*, vol. 10, no. 2, pp. 20-31, 2021.

D7. Elmas M., Solak M., Yaman M., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Köken T., "Association of vitamin D level and CYP27B1 gene polymorphism with multiple sclerosis in Turkish population", *Journal of Biochemical and Clinical Genetics*, vol. 3, no. 1, pp. 3-6, 2020.

D8. Ulu M. S., Yıldız S. H., Özer Gökaslan Ç., Sarıncı Ulaşlı S., Kazan S., "Pulmoner Tromboemboli: Kalıtsal trombofili ve üç kuşakta farklı genetik faktörlerin değerlendirilmesi", *Kocatepe Tıp Dergisi*, vol. 21, no. 1, pp. 136-140, 2020.

D9. Hekimler Öztürk K., Yıldız S. H., İmirzahoğlu N., Demir S., Köken T., Ulu M. S., "KLOTHO AND VDR GENE POLYMORPHISMS AND CLINICAL PHENOTYPE IN CHRONIC KIDNEY DISEASE PATIENTS", *Gazi Medical Journal*, vol. 30, pp. 12-16, 2019.

D10. Pehlivan A., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Söylemez Z., Solak M., Arıkan Söylemez E. S., Özoğuz P., Doğruk Kaçar S., Kuşku E., "-119C/G in MYG1 Gene and 49A/G in CTLA4 Gene Polymorphisms in Turkish Patients with Vitiligo", *Journal of Advances in Internal Medicine*, vol. 5, no. 1, pp. 1-5, 2016.

- D11.** Yıldız S. H., Yıldırım A., Özüğüz P., Özdemir Erdoğan M., Doğruk Kaçar S., Arıkan Söylemez E. S., Kuşku E., Söylemez Z., Solak M., "-119C/G in MYG1 Gene and 49A/G in CTLA4 Gene Polymorphisms in Turkish Patients with Vitiligo", *Journal of Advances in Internal Medicine*, vol. 5, no. 1, pp. 1-5, 2016.
- D12.** Özdemir Erdoğan M., Çankaya T. Ş., Ulaşlı A., Haktanır A., Yıldız S. H., Arıkan Söylemez E. S., Çavdar T., Dündar Ü., Solak M., "Association of rs11209032 and rs1004819 polymorphisms in interleukin-23 receptor gene with ankylosing spondylitis", *Archives of Rheumatology*, vol. 31, no. 3, pp. 201-207, 2016.
- D13.** Çoşar M., Eser B., Özdemir Erdoğan M., Eser O., Aslan A., Yıldız S. H., Korkmaz S., Yavaş G. F., Solak M., "The analyses of C677T and A1298C Polymorphisms on the MTHFR gene and Factor V Leiden mutation in Pseudotumor Cerebri Patients", *GENE THERAPY AND MOLECULAR BIOLOGY*, vol. 15, pp. 85-91, 2013.
- D14.** Solak M., Yıldız S. H., Köken R., Özdemir Erdoğan M., Eser B., Şen T. A., Evirgen N., Erdem S., "Ailevi Akdeniz Ateşi Ön Tanısı Alan 165 Olgunun MEFV Geni Mutasyonlarının İncelenmesi", *Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi*, vol. 28, pp. 117-122, 2008.
- D15.** Solak M., Fıstık T., Özdemir Erdoğan M., Yıldız S. H., Eser B., "Non Obstruktif Azoospermik Erkeklerde 3 21 Translokasyonu İle 9 İnvazyonu Birlikteliği", *Osmangazi Tıp Dergisi*, 2008.
- D16.** Solak M., Güler C., Eser B., Fıstık T., Özdemir Erdoğan M., Yıldız S. H., Söylemez Z., "Klinefelter Sendromlu Beş Olguda Sitogenetik ve Moleküler Analizler", *Osmangazi Tıp Dergisi*, 2008.
- D17.** Solak M., Fıstık T., Eser B., Söylemez Z., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Çağlayan S., Çağlayan S., Yüksel E., Şamlı H. vd., "Afyonkarahisar Kocatepe Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Biyoloji Anabilim Dalı Tıbbi Genetik Laboratuvarı'nda Sitogenetik Analizler", *Osmangazi Tıp Dergisi*, 2007.

E. Ulusal bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitaplarında basılan bildiriler:

- E1.** Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Fıstık T., Arıkan Söylemez E. S., Karaosmanoğlu C., Ağır osteoporoz şikayeti olan bir turner sendromu olgusu, In: *XV. ULUSAL TIBBİ BİYOLOJİ VE GENETİK KONGRESİ*, Türkiye, 2017.
- E2.** Pehlivan A., Elmas M., Yıldız S. H., Söylemez Z., Solak M., DOWN SENDROMLU BİR OLGUDA AĞIR FALLOT TETRALOJİSİ, In: *15. ULUSAL TIBBİ BİYOLOJİ VE GENETİK KONGRESİ (ULUSLARARASI KATILIMLI)*, Türkiye, 2017.
- E3.** Pehlivan A., Yıldız S. H., Özüğüz P., Özdemir Erdoğan M., Doğruk Kaçar S., Arıkan Söylemez E. S., Kuşku E., Söylemez Z., Solak M., VİTİLİGO TANILI OLGULARDA CTLA4 VE MYG1 GEN POLİMORFİZMLERİNİN İNCELENMESİ, In: *14. ULUSAL TIBBİ BİYOLOJİ VE GENETİK KONGRESİ (ULUSLARARASI KATILIMLI)*, Türkiye, 2015.
- E4.** Hekimler Öztürk K., Söylemez Z., Mutlu İçduygu F., Avcı K., Pehlivan A., Kurtgöz S., Elmas M., Yıldız S. H., TEKRARLAYAN GEBELİK KAYBI VEYA İNFERTİLİTE ENDİKASYONU İLE BAŞVURAN OLGULARDA KROMOZOMAL HETEROMORFİZMLERİN DEĞERLENDİRİLMESİ, In: *11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ*, İstanbul, Türkiye, 2014.
- E5.** Özdemir Erdoğan M., Çankaya Toy T. Ş., Ulaşlı A. M., Yıldız S. H., Arıkan Söylemez E. S., Çavdar T., Çavdar T., Avcı K., Pehlivan A., Solak M., ANKİLOZAN SPONDİLİTLİ HASTALARDA İNTERLÖKİN- 23 RESEPTÖR GENİ rs11209032 POLİMORFİZMİNİN İNCELENMESİ, In: *11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ*, İstanbul, Türkiye, 2014.
- E6.** Elmas M., Yıldız S. H., Özdemir Erdoğan M., Topak A., Gürhan Tahta E., Şen T. A., Pehlivan A., Pehlivan A., Avcı K., Solak M., DİSTAL ARTROGRİPOZİS TİP 1A SENDROMLU BİR OLGU SUNUMU, In: *ERİŞKİN YAŞTA GÖRÜLEN GENETİK HASTALIKLAR SEMPOZYUMU*, İstanbul, Türkiye, 2013.