

## Dr.Öğr.Üyesi GÜLSÜM KAYHAN

### Kişisel Bilgiler

Cep Telefonu: [+90 0505 704 1771](tel:+9005057041771)

İş Telefonu: [+90 0312 202 4636](tel:+9003122024636) Dahili: 4707

E-posta: [gulsumkayhan@gazi.edu.tr](mailto:gulsumkayhan@gazi.edu.tr)

Web: <https://avesis.gazi.edu.tr/gulsumkayhan>

### Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2009 - 2014

Lisans, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Türkiye 2001 - 2007

### Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

### Akademik Unvanlar / Görevler

Öğretim Görevlisi, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2018 - Devam Ediyor

Uzman, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2014 - Devam Ediyor

Araştırma Görevlisi, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2009 - 2014

Araştırma Görevlisi, Universitaet zu Köln, Institute Of Human Genetics, Molecular Genetic Testing And Research Laboratories, 2013 - 2013

### SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayımlanan Makaleler

- I. **An infant with two de novo variants causing recessive and dominant disorders: Diagnostic challenge**  
Sezer A., Ogutlu O. B. G. , TÜRKİYILMAZ Z., GÜCÜYENER K., KAYHAN G., PERÇİN F. E.  
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.28, ss.895, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- II. **A Duplication Upstream of SOX9 Associated with SRY Negative 46,XX Ovotesticular Disorder of Sex Development: A Case Report**  
Mengen E., KAYHAN G., Kocaay P., Ucakurk S. A.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.12, sa.3, ss.308-314, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- III. **Warburg Micro Syndrome 1 due to Segmental Paternal Uniparental Isodisomy of Chromosome 2 Detected by Whole-Exome Sequencing and Homozygosity Mapping**  
SEZER A., KAYHAN G., Koc A., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH, cilt.160, sa.6, ss.309-315, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **Hypopigmented patches in Roberts/SC phocomelia syndrome occur via aneuploidy susceptibility**  
SEZER A., KAYHAN G., Zenker M., Percin E. F.  
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.62, sa.12, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- V. **Prenatal diagnosis of campomelic dysplasia due to SOX9 deletion**  
KAYHAN G., Calis P., Karcaaltincaba D., TUĞ E.  
JOURNAL OF OBSTETRICS AND GYNAECOLOGY, cilt.39, sa.8, ss.1175-1176, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- VI. **A case of panhypopituitarism with SOX3 gene deletion**  
CİNAZ P., KAYHAN G., DÖĞER E., Ugurlu A. K. , Akbas E. D. , Kupcu Z., Percin F. E. , BİDECİ A., Camurdan O.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.179, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VII. **Identification of Three Novel FBN1 Mutations and Their Phenotypic Relationship of Marfan Syndrome**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A. , Ergun S. G. , KULA S., PERÇİN F. E.  
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.22, sa.8, ss.474-480, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VIII. **Birt-Hogg-Dube Syndrome with a Novel Mutation in the FLCN Gene**  
KAYHAN G., YILMAZ DEMİRCİ N., Turktas H., ERGÜN M. A.  
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.21, sa.10, ss.632-634, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IX. **Molecular karyotyping of an isolated partial trisomy 11q patient with additional findings**  
KAYHAN G., Cavdarli B., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E. , Kaymak A. O. , Biri A., ERGÜN M. A.  
GENE, cilt.524, sa.2, ss.355-360, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- X. **Array and Cytogenetic Analyses Revealed Partial 11q Duplication and Partial 12p Deletion in a Case with Mild Phenotype**  
TUĞ E., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.21, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

- I. **A report of two siblings diagnosed with Cutis Laxa**  
GÜNDOĞDU ÖĞÜTLÜ Ö. B. , SEZER A., DEMİRBAŞ M. H. , KAYHAN G., PERÇİN F. E.  
Gazi Medical Journal, cilt.31, sa.2, 2020 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- II. **SMN1 gen delesyonu dışlanmış Spinal Musküler Atrofi ön tanılı çocuklarda etiyojinin tüm ekzom dizi analizi verilerine dayanarak retrospektif olarak araştırılması**  
SEZER A., DEMİR E., KAYHAN G., ERGÜN M. A. , TUĞ E.  
Gazi Medical Journal, 2020 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- III. **Two new patients diagnosed with Trichothiodystrophy type 1**  
SEZER A., KAYHAN G., GÜCÜYENER K., BİDECİ A., PERÇİN F. E.  
Gazi Medical Journal, cilt.31, sa.2, 2020 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- IV. **Kromozomal Bozukluklara Bağlı Oluşan Sendromlar**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A.  
Türkiye Klinikleri Ortopedi Travmatoloji-Özel Konular, 2020 (Hakemsiz Dergi)
- V. **Two patients with Epidemolysis Bullosa**  
SAVAŞ A., SEZER A., KAYHAN G., ADIŞEN E., PERÇİN F. E.  
Gazi Medical Journal, cilt.31, sa.2, 2020 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- VI. **A new family with 3q27.3q29 interstitial deletion**  
KAYHAN G., SAVAŞ A., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
Gazi Medical Journal, cilt.30, sa.1, ss.32, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- VII. **A new family with 3q27.3q29 İnterstitial Deletion**  
KAYHAN G., SAVAŞ A., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
Gazi Medical Journal, cilt.30, sa.1, ss.1-101, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- VIII. **Deletion of the SOX3 Gene Causes Panhypopituitarism: A Case Report**  
KAYHAN G., DEMİRBAŞ M. H. , PERÇİN F. E.  
Gazi Medical Journal, cilt.30, sa.1, ss.1-101, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- IX. **The Pathogenic Role of Xp22.31 copy number variations and literarure review**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
Gazi medical Journal, cilt.30, sa.1, ss.1-101, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- X. **A rare form of interstitial deletion of chromosome 9q21.33q22.31: A case report**  
SEZER A., KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.

- Gazi Medical Journal, cilt.30, sa.1, ss.1-101, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XI. **ADNP Gene in the Etiology of Syndromic Autism: A case report**  
SEZER A., KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
Gazi Medical Journal, cilt.30, sa.1, ss.1-101, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XII. **Akraba Evliliklerine Genetik Yaklaşım**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A.  
Türkiye Klinikleri Tıbbi Genetik-Özel Konular, cilt.81, sa.4, 2019 (Hakemsiz Dergi)
- XIII. **A PATIENT WITH TWO SYNDROMES DUE TO PATERNAL UNIPARENTAL DISOMY OF CHROMOSOME 2 (pUPD2) RELATED WITH HOMOZYGOUS NOVEL MUTATIONS OF THE RAB3GAP1 AND UNC80 GENES**  
PERÇİN F. E. , KAYHAN G., SEZER A., KOÇ A., ERGÜN M. A.  
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.40, sa.2, ss.35-79, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XIV. **Haploinsufficiency of ZNF462 gene in a patient with interstitial deletion of chromosome 9q**  
SEZER A., KAYHAN G., MERMER S., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.40, sa.2, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XV. **A patient with two syndromes due to paternal uniparental disomy of chromosome 2 (pUPD2) related with homozygous novel mutations of the RAB3GAP1 and UNC80 genes**  
PERÇİN F. E. , KAYHAN G., SEZER A., KOC A., ERGÜN M. A.  
Erciyes Medical Journal, cilt.40, sa.2, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XVI. **Lethal multiple pterygium syndrome related with RYR1 gene mutation**  
KAYHAN G., SEZER A., ÖZDEMİR H., ERGÜN M. A. , BAYRAM M., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.40, sa.2, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XVII. **HAPLOINSUFFICIENCY OF ZNF462 GENE IN A PATIENT WITH INTERSTITIAL DELETION OF CHROMOSOME 9q**  
SEZER A., KAYHAN G., MERMER S., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
Erciyes Medical Journal, cilt.40, sa.2, ss.35-79, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XVIII. **Lethal Multiple Pterygium Syndrome related with RYR1 gene mutation**  
KAYHAN G., SEZER A., Ozdemir H., ERGÜN M. A. , BAYRAM M., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.40, sa.2, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XIX. **LETHAL MULTIPLE PTERYGIUM SYNDROME RELATED WITH RYR1 GENE MUTATION**  
KAYHAN G., SEZER A., ÖZDEMİR H., ERGÜN M. A. , BAYRAM M., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
Erciyes Medical Journal, cilt.40, sa.2, ss.70-73, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XX. **Background of a carrier family with along inversion of chromosome 2 detected via karyotyping and aCGH analysis**  
YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., SEZER A., KAYHAN G.  
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.40, sa.2, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XXI. **Clinical findings of the two fetuses with the pericentric inversion of chromosome Y relevant or coincidental**  
SAVAŞ A., SEZER A., KAYHAN G., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.40, sa.2, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XXII. **Normal Karyotipe Sahip Usg Anomalisi Olan Fetüslerde Kromozomal Mikroarray Ve Yeni Nesil Dizi Analizi**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A.  
Türkiye Klinikleri Journal of Medical Genetics, cilt.3, sa.1, ss.70-73, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XXIII. **A new case with mosaic trisomy 19q**  
ÜNAL A., KAYHAN G., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
Erciyes Medical Journal, cilt.38, sa.1, ss.32, 2016 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XXIV. **Does Ovulation Induction Increase the Risk of Aneuploid Conception Comparison of First Trimester Miscarriages after FSH Stimulated Cycles and Naturally Conceived Cycles**  
TELLİ CELTEMEN P., ERDEM M., BOZKURT N., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., ÖKTEM M., ERDEM A., KARABACAK R. O. , CELTEMEN M. B. , KAYHAN G.  
International Journal of Women's Health and Reproduction Sciences, cilt.2, sa.4, ss.225-228, 2014 (Diğer

Kurumların Hakemli Dergileri)

- XXV. **Does ovulation induction increase the risk of aneuploid conception Comparison of first trimester miscarriages after FSH stimulated cycles and naturally conceived cycles**  
Telli C., ERDEM M., BOZKURT N., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., ÖKTEM M., ERDEM A., KARABACAK R. O. , Celtemen M., KAYHAN G.  
International Journal of Women's Health and Reproduction Sciences, cilt.2, sa.4, ss.225-228, 2014 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XXVI. **CYTOGENETIC ANALYSES OF SPONTANEOUS ABORTION MATERIALS REVEALED FREQUENTLY NOTED AND RARELY NOTED NUMERICAL ABNORMALITIES REPORTING OF THE TEN YEARS EXPERIENCE**  
karaoguz m., KAYHAN G., kaymak a., PALA E.  
Kadın Doğum Dergisi, 2012 (Hakemsiz Dergi)
- XXVII. **Kromozomal Bozukluklara Bağlı Oluşan Sendromlar Syndromes Related with Chromosomal Abnormalities**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A.  
Türkiye Klinikleri J Orthop Traumatol-Special Topics, cilt.5, sa.2, ss.8-11, 2012 (Hakemsiz Dergi)
- XXVIII. **A prenatal tertiary trisomy resulting from balanced maternal 8 9 translocation**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A. , BİRİ A., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
JOURNAL OF THE TURKISH-GERMAN GYNECOLOGICAL ASSOCIATION, 2011 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

## Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Akraba evliliklerine genetik yaklaşım**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A.  
Genetik ve Multidisipliner Yaklaşımlar, Semerci Gündüz CN, Editör, Türkiye Klini, ss.81-84, 2019

## Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **A STUDY FROM TURKEY: IDENTIFICATION OF COPY NUMBER VARIANTS IN CHILDREN AND ADOLESCENTS WITH AUTISM SPECTRUM DISORDER**  
ÖZASLAN A., KAYHAN G., İŞERİ E., ERGÜN M. A. , GÜNEY E., PERÇİN F. E.  
67th Virtual Annual Meeting of the American-Academy-of-Child-and-Adolescent-Psychiatry (AACAP), ELECTRIC NETWORK, 12 - 24 Ekim 2020, cilt.59
- II. **WES analizi ile otozomal resesif herediter spastik parapleji tanısı alan altı yeni hasta**  
SEZER A., KAYHAN G., GÜCÜYENER K., ERÇELEBİ H., CENGİZ B., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
3. Nöromusküler Hastalıklar Kongresi, İzmir, Türkiye, 1 - 03 Kasım 2019
- III. **The pathogenic role of Xp22.31 copy number variations and literature review**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
13. ulusal tıbbi genetik kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2018
- IV. **A heterozygous mutation NM\_000518\_c.7C T (p.His3Tyr) in exon 1 in the HBB gene causing HbA1c interference: Hb Fukuoka**  
ARSLAN B., YILMAZ N. S. , ŞEN B., YILMAZ-DEMİRTAŞ C., KAYHAN G., PINAR A., BAL TOPÇU D.  
FEBS OPEN BIO, 7 - 12 Temmuz 2018, cilt.8, ss.268
- V. **Copy number variation analysis in autism spectrum disorders**  
KAYHAN G., GÜNEY E., İŞERİ E., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
european human genetics conference, 16 - 20 Haziran 2018
- VI. **Dual overlapping phenotype recessively inherited due to paternal uniparental disomy of chromosome 2 (pUPD2) in a patient**  
PERÇİN F. E. , KAYHAN G., SEZER A., KOÇ A., ERGÜN M. A.  
ESHG 2018, 16 - 19 Haziran 2018

- VII. **P09.023C / C - Copy number variation analysis in autism spectrum disorders**  
KAYHAN G., GÜNEY E., İŞERİ E., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
ESHG 2018, 16 - 19 Haziran 2018
- VIII. **IS HYPOPIGMENTED SKIN PATCH A NEW SYMPTOM OF ROBERTS / SC PHOCOMELIA SYNDROME?**  
SEZER A., KAYHAN G., SARI S., PERÇİN F. E.  
Erciyes Medical Genetics Days 2017, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, cilt.39, ss.48
- IX. **Is there any relationship between NRG1 gene duplication and cardiac findings in two prenatal cases with invdupdel(8p) syndrome?**  
SEZER A., BAYRAM M., KAYHAN G., ÜNAL A., ÖZDEMİR H., KARÇAALTINCABA D., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
European Human Genetics Conference, Kopenhag, Danimarka, Kopenhag, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017
- X. **P10.07C/C - A novel RYR 1 gene mutation in a patient with severe central core disease**  
PERÇİN F. E. , KAYHAN G., ERGÜN M. A.  
European Human Genetics Conference Copenhagen, Denmark, May 27-30, 2017, 27 - 30 Mayıs 2017
- XI. **P11.034B/B - Duplication of HTR 7 gene in a patient: Is it a possible cause of autism and congenital cataract ?**  
KAYHAN G., Torun D., ÜNAL A., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
European Human Genetics Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 Mayıs 2017
- XII. **P03.02B/B - Molecular karyotyping in ten patients with isolated anorectal malformation**  
Özyavuz Çubuk P., PERÇİN F. E. , KAYHAN G.  
European Human Genetics Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 Mayıs 2017
- XIII. **Entellektüel yetersizlik ve veya konjenital anomalisi olan hastalarda array CGH sonuçları**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
12. ulusal tıbbi genetik kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XIV. **5q14.3 delesyonlu yeni bir olgu**  
MERMER S., KAYHAN G., PERÇİN F. E.  
12th National Medical Genetics Congress of Turkish Society of Medical Genetics (with international participation), Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, cilt.2, ss.268
- XV. **Sendromik olmayan anorectal malformasyonlu olgularda array CGH sonuçlarının analizi**  
ÖZYAVUZ ÇUBUK P., KAYHAN G., PERÇİN F. E.  
12th National Medical Genetics Congress of Turkish Society of Medical Genetics (with international participation), Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, cilt.2, ss.366
- XVI. **Primer amenoreli olguda array CGH yöntemi ile parsiyel Xp duplikasyonu ve Xq delesyonu saptanması**  
Saat H., KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
12th National Medical Genetics Congress of Turkish Society of Medical Genetics, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, cilt.2, ss.131
- XVII. **Entellektüel yetersizlik ve veya konjenital anomalisi olan hastalarda array CGH sonuçlarının değerlendirilmesi**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
12th National Medical Genetics Congress of Turkish Society of Medical Genetics (with international participation), Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, cilt.2, ss.261
- XVIII. **Identification of a heterozygous BUB1B mutation in a family with mosaic variegated aneuploidy syndrome**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
ESHG 2016, 20 - 24 Mayıs 2016, ss.342
- XIX. **Otizmin Genetik Nedenleri ve Tanı Süreçleri**  
KAYHAN G.  
Tıbbi genetik eğitim toplantısı, Ankara, Türkiye, 30 Nisan 2016
- XX. **Gelişme geriliği ve epilepsisi olan bir olguda array CGH sonucu**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
3. Nörometabolik dismorfoloji sempozyumu, çeşme, Türkiye, 10 - 12 Mart 2016

- XXI. **Entellektüel Yetersizlik ve Epilepsinin Eşlik ettiği 2 Olguda Array CGH Sonuçları**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, Türkiye, 10 - 12 Mart 2016
- XXII. **A New Case with Mosaic Trisomy 19Q**  
Ünal A., KAYHAN G., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
Medical Genetics and Clinical Applications, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.38, ss.32
- XXIII. **Tip 2 Diabetes Mellitusu olan Werner Sendromlu hasta**  
çölbay m., percin f., kan e., aktürk m., erkal ö., KAYHAN G., arslan m.  
Tip 2 Diabetes Mellitusu olan Werner Sendromlu hasta. 45. Ulusal Diabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 01 Ocak 2009
- XXIV. **Primary amenorrhea visual impairment and intellectual disability in a girl with a complex rearrangement involving 5q33.3 and 9q21.2 microdeletions**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A. , Thomas L., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
European Human Genetics Conference –ESHG 2015, 6 - 09 Haziran 2015
- XXV. **The evaluation of long term effects of ionizing radiation through measurement of current sister chromatid exchange SCE rates in radiology technologists compared with previous SCE values**  
TUĞ E., KAYHAN G., ERGÜN M. A.  
Ulusal tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, 2012., Bursa, Türkiye, 18 - 22 Aralık 2012
- XXVI. **Chromosomal Array Analysis Reveals Partial 11q Duplication and Partial 12p Deletion in A Mildly Affected Case**  
TUĞ E., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., KAYHAN G., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E.  
10. Ulusal tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, 2012., Bursa, Türkiye, 18 - 22 Aralık 2012
- XXVII. **Radioulnar Sinostoz Amegakaryositik Trombositopenili Bir Aile**  
KAYHAN G., PERÇİN F. E.  
10. Ulusal tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, 2012, Bursa, Türkiye, 18 - 22 Aralık 2012
- XXVIII. **Oküloektodermal sendromlu bir olgu**  
MERMER S., KAYHAN G., PERÇİN F. E.  
11. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, İstanbul, İstanbul, Türkiye, 24 Eylül 2014 - 27 Eylül 2012
- XXIX. **Kromozomal yeniden düzenlenmelerde moleküler karyotipleme ile genotip fenotip ilişkisinin belirlenmesi**  
KAYHAN G., ERGÜN M. A. , YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
11. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XXX. **The patients with Noonan syndrome**  
KAYHAN G., PERÇİN F. E.  
4th Istanbul Dysmorphology Days İstanbul, 22 - 23 Nisan 2011
- XXXI. **Chromosomal abnormalities identified in 836 abortions nine years experience**  
YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., KAYHAN G., öztürk kaymak a., PALA E.  
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010
- XXXII. **2q37 delesyonlu bir olgu**  
KAYHAN G., erkal ö., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
Endokrinoloji ve Genetik Sempozyumu, abant, Türkiye, 8 - 09 Eylül 2009

## Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):14

h-indeksi (WOS):2