

# Prof.Dr. MERAL YİRMİBEŞ KARAOĞUZ

## Kişisel Bilgiler

Cep Telefonu: [+90 0532 567 2938](tel:+9005325672938)

İş Telefonu: [+90 0312 202 4644](tel:+9003122024644)

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

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

## Eğitim Bilgileri

Doktora, Gazi Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik (Dr), Türkiye 1994 - 1999

Lisans, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1985 - 1992

## Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

## Yaptığı Tezler

Doktora, Türkiye'xxde alkol bağımlılarında dopamin D2 reseptör (DRD2) gen lokusu polimorfizmlerinin Taq 1 enzimi kullanılarak PCR yöntemi ile belirlenmesi, Gazi Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik (Dr), 1999

## Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

## Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2011 - Devam Ediyor

Doç.Dr., Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2006 - 2011

Yrd.Doç.Dr., Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2003 - 2006

Yrd.Doç.Dr., Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2003 - 2003

Öğretim Görevlisi, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2002 - 2003

Uzman, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1999 - 2002

Araştırma Görevlisi, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1994 - 1999

## Mesleki Deneyim

Anabilim/Bilim Dalı Başkanı, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2016 - 2019

Fakülte Kurulu Üyesi, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, 2014 - 2017

Fakülte Yönetim Kurulu Üyesi, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, 2014 - 2017

Yıl Koordinatörü, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, 2004 - 2007

## Yönetilen Tezler

YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Doğumsal kalp anomalili çocukluk yaş grubu hastalarının klinik ve genetik analiz sonuçlarının retrospektik olarak değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, S.MERMER(Öğrenci), 2018

YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., ERGÜN M. A. , İdiyopatik boy kısalığı olan hastalarda Floresan In Situ Hibridizasyon ve dizi analizi yöntemleri ile SHOX geninin araştırılması, Tıpta Uzmanlık, A.BAKIR(Öğrenci), 2013

YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E. , Prader-Willi ve Angelman Sendromlu Hastaların Tanısında Konvansiyonel Sitogenetik, Moleküler Sitogenetik Ve Moleküler Genetik Yöntemlerin Kullanımı, Tıpta Uzmanlık, A.ÖZTÜRK(Öğrenci), 2011

YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Ailesel olan ve ailesel olmayan şizofreni hastalarında kromozomal yeni düzenlenimlerin konvansiyonel sitogenetik ve moleküler sitogenetik yöntemlerle incelenmesi, Tıpta Uzmanlık, A.KOÇ(Öğrenci), 2008

## Jüri Üyelikleri

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Gazi Üniversitesi, Ekim, 2020

Akademik Kadroya Atama, Akademik Kadroya Atama, İstanbul Üniversitesi, Kasım, 2019

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Gazi Üniversitesi, Kasım, 2017

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Gazi Üniversitesi, Nisan, 2017

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

- I. **Expression of the syncytin-1 and syncytin-2 genes in the trophoblastic tissue of the early pregnancy losses with normal and abnormal karyotypes**  
Tuğ E., Yirmibeş Karaoğuz M., Nas T.  
GENE, cilt.741, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- II. **Microdeletion and mutation analysis of the SHOX gene in patients with idiopathic short stature with FISH and sequencing**  
Bakir A., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Emriye Percin F., TUĞ E., CİNAZ P., ERGÜN M. A.  
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.48, sa.2, ss.386-390, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- III. **Confirmation of the prenatal mosaic trisomy 2 via fetal USG and cytogenetic analyses**  
TUĞ E., Karcaaltincaba D., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Saat H., Ozek A.  
JOURNAL OF MATERNAL-FETAL & NEONATAL MEDICINE, cilt.30, sa.13, ss.1579-1583, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **AN INTERCHANGE TRISOMY RESULTED IN DOWN SYNDROME**  
TUĞ E., Karaoguz M., Bakir A.  
GENETIC COUNSELING, cilt.27, sa.3, ss.429-431, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- V. **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.  
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.164, sa.7, ss.1770-1776, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VI. **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)
- VII. **Prenatally detected tetrasomy 18p and trisomy 21q due to i(18p) and i(21q) by using cytogenetic and molecular techniques**

YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Percin E. F. , Pala E., Kaymak A. O. , TUĞ E., Biri A. A.  
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.21, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- VIII. **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)
- IX. **A patient with 9q subtelomeric deletion syndrome with additional findings.**  
TUĞ E., Cavdarli B., Karaoguz M., PERÇİN F. E.  
Genetic counseling (Geneva, Switzerland), cilt.23, sa.4, ss.465-71, 2012 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- X. **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**  
Koc A., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Pala E., PERÇİN F. E. , ERDEM M., Karaer K., Kaymak A. O.  
TURKIYE KLINIKLERI TIP BILIMLERI DERGISI, cilt.31, sa.5, ss.1293-1297, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XI. **Monosomy 1p36 Syndrome: The First Case Report from Turkey**  
Karaer K., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
TURKIYE KLINIKLERI TIP BILIMLERI DERGISI, cilt.31, sa.1, ss.280-284, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XII. **Comparison of DRD2 rs1800497 (Taq1A) polymorphism between schizophrenic patients and healthy controls: Lack of association in a Turkish sample**  
ASLAN S., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Eser H. Y. , Karaer D. K. , Taner E.  
INTERNATIONAL JOURNAL OF PSYCHIATRY IN CLINICAL PRACTICE, cilt.14, sa.4, ss.257-261, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIII. **The importance of systematic genetic approach to familial schizophrenia cases and discussion of cryptic mosaic X chromosome aneuploidies in schizophrenia pathogenesis**  
Koc A., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., COŞAR B., PERÇİN F. E. , Sahin S., Baysak E., Acikyurek K.  
INTERNATIONAL JOURNAL OF PSYCHIATRY IN CLINICAL PRACTICE, cilt.14, sa.3, ss.204-211, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIV. **The Apolipoprotein E Gene and Taq1A Polymorphisms in Childhood Obesity**  
ERGÜN M. A. , YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Koc A., Camurdan O., BİDECİ A., Yazici A. C. , CİNAZ P.  
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.14, sa.3, ss.343-345, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XV. **STRY GENE AMPLIFICATIONS AND GENOTYPINGS REVEALED THE OCCURRENCE OF THE HIDDEN MATERNAL DECIDUAL CELLS IN 46,XX KARYOTYPED SPONTANEOUS ABORTIONS**  
Karaoguz M., PERÇİN F. E. , Pala E., Biri A. A. , Korucuoglu U.  
GENETIC COUNSELING, cilt.21, sa.1, ss.9-17, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVI. **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**  
Koc A., Arisoy O., Pala E., ERDEM M., Kaymak A. O. , Erkal O., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
JOURNAL OF OBSTETRICS AND GYNAECOLOGY RESEARCH, cilt.35, sa.5, ss.978-982, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVII. **An unexpected finding in a child with neurological problems: mosaic ring chromosome 18**  
Koc A., Kan D., Karaer K., ERGÜN M. A. , YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., GÜCÜYENER K., Hinreiner S., Liehr T., PERÇİN F. E.  
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.167, sa.6, ss.655-659, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVIII. **A case with a ring chromosome 22**  
Koc A., Karaer K., ERGÜN M. A. , YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Kan D., Cansu A., PERÇİN F. E.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.50, sa.2, ss.193-196, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIX. **Double aneuploidy in spontaneous miscarriages: Two case reports and review of the literature**  
Korucuoglu U., ERDEM M., Pala E., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., ERDEM A., Biri A.  
FETAL DIAGNOSIS AND THERAPY, cilt.24, sa.2, ss.106-110, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XX. **Apolipoprotein e gene polymorphism in nonalcoholic fatty liver disease**  
Demirag M. D. , Onen H. İ. , Karaoguz M., Dogan İ., Karakan T., Ekmekci A., Guz G.  
DIGESTIVE DISEASES AND SCIENCES, cilt.52, sa.12, ss.3399-3403, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- XXI. **A boy with small supernumerary marker chromosome X identified by FISH.**  
Koc A., Karaoguz M., Pala E., Kan D., Karaer K., Guecuyener K., PERÇİN F. E.  
Genetic counseling (Geneva, Switzerland), cilt.18, sa.4, ss.393-9, 2007 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- XXII. **Cytogenetic results of amniocentesis materials: Incidence of abnormal karyotypes in the Turkish collaborative study**  
Karaoguz M., Bal F., Yakut T., Ercelen N. O. , ERGÜN M. A. , Gokcen A. B. , Biri A. A. , Kimya Y., Urman B., Gultomruk M., et al.  
GENETIC COUNSELING, cilt.17, sa.2, ss.219-230, 2006 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXIII. **Is cytogenetic diagnosis of 46,XX karyotype spontaneous abortion specimens erroneous? Fluorescence in situ hybridization as a confirmatory technique**  
Karaoguz M., Nas T., Konac E., Ince D., Pala E., Menevse S.  
JOURNAL OF OBSTETRICS AND GYNAECOLOGY RESEARCH, cilt.31, sa.6, ss.508-513, 2005 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXIV. **The in vitro effect of beta-carotene and mitomycin C on SCE frequency in Down's syndrome lymphocyte cultures.**  
Bal F., Sahin F., Yirmibes M., Balci A., Menevse S.  
The Tohoku journal of experimental medicine, cilt.184, sa.4, ss.295-300, 1998 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

- I. **Prenatal and Postnatal Clinical Spectrum of a Mosaic Small Supernumerary Marker Chromosome 22**  
TUĞ E., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., ERGÜN M. A.  
International Journal of Pediatrics and Child Health, cilt.7, ss.36-39, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- II. **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)
- III. **Diagnostic Yield of Molecular Karyotyping of Idiopathic Intellectual Disability Patients Ended with One Causative Anomaly; Duplication 9q34 Syndrome**  
Cavdarli B., Percin E. F. , YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., ERGÜN M. A.  
GAZI MEDICAL JOURNAL, cilt.30, sa.3, ss.252-257, 2019 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **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)
- V. **The algorithm of mosaicism during prenatal diagnosis**  
YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
Gazi Medical Journal, cilt.30, sa.1, ss.7, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- VI. **Elit Türk Sporcularında Anjotensin Dönüştürücü Enzim (I/D) Polimorfizmi ile Sportif Performans Arasındaki İlişkinin İncelenmesi**  
KURTULUŞ M., GÜNAY M., ÇETİN E., ÇELENK Ç., CİCİOĞLU H. İ. , ALP E., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Kesici T.  
Gaziantep Üniversitesi Spor Bilimleri Dergisi, cilt.3, sa.4, ss.122-137, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- VII. **Lethal Multiple Pterygium Syndrome related with RYR1 gene 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)
- VIII. **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)
- IX. **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)

- X. **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)
- XI. **Holoprosencephaly: A Rare Finding in Mosaic Trisomy 9 Syndrome**  
Mermer S., Ozek M., Percin F. E. , YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., BAYRAM M.  
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.40, sa.1, ss.54-56, 2018 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- XII. **Clinical and submicroscopic findings of two prenatal cases with inv dup del (8p) syndrome**  
Sezer A., Bayram M., Kayhan G., Unal A., Ozdemir H., Karcaaltincaba D., Karaoguz M.  
GENE REPORTS, cilt.10, ss.75-78, 2018 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIII. **Fetal karyotyping via invasive tests: When, to whom, and by which procedure?:Ne zaman, kimlere ve hangi yöntemle?**  
YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
Türkiye Klinikleri Tıbbi Genetik, cilt.3, sa.1, ss.44-47, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XIV. **Thrombophilic Status of Extracted Fetal Tissues of Spontaneously Aborted Embryos**  
Pala E., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Balabanli B. K. , PERÇİN F. E. , ERDEM O. A.  
GAZI MEDICAL JOURNAL, cilt.28, sa.1, ss.35-38, 2017 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- XV. **Diagnosis of the Genomic Imprinting Diseases by the Usage of Conventional and Molecular Analyses**  
Kaymak A. O. , YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., GÜCÜYENER K., PERÇİN F. E.  
GAZI MEDICAL JOURNAL, cilt.28, sa.3, ss.200-203, 2017 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVI. **A case with 22q11 deletion syndrome and anal anomalies**  
ÖZYAVUZ ÇUBUK P., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
Erciyes Medical Journal, cilt.38, sa.1, ss.24, 2016 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XVII. **Holoprocencephaly noted in a case of mosaic trisomy 9 syndrome**  
MERMER S., PERÇİN F. E. , Özek A. M. , YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
Erciyes Medical Journal, cilt.38, sa.1, ss.46, 2016 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XVIII. **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)
- XIX. **Genetic aspects of recurrent pregnancy loss Genetik açıdan tekrarlayan gebelik kaybı**  
YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
Türkiye Klinikleri J Med Genet-Special Topics, cilt.1, sa.1, ss.23-27, 2016 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XX. **Farklı bulguları olan spina bifida ve renal anomalili iki olgu sunumu**  
Aydın H., Yoldaş M., Yeşiller E., Geçkinli B., Karaman A., TUĞ E., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., ATASOY H. İ.  
J Kartal TR, cilt.26, sa.3, ss.272-276, 2015 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XXI. **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)
- XXII. **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)
- XXIII. **Karakteristik EEG bulgularına sahip Wolf Hirschhorn sendromlu bir olgu klinik ve moleküler sitogenetik tanı**  
Karaer K., Koç A., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Cansu A., PERÇİN F. E.  
Türkiye Klinikleri J Pediatr, cilt.19, sa.2, ss.171-175, 2010 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XXIV. **Estimates of sperm sex chromosome aneuploidy rates by fluorescence in situ hybridization in low level 47, XXY mosaicism**

YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., KONAÇ E., ERDEM A., ERDEM M.

Gazi Medical Journal, cilt.17, sa.2, ss.116-118, 2006 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

XXV. **Cytogenetic evaluation of cordocentesis materials in prenatal diagnosis and application of FISH as an additional technique**

Konaç E., Yirmibeş Karaoğuz M., Ergün M. A. , Nas T., Menevşe E. S.

Gazi Medical Journal, cilt.15, sa.3, ss.97-100, 2004 (Hakemli Üniversite Dergisi)

XXVI. **Cytogenetic Evaluation of Cordocentesis Materials in Prenatal Diagnosis and Application of the FISH Technique to Detect the Maternal Cell Contamination**

KONAÇ E., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., ERGÜN M. A.

GAZI MEDICAL JOURNAL, cilt.15, ss.97-100, 2004 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

XXVII. **Chromosomal Abnormalities in Habitual Abortions A Study of 192 Couples**

YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., ince g., ERGÜN M. A. , NAS T.

Gülhane Tıp Dergisi, cilt.44, ss.40-42, 2002 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

## Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Prenatal tanıda mozaizizm algoritmaları**  
YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
Uluslararası katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- II. **A mosaic double aneuploidy: mos 45,X/47,XX,18 with mild phenotype**  
DEMİRBAŞ M. H. , HABİLOĞLU E., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E. , YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
European Human Genetics Conference, Milano, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- III. **Prenatal tanıya giriş ve invaziv testler**  
YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
Erciyes Tıp Genetik Günleri 2017, 11-13 Mayıs 2017, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- IV. **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
- V. **A Case with 22q11 deletion Syndrome and Anal Anomalies**  
ÖZYAVUZ ÇUBUK P., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.  
Medical Genetics and Clinical Applications, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.38, ss.24
- VI. **Holoprocencephaly noted in case of Mosaic Trisomy 9 Syndrome**  
MERMER S., PERÇİN F. E. , Özek A. M. , BAYRAM M., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.  
Medical Genetics and Clinical Applications, Erciyes Medical Journal, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016, cilt.38, ss.46
- VII. **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
- VIII. **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
- IX. **Fraser Syndrome a case report diagnosed prenatally at 17 weeks old and postpartum examinations**  
BİRİ A., GÜLER İ., HİMMETOĞLU Ö., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., BALCI S.  
Altıncı Türk-Alman Jinekoloji Derneği Kongresi, Antalya, Türkiye, 18 - 22 Mayıs 2005
- X. **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
- XI. **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

## XII. 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, 2010., İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010

## XIII. Meningomyelocele and Renal Hypoplasia: A Rare Case Report

Aydin H., Tug E., Duzenli S., Erkal O., Yoldas A., Karaoguz M.

7th European Cytogenetics Conference, Stockholm, İsveç, 4 - 07 Temmuz 2009, cilt.17, ss.57

## XIV. 2q37 delesyonlu bir olgu

KAYHAN G., erkal ö., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., PERÇİN F. E.

Endokrinoloji ve Genetik Sempozyumu, abant, Türkiye, 8 - 09 Eylül 2009

## XV. Gastroschisis with fetal chromosomal abnormality

GÜLER İ., ERDEM A., BİRİ A., YILMAZ E., ERDEM M., YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.

5. Ulusal Jinekoloji ve Obstetrik Kongresi, Antalya, Türkiye, 16 - 21 Mayıs 2006

## XVI. Alkol bağımlılarında Dopamin D2 reseptör (DRD2) gen lokusu polimorfizmlerinin Taq 1 enzimi kullanılarak PCR yöntemi ile belirlenmesi

YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., COŞAR B., ŞAHİN F. İ. , ARIKAN Z., Menevşe A.

34. Ulusal Psikiyatri Kongresi, Türkiye, 29 Eylül - 03 Ekim 1998

## XVII. Alkol ve sigara kullanımına bağlı oluşan SCE oranlarının karşılaştırılması

YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., COŞAR B., ARIKAN Z., ŞAHİN F. İ. , Menevşe A., Menevşe S.

. 5. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, Türkiye, 21 - 24 Eylül 1998

## Desteklenen Projeler

YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Azospermik ve Oligospermik İnfertil Erkek Hastalarda Y Kromo.Mikrodelesyo.Polimeraz Zincir Tepki.Yön.İle Belirlenmesi, 2003 - Devam Ediyor

YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Prader-Willi ve Angelman Sendromlu Hastaların Tanısında Konvasiyonel Sitogenetik, Moleküler Sitogenetik ve Moleküler Genetik Yöntemlerin Kullanımı, 2009 - 2011

## Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):124

h-indeksi (WOS):7