

Doç.Dr. GÜLAY GÜLEÇ CEYLAN

Kişisel Bilgiler

Cep Telefonu: [+90 0532 377 8718](tel:+9005323778718)

E-posta: gceylan@ybu.edu.tr

Web: <https://avesis.ybu.edu.tr/gceylan>

Eğitim Bilgileri

Doktora, Fırat Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2011 - 2015

Tıpta Uzmanlık, Fırat Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2002 - 2007

Yaptığı Tezler

Doktora, İnsan mesane kanserlerinde transient reseptör potansiyel melastatin (TRPM)iyon kanalı genlerinin ekspresyonlarının araştırılması, Fırat Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2015

Araştırma Alanları

Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç.Dr., Ankara Yıldırım Beyazıt Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2017 - Devam Ediyor

Doç.Dr., Ankara Yıldırım Beyazıt Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2013 - Devam Ediyor

Yrd.Doç.Dr., Yıldırım Beyazıt Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2012 - 2016

Akademik İdari Deneyim

Yıldırım Beyazıt Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2013 - 2017

Yıldırım Beyazıt Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2012 - 2017

Verdiği Dersler

Tıbbi Genetik, Doktora, 2017 - 2018

Tıbbi Genetik, Lisans, 2016 - 2017, 2017 - 2018

Medical Genetics, Lisans, 2017 - 2018

Prenatal tanıda temel kavramlar, Yüksek Lisans, 2016 - 2017

Karyotipte yazım kuralları, Yüksek Lisans, 2016 - 2017

Populasyon genetiği, Doktora, 2016 - 2017

Prenatal tanı ve uygulamaları, Doktora, 2016 - 2017

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Are angiotensin converting enzyme (ACE1/ACE2) gene variants associated with the clinical severity of COVID-19 pneumonia? A single-center cohort study**
BAŞTUĞ S., Çavdarlı B., Baştuğ A., Şencan İ., Tunçez E., Yakışık Çakır E., Kemirtlek N., Sakar C., Erdem D., GÜLEÇ CEYLAN G., et al.
Anatolian journal of cardiology, cilt.26, sa.2, ss.133-140, 2022 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- II. **APC gene analysis in familial adenomatosis polyposis: 3 new mutations in Turkish population**
CEYLAN A. C. , GÜLEÇ CEYLAN G.
ACTA ONCOLOGICA TURCICA, cilt.53, sa.3, ss.373-377, 2020 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- III. **Association Between Plasminogen Activator Inhibitor type-1 Gene (PAI-1) Polymorphism and Pulmonary Embolism**
karasu çulfacı f., er m., HASANOĞLU H. C. , GÜLEÇ CEYLAN G.
İzmir Göğüs Hastanesi Dergisi, 2020 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- IV. **The Association Between Blood Homocystein-Paraoxonase Levels and the Polymorphisms of Methylenetetrahydrofolate Reductase and Paraoxonase 1 Genes in Alzheimer Disease Patients**
BAYINDIR H., GÜLEÇ CEYLAN G., NEŞELİOĞLU S., ANLAR Ö.
Harran Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.15, sa.3, ss.176-181, 2018 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Genetik ve Multidisipliner Yaklaşımlar - 2019**
GÜLEÇ CEYLAN G.
Türkiye Klinikleri Tıbbi Genetik - Özel Konular, Prof. Dr. C. Nur Semerci Gündüz, Editör, Türkiye Klinikleri (Ortadoğu Reklam Tanıtım Yayıncılık Turizm Eğitim İnşaat Sanayi ve Ticaret A.Ş.), Ankara, ss.62-68, 2019

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Charcot-Marie-Tooth tanılı hastalarda yeni nesil dizilemenin moleküler tanıya katkısı**
habiloğlu e., GÜLEÇ CEYLAN G.
14. ulusal tıbbi genetik kongresi, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.61
- II. **A novel mutation in TSEN15 gene cause diffuse cerebellar atrophy and developmental delay**
GÜLEÇ CEYLAN G., CEYLAN A. C.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, online, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.76
- III. **The first missense mutation in CSTA gene causes Acral Peeling Skin Syndrome in a Turkish family, Review of the literature**
CEYLAN A. C. , EMRE S., GÜLEÇ CEYLAN G.
ESHG 2020 Virtual Conference, 6 - 09 Haziran 2020
- IV. **KROMOZOM 3Q13.2-13.31 BÖLGESİNDE DELESYON BULUNAN BİR OLGU**
KURT E. E. , ceylan A. C. , GÜLEÇ CEYLAN G., TOPALOĞLU O., SEMERCİ GÜNDÜZ C. N.
13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- V. **MEME VE OVER KANSERLİ HASTALARDA BRCA GENLERİNDEKİ VUS VE PATOJENİK MUTASYONLARIN KARŞILAŞTIRILMASI**
GÜLEÇ CEYLAN G., ceylan A. C. , KURT E. E. , ŞENDUR M. A. N. , SEMERCİ GÜNDÜZ C. N.
13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- VI. **Effects of hereditary thrombophilia gen mutations and thromboprophylaxis on perinatal outcomes in patients with recurrent pregnancy loss**
Yeğin Akçay G. F. , KESKİN H. L. , Aktepe Keskin E., Duvan C., TAŞ E. E. , GÜLEÇ CEYLAN G., YAVUZ A. F.
XII. Turkish German Gynecologic Congress, Kıbrıs (Kktc), 27 Nisan - 01 Mayıs 2018

- VII. **Effects of hereditary thrombophilia gene mutations and thromboprophylaxis on perinatal outcomes in patients with recurrent pregnancy loss**
Yeğın Akçay G. F. , KESKİN H. L. , AKTEPE KESKİN E., DUMAN C., TAŞ E. E. , GÜLEÇ CEYLAN G., YAVUZ A. F.
XII. Turkish German Gynecologic Congress, Kıbrıs (Kktc), 27 Nisan - 01 Mayıs 2018
- VIII. **Kasa İnvazif Olmayan Mesane Kanseriinde BCG başarısızlığı ile FAS/FAS-L gen Poliformizmi İlişkisi**
tonyalı ş., CEYLAN C., doğan s., yahşı s., öztürk e., GÜLEÇ CEYLAN G.
ULUSAL ÜROLOJİ KONGRESİ -KIBRIS, Türkiye, 12 - 15 Ekim 2017
- IX. **Kasa İnvazif Olmayan Mesane Kanseriinde BCG Başarısızlığı ile FAs/FAS-L gen Polimorfizmi ilişkisi**
TONYALI Ş., CEYLAN C., Doğan S., Yahşı S., Öztürk E., GÜLEÇ CEYLAN G.
26. Ulusal Üroloji Kongresi, Kıbrıs (Kktc), 12 - 15 Ekim 2017
- X. **The expression of PIEZO1 and PIEZO2 ion channels in human and mouse bladder carcinoma**
ÖNALAN E., GÜLEÇ CEYLAN G., özaydın s., ceylan c., KULOĞLU T., ÖZERCAN İ. H.
ESHG 2016 (European Society of Human Genetics 2016), Türkiye, 21 - 24 Mayıs 2016
- XI. **Erkek infertilitesinde genetik araştırmanın yeri**
GÜLEÇ CEYLAN G.
Türk Üroloji Derneği İç Anadolu Şubesi NİSAN ayı aylık bilimsel toplantısı, Türkiye, 21 Nisan 2016
- XII. **Tissue Factor Gene 603A G and 5466A G polymorphisms are not Associated with Venous Thromboembolism in Cancer Patients**
EROĞLU A., GÜLEÇ CEYLAN G., öztürk e., KARASOY D., YALÇIN A., YALÇIN B., akar n.
Congress on Controversies in Thrombosis&Hemostasis, 30 Ekim - 01 Kasım 2014
- XIII. **Nadir Görülen Bir Sendrom OSMED Sendromu**
GÜLEÇ CEYLAN G., tos t.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XIV. **Tekrarlayan Gebelik Kaybı ve Trombofili Arasındaki İlişkinin Değerlendirilmesi Retrospektif Bir Çalışma**
GÜLEÇ CEYLAN G., KURT E. E. , gözalan a.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XV. **Spondiloartropati Öntanısıyla İzlenen Hastalarda HLA B27 Pozitiflik Görülme Sıklığı**
KURT E. E. , GÜLEÇ CEYLAN G., gözalan a.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XVI. **Evaluating the Relationship Between Gene Mutation of Thrombophilia in 526 Thrombosis Patients**
KURT E. E. , GÜLEÇ CEYLAN G.
11.National Medical Genetics Congress, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XVII. **Tromboz ve Trombofili Gen Mutasyonları Arasındaki İlişkinin Değerlendirilmesi**
KURT E. E. , GÜLEÇ CEYLAN G., gözalan a.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XVIII. **HLAB27 positivity frequency in 737 Spondyloarthritis Patients**
KURT E. E. , GÜLEÇ CEYLAN G.
11.National Medical Genetics Congress, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XIX. **Hanhart Sendrom lu Bir Olgu**
tos t., GÜLEÇ CEYLAN G.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XX. **Orta Anadolu Bölgesi nde MEFV Geni Mutasyon Sıklıkları ve Dağılımları**
GÜLEÇ CEYLAN G., KURT E. E.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XXI. **Behçet Hastalığı Bulguları ile Gelen Hastalarda HLA B 51 Sıklığı**
GÜLEÇ CEYLAN G., KURT E. E. , gözalan a.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XXII. **HLA Typing and Histopathologic Features of Patients with Clinical Celiac Disease A Retrospective Study**
GÜLEÇ CEYLAN G., kayaçetin s.

11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- XXIII. **Türkiye de vitamin D reseptör gen polimorfizmi ile primer biliyer siroz ilişkisi**
AKIN F. E. , GÜLEÇ CEYLAN G., DEMİREZER BOLAT A., TAYFUR YÜREKLİ Ö., SELVİ E., BÜYÜKAŞIK N. Ş. , ERSOY O.
10. Ulusal Hepato Gastroenteroloji Kongresi, Türkiye, 25 - 29 Eylül 2013
- XXIV. **Türkiye de Vitamin D Reseptör Gen Polimorfizmi ile Primer Bilier Siroz İlişkisi**
akın f. e. , GÜLEÇ CEYLAN G., demirezer bolat a., TAYFUR YÜREKLİ Ö., selvi e., şemnur büyükaşık n., ERSOY O.
10. Ulusal hepato Gastroenteroloji Kongresi ve 1. Ulusal Gastroenteroloji Cerrahisi Kongresi, Türkiye, 25 - 29 Eylül 2013
- XXV. **Venöz Pulmoner Tromboembolide Ailesel Yatkınlık Olgu Sunumu**
karaduman yalçın f., soytürk a. n. , şentürk a., GÜLEÇ CEYLAN G., HASANOĞLU H. C.
Türk Toraks Derneği 16. Yıllık Kongresi, Türkiye, 3 - 07 Nisan 2013
- XXVI. **Ankilozan Spondilit Ön Tanısıyla Gelen Hastalarda HLA B27 Sıklığı Retrospektif bir Çalışma**
GÜLEÇ CEYLAN G., öztürk e.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- XXVII. **Mesane Kanseri Yatkınlığında Glutatyon S Transferazların Rolü**
ceylan c., GÜLEÇ CEYLAN G., taşdemir s., gözalan a.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- XXVIII. **Tekrarlayan Gebelik Kaybı Olan Kadınların Trombofil Yatkınlıklarının Değerlendirilmesi Retrospektif Bir Çalışma**
GÜLEÇ CEYLAN G., keskin h., öztürk e., gözalan a.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- XXIX. **Çölyak Hastalarında ICAM 1 gen Polimorfizmi**
Akin F. E. , GÜLEÇ CEYLAN G., Demirezer Bolat A., TAYFUR YÜREKLİ Ö., Selvi E., büyükaşık N. Ş. , ERSOY O.
29. Ulusal Gastroenteroloji Haftası, Türkiye, 20 - 25 Kasım 2012
- XXX. **Çölyak Hastalığında ICAM 1 Gen polimorfizmi**
akın f. e. , GÜLEÇ CEYLAN G., demirezer bolat a., TAYFUR YÜREKLİ Ö., selvi e., büyükaşık n. ş. , ERSOY O.
29. Ulusal Gastroenteroloji Haftası, Türkiye, 20 - 25 Kasım 2012
- XXXI. **Coexistence of Familian Mediterranean Fever and Multiple Sclerosis in two Patients**
GÜLEÇ CEYLAN G., ERTEN Ş., ERCAN K.
13. Ulusal Romatoloji Kongresi, Türkiye, 13 - 17 Ekim 2012
- XXXII. **Dismenoreli hastalarda MEFV gen mutasyonu sıklığı artmıştır**
ERTEN Ş., ALTUNOĞLU A., KESKİN L., GÜLEÇ CEYLAN G., YAZICI A., DALGACI A., UYANIK G., AVŞAR A. F.
13. Ulusal Romatoloji Kongresi, Türkiye, 13 - 17 Ekim 2012
- XXXIII. **Fenotip 2 Ailesel Akdeniz Ateşi 22 hastanın değerlendirilmesi**
ALTUNOĞLU A., ERTEN Ş., CANOZ M., YÜKSEL A., GÜLEÇ CEYLAN G., BALCI S., TATLI DOĞAN H.
13. Ulusal Romatoloji Kongresi, Türkiye, 13 - 17 Ekim 2012
- XXXIV. **Varikoselli Türk Erkeklerinde Sperm Parametreleri ve Fertilité Üzerine ENOS G894T PON1 ve Katalaz 262C T Gen Polimorfizmlerinin Etkisi**
CEYLAN C., GÜLEÇ CEYLAN G., ARTAŞ H., ağlamış e., ateş c.
22. Ulusal Üroloji Kongresi, Türkiye, 2 - 06 Mayıs 2012
- XXXV. **İnflamatuar bağırsak hastalığı ve MEVF mutasyonlar arasındaki ilişki**
AKIN F. E. , BÜYÜKAŞIK N. Ş. , GÜLEÇ CEYLAN G., AYLİN D. B. , SELVİ E., ERSOY O.
28. Ulusal Gastroenteroloji Haftası, Türkiye, 16 - 20 Kasım 2011
- XXXVI. **İnflamatuar Barsak Hastalığı ve MEFV Mutasyonları Arasındaki İlişki**
AKIN F. E. , BÜYÜKAŞIK N. Ş. , GÜLEÇ CEYLAN G., DEMİREZER BOLAT A., SELVİ E., ERSOY O.
Dünya Gastroenteroloji Derneği Bölgesel Bölgesel Toplantısı ve 28. Ulusal Gastroenteroloji Haftası, Türkiye, 16 - 20 Kasım 2011
- XXXVII. **Fokal epitelyal hiperplazili bir ailede HPV DNA tiplerinin HLA DQ ve DR allelleri ile ilişkisinin incelenmesi**
AKOĞLU G., METİN A., GÜLEÇ CEYLAN G., EMRE S., KARAOKUTAN D., SÜNGÜ N.
XX. Prof. Dr. A. Lütfü Tat Sempozyumu, Türkiye, 16 - 20 Kasım 2011

- XXXVIII. **Ailesel Akdeniz Ateşi Hastalığında Serum Vitamin D Düzeyi**
ERTEN Ş., altunoğlu a., GÜLEÇ CEYLAN G., maraş y., KOCA C., yüksel a.
XII. Ulusal Romatoloji Kongresi, Türkiye, 16 - 20 Ekim 2011
- XXXIX. **Andiferansiye Spondiloartritler ile Ankilozan Spondilitin Klinik Demografik Özellikleri ve HLA B27 Sıklığının Karşılaştırılması**
ERTEN Ş., KÜÇÜKŞAHİN O., GÜLEÇ CEYLAN G.
XII. Ulusal Romatoloji Kongresi, Türkiye, 16 - 20 Ekim 2011
- XL. **Undiferansiye Spondiloartritler ile Ankilozan Spondilitin Klinik Demografik Özelliği Ve Hla B27 Sıklığının Karşılaştırılması**
ERTEN Ş., KÜÇÜKŞAHİN O., GÜLEÇ CEYLAN G.
12.Ulusal Romatoloji Kongresi 2011, Türkiye, 16 - 20 Ekim 2011
- XLII. **The Prevalence of JAK2 V617F Mutation in Patients with Myeloproliferative Diseases**
GÜLEÇ CEYLAN G., hacibekiroğlu t., DİLEK İ.
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010
- XLIII. **MEFV Mutations in Turkish Population Screening the Whole Gene by DNA Sequencing**
GÜLEÇ CEYLAN G., CEYLAN C.
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010
- XLIV. **Frequency of HBB Mutations in a Small Group of Turkish Patients from Central Anatolia**
GÜLEÇ CEYLAN G.
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010
- XLV. **Detection of CRAB Fusion Gene in Patients with CML AML ALL and Chronic Myeloproliferative Diseases**
GÜLEÇ CEYLAN G., hacibekiroğlu t., DİLEK İ.
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010
- XLVI. **Frequency of HLA B27 in Turkish Patients from Central Anatolia A Retrospective Study**
GÜLEÇ CEYLAN G.
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010
- XLVII. **Çöliak Hastalarında İnsan Lökosit Antijenlerinin Dağılımı Retrospektif Bir Çalışma**
GÜLEÇ CEYLAN G., SÖYLEMEZOĞLU H. O.
2. Ulusal Transplantasyon İmmunolojisi ve Genetiği Kongresi, Türkiye, 15 - 18 Nisan 2010
- XLVIII. **Çöliak Hastalığı Bir Aile Taraması**
GÜLEÇ CEYLAN G., TEKEDERELİ İ.
8. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- XLIX. **2 9 Translokasyonu Taşıyan Bir Olgu Sunumu**
EROL D., YÜCE H., GÜLEÇ CEYLAN G.
8. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- L. **Kriptorşidizimli Kardeşlerin Sitogenetik ve Y Kromozomu Moleküler Analizleri**
GÜLEÇ CEYLAN G., DEVECİ GÖRÜR Ş. D. , YÜCE H., ELYAS H. M.
8. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- L. **46 XX inv 3 p21q12 Karyotipli Bir Olgu**
EROL D., GÜLEÇ CEYLAN G., YÜCE H.
8. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- LI. **Two Cases with de novo 21 21 Translocation Down Syndrome Review of Literature**
GÜLEÇ CEYLAN G., EROL D., YÜCE H.
6th European Cytogenetics Conference, 7 - 10 Temmuz 2007
- LII. **Cytogenetics in Male Infertility**
YÜCE H., TEKEDERELİ İ., ELYAS H. M. , GÜLEÇ CEYLAN G.
Balkan Journal of Medical Genetics, Vol 9, 3&4 Supp. 7th Balkan Meeting on Human Genetics. 2006, 10 - 14 Eylül 2006
- LIII. **Cytogenetic and Clinical Evaluation of Klinefelter s Syndrome Cases Determined by Medical Biology and Genetics Department of Medical Faculty in Firat University in term of 2000 2006**

YÜCE H., ÖZBEY Ü., ÖNALAN E., EROL D., GÜLEÇ CEYLAN G., DEVECİ GÖRÜR Ş. D. , KARA M., ELYAS H. M.
Balkan Journal of Medical Genetics, Vol 9, 3&4 Supp 7th Balkan Meeting on Human Genetics. 2006, 10 - 14 Eylül
2006

LIV. An Azoospermic Male with 46 X mar Y Karyotype

EROL D., GÜLEÇ CEYLAN G., ELYAS H. M.

Balkan Journal of Medical Genetics, Vol 9, 3&4 Supp 7th Balkan Meeting on Human Genetics. 2006, 10 - 14 Eylül
2006

LV. Screening of Yq Polymorphisms in Turkish Males

YÜCE H., GÜLEÇ CEYLAN G., ÖNALAN E., EROL D., ÖZBEY Ü., DEVECİ GÖRÜR Ş. D. , KARA M., ELYAS H. M.

Balkan Journal of Medical Genetics, Vol 9, 3&4 Supp 7th Balkan Meeting on Human Genetics. 2006, 10 - 14 Eylül
2006

LVI. Fırat Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Biyoloji Ve Genetik Anabilim Dalında 2000 2005 Yılları

Arasında Saptanan Down Sendromlu Olguların Periferik Kan Sitogenetik Analiz Sonuçları Ve Klinik Değerlendirmeleri

YÜCE H., ÖZBEY Ü., EROL D., ÖNALAN E., DEVECİ GÖRÜR Ş. D. , GÜLEÇ CEYLAN G., KARA M., ELYAS H. M.

7. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006

LVII. İnversiyon 9 Açısından 41 Olgunun Değerlendirilmesi

YÜCE H., ÖZBEY Ü., EROL D., ÖNALAN E., GÜLEÇ CEYLAN G., DEVECİ GÖRÜR Ş. D. , KARA M., ELYAS H. M.

7. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006

LVIII. 47 XYY Sendromlu Bir Olgu

YÜCE H., GÜLEÇ CEYLAN G., ÖZBEY Ü., ELYAS H. M.

7. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006

LIX. Nadir Görülen 46 XY inv 9 p13q21 inv 9 p13q21 Karyotipli Bir Olgu

YÜCE H., GÜLEÇ CEYLAN G.

7. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006

LX. Fırat Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Biyoloji ve Genetik Anabilim Dalı nın 2000 2005 Yılları Arasındaki Amniyosentez ve Kordosentez Sonuçları

YÜCE H., EROL D., ÖNALAN E., ÖZBEY Ü., DEVECİ GÖRÜR Ş. D. , TEKEDERELİ İ., GÜLEÇ CEYLAN G., ELYAS H. M.

Fetal Tıp; Prenatal Tanı, Türkiye, 30 Nisan - 02 Mayıs 2005

LXI. Androjen Duyarsızlığı Sendromlu Bir Olgu

AKIN H., YÜCE H., GÜLEÇ CEYLAN G., ÖZBEY Ü.

6. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004

Desteklenen Projeler

GÜLEÇ CEYLAN G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, The European Human Genetics Conference, 2016 - 2016

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):22

h-indeksi (WOS):3