

Dr. Öğr. Üyesi Çağrı GÜLEÇ

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 212 414 2000](tel:+902124142000) Dahili: 35067

E-posta: cagri@istanbul.edu.tr

Web: <https://avesis.istanbul.edu.tr/cagri>

Posta Adresi: Tıbbi Genetik AD, İstanbul Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Binası, Çapa 34104 Fatih İstanbul

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-1256-9574

Yoksis Araştırmacı ID: 319626

Eğitim Bilgileri

Post Doktora, University of Pittsburgh, Tıp Fakültesi, Pittsburgh Çocuk Hastanesi- Rangos Araştırma Merkezi, Amerika Birleşik Devletleri 2014 - 2015

Doktora, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Genetik Anabilim Dalı, Türkiye 2006 - 2012

Yüksek Lisans, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Genetik Anabilim Dalı, Türkiye 2002 - 2006

Lisans, İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyolojik Bilimler Bölümü, Türkiye 1991 - 1995

Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Veri Analizi, Makine Öğrenmesi, Bilgi Teknolojileri ve İletişim Kurumu (BTK), 2024

Bilişim, İleri Seviye Python Programlama Dili, Bilgi Teknolojileri ve İletişim Kurumu (BTK), 2024

Mesleki Kurs, Deneysel Hayvanları Kullanım Sertifikası, İstanbul Üniversitesi - Hayvan Deneysel Yerel Etik Kurulu, 2024

Eğitim Yönetimi ve Planlama, Eğiticinin Eğitimi, İstanbul Üniversitesi, 2023

Mesleki Kurs, Dismorfoloji Kursu, Tıbbi Genetik Derneği, 2021

Sağlık ve Tıp, Brain Malformations: A Roadmap for Future Phenotyping and Research, Weizmann Enstitüsü, 2019

Yaptığı Tezler

Doktora, Bifosfonat ve Statinlerin Çok Yönlü Etkisinde ROR-Alpha Transkripsiyon Faktörünün Olası Rolü, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Genetik Anabilim Dalı, 2012

Yüksek Lisans, Hipertrofik Kardiyomyopati Hastalarında HOP Gen Mutasyonlarının Analizi, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Genetik Anabilim Dalı, 2006

Araştırma Alanları

Tıp, Tıbbi Biyoloji, Tıbbi Genetik, Yaşam Bilimleri, Biyoinformatik, Moleküler Biyoloji ve Genetik, Genetik Bozuklukların Moleküler Biyolojisi, Genomiks, Temel Tıp Bilimleri, Temel Bilimler

Akademik Unvanlar / Görevler

Dr. Öğr. Üyesi, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2023 - Devam Ediyor

Diğer, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2015 - 2023
Araştırmacı, University of Pittsburgh, Tıp Fakültesi, Gelişim Biyolojisi, 2014 - 2015
Diğer, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2008 - 2014
Diğer, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2006 - 2008
Diğer, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, 2002 - 2006

Verdiği Dersler

İnsan Genetiği, Yüksek Lisans, 2023 - 2024
Moleküler Genetik, Yüksek Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022, 2020 - 2021, 2019 - 2020, 2018 - 2019, 2017 - 2018
Genetik Hastalıkların Tarama ve Tanı Testleri, Yüksek Lisans, 2023 - 2024
Moleküler Kardiyoloji, Doktora, 2022 - 2023, 2019 - 2020
Genetikte Güncel Konular, Doktora, 2021 - 2022, 2020 - 2021
Epigenetik, Yüksek Lisans, 2022 - 2023, 2021 - 2022, 2019 - 2020, 2018 - 2019
Moleküler Hücre Biyolojisi, Yüksek Lisans, 2022 - 2023, 2020 - 2021, 2019 - 2020
Tıbbi Genetik, Lisans, 2021 - 2022, 2020 - 2021, 2019 - 2020, 2018 - 2019
Tıbbi Genetik, Lisans, 2021 - 2022, 2020 - 2021, 2019 - 2020, 2018 - 2019
Moleküler Kardiyolojiye Giriş, Yüksek Lisans, 2019 - 2020, 2017 - 2018
Farmakogenomik, Yüksek Lisans, 2019 - 2020, 2018 - 2019

Yönetilen Tezler

Karaman B., Güleç Ç., Diyafragma gelişim defektlerinden sorumlu genlerin yeni nesil dizileme teknolojileri ile araştırılması, Doktora, S.HEIDARGHOLIZADEH(Öğrenci), 2023
Uyguner Z. O., Güleç Ç., Preperinatal dönemde ayırıcı tanıda osteogenezis imperfekta düşünülen olgularda yeni nesil dizilemenin kesin tanıya katkısı, Tıpta Uzmanlık, L.Şentürk(Öğrenci), 2019
Uyguner Z. O., Güleç Ç., Klasik Galaktozemi'de GALT Geni Mutasyon Spektrumu ve Genotip-Fenotip İlişkisinin Araştırılması, Tıpta Uzmanlık, D.İrem(Öğrenci), 2018

Jüri Üyelikleri

Tez Savunma (Yüksek Lisans), Tez Savunma (Yüksek Lisans), İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Haziran, 2024
Doktora Yeterlik Sınavı, Doktora Yeterlik Sınavı, İstanbul Üniversitesi, Mayıs, 2024
Tez Savunma (Doktora), Tez Savunma (Doktora), İstanbul Üniversitesi, Mart, 2024
Doktora Yeterlik Sınavı, Doktora Yeterlik Sınavı, İstanbul Üniversitesi, Aralık, 2023
Doktora Yeterlik Sınavı, Doktora Yeterlik Sınavı, İstanbul Üniversitesi, Ağustos, 2023

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayımlanan Makaleler

- Investigation of oral health findings and genotype correlations in osteogenesis imperfecta.**
Demir K., Güleç Ç., Aslanger A., Öztürk A. P., Özseit Selçuk B., Tuna İnce E. B., Toksoy G.
Odontology, 2024 (SCI-Expanded)
- Methylation of the ESR1 promoters in visceral adipose tissue and its relationship with obesity**
Güçlü-Geyik F., Erginel T., GÜLEÇ Ç., Köseoğlu-Büyükkaya P., Erginel-Ünaltuna N.
Molecular biology reports, cilt.51, sa.1, ss.1144, 2024 (SCI-Expanded)
- Clinical and molecular characteristics of 26 fetuses with lethal multiple congenital contractures**
Turgut G. T., Altunoglu U., Güleç Ç., Sarac Sivrikoz T., Kalaycı T., Toksoy G., Avcı Ş., Yıldırım B. T., Sayın G. Y.,

Kalelioglu I. H., et al.

CLINICAL GENETICS, cilt.105, sa.6, ss.596-610, 2024 (SCI-Expanded)

- IV. **Association of Antenatal Evaluations with Postmortem and Genetic Findings in the Series of Fetal Osteogenesis Imperfecta**
Senturk L., Gulec Ç., Sarac Sivrikoz T., Kayserili H., Kalelioglu I. H., Avci S., Has R., Coucke P., Kalayci T., Wollnik B., et al.
FETAL DIAGNOSIS AND THERAPY, cilt.51, sa.3, ss.285-299, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **Novel GALT variations and genetic spectrum in Turkish population with the correlation of genotype and phenotype.**
Kalay I., Gulec C., Balci M. C., Toksoy G., Gokcay G., Basaran S., Demirkol M., Uyguner Z. O.
Annals of human genetics, cilt.87, sa.6, ss.285-294, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. **Gene Teams are on the Field: Evaluation of Variants in Gene-Networks Using High Dimensional Modelling**
Tuna S., Gulec C., YÜCESAN E., ÇIRAKOĞLU A., Arguden Y. T.
IEEE/ACM Transactions on Computational Biology and Bioinformatics, cilt.20, sa.5, ss.2959-2969, 2023 (SCI-Expanded)
- VII. **A novel RNPC3 gene variant expands the phenotype in patients with congenital hypopituitarism and neuropathy**
Abali Z. Y., Ili E. G., Baş F., Ozkan M. U., Güleç Ç., Toksoy G., Öztürk A. P., Ozturan E. K., Aslanger A. D., Caliskan M., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. **Clinical and bi-genomic DNA findings of patients suspected to have mitochondrial diseases.**
Gedikbaşı A., Toksoy G., Karaca M., Güleç Ç., Balci M. C., Güneş D., Güneş S., Aslanger A. D., Ünverengil G., Karaman B., et al.
FRONTIERS IN GENETICS, sa.14, ss.1-14, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. **In Vitro investigation of insulin-like growth factor-i and mechano-growth factor on proliferation of neural stem cells in high glucose environment**
Gurbuz T. A., GÜLEÇ Ç., Toprak F., Toprak S., SÖZER TOKDEMİR S.
NEUROLOGICAL SCIENCES AND NEUROPHYSIOLOGY, cilt.40, sa.1, ss.27-36, 2023 (SCI-Expanded)
- X. **Clinical and bi-genomic DNA findings of patients suspected to have mitochondrial diseases**
GEDİKBAŞI A., TOKSOY G., KARACA M., GÜLEÇ Ç., BALCI M. C., Gunes D., Gunes S., ASLANGER A. D., ÜNVERENGİL G., KARAMAN B., et al.
FRONTIERS IN GENETICS, cilt.14, 2023 (SCI-Expanded)
- XI. **Evaluation of Genetic Etiology in Children Born Small for Gestational Age with Persistent Short Stature: Preliminary Results**
Ozturk A. P., Aslanger A., Ozturan E. K., Konur E. N., Gulec C., Karaman V., Yildiz M., Yesil G., Toksoy G., Poyrazoglu Ş., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 2, ss.313, 2022 (SCI-Expanded)
- XII. **Proteolysis of fibrillin-2 microfibrils is essential for normal skeletal development.**
Mead T. J., Martin D. R., Wang L. W., Cain S. A., Gulec Ç., Cahill E., Mauch J., Reinhardt D., Lo C., Baldock C., et al.
eLife, cilt.11, 2022 (SCI-Expanded)
- XIII. **Functional loss of ubiquitin-specific protease 14 may lead to a novel distal arthrogyrosis phenotype.**
Turgut G. T., Altunoglu U., Sivrikoz T. S., Toksoy G., Kalayci T., Avci S., Karaman B., Gulec C., Basaran S., Sayin G., et al.
Clinical genetics, cilt.101, sa.4, ss.421-428, 2022 (SCI-Expanded)
- XIV. **Antenatal diagnostic dilemma in a pseudodominant pedigree with lamin-B receptor (LBR)-related regressive spondylometaphyseal dysplasia**
Turgut G. T., Güleç Ç., Saraç Sivrikoz T., Kale H., Karaman B., Nishimura G., Altunoglu U.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.188, sa.1, ss.253-258, 2022 (SCI-Expanded)
- XV. **A novel PSEN2 p.Ser175Phe variant in a family with Alzheimer's disease**
Güven G., Samancı B., Güleç Ç., Hanagasi H., Gürvit İ. H., Gokalp E. E., Tepgeç F., Guler S., Uyguner Z. O., Bilgiç B.

NEUROLOGICAL SCIENCES, cilt.42, sa.6, ss.2497-2504, 2021 (SCI-Expanded)

- XVI. **ROR-Alpha May Indirectly Regulate Insulin Resistance Related Lipid Metabolism Genes Through miR-19a-3p And miR-26a-5p in Simvastatin Treatment**
Coban N., Gulec C.
METABOLISM-CLINICAL AND EXPERIMENTAL, cilt.116, ss.89, 2021 (SCI-Expanded)
- XVII. **LEF1 Induces DHRS2 Gene Expression in Human Acute Leukemia Jurkat T-Cells**
Sirma E., Emrence Z., Abacı N., Sariman M., Salman B., Ekmekci C., Güleç Ç.
Turkish Journal of Hematology, cilt.37, sa.4, ss.226-233, 2020 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Is the effect of rosuvastatin on ABCA1 transporter level direct or indirect?**
Coban N., Gulec C.
INTERNATIONAL JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.300, ss.214-216, 2020 (SCI-Expanded)
- XIX. **A patient with early-onset Alzheimer's disease with a novel PSEN1 p.Leu424Pro mutation**
Güven G., Erginel-Unaltuna N., Samancı B., Gulec C., Hanagasi H. A., Bilgic B.
NEUROBIOLOGY OF AGING, cilt.84, 2019 (SCI-Expanded)
- XX. **Peripheral GRN mRNA and Serum Progranulin Levels as a Potential Indicator for Both the Presence of Splice Site Mutations and Individuals at Risk for Frontotemporal Dementia**
Güven G., Bilgic B., Tufekcioglu Z., Unaltuna N., Hanagasi H. A., Gurvit H., Singleton A., Hardy J., Emre M., Gulec Ç., et al.
JOURNAL OF ALZHEIMERS DISEASE, cilt.67, sa.1, ss.159-167, 2019 (SCI-Expanded)
- XXI. **Precocious or early puberty in patients with combined pituitary hormone deficiency due to POU1F1 gene mutation: case report and review of possible mechanisms.**
Bas F., Abali Z. Y., Toksoy G., Poyrazoglu S., Bundak R., Gulec Ç., Uyguner Z. O., Darendeliler F. F.
Hormones (Athens, Greece), cilt.17, sa.4, ss.581-588, 2018 (SCI-Expanded)
- XXII. **Exome-chip meta-analysis identifies novel loci associated with cardiac conduction, including ADAMTS6.**
Prins B., Mead T., Brody J., Sveinbjornsson G., Ntalla I., Bihlmeyer N., van d., Bork-Jensen J., Cappellani S., Van D., et al.
Genome biology, cilt.19, ss.87, 2018 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Role of simvastatin and ROR alpha activity in the macrophage apoptotic pathway**
Coban N., Gulec Ç., Selcuk B. O., Erginel-Unaltuna N.
ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.17, sa.5, ss.362-366, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Identification of potential target genes of ROR-alpha in THP1 and HUVEC cell lines.**
Gulec C., Coban N., Ozsait-Selcuk B. Ş., Sirma-Ekmekci S., Yildirim O., Erginel-Unaltuna N.
Experimental cell research, cilt.353, ss.6-15, 2017 (SCI-Expanded)
- XXV. **CYP19A1, MIF and ABCA1 genes are targets of the ROR alpha in monocyte and endothelial cells**
Coban N., Gulec Ç., Ozsait-Selcuk B., Erginel-Unaltuna N.
CELL BIOLOGY INTERNATIONAL, cilt.41, sa.2, ss.163-176, 2017 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Low dose monoethyl phthalate (MEP) exposure triggers proliferation by activating PDX-1 at 1.1B4 human pancreatic beta cells**
Güven C., Dal F., Ahabab M. A., Taskin E., AHBAB S., Cinar S., Ekmekci S. S., Gulec C., Abaci N., Akcakaya H.
FOOD AND CHEMICAL TOXICOLOGY, cilt.93, ss.41-50, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVII. **High MN1 expression increases the in vitro clonogenic activity of primary mouse B-cells.**
Numata M., Yener M. D., Ekmekci S., Aydin M., Grosveld G., Cardone M., Terranova S., Geltunk R. K., Ozbek U., Ozelcik E., et al.
Leukemia research, cilt.39, ss.906-12, 2015 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Association between non-coding polymorphisms of HOPX gene and syncope in hypertrophic cardiomyopathy**
Gulec C., Abaci N., Bayrak F., BAYRAK E. K., KAHVECI G., Guven C., Unaltuna N.
ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.14, sa.7, ss.617-624, 2014 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Gender specific association of ABCA1 gene R219K variant in coronary disease risk through interactions with serum triglyceride elevation in Turkish adults**

- Coban N., Onat A., Bayrak E. K., Gulec Ç., Can G., Unaltuna N.
ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.14, sa.1, ss.18-25, 2014 (SCI-Expanded)
- XXX. **The relationship between endothelial nitric oxide synthase 4a/4b gene polymorphism and premature coronary artery disease**
Ekmekci A., Ozcan K. S., Gungor B., Abaci N., Osmonov D., Zencirci A., Toprak E., Donmez C., Ustek D., Gulec C., et al.
ACTA CARDIOLOGICA, cilt.68, sa.5, ss.464-468, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXI. **The relationship between coronary artery ectasia and eNOS intron 4a/b gene polymorphisms.**
EKMEKCI A., OZCAN K. S., Abaci N., GUNGOR B., OSMONOV D., TOSU R., TOPRAK E., Gulec Ç., Ustek D., OZ D., et al.
Acta cardiologica, cilt.68, sa.1, ss.19-22, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXII. **SET oncogene is upregulated in pediatric acute lymphoblastic leukemia.**
Ekmekci S. S., Ekmekci C. G., Kandilci A., Gulec Ç., Akbiyik M., Emrence Z., Abaci N., Karakas Z., Agaoglu L., Unuvar A., et al.
Tumori, cilt.98, sa.2, ss.252-6, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **HYPOXIA INDUCES ERYTHROPOIETIN RECEPTOR EXPRESSION ON K562 CELL LINE**
Abaci N., Cosan F., Gulec Ç., Azakli H., Emrence Z., Sirma-Ekmekci S., Cakiris A., Oku B., Ustek D.
BIOTECHNOLOGY & BIOTECHNOLOGICAL EQUIPMENT, cilt.25, sa.3, ss.2508-2512, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Sequence variations of NKX2-5 and HAND1 genes in patients with atrial isomerism.**
Hatemi A. C., Gulec Ç., Cine N., Vural B., Hatirnaz O., Sayitoglu M., Oztunc F., Saltik L., Kansiz E., Unaltuna N. E.
Anadolu kardiyoloji dergisi : AKD = the Anatolian journal of cardiology, cilt.11, sa.4, ss.319-28, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXV. **The variations of BOP gene in hypertrophic cardiomyopathy.**
Abaci N., Gulec Ç., Bayrak F., Komurcu-Bayrak E., KAHVECI G., Erginel-Unaltuna N.
Anadolu kardiyoloji dergisi : AKD = the Anatolian journal of cardiology, cilt.10, sa.4, ss.303-9, 2010 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **HETEROPLASMY-ASSOCIATED MITOCHONDRIAL DNA VARIANTS IN HUMAN BLOOD AND SKELETAL MUSCLE SAMPLES**
Güleç Ç., Gedikbaşı A., Sahin G., Toksoy G., Duramaz A., Uyguner Z. O.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGISI, 2024 (ESCI)
- II. **m6A İLE İLİŞKİLİ VARYANTLARIN SIKLIĞI, ÖRTÜŞTÜĞÜ G-KUADRUPEKS YAPISININ TERMODİNAMİK KARARLILIĞI İLE DEĞİŞEBİLİR**
GÜLEÇ Ç.
Sabiad , cilt.6, sa.3, ss.219-228, 2023 (Hakemli Dergi)
- III. **JAG1 MUTATION SPECTRUM IN CASES WITH ALAGILLE SYNDROME FROM TURKIYE**
Aslanger A. D., Yildirim B. T., Kalayci T., Şentürk L., Avci Ş., Altunoğlu U., Güleç Ç., Karaman V., Doğan G., Önal Z., et al.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGISI, cilt.86, sa.4, ss.327-335, 2023 (ESCI)
- IV. **Clinical and Molecular Findings of Nine Cases with Tay- Sachs Disease From Turkiye**
ASLANGER A. D., GÜLEÇ Ç., KALAYCI T., Sengenc E., Avci S., Altunoglu U., KARAMAN V., TOKSOY G., KARACA M., Iscan A., et al.
MEDICAL JOURNAL OF BAKIRKOY, cilt.19, sa.2, ss.222-228, 2023 (ESCI)
- V. **CLINICAL AND MOLECULAR RESULTS OF SIX CASES WITH ROBERTS SYNDROME: REVIEW OF CASES FROM TURKIYE**
Aslanger A. D., Kalayci T., Konur E. N., Güleç Ç., Avci Ş., Altunoğlu U., Karaman V., Toksoy G., Karaman B., Başaran S., et al.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGISI, cilt.85, sa.4, ss.501-510, 2022 (Scopus)
- VI. **GJB2-RELATED NON-SYNDROMIC HEARING LOSS VARIANTS' SPECTRUM AND THEIR FREQUENCY IN**

TURKISH POPULATION

Gulec C., Aslanger A. D., Karaman V., Wollnik B., Tepgec F., Karabey H. K., Uyguner Z. O.

JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.85, ss.162-169, 2022 (ESCI)

VII. EXPRESSION OF SELECTED miRNAs IN CIRCULATING BLOOD OF EARLY AND LATE-ONSET ALZHEIMER DISEASE PATIENTS

guven g., Lohmann E., Gulec C., bilgic b., ÖZER TOPALOĞLU E., Hanagasi H., Gürvit H., Erginel-Unaltuna N. İstanbul Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.84, sa.2, ss.165-174, 2021 (ESCI)

VIII. Investigation of miR-155 and miR-758 Expression Levels in Peripheral Blood of Alzheimer's Disease Patients

ÖZER E., GÜVEN Z. G., LOHMANN E., GÜLEÇ Ç., ÜNALTUNA N. EXPERIMED, cilt.2, sa.8, ss.58-61, 2018 (Hakemli Dergi)

IX. Alzheimer Hastalarının Periferik Kanlarında miR155 ve miR-758 Anlatım Düzeylerinin İncelenmesi

Özer E., GUVEN G., LOHMANN E., GÜLEÇ Ç., ÜNALTUNA N. Experimed, cilt.8, sa.2, ss.1-3, 2018 (Hakemli Dergi)

X. 15 Yıllık Huntington Hastalığı Genetik Test Sonuçları ve Literatürdeki HH Test Kılavuzları

BAYRAK A. E., PODA M., GÜVEN Z. G., GEYİK F., ÇOBAN N., GÜLEÇ Ç., ABACI N., Akbaş F., ÜNALTUNA N. Deneysel Tıp Araştırma Enstitüsü Dergisi, cilt.4, sa.10, ss.10-16, 2016 (Hakemli Dergi)

XI. 15 Yıllık Huntington Hastalığının Genetik Test Sonuçları ve Literatürdeki HH Test Klavuzları

KOMURCU-BAYRAK E., PODA M., GUCLU-GEYIK F., Güven G., ÇOBAN N., GULEC C., Abacı N., Akbaş F., ERGINEL-UNALTUNA N. deneysel tıp araştırma enstitüsü dergisi, cilt.5, sa.10, ss.10-16, 2015 (Hakemli Dergi)

XII. Determination of Relationship between Infection and Serum Levels of Prohepcidin in Pediatric Patients before and after Bone Marrow Transplantation

Goker B., Akbiyik M., GÖNÜL O., Gulec C., Anak S. JOURNAL OF PEDIATRIC BIOCHEMISTRY, cilt.5, sa.3, ss.94-97, 2015 (ESCI)

XIII. Kromozom İmmunopresipitasyon Metodu (ChIP Dizileme) ile Transkripsiyon Faktörü Bağlanma Bölgelerinin Saptanması.

SIRMA EKMEKÇİ S., ABACI N., GÜLEÇ Ç., ÜSTEK D. Deneysel Tıp Dergisi, cilt.3, sa.6, ss.1-6, 2013 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. RNA Modifikasyonları

Güleç Ç.

Epigenetik, Doç. Dr. Yelda Tarkan Argüden, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, ss.26-32, 2023

II. Moleküler Tanı Yöntemler - Yeni Nesil Dizileme Yöntemleri

GÜLEÇ Ç.

Pediatric Pratiğinde Genetik Testlerin Seçimi ve Yorumlanması, Beyhan Tüysüz, Editör, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri, Ankara, ss.91-101, 2023

III. Moleküler Tanı Yöntemler - Polimeraz Zincir Reaksiyonu (PCR) ve Çeşitleri, DNA Dizi Analizi

GÜLEÇ Ç.

Pediatric Pratiğinde Genetik Testlerin Seçimi ve Yorumlanması, Beyhan Tüysüz, Editör, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri, Ankara, ss.81-90, 2023

IV. İnsan Genomunun Organizasyonu

GÜLEÇ Ç., GÜVEN Z. G.

Pediatric Pratiğinde Genetik Testlerin Seçimi ve Yorumlanması, Beyhan Tüysüz, Editör, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri, Ankara, ss.1-14, 2023

V. Taşıyıcı Tarama Testleri

Güleç Ç., Uyguner Z. O.

- Güncel Genetik Tabanlı Tarama Testleri, Haluk Akn, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, ss.45-54, 2020
- VI. **TEKHARF Genetik Kanadı Koroner Kalp Hastalığı ve Metabolik Sendrom Genetik Risk Faktörleri**
Ünaltuna N., Bayrak A. E., Çoban N., Geyik F., Poda M., Selçuk B. Ş., Güleç Ç.
TEKHARF 2017, Tıp Dünyasının Kronik Hastalıklara Yaklaşımına Öncülük, Prof. Dr. Altan Onat, Editör, Logos Yayınevi, İstanbul, ss.262-275, 2017
- VII. **TEKHARF Genetik Kanadı Koroner Kalp Hastalığı ve Metabolik Sendrom Genetik Risk Faktörleri**
Ünaltuna N., Bayrak A. E., Çoban N., Geyik F., Poda M., Selçuk B. Ş., Güleç Ç.
TEKHARF 2015 Yetişkinlerimizin Sağlığı ve Kronik Hastalıklara Tıbbın Yaklaşımına Öncülük, Altan Onat, Editör, Logos Yayınevi, İstanbul, ss.329-252, 2015
- VIII. **TEKHARF genetik Kanadı: Koroner Kalp Hastalığı ve Metabolik SENDROM Genetik Risk Faktörleri**
ERGINEL-UNALTUNA N., BAYRAK E. K., ÇOBAN N., GEYİK F., PODA M., Özsait B., GULEC C.
TEKHARF 2015: Yetişkinlerimizin Sağlığı ve Kronik Hastalıklara Tıbbın Yaklaşımına Öncülük, Onat A, Editör, Logos Yayıncılık, İstanbul, ss.240-252, 2015
- IX. **TEKHARF 2011, Halkımızın Kusurlu Kalp Sağlığına Işık Yoluyla, Tıbbı Büyük Katkı**
UNALTUNA N. E., PODA M., BAYRAK A. E., OZSAIT B., GUCLU-GEYIK F., ÇOBAN N., GÜLEÇ Ç., Yüzbaşıoğulları A. B., Güner E.
TEKHARF Genetik Kanadı Koroner Kalp Hastalığı ve Metabolik Sendrom Genetik Risk Faktörleri, Onat A., Editör, Logos Yayıncılık Tic. A.Ş., İstanbul, ss.209-219, 2011

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Osteogenesis imperfecta patients: phenotype influence on oral hygiene assessment**
Demir K., Tuna İnce E. B., Güleç Ç., Aslanger A. D., Öztürk A. P., Özsait Selçuk B. Ş., Yıldız E., Toksoy G.
2024 FDI World Dental Congress , İstanbul, Türkiye, 12 - 15 Haziran 2024, cilt.74, ss.115
- II. **Step-by-Step Genetic Insight into a Case of Growth Retardation (POSTER ID P13.067.A)**
Tekin A., Toksoy G., Kına B. G., Karaman B., Özsait Selçuk B. Ş., Güleç Ç., Uyguner Z. O., Konur Akbaş E. N., Yeşil Sayın G., Baş F., et al.
European Society of Human Genetics Congress 2024, Berlin, Almanya, 01 Haziran 2024
- III. **Undiagnosed arthrogyriposis: further expanding the molecular and phenotypic spectrum**
Turgut G. T., Altunoğlu U., Saraç Sivrikoz T., Kalaycı T., Toksoy G., Avcı Ş., Karaman B., Güleç Ç., Yeşil Sayın G., Başaran S., et al.
European Human Genetics Conference, Glasgow, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, cilt.31, ss.101
- IV. **Nadir Bir Antite Ghosal Hematodiyafizyel Displazi Tanılı Olgu**
Hacer Demirbilek Ö., Aslanger A. D., Güleç Ç., Şahin Ş., Ağırbaşı D., Kalaycı Yiğın A., Tuğcu D., Uyguner Z. O.
Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.108
- V. **Evaluation of Genetic Etiology in Children Born Small for Gestational Age with Persistent Short Stature**
ÖZTÜRK A. P., ASLANGER A. D., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KONUR E. N., GÜLEÇ Ç., KARAMAN V., YILDIZ M., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., POYRAZOĞLU Ş., et al.
60th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Roma, İtalya, 15 - 17 Eylül 2022, ss.313
- VI. **Osteogenezis Imperfekta Tanılı 15 Olgunun Moleküler Sonuçları**
Hacer Ö., Aslanger A. D., Kalaycı T., Güleç Ç., Demir K., Toksoy G., Karaman V., Öztürk A. P., Baş F., Yeşil Sayın G., et al.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, ss.149
- VII. **Türkiye’deki Fenilketonüri ve Hafif Hiperfenilalaninemi Popülasyonunda PahGeninin Mutasyon Spektrumu**
Karaca M., Aslanger A. D., Güleç Ç., Gedikbaşı A.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.75
- VIII. **Fetal Dönemde Kontraktürler İle Seyreden Fenotiplerin Moleküler Tanısında Tüm Ekzom Dizileme Analizinin Katkısı**

Turgut G. T., Altunoğlu U., Güleç Ç., Kalaycı T., Saraç Sivrikoz T., Toksoy G., Karaman B., Yeşil Sayın G., Kayserili Karabay H., Uyguner Z. O.

15.ULUSLARARASI KATILIMLI, ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.85

- IX. **Kurum-İçi "In-House" Genetik Veritabanında Acmg Tarafından Önerilen Taşıyıcılık Taraması Genlerinin ve Raporlanması Önerilen İkincil Bulguların İncelenmesi**
DURMAZ D., GÜLEÇ Ç., KARAMAN V., TOKSOY G., YEŞİL SAYIN G.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.117
- X. **Mitokondriyal hastalık şüphesi olan olgularda Tüm Ekzom Dizi Analizinin Tanısal Faydası: Tek merkez deneyimi**
Gedikbaşı A., Balcı M. C., Karaca M., Toksoy G., Güleç Ç., Selamioğlu A., Durmuş A., Ak B., Körbeyli H. K., Uyguner Z. O., et al.
XVI. Uluslararası Katımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022, ss.144-146
- XI. **Diagnostic Utility of Whole Exome Sequencing in patients with suspected mitochondrial disease: the single center experience in Turkish population**
Gedikbaşı A., Toksoy G., Karaca M., Balcı M. C., Güleç Ç., Selamioğlu A., Karaman B., Başaran S., Gökçay G. F., Uyguner Z. O.
International Congress on Inborn Errors in Metabolism (ICIEM), Sydney, Avustralya, 19 - 24 Kasım 2021, ss.1-3
- XII. **Diagnosis utility of Whole Exome Sequencing in patients with suspected mitochondrial disease:the single center experience in Turkish population.**
Gedikbaşı A., Toksoy G., Karaca M., Balcı M. C., Güleç Ç., Selamioğlu A., Güneş S., Güneş D., Altunoğlu U., Karaman B., et al.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Sydney, Avustralya, 21 - 24 Kasım 2021, ss.227-228
- XIII. **VARIANTS IN THE 3 ' UNTRANSLATED REGION OF CARDIOVASCULAR-DISEASE RELATED GENES MAY BE INVOLVED IN TYPE 2 DIABETES MELLITUS THROUGH AFFECTING MIRNA BINDING SITES**
Çoban N., Güleç Ç., Erkan A. F.
89th European Atherosclerosis Society Virtual Congress,, 30 Mayıs - 02 Haziran 2021, cilt.331, ss.45
- XIV. **Mitokondriyal Hastalıklara Bütünsel Yaklaşım: Beş Aile Örneği**
GEDİKBAŞI A., TOKSOY G., KARACA M., BALCI M. C., GÜLEÇ Ç., GÜNEŞ S., KARAMAN B., KAYSERİLİ KARABEY H., BAŞARAN S., DEMİRKOL M., et al.
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, ONLINE, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.45
- XV. **Sebebi Açıklanamayan Tekrarlayan Gebelik Kaybı ve Tekrarlayan İmplantasyon Defekti Olgularında Etiyolojinin Açıklanmasına Yönelik Yeni Yolaklar ve Genler**
Berkay E., TOKSOY G., GÜLEÇ Ç., UYGUNER Z. O., BAŞARAN S.
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, ONLINE, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, sa.1, ss.10
- XVI. **Pre-perinatal dönemde ayırıcı tanıda osteogenezis imperfekta düşünülen olgularda yeni nesil dizilemenin kesin tanıya katkısı**
Şentürk L., Altunoğlu U., Güleç Ç., Toksoy G., Tüysüz B., Uludağ Alkaya D., Başaran S., Has R., Yüksel A., Kayserili Karabay H., et al.
4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Ankara, Türkiye, 25 - 27 Eylül 2019, ss.28
- XVII. **CORONARY ARTERY DISEASE RELATED MIR-19A AND MIR-26A ARE SENSITIVE TO SIMVASTATIN AND ROR-ALPHA LIGANDS IN MACROPHAGE CELLS**
Coban N., Gulec Ç., Ozuyuk A. S., Erginel-Unaltuna N., Erkan A. F.
87th Congress of the European-Atherosclerosis-Society (EAS), Maastricht, Hollanda, 26 - 29 Mayıs 2019, cilt.287
- XVIII. **Evaluation of the novel variants found incidentally during diagnostic process in terms of N6-methyladenosine (m6A) modification**
Güleç Ç.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, sa.62, ss.98
- XIX. **Interpretation of m.3243A>G in mtDNA in Clinical Expressivity Versus Tissue Heteroplasmy Ratios with Text Mining Analysis**
Şahin G., Güleç Ç., Başaran S., Uyguner Z. O.

13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, ss.42

- XX. **uORF Oluşturan 5'UTR Yerleşimli Varyantların ve Olası Patojenite İlişkili Özelliklerinin in silico Analizi**
Güleç Ç.
13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018, ss.32
- XXI. **Altı Olguda Stuve-Wiedmann Sendromunun Klinik ve Moleküler Karakterizasyonu**
Şentürk L., Güleç Ç., Kayserili Karabay H., Kalaycı T., Uyguner Z. O., Altunoğlu U.
13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018, ss.123
- XXII. **3M Sendromlu iki oİlguda CUL7 geninde saptanan üç yeni varyant**
Güleç Ç., Altunoğlu U., Gedikbaşı A., Avcı Ş., Toksoy G., Uyguner Z. O., Başaran S.
13. "Uluslararası Katılımlı" Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi., Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018, cilt.1, sa.1, ss.272
- XXIII. **GALT mutation spectrum including four novel alterations in Turkish Cases With Galactosemia**
Kalay İ., Balcı M. C., Güleç Ç., Avcı Ş., Toksoy G., Gökçay G. F., Demirkol M., Başaran S., Uyguner Z. O.
Erciyes Medical Genetics Days 2018, Kayseri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018, cilt.1, sa.1, ss.46
- XXIV. **DNA Isolation and Preparation of Crab (Decapoda, Crustacea) Specimens For Next Generation Sequencing**
PAÇAL F., ALTINSAÇLI S., ABACI N., SIRMA EKMEKÇİ S., GÜLEÇ Ç., Odabaşı D. A., BALKIS H.
3rd INTERNATIONAL CONGRESS ON ZOOLOGY AND TECHNOLOGY, Afyon, Türkiye, 12 - 15 Temmuz 2017, ss.47
- XXV. **Geç ve erken başlangıçlı Alzheimer hastalığında rol oynayan miRNAların incelenmesi**
Güven Z. G., Lohmann E., Hanağası H. A., Güleç Ç., Özer E., Ünaltuna N.
7.Ulusal Alzheimer Kongresi, Konya, Türkiye, 20 - 23 Nisan 2017, ss.1
- XXVI. **Expression of inflammation-related miRNAs and their selected target genes in peripheral blood mononuclear cells of early and late onset Alzheimer disease patients**
GÜVEN Z. G., Lohmann E., HANAĞASI H. A., GÜLEÇ Ç., ÜNALTUNA N.
European Human Genetics Conference 2016, Barselona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016, cilt.24E, ss.180
- XXVII. **Simvastatin affects ABCA1 expression and cholesterol efflux in THP-1 macrophages by a ROR-Alpha-dependent pathway.**
ÇOBAN N., Güleç Ç., Özsait B., ERGINEL-UNALTUNA N.
European Human Genetics Conference, Milan, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, ss.102
- XXVIII. **p53'ün posttranslasyonel regülatörü olan HEP27'nin ekspresyonu LEF1 tarafından kontrol edilmektedir**
SIRMA EKMEKÇİ S., ABACI N., GÜLEÇ Ç., EMRENCE Z., Ekmekci C. G., ÜSTEK D.
XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Aydın, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2013, ss.361
- XXIX. **Inhibitory Effect of SR1001 on ROR-Alpha Activity Requires Intracellular Cholesterol**
GÜLEÇ Ç., Çoban N., Özsait B., Sirma-Ekmekçi S., Erginel-Ünaltuna N.
European Human Genetics Conference, Paris, Fransa, 8 - 11 Temmuz 2013, ss.461
- XXX. **Tekharf Çalışmasında Metabolik Sendrom Gelişimini Etkileyen Genetik Risk Faktörlerinin Belirlenmesi**
Ünaltuna N., Bayrak A. E., Çoban N., Onat A., Güleç Ç., Poda M., Selçuk B. Ş., Geyik F., Yüzbaşıoğulları A. B., Güner E., et al.
26. Ulusal Kardiyoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 21 - 24 Ekim 2010, ss.22
- XXXI. **Genetic variation in the mcyB gene of Microcystis strains of Küçükçekmece Lagoon**
SEVER KAYA D., GÜLEÇ Ç., ÜSTEK D., Akçaalan Albay R., ALBAY M.
8th International Conference on Toxic Cyanobacteria, İstanbul, Türkiye, 29 Ağustos - 04 Eylül 2010, ss.1
- XXXII. **Genotyping of Helicobacter pylori strains from south Turkey**
Uzun S., Aslan A., Temiz M., Hakverdi S., Özcan B., Güleç Ç., Özkök E.
Joint Conference of the 33rd FEBS Congress/11th IUBMB Conference, Athens, Yunanistan, 28 Haziran - 03 Temmuz 2008, cilt.275, ss.277
- XXXIII. **Kantitatif PCR Yöntemi ile Kalbe Özgü cDNA Klonlarının Farklı Dokulardaki Ekspresyon Düzeylerinin Analizi**
Abacı N., Güleç Ç., Bayrak A. E., Ünaltuna N.

Desteklenen Projeler

- ÇOBAN N., ERTUĞRUL A. S., EKİCİ B., KOÇAK A., BÜYÜKKAYA P., BİLGİN A. G., İNCİ E., GÜLEÇ Ç., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Tüm ekzom dizileme metodu kullanılarak pulmoner hipertansiyon ile ilişkili varyantların belirlenmesi ve aday genlerin ekspresyon düzeylerinin incelenmesi, 2024 - Devam Ediyor
- UYGUNER Z. O., PARMAN F. Y., TÜYSÜZ B., KARA B., AKÇAYA N. H., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., BAGIROVA G., ULUDAĞ ALKAYA D., ASLANGER A. D., et al., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Dinamik mutasyon hastalıkları için moleküler genetik tanı kitlerinin geliştirilmesi, 2022 - Devam Ediyor
- Gezik C., Özsait Selçuk B. Ş., Toksoy G., Güleç Ç., TÜSEB A Grubu Acil AR-GE Projesi, Mitofusin 2 (MFN2) Geni ile İlişkili Yolakların Primer İnfertilite ve Tekrarlayan Gebelik Kayıpları Üzerine Etkisinin Araştırılması, 2023 - 2025
- YEŞİL SAYIN G., GÜLEÇ Ç., ASLANGER A. D., SALMAN S. B., DURMAZ D., TOKSOY G., AVCI F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Tıbbi Genetik Anabilim Dalında Değerlendirilen Olguların Retrospektif Analizi, 2021 - 2023
- KARAMAN B., HEİDARGHOLİZADEH S., GÜLEÇ Ç., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Diyafragma Gelişim Defektlerinden Sorumlu Genlerin Yeni Nesil Dizileme Teknolojileri İle Araştırılması, 2018 - 2023
- ÜNALTUNA N., ÖZUYNUK A. S., GÜLEÇ Ç., KÖSEOĞLU P., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Metabolik Sendrom hastalarında miRNA anlatım düzeylerinin incelenmesi, 2019 - 2022
- KARAMAN B., HEİDARGHOLİZADEH S., TOKSOY G., BAŞARAN S., GÜLEÇ Ç., YÜKSEL A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Diyafragmatik Herni Olgularında Genetik Etiyolojinin Araştırılması, 2018 - 2021
- GÜVEN Z. G., GÜLEÇ Ç., BİLGİÇ B., HANAĞASI H. A., ASLAN R., TÜFEKÇİOĞLU Z., DÖNMEZ Ç., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Alzheimer hastalığı ve PSEN1 Glu318Gly varyantının ilişkisi, 2019 - 2020
- UYGUNER Z. O., GÜLEÇ Ç., ŞENTÜRK L., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Preperinatal dönemde ayırıcı tanıda osteogenezis imperfekta düşünülen olgularda yeni nesil dizilemenin kesin tanıya katkısı, 2018 - 2019
- UYGUNER Z. O., KALAY İ., GÜLEÇ Ç., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Klasik Galaktozemide GALT Geni Mutasyon Spektrumu ve GenotipFenotip İlişkisinin Araştırılması, 2018 - 2019
- ÜNALTUNA N., GÜLEÇ Ç., GÜRVİT İ. H., GÜVEN Z. G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, GRN genindeki varyantların etkilerinin araştırılması, 2015 - 2017
- Güleç Ç., TÜBİTAK Projesi, Doğumsal Kalp Hastalıklarından Sorumlu Yeni Aday Genlerin Tanımlanması, 2014 - 2015

Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

- FRONTIERS IN PEDIATRICS, Yardımcı Editör/Bölüm Editörü, 2022 - Devam Ediyor
- FRONTIERS IN GENETICS, Yardımcı Editör/Bölüm Editörü, 2022 - Devam Ediyor

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

- İstanbul Pediyatrik Hematoloji Onkoloji Derneği, Üye, 2017 - Devam Ediyor , Türkiye
- Tıbbi Genetik Derneği, Üye, 2015 - Devam Ediyor , Türkiye
- Tıbbi Biyologlar Derneği, Üye, 2012 - Devam Ediyor , Türkiye
- Tıbbi Biyologlar Derneği, Yönetim Kurulu Üyesi, 2019 - 2021, Türkiye

Bilimsel Hakemlikler

- FRONTIERS IN CARDIOVASCULAR MEDICINE, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2023
- JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Aralık 2022
- FRONTIERS IN GENETICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ekim 2022
- FRONTIERS IN GENETICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ekim 2022

JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Haziran 2022

FRONTIERS IN ONCOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Nisan 2022

BMC CARDIOVASCULAR DISORDERS, SCI Kapsamındaki Dergi, Şubat 2022

BMC CARDIOVASCULAR DISORDERS, SSCI Kapsamındaki Dergi, Ocak 2021

ANADOLU KARDİYOLOJİ DERGİSİ-THE ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Temmuz 2015

ANADOLU KARDİYOLOJİ DERGİSİ-THE ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Şubat 2015

ANADOLU KARDİYOLOJİ DERGİSİ-THE ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Kasım 2013

ANADOLU KARDİYOLOJİ DERGİSİ-THE ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2013

ANADOLU KARDİYOLOJİ DERGİSİ-THE ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ağustos 2013

ANADOLU KARDİYOLOJİ DERGİSİ-THE ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Temmuz 2010

Akademik Dolaşım Faaliyetleri

Doktora Sonrası Araştırma, Doktora Sonrası Araştırma, University of Pittsburgh, Amerika Birleşik Devletleri, 2014 - 2015

Metrikler

Yayın: 90

Atf (WoS): 190

Atf (Scopus): 228

H-İndeks (WoS): 8

H-İndeks (Scopus): 10

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

Manipal Genetics Update VII, Katılımcı, Udipi, Hindistan, 2024

13. Balkan İnsan Genetiği Kongresi, Katılımcı, Edirne, Türkiye, 2019

Uluslararası Katılımlı XIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2018

European Human Genetics Conference, Katılımcı, Paris, Fransa, 2013

Davetli Konuşmalar

Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Konferans, Erciyes Üniversitesi, Türkiye, Şubat 2019

Burslar

2219 Yurt Dışı Doktora Sonrası Araştırma Bursu, TÜBİTAK, 2014 - 2015

Ödüller

Demir K., Güleç Ç., Aslanger A. D., Öztürk A. P., Tuna İnce E. B., Toksoy G., Genç Araştırmacı Teşvik Ödülü 1. liği, Türk Dış Hekimleri Birliği, Ekim 2023

Güleç Ç., uORF Oluşturan 5'UTR Yerleşimli Varyantların ve Olası Patojenite İlişkili Özelliklerinin in silico Analizi, Tıbbi

