

Assoc. Prof. Güven TOKSOY

Personal Information

Office Phone: [+90 212 414 2000](tel:+902124142000) Extension: 32347

Email: guven.toksoy@istanbul.edu.tr

Web: <https://avesis.istanbul.edu.tr/guven.toksoy>

Education Information

Doctorate, Istanbul University, Health Sciences Institute, Aziz Sancar Deneysel Tıp Araştırma Enstitüsü Bölümü, Turkey 2007 - 2011

Postgraduate, Istanbul University, Health Sciences Institute, Aziz Sancar Deneysel Tıp Araştırma Enstitüsü Bölümü, Turkey 1997 - 1999

Undergraduate, Istanbul University, Faculty Of Science, Department Of Biology, Turkey 1988 - 1995

Certificates, Courses and Trainings

Education Management and Planning, ION PGM SYSTEM TRAINING, Thermo Scientific, Glasgow, 2015

Education Management and Planning, MLPA Workshop, MRC HOLLAND, 2014

Quality Management, Iso 9001:2000 Kalite Yönetim Sistemi Projesi – ISO-14001 Çevre Yönetim Sistemi Eğitimi, SİSTEM Yönetim Danışmanlığı Ltd.Şti., 2006

Quality Management, Iso 9001:2000 Kalite Yönetim Sistemi Projesi –Dökümantasyon Eğitimi, SİSTEM Yönetim Danışmanlığı Ltd.Şti., 2006

Quality Management, Iso 9001:2000 Kalite Yönetim Sistemi İç Denetmen Eğitimi, Türk Standartları Enstitüsü, 2004

Quality Management, Iso 9001:2000 Kalite Yönetim Sistemi Eğitimi, Türk Standartları Enstitüsü, 2004

Dissertations

Doctorate, FETAL KROMOZOM ANOMALİLERİNİN TANISINDA MULTIPLEX LIGATION-DEPENDENT PROBE AMPLIFICATION TEKNİĞİNİN ETKİNLİĞİNİN ARAŞTIRILMASI, Istanbul University, Istanbul Medical Faculty, Tıbbi Genetik Ad, 2011

Postgraduate, De novo yapısal kromozom anomalilerinin ve marker kromozomların kökenlerinin "multiprobe slide" tekniği ile araştırılması, Istanbul University, İstanbul Tıp Fakültesi Tıbbi Genetik Ad, Tıbbi Genetik Ad, 1999

Research Areas

Medicine, Health Sciences, Internal Medicine Sciences, Medical Genetics

Academic Titles / Tasks

Assistant Professor, Istanbul University, Istanbul Medical Faculty, Division Of Medical Sciences , 2011 - Continues

Advising Theses

Uyguner Z. O. , TOKSOY G., Santral Erken Puberte Olgularında Yeni Nesil Dizileme İle Moleküler Patolojinin Aydınlatılması, Doctorate, V.KARAMAN(Student), Continues
Karaman B., TOKSOY G., BOY KISALIĞININ GENETİK ETİYOLOJİSİNİN ARAŞTIRILMASI, Postgraduate, A.Najaflı(Student), 2018
Uyguner Z. O. , Toksoy G., PARKİNSON HASTALIĞINA NEDEN OLAN BİLİNEN VE YENİ GENLERDE İLİŞKİLİ MUTASYONLARIN ARAŞTIRILMASI, Doctorate, F.TEPGEÇ(Student), 2018
Uyguner Z. O. , Toksoy G., SUBKORTİKAL ENFARKT VE LÖKOENSEFALOPATİ İLE GİDEN SEREBRAL ARTERİYOPATİ (CADASIL/CARASIL) HASTALIĞI İLE İLİŞKİLİ NOTCH3 VE HTRA1 GEN MUTASYONLARININ ARAŞTIRILMASI, Postgraduate, B.RÜSTEMOĞLU(Student), 2018

Articles Published in Journals That Entered SCI, SSCI and AHCI Indexes

- I. **Mutations in AR or SRD5A2 Genes: Clinical Findings, Endocrine Pitfalls, and Genetic Features of Children with 46,XY DSD**
Akcan N., Uyguner O., Bas F., Altunoglu U., Toksoy G., Karaman B., Avci S., Abali Z. Y. , Poyrazoglu S., Aghayev A., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.14, no.2, pp.153-171, 2022 (Journal Indexed in SCI)
- II. **Ovarian and paraovarian adrenal rest tumors are not uncommon in gonadectomy materials of historical congenital adrenal hyperplasia cases in childhood**
Yildiz M., Bayram A., BAŞ F., Karaman V., TOKSOY G., Poyrazoglu S., Soysal F. G. , Onder S., Uyguner Z. O. , Darendeliler F.
European journal of endocrinology, vol.187, no.1, 2022 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- III. **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, vol.101, no.4, pp.421-428, 2022 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- IV. **Mutations in <i>AR</i> or <i>SRD5A2</i> Genes: Clinical Findings, Endocrine Pitfalls, and Genetic Features of Children With 46,XY DSD.**
Akcan N., Uyguner Z. O. , Bas F., Altunoglu U., Toksoy G., Karaman B., Avci S., Abali Z. Y. , Poyrazoglu Ş., Aghayev A., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, 2022 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- V. **Osteogenesis imperfecta in 140 Turkish families: Molecular spectrum and, comparison of long-term clinical outcome of those with COL1A1/A2 and biallelic variants**
TÜYSÜZ B., Elkanova L., Uludağ Alkaya D., Güleç Ç., TOKSOY G., Güneş N., Yazan H., Bayhan A. I. , Yıldırım T., Yeşil G., et al.
Bone, vol.155, 2022 (Journal Indexed in SCI)
- VI. **Clinical and molecular genetic findings of hereditary Parkinson's patients from Turkey.**
Emekli I., Tepgeç F., Samancı B., Toksoy G., Hasanoğulları Kına G., Tüfekçioğlu Z., Başaran S., Bilgiç B., Gürvit I. H. , Emre M., et al.
Parkinsonism & related disorders, vol.93, pp.35-39, 2021 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- VII. **BEND4 as a Candidate Gene for an Infection-Induced Acute Encephalopathy Characterized by a Cyst and Calcification of the Pons and Cerebellar Atrophy**
Kara B., Uyguner Z. O. , Maraş Genç H., İşlek E. E. , Kasap M., Toksoy G., Akpınar G., Uyur Yalçın E., Anık Y., Üstek D.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.12, no.6, pp.334-336, 2021 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- VIII. **Response to growth hormone therapy with high IGF-1-levels and severe insulin resistance in two-cases with SOFT syndrome: A novel homozygous mutation in POC1A**
Karakilic-Ozturan E., Altuoglu U., Ozturk A. P. , Toksoy G., Turgut G. T. , Poyrazoglu S., Bas F., Uyguner O., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.94, no.SUPPL 1, pp.317, 2021 (Journal Indexed in SCI)

- IX. **Skeletal and molecular findings in 51 Cleidocranial dysplasia patients from Turkey**
Berkay E. G. , Elkanova L., Kalayci T., ULUDAĞ ALKAYA D., Altunoglu U., Cefle K., Mihci E., NUR B., Tasdelen E., Bayramoglu Z., et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, 2021 (Journal Indexed in SCI)
- X. **Functional Connectivity Analysis in Heterozygous Glucocerebrosidase Mutation Carriers**
Sezgin M., Kicik A., Bilgic B., Kurt E., Bayram A., Hanagasi H. A. , Tepgec F., Toksoy G., Gurvit H., Uyguner O., et al.
JOURNAL OF PARKINSONS DISEASE, vol.11, no.2, pp.559-568, 2021 (Journal Indexed in SCI)
- XI. **Follow-up findings and genotype-phenotype correlation in 18 Turkish patients with biallelic mutation in the FKBP10 gene**
Ulker A. Y. , ULUDAĞ ALKAYA D., Yesil G., TOKSOY G., UYGUNER Z. O. , Tuysuz B.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.28, no.SUPPL 1, pp.238, 2020 (Journal Indexed in SCI)
- XII. **Cognition of the mothers of patients with Duchenne muscular dystrophy.**
Demirci H., Durmus H., Toksoy G., Uslu A., Parman Y., Hanagasi H. A.
Muscle & nerve, vol.62, no.6, pp.710-716, 2020 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XIII. **Clinical and Molecular Characterization of Fanconi Anemia Patients in Turkey**
Toksoy G., Uludağ Alkaya D., Bagirova G., Avci Ş., Aghayev A., Günes N., Altunoğlu U., Alanay Y., Başaran S., Berkay E. G. , et al.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.11, no.4, pp.183-196, 2020 (Journal Indexed in SCI)
- XIV. **Primary coenzyme Q10 Deficiency-6 (COQ10D6): Two siblings with variable expressivity of the renal phenotype.**
Yildirim Z. Y. , Toksoy G., Uyguner O., Nayir A., Yavuz S., Altunoglu U., Turkkan O. N. , Sevinc B., Gokcay G. F. , Gunes D. K. , et al.
European journal of medical genetics, vol.63, no.1, pp.103621, 2020 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XV. **Clinical and Genetic Investigation of Premature Ovarian Insufficiency Cases from Turkey**
Oral E., Toksoy G., Sofiyeva N., Celik H. G. , Karaman B., Basaran S., Azami A., Uyguner Z. O.
JOURNAL OF GYNECOLOGY OBSTETRICS AND HUMAN REPRODUCTION, vol.48, pp.817-823, 2019 (Journal Indexed in SCI)
- XVI. **Utilization of neurosonography for evaluation of the corpus callosum malformations in the era of fetal magnetic resonance imaging.**
Turkyilmaz G., Sarac Sivrikoz T., Erturk E., Ozcan N., Tatlı B., Karaman B., Toksoy G., Kalelioglu İ. H. , Has R., Yuksel A.
The journal of obstetrics and gynaecology research, vol.45, no.8, pp.1472-1478, 2019 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XVII. **Mutation spectrum of 260 dystrophinopathy patients from Turkey and important highlights for genetic counseling.**
Toksoy G., Durmus H., Aghayev A., Bagirova G., Rustemoglu B. S. , Basaran S., Avci S., Karaman B., Parman Y., Altunoglu U., et al.
Neuromuscular disorders : NMD, vol.29, no.8, pp.601-613, 2019 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XVIII. **Mutation spectrum and pivotal features for differential diagnosis of Mucopolysaccharidosis IVA patients with severe and attenuated phenotype**
TÜYSÜZ B., ULUDAĞ ALKAYA D., Toksoy G., Gunes N., Yildirim T., Bayhan I. A. , Uyguner Z. O.
GENE, vol.704, pp.59-67, 2019 (Journal Indexed in SCI)
- XIX. **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), vol.17, no.4, pp.581-588, 2018 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XX. **Pallister-Killian syndrome: clinical, cytogenetic and molecular findings in 15 cases**
Karaman B., Kayserili H., Ghanbari A., Uyguner Z. O. , Toksoy G., Altunoglu U., Basaran S.
MOLECULAR CYTOGENETICS, vol.11, 2018 (Journal Indexed in SCI)
- XXI. **A Rare Cause of Congenital Adrenal Hyperplasia: Clinical and Genetic Findings and Follow-up Characteristics of Six Patients with 17-Hydroxylase Deficiency Including Two Novel Mutations**
Kardelen A. D. , Toksoy G., Bas F., Abali Z. Y. , Gencay G., Poyrazoglu S., Bundak R., Altunoglu U., Avci S., Najafli A., et

al.

Journal of clinical research in pediatric endocrinology, vol.10, no.3, pp.206-215, 2018 (Journal Indexed in SCI Expanded)

- XXII. **Prevalence, clinical characteristics and long-term outcomes of classical 11 β -hydroxylase deficiency (11BOHD) in Turkish population and novel mutations in CYP11B1 gene.**
Baş F., Toksoy G., Ergun-Longmire B., Uyguner Z. O., Abalı Z., Poyrazoğlu Ş., Karaman V., Avci Ş., Altunoglu U., Bundak R., et al.
The Journal of steroid biochemistry and molecular biology, vol.181, pp.88-97, 2018 (Journal Indexed in SCI)
- XXIII. **Copy-Number Variations of the Human Olfactory Receptor Gene Family in Patients with Macromastia and Prepubertal Gynecomastia**
Bas F., Karaman B., Kardelen A. A. D., Heidargholizadeh S., Najafli A., Toksoy G., Poyrazoglu S., Yildiz M., Uyguner O., Basaran S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.560, 2018 (Journal Indexed in SCI)
- XXIV. **PROKR2 Mutations in Patients With Growth Hormone Deficiency and Multiple Pituitary Hormone Deficiency**
Najafli A., Bas F., Karaman B., Kardelen Al A. D., Toksoy G., Poyrazoglu S., Uyguner O., Avci S., Altunoglu U., Ozturan E. K., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.500, 2018 (Journal Indexed in SCI)
- XXV. **Clinical, Laboratory and Molecular Genetic Findings of Patients with 17 beta-Hydroxysteroid Dehydrogenase 3 Deficiency**
Poyrazoglu S., Toksoy G., Aghayev A., Karaman B., Avci S., Altunoglu U., Kardelen A. A. D., Ozturan E. K., Bas F., Basaran S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.562, 2018 (Journal Indexed in SCI)
- XXVI. **Evaluation of Genetic Etiology in Patients with 46,XY Disorders of Sex Development: One Center Experience**
Aghayev A., Toksoy G., Poyrazoglu S., Karaman B., Avci S., Yildiz M., Abalı Z. Y., Altunoglu U., Bas F., Darendeliler F., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.542, 2018 (Journal Indexed in SCI)
- XXVII. **Evaluation of Three Patients with 46,XY Gonadal Dysgenesis due to Desert Hedgehog Gene Mutations**
Poyrazoglu S., Aghayev A., Toksoy G., Karaman B., Avci S., Kardelen A. A. D., Ozturan E. K., Altunoglu U., Bas F., Basaran S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.558-559, 2018 (Journal Indexed in SCI)
- XXVIII. **Homozygous, and compound heterozygous mutation in 3 Turkish family with Jervell and Lange-Nielsen syndrome: case reports**
UYSAL F., Turkgenç B., Toksoy G., Bostan O. M., Evke E., Uyguner O., Yakicier C., Kayserili H., Cil E., Temel S. G.
BMC MEDICAL GENETICS, vol.18, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- XXIX. **PRIMARY COENZYME Q10 DEFICIENCY-6 (COQ10D6): CASE REPORT**
Yildirim Z. Y., Nayir A., Uyguner O., Toksoy G., Yavuz S., Altunoglu U., Turkkan O. N., Sevinc B., Gokcay G. F., Gunes D. K., et al.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, vol.32, no.9, pp.1763, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- XXX. **The Application of array CGH for Monogenic Disorders; Clinical and Molecular Cytogenetic Characterization of Twenty Patients**
Karaman B., Kayserili H., Najafli A., Altunoglu U., Kumbasar G., Avci S., Heidargholizadeh S., Uyguner Z. O., Satkin B. N., Toksoy G., et al.
MOLECULAR CYTOGENETICS, vol.10, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- XXXI. **Cleidocranial dysplasia: Clinical, endocrinologic and molecular findings in 15 patients from 11 families.**
Dinçsoy B., DİNÇKAN N., GÜVEN Y., BAŞ F., ALTUNOĞLU U., KUVVETLİ S., Poyrazoğlu Ş., TOKSOY G., KAYSERİLİ H., UYGUNER Z. O.
European journal of medical genetics, vol.60, pp.163-168, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- XXXII. **A RARE CAUSE OF CONGENITAL ADRENAL HYPERPLASIA: CLINICAL AND GENETIC FINDINGS AND**

FOLLOW-UP OF SIX PATIENTS WITH 17 HYDROXYLASE DEFICIENCY

Kardelen A. D. , Bas F., Toksoy G., Poyrazoglu Ş., Bundak R., Altunoglu U., Najafli A., Uyguner O., Darendeliler F. F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.88, pp.429-430, 2017 (Journal Indexed in SCI)

XXXIII. Holt-Oram syndrome because of the novel TBX5 mutation c.481A>C.

Koçak E., ALTUNOĞLU U., Toksoy G., KAYSERILI H.

Clinical dysmorphology, vol.25, pp.192-4, 2016 (Journal Indexed in SCI)

XXXIV. A new hereditary congenital facial palsy case supports arg5 in HOX-DNA binding domain as possible hot spot for mutations.

Uyguner Z. O. , Toksoy G., Altunoglu U., Ozgur H., Basaran S., Kayserili H.

European journal of medical genetics, vol.58, pp.358-63, 2015 (Journal Indexed in SCI Expanded)

XXXV. Molecular analysis of PROP1, POU1F1, LHX3, and HESX1 in Turkish patients with combined pituitary hormone deficiency: a multicenter study.

Bas F., Uyguner Z. O. , Darendeliler F., Aycan Z., Çetinkaya E., Berberoglu M., Siklar Z., Ocal G., DARCAN Ş., Goksen D., et al.

Endocrine, vol.49, no.2, pp.479-91, 2015 (Journal Indexed in SCI Expanded)

XXXVI. Idiopathic angioedema with F12 mutation: is it a new entity?

Gelincik A., Demir S., Olgac M., Karaman V., Toksoy G., Colakoglu B., Buyukozturk S., Uyguner Z. O.

Annals of allergy, asthma & immunology : official publication of the American College of Allergy, Asthma, & Immunology, vol.114, no.2, pp.154-6, 2015 (Journal Indexed in SCI Expanded)

XXXVII. Prevalence of X-aneuploidies, X-structural abnormalities and 46, XY sex reversal in Turkish women with primary amenorrhea or premature ovarian insufficiency

GECKINLI B. B. , GEÇKİNLİ B. B. , TOKSOY G., Toksoy G., SAYAR C., SAYAR C., SÖYLEMEZ M. A. , SÖYLEMEZ M. A. , YEŞİL G., YEŞİL G., et al.

EUROPEAN JOURNAL OF OBSTETRICS & GYNECOLOGY AND REPRODUCTIVE BIOLOGY, vol.182, pp.211-215, 2014 (Journal Indexed in SCI)

XXXVIII. Skull Defects, Alopecia, Hypertelorism, and Notched Alae Nasi Caused by Homozygous ALX4 Gene Mutation

Kariminejad A., Bozorgmehr B., Alizadeh H., Ghaderi-Sohi S., Toksoy G., Uyguner Z. O. , Kayserili H.

AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, vol.164, no.5, pp.1322-1327, 2014 (Journal Indexed in SCI)

XXXIX. Novel indel Mutation in the GDF5 Gene Is Associated with Brachydactyly Type C in a Four-Generation Turkish Family.

UYGUNER Z. O. , KOCAOĞLU M., TOKSOY G., Basaran S., KAYSERILI H.

Molecular syndromology, vol.5, pp.81-6, 2014 (Journal Indexed in SCI Expanded)

XL. Familial Microdeletion of 3 Mb at 22q11.2 With Unusual Phenotype

Toksoy G., Satkin B. N. , Kayserili H., Karaman B., Basaran S.

CHROMOSOME RESEARCH, vol.21, 2013 (Journal Indexed in SCI)

XLI. Left Diaphragmatic Eventration Associated with Ipsilateral Pulmonary Sequestration and Intrathoracic Kidney in a Fetus: Reviewing the Prenatal Diagnosis and Etiopathogenesis

SAHINOGLU Z., Yuksel A., ULUDOGAN M., BILGIC R., Toksoy G.

FETAL AND PEDIATRIC PATHOLOGY, vol.30, no.4, pp.233-243, 2011 (Journal Indexed in SCI)

XLII. Molecular genetic screening of MBS1 locus on chromosome 13 for microdeletions and exclusion of FGF9, GSH1 and CDX2 as causative genes in patients with Moebius syndrome

Uzumcu A., Karaman B., Toksoy G., Uyguner Z. O. , Candan S., Eris H., Tatli B., Geçkinli B., Yuksel A., Kayserili H., et al.

EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.52, no.5, pp.315-320, 2009 (Journal Indexed in SCI)

XLIII. Mutational screening of BASP1 and transcribed processed pseudogene TP Psi g-BASP1 in patients with Mobius syndrome

Uzumcu A., Candan S., Toksoy G., Uyguner Z. O. , Karaman B., Eris H., Tatli B., Kayserili H., Yuksel A., Geçkinli B., et al.

JOURNAL OF GENETICS AND GENOMICS, vol.36, no.4, pp.251-256, 2009 (Journal Indexed in SCI)

XLIV. A report of a patient with duplication of 7p13 -> pter and deletion of 2p23 -> pter due to a maternal 2p;7p translocation

Tuerkover B. B. , Sayar C., Toksoy G., Elcioglu N.

- TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.51, pp.174-179, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- XLV. **Prenatal ultrasonographical features of limb body wall complex: A review of etiopathogenesis and a new classification**
SAHINOGLU Z., ULUDOGAN M., ARIK H., AYDIN A., KUCUKBAS M., BILGIC R., Toksoy G.
FETAL AND PEDIATRIC PATHOLOGY, vol.26, no.3, pp.135-151, 2007 (Journal Indexed in SCI)
- XLVI. **The identification of small supernumerary marker chromosomes; the experiences of 15,792 fetal karyotyping from Turkey.**
Karaman B., Aytan M., Yilmaz K., Toksoy G., Onal E. P. , Ghanbari A., Engur A., Kayserili H., Yuksel-Apak M., Basaran S.
European journal of medical genetics, vol.49, no.3, pp.207-14, 2006 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XLVII. **Pineal germinoma associated with multiple congenital melanocytic nevi: A unique presentation**
Aker F., Berkman Z., Aydingoz I., Hakan T., Toksoy G.
NEUROPATHOLOGY, vol.25, no.4, pp.336-340, 2005 (Journal Indexed in SCI)
- XLVIII. **Second trimester choroid plexus cysts and trisomy 18**
SAHINOGLU Z., ULUDOGAN M., SAYAR C., TURKOVER B., Toksoy G.
INTERNATIONAL JOURNAL OF GYNECOLOGY & OBSTETRICS, vol.85, no.1, pp.24-29, 2004 (Journal Indexed in SCI)
- XLIX. **The results of cytogenetic analysis with regard to intracytoplasmic sperm injection in males, females and fetuses**
Basaran S., ENGUR A., AYTAN M., Karaman B., GHANBARI A., Toksoy G., Yuksel A., CANKAT D., Kervancioglu E., WOLLNIK B., et al.
FETAL DIAGNOSIS AND THERAPY, vol.19, no.4, pp.313-318, 2004 (Journal Indexed in SCI)
- L. **Identification of de novo structural chromosome abnormalities using "Chromoprobe Multiprobe" slide technique**
Toksoy G., Aytan M., Kili G., Karaman B., Basaran S., Apak M.
CYTOGENETICS AND CELL GENETICS, vol.85, pp.44, 1999 (Journal Indexed in SCI)

Articles Published in Other Journals

- I. **INTER-POPULATION COMPARISONS AND THE IMPORTANCE IN INFECTIOUS DISEASES OF THE IRF7, TBK1, IFNAR1, IFNAR2 AND TLR3 GENE VARIANTS IN TURKISH INDIVIDUALS**
Karacan A., Toksoy G., Uyguner O., Karaman B., Basaran S., Komurcu-Bayrak E.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESI DERGISI, 2022 (Journal Indexed in ESCI)
- II. **Clinical and Molecular Genetic Findings of Cerebral Arteriopathy with Subcortical Infarcts and Leukoencephalopathy**
Rüstemoğlu B. S. , Samancı B., Tepgeç F., Kürtüncü M., Altunoğlu U., Gündüz T., Yeşil Sayın G., Avcı Ş., Gürvit İ. H. , Bilgiç B., et al.
Turkish Journal of Neurology, vol.27, no. 27(3), pp.240-247, 2021 (Journal Indexed in ESCI)
- III. **NOONAN SENDROMU'NUN PRENATAL TANISINDA PTPN11 GEN ANALİZLERİNİN ETKİNLİĞİ**
TOKSOY G., TEPGEÇ F., SARAÇ SİVRİKOZ T., KALELİOĞLU İ. H. , DEMİR S., HAS R., YÜKSEL A., UYGUNER Z. O. , BAŞARAN S.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESI DERGISI, vol.84, no.1, pp.34-39, 2021 (Journal Indexed in ESCI)
- IV. **CHANGES IN CLINICAL AND CYTOGENETIC FINDINGS OF INVASIVE PRENATAL DIAGNOSIS FROM 1989 TO 2011 IN ISTANBUL IMPACT OF THE BIOCHEMICAL SCREENING TESTS AND FETAL ULTRASONOGRAPHY**
BAŞARAN S., KARAMAN B., Kirgiz M., KALELİOĞLU İ. H. , HAS R., Dehgan T., YILDIRIM A., TOKSOY G., YÜKSEL A.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESI DERGISI, vol.83, no.4, pp.315-324, 2020 (Journal Indexed in ESCI)
- V. **Array-CGH Analizlerinde Saptanan De Novo Değişimlere Klinik Genetik Yaklaşım**
Kumbasar G., TOKSOY G., BAŞARAN S., KARAMAN B.

Gazi Medical Journal, vol.30, no.4, pp.361-364, 2019 (National Refreed University Journal)

- VI. **MOLECULAR ANALYSIS OF FGFR1-3, TWIST1, MSX2, POR, FREM1 AND RAB23 GENES IN SYNDROMIC AND NON-SYNDROMIC CRANIOSYNOSTOSIS CASES**
Karaman V., Toksoy G., Karaman B., Kayserili Karabey H., Basaran S., Altunoglu U., Avcı S., Uyguner Z. O.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, vol.82, no.2, pp.116-122, 2019 (Journal Indexed in ESCI)
- VII. **SENDROMİK VE NON-SENDROMİK KRANİYOSİNOSTOZ OLGULARINDA FGFR1-3, TWIST1, MSX2, POR, FREM1 VE RAB23 GENLERİNİN MOLEKÜLER ANALİZİ**
Karaman V., TOKSOY G., KARAMAN B., KAYSERİLİ KARABEY H., BAŞARAN S., ALTUNOĞLU U., UYGUNER Z. O.
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ DERGİSİ, vol.82, no.2, pp.9-10, 2019 (National Refreed University Journal)
- VIII. **NORMAL KARYOTİPLİ PATOLOJİK ULTRASON BULGUSU OLAN FETUSLARDA MLPA (MULTİPLEX LİGATION-DEPENDENT PROBE AMPLİFİKATION) UYGULAMALARI**
TOKSOY G., KARAMAN B., UYGUNER Z. O. , YILMAZ K., HAS R., KAYSERİLİ H., MINY P., BAŞARAN S.
İstanbul Tıp Dergisi, vol.82, no.1, pp.2-3, 2019 (National Refreed University Journal)
- IX. **APPLICATION OF MLPA (MULTIPLEX LIGATION-DEPENDENT PROBE AMPLIFICATION) IN FETUSES WITH AN ABNORMAL SONOGRAM AND NORMAL KARYOTYPE**
Toksoy G., Karaman B., Uyguner Z. O. , Yilmaz K., Has R., Kayserili H., Miny P., Basaran S.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, vol.82, no.1, pp.5-11, 2019 (Journal Indexed in ESCI)
- X. **Clinical Genetic Approach to De Novo Changes Identified in Array-CGH Analysis**
Kumbasar G., Toksoy G., Basaran S., Karaman B.
GAZI MEDICAL JOURNAL, vol.30, no.4, pp.361-364, 2019 (Journal Indexed in ESCI)
- XI. **A Case of Fibrodysplasia Ossificans Progressiva in a 5-year-old Boy withall Musculoskeletal Features and Review of the Literature**
Civan M., BİLGİLİ F., KILIÇ A., UYGUNER Z. O. , TOKSOY G.
JOURNAL OF ORTHOPAEDIC CASE REPORTS, vol.8, pp.36-39, 2018 (Refereed Journals of Other Institutions)
- XII. **CLINICAL CLASSIFICATION OF RADIAL RAY DEFECTS AND RESEARCH INTO ETIOPATHOGENESIS**
Avcı S., Toksoy G., Bagirova G., Altunoglu U., Karaman B., Basaran S., Kayserili H., Uyguner Z. O.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, vol.81, no.4, pp.127-138, 2018 (Journal Indexed in ESCI)
- XIII. **Interstitial Deletion 4q due to a Complex Rearrangement Involving Chromosomes 1, 2, 4, 8, 14 and 16**
Toksoy G., Rothlisberger B., Turkover B., Sayar C., Huber A. R. , Miny P.
GAZI MEDICAL JOURNAL, vol.29, no.3, pp.256-260, 2018 (Journal Indexed in ESCI)

Books & Book Chapters

- I. **HİPOPİTUITARİZM**
BAŞ F., TOKSOY G., UYGUNER Z. O.
in: Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet, Prof. Dr. Feyza Darendeliler, Prof. Dr. Zehra Aycan, Prof. Dr. Cengiz Kara, Doç. Dr. Samim Özen, Doç. Dr. Erdal Eren, Editor, İSTANBUL TIP KİTABEVLERİ, İstanbul, pp.367-424, 2021
- II. **IV. BÖLÜM TIBBİ GENETİK VE GENETİK HASTALIKLAR, 5. Moleküler Genetikte Temel Bilgiler**
UYGUNER Z. O. , TOKSOY G.
in: PEDİYATRİ, Prof. Dr. Feyza Darendeliler , Prof. Dr. Olcay Neyzi , Prof. Dr. Türkân Ertuğrul, Editor, NOBEL TIP KİTABEVLERİ, İstanbul, pp.163-170, 2020
- III. **Türk Bireylerde Tanımlanan ACE2, Tmprss2, CTSB ve CTSL GenVaryantlarının Populasyonlar Arası Karşılaştırmalı Analizi**
KÖMÜRCÜ BAYRAK E., TOKSOY G., UYGUNER Z. O. , KARAMAN B., BAŞARAN S.
in: COVID-19: MOLEKÜLER VE KLİNİK YAKLAŞIM, Prof. Dr. Bedia ÇAKMAKOĞLU, Prof. Dr. Sema SIRMA EKMEKÇİ, Doç. Dr. Umut Can KÜÇÜKSEZER, Doç. Dr. Vuslat YILMAZ, Prof. Dr. Günnur DENİZ, Editor, Istanbul University

Press, İstanbul, pp.67-76, 2020

IV. NEFROTİK SENDROMDA GENETİK

TOKSOY G., UYGUNER Z. O.

in: GENETİK VE MULTİDİSİPLİNER YAKLAŞIMLAR TÜRKİYE KLİNİKLERİ, TIBBİ GENETİK, NUR SEMERCİ GÜNDÜZ, Editor, Ortadoğu Reklam Tanıtım Yayıncılık Turizm Eğitim İnşaat Sanayi ve Ticaret A.Ş., Ankara, pp.8-21, 2019

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **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 (ICIM), Sydney, Australia, 19 - 24 November 2021, pp.1-3
- II. **Türkiye'deki olgu örneklerinde SARS-CoV-2 enfeksiyonunda rol alan aday immünite gen varyantlarının incelenmesi ve popülasyonlar arasında karşılaştırılması**
Karacan A., Toksoy G., Uyguner Z. O. , Başaran S., Karaman B., Bayrak A. E.
XVII. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 28 - 31 October 2021, pp.166-167
- III. **Response to growth hormone therapy with high IGF-1-levels and severe insulin resistance in two-cases with SOFT syndrome: A novel homozygous mutation in POC1A**
KARAKILIÇ ÖZTURAN E., ALTUNOĞLU U., ÖZTÜRK A. P. , TOKSOY G., TUTKU TURGUT G., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., UYGUNER Z. O. , DARENDELİLER F. F.
59th Annual ESPE (ESPE 2021 Online), 22 - 23 September 2021, vol.94, pp.277
- IV. **MECP2 Spektrumundan Etkilenmiş 27 Olgunun Klinik ve Moleküler Bulguları**
Kalaycı T., Aslanger A. D. , Altunoğlu U., Toksoy G., Konur E. N. , Avcı Ş., Karaman V., Karaman B., Yeşil Sayın G., Kayserili Karabay H., et al.
14. TIBBİ GENETİK KONGRESİ, 20 - 22 December 2020, vol.31, no.4, pp.53
- V. **Nadir Hastalıkların Tanı ve Takibinde Biyokimyasal Testlerin Tamamlayıcı Rolü: Olgu Sunumu**
Gedikbaşı A., Toksoy G., Kalaycı T., Gelmez M. Y. , Karaman B., Deniz G., Uyguner Z. O.
Uluslararası Laboratuvar Tıbbı ve XX.Ulusal Klinik Biyokimya Kongresi, İstanbul, Turkey, 25 - 26 December 2020, pp.1
- VI. **Mitokondriyal Hastalıklara Bütünsel Yaklaşım: Beş Aile Örneği**
Gedikbaşı A., Toksoy G., Karaca M., Balcı M. C. , Güleç Ç., Karaman B., Kayserili Karabay H., Başaran S., Gökçay G. F. , Uyguner Z. O.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 20 - 22 December 2020, pp.45
- VII. **Alport sendromlu 15 olgunun klinik ve moleküler bulguları**
Aslanger A. D. , Yürük Yıldırım Z. N. , Toksoy G., Aksu B., Durmaz D., Göksu Çetinkaya A. P. , Kalaycı T., Çam Delebe E. Ö. , Karaman V., Yavuz S., et al.
14. TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 20 - 22 December 2020, vol.31, no.4, pp.49
- VIII. **A case report of a rare nonsense ZP1 variant in a patient with oocyte maturation defect**
Berkay E. G. , Karaman B., Toksoy G., Selçuk B. Ş. , Uyguner Z. O. , Başaran S.
ESHG KONGRE, London, United Kingdom, 6 - 09 June 2020, pp.155-156
- IX. **Sebebi Açıklanamayan Tekrarlayan Gebelik Kaybı ve Tekrarlayan İmplantasyon Defekti Olgularında Etiyolojinin Açıklanmasına Yönelik Yeni Yolaklar ve Genler**
Berkay E. G. , Toksoy G., Güleç Ç., Uyguner Z. O. , Başaran S.
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Ankara, Turkey, 20 - 22 November 2020, vol.1, no.1, pp.11
- X. **SOFT Sendromu Tanılı Olgularımızda Çok Yüksek IGF1 Düzeyleri Ve Ağır İnsülin Direnci Birlikteliği İle Büyüme Hormonu Tedavisine Yanıtın Değerlendirilmesi**
Karakılıç Özturan E., Altunoğlu U., Toksoy G., Öztürk A. P. , Kardelen Al A. D. , Turgut G. T. , Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Uyguner Z. O. , et al.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrimiçi Kongresi , 30 October - 01 November 2020, pp.1-2

- XI. **A case report of a rare nonsense ZP1 variant in a patient with oocyte maturation defect**
Berkay E. G. , Karaman B., Toksoy G., Selçuk B. Ş. , Uyguner Z. O. , Başaran S.
European Human Genetics Virtual Conference (ESHG 2020.2), Vienna, Austria, 6 - 09 June 2020
- XII. **Clinical phenotype and genotype association in patients with 21-hydroxylase deficiency**
Aghayeva A., Turan H., Toksoy G., Dagdeviren Cakir A., Berkay E., Güneş N., Evliyaoğlu S. O. , Uyguner Z. O. , Dündar M., Tüysüz B., et al.
58th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology /ESPE), Vienna, Austria, 19 - 21 September 2019, vol.1, no.1, pp.361
- XIII. **Genotype-Phenotype Correlation and Clinical Findings in 145 Patients with Congenital Adrenal Hyperplasia: Single Centre Experience**
Çilsaat G., Toksoy G., Baş F., Karaman B., Poyrazoğlu Ş., Uyguner Z., Başaran S., Altunoğlu U., Darendeliler F.
58 th Annual Meeting European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Vienna, Austria, 20 - 22 September 2019, vol.1, no.1, pp.282
- XIV. **Genetic Evaluation of Idiopathic Short Stature**
Karaman B., Baş F., Najafli A., Şahin A., Toksoy G., Darendeliler F., Başaran S., Poyrazoğlu Ş., Altunoğlu U., Uyguner Z. O.
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Vienna, Austria, 19 - 21 September 2019, pp.323
- XV. **Targeted Panel Gene Sequencing for Identification of Genetic Etiology of 46,XY Disorders of Sex Development.**
Aghayeva A., Turan H., Toksoy G., Dağdeviren Çakır A., Berkay E., Güneş N., Evliyaoğlu S. O. , Uyguner Z. O. , Dündar M., Tüysüz B., et al.
58th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Vienna, Austria, 19 - 21 September 2019, vol.91, no.1, pp.361
- XVI. **Novel variants in DHH gene identified with 46,XY gonadal dysgenesis**
Aghayev A., Toksoy G., Poyrazoglu S., Karaman B., Avci S., Abali Z. Y. , Altunoglu U., Bas F., Darendeliler F. F. , Basaran S., et al.
52nd Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Gothenburg, Sweden, 15 - 18 June 2019, vol.27, pp.1250-1251
- XVII. **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, Turkey, 25 - 27 September 2019, pp.28
- XVIII. **The Clinical Features and Effect of Growth Hormone Treatment in 3-M Syndrome Cases with Severe Growth Retardation**
Öztürk A. P. , Altunoğlu U., Toksoy G., Karakılıç Özturan E., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Uyguner Z. O. , Darendeliler F. F.
58th Annual Meeting of European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Vienna, Austria, 19 - 21 September 2019, vol.1, no.1, pp.452
- XIX. **Diagnostic contribution of in house designed next generation sequencing panel gene test for Disorders of Sexual Development from Turkey**
Aghayev A., Toksoy G., Poyrazoglu S., Karaman B., Avci S., Abali Z. Y. , Altunoglu U., Bas F., Darendeliler F. F. , Basaran S., et al.
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, Italy, 16 - 19 June 2018, vol.27, pp.79-80
- XX. **Assesment of candidate genes in patients with frontotemporal lobar degeneration spectrum: preliminary findings**
Artan S., Erzurumluoglu E., Cilingir O., Adapinar B. D. O. , Tepgec F., Bas H., Hanagasi H. A. , Gurvit I. H. , Toksoy G., Uyguner Z. O. , et al.
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, Italy, 16 - 19 June 2018, vol.27, pp.277-278
- XXI. **Nephrotic Syndrome and Genetics**

- Toksoy G.
Erciyes Medical Genetics Days 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, vol.41, no.1, pp.5
- XXII. **3M Sendromlu iki oğluda 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, Turkey, 7 - 11 November 2018, vol.1, no.1, pp.272
- XXIII. **Tüm Ekzom Dizilemenin Zayıf Noktaları**
Toksoy G.
13. "Uluslararası Katılımlı" Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi. , Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018, vol.1, no.1, pp.31
- XXIV. **Patolojik ultrason bulgulu fetuslarda PTPN11 gen analiz sonuçları**
Toksoy G.
Türkiye Maternal Tıp ve Perinatoloji Derneği XI. Ulusal Kongresi, İstanbul, Turkey, 31 October - 03 November 2018, vol.1, no.1, pp.1
- XXV. **Mutation spectrum of Fanconi anemia associated genes in eleven patients from Turkey**
Uyguner Z., Toksoy G., Alkaya D. U. , Aghayev A., Celkan T., Basaran S., Tuysuz B.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.468-469
- XXVI. **Clinical and molecular findings in Turkish patients with MPS IV**
Tuysuz B., Alkaya D. U. , Toksoy G., Gunes N., Uyguner Z.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.300
- XXVII. **32 novel pathogenic sequence variants in 253 DMD/BMD patients from Turkey**
Toksoy G., Aghayev A., Bagirova G., Tekce H. D. , Avcı S., Altunolu U., Parman Y., Oflazer P., Yapıcı Z., Kayserili H., et al.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.428-429
- XXVIII. **Moleküler sitogenetik tanı deneyimleri**
Toksoy G.
Kişiselleştirilmiş Tıp ve Moleküler Tanı Sempozyumu ve Biyoinformatik Analizlerin Simülasyon Kursu, İstanbul, Turkey, 31 October - 03 November 2018, vol.1, no.1, pp.18
- XXIX. **Evaluation of Three Patients with 46,XY Gonadal Dysgenesis due to Desert Hedgehog Gene Mutations**
POYRAZOĞLU Ş., KARAMAN B., BAŞ F., Darendeliler F., TOKSOY G., BAŞARAN S., ALTUNOĞLU U., UYGUNER Z. O. , Darendeliler F., TOKSOY G., et al.
57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, Atina, Greece, 27 - 29 September 2018, pp.558
- XXX. **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, Turkey, 7 - 10 March 2018, vol.1, no.1, pp.46
- XXXI. **Genetic Investigation in Parkinson Disease.**
Tepgeç F., Bilgiç B., Toksoy G., Demirtaş Tatlıdere A., Tüfekçioğlu Z., Şahin İ., Hanağası H. A. , Gürvit İ. H. , Uyguner Z. O. , Başaran S.
Erciyes Medical Genetics Days 2018, Kayseri, Turkey, 7 - 10 March 2018, vol.1, no.1, pp.52
- XXXII. **Molecular Genetic diagnostic efficiency of targeted next generation sequencing on "disorders of sex development**
Toksoy G., Agayev A., Poyrazoğlu Ş., Avcı Ş., Karaman B., Yavaş Abalı Z., Baş F., Darendeliler F. F. , Başaran S., Uyguner Z. O.
Erciyes Medical Genetics Days 2018, Kayseri, Turkey, 7 - 10 March 2018, vol.1, no.1, pp.51
- XXXIII. **PrimerKoenzim Q10 eksikliği-6 (COQ10D6), Olgu Sunumu**
Yürük Yıldırım Z. N. , Nayır A. N. , Uyguner Z. O. , Toksoy G., Yavuz S., Altunoğlu U., Türkkan Ö. N. , Sevinç B., Gökçay G. F. , Kürkcü D., et al.
4. Çocuk Nefroloji Olgu Panayırı, İzmir, Turkey, 3 - 04 November 2017, pp.4

- XXXIV. **The Application of array CGH for Monogenic Disorders; Clinical and Molecular Cytogenetic Characterization of Twenty Patients.**
KARAMAN B., NAJAFLI A., Toksoy G., KAYSERİLİ KARABEY H., BAŞARAN S.
European Cytogenetic Conference, Floransa, Italy, 29 June - 02 July 2017, pp.8
- XXXV. **Nadir görülen konjenital adrenal hiperplazi nedeni: 17-hidroksilaz eksikliği tanılı vakalarımızın klinik ve genetik bulguları, izlem özellikleri.**
Toksoy G.
XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, 2017, Antalya, Turkey, 26 - 30 April 2017, vol.1, no.1, pp.61
- XXXVI. **. Duchenne/Becker Müsküler Distrofi' sinden etkilenmiş olgularda DMD gen mutasyonlarının MLPA ve yeni nesil dizileme teknolojisi ile araştırılması.**
Toksoy G.
XII. Tıbbi Genetik Kongresi 2016, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016, vol.2, no.1, pp.125
- XXXVII. **Klinik NGS Uygulamalarında Ion Torrent**
Toksoy G.
5. Next Generation Sequencing Hibrid Kurs , İstanbul, Turkey, 4 - 07 May 2016, vol.1, no.1, pp.1
- XXXVIII. **Nonklasik konjenital adrenal hiperplazi hastalarının genotip ve fenotip özellikleri**
Abalı S., Akcan N., Toksoy G., Baş F., Güran T., Atay Z., Uyguner Z. O. , Altunoğlu U., Baş S., Haliloğlu B., et al.
38. Pediatri Günleri ve 17. Pediatri Hemşireliği Günleri, İstanbul, Turkey, 3 - 06 April 2016, vol.1, no.1, pp.95
- XXXIX. **Fanconi Anemisi olgularda ilişkili genlerin yeni nesil dizileme teknolojisi ile araştırılması**
Bagirova G., Toksoy G., Uyguner Z. O. , Başaran S., Avcı Ş., Altunoğlu U., Kayserili Karabay H.
3. Metabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 10 - 12 March 2016, vol.1, no.1, pp.65
- XL. **Erken Başalayan Alzheimer Hastalığında PSEN1 ve APP Gen Mutasyonlarının Araştırılması**
Tepgeç F., Bilgiç B., Toksoy G., Demirtaş Tatlıdede A., Tüfekçioğlu Z., Hanağası H. A. , Gürvit İ. H. , Uyguner Z. O. , Başaran S.
Uluslararası katkılı 'Gevher Nesibe Günleri' 2016, Kayseri, Turkey, 11 - 13 February 2016, vol.38, no.1, pp.36
- XLI. **The evaluation of AR and SRD5A2 gene mutations in 87 patients with 46, XY DSD children in Turkey**
Akcan N., Toksoy G., Uyguner Z. O. , Saka N., Altunoğlu U., Yavaş Abalı Z., Genens M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Bundak R., et al.
54th Annual Meeting of the ESPE, Barcelona, Spain, 01 October 2015 - 03 October 2019, vol.84, no.1, pp.203
- XLII. **CYP11B1 gene mutations in patients congenital adrenal hyperplasia in Turkey**
Baş F., Ergun-Longmire B., Saka N., Toksoy G., Uyguner Z. O. , Poyrazoğlu Ş., Ahmed S., Cobb E., Altunoğlu U., Bundak R., et al.
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Barcelona, Spain, 30 September - 03 October 2015, vol.84, no.1, pp.315
- XLIII. **Homozygous and Compound Hetrozygous Mutation in 3 Turkish Family with Jervell and Lange-Nielsen Syndrome**
Temel Ş. G. , Toksoy G., Uysal F., Bostan O., Evke E., Uyguner Z. O. , Kayserili Karabay H., Çil E.
European Human Genetics Conference 2015, Glasgow, United Kingdom, 6 - 09 June 2015, vol.1, no.1, pp.122-123
- XLIV. **CYP21A2 gene aberrations in patients with non classical congenital adrenal hyperplasia**
Akcan N., Uyguner Z. O. , Toksoy G., Baş F., Altunoğlu U., Poyrazoğlu Ş., Saka N., Bundak R., Kayserili Karabay H., Darendeliler F. F.
Endocrine Society's 97th Annual Meeting and Expo, California, United States Of America, 5 - 08 March 2015, vol.36, no.1, pp.1
- XLV. **Genotype and phenotype characteristics of patients with nonclassical congenital adrenal hyperplasia due to 21-hydroxylase deficiency**
Akcan Tombalak N., Toksoy G., Uyguner Z. O. , Karakılıç Özturan E., Aydın B., Baş F., Saka N., Poyrazoğlu Ş., Bundak R., Kayserili Karabay H., et al.
53 rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Dublin, Ireland, 18 - 20 September 2014, vol.82, no.1, pp.176-177
- XLVI. **Clinical features and genetic analyses of type III hereditary angioedema patients**
Gelincik A., Unal D., Demirturk M., Olgac M., Demir S., Toksoy G., Karaman V., Uyguner O., Colakoglu B., Buyukozturk

S.

European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology Congress, Copenhagen, Denmark, 7 - 11 June 2014, vol.69, pp.483-484

- XLVII. **Homozygous SHOX gene deletion detected by array CGH in a girl with langer mesomelic dysplasia**
Karaman B., Satkın N., Altunoğlu U., Toksoy G., Kayserili Karabay H., Uyguner Z. O. , Başaran S.
European Human Genetics Conference 2014, Milan, Italy, 31 May - 03 June 2014, vol.22, no.1, pp.404
- XLVIII. **Molecular Diagnostic Algorithm of Syndromic Craniosynostosis**
Karaman V., Toksoy G., Avcı Ş., Karaman B., Altunoğlu U., Başaran S., Kayserili Karabay H., Uyguner Z. O.
European Human Genetics. Conference 2014, Milan, Italy, 31 May - 03 June 2014, vol.22, no.1, pp.215
- XLIX. **Novel alteration in AMPD2 gene segregates with non-syndromic intellectual disability linked to MRT4 locus, conjointly responsible from Pontocerebellar hypoplasia**
Uyguner Z. O. , Üstek D., Toksoy G., Görmez Z., Hacıoğlu O., Sağıroğlu M., Başaran S., Kayserili Karabay H.
European Human Genetics Conference 2014, Milan, Italy, 31 May - 03 June 2014, vol.22, no.1, pp.140
- L. **HBB gene mutation spectrum of beta-thalassemia patients from Turkey.**
Toksoy G., Karakaş Z., Kayserili Karabay H., Karaman V., Başaran S., Uyguner Z. O.
European Human Genetics Conference 2014, Milan, Italy, 31 May - 03 June 2014, vol.22, no.1, pp.140
- LI. **Joubert sendromu tanılı olguda çoğul hipofiz hormon eksikliği**
Akcan Tombalak N., Altunoğlu U., Toksoy G., Poyrazoğlu Ş., Uyguner Z. O. , Baş F., Kayserili Karabay H., Bundak R., Saka N., Darendeliler F. F.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-6, , 2014, İzmir, Turkey, 18 - 19 April 2014, vol.1, no.1, pp.6
- LII. **Prematür Ovarian Yetmezliği olan kadında sitogenetik analiz sonuçları**
Geçkinli B. B. , Toksoy G., Sayar C., Yeşil G., Karaman A., Aydın H., Devranoğlu B.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 2013, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, vol.1, no.1, pp.30
- LIII. **Tip III Hereditör Anjiödem Hastalarının Klinik ve Genetik Özelliklerinin Analizi**
GELİNCİK A., ÜNAL D., DEMİRTÜRK M., OLGAÇ M., DEMİR S., TOKSOY G., KARAMAN V., UYGUNER Z. O. , ÇOLAKOĞLU B., BÜYÜKÖZTÜRK S.
XX. Ulusal Allerji ve Klinik immunoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 2 - 06 November 2013, pp.51
- LIV. **Molecular Test Results of Syndromic Craniosynostosis Patients: genotype-phenotype correlations**
Karaman V., Altunoğlu U., Toksoy G., Karaman B., Kayserili Karabay H.
European Human Genetics Conference 2013, Paris, France, 8 - 11 June 2013, vol.21, no.1, pp.99
- LV. **Is Arg5 in HOXDNA binding domain of HOXB1 hot spot for congenital facial paralysis mimicking Moebius syndrome?**
Uyguner Z. O. , Özgür H., Altunoğlu U., Toksoy G., Başaran S., Bokhoven H. V. , Kayserili Karabay H.
European Human Genetics Conference 2013, Paris, France, 8 - 11 June 2013, vol.21, no.1, pp.98
- LVI. **Microcephaly and Blepharophimosis in a girl with 46,XX,ins(6;3)(q23;q27q21)**
Toksoy G., Yeşil Sayın G., Sayar C.
European Human Genetics Conference 2012, Nuremberg, Germany, 23 - 26 June 2012, vol.20, no.1, pp.121
- LVII. **Novel indel mutation in CDMP1 gene is associated with brachydactyly type C in a four generation Turkish family**
Uyguner Z. O. , Kocaoğlu M., Toksoy G., Başaran S., Kayserili Karabay H.
European Human Genetics Conference 2012, Nuremberg, Germany, 23 - 26 June 2012, vol.20, no.1, pp.295
- LVIII. **Indications for Fetal Karyotyping and Ultrasonographic Findings in Common Trisomies; Alterations in over 2 Decades**
Başaran S., Karaman B., Aytan M., Toksoy G., Kalelioğlu İ. H. , Has R., Aydın K., Ermiş H., Kayserili H., Dehgan T., et al.
European Human Genetics Congress 2012, Nuremberg, Germany, 23 - 26 June 2012, pp.147-148
- LIX. **The Efficiency Of Multiplex Ligation-Dependent Probe Amplification Technique In The Diagnosis Of Fetal Chromosomal Abnormalities**
Toksoy G., Karaman B., Uyguner Z. O. , Yılmaz K., Has R., Kayserili H., Başaran S.
European Human Genetics Conference 2012, Nuremberg, Germany, 23 - 26 June 2012, pp.150

- LX. How to approach lissencephaly/subcortical band heterotopia spectrum.**
Aslanger A. D. , Toksoy G., Kayserili Karabey H., Karaman B., Başaran S., Uyguner Z. O.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, pp.13
- LXI. A Case With Terminal Deletion On Long Arm Of Chromosome 1**
Sayar C., Toksoy G., Laleli Şahin E., Türköver B. B. , Duman N., Yeşil G., Demirel B., Sarak K.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 2010, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, no.1, pp.36-37
- LXII. Molecular analysis of the PROP1 gene in the cohort of Turkish patients with Combined Pituitary Hormone Deficiency**
Uyguner Z. O. , Toksoy G., Baş F., Darendeliler F. F. , Aycan Z., Çetinkaya E., Berberoğlu M., Silkar Z., Yüksel B., Darcan Ş., et al.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 2010, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, no.1, pp.96
- LXIII. A Identification Of 18q12.2-q21.1 Deletion : A case Report**
Duman N., Toksoy G., Laleli Şahin E., Sayar C., Türköver B. B. , Yeşil Şensoy G., Turan S., Baran E., Tükün F. A.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 2010, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, no.1, pp.37
- LXIV. Novel De Novo Splice Site Mutation İn EFNB1 Gene Cause Craniofrontonasal Syndrome**
Özgür H., Toksoy G., Altunoğlu U., Kayserili H., Başaran S., Uyguner Z. O.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 2010, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, no.1, pp.25
- LXV. A Case Report With A Rare 8p Duplication**
Yeşil G., Sayar C., Toksoy G., Türköver B. B. , Duman N., Demir Ü., Güngörmüş S., Deniz E.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 2010, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, no.1, pp.37
- LXVI. A Case With Duplication 2q**
Toksoy G., Türköver B. B. , Laleli Şahin E., Yeşil G., Sayar C., Duman N., Şimşek E., Deniz E., Tükün F. A.
. 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 2010, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, no.1, pp.37
- LXVII. Interstitial deletion 4q due to a complex rearrangement involving chromosomes 1, 2, 4, 8, 14 and 16**
Toksoy G., ROETHLISBERGER B., TUERKOEVEVER B., SAYAR C., HUBER A., MINY P.
7th European Cytogenetics Conference, Stockholm, Sweden, 4 - 07 July 2009, vol.17, pp.195-196
- LXVIII. Moebius sendromu ile 13q11.2-q13.3 kromozomal bölgesi ilişkisinin delesyon haritalaması yöntemi ile incelenmesi**
Üzümcü A., Toksoy G., Candan Ş., Uyguner Z. O. , Karaman B., Eriş H., Tath B., Kayserili H., Geçkinli B., Yüksel Apak M., et al.
8. uluslararası katılımlı Ulusal Genetik Kongresi, 2008, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, vol.1, no.1, pp.198
- LXIX. The proportion of various types of chromosome anomalies detected in amniotic fluid samples; The results of a series with 17655 cases**
Basaran B., Toksoy G., Karaman B., Aytan M., Engur A., Kalelioglu H. I. , Has R., Ermis H., Aydınli K., Yuksel A.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.254-255
- LXX. A prenatal case of a 46,XX[44]/48,XX,+2XMAR[11].ish(D14Z1/D22Z1+,WCP+)mat karyotype, with marker chromosome effects on the phenotypes in three generations**
Sayar S., Toksoy G., Turkoever B., Yardimci T., Sahinoglu Z.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.122
- LXXI. Unusual prenatal case with multiple marker chromosomes**
Toksoy G., TURKOVER B., SAYAR C., SOYLEMEZ M. A. , YARDIMCI T., TARHAN N., CESUR S., ULUDOGAN M.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.127
- LXXII. Case presentation: the pregnancy of a Down syndrome mother**
YARDIMCI T., TURKOVER B., SAYAR C., Toksoy G., ULUDOGAN M., TANDOĞAN B.

- 6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.126
- LXXIII. **Biyokimyasal Tarama Testlerinde Amniyotik Sıvıda Saptanan Kromozom Anomalileri**
Aytan M., Engür A., Özkan K., Toksoy G., Dehgan T., Başaran S.
VII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, vol.1, no.1, pp.134
- LXXIV. **Doğal ve ICSIgebelik kayıplarında kromozom anomalileri**
Toksoy G., Engür A., Kırgız M., Özkan K., Dehgan T., Başaran S.
VII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.77
- LXXV. **45,X[9]/46,X,idic(Y)(q11.2)[36] Karyotipine Sahip Bir Olgu**
Sayar C., Toksoy G., Söylemez M. A. , Berkil H., Yılmaz K., Türköver B.
VII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.72
- LXXVI. **A case of intrachromosomal insertion on chromosome 7 involving five breakpoints.**
Toksoy G., Türköver B. B. , Sayar C., Söylemez M. A. , Yardımcı T., Giray A.
European Human Genetics Conference, 2006, Amsterdam, Netherlands, 6 - 09 May 2006, vol.14, no.1, pp.179
- LXXVII. **A new syndrome? A case report with short broad terminal phalanges**
Söylemez M. A. , Sayar C., Türköver B. B. , Toksoy G., Yardımcı T., Giray A.
European Human Genetics Conference, 2006, Amsterdam, Netherlands, 6 - 09 May 2006, vol.14, no.1, pp.156
- LXXVIII. **Fetal kromozom analizlerinde saptanan marker kromozomlar**
Karaman B., Aytan M., Yılmaz K., Toksoy G., Önal E. P. , Kayserili Karabay H., Yüksel Apak M., Başaran S.
Fetal Tıp Prenatal Tanı Kongresi Maternal Fetal Tıp ve Perinatoloji Derneği Fetal tıp Prenatal Çalışma Grubu, Fetal Tıp Prenatal Tanı 2005 Kongresi , Antalya, Turkey, 30 April - 02 May 2005, vol.1, no.1, pp.109
- LXXIX. **Fetal Kromozom Anomalilerinin Sınıflandırılması;6926 Amniyotik Sıvı Örneği Sonuçları**
Toksoy G., Engür A., Aytan M., Ghanbari A., Özkan K., Dehgan T., Cenani A., Başaran S.
VI. Ulusal prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi- 2004, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, vol.1, no.1, pp.74
- LXXX. **6926 Amniyotik Sıvı Örneği Sitogenetik Sonuçları**
Toksoy G., Engür A., Aytan M., Ghanbari A., Özkan K., Dehgan T., Cenani A., Başaran S.
. VI. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.25
- LXXXI. **A case report: Amyoplasia "Classical artrogryposis"**
Yardımcı T., Sayar C., Toksoy G., Sarak K., Alkanat F., Şen A.
V. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, vol.1, no.1, pp.9
- LXXXII. **"Fetal Karyotip analizinde saptanan marker kromozomların aydınlatılması: 20 olgunluk seri sonuçları"**
Karaman B., Ghanbari A., Engür A., Aytan M., Yılmaz K., Toksoy G., Kayserili Karabay H., Yüksel Apak M., Başaran S.
V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, 2002 , Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, vol.1, no.1, pp.3
- LXXXIII. **Okulo-Aurikulo-Vertebral Spektrum' a Uyan Bir Olgu**
Türköver B., Toksoy G., Sayar C.
IV.Ulusal Prenatal Tanı ve Genetik Kongresi, 2000, İzmir, Turkey, 3 - 06 May 2000, vol.1, no.1, pp.145
- LXXXIV. **Identification of de novo structural chromosome abnormalities using "Chromoprobe Multiprobe" slide technique,"**
Toksoy G., Aytan M., Kılıç G., Karaman B., Başaran S., Yüksel Apak M.
Second European Cytogenetics Conference, 1999, Vienna, Austria, 3 - 09 June 1999, vol.1, no.1, pp.159
- LXXXV. **De Novo Kromozom Anomalilerinin Tanısında Yeni Bir Sistem "Chromoprobe Multiprobe"**
Kılıç G., Karaman B., Başaran S., Toksoy G., Hacıhanefioğlu S., Yüksel Apak M.
3. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, 1998, Muğla, Turkey, 26 - 30 April 1998, vol.1, no.1, pp.116
- LXXXVI. **Zeynep Kamil Hastanesi İlk Yıl Kromozom Analiz Sonuçları**
Toksoy G., Uludoğan M., Özden S., Kuyumcuoğlu U., Cantekin D., Başaran S.
3. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi- 1998 , Muğla, Turkey, 26 - 30 April 1998, vol.1, no.1, pp.111

Supported Projects

YEŞİL SAYIN G., GÜLEÇ Ç., ASLANGER A. D. , SALMAN S. B. , DURMAZ D., TOKSOY G., AVCI F., Project Supported by Higher

Education Institutions, Tıbbi Genetik Anabilim Dalında Değerlendirilen Olguların Retrospektif Analizi, 2021 - Continues
ASLANGER A. D. , GEDİKBAŞI A., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., UYGUNER Z. O. , YAVUZ B. T. , KINA B. G. , Project Supported
by Higher Education Institutions, Fenilketonüri, Fruktoz 1-6bifosfataz eksikliği, Herediter Fruktoz İntoleransı,
Galaktozemi, Krabbe ve Propiyonik Asidemi hastalığına sahip olgularda büyük delesyon ve duplikasyon tipi
mutasyonlarının dışlanması, 2021 - Continues
BAYRAK A. E. , ASLANGER A. D. , DİNDAR A., TOPALOĞLU P., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., ŞİRİN İNAN N. G. , BEBEK N.,
BAYKAL B., BİLGE A. K. , et al., Project Supported by Higher Education Institutions, Yeni Nesil Dizileme Tekniği İle Ani
Ölüm Riski Yüksek Olan Nöro-Kardiyolojik Kanalopatilerin Moleküler Patogenezinin Araştırılması, 2021 - Continues
KARAMAN B., TOKSOY G., NAJAFI A., Project Supported by Higher Education Institutions, Boy Kısaldığının Genetik
Etiyolojisinin Araştırılması, 2017 - 2018
UYGUNER Z. O. , AGHAYEV A., TOKSOY G., Project Supported by Higher Education Institutions, Cinsiyet Gelişim
Bozuklukları İle İlişkili Genlerin Yeni Nesil Dizileme Tekniği İle Araştırılması, 2017 - 2018
UYGUNER Z. O. , TEPGEÇ F., TOKSOY G., TOKSOY G., Project Supported by Higher Education Institutions, Parkinson
Hastalığı İle İlişkili Bilinen Genlerin Hedefli Gen Paneli Ve Yeni Genlerin Tüm Ekzom Analizleri İle Araştırılması, 2016 -
2018
UYGUNER Z. O. , SEVİNÇ B., TOKSOY G., Project Supported by Higher Education Institutions, Subkortikal Enfarkt ve
Lökoensefalopati ile giden Serebral Arteriyopati CADASILCARASIL hastalığı ile ilişkili NOTCH3 ve HTRA1 gen
mutasyonlarının araştırılması, 2016 - 2018
KARAMAN B., BAŞARAN S., UYGUNER Z. O. , ALTUNOĞLU U., AVCI Ş., TOKSOY G., KAYSERİLİ H., HEİDARGHOLİZADEH S.,
KUMBASAR G., SATKIN B. N. , et al., Project Supported by Higher Education Institutions, The Application of array CGH for
Monogenic Disorders Clinical and Molecular Cytogenetic Characterizations of Twenty Patients, 2017 - 2017
TÜYSÜZ B., ULUDAĞ ALKAYA D., GÜNEŞ N., TOKSOY G., UYGUNER Z. O. , Project Supported by Higher Education
Institutions, Clinical and molecular findings in Turkish patients with MPS IV, 2017 - 2017
TOKSOY G., BAGİROVA G., ALTUNOĞLU U., PARMAN F. Y. , UYGUNER Z. O. , OFLAZER Z. P. , AVCI Ş., YAPICI Z., AGHAYEV A.,
DURMUŞ TEKÇE H., et al., Project Supported by Higher Education Institutions, 32 novel pathogenic sequence variants in
253 DMD/BMD patients from Turkey, 2017 - 2017
UYGUNER Z. O. , AGHAYEV A., TOKSOY G., CELKAN T. T. , TÜYSÜZ B., BAŞARAN S., ULUDAĞ ALKAYA D., Project Supported
by Higher Education Institutions, Türkiye'den 11 Fanconi anemili olguda ilişkili genlerde mutasyonların araştırılması,
2017 - 2017
UYGUNER Z. O. , TOKSOY G., Project Supported by Higher Education Institutions, RADİYAL İŞIN DEFEKTLERİNİN KLİNİK
SINIFLANDIRMASI VE ETYOPATOGENEZİNİN ARAŞTIRILMASI, 2015 - 2016
UYGUNER Z. O. , TOKSOY G., Project Supported by Higher Education Institutions, Fankoni Anemili olgularda ilişkili
genlerin yeni nesil dizileme teknolojisi ile taranması ve mutasyonların saptanması, 2015 - 2016
ORAL E., KARAMAN B., BAŞARAN S., UYGUNER Z. O. , TOKSOY G., SOFIYEVA N., Project Supported by Higher Education
Institutions, Prematür Ovaryan Yetmezliğinde Genetik Etiyoloji, 2013 - 2016
Kayserili Karabay H., Toksoy G., Uyguner Z. O. , Karaman B., FP1 Project, Kraniofasiyal Malformasyonlara Klinik ve
Genetik Yaklaşım II , 2012 - 2016
TOKSOY G., Project Supported by Higher Education Institutions, Familial microdeletion of 3 Mb at 22q11.2 with unusual
phenotype, 2013 - 2013
TOKSOY G., Project Supported by Higher Education Institutions, FETAL KROMOZOM ANOMALİLERİNİN TANISINDA
MULTIPLEX LIGATION-DEPENDENT PROBE AMPLIFICATION TEKNİĞİNİN ETKİNLİĞİNİN ARAŞTIRILMASI, 2012 - 2012
TOKSOY G., EU Framework Program Project, Kraniofasiyel Malformasyonlara Klinik ve Bilimsel Yaklaşım, 2009 - 2012
BAŞARAN S., TOKSOY G., Project Supported by Higher Education Institutions, 13. Kromozomun q12.2-q13 Bölgesinin
Moebius Sendromu ile Olan İlişkisinin Araştırılması, 2007 - 2011

Memberships / Tasks in Scientific Organizations

Tıbbi Genetik Derneği, Member, 1999 - Continues

Scientific Refereeing

GAZİ MEDICAL JOURNAL, National Scientific Refreed Journal, October 2020

Experimed, Other Journals, July 2020

TUBITAK Project, 1512 - Progressive Support Program for Entrepreneurship, Osman Türkyılmaz, Turkey, April 2017

TUBITAK Project, 1511 - TUBITAK Priority Fields Research Technology Development and Innovation PDP, MEDSANTEK

LAB MALZ. SAN TİC LTD. ŞTİ., Turkey, July 2014

TUBITAK Project, December 2013

Edit Congress and Symposium Activities

13. "Uluslararası Katılımlı" Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Invited Speaker, Antalya, Turkey, 2018

Kişiselleştirilmiş Tıp ve Moleküler Tanı Sempozyumu ve Biyoinformatik Analizlerin Simülasyon Kursu , Invited Speaker, İstanbul, Turkey, 2018

Erciyes Medical Genetic Days, Invited Speaker, Kayseri, Turkey, 2018

Ion World Tour, Next Generation Sequencing, Attendee, Moskva, Russia, 2015

Citations

Total Citations (WOS):223

h-index (WOS):10

Non Academic Experience

Other Public Institution, Zeynep Kamil Eah, Sitogenetik Laboratuvarı

Other Public Institution, Sağlık Bakanlığı Hastaneleri