

Prof. Müge SAYİTOĞLU

Personal Information

Office Phone: [+90 212 414 2200](tel:+902124142200) Extension: 33312

Email: mugeay@istanbul.edu.tr

Web: <http://aves.istanbul.edu.tr/mugeay/>

Address: DETAE Kat:2 Genetik AD

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0002-8648-213X

Publons / Web Of Science ResearcherID: B-6578-2015

Yoksis Researcher ID: 54158

Education Information

Doctorate, Istanbul University, Health Sciences Institute, Genetik, Turkey 1997 - 2002

Postgraduate, Istanbul University, Health Sciences Institute, Genetik, Turkey 1993 - 1996

Undergraduate, Istanbul University, Tibbi Biyolojik Bilimler Bölümü, Turkey 1989 - 1993

Foreign Languages

English, B2 Upper Intermediate

Dissertations

Doctorate, CYP1A1, CYP2D6, CYP2E1, GSTT1 ve GSTM1 gen polimorfizmlerinin akut lösemi etiyolojisindeki rollerinin saptanması, Istanbul University, Health Sciences Institute, Genetik, 2002

Postgraduate, 0-12 yaş Türk çocukların serum karnitin düzeyleri, Istanbul University, Health Sciences Institute, Genetik, 1993

Research Areas

Medicine, Health Sciences, Fundamental Medical Sciences, Medical Biology, Life Sciences, Molecular Biology and Genetics, Genetic Disorders, Genetic Engineering, Genomics, Molecular Biology of Cancer, Natural Sciences

Academic Titles / Tasks

Professor, Istanbul University, Aziz Sancar Institute of Experimental Medicine, Department of Genetics, 2017 - Continues

Associate Professor, Istanbul University, Aziz Sancar Institute of Experimental Medicine, Department of Genetics, 2011 - Continues

Research Assistant, Istanbul University, Aziz Sancar Institute of Experimental Medicine, Department of Genetics, 1996 - 2002

Academic and Administrative Experience

Assistant Director of the Institute, İstanbul University, Health Sciences Institute, 2019 - Continues

İstanbul Üniversitesi, Detae, Genetik , 2014 - Continues

İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstisüsü-Bioşaglık Bilişimi Programı, Bioşaglık Bilişimi Programı, 2012 - Continues

İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü-Genetik , 2011 - Continues

Courses

Cancer Genetics, Doctorate, 2019 - 2020, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2012 - 2013

Molecular Hematology, Doctorate, 2018 - 2019, 2016 - 2017

Developmental Genetics, Doctorate, 2018 - 2019

Medical genetics, Undergraduate, 2015 - 2016

Moleküler Genetik, Postgraduate, 2014 - 2015

Advising Theses

Sayitoğlu M., Yeni Tanı Akut Lenfoblastik Lösemi Hastalarının RNA Dizileme Analizleriyle Risk Sınıflandırması, Doctorate, E.SUN(Student), 2023

Sayitoğlu M., Bifenotipik akut lösemi hastalarının genetik karakterizasyonu, Doctorate, F.KÜÇÜKCANKURT(Student), 2022

Sayitoğlu M., Primer immün yetersizlik hastalarında belirlenen yeni varyantların validasyonu, Postgraduate, M.SARITAŞ(Student), 2022

Sayitoğlu M., Kronik miyeloid lösemi hastalarında farklı T(9;22) kırıklarının tespiti ve tedavi yanıtı ile ilişkisinin araştırılması, Postgraduate, M.ORDU(Student), 2022

Sayitoğlu M., İnsan bağırsak mikrobiyotasının farklı DNA izolasyon yöntemleri kullanılarak incelenmesi, Postgraduate, E.AVCI(Student), 2022

Sayitoğlu M., Pediatrik akut lenfoblastik lösemili hastalarda prognostik moleküller belirteçlerin analizi, Postgraduate, E.KIRAT(Student), 2021

Sayitoğlu M., Erbilgin Y., AKUT LÖSEMI HASTALARINDA “ZINC FINGER PROTEIN 384” (ZNF384) GENİ FÜZYONLARININ TESPİTİ, Postgraduate, T.Sudutan(Student), 2019

SAYİTOĞLU M., PRİMER İMMÜN YETMEZLİK HASTALARINDA TREC/ KREC ANALİZİ İLE T VE B HÜCRE GELİŞİMİ KONTROLÜ, Postgraduate, G.Şentürk(Student), 2019

SAYİTOĞLU M., Primer İmmun Yetmezliklerde Genetik Alt Yapının Yeni Nesil Dizileme Yöntemi ile Belirlenmesi, Doctorate, S.Firtına(Student), 2016

SAYİTOĞLU M., Akut Lenfoblastik Lösemi hücre serilerinde miR-223 ile SnoN/SKIL geni arasındaki ilişkinin fonksiyonel olarak incelenmesi., Postgraduate, O.Taşar(Student), 2016

SAYİTOĞLU M., Pediatrik T-ALL Hastalarında PTEN ve AKT gen mutasyonlarının derin dizileme ile analizi, Postgraduate, F.Tozan(Student), 2016

SAYİTOĞLU M., ALL Hücre serilerinde WNT sinyal ileti yolağının yeni nesil RNA dizilemesi ile incelenmesi, Postgraduate, E.Güngörüler(Student), 2016

SAYİTOĞLU M., ALL Hastalarına ait tüm genom ekspresyon datasında regülatör miRNA ları saptanması ve validasyonu, Postgraduate, K.Khudzaev(Student), 2016

Jury Memberships

Doctoral Examination, Emrah Yücesan-yeterlilik, İstanbul Üniversitesi, DETAЕ, July, 2013

Doctoral Examination, Sinem Firtına-yeterlilik, İstanbul Üniversitesi, DETAЕ, July, 2013

Doctorate, Kudret Esen Gümüşlü-doktora bitirme, Kocaeli Üniversitesi, March, 2013

Post Graduate, İlker Karacan-YL bitirme, İstanbul Üniversitesi, DETAЕ, July, 2012

- Doctoral Examination, Doktora Yeterlilik Sınavı, Kocaeli Üniversitesi, April, 2012
Doctoral Examination, Doktora Yeterlilik Sınavı, Kocaeli Üniversitesi, April, 2012
Doctorate, Özden Hatırna NG-Doktora tez bitirme, İstanbul Üniversitesi, DETAЕ, March, 2012
Post Graduate, Funda Karakurt-YL bitirme, İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji, September, 2011
Post Graduate, Emrah Yücesan-YL bitirme, İstanbul Üniversitesi, DETAЕ, July, 2011

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. A novel germline Pregnane X Receptor (PXR) variant predisposing to Hodgkin lymphoma in two siblings.
Khodzhaev K., Sudutan T., Erbilgin Y., Saritas M., Yegen G., Bozkurt C., Sayitoglu M., Kebudi R.
European journal of medical genetics, vol.72, pp.104975, 2024 (SCI-Expanded)
- II. Mediterranean Journal of Hematology and Infectious Diseases
Qipa E., Acar M., Bozkurt S., Buyukdogan M., Sonmez H. B., Sayitoglu M., Erbilgin Y., Karakaş Z., Hancer V. S.
MEDITERRANEAN JOURNAL OF HEMATOLOGY AND INFECTIOUS DISEASES, no.1, 2023 (SCI-Expanded)
- III. Impact of TP53 gene variants on prognosis and survival of childhood acute lymphoblastic leukemia.
Firtina S., Erbilgin Y., Hatirnaz Ng O., Karaman S., Karakas Z., Celkan T. T., Gelen S. A., Yildirmak Y., Ozbek U., Sayitoglu M.
Scandinavian journal of clinical and laboratory investigation, vol.83, no.3, pp.187-193, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. Perception and management of cancer predisposition in pediatric cancer centers: A European-wide questionnaire-based survey
Lazic J., Haas O. A., Özbeğ U., Ripperger T., Byrjalsen A., Te Kronnie G., Sayitoğlu M., Ng O. H., Agaoglu N. B., Erbilgin Y., et al.
Pediatric Blood and Cancer, vol.70, no.5, 2023 (SCI-Expanded)
- V. A Genetic Assessment of Dopamine Agonist-Induced Impulse Control Disorder in Patients with Prolactinoma.
Sahin S., Sudutan T., Kavla Y., Durcan E., Özogul Y. Y., Poyraz B. C., Sayitoglu M., Ozkaya H. M., Kadioglu P.
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. Somatic hypermutation defects in two adult hyper immunoglobulin M patients
YILMAZ H., Firtina S., Saritas M., Sayitoglu M., AR M. C.
IMMUNOLOGIC RESEARCH, vol.70, no.6, pp.811-816, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. Prognostic evidence of LEF1 isoforms in childhood acute lymphoblastic leukemia
Erbilgin Y., Ng O. H., Firtina S., Kucukcankurt F., Karakas Z., Celkan T., Gelen S. A., Khodzhaev K., Sayitoglu M.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.30, no.SUPPL 1, pp.404, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. Determining T and B Cell development by TREC/KREC analysis in primary immunodeficiency patients and healthy controls.
Şentürk G., Ng Y. Y., Eltan S. B., Başer D., Oğulur I., Altındirek D., Firtina S., Yılmaz H., Kocamış B., Kiykim A., et al.
Scandinavian journal of immunology, vol.95, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. Primary antibody deficiencies in Turkey: molecular and clinical aspects.
Firtina S., Ng Y. Y., Ng O. H., Kiykim A., Ozek E., Kara M., Aydiner E., Nepesov S., Camcioglu Y., Sayar E. H., et al.
Immunologic research, vol.70, no.1, pp.44-55, 2022 (SCI-Expanded)
- X. Zinc finger protein 384 (<i>ZNF384</i>) impact on childhood mixed phenotype acute leukemia and B-cell precursor acute lymphoblastic leukemia.
Sudutan T., Erbilgin Y., Hatirnaz Ng O., Karaman S., Karakas Z., Kucukcankurt F., Celkan T., Timur C., Ozdemir G. N., Hacisalihoglu S., et al.
Leukemia & lymphoma, vol.63, no.12, pp.2931-2939, 2022 (SCI-Expanded)
- XI. Dasatinib-related pleural effusion and lymphocytosis rates are different between adult and pediatric patients with Philadelphia chromosome-positive leukemias: Are age and comorbidities only to blame?
Leukemia & lymphoma, vol.63, no.12, pp.2931-2939, 2022 (SCI-Expanded)

- Kılıçaslan N. A., Börekçi Ş., Özdemir G. N., Sayitoğlu M., Eşkazan A. E.
Expert review of respiratory medicine, vol.16, pp.849-852, 2022 (SCI-Expanded)
- XII. **Prognostic evidence of LEF1 isoforms in childhood acute lymphoblastic leukemia**
Erbilgin Y., Hatırnaz Ng O., Can I., Firtina S., Kucukcankurt F., Karaman S., Karakas Z., Celkan T. T., Zengin E., Aylan Gelen S., et al.
INTERNATIONAL JOURNAL OF LABORATORY HEMATOLOGY, vol.43, no.5, pp.1093-1103, 2021 (SCI-Expanded)
- XIII. **G-protein Coupled Estrogen Receptor Expression in Growth Hormone Secreting and Non-Functioning Adenomas.**
Ozkaya H., Sayitoglu M., Comunoglu N., Sun E., Keskin F., Ozata D., Hocaoglu R., Khodzaev K., Firtina S., Tanrıover N., et al.
Experimental and clinical endocrinology & diabetes : official journal, German Society of Endocrinology [and] German Diabetes Association, vol.129, pp.634-643, 2021 (SCI-Expanded)
- XIV. **Metformin reverses the effects of high glucose on human dermal fibroblasts of aged skin via downregulating RELA/p65 expression**
Soydas T., Sayitoglu M., Sarac E. Y., Cinar S., Solakoglu S., Tiryaki T., Sultuybek G. K.
JOURNAL OF PHYSIOLOGY AND BIOCHEMISTRY, vol.77, no.3, pp.443-450, 2021 (SCI-Expanded)
- XV. **Activation-Induced Cytidine Deaminase (AID) and Uracil N-glycosylase (UNG) novel homozygous gene variants in adult hyper-IgM syndrome**
YILMAZ H., Firtina S., Saritas M., AR M. C., SAYITOĞLU M.
EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol.51, pp.374, 2021 (SCI-Expanded)
- XVI. **Expanding the Nude SCID/CID Phenotype Associated with FOXN1 Homozygous, Compound Heterozygous, or Heterozygous Mutations**
Giardino G., Sharapova S. O., Ciznar P., Dhalla F., Maragliano L., Devi A. R. R., Islamoglu C., Ikinciogullari A., Haskologlu S., Dogu F., et al.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.41, no.4, pp.756-768, 2021 (SCI-Expanded)
- XVII. **Mutational landscape of severe combined immunodeficiency patients from Turkey.**
Firtina S., Yin N., Hatırnaz N., Kiykim A., Aydiner E., Nepesov S., Camcioglu Y., Sayar E., Reisli I., Torun S., et al.
International journal of immunogenetics, vol.47, no.6, pp.529-538, 2020 (SCI-Expanded)
- XVIII. **High TUBB2A expression in childhood T-ALL is correlated with the clinical outcome**
Khodzhaev K., Ng O. H., Tuğcu D., Erbilgin Y., Ng Y. Y., Celkan T., Timur C., Karakaş Z., Ozdemir G. N., Yildirmak Y., et al.
INTERNATIONAL JOURNAL OF LABORATORY HEMATOLOGY, vol.42, no.5, pp.581-588, 2020 (SCI-Expanded)
- XIX. **Lymphoma Predisposing Gene in an Extended Family: CD70 Signaling Defect**
Khodzhaev K., Bay S., Kebudi R., Altindirek D., Kaya A., Erbilgin Y., Ng O., Kiykim A., Erol F., Zengin F., et al.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.40, no.6, pp.883-892, 2020 (SCI-Expanded)
- XX. **Copy number variations in adult patients with chronic immune thrombocytopenia.**
Yucesan E., Hatırnaz N., Yalnız F., Yılmaz H., Salihoglu A., Sudutan T., Eskazan A., Ongoren S., Baslar Z., Soysal T., et al.
Expert review of hematology, vol.13, pp.1277-1287, 2020 (SCI-Expanded)
- XXI. **PTEN and AKT1 Variations in Childhood T-Cell Acute Lymphoblastic Leukemia**
Küçükçankurt F., Erbilgin Y., Firtina S., Hatırnaz N., Karakaş Z., Celkan T., Ünvar A., Özbek U., Sayitoğlu M.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, vol.37, no.2, pp.98-103, 2020 (SCI-Expanded)
- XXII. **Prognostic gene alterations and clonal changes in childhood B-ALL**
Erbilgin Y., Firtina S., Mercan S., Ng O. H., Karaman S., Tasar O., Karakas Z., Celkan T. T., Zengin E., Sarperg N., et al.
LEUKEMIA RESEARCH, vol.83, 2019 (SCI-Expanded)
- XXIII. ; **The Role of the Local Bone Marrow Renin-Angiotensin System in Multiple Myeloma**
Sakai B., Sayitoglu M., İstemihan Z., Karan M. A., Erten N., Dogan O., Ozbek U., Genc S., Tasçıoglu C., Kalayoglu-Besisik S.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, vol.36, no.3, pp.178-185, 2019 (SCI-Expanded)
- XXIV. **A Novel FOXN1 Variant Is Identified in Two Siblings with Nude Severe Combined Immunodeficiency**
Firtina S., Cipe F., Ng Y. Y., Kiykim A., Ng O. H., Sudutan T., Aydogmus C., Barış S., Ozturk G., Aydiner E., et al.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.39, pp.144-147, 2019 (SCI-Expanded)

- XXV. Deep sequencing of BCR-ABL1 kinase domain mutations in chronic myeloid leukemia patients with resistance to tyrosine kinase inhibitors
 Erbilgin Y., Eskazan A. E., Ng O. H., Salihoglu A., Elverdi T., Firtina S., Tasar O., Mercan S., Sisko S., Khodzhaev K., et al.
LEUKEMIA & LYMPHOMA, vol.60, pp.200-207, 2019 (SCI-Expanded)
- XXVI. Germline mutations of aryl hydrocarbon receptor-interacting protein (AIP) gene and somatostatin receptor 1-5 and AIP immunostaining in patients with sporadic acromegaly with poor versus good response to somatostatin analogues
 Ozkaya H. M., Comunoglu N., Sayitoglu M., Keskin F. E., Firtina S., Khodzhaev K., Apaydin T., Gazioglu N., Tanriover N., Oz B., et al.
PITUITARY, vol.21, pp.335-346, 2018 (SCI-Expanded)
- XXVII. Prevalence and effect evaluation of FLT3 and NPM1 mutations in acute myeloid leukemia patients in eastern Algeria
 Ayachi O. S., Rezgoun M. L., Sayitoglu M., Altindirek D., Erbilgin Y., Abadı N., Satta D.
UHOD - Uluslararası Hematoloji-Onkoloji Dergisi, vol.28, no.3, pp.169-179, 2018 (SCI-Expanded)
- XXVIII. A novel pathogenic frameshift variant of CD3E gene in two T-B+ NK+ SCID patients from Turkey.
 Firtina S., Ng Y. Y., Ng O. H., Nepesov S., Yesilbas O., Kilercik M., Burtecene N., Cinar S., Camcioglu Y., Özbek U., et al.
Immunogenetics, vol.69, pp.653-659, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIX. Dysregulation of the DKK1 gene in pediatric B-cell acute lymphoblastic leukemia.
 Firtina S., Hatirnaz N. O., Erbilgin Y., Özbek U., Sayitoğlu M.
Turkish journal of medical sciences, vol.47, pp.357-363, 2017 (SCI-Expanded)
- XXX. Aberrant Hypermethylation of APC Tumor Suppressor Gene in Acute Leukemia Patients
 Hatirnaz O. N. G., Firtina S., Erbilgin Y., Özbek U., Sayitoglu M.
UHOD-ULUSLARARASI HEMATOLOJI-ONKOLOJI DERGİSİ, vol.27, pp.1-7, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXI. Clinical Interpretation of Genomic Variations.
 Sayitoğlu M.
Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, vol.33, pp.172-9, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXII. Dysregulation of the DKK1 gene in pediatric B cell acute lymphoblastic leukemia
 Firtina S., HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., ÖZBEK U., SAYITOĞLU M.
Turkish Journal of Medical Sciences, vol.47, no.1, pp.357-363, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXIII. Cytotoxic and apoptotic effects of menadione on rat hepatocellular carcinoma cells.
 Oztopcu-Vatan P., Sayitoglu M., Gunindi M., Inan E.
Cytotechnology, vol.67, pp.1003-9, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXIV. 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., Geltink R. K., Ozbek U., Ozcelik E., et al.
Leukemia research, vol.39, pp.906-12, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXV. A Possible Role for WNT5A Hypermethylation in Pediatric Acute Lymphoblastic Leukemia
 Ng O. H., Firtina S., Can I., Karakas Z., Agaoglu L., Dogru O., Celkan T., Akcay A., Yildirmak Y., Timur C., et al.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, vol.32, pp.127-135, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXVI. Local Renin-Angiotensin system in normal hematopoietic and multiple myeloma-related progenitor cells.
 Uz B., Tatonyan S. C., Sayitoglu M., Erbilgin Y., Hatirnaz O., AKSU S., BÜYÜKAŞIK Y., SAYINALP N., GÖKER H., ÖZCEBE O. İ., et al.
Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, vol.31, no.2, pp.136-42, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXVII. Familial acromegaly due to aryl hydrocarbon receptor-interacting protein (AIP) gene mutation in a Turkish cohort
 Niyazoglu M., Sayitoglu M., Firtina S., Hatipoglu E., Gazioglu N., Kadioglu P.
PITUITARY, vol.17, no.3, pp.220-226, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. Deregulated WNT signaling in childhood T-cell acute lymphoblastic leukemia.

- Ng O. H., Erbilgin Y., Firtina S., Celkan T., Karakas Z., Aydogan G., Turkkan E., Yildirimak Y., Timur C., Zengin E., et al. Blood cancer journal, vol.4, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Parathyroid allotransplantation in rabbits without cultivation**
Can I., Aysan E., Yucesan E., Sayitoglu M., Ozbek U., Ercivan M., Atasoy H., Buyukpinarbasili N., Muslumanoglu M. INTERNATIONAL JOURNAL OF CLINICAL AND EXPERIMENTAL MEDICINE, vol.7, no.1, pp.280-284, 2014 (SCI-Expanded)
- XL. **Local hematopoietic renin-angiotensin system in myeloid versus lymphoid hematological neoplastic disorders.**
Uz B., Tatonyan S. C., Sayitoglu M., Erbilgin Y., Ng O. H., BÜYÜKAŞIK Y., SAYINALP N., AKSU S., GÖKER H., ÖZCEBE O. İ., et al. Journal of the renin-angiotensin-aldosterone system : JRAAS, vol.14, no.4, pp.308-14, 2013 (SCI-Expanded)
- XLI. **Expression analysis and clinical correlation of aquaporin 1 and 4 genes in human hippocampal sclerosis**
Bebek N., Özdemir Ö., Sayitoglu M., Hatirnaz O., Baykan B., Gurses C., Sencer A., Karasu A., Tuzun E., UZUN I., et al. JOURNAL OF CLINICAL NEUROSCIENCE, vol.20, no.11, pp.1564-1570, 2013 (SCI-Expanded)
- XLII. **LOW PLATELET COUNTS AS A PROGNOSTIC MARKER IN ALL TREATMENT IN PLACE OF MRD IN COUNTRIES WITH LIMITED FINANCIAL RESOURCES**
Celkan T., Koka A., Özdemir N., Tuysuz G., Apak H., Erginoz E., Sayitoglu M., Ozbek U. PEDIATRIC BLOOD & CANCER, vol.60, pp.191, 2013 (SCI-Expanded)
- XLIII. **LOCAL HEMATOPOIETIC RENIN-ANGIOTENSIN SYSTEM IN MYELOID VERSUS LYMPHOID HEMATOLOGICAL NEOPLASTIC DISORDERS**
Uz B., Haznedaroglu I., Sayinalp N., Ozcebe O., Buyukasik Y., Goker H., Aksu S., Tatonyan S., Sayitoglu M., Erbilgin Y., et al. HAEMATOLOGICA, vol.98, pp.768, 2013 (SCI-Expanded)
- XLIV. **LOCAL RENIN-ANGIOTENSIN SYSTEM IN NORMAL HEMATOPOIETIC AND MULTIPLE MYELOMA-RELATED PROGENITOR CELLS**
Haznedaroglu I., Uz B., Ozcebe O., Buyukasik Y., Goker H., Aksu S., Sayinalp N., Tatonyan S., Sayitoglu M., Erbilgin Y., et al. HAEMATOLOGICA, vol.98, pp.768, 2013 (SCI-Expanded)
- XLV. **Renin-Angiotensin System (RAS) Expressions in Myeloid Leukemic Cell Lines**
Uz B., Tatonyan S. C., Sayitoglu M., Erbilgin Y., Hatirnaz Ng O., BÜYÜKAŞIK Y., AKSU S., SAYINALP N., GÖKER H., ÖZCEBE O. İ., et al. UHOD-ULUSLARARASI HEMATOLOJI-ONKOLOJİ DERGİSİ, vol.23, no.4, pp.264-268, 2013 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Upregulation of T-Cell-Specific Transcription Factor Expression in Pediatric T-Cell Acute Lymphoblastic Leukemia (T-ALL).**
Sayitoglu M., Erbilgin Y., Ng O. H., Yildiz I., Celkan T., Anak S., Devecioglu O., AYDOGAN G., Karaman S., SARPER N., et al. Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, vol.29, no.4, pp.325-33, 2012 (SCI-Expanded)
- XLVII. **Elevated TRIB2 with NOTCH1 activation in paediatric/adult T-ALL.**
Hannon M. M., Lohan F., Erbilgin Y., Sayitoglu M., O'hagan K., Mills K., Ozbek U., Keeshan K. British journal of haematology, vol.158, no.5, pp.626-34, 2012 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Genetic alterations in members of the Wnt pathway in acute leukemia**
Erbilgin Y., Ng O. H., Mavi N., Ozbek U., Sayitoglu M. LEUKEMIA & LYMPHOMA, vol.53, pp.508-510, 2012 (SCI-Expanded)
- XLIX. **Evaluation of PAX5 gene in the early stages of leukemic B cells in the childhood B cell acute lymphoblastic leukemia.**
Firtina S., Sayitoglu M., Hatirnaz O., Erbilgin Y., Oztunc C., Cinar S., Yildiz I., Celkan T., Anak S., Unuvar A., et al. Leukemia research, vol.36, no.1, pp.87-92, 2012 (SCI-Expanded)
- L. **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, vol.11, no.4, pp.319-28, 2011 (SCI-Expanded)
- L.I. **Prognostic significance of NOTCH1 and FBXW7 mutations in pediatric T-ALL**
Erbilgin Y., Sayitoglu M., Hatirnaz O., Dogru O., Akçay A., TUYSUZ G., Celkan T., AYDOGAN G., SALCIOGLU Z., Timur C., et al.
DISEASE MARKERS, vol.28, no.6, pp.353-360, 2010 (SCI-Expanded)
- L.II. **Kronik Miyeloid Lösemide Moleküler Tanı ve Takip,**
AYDIN SAYITOĞLU M., ÖZBEK U.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, vol.2, no.2, pp.48-53, 2009 (SCI-Expanded)
- L.III. **Effects of imatinib mesylate on renin-angiotensin system (RAS) activity during the clinical course of chronic myeloid leukaemia.**
Sayitoglu M., Haznedaroğlu İ. C., Hatirnaz O., Erbilgin Y., Aksu S., Koca E., Adiguzel C., Bayık M., Akalin I., Guelbas Z., et al.
The Journal of international medical research, vol.37, no.4, pp.1018-28, 2009 (SCI-Expanded)
- L.IV. **Bone Marrow Renin-Angiotensin System in Multiple Myeloma**
SAKA B., DOGAN O., TASCIÖGLU C., BESİSİK S., KARAN M. A., Sayitoglu M., ERTEN N., GENC S.
CLINICAL LYMPHOMA & MYELOMA, vol.9, 2009 (SCI-Expanded)
- L.V. **Glucocorticoid receptor gene polymorphisms and their relation with glucocorticoid sensitivity and obesity in patients with congenital adrenal hyperplasia**
Saka N., Poyrazoglu S., Sayitoglu M., Ozbek U., Sen N., ISGUVEN P., AKIN L.
HORMONE RESEARCH, vol.72, pp.346, 2009 (SCI-Expanded)
- L.VI. **Minimal Residual Disease (MRD) Detection with Translocations and T-Cell Receptor and Immunoglobulin Gene Rearrangements in Adult Acute Lymphoblastic Leukaemia Patients: A Pilot Study.**
Sayitoğlu M., Ar M. C., Hatırnaz Ö., ÖNGÖREN Ş., ÜRE Ü., Başlar Z., Sırma S. Ö., AYDİN Y., OZBEK U., Ferhanoğlu B.
Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, vol.25, pp.124-32, 2008 (SCI-Expanded)
- L.VII. **Aromatase cytochrome P450 enzyme expression in human pituitary**
Kadioglu P., Oral G., Sayitoglu M., Erensoy N., Senel B., Gazioglu N., Sav A., Cetin G., Ozbek U.
PITUITARY, vol.11, pp.29-35, 2008 (SCI-Expanded)
- L.VIII. **Altered cyclin D1 genotype distribution in human sporadic pituitary adenomas.**
Gazioglu N., Erensoy N., Kadioglu P., Sayitioglu M., Ersoy I. H., Hatimaz O., Kisacik B., Oz B., Sar M., Ozbek U., et al.
Medical science monitor : international medical journal of experimental and clinical research, vol.13, 2007 (SCI-Expanded)
- L.IX. **Cancer therapy and pharmacogenetic approach: Scientific letter**
Sayitoglu M.
TÜRKİYE KLINIKLERİ TIP BİLİMLERİ DERGİSİ, vol.27, no.3, pp.434-441, 2007 (SCI-Expanded)
- L.X. **Akut Lösemilerde Moleküler Genetik**
AYDIN SAYITOĞLU M., SIRMA S., ÖZBEK U.
Turkish Journal of Medical Sciences, vol.3, no.2, pp.5-7, 2007 (SCI-Expanded)
- LXI. **Role of CYP2D6, CYP1A1, CYP2E1, GSTT1, and GSTM1 genes in the susceptibility to acute leukemias**
Aydin-Sayitoglu M., Hatirnaz O., Erensoy N., Ozbek U.
AMERICAN JOURNAL OF HEMATOLOGY, vol.81, pp.162-170, 2006 (SCI-Expanded)
- LXII. **Neuronal Nos (Nos1) Polymorphism in Patients With Epilepsy: A Pilot Study**
AYDIN SAYITOĞLU M., SALTİK S., UNLUCERCİ Y., BEKPINAR S., ESKAZAN E., DEMİRBILEK V., DERVENT A., ÖZBEK U.
JOURNAL OF NEUROLOGICAL SCIENCES-TURKISH, vol.1, no.23, pp.20-25, 2006 (SCI-Expanded)
- LXIII. **Common cytochrome p4503A (CYP3A4 and CYP3A5) and thiopurine S-methyl transferase (TPMT) polymorphisms in Turkish population**
Aydin Sayitoğlu M., Yıldız I., Hatırnaz Ö., Özbeğ U.
Turkish Journal of Medical Sciences, vol.36, no.1, pp.11-15, 2006 (SCI-Expanded)
- LXIV. **Prox1 activity controls pancreas morphogenesis and participates in the production of "secondary**

- transition" pancreatic endocrine cells**
 Wang J., Kılıç G., Aydin M., Burke Z., Oliver G., Sosa-Pineda B.
 DEVELOPMENTAL BIOLOGY, vol.286, pp.182-194, 2005 (SCI-Expanded)
- LXV. CYP2D6 and CYP1A1 mutations in the Turkish population**
 Aydin M., Hatırnaz O., EREN SOY N., OZBEK U.
 CELL BIOCHEMISTRY AND FUNCTION, vol.23, no.2, pp.133-135, 2005 (SCI-Expanded)
- LXVI. Analysis of MYH Tyr165Cys and Gly382Asp variants in childhood leukemias**
 Akyerli C., ÖZBEK U., Aydin-Sayitoglu M., SIRMA S. Ö., ÖZÇELİK T.
 JOURNAL OF CANCER RESEARCH AND CLINICAL ONCOLOGY, vol.129, no.10, pp.604-605, 2003 (SCI-Expanded)
- LXVII. AB0 blood subgroup allele frequencies in the Turkish population.**
 Akbas F., Aydin M., Cenani A.
 Anthropologischer Anzeiger; Bericht über die biologisch-anthropologische Literatur, vol.61, pp.257-60, 2003 (SCI-Expanded)
- LXVIII. The value of TNF-alpha and IL-10 gene polymorphisms in the incidence and severity of graft-versus-host disease**
 ÖZBEK U., GURSES N., KALAYOGLU-BESISIK S., Aydin M., BILGEN H., ONGOREN S., YALMAN N., ANAK S. S., BAŞLAR Z., SOYSAL T., et al.
 BONE MARROW TRANSPLANTATION, vol.29, 2002 (SCI-Expanded)
- LXIX. Metabolising enzyme polymorphisms (GSTM1, GSTT1, CYP1A1, CYP2D6) and their association as a potential susceptibility to pediatric ALL.**
 Ozbek U., Aydin M., Hatırnaz O., Agaoglu L., Sirma S., Yuksel L., Anak S., Apak H., Karakas Z., Unuvar A., et al.
 BLOOD, vol.98, no.11, 2001 (SCI-Expanded)
- LXX. Cytokine gene polymorphism in patients with graft-versus-host disease after HLA-matched bone marrow transplantation.**
 ÖZBEK U., GURSES N., KALAYOGLU-BESISIK S., Aydin M., BILGEN H., ONGOREN S., YALMAN N., ABACI N., ANAK S. S., BAŞLAR Z., et al.
 BLOOD, vol.98, no.11, 2001 (SCI-Expanded)
- LXXI. Chimerism status in allo-pbsct versus allo-BMT: single center results**
 Uzbek U., Kalayoglu-Besisik S., Aydin M., Yenerel M. N., Aktan M., Budak T., Yavuz S., Tangün Y., Sargin D.
 Blood, vol.96, 2000 (SCI-Expanded)
- LXXII. Chimerism status in allo-PBSCT versus allo-BMT: Single center results.**
 Özbeck U., Kalayoglu-Besisik S., Aydin M., Yenerel M. N., Aktan H., Budak T., Yavuz S., Tangun Y., Sargin D.
 BLOOD, vol.96, no.11, 2000 (SCI-Expanded)
- LXXIII. GSTT1 null genotype frequency in a Turkish population.**
 Oke B., Akbas F., Aydin M., Berkkan H.
 Archives of toxicology, vol.72, pp.454-5, 1998 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **HETEROZYGOUS PATHOGENIC MASP2 VARIANT ASSOCIATED WITH INFANTILE GIANT CELL HEPATITIS WITH AUTOIMMUNE HAEMOLYTIC ANAEMIA IN A CHILD OTOIMMÜN HEMOLİTİK ANEMİLİ INFANTİL DEV HÜCRELİ HEPATİTLİ BİR ÇOCUKTA HASTALIKLA İLİŞKİLİ HETEROZİGOT PATOJENİK MASP2 VARYANTI**
 Saritaş M., FIRTINA S., OCAK S., KIYKIM A., Ocak Z., Işıkgil B., SAYITOĞLU M.
 İstanbul Tip Fakultesi Dergisi, vol.87, no.4, pp.291-298, 2024 (ESCI)
- II. **AXIN2 VARIATIONS MAY CONTRIBUTE TO INCREASED RISK OF PEDIATRIC T-ALL**
 ERBİLGİN Y., Tozan F., HATIRNAZ NG Ö., KARAKAŞ Z., CELKAN T. T., YILDIRMAK Z. Y., SAYITOĞLU M.
 Acta Medica Nicomedia, 2022 (Peer-Reviewed Journal)
- III. **Kronik Lenfositik Losemide Genetik Özellikler ve TP53 Mutasyonu**
 ERDOĞAN ÖZÜNAL I., ELVERDİ T., EŞKAZAN A. E., SALİHOĞLU A., AR M. C., ÖNGÖREN Ş., BAŞLAR Z., AYDIN Y.,

- HATIRNAZ NG Ö., SAYİTOĞLU M., et al.
Cerrahpaşa Medical Journal, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- IV. **Differential Expression of LEF1 Isoforms in Adult Lymphoid and Myeloid Malignancies**
FIRTINA S., HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., HAZNEDAROĞLU İ. C., SAYİTOĞLU M.
Experimed, vol.11, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- V. **MIR223 Gene Silencing via Locked Nucleic Acids in Cell Lines**
Sayitoğlu M., Hatırnaz Ng Ö.
Sağlık Bilimlerinde İleri Araştırmalar Dergisi, vol.3, no.2, pp.45-50, 2020 (Peer-Reviewed Journal)
- VI. **Whole Genome RNA Sequencing Analysis Algorithm in Leukemia Model**
Sayitoğlu M.
Sağlık Bilimlerinde İleri Araştırmalar Dergisi, vol.3, no.2, pp.26-34, 2020 (Peer-Reviewed Journal)
- VII. **8q24 bölgesi çocukluk çagi lenfoblastik lösemiler için potansiyel risk oluşturur mu?**
HATIRNAZ N. Ö., can İ., FIRTINA S., ERBİLGİN Y., ÖZBEK U., SAYİTOĞLU M.
Deneysel Tıp Dergisi, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- VIII. **Kronik Myeloid Lösemide BCR-ABL Füzyon Transkriptinin Eş Zamanlı PCR ile Kuantitasyonu İçin Referans Plazmid Oluşturulması**
NG Y. Y., Yılmaz Z. H., HATIRNAZ NG Ö., SAYİTOĞLU M.
Deneysel Tıp Araştırma Enstitüsü Dergisi, vol.7, no.13, pp.93-100, 2017 (Peer-Reviewed Journal)
- IX. **Does 8q24 region have a potentil risk for childhood acute lymphoblastic leukemia?**
Hatırnaz Ö., Can İ., Firtina S., Erbilgin Y., Özbek U., Sayitoğlu M.
Deneysel Tıp Dergisi, vol.3, no.9, pp.3-6, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- X. **First Steps of the Genetic Monitorization in Primary Immune Deficiencies in the Lead of Prof. Dr. Isil Barlan in Turkey**
Ng Y. Y., Sisko S., Ng O. H., Tatonyan S. C., Kaya D., Firtina S., Sayitoglu M., Ozbek U.
TURKISH JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol.3, no.2, pp.47, 2015 (ESCI)
- XI. **Association of three SNPs in the PARP-1 gene with Hashimoto's thyroiditis.**
KOC A., Aydin S., KARAKURT F., BATAR B., NIYAZOGLU M., CELIK O., ONARAN I., TASAN E., SULTUYBEK G.
Human genome variation, vol.1, pp.14016, 2014 (Scopus)
- XII. **Akut lösemi hücre serilerinde Beta-Katenin siRNA uygulamaları.**
NG Hatırnaz O., Erbilgin Y., ÇETİN E., DENİZ G., Ozbek U., Sayitoglu M.
Deneysel Tıp Dergisi, vol.2, no.3, pp.16-22, 2012 (Peer-Reviewed Journal)
- XIII. **Akut Lösemi Hücre Serilerinde Beta-Katenin siRNA Uygulamaları**
HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., AKTAŞ E., DENİZ G., ÖZBEK U., SAYİTOĞLU M.
Deneysel Tıp Araştırma Enstitüsü Dergisi, vol.2, no.3, pp.16-22, 2012 (Peer-Reviewed Journal)
- XIV. **Akut Lösemi Hücre serilerinde beta katenin siRNA uygulamaları**
SAYİTOĞLU M.
Deneysel Tıp, vol.2, no.3, pp.16-22, 2012 (Peer-Reviewed Journal)
- XV. **Protein-protein ilişkilerini belirlemede yeni bir yöntem: proksimiti Ligasyon Assay (yakınsal bağlanma tepiti).**
Erbilgin Y., HATIRNAZ O., SAYİTOĞLU M., Söderberg O., ÖZBEK U.
Deneysel Tıp Dergisi, vol.1, no.2, pp.24-27, 2012 (Peer-Reviewed Journal)
- XVI. **BETA KATENİN VE AXIN2 PROTEİNLERİ ETKILEŞİMLERİNİN PROKSİMİTİ LİGASYON ASSAY YAKINSAL BAĞLANMA TESPİTİ İLE GÖRÜNTÜLENMESİ**
ERBİLGİN Y., HATIRNAZ NG Ö., SAYİTOĞLU M., SÖDERBERG O., ÖZBEK U.
DENEYSEL TIP DERGİSİ, vol.1, no.2, pp.24-27, 2011 (Peer-Reviewed Journal)
- XVII. **β Katenin ve Axin2 proteinleri etkileşimlerinin Proksimiti Ligasyon Assay Yakınsal Bağlanma Tespitii ile görüntülenmesi**
ERBİLGİN Y., SAYİTOĞLU M., SÖDERBERG O., HATIRNAZ NG Ö., ÖZBEK U.
Deneysel Tıp Dergisi, vol.1, no.2, pp.24-27, 2011 (Peer-Reviewed Journal)
- XVIII. **Allografting for Bosutinib, Imatinib, Nilotinib, Dasatinib, and Interferon Resistant Chronic Myeloid Leukemia without ABL Kinase Mutation**

- Uz B., Bektas O., Eliacik E., GÖKER H., ERBİLGİN Y., SAYİTOĞLU M., SAYINALP N., AKSU S., BÜYÜKAŞIK Y., ÖZCEBE O. İ., et al.
- CASE REPORTS IN HEMATOLOGY, 2011 (ESCI)
- XIX. Kanser Tedavisine Farmakogenetik Yaklaşım
AYDIN SAYİTOĞLU M.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, vol.27, no.3, pp.10-12, 2007 (Scopus)
- XX. Trombosit PLA2 Polimorfizmi ile Genç Hastalarda Koroner Arter Trombozu Arasındaki İlişkinin Araştırılması
KÜÇÜKKAYA R., AYDIN SAYİTOĞLU M., ÖNCÜL A., BÜYÜKÖZTÜRK K., CENANI A., ÖZBEK U., PEKÇELEN Y.
İstanbul Tıp Fakültesi Mecmuası, vol.63, pp.4-5, 2000 (Peer-Reviewed Journal)

Books & Book Chapters

- I. Cancer: From Genomics to Pharmaceutics
Karakaş Z. (Editor), Erdal M. S. (Editor), Sayitoğlu M. (Editor), Soluk Tekkeşin M. (Editor)
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ YAYINLARI , İstanbul, 2024
- II. NEW GENOMIC ERA: WHAT WE HAVE LEARNED FROM THE CANCER GENOME?
Sun E., Sayitoğlu M.
in: Cancer: From Genomics To Pharmaceutics, Zeynep Karakaş, Merva Soluk Tekkeşin, Meryem Sedef Erdal, Müge Sayitoğlu, Editor, İstanbul University Press, İstanbul, pp.1-13, 2024
- III. Next Generation Sequencing and Clinical Applications
Sayitoğlu M., Kansu E.
in: Yeni Nesil Dizileme ve Klinikteki Uygulamaları, Ahmet Okay Çağlayan, Zafer Yüksel, Editor, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, pp.3-685, 2024
- IV. The Human Genome and Inheritance: Key Concepts
ERBİLGİN Y., SAYİTOĞLU M.
in: Pathological Basis of Oral and Maxillofacial Diseases, Khurram Syed Ali, Kujan Omar, Prabhu Soorebettu, SOLUK TEKKEŞİN MERVA, Editor, Willey, pp.227-244, 2024
- V. Kalıtsal Hemolitik Aneminin Genetik Tanısı
Altındirek D., Sayitoğlu M.
in: Çocuk Hematolojisi ve Onkolojisi - Özel Konular - Kalıtsal Hemolitik Anemiler, Zeynep Karakaş, Editor, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, pp.7-11, 2023
- VI. Histon Modifikasyonları
Khodzahev K., SAYİTOĞLU M.
in: Epigenetik, Yelda Tarkan Argüden, Editor, Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, pp.1, 2023
- VII. Hematolog- Genetik
Sayitoğlu M. (Editor)
Galenos, Ankara, 2019
- VIII. Iherited Anemias
Sayitoğlu M.
in: Hematolog-Genetics, Hayri Özsan, Müge Sayitoğlu, Editor, Galenos, Ankara, pp.1-157, 2019
- IX. Epigenetics, Inflammation and Inflammation Associated Diseases
SAYİTOĞLU M., ERBİLGİN Y.
in: Epigenetics, Yıldız Dincer, Editor, NOVA Publications , New York, pp.175-211, 2016
- X. Chapter 7 Epigenetics, Inflammation and Inflammation-Associated Diseases: A General Look
SAYİTOĞLU M., ERBİLGİN Y.
in: Epigenetics Mechanisms and Clinical Perspectives, Yildiz Dincer, Editor, NOVA Science Publishers, pp.175-210, 2016
- XI. Bölüm 15 Güçlü Aile Öyküsü-klasik mendel tipi hastalık
AYDIN SAYİTOĞLU M.

- in: Tıbbi Genetiğin Esasları, Prof. Dr. Uğur Özbek, Editor, İstanbul Tıp Kitapevi, İstanbul, pp.210-218, 2014
- XII. Genetik Terimler Sözlüğü**
SAYİTOĞLU M., Şahin F., Durak B.
Türk Hematoloji Derneği, İstanbul, 2013
- XIII. Hematolojik Malign Hastalıklar, Lökomogenez, Moleküller Özellikleri**
AYDIN SAYİTOĞLU M., ÖZBEK U.
in: Pediatrik Hematoloji, Prof. Dr. S.Sema Anak, Editor, İstanbul Medikal Yayıncılık, İstanbul, pp.565-577, 2011
- XIV. Farmakogenetik**
AYDIN SAYİTOĞLU M.
in: Modern Biyoteknoloji ve Uygulamaları,, Prof. Dr. Munis Dündar, Prof. Dr. Haydar Bağış,, Editor, Erciyes Üniversitesi Yayımları, Kayseri, pp.405-423, 2010
- XV. Real Time PCR Teknolojisi ile Kantitatif Gen Analizleri,**
AYDIN SAYİTOĞLU M.
in: Genomik Uygulamalar, Atilla Özalpan, Narçin P. Ünsal,, Editor, İstanbul Kültür Üniversitesi Yayımları, İstanbul, pp.49-56, 2008

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. Primer İmmün Yetmezliklerde Rutin Tanı Deneyimi: 2010-2016 Yılları Aziz Sancar Deneysel Tıp Araştırma Enstitüsü, Genetik Anabilim Dalı Verileri**
HATIRNAZ NG Ö., NG Y. Y., Şişko S., Çatal Tatonyan S., Firtina S., Sever Kaya D., ÖZBEK U., SAYİTOĞLU M.
3.Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 12 April 2017 - 15 April 2017
- II. Primer Antikor Yetersizliği Olan Hastalarda Saptanan Bruton Tirozin Kinaz (BTK) Gen Varyasyonları**
Firtina S., NG Y. Y., HATIRNAZ NG Ö., HASKOLOĞLU Z. Ş., Kiykım A., AYDINER E., Torun S., Kara M., SOMER A., ÖZBEK U., et al.
24. Ulusal İmmünoloji Kongresi, Turkey, 27 April 2017 - 30 April 2027
- III. HODGKİN LENFOMAYA KALITSAL YATKINLIK OLUSTURAN YENİ BİR GEN: PREGNANE X RESEPTÖRÜ (PXR)**
Sudutan T., Khodzhaev K., ERBİLGİN Y., SARITAŞ M., YEGEN G., Bozkurt C., SAYİTOĞLU M., KEBUDİ R.
50. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 30 October 2024
- IV. A Novel FBN1 Variant in A Large Marfan Family with High Penetrance of Aortic Features**
ERBİLGİN Y., ÇEFLE K., ÖZTÜRK Ş., EKİJİ L., KADIOĞLU P., Kocaağa S., Kılıç M., SAYİTOĞLU M.
Avrupa İnsan Genetiği Kongresi 2024, Berlin, Germany, 01 June 2024
- V. Hereditary hemolytic anemia cases in Turkey by whole exome sequencing**
Altındirek D., ERBİLGİN Y., KARAKAŞ Z., KARAMAN S., TUĞCU D., SAYİTOĞLU M.
EHA-SWG Scientific Meeting on Red Cell and Iron Metabolism Defects, Budapest, Hungary, 3 - 04 November 2023
- VI. FOLİKÜLER LENFOMALI HASTALARDA FOLİKÜLER SİTOTOKSİK T HÜCRELERİ**
Akboğa F., Kuyaş M. İ., Hindilerden F., Yönal Hindilerden İ., Gültürk E., Erbilgin Y., Sayitoğlu M., Nalçacı M., Deniz G., Gelmez M. Y.
26. Ulusal İmmünoloji Kongresi, Ankara, Turkey, 11 - 13 November 2023, pp.49
- VII. Nadir Bir Anemi: Konjenital Diseritropoetik Anemi Tip1'de De Novo CDIN1 Gen Varyasyonu ve Birleşik Heterozigotluk**
Altındirek D., TUĞCU D., ERBİLGİN Y., KARAMAN S., SAYİTOĞLU M., TANYILDIZ H. G., ÜNÜVAR A., KARAKAŞ Z.
49. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 1 - 05 November 2023
- VIII. Makine Öğrenmesi Temelli Transkriptom Modeli Kullanarak Ph-Benzeri ALL Hastalarının Tespiti**
Sun E., ULUCAN AÇAN Ö., ERBİLGİN Y., EŞKAZAN A. E., KARAKAŞ Z., SAYİTOĞLU M.
49. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 01 November 2023
- IX. Nadir Bir Anemi: Konjenital Diseritropoetik Anemi Tip1'de De Novo CDIN1 Gen Varyasyonu ve Birleşik Heterozigotluk**
Altındirek D., Tuğcu D., Erbilgin Y., Karaman S., Sayitoğlu M., Tanyıldız H. G., Ünvar A., Karakaş Z.

49. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 1 - 05 November 2023
- X. **Cocukluk Çağı Lenfoma Hastalarında Germline Varyasyonlar ve Genetik Yatkınlık**
Khodataev K., Sudutan T., Erbilgin Y., Ocak S., Kiykım A., Altindirek D., Tuğcu D., Tanyıldız H. G., Kebudi R., Sayitoğlu M.
49. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 1 - 05 November 2023, pp.1-2
- XI. **Foliküler Lenfomalı Hastalarda Foliküler Sitotoksik T Hücre Alt Grupları ve Fonksiyonları**
Akboğa F., Kuyaş M. İ., HİNDİLERDEN F., YÖNAL HİNDİLERDEN İ., Gültürk E., ERBİLGİN Y., SAYITOĞLU M., NALÇACI M., DENİZ G., GELMEZ M. Y.
49. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 01 November 2023
- XII. **Characterization of Hereditary Hemolytic Anemia cases in Turkey by Whole Exome Sequencing**
Altindirek D., Tuğcu D., Karaman S., Erbilgin Y., Sayitoğlu M., Karakaş Z.
EHA-SWG Scientific Meeting on Red Cell and Iron Metabolism Defects: From Basic Science to Clinical Case Application, Budapest, Hungary, 12 - 14 October 2023
- XIII. **KRONİK MİYELOİD LÖSEMİ HASTALARINDA FARKLI BCR::ABL1 TRANSKRİPTLERİNİN KLİNİK YANSIMALARI**
Ordu M., Erbilgin Y., Yılmaz U., Eşkazan A. E., Altindirek D., Uğur İşeri S. A., Hatırnaz Ng Ö., Özbeğ U., Sayitoğlu M.
48. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 1 - 05 November 2022, pp.126-127
- XIV. **ÇOCUKLUK ÇAĞI BİFENOTİPİK AKUT LÖSEMİ HASTALARINDA MOLEKÜLER BELİRTEÇLER VE PROGNOSTİK ÖNEMİ**
KÜÇÜKCANKURT F., ERBİLGİN Y., Sudutan T., KARAKAŞ Z., KARAMAN S., ÖZDEMİR G. N., TİMUR Ç., CELKAN T. T., SAYITOĞLU M.
48. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 1 - 05 November 2022
- XV. **KONJENİTAL HEMOLİTİK ANEMİ HASTALARINDA TÜM EKZOM DİZİLEME İLE ADAY VARYANTLARIN BELİRLENMESİ**
ALTINDİREK D., TUĞCU D., BİLİCİ M., KARAMAN S., ERBİLGİN Y., ÜNAL CANGÜL Ş., YILMAZ Y., SAYITOĞLU M., KARAKAŞ Z.
48. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 01 November 2022
- XVI. **Evaluating and Comparing the Survey Results of PhD Candidates and Supervisors about Doctoral Education at İstanbul University Institute of Graduate Studies in Health Sciences**
Ertuğrul B., Soluk Tekkeşin M., Erdal M. S., Sayitoğlu M., Karakaş Z.
ORPHEUS 2022, İstanbul, Turkey, 12 - 14 May 2022, pp.1
- XVII. **Evaluating and Comparing the Survey Results of PhD Candidates and Supervisors about Doctoral ERTUĞRUL B., ERDAL M. S., SOLUK TEKKEŞİN M., SAYITOĞLU M., KARAKAŞ Z.**
ORPHEUS, Turkey, 12 May 2022
- XVIII. **Lenfoma ve Immünyetmezlige Sahip Indeks Olguda Somatik ve Germline Varyasyonların Ekzom Dizi Analizi ile Analizi**
Khodataev K., SARITAŞ M., ERBİLGİN Y., TUĞCU D., SAYITOĞLU M.
XIII. AZIZ SANCAR DENEYSEL TIP ARAŞTIRMA ENSTITÜSÜ GUNLERİ Yaşam Bilimlerinde Omik Teknolojileri: Genomdan Tedaviye, İstanbul, Turkey, 21 - 22 December 2021, vol.12
- XIX. **Kronik Miyeloid Lösemi Genetiği**
SAYITOĞLU M.
1. Ulusal Hemato-onkogenetik kongresi, Antalya, Turkey, 25 November 2021
- XX. **A Novel Candidate Gene for Predisposition of Hodgkin Lymphoma; Pregnan X Receptor (PXR)**
KEBUDİ R., ERBİLGİN Y., Khodataev K., Saritaş M., BOZKURT C., SAYITOĞLU M.
63RD ASH ANNUAL MEETING, United States Of America, 11 December 2021
- XXI. **Minimal Rezidüel Hastalıkta Moleküler Değerlendirme**
SAYITOĞLU M.
47. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 04 November 2021
- XXII. **TREC/KREC Kopya Sayılarının Otoimmün Hastalıklarda Araştırılması: İTP ve Hashimoto Tiroiditi Örnekleri**
Şahin Kimyon Ö., Altindirek D., Durcan E., Elverdi T., Hatırnaz Ng Ö., Gönen M. S., Sayitoğlu M., Ar M. C.

47. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 4 - 07 November 2021
- XXIII. **Prognostic evidence of LEF1 isoforms in childhood acute lymphoblastic leukemia**
ERBİLGİN Y., HATIRNAZ NG Ö., FIRTINA S., Küçükçankurt F., KARAKAŞ Z., CELKAN T. T., AYLAN GELEN S., Khodzhaev K., SAYİTOĞLU M.
European Human Genetics Virtual Conference 2021, Austria, 28 - 31 August 2021
- XXIV. **Decreased WNT5A and FZ5 mRNA Levels contributes to Acute Lymphoblastic Leukemia (ALL)**
SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ O., ATALAR F., ÖZBEK U.
30th World Congress of the International Society of Hematology, İstanbul, Turkey, pp.196
- XXV. **Wnt Sinyal İleti Yolunun T-Hücreli ve B-Hücreli Akut Lenfoblastik Lösemilerde Farklı Aktivasyonları**
SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ O., ATALAR F., ERBİLGİN Y., ÖZBEK U.
XXXII. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, pp.75
- XXVI. **FLT3-Receptor Thyrosine Kinase Activation Mediates Its Leukomogenic Effect Through WNT Signaling Pathway in AML patients**
ATALAR F., SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ O., ÖZBEK U.
30th World Congress of the International Society of Hematology, İstanbul, Turkey, pp.195
- XXVII. **Gen Ekspresyon Verilerinin Meta-Analizi ile Pediatrik Akut Lenfoblastik Lösemi'nde Nükse Özgü Belirteçlerin Tespiti**
ERBİLGİN Y., Khodzhaev K., SAYİTOĞLU M.
45. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 31 October - 02 November 2019
- XXVIII. **Akut Lösemili Hastalarda 'xx'xx Zinc Finger Protein 384'xx'xx (ZNF384) Geni Füzyonlarının Tespiti**
Sudutan T., ERBİLGİN Y., HATIRNAZ NG Ö., KARAMAN S., SARPER N., CELKAN T. T., TİMUR Ç., Aydoğan G., KARAKAŞ Z., SAYİTOĞLU M.
45. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 30 October - 02 November 2019
- XXIX. **NGS Diagnositcs and Research**
SAYİTOĞLU M.
LEGEND (Leukemia Gene Discovery) COST action Workshop, 11 - 12 October 2019
- XXX. **CD70 mutations in a family with affected CID individuals**
Khodzhaev K., HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., SAYİTOĞLU M.
Highlights of Bertinoro, Predisposition to hereditary Leukemia and Lymphoma Training School, 11 - 12 October 2019
- XXXI. **Whole Genome Expression Profiling at Diagnosis Predicts Relapse in Childhood Acute Lymphoblastic Leukemia**
ERBİLGİN Y., Khodzhaev K., SAYİTOĞLU M.
7th International Congress on Leukemia Lymphoma Myeloma, 3 - 04 May 2019
- XXXII. **Determination of Zinc Finger Protein 384 (ZNF384) Gene Fusion in Childhood Acute Lymphoblastic Leukemia Patients**
Sudutan T., ERBİLGİN Y., HATIRNAZ NG Ö., KARAKAŞ Z., SARPER N., CELKAN T. T., TİMUR Ç., Aydoğan G., Aydoğan G., SAYİTOĞLU M.
13th Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- XXXIII. **Erişkin Primer İmmün Yetersizlikli Hastalarda Genetik Tanı**
YILMAZ H., FIRTINA S., HATIRNAZ N. Ö., NG Y. Y., özmen D., KESKİN D., ELVERDİ T., salihoglu a., EŞKAZAN A. E., ÖNGÖREN AYDIN Ş., et al.
X.Aziz Sancar DETAE Günleri, Turkey, 29 - 30 November 2018
- XXXIV. **T-akut lenfoblastik lösemi (T-ALL) Hastalarında Yüksek TUBB2A Gen Anlatımı ve siRNA Aracılı Modülasyonu**
Khodzhaev K., HATIRNAZ NG Ö., TUĞCU D., Ng Y. Y., ERBİLGİN Y., CELKAN T. T., KARAMAN S., SARPER N., Aydoğan G., Timur Ç., et al.
13. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 November - 11 October 2018
- XXXV. **Nadir Primer Antikor Yetersizliği Sebebi: Otozomal Resesif Hiper İmmünglobulin M Sendromlu Olgular**
yılmaz h., FIRTINA S., HATIRNAZ N. Ö., NG Y. Y., özmen D., KESKİN D., ELVERDİ T., salihoglu a., EŞKAZAN A. E.,

ÖNGÖREN AYDIN Ş., et al.

44. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 31 October - 03 November 2018

- XXXVI. **Comprehensive analysis of transcriptomic portrait of T-cell acute lymphoblastic leukemia by RNA sequencing**

Sun E., Ng O. H., Erbilgin Y., Firtina S., Sayitoglu M.

9th International Eurasian Hematology Oncology Congress (EHOC), İstanbul, Turkey, 17 - 20 October 2018, vol.73

- XXXVII. **Acute Leukemia: Diagnosis/prognosis: Molecular biology and genetics**

SAYİTOĞLU M.

EHA-TSH tutorial on acute leukemia, 28 - 29 April 2018

- XXXVIII. **Detection of T-cell Receptor Excision Circles (TRECs) in Dried Blood Spot (DBS) Implementation of Routine Newborn Screening For The Diagnosis of SCID,**

NG Y. Y., FIRTINA S., HATIRNAZ N. Ö., KIYKIM A., AYDINER E., ÖZEN A. O., SOMER A., HANÇERLİ TÖRÜN S., kara m., SAYİTOĞLU M.

4. Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 11 - 14 April 2018

- XXXIX. **"Çıplak" Ağır Kombine İmmün Yetmezlikli 2 Kardeşte Tanımlanan Yeni Foxn1 Mutasyonu**

FIRTINA S., ÇİPE F., KIYKIM A., HATIRNAZ N. Ö., SUDUTAN T., AYDOĞMUŞ Ç., BARIŞ S., ÖZTÜRK H. G., AYDINER E., ÖZEN A. O., et al.

4. Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 11 - 14 April 2018

- XL. **IKZF1 Deletions at Diagnose and Relapse of Childhood B-ALL**

Erbilgin Y., Firtina S., NG O. H., CELKAN T., Karakas Z., Anak S. S., SARPER N., ZENGİN E., ESKAZAN A., Sayitoglu M., et al.

59th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology (ASH), Georgia, United States Of America, 9 - 12 December 2017, vol.130

- XLI. **Molecular Diagnosis of SCID patients by a Custom Designed NGS Panel**

Firtina S., SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., Kiykim A., Karakoç Aydiner E., Barış S., Özgen A., Nepesov S., CAMCIOĞLU Y., HAZAR SAYAR E., et al.

IPIC 2017, Dubai, United Arab Emirates, 15 - 17 November 2017

- XLII. **Hypomorphic JAK3 and IL2RG Mutations Presenting with a Predominantly Antibody DEFiciency Phenotype**

KIYKIM A., FIRTINA S., ye z., ee n., SAYİTOĞLU M., BARIŞ S., AYDINER E., ÖZEN A. O.

European Society for Immunodeficiencies (ESID) Meeting, İSKOÇYA, 11 - 14 November 2017

- XLIII. **Diagnostics of primary antibody deficiencies through targeted next generation sequencing panel**

NG Y. Y., Firtina S., HATIRNAZ NG Ö., Kara M., Somer A., CAMCIOĞLU Y., AYDINER E., Kiykim A., Yıldırın A., Kutluğ S., et al.

IPIC 2017, 8 - 10 November 2017

- XLIV. **Molecular Diagnosis Of Scid Patients By A Custom Designed Targeted Next Generation Sequencing Panel**

FIRTINA S., SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ N. Ö., KIYKIM A., AYDINER E., BARIŞ S., ÖZEN A. O., nepesov s., camcioğlu y., sayar e., et al.

International Primary Immunodeficiencies Congress, United Arab Emirates, 8 - 10 November 2017

- XLV. **Diagnostics Of Primary Antibody Deficiencies Through Targeted Next Generation Sequencing Panel**

NG Y. Y., FIRTINA S., HATIRNAZ N. Ö., camcioğlu y., AYDINER E., KIYKIM A., SOMER A., kara m., YILDIRAN A., kutluğ s., et al.

International Primary Immunodeficiencies Congress, United Arab Emirates, 8 - 10 November 2017

- XLVI. **Molecular Diagnosis of SCID Patients by a custom designed targeted next generation sequencing panel**

Firtina S., SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., Kiykim A., AYDINER E., Barış S., ÖZEN A. O., Nepesov S., CAMCIOĞLU Y., REİSLİ İ., et al.

IPIC 2017, 8 - 10 November 2017

- XLVII. **MOLECULAR DIAGNOSIS OF SCID PATIENTS BY A CUSTOM DESIGNED TARGETED NEXT GENERATION SEQUENCING PANEL**

- FIRTINA S., SAYITOĞLU M., NG HATIRNAZ O., KIYKIM A., AYDINER E., BARIŞ S., ÖZEN A. O., NEPESOV S., CAMCIOĞLU Y., HAZAR SAYAR E., et al.
- international Primary Immunodeficiencies Congress 2017, 8 - 10 November 2017
- XLVIII. **Çocukluk Çağı B-All Gelişiminde Kanonik Olmayan Wnt Yolağı Prognoz ve Sağ Kalım İle İlişkili Olabilir**
HATIRNAZ N. Ö., FIRTINA S., AKGÜN E., TAKA E., ERBİLGİN Y., CELKAN T. T., KARAKAŞ Z., TUĞCU D., SARPER N., ZENGİN E., et al.
43. Ulusal hematoloji kongresi, Turkey, 1 - 04 November 2017
- XLIX. **Yaygın Değişken İmmün Yetersizlik Tanılı Hastalarda Yeni Nesil Dizileme Sistemi İle Saptanan Varyasyonlar**
yılmaz h., FIRTINA S., HATIRNAZ N. Ö., KESKİN D., SADRİ S., ÖZGÜR YURTTAŞ N., salihoglu a., EŞKAZAN A. E., ÖNGÖREN AYDIN Ş., BAŞLAR Z., et al.
43. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 1 - 04 November 2017
- L. **Çocukluk Çağı B-All Hastalarında Tanı Ve Nüks Anındakı Moleküller Değişimlerin Dinamiği**
FIRTINA S., ERBİLGİN Y., TAŞAR O., MERCAN S., HATIRNAZ N. Ö., şisko s., KÜÇÜKCANKURT F., CELKAN T. T., KARAKAŞ Z., TUĞCU D., et al.
43. Ulusal hematoloji kongresi, Turkey, 1 - 04 November 2017
- LI. **Çocukluk Çağı B-ALL Hastalarında IKZF1 Delesyonlarının Araştırılması**
ERBİLGİN Y., FIRTINA S., khodzhaev k., HATIRNAZ N. Ö., KARAKAŞ Z., CELKAN T. T., SARPER N., ÜNÜVAR A., ZENGİN E., aydoğan g., et al.
43. Ulusal hematoloji kongresi, Turkey, 1 - 04 November 2017
- LII. **ÇOCUKLUK ÇAĞI T-HÜCRELİ AKUT LENFOBLASTİK LÖSEMİ HASTALARINDA ARTMIŞ TUBB2A ANLATIMI TEDAVİ YANITINI BELİRLER**
Khodzaev K., HATIRNAZ N. O., Tuğcu D., Erbilgin Y., CELKAN T., AYDOGAN G., ZENGİN E., SARPER N., TIMUR C., ÖZBEK U., et al.
50. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 1 - 04 November 2017, pp.298
- LIII. **T-AKUT LENFOBLASTİK LÖSEMİ'DE TRANSKRIPTOM DİZILEME ANALİZLERİ**
Sun E., HATIRNAZ NG Ö., Firtina S., ERBİLGİN Y., SAYITOĞLU M.
50. Ulusal Hematoloji KONGRESİ, Antalya, Turkey, 1 - 04 November 2017, pp.12
- LIV. **COCUKLUK ÇAĞI B-ALL HASTALARINDA IKZF1 DELESYONLARININ ARAS TIRILMASI**
ERBİLGİN Y., Firtina S., Khodzhaev K., HATIRNAZ NG Ö., KARAKAŞ Z., CELKAN T., SARPER N., ÜNÜVAR A., ZENGİN E., AYDOGAN G., et al.
43 Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 1 - 04 November 2017, pp.13
- LV. **Çocukluk Çağı T Hücreli Akut Lenfoblastik Lösemi Hastalarında Artmış TUBB2A Anlatımı Tedavi Yanıtını Belirler**
KHODZHAEV K., HATIRNAZ NG Ö., TUĞCU D., ERBİLGİN Y., CELKAN T. T., KARAKAŞ Z., SARPER N., ZENGİN E., AYDOĞAN G., ATAY D., et al.
43. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 1 - 04 November 2017
- LVI. **Çocukluk Çağı B-ALL Hastalarında IKZF1 Delesyonlarının Araştırılması**
ERBİLGİN Y., HATIRNAZ NG Ö., SAYITOĞLU M., ÖZBEK U.
43. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 1 - 04 November 2017
- LVII. **Kanser Genomunun Düzenlenmesi**
SAYITOĞLU M.
15. Ulusal Tibbi Biyoloji KONGRESİ, Turkey, 26 - 29 October 2017
- LVIII. **TREC/KREC analysis and their clinical correlation an severe combined imune deficiency**
HATIRNAZ NG Ö., Firtina S., SAYITOĞLU M., nepesov s., Kiykim A., AYDINER E., CAMCIOĞLU Y., ÖZBEK U., Ng y. y.
IPIC 2017, 8 - 10 October 2017
- LIX. **Molecular Diagnosis of SCID patients by a custom designated targeted next generation sequencing panel**
Firtina S., SAYITOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., Kiykim A., AYDINER E., Baris S., ÖZEN A. O., Nepesoy S., CAMCIOĞLU Y., HAZAR SAYAR E., et al.
IPIC 2017, 8 - 10 October 2017

- LX. **Research Biobank for Leukemia**
ERBİLGİN Y., HATIRNAZ N. Ö., FIRTINA S., khodzhaev k., ÖZBEK U., SAYİTOĞLU M.
Towards Harmony in Biobanking, 13 - 15 September 2017
- LXI. **Does TUBB2A expression have a prognostic effect in childhood T-ALL patients**
Khodzhaev K., HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., TUĞCU D., SAYİTOĞLU M.
6th International Congress on Leukemia Lymphoma Myeloma, 11 - 16 May 2017
- LXII. **PTEN AND AKT1 GENE VARIATIONS IN CHILDHOOD-T-ALL PATIENTS**
Küçükçankurt F., HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., ÖZBEK U., KARAKAŞ Z., CELKAN T. T., SAYİTOĞLU M.
6th International Congress onLeukemia – Lymphoma – Myeloma, 11 - 13 May 2017
- LXIII. **coBTK Lentiviral Vektörü Uygulanan XLA Hasta Kök Hücreleri ile NOD/SCID Farelerde B hücre Gelişiminin Düzeltilmesi Ön Sonuçları**
NG Y. Y., HATIRNAZ N. Ö., FIRTINA S., ÇINAR S., AKAR H. H., PATIROĞLU T., CAMCIOĞLU Y., SAYİTOĞLU M., ÖZBEK U.
XXIV. Ulusal İmmünoloji Kongresi, Turkey, 27 - 30 April 2017
- LXIV. **Ağır Kombine İmmün Yetmezlik Hastalarında TREC/KREC Analizleri ve Klinik Uyumunun Araştırılması**
NG Y. Y., Firtina S., HATIRNAZ NG Ö., Nepesov S., Kiykum A., AYDINER E., CAMCIOĞLU Y., ÖZBEK U., SAYİTOĞLU M.
3. Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 12 - 15 April 2017
- LXV. **Erişkin Yaşıta Tanı Alan X'xe bağlı Hipomorfik İmmün Yetmezlik**
Kiykum A., Firtina S., Naim E., Barış S., SAYİTOĞLU M., AYDINER E., Özgen A.
3. Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 12 - 15 April 2017
- LXVI. **Pediatrik T ALL hastalarında regulator mikroRNAların yolak analizleri ile belirlenmesi**
HATIRNAZ NG Ö., Khodzhaev K., ERBİLGİN Y., ÖZBEK U., SAYİTOĞLU M.
42 Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 19 - 22 October 2016
- LXVII. **Gen expression patterns in relapsed B cell acute lymphoblastic leukemia and potential therapeutic targets**
ERBİLGİN Y., İŞLEK B., FIRTINA S., HATIRNAZ NG Ö., İNAL A., DOĞAN P., CELKAN T. T., KARAKAŞ Z., SARPER N., SAYİTOĞLU M., et al.
ESHG, 24 - 27 May 2016
- LXVIII. **Gene expression patterns in relapsed B cell acute lymphoblastic leukemia and potential therapeutic targets**
ERBİLGİN Y., İşlek B., Firtina S., HATIRNAZ NG Ö., İnal A., Doğan P., CELKAN T. T., KARAKAŞ Z., SARPER N., SAYİTOĞLU M., et al.
European Society of Human Genetics 2016, Barselona, Spain, 21 - 24 April 2016
- LXIX. **Gene expression pattern in relapsed B cell acute lymphoblastic leukemia and potential therapeutic targetss**
ERBİLGİN Y., İşlek B., Firtina S., HATIRNAZ NG Ö., İnal A., Dogan P., CELKAN T. T., KARAKAŞ Z., SARPER N., SAYİTOĞLU M., et al.
ESHG, Barselona, Spain, 20 - 22 May 2016
- LXX. **Prognostic significance of IKZF1 Deletions in Childhood B ALL**
ERBİLGİN Y., Firtina S., HATIRNAZ NG Ö., KARAKAŞ Z., CELKAN T. T., SARPER N., Aydogan G., Khodzaev K., SAYİTOĞLU M., ÖZBEK U.
10.th Biennial Childhood Leukemia Sypmosium, 24 - 26 April 2016
- LXXI. **Kök hücre naklinde kimeriz izlemi**
SAYİTOĞLU M.
Ulusal Kemik iliği Transplantasyonu ve kök hücre tedavileri kongresi, Antalya, Turkey, 14 - 17 April 2016
- LXXII. **Nadir Hastalıklarda Araştırma**
SAYİTOĞLU M.
Nadir Hastalıklar Günü Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 29 February 2016
- LXXIII. **PDL1 ve PDL2 genetik alterasyonu klinik HLda seyri belirler mi**
SAYİTOĞLU M.
İstanbul Lenfoma Grubu Toplantısı, Turkey, 23 January 2016
- LXXIV. **hRgr overexpression in human T cell malignancy**

- Burak İ., KARAKAŞ Z., SOYSAL T., SAYİTOĞLU M., Süzme R., ÖZBEK U.
European Human Genetics Conference 2015, 6 - 09 June 2015
- LXXV. **New CNV Regions Identified in ITP Provide Evidence for Genetic Predisposition**
Ar M. C., Yucesan E., Yalniz F., Ng O. H., Salihoglu A., Berk S., Eskazan A. E., Ongoren S., Baslar Z., Ozbek U., et al.
57th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology, Florida, United States Of America, 5 - 08 December 2015, vol.126
- LXXVI. **T- ALL hücre hatlarında SKIL geni ve hsa-miR223 fonksiyonel ilişkisi**
HATIRNAZ O., Ng Y. Y., TASAR O., Öztunç C., ÖZBEK U., SAYİTOĞLU M.
14. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2015, pp.52
- LXXVII. **Pediatrik T ALL hastalarında regülatör mikroRNAların yolak analizleri ile belirlenmesi**
HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., ÖZBEK U., SAYİTOĞLU M.
14. Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 27 - 30 October 2015
- LXXVIII. **Pediatrik T-ALL hastalarında regulatör mikro RNAların yolak analizleri ile belirlenmesi**
Khodzaev K., HATIRNAZ NG Ö., Erbilgin Y., ÖZBEK U., SAYİTOĞLU M.
14. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2015, pp.55
- LXXIX. **KML monitorizasyonunda yeni bir kantitatif analiz, raporlama ve takip yazılımı: RETILE**
HATIRNAZ NG Ö., OZDEMİR O., SAYİTOĞLU M., ÖZBEK U.
41. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 October 2015, pp.22
- LXXX. **Immun Trombositopenide Genetik Yatkınlığa Neden Olan Kopya Sayısı Değişiklik (CNV) Bölgelerinin Belirlenmesi.**
SAYİTOĞLU M., Fırat F., Yücesan E., HATIRNAZ O., ÖNGÖREN Ş., SOYSAL T., ÖZBEK U., EŞKAZAN A. E., BAŞLAR Z., Salihoglu A., et al.
41. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 October 2015, pp.10
- LXXXI. **Detection of CD19, ICOS, TACI gene mutations in Turkish CVID patients**
Şişko S., Kiykım A., Barış S., Karakoç Aydiner E E., Nepesov S., Hatırnaz Ng Ö., Çınar S., Sayitoğlu M., Barlan I., Camcioğlu Y., et al.
4th European Congress of Immunology Vienna 2015, Vienna, Austria, 6 - 09 September 2015, pp.96
- LXXXII. **Downregulation of SnoN SKIL gene in T ALL**
HATIRNAZ NG Ö., Orcun T., Yuk Yin N., ceren o., ERBİLGİN Y., SAYİTOĞLU M., ÖZBEK U.
European Society of Human Genetics Meeting, Glasgow, England, 6 - 09 June 2015
- LXXXIII. **Pathways associated with relapse and high risk in childhood ALL**
ERBİLGİN Y., HATIRNAZ NG Ö., Burak İ., Sinem F., Tiraje C., ANAK S. S., KARAKAŞ Z., SARPER N., ZENGİN E., Emine T., et al.
European Society of Human Genetics Meeting, Glasgow, England, 6 - 09 June 2015
- LXXXIV. **hRgr overexpression in human T cell malignancy**
Burak İ., KARAKAŞ Z., SOYSAL T., SAYİTOĞLU M., Rafi S., ÖZBEK U.
European Society of Human Genetics Meeting, 6 - 09 June 2015
- LXXXV. **Down regulation of SnoN SKIL gene in T cell acute lymphoblastic leukemia**
HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., SAYİTOĞLU M., ÖZBEK U.
ESHG 2015, 6 - 09 June 2015
- LXXXVI. **Pathways associated with relapse and high risk in childhood acute lymphoblastic leukemia**
ERBİLGİN Y., HATIRNAZ NG Ö., CELKAN T. T., ANAK S. S., KARAKAŞ Z., SARPER N., ZENGİN E., SAYİTOĞLU M., ÖZBEK U.
ESHG 2015, 6 - 09 June 2015
- LXXXVII. **Downregulation of Sno SKIL gene in T ALL**
HATIRNAZ NG Ö., Orcun T., Yuk Yin N., Ceren Ö., ERBİLGİN Y., SAYİTOĞLU M., ÖZBEK U.
5th International Leukemia Lymphoma Myeloma Meeting, İstanbul, Turkey, 21 - 23 May 2015
- LXXXVIII. **Kanser Genetiği**
SAYİTOĞLU M.
1. multidisipliner tıp ar-ge ve tipta yenilikler sempozyumu, Hatay, Turkey, 8 - 10 May 2015
- LXXXIX. **Malign Hematoloji Genomik ne ifade ediyor**

- SAYITOĞLU M.
2. Deneysel Hematoloji Kongresi, Kayseri, Turkey, 16 - 19 April 2015
- XC. **Primer antikor yetersizlik hastalarında moleküller tanı. DETAЕ Genç Araştırcılar Toplantısı 2015.**.
Şişko S., HATIRNAZ NG Ö., ÇINAR S., Barış S., Barlan I., Haskoloğlu Ş., CAMCIOĞLU Y., KARDELEN A. D., Kılıç Ş., Özdemir Ö., et al.
DETAЕ Genç Araştırcılar Toplantısı 2015, İstanbul, Turkey, 19 - 20 January 2015, pp.15-16
- XCI. **Primer antikor yetersizlik hastalarında moleküller tanı.**
Şişko S., HATIRNAZ NG Ö., ÇINAR S., Barış S., Barlan I., Haskoloğlu Ş., CAMCIOĞLU Y., KARDELEN A. D., Kılıç Ş., Özdemir Ö., et al.
DETAЕ Genç Araştırcılar Toplantısı 2015, İstanbul, Turkey, 19 - 20 January 2015, pp.15-16
- XCII. **DETAЕ Genç Araştırcılar Toplantısı 2015**
Firtina S., HATIRNAZ NG Ö., Şişko S., Ng Y. Y., ÇINAR S., DENİZ G., ÖZBEK U., SAYITOĞLU M.
Primer immün yetersizliklerde genetik alt yapının yeni dizileme yöntemi ile belirlenmesi, İstanbul, Turkey, 19 - 20 January 2015, pp.16-17
- XCIII. **İÜ DETAЕ MOLEKÜLER HEMATOLOJİ ÇALIŞMA GRUBU 1996 2014 YILLARI LÖSEMİLERİN MOLEKÜLER MONİTORİZASYONU**
SAYITOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., ALTINDİREK D., SERBEST E., SIRMA EKMEKCİ S., GÜLEÇ Ç., YÜCESAN E., ÇAKİRİS A., EMRENCE Z., et al.
6. DETAЕ GÜNLERİ, Turkey, 24 - 25 November 2014
- XCIV. **Primer antikor yetersizlik hastalarında Moleküller tanı.**
Şişko S., HATIRNAZ NG Ö., ÇINAR S., Barış S., Barlan I., Haskoloğlu Ş., CAMCIOĞLU Y., KARDELEN A. D., Kılıç Ş., Özdemir Ö., et al.
6. DETAЕ günleri; DETAЕ'nin 70. Yaşında hastalık ve sağlığa bakış, İstanbul, Turkey, 24 - 25 November 2014, pp.28
- XCV. **Epigenetic profile of early relapsed Childhood ALL**
ERBİLGİN Y., AYDOGAN G., CELKAN T., SAYITOĞLU M., HATIRNAZ N. Ö., KARAKAŞ Z., ÖZBEK U.
40 Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 22 - 25 October 2014, pp.20
- XCVI. **EVALUATION OF TP53 MUTATIONS IN ACUTE LYMPHOBLASTIC LEUKEMIA (ALL): RESULTS FROM IRON (INTERLABORATORY ROBUSTNESS OF NEXT-GENERATION SEQUENCING) II STUDY**
BRONZINI I., BRUGNOLETTI F., SPINELLI O., SALMOIRAGHI S., IACOBUCCI I., PERRICONE M., Sayitoglu M., TASAR O., HERNANDEZ J. M., FORERO M., et al.
19th Congress of the European-Hematology-Association, Milan, Italy, 12 - 15 June 2014, vol.99, pp.4-5
- XCVII. **Next Generation Sequencing Of The BCR ABL1 Domain May Be Beneficial In Decision Makin**
Emre E., ÖZBEK U., HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., SOYSAL T., SAYITOĞLU M., Ayşe S., Sinem F., ÖNGÖREN AYDIN Ş., AR M. C., et al.
55th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology, New Orleans, United States Of America, 7 - 10 December 2013
- XCVIII. **The Interlaboratory Robustness Of Next-Generation Sequencing (IRON) Study Phase II: Deep-Sequencing Analyses Of Hematological Malignancies Performed In 8,867 Cases By An International Network Involving 27 Laboratories**
KOHLMANN A., MARTINELLI G., ALIKIAN M., ARTUSI V., AUBER B., BELICKOVA M., BRONZINI I., CAZZANIGA G., CHIARETTI S., ERNST T., et al.
55th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology, Louisiana, United States Of America, 7 - 10 December 2013, vol.122
- XCIX. **Next-Generation Sequencing Of The BCR-ABL1 Domain May Be Beneficial In Decision Making Among Chronic Myeloid Leukemia Patients With Tyrosine Kinase Inhibitor Resistance**
Erbilgin Y., Eskazan A. E., NG O. H., Salihoglu A., Elverdi T., Firtina S., TATONYAN S. C., AYDIN S. O., Ar M. C., Baslar Z., et al.
55th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology, Louisiana, United States Of America, 7 - 10 December 2013, vol.122
- C. **Genetic and Epigenetic Profile Of Early Relapsed Childhood ALL**
Erbilgin Y., Ozden Hatirnaz Ng O. H. N., Firtina S., Celkan T., Anak S., Karakas Z., Ozguven A., Sarper N., Zengin E.,

- Turkkan E., et al.
55th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology, Louisiana, United States Of America, 7 - 10 December 2013, vol.122
- CI. **Çocukluk Çağı Nüks Akut Lösemi Hastalarında Tüm Genom Analizleri Ön Bulgular**
ERBİLGİN Y., SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ N. Ö., FIRTINA S., ÖZGÜVEN A. A., AĞAOĞLU L., CELKAN T. T., ANAK S. S., ÜNÜVAR A., KARAKAŞ Z., et al.
38. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 31 October - 03 November 2012
- CII. **ÇOCUKLUK ÇAĞI NÜKS AKUT LÖSEMİ HASTALARINDA TÜM GENOM ANALİZLERİ; ÖN BULGULAR**
ERBİLGİN Y., SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., FIRTINA S., ÖZGÜVEN A. A., AĞAOĞLU ÜLGÜR F. L., CELKAN T. T., ANAK S. S., ÜNÜVAR A., KARAKAŞ Z., et al.
38 Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 31 October 2012
- CIII. **Evaluation of PAX5 gene in the early stages of leukemic B cells in the childhood B cell acute lymphoblastic leukemia**
FIRTINA S., SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ N. Ö., ERBİLGİN Y., ÖZTUNÇ C., ÇINAR S., KARAKAŞ Z., CELKAN T. T., DEVECİOĞLU Ö., TİMUR Ç., et al.
Molecular Immunology Immunogenetics Congress, Turkey, 27 - 29 April 2012
- CIV. **X-Linked Agammaglobulinemia (XLA) as a model disease for the development of molecular diagnostic and gene therapy for primary immunodeficiency.** Türk İmmünoloji Dergisi 2012; 1 (17 Suppl Abstract Book): 77.
Ng Y. Y., ÇINAR S., Fırtına S., Ceyhan B., HATIRNAZ NG Ö., SAYİTOĞLU M., Barış S., Barlan I., Özak E., CAMCIOĞLU Y., et al.
Molecular Immunology & Immunogenetics Congress, İstanbul, Turkey, 27 - 30 April 2012, pp.77
- CV. **A new noncoding risk factor for ALL 8q24 region preliminary data**
Ismail C., HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., Ceren O., SAYİTOĞLU M., ugur o., ZAHMAKIRAN M.
3rd EMBO meeting, Viyana, Austria, 11 - 13 September 2011
- CVI. **INVESTIGATING THE EXPRESSION OF INFLAMMATION RELATED GENES IN TEMPORAL LOBE EPILEPSY PATHOGENESIS**
Özdemir Ö., Bebek N., Sayitoglu A. M., Yucesan E., Gurses C., Karacan I., Sencer A., Izin I.
29th International Epilepsy Congress, Rome, Italy, 28 August - 01 September 2011, vol.52, pp.99
- CVII. **Mutations in AXIN1, APC and B-catenin Genes in T-cell Acute Leukemia Patients**
SAYİTOĞLU M., ÖZBEK U., ERBİLGİN Y.
T-cell Acute Lymphoblastic Leukemia (T-ALL) Meets Normal T-cell Development, Mandelieu, France, 7 - 09 May 2010, pp.28
- CVIII. **B HÜCRELİ AKUT LENFOBLASTİK LÖSEMİ HASTALARINDA PAX5 GENİ MOLEKÜLER ANALİZLERİ**
ÖZDEMİRİ S., SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., MAVİ N., TİMUR Ç., AYDOĞAN G., İNCİ Y., ANAK S. S., PEKUN F., et al.
35.ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 7 - 10 November 2009
- CIX. **EXPRESSION AND IMMUNOHISTOCHEMICAL ANALYSIS OF AQUAPORINE GENES IN MESIAL TEMPORAL SCLEROSIS EXPRESSION AND IMMUNOHISTOCHEMICAL ANALYSIS OF AQUAPORINE GENES IN MESIAL TEMPORAL SCLEROSIS**
Bebek N., Özdemir Ö., Sayitoglu M., Baykal B., Ozbek U., Karasu A., Tuzun E., IZIN I., Gurses C., AKAT S., et al.
63rd Annual Meeting of the American-Epilepsy-Society, Massachusetts, United States Of America, 4 - 08 December 2009, vol.50, pp.302
- CX. **T-ALL OLĞULARINDA NOTCH1 VE FBXW7 GEN MUTASYONLARININ ARAŞTIRILMASI**
ERBİLGİN Y., SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., AR M. C., DOĞRU Ö., Aydoğan G., TİMUR Ç., Yüksel Soycan L., Yüksel Soycan L., ANAK S. S., et al.
35. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 07 October 2009
- CXI. **Glucocorticoid receptor gene polymorphisms and their relation with glucocorticoid sensitivity and obesity in patients with congenital adrenal hyperplasia**
nurçin s., POYRAZOĞLU Ş., SAYİTOĞLU M., ÖZBEK U., Şen N., AKIN L., İŞGÜVEN Ş. P.
8.th joint meeting global care in pediatric endocrinology, New York, United States Of America, 9 - 12 September

2009

- CXII. **Increased level of B-catenin mRNA and mutational alterations in APC gene are present in acute leukemia**
ATALAR F., Sayitoglu M., HATIMAZ O., ERBILGIN Y., OZBEK U.
12th Congress of the European-Hematology-Association, Vienna, Austria, 7 - 10 June 2007, vol.92, pp.62
- CXIII. **WNT pathway mutations in acute leukemia patients**
Sayitoglu M., HATIMAZ O., ATALAR F., ERBILGIN Y., OZBEK U.
12th Congress of the European-Hematology-Association, Vienna, Austria, 7 - 10 June 2007, vol.92, pp.55
- CXIV. **WNT5A gene expression and promoter methylation in acute leukemia patients**
HATIMAZ O., Sayitoglu M., ATALAR F., ERBILGIN Y., OZBEK U.
12th Congress of the European-Hematology-Association, Vienna, Austria, 7 - 10 June 2007, vol.92, pp.55
- CXV. **Methylation status of the wnt antagonist DICKKOPF-1 gene in acute leukemias**
ATALAR F., HATIRNAZ O., Sayitoglu M., ERBILGIN Y., OZBEK U.
12th Congress of the European-Hematology-Association, Vienna, Austria, 7 - 10 June 2007, vol.92, pp.403
- CXVI. **Different activation of WNT signaling pathway in B-cell and T-cell acute leukemias.**
Sayitoglu M., HATIRNAZ O., Erbilgin Y., Atalar F., Ozbek U.
48th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology, Florida, United States Of America, 9 - 12 December 2006, vol.108
- CXVII. **Upregulation of FZ5 results in aberrant expression of beta-catenin and LEF/TCF complex in acute myeloid leukemia.**
Atalar F., Hatirnaz O., Erbilgin Y., Ozbek U., Sayitoglu M., Ozbek U.
48th Annual Meeting of the American-Society-of-Hematology, Florida, United States Of America, 9 - 12 December 2006, vol.108
- CXVIII. **Kronik Lenfoblastik Lösemi Olgularında ZAP-70 Gen Ekspresyonunun RQ-PCR Yöntemi ile Tesbiti ve Prognostik Önemi**
Coskunpinar E., Ure U., Baslar Z., Sayitoğlu M., Hatirnaz Ng Ö., Atalar F., Ar C., Öngören S., Soysal T., Ferhanoğlu B., et al.
XXXII. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 08 November 2006, pp.78
- CXIX. **Effect of methylenetetrahydrofolate reductase gene polymorphism on methotrexate toxicity after bone marrow transplantation**
BESISIK S., GURSES N., CALISKAN Y., TARAKCI F., ÇİNE N., Aydin M., ÖZBEK U., SARGIN D.
29th Annual Meeting of the European Group for Blood and Marrow Transplantation/19th Meeting of the EBMT Nurses Group/2nd Meeting of the EBMT Data Management Group, İstanbul, Turkey, 23 - 26 March 2003, vol.31
- CXX. **Allelotype frequencies of TPMT (thiopurine S-methyltransferase), CYP3A4 and CYP3A5 genes in Turkish population**
ÖZBEK U., Sayitoglu M., HATIRNAZ O.
5th International Symposium on Leukemia and Lymphoma, Amsterdam, Netherlands, 12 - 15 March 2003, vol.17, pp.679
- CXXI. **Metabolising enzyme polymorphisms GSTM1 GSTT1 CYP1A1 CYP2D6 and their association as a potential susceptibility to pediatric ALL**
ÖZBEK U., SAYITOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., Ağaoğlu L., SIRMA EKMEKCİ S., Yüksel L., ANAK S. S., APAK H., KARAKAŞ Z., Ünüvar A., et al.
43rd American Society of Hematology Meeting, 7 - 11 December 2001
- CXXII. **Cytokine gene polymorphism in patients with graft-versus-host disease after HLA-matched bone marrow transplantion**
özbe u., gürses n., kalayoğlu beşik s., aydın M., bilgen h., öngören s., ABACI N., anak s., gedikoğlu g., gedikoğlu g., et al.
43th ASC Congree, Washington, United States Of America, 16 - 17 November 2001, vol.98, no.11, pp.361

Supported Projects

UĞUR İŞERİ S. A., SAYİTOĞLU M., ERBİLGİN Y., Project Supported by Higher Education Institutions, İÜ Aziz Sancar DETAЕ Biyobankasının Kalite Standartlarının Sürdürülmlesi Kapsamında Altyapı Süreklliliği İlk Basamak Desteği, 2024 - Continues

SAYİTOĞLU M., KASAP B., Project Supported by Higher Education Institutions, Mikrosefali ve/veya Kortikal Malformasyonu Olan Çocuklarda Tüm Eczom Dizileme Yöntemi ile Genetik Etiyolojinin Araştırılması, 2024 - Continues

SAYİTOĞLU M., KOCAAĞA S., Project Supported by Higher Education Institutions, Hemolitik Anemide COP II Yolagi Genlerinin Fonksiyonel Analizleri, 2024 - Continues

GELMEZ M. Y., DENİZ G., NALÇACI M., ERBİLGİN Y., YÖNAL HİNDİLERDEN İ., HİNDİLEDEN F., GÜLTÜRK E., SAYİTOĞLU M., Project Supported by Higher Education Institutions, TFC Alt Gruplarının Fonksiyonel Etkisinin İncelenmesi ve Hematolojik Malignitelerde Olası Rollerinin Belirlenmesi, 2022 - Continues

SAYİTOĞLU M., SUDUTAN T., Project Supported by Higher Education Institutions, Genetik danışma endikasyonları olan çocukluk çağrı kanserlerinde kalıtsal yatkınlığın araştırılması, 2022 - Continues

DENİZ G., YÜCEL E., ALTINDIREK D., ÇETİN E., GELMEZ M. Y., AKDENİZ N., KÜCÜKSEZER U. C., GELİNCİK A., DEMİR S., ALTINDIREK D., et al., Project Supported by Higher Education Institutions, Lenfoproliferasyonla giden immün yetersizlik olgularının tanı sürecinde immünolojik ve genetik alt yapılarının belirlenmesi, 2020 - Continues

SAYİTOĞLU M., CB Strateji ve Bütçe Başkanlığı (Kalkınma Bakanlığı) Projesi, Hulusi Behçet Yaşam Bilimleri Araştırma Laborauvarının Kurulması, Genom Bilimleri, 2010 - Continues

Sayitoğlu M., Altındirek D., Project Supported by Higher Education Institutions, Konjenital Hemolitik Anemilerde Genomik ve Fonksiyonel Analizler, 2023 - 2025

Erbilgin Y., Sayitoğlu M., Hekimoğlu H., TUBITAK Project, Lenfomaya Germline Yatkınlıkta Yeni Bir Gen: Deltex31 Fonksiyonel Analizleri, 2023 - 2024

SAYİTOĞLU M., HEKİMOĞLU H., Project Supported by Higher Education Institutions, Lenfomaya Kalıtsal Yatkınlıktan Sorumlu Yeni Aday Genlerin Fonksiyonel Analizleri, 2021 - 2024

SAYİTOĞLU M., KHODZHAEV K., Project Supported by Higher Education Institutions, Çocukluk çağrı lösemi lenfomalarda yatkınlık genlerinin araştırılması, 2020 - 2024

SAYİTOĞLU M., SUN E., ULUCAN AÇAN Ö., Project Supported by Higher Education Institutions, Yeni Tanı Akut Lenfoblastik Lösemi Hastalarının RNA Dizileme Analizleriyle Risk Sınıflandırması, 2022 - 2023

SAYİTOĞLU M., SARITAŞ M., NG Y. Y., Project Supported by Higher Education Institutions, Primer İmmün Yetersizlik Hastalarında Belirlenen Yeni Varyantların Validasyonu, 2021 - 2022

SAYİTOĞLU M., ORDU M., Project Supported by Higher Education Institutions, KML hastalarında farklı t(9;22) kırıklarının tespiti ve tedavi yanıtı ile ilişkisinin araştırılması, 2020 - 2022

SAYİTOĞLU M., KÜÇÜKCANKURT F., Project Supported by Higher Education Institutions, Bifenotipik Akut Lösemi Hastalarının Genetik Karakterizasyonu, 2020 - 2022

SAKA B., HATIRNAZ NG Ö., SEVER KAYA D., SAYİTOĞLU M., SAĞLAM F., FIRTINA S., Project Supported by Higher Education Institutions, İnsan bağırsak mikrobiyotasının yaşı bağlı değişiminin karşılaştırmalı metagenomik analizi, 2017 - 2021

SEVER KAYA D., SAYİTOĞLU M., ÇETİN E., BULGURCUOĞLU KURAN S., SELÇUK B. Ş., Project Supported by Higher Education Institutions, Mikrosistin-LR'in Erkek Üreme Hücreleri Üzerindeki Etkilerinin Araştırılması, 2016 - 2020

SAYİTOĞLU M., SUDUTAN T., Project Supported by Higher Education Institutions, AKUT LÖSEMI HASTALARINDA ZINC FINGER PROTEIN 384 (ZNF384) GENİ FÜZYONLARININ TESPİTİ, 2018 - 2019

SAYİTOĞLU M., ŞENTÜRK G., HATIRNAZ NG Ö., Project Supported by Higher Education Institutions, Primer İmmün Yetmezlik Hastalarında TREC/KREC analizi ile T ve B hücre gelişimi kontrolü, 2018 - 2019

HATIRNAZ NG Ö., NG Y. Y., SAYİTOĞLU M., Project Supported by Higher Education Institutions, TREC/KREC ANALYSIS AND THEIR CLINICAL CORRELATION IN SEVERE COMBINED IMMUNE DEFICIENCY, 2017 - 2018

HATIRNAZ NG Ö., SAYİTOĞLU M., NG Y. Y., FIRTINA S., KHODZHAEV K., Project Supported by Higher Education Institutions, TEKRARLAYAN ENFEKSİYONLA SEYREDEN HUMORAL İMMÜN YETMEZLİKLERİN PATOGENEZİNİN ARAŞTIRILMASI, 2017 - 2018

ERBİLGİN Y., SAYİTOĞLU M., ÖZBEK U., HATIRNAZ NG Ö., FIRTINA S., KARAKAŞ Z., Project Supported by Higher Education Institutions, Yüksek Riskli Akut Lösemi Hastalarında Tüm Genom Analizi, 2016 - 2018

AR M. C., HATIRNAZ NG Ö., NG Y. Y., SAYİTOĞLU M., FIRTINA S., YILMAZ H., Project Supported by Higher Education Institutions, Yaygın Değişken İmmün Yetersizlikte Görülen Genetik Mutasyonların Yeni Nesil Dizileme Sistemi ile Taranması ve Bu Mutasyonların Hastalığın Kliniği ve Prognozu ile İlişkisi, 2016 - 2018

SAYİTOĞLU M., NG Y. Y., FIRTINA S., HATIRNAZ NG Ö., ÖZBEK U., CAMCIOĞLU Y., ALTINDIREK D., Project Supported by Higher Education Institutions, Ağır Kombine İmmün Yetersizliklerin Yeni Nesil Teknolojiler ile Tüm Genom Analizleri, 2016 - 2018

SAYİTOĞLU M., TUĞCU D., KHODZHAEV K., HATIRNAZ NG Ö., Project Supported by Higher Education Institutions, AKUT LENFOBLASTİK LÖSEMİ HASTALARINA AİT TÜM GENOM ESKPRESYON DATASINDA REGÜLATÖR miRNA'ların SAPTANMASI ve VALİDASYONU, 2016 - 2018

SAYİTOĞLU M., GÜNGÖRÜRLER E., Project Supported by Higher Education Institutions, Akut Lenfoblastik Lösemi Hücre Hatlarında WNT Sinyal Yolğu Yeni Nesil RNA Dizileme Analizleri, 2016 - 2017

SAYİTOĞLU M., NG Y. Y., HATIRNAZ NG Ö., FIRTINA S., ERBİLGİN Y., Project Supported by Higher Education Institutions, Primer İmmün Yetersizliklerde Genetik Alt Yapının Yeni Nesil Dizileme Yöntemi ile Belirlenmesi, 2015 - 2017

SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., Project Supported by Higher Education Institutions, Kanser tedavisinde güncel yaklaşımalar, 2014 - 2017

ERBİLGİN Y., ÖZBEK U., İŞLEK B., HATIRNAZ NG Ö., FIRTINA S., KARAKAŞ Z., SAYİTOĞLU M., DOĞAN P., CELKAN T., SARPER N., et al., Project Supported by Higher Education Institutions, Gene expression patterns in relapsed Bcell acute lymphoblastic leukemia and potential therapeutic targets, 2016 - 2016

ÖZBEK U., FIRTINA S., SAYİTOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., NG Y. Y., Project Supported by Higher Education Institutions, Primer Antikor Yetersizliklerindeki Genetik Varyasyonların Yeni Nesil Dizileme Yöntemi ile Araştırılması, 2015 - 2016

ÖZKAYA H. M., HALİLOĞLU Ö., KESKİN F. E., KADIOĞLU P., GAZİOĞLU M. N., TANRIÖVER N., SAYİTOĞLU M., Project Supported by Higher Education Institutions, Akromegali Hastalarında Sitokrom p450 Aromataz (P450AROM) ,Estrojen Rezeptörü (ER) Alfa ve Beta ,Pituiter Tümör Transforme Edici Gen (PTTG) ve Fibroblast Kaynaklı Büyüme Faktörü (FBF) Ekspresyon Düzeylerinin Kantitatif analizi ve Prognos İlişkisi, 2015 - 2016

SAYİTOĞLU M., FIRTINA S., ERBİLGİN Y., Project Supported by Higher Education Institutions, Çocukluk Çağları T-ALL Hastalarında PTEN ve AKT1 Gen Mutasyonlarının Derin Dizi Analizi İle Araştırılması, 2014 - 2016

SAYİTOĞLU M., Project Supported by Higher Education Institutions, Akut Lenfoblastik Lösemi hücre serilerinde miR-223 ile SnoN/SKIL geni arasındaki ilişkinin fonksiyonel olarak incelenmesi, 2014 - 2016

ÖZBEK U., SAYİTOĞLU M., ERBİLGİN Y., Project Supported by Higher Education Institutions, B-Hücreli Akut Lenfoblastik Lösemi Hastalarında IKZF1 Mutasyonlarının Yeni Nesil Dizileme Teknolojisi Kullanılarak Araştırılması, 2013 - 2016

ÖZBEK U., SAYİTOĞLU M., ERBİLGİN Y., Project Supported by Higher Education Institutions, Yeni Nesil Dizileme Yöntemi ile Kronik Miyeloid Lösemi Hastalarında BCR-ABL Mutasyonlarının Araştırılması, 2012 - 2016

SAYİTOĞLU M., Project Supported by Higher Education Institutions, AKUT LENFOBLASTİK LÖSEMİ HASTALARINDA CRLF2 ve JAK2 SICAK BÖLGE MUTASYONULARININ AMPLİKON DERİN DİZİ İLE ANALİZİ, 2014 - 2015

HATIRNAZ NG Ö., SAYİTOĞLU M., TUBITAK Project, T-HÜCRELİ AKUT LENFOBLASTİK LÖSEMİDE YENİ BİR TÜMÖR BASKILAYICI GEN; SNON/SKIL, 2013 - 2015

SAYİTOĞLU M., Project Supported by Higher Education Institutions, Tüm Genom Dizileme Yöntemi ile Nüks Pediyatrik Akut Lenfoblastik Lösemi Hastalarında LEF1 geni Mutasyonlarının Araştırılması, 2012 - 2014

SAYİTOĞLU M., TUBITAK Project, T-Hücreli Akut Lenfoblastik Lösemide Genom Boyu Anlatım Analizleri- Yardımcı Araştırmacı, 2010 - 2013

SAYİTOĞLU M., Project Supported by Higher Education Institutions, MUTATIONS IN AXIN1, APC AND B-CATENIN GENES IN T-CELL ACUTE LEUKEMIA PATIENTS, 2010 - 2010

SAYİTOĞLU M., Project Supported by Higher Education Institutions, B HÜCRE ALT GRUPLARININ AKIM SİTOMETRİ YÖNTEMİ İLE AYRIŞTIRILMASI, 2009 - 2010

SAYİTOĞLU M., Project Supported by Higher Education Institutions, Lösemi hücre serilerinde B-katenin-SiRNA uygulaması sonrası WNT sinyal ileti yolunun protein analizi ile incelenmesi, 2007 - 2010

SAYİTOĞLU M., CB Strateji ve Bütçe Başkanlığı (Kalkınma Bakanlığı) Projesi, Lösemilerin Etiyolojisi, İlaç ve Gen Tedavisi İçin Moleküler Genetik Yaklaşım -Devlet Planlama Teşkilatı-, 2005 - 2008

SAYİTOĞLU M., Project Supported by Other Official Institutions, WNT sinyal ileti yolunda görevli Wnt10b ve B-katenin genlerinin akut lenfoblastik lösemi (ALL) hastalarında ekspresyonu ve metilasyonunun araştırılması, 2005 - 2007

SAYİTOĞLU M., TUBITAK Project, Multipl myelomda kemik iliğindeki lokal renin-anjiyotensin

sisteminin etiopatogenezdeki rolü. Yardımcı Araştırmacı, 2005 - 2006

Activities in Scientific Journals

Deneysel Tıp Dergisi, Evaluation Committee Member, 2012 - Continues

Turkish Journal of Hematology, Evaluation Committee Member, 2011 - Continues

Memberships / Tasks in Scientific Organizations

Avrupa İmmun Yetmezlik Topluluğu, Member, 2016 - Continues

MOKAD, Member, 2011 - Continues

Avrupa Lösemi Ağı (ELN), Member, 2010 - Continues

Tıbbi Genetik Derneği, Member, 2008 - Continues

Tıbbi Biyologlar Derneği, Member, 2008 - Continues

Türk Hematoloji Derneği, Board Member, 2007 - Continues

Scientific Refereeing

Turkish Journal of Hematology, National Scientific Refreed Journal, September 2016

TUBITAK Project, January 2014

TUBITAK Project, April 2013

TUBITAK Project, April 2012

TUBITAK Project, March 2012

Metrics

Publication: 230

Citation (WoS): 657

Citation (Scopus): 713

H-Index (WoS): 14

H-Index (Scopus): 15

Invited Talks

Hematolojide Moleküler Genetik Tanı, Conference, 13. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, November 2018

Trombofili Genetiği-Vakalarla Tanıdan Raporla Sitogenetik ve Moleküler Genetik Kursu, Workshop, 44.Uluslararası Hematoloji Kongresi , Turkey, October 2018

Primer Immün Yetmezlikler 'de tanışal araçlar: Genetik Tanı Yöntemleri . , Workshop, Marmara Üniversitesi, Turkey, September 2018

Diagnosis/Prognosis: Molecular Biology & Genetics, Workshop, EHA-TSH Tutorial on Acute Leukemias, Turkey, April 2018

Kronik Miyeloproliferatif Neoplaziler Genomik Değişiklikler: Patogenezden Taniya, Workshop, Kronik Miyeloproliferatif Hastalıklar Kursu, Turkey, November 2017

Kanser Genomunun Düzenlenmesi: Yeni Nesil Dizi Analizinden Öğrendiklerimiz, Conference, 15. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, October 2017

The WNT Story and the others, Seminar, İstanbul Bilgi Üniversitesi, Turkey, September 2016

Hematopoietik Kök Hücre Naklinde Kimerizm İzlemi, Conference, 9. Ulusal Kemik İliği Transplantasyonu ve Kök Hücre

Tedavileri Kongresi, Turkey, September 2016
Araştırma Açılarından Nadir Hastalıklar, Seminar, İstanbul Üniversitesi, Turkey, February 2016
PDL1 ve PDL2 genetik alterasyonu klinik HL da seyri belirler mi? , Seminar, Amerikan Hastanesi, İstanbul Lenfoma Gurubu Toplantısı, Turkey, January 2016
Hipofiz Tümörlerinde Moleküller Belirteçler, Seminar, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Turkey, October 2015
Kanser Genetiği, Seminar, Hatay Mustafa Kemal Üniversitesi, Turkey, June 2015
Malign Hematolojide Genomik Ne İfade ediyor? , Conference, 2. Deneysel Hematoloji Kongresi, Turkey, April 2015
Gen-Genom-Genomik , Conference, 40. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, October 2014
3rd Course in Next Generation Sequencing, Hibrid Kurs, Kanserde Yeni Nesil Dizileme Uygulamaları, Workshop, İstanbul Üniversitesi, Turkey, May 2014
Uygulamalı Moleküller Hematoloji Kursu, Workshop, İstanbul Üniversitesi, Turkey, May 2012
Laboratuvar Uygulamacıları için Uygulamalı Real Time PCR Genetik Kursu, Workshop, İstanbul Üniversitesi, Turkey, December 2011
Lösemilerin Moleküller Genetiği ve KML'de Moleküller İzlem ve Standardizasyon Çalışmaları, Workshop, Türk Hematoloji Derneği, Turkey, December 2010
European Treatment Study Group for CML-EUTOS"- Türkiye'de bcr-abl çalışmalarının standardizasyonu , Workshop, Turkey, October 2009
2nd Course in Integration of Cytogenetics, Microarrays and Massive Sequencing in Biomedical and Clinical Research- Hibrid Kurs., Workshop, İstanbul Üniversitesi, Turkey, October 2009
Hematolojide Farmakogenetik, Workshop, Türk Hematoloji Derneği-Klinik Hematoloji için Pratik Genetik Yaklaşım Kursu, Turkey, November 2006
Hematolojide Real Time PCR, Workshop, Türk Hematoloji Derneği, Turkey, March 2005
İnsan Genom Yapısı Fonksyonları ve Mutasyonlar, Workshop, 40. Pediatric Hematoloji Kongresi-Genetik Kursu, Turkey, June 2004

Scholarships

Erasmus Medical Center-Teaching staff mobility, European Commission, 2005 - 2005
International Outreach Program, Other International Organizations, 2002 - 2002