



Uzman Dr. Tuğba KALAYCI

Kişisel Bilgiler

E-posta: tugba.kalayci@istanbul.edu.tr

Web: <https://avesis.istanbul.edu.tr/tugba.kalayci>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-9963-5916

Publons / Web Of Science ResearcherID: GXV-0865-2022

Yoksis Araştırmacı ID: 194878

Eğitim Bilgileri

Doktora, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Aziz Sancar Deneysel Tıp Araştırma Enstitüsü Bölümü, Türkiye 2019 - Devam Ediyor

Tıpta Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Türkiye 2013 - 2017

Lisans, Selçuk Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2006 - 2012

Yabancı Diller

İngilizce, C2 Ustalık

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, FETAL İSKELET DİSPLAZİLERİİNİN KLİNİK, RADYOLOJİK BULGULAR ve MOLEKÜLER ETİYOPATOGENEZE GÖRE SINIFLANDIRILMASI, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, 2016

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Öğrenci, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Aziz Sancar Deneysel Tıp Araştırma Enstitüsü Bölümü, 2019 - Devam Ediyor

Uzman Dr., İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2018 - Devam Ediyor

Araştırma Görevlisi Dr., İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2013 - 2017

Verdiği Dersler

Prenatal ve Preimplantasyon Genetik Tanı ve Danışmanlığı, Yüksek Lisans, 2021 - 2022

İskelet Sistemi Malformasyonları, Lisans, 2022 - 2023, 2021 - 2022, 2020 - 2021, 2019 - 2020, 2018 - 2019

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Late diagnosis of a rare multisystemic genetic disorder: Transaldolase deficiency due to homozygous TALDO1 c.345dupA variant.**
Dirim A. B., Kalayci T., Safak S., Garayeva Guller N., Oto Ö. A., Artan A. S., Ozturk Ş., Yazici H. Nephrology (Carlton, Vic.), cilt.29, sa.1, ss.55-56, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Trichothiodystrophy-associated MPLKIP maintains DBR1 levels for proper lariat debranching and ectodermal differentiation.**
Theil A. F., Pines A., Kalayci T., Heredia-Genestar J. M., Raams A., Rietveld M. H., Sridharan S., Tanis S. E., Mulder K. W., Büyükbabani N., et al. EMBO molecular medicine, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **Revisiting TOP2B-related phenotypes: Three new cases and literature review**
Çepni E., Börklü E., Avci Ş., Kalayci T., Eraslan S., Kayserili H. Clinical Genetics, cilt.104, sa.2, ss.251-258, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **Nance-Horan Syndrome: characterization of dental, clinical and molecular features in three new families.**
GÜVEN Y., Saracoglu H. P., Aksakal S. D., Kalayci T., Altunoglu U., Uyguner Z. O., Eraslan S., Borklu E., Kayserili H. BMC oral health, cilt.23, sa.1, ss.314, 2023 (SCI-Expanded)
- V. **Fibular Agenesis and Ball-Like Toes Mimicking Preaxial Polydactyly: Prenatal Presentation of du Pan Syndrome**
Turgut G. T., Kalelioglu I. H., Karaman V., Sivrikoz T. S., Karaman B., Uyguner Z. O., Kalayci T. Molecular Syndromology, cilt.14, sa.2, ss.152-157, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. **FREM2-related Fraser syndrome with popliteal pterygium and structural central nervous system anomalies**
Turgut G. T., Sarac Sivrikoz T., Komurcu-Bayrak E., Kalayci T. European Journal of Medical Genetics, cilt.66, sa.3, 2023 (SCI-Expanded)
- VII. **Fetal skeletal dysplasia cohort of a single tertiary referral center in Istanbul, Turkey.**
Kalayci T., Altunoglu U., Çorbacioglu Esmer A., Avci Ş., Sarac Sivrikoz T., Karaman B., Kalelioğlu İ., Has R., Uyguner Z. O., Üçkmezci A., et al. American journal of medical genetics. Part A, cilt.191, sa.2, ss.498-509, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. **A new enrichment approach for candidate gene detection in unexplained recurrent pregnancy loss and implantation failure**
Berkay E. G., Şoroğlu C. V., Kalayci T., Uyguner Z. O., Akçapınar G. B., Başaran S. MOLECULAR GENETICS AND GENOMICS, cilt.298, sa.1, ss.253-272, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. **Clinical, Cytogenetic and Molecular Cytogenetic Outcomes of Cell-Free DNA Testing for Rare Chromosomal Anomalies**
BAŞARAN S., HAS R., KALELİOĞLU İ. H., Sivrikoz T. S., KARAMAN B., Kirgiz M., Dehgan T., KALAYCI T., SELÇUK B. Ş., Miny P., et al. GENES, cilt.13, sa.12, 2022 (SCI-Expanded)
- X. **Functional characterization of a novel TP53RK mutation identified in a family with Galloway-Mowat syndrome**
Treimer E., Kalayci T., Schumann S., Suer I., Greco S., Schanze D., Schmeisser M. J., Kuhl S. J., Zenker M. HUMAN MUTATION, cilt.43, sa.12, ss.1866-1871, 2022 (SCI-Expanded)
- XI. **Prenatal ultrasonographic features in Blomstrand osteochondrodysplasia: Antenatal case series confirmed by postmortem radiology and molecular diagnosis**
Saraç Sivrikoz T., Kalayci T., Senturk L., Karaman V., Kalelioglu I. H., Has R., Kayserili H., Uyguner Z. O., Nishimura G.,

- Altunoglu U.
PRENATAL DIAGNOSIS, cilt.42, sa.12, ss.1503-1510, 2022 (SCI-Expanded)
- XII. **Cytogenetic and molecular characterization of a patient having infertility and mild intellectual disability with a very rare unstable ring chromosome 13**
Kaya M., Suer İ., Kalayci T., Karaman B., Ozturk Ş., Palanduz Ş.
SCOTTISH MEDICAL JOURNAL, cilt.67, sa.4, ss.173-177, 2022 (SCI-Expanded)
- XIII. **Mutations in SCNM1 cause orofaciocutaneous syndrome due to minor intron splicing defects affecting primary cilia**
Iturrate A., Rivera-Barahona A., Flores C., Otaify G. A., Elhossini R., Perez-Sanz M. L., Nevado J., Tenorio-Castano J., Triviño J. C., Garcia-Gonzalo F. R., et al.
American Journal of Human Genetics, cilt.109, sa.10, ss.1828-1849, 2022 (SCI-Expanded)
- XIV. **Clinical and molecular genetic findings of Crisponi/cold-induced sweating syndrome (CS/CISS) spectrum in patients from Turkey.**
Yilmaz Gulec E., Turgut G. T., Gezdirici A., Karaman V., Ozturk F. N., Avci S., Kalayci T., Senturk L., Ayaz A., Kayserili H., et al.
Clinical genetics, cilt.102, sa.3, ss.201-217, 2022 (SCI-Expanded)
- XV. **Expanding genotypic and phenotypic spectrums of LTBP3 variants in dental anomalies and short stature syndrome.**
Kantaputra P., Guven Y., Kalayci T., Özer P., Panyarak W., Intachai W., Olsen B., Carlson B. M., Praditsap O., Tongsima S., et al.
Clinical genetics, cilt.102, sa.1, ss.66-71, 2022 (SCI-Expanded)
- XVI. **Distal renal tubular acidosis, autoimmune thyroiditis, enamel hypomaturation, and tooth agenesis caused by homozygosity of a novel double-nucleotide substitution in SLC4A4**
Kantaputra P., Güven Y., Aksu B., Kalayci T., Dogan C., Intachai W., Olsen B., Tongsima S., Ngamphiw C., Noppakun K.
Journal of the American Dental Association, cilt.153, sa.7, ss.668-676, 2022 (SCI-Expanded)
- XVII. **Functional loss of ubiquitin-specific protease 14 may lead to a novel distal arthrogryposis phenotype.**
Turgut G. T., Altunoglu U., Sivrikoz T. S., Toksoy G., Kalayci T., Avci S., Karaman B., Gulec C., Basaran S., Sayin G., et al.
Clinical genetics, cilt.101, sa.4, ss.421-428, 2022 (SCI-Expanded)
- XVIII. **A mysterious cause of recurrent acute liver dysfunction for over a decade**
Dirim A. B., Kalayci T., Guzel Dirim M., Demir S., Cavus B., Cifcibasi Ormeci A., Akyuz F., Kaymakoglu S.
GASTROENTEROLOGY REPORT, cilt.10, 2022 (SCI-Expanded)
- XIX. **Clinical Characteristics and Mutation Spectrum of Neurofibromatosis Type 1 in 27 Turkish Families**
Sharifi S., Kalayci T., Palanduz S., Ozturk S., Cefle K.
BALKAN MEDICAL JOURNAL, cilt.38, sa.6, ss.365-373, 2021 (SCI-Expanded)
- XX. **Re: Indication for Y Chromosome Microdeletion Analysis in Infertile Men: Is a New Sperm Concentration Threshold Needed?**
Ortac M., Ergul R., Gurcan M., Kalayci T., Palanduz S., Aydin R., Kadioglu A.
JOURNAL OF UROLOGY, cilt.206, sa.4, ss.1050, 2021 (SCI-Expanded)
- XXI. **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, cilt.185, sa.8, ss.2488-2495, 2021 (SCI-Expanded)
- XXII. **The first case of Dyssegmental Dysplasia Rolland-Desbuquois type with a variant in HSPG2**
KALAYCI T., Balanda N., Ferreira C. R., Altunoglu U.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.28, sa.SUPPL 1, ss.237, 2020 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Indication for Y Chromosome Microdeletion Analysis in Infertile Men: Is a New Sperm Concentration Threshold Needed?**
Ortac M., Ergul R. B., Gurcan M., Kalayci T., Palanduz Ş., Aydin R., Kadioğlu A.
UROLOGY, cilt.146, ss.113-117, 2020 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Delineation of phenotypes and genotypes related to cohesin structural protein RAD21.**

- Krab L., Marcos-Alcalde I., Assaf M., Balasubramanian M., Andersen J., Bisgaard A., Fitzpatrick D., Gudmundsson S., Huisman S., Kalayci T., et al.
Human genetics, cilt.139, ss.575-592, 2020 (SCI-Expanded)
- XXV. Bi-allelic Loss of Human APC2, Encoding Adenomatous Polyposis Coli Protein 2, Leads to Lissencephaly, Subcortical Heterotopia, and Global Developmental Delay.**
 Lee S., Chen D., Zaki M., Maroofian R., Houlden H., Di D., Abdin D., Morsy H., Mirzaa G., Dobyns W., et al.
American journal of human genetics, cilt.105, ss.844-853, 2019 (SCI-Expanded)
- XXVI. Heterogeneous clinical phenotypes and cerebral malformations reflected by rotatin cellular dynamics.**
 Vandervore L., Schot R., Kastelein E., Oegema R., Stouffs K., Gheldof A., Grochowska M., van d., van U., Wilke M., et al.
Brain : a journal of neurology, cilt.142, ss.867-884, 2019 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. Seeing Clowns with a Ring 20 Chromosome**
 Gezegen H., İlgezdi Kaya İ., Karaman B., Kalayci T., Şirin İnan N. G., Bebek N., Baykan B.
Archives of epilepsy (Online), cilt.30, sa.1, ss.31-35, 2024 (ESCI)
- II. JAG1 MUTATION SPECTRUM IN CASES WITH ALAGILLE SYNDROME FROM TURKIYE**
 Aslanger A. D., Yıldırım B. T., Kalayci T., Şentürk L., Avci Ş., Altunoğlu U., Güleç Ç., Karaman V., Doğan G., Önal Z., et al.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.86, sa.4, ss.327-335, 2023 (ESCI)
- III. Kardiyak Anomalili Fetüslerde Kromozomal Mikrodizin Analizinin Tanıdaki Etkinliği: Kohort Araştırması**
 SENTÜRK H., SELÇUK B. Ş., SARAÇ SİVRİKOZ T., KALAYCI T., ÖMEROĞLU R. N., BULUT G., KALELİOĞLU İ. H., HAS R., YÜKSEL A., BAŞARAN S., et al.
Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, cilt.43, sa.3, ss.302-313, 2023 (Scopus)
- IV. Clinical and Molecular Findings of Nine Cases with Tay- Sachs Disease From Turkiye**
 ASLANGER A. D., GÜLEÇ Ç., KALAYCI T., Sengenc E., Avci S., Altunoglu U., KARAMAN V., TOKSOY G., KARACA M., Iscan A., et al.
MEDICAL JOURNAL OF BAKIRKOY, cilt.19, sa.2, ss.222-228, 2023 (ESCI)
- V. Fetal Hand Anomalies: 18 Cases Diagnosed Between 2020-2022 from a Single Tertiary Care Center**
 Aslanger A. D., Saraç Sivrikoz T., Kalayci T., Başaran S., Uyguner Z. O.
Experimed, cilt.12, sa.3, ss.149-154, 2022 (Hakemli Dergi)
- VI. CLINICAL AND MOLECULAR RESULTS OF SIX CASES WITH ROBERTS SYNDROME: REVIEW OF CASES FROM TURKIYE**
 Aslanger A. D., Kalayci T., Konur E. N., Güleç Ç., Avci Ş., Altunoğlu U., Karaman V., Toksoy G., Karaman B., Başaran S., et al.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.85, sa.4, ss.501-510, 2022 (Scopus)
- VII. Association between HBA locus copy number gains and pathogenic HBB gene variants**
 Toksoy G., Akay N., Aghayev A., Karaman V., Avci Ş., Kalayci T., Altunoğlu U., Karakaş Z., Uyguner Z. O.
INTERNATIONAL JOURNAL OF MEDICAL BIOCHEMISTRY, cilt.4, sa.2, ss.91-95, 2021 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. Primer İmmün Yetmezlikler**
 Kalayci T.
 Klinisyenler İçin Genetik Testler, Prof. Dr. Şükrü Öztürk, Prof. Dr. Kivanç Çefle, Editör, Ema Tıp Kitabevi, İstanbul,

ss.429-433, 2022

II. Yeni Nesil Dizileme Yöntemleri

Kalaycı T.

Klinisyenler İçin Genetik Testler, Prof. Dr. Şükrü Öztürk, Prof. Dr. Kivanç ÇEFLE, Editör, Ema Tıp Kitabevi, İstanbul, ss.357-376, 2022

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. Wilson Hastalığında Aile İçi Genetik Taramanın Kliniği Önemli Katkıları

Şahin A., ÇİFCİBAŞI ÖRMECİ A., SUER İ., DEMİR K., KALAYCI T., ÇEFLE K., PALANDUZ Ş., ÖZTÜRK Ş.

40. Ulusal Gastroenteroloji Haftası ve 11. Gastroenteroloji Cerrahisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 26 Kasım 2023

II. Oral findings in children with Bardet-Biedl syndrome: A Case Series

Yazır Kavan M., KALAYCI T., GÜVEN Y.

29th International Congress of Turkish Society of Paediatric Dentistry, 12 - 15 Ekim 2023, ss.174

III. PRELIMINARY STUDY RESULTS OF FAMILIES' WITH FETAL ULTRASOUND ABNORMALITIES

APPROACHES TO INVASIVE DIAGNOSIS AND OUTCOMES IN PREGNANCIES

Erdoğan M., Kalaycı T., Sarac Sivrikoz T., Aslanger A. D., Karaman B.

14th Balkan Congress of Human Genetics & 9th Rare Disease SEE Meeting 2023, Skopje, Makedonya, 5 - 07 Ekim 2023, ss.135

IV. Undiagnosed arthrogryposis: further expanding the molecular and phenotypic spectrum

Turgut G. T., Altunoğlu U., Sarac Sivrikoz T., Kalaycı T., Toksoy G., Avcı Ş., Karaman B., Güleç Ç., Yeşil Sayın G., Başaran S., et al.

European Human Genetics Conference, Glasgow, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, cilt.31, ss.101

V. B Homozygous NRP1 truncating variant in a multiplex family with conotruncal heart defects, lymphatic malformations and genitourinary anomalies

Altunoğlu U., Kaya M., Kalaycı T., Uyguner Z. O.

European Human Genetics Conference, Glasgow, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, cilt.31, ss.524

VI. İyi Bilinen Bir Fenotipin Nadir Prezentasyonu: Perinatal Lethal Gaucher Hastalığı

Akbaş S., Kalaycı T., Sarac Sivrikoz T., Aslanger A. D., Toksoy G., Uyguner Z. O.

2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.92

VII. Autosomal Anomalies in Infertile Patients

Gürçan M., Ergül R. B., Aydın R., Kaya M., Kalaycı T., Dursun M., Kadioğlu A.

Türk Üroloji Derneği Sempozyumu, Antalya, Türkiye, 16 - 19 Mart 2023, ss.146-148

VIII. Osteogenezis Imperfekta Tanılı 15 Olgunun Moleküler Sonuçları

Hacer Ö., Aslanger A. D., Kalaycı T., Güleç Ç., Demir K., Toksoy G., Karaman V., Öztürk A. P., Baş F., Yeşil Sayın G., et al.

15. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, ss.149

IX. Frank-Ter Haar Sendromu Tanılı 3 Olgu ve Literatür Derlemesi

Konur E. N., Aslanger A. D., Kalaycı T., Altunoğlu U., Karaman V., Yeşil Sayın G., Kayserili Karabey H., Uyguner Z. O.

15. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, ss.91

X. Epilepsinin Nadir, Nonkonvulzif Status Epileptikusun Nadir Olmayan Bir Sebebi: Ring 20 Kromozomu

Gezegen H., İlgezdi Kaya İ., Kalaycı T., Şirin İnan N. G., Karaman B., Bebek N., Baykan B.

58. ulusal Nöroloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 19 - 24 Kasım 2022, ss.650

XI. Fetal Dönemde Kontraktürler Ile Seyreden Fenotiplerin Moleküler Tanısında Tüm Ekzom Dizileme Analizinin Katkısı

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

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

XII. Prenatal Diagnosis Of 1P36 Deletion Syndrome Due To Pericentric Inversion On Chromosome 1: A Case Report

Yıldırım B. T., Kalaycı T., Bulut G., Sarac Sivrikoz T., Özsaıt Selçuk B. Ş., Başaran S., Karaman B.

- 15.ULUSLARARASI KATILIMLI, ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.25
- XIII. **Hipokaleminin nadir bir nedeni olarak gitelman sendromu: olgu sunumu**
Gültekin B., Konyaoğlu H., Kalaycı T., Suer İ., Güller N.
24. Ulusal İç Hastalıkları Kongresi, Antalya, Türkiye, 19 - 23 Ekim 2022, ss.252
- XIV. **Trans Erkek; Gebelik Terminasyonu**
Cenger C. D., Saraç Sivrikoz T., Polat I., Kalaycı T., Şenbaş Z. A., Arıcan N.
2.Uluslararası ve 18. Ulusal Adli Bilimler Kongresi, 14 - 17 Ekim 2021, ss.414-416
- XV. **Sitokrom P450 oksidoredüktaz eksikliğine bağlı konjenital adrenal hiperplazi hastalarının klinik ve laboratuvar özellikleri: Olgı serisi**
Bayrak Demirel Ö., Baş F., Kalaycı T., Yıldız M., Konur E. N., Poyrazoğlu Ş., Yeşil Sayın G., Darendeliler F. F.
25. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.305-307
- XVI. **Three Nance Horan Syndrome Families from Turkey; Three Different Approaches for Molecular Diagnosis**
Saraçoğlu H. P., Güven Y., Aksakal S. D., Kalaycı T., Altunoğlu U., Uyguner Z. O., Eraslan S., Börklü E., Kayserili Karabey H.
European Human Genetics Conference, 28 - 31 Ağustos 2021, ss.1
- XVII. **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. TİBBİ GENETİK KONGRESİ, 20 - 22 Aralık 2020, cilt.31, sa.4, ss.53
- XVIII. **Nadir Hastalıkların Tanı ve Takibinde Biyokimyasal Testlerin Tamamlayıcı Rolü: Olgı Sunumu**
Gedikbaşı A., Toksoy G., Kalaycı T., Gelmez M. Y., Karaman B., Deniz G., Uyguner Z. O.
Uluslararası Laboratuvar Tıbbı ve XX.Uluslararası Klinik Biyokimya Kongresi, İstanbul, Türkiye, 25 - 26 Aralık 2020, ss.1
- XIX. **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. TİBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 20 - 22 Aralık 2020, cilt.31, sa.4, ss.49
- XX. **Steroide duyarlı kronik anemisi ve osteosklerozu olan erişkin olguda moleküler tanının klinik izleme etkisi**
Sharifi S., Kalaycı T., Kaya M., Suer İ., Öztürk Ş., Çefle K., Yenerel M. N., Palanduz Ş.
14. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi (Uluslararası katılımlı), İstanbul, Türkiye, 20 - 23 Kasım 2020, ss.37
- XXI. **46,XX,t(8;9)(q12;q12) translokasyon taşıyıcısı tekrarlayan gebelik kayıp öykülü olgu sunumu**
Suer İ., Kaya M., Sharifi S., Kalaycı T., Öztürk Ş., Çefle K., Palanduz Ş.
14. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi (Uluslararası katılımlı), İstanbul, Türkiye, 20 Kasım - 22 Aralık 2020, ss.89
- XXII. **Fetal skeletal dysplasia experience of a single tertiary referral center in Istanbul, Turkey**
Kalaycı T., Altunoğlu U., Saraç Sivrikoz T., Çorbacıoğlu A., Avcı Ş., Has R., Uyguner Z. O., Üçyüz A., Başaran S., Kayserili H.
14th International Skeletal Dysplasia Society Meeting, Oslo, Norveç, 11 - 14 Eylül 2019, ss.35
- XXIII. **LAMB2 Gen Mutasyonu Saptanan Dört Hasta Ve Dört Farklı Klinik Durum**
Öner H. A., Toksoy G., Yürük Yıldırım Z. N., Yılmaz A., Çam Delebe E. Ö., Göksu Çetinkaya A. P., Tırnakçı Ö. N., Kalaycı T., Nayır A. N.
Uluslararası Katılımlı 10. Çocuk Nefroloji Kongresi, Muğla, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2019, ss.158
- XXIV. **Novel FGFR2 variant in a Case with Crouzon Syndrome**
Karaman V., Kalaycı T., Başaran S., Pempegül Yıldız E., Altunoğlu U., Uyguner Z. O.
Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.209
- XXV. **Altı Olguda Stuve-Wiedemann Sendromunun Klinik ve Moleküler Karakterizasyonu**
Şentürk L., Güleç Ç., Kayserili Karabay H., Kalaycı T., Uyguner Z. O., Altunoğlu U.
13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018, ss.123
- XXVI. **Clinical and molecular findings of seven Turkish nonphotosensitive trichothiodystrophy patients with two novel mutations in MPLKIP**
Kalaycı T., Altunoğlu U., Karaman B., Uyguner Z. O., Kayserili Karabay H.

- 50th European Society of Human Genetics Conference, Kobenhavn, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, ss.394
- XXVII. **Clinical and molecular findings of seven Turkish non-photosensitive trichothiodystrophy patients with two novel mutations in MPLKIP**
Kalayci T., Altunoglu U., Karaman B., Uyguner Z., Kayserili H.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.506
- XXVIII. **Whole exome sequencing in fetal structural abnormalities: experience of 8 cases**
Altunoglu U., Kalayci T., Kalelioglu I. H., Kayserili H.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.166-167
- XXIX. **idic(Y)(q11.2) ABNORMALITY IN CASES WITH MIXT GONADAL DYSgenesis AND INFERTILITY**
Kaya M., Suer İ., Kalayci T., Karaman B., Dön B., Bağatır Ozan G., Uçur A., Öztan G., Bayrak A. G., Çefle K., et al.
Erciyes Medical Genetics Days, Kayseri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018, ss.16
- XXX. **New Fetal Case of Blomstrand Chondrodysplasia and Review of the Literature**
Kalayci T., Altunoğlu U., Şentürk L., Uyguner Z. O., Kayserili Karabay H.
12th International Skeletal Dysplasia Society Meeting, İstanbul, Türkiye, 11 - 13 Eylül 2015

Desteklenen Projeler

Şentürk H., Bayrak A. E., Karaman B., Toksoy G., Kalayci T., Selçuk B. Ş., Sarac Sivrikoz T., Türkiye Sağlık Enstitüleri Başkanlığı (TÜSEB) Projesi, Fetal Kardiyak Anomalilerin Genetik Etiyolojisinin Yeni Nesil Dizileme Yöntemi İle Araştırılması, 2023 - 2025

KALAYCI T., ÖZTÜRK Ş., PALANDUZ Ş., ÇEFLE K., SHARIFI S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, FMR1 ve Karyotip Analizi Normal Sonuçlanan Prematür Over Yetmezliği POF Olgularında Moleküller Etyopatogenezin Araştırılması, 2019 - 2021

BAŞARAN S., BERKAY E. G., KARAMAN B., UYGUNER Z. O., KALAYCI T., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Sebebi Açıklanamayan İnfertilite ile İlişkili Genlerin Araştırılması, 2018 - 2021

ALTUNOĞLU U., KALELİOĞLU İ. H., KALAYCI T., KAYSERİLİ KARABEY H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Whole exome sequencing in fetal structural abnormalities: experience of 8 cases, 2017 - 2018

BAŞARAN S., KALAYCI T., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, FETAL İSKELET DİSPLAZİLERİİNİN KLİNİK RADYOLOJİK BULGULAR ve MOLEKÜLER ETİYOPATOGENEZE GÖRE SINIFLANDIRILMASI, 2017 - 2017

Metrikler

Yayın: 65

Atıf (WoS): 73

Atıf (Scopus): 74

H-İndeks (WoS): 5

H-İndeks (Scopus): 6

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

Türkiye Maternal ve Fetal Tıp Derneği Ultrasonografi Kongresi, Davetli Konuşmacı, İstanbul, Türkiye, 2021

Fetal Tıp ve Prenatal Tanı Kongresi, Davetli Konuşmacı, İstanbul, Türkiye, 2021

Fetal Tıp ve Prenatal Tanı Kongresi, Davetli Konuşmacı, İstanbul, Türkiye, 2021

Burslar

ECOST-TRAININGSCHOOL-CA16118-050320-107424/Clinical management of Brain Malformations, Diğer Uluslararası Organizasyonlar, 2020 - 2020

ECOST-TRAININGSCHOOL-CA16118-230318-087373/1st Neuro-MIG training school, Diğer Uluslararası Organizasyonlar, 2019 - 2019

ECOST-MEETING-CA16118-170319-099663/MC, Core group and WG meetings, integrated with a research Workshop., Diğer Uluslararası Organizasyonlar, 2019 - 2019

CA16118 - European Network on Brain Malformations, Diğer Uluslararası Organizasyonlar, 2018 - 2018

Akademi Dışı Deneyim

Erasmus MC