



Personal Information

Office Phone: [+90 212 414 2000](tel:+902124142000) Extension: 32564

Email: tugceyavuz@istanbul.edu.tr

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

International Researcher IDs

ORCID: 0009-0007-1836-9497

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAV-1354-2020

Yoksis Researcher ID: 312438

Education Information

Expertise In Medicine, Istanbul University, Istanbul Medical Faculty, Division Of Medical Sciences , Turkey 2019 - Continues

Postgraduate, Tekirdağ Namik Kemal University, School Of Medicine, Turkey 2013 - 2019

Foreign Languages

English, B1 Intermediate

Certificates, Courses and Trainings

Health&Medicine, Online Prenatal Tanı Kursu, Tıbbi Genetik Derneği, 2022

Vocational Course, Dismorfoloji Kursu, Tıbbi Genetik Derneği, 2021

Vocational Course, Preimplantasyon "Genetik" Tanı , Tıbbi Genetik Derneği, 2021

Vocational Training, Nadir Hastalıklar Günü Eğitim Toplantısı, İstanbul Üniversitesi Çocuk Sağlığı Enstitüsü, 2021

Vocational Course, Hematogenetik Kursu, Tıbbi Genetik Derneği, 2021

Research Areas

Medical Genetics

Academic Titles / Tasks

Research Assistant PhD, Istanbul University, Istanbul Medical Faculty, Division of Medical Sciences , 2019 - Continues

Articles Published in Other Journals

I. JAG1 MUTATION SPECTRUM IN CASES WITH ALAGILLE SYNDROME FROM TURKIYE

Aslanger A. D., Yildirim B. T., Kalayci T., Şentürk L., Avci Ş., Altunoğlu U., Güleç Ç., Karaman V., Doğan G., Önal Z., et al.

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Evaluation of metabolic syndrome risk using metabolic syndrome z-score in Bardet-Biedl Syndrome patients with various genotypes**
Kandemir T., Tercan U., Bayrak Demirel Ö., Yıldırım B. T., Karaman V., Kardelen Al A. D., Aslanger A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., et al.
62nd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Liverpool, England, 16 - 18 November 2024, pp.385
- II. **NADIR RASTLANILAN BARDET BIEDL SENDROMU TANILI OLGULARIN GENETİK, ENDOKRİNOLOJİK VE METABOLİK ÖZELLİKLERİ**
Kandemir T., Tercan U., Bayrak Demirel Ö., Yıldırım B. T., Kardelen Al A. D., Aslanger A. D., Karaman V., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., et al.
XXVIII. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Girne, Cyprus (Kkct), 2 - 05 May 2024, pp.200-201
- III. **Lenfoproliferatif Hastalıklarda Ayırıcı Tanıda Düşünülmesi Gereken Nadir Bir Sendrom: RAS İlişkili Otoimmün Lökoproliferatif Hastalık**
Yıldırım B. T., Akbaş S., Aslanger A. D., Karaman V., Yılmaz Y., Karaman S., Karaman B., Ünüvar A., Kılıç A., Uyguner Z. O.
2. Uluslararası Katılımlı Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Gazimagusa, Cyprus (Kkct), 4 - 07 May 2023, pp.111
- IV. **Smith-Magenis Sendromundan Etkilenmiş 6 Olgunun Klinik ve Sitogenetik/Moleküler Sitogenetik Bulguları ile Nörodavranışsal Fenotipleri**
Yıldırım B. T., Aslanger A. D., Dinçel M., Karaman B.
44. PEDIATRİ GÜNLERİ 23. PEDIATRİ HEMŞİRELİĞİ GÜNLERİ, 17 - 20 April 2022, pp.470-474
- V. **Prenatal Diagnosis Of 1P36 Deletion Syndrome Due To Pericentric Inversion On Chromosome 1: A Case Report**
Yıldırım B. T., Kalaycı T., Bulut G., Saraç Sivriköz T., Özsait Selçuk B. Ş., Başaran S., Karaman B.
15.ULUSLARARASI KATILIMLI, ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Muğla, Turkey, 9 - 13 November 2022, pp.25
- VI. **Dirençli epilepsi olgularında atlanmaması gereken bir tanı: Konjenital glikozilasyon defektleri**
Yıldırım B. T., Aslanger A. D., Şengenç E., Karaca M., Selamioğlu A., Yeşil Sayın G.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Ankara, Turkey, 20 - 22 November 2020, pp.76

Supported Projects

UYGUNER Z. O., YILDIRIM B. T., Project Supported by Higher Education Institutions, Fetal Radyal Aplazi / Hipoplazi Olgularının Genetik Etiyolojisinin Araştırılması, 2022 - Continues
ASLANGER A. D., GEDİKBAŞI A., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., UYGUNER Z. O., YAVUZ B. T., KINA B. G., Project Supported by Higher Education Institutions, Fenilketonüri, Fruktöz 1-6bifosfataz eksikliği, Herediter Fruktöz İntoleransı, Galaktozemi, Krabbe ve Propiyonik Asidemi hastalığına sahip olgularda büyük delesyon ve duplikasyon tipi mutasyonlarının dışlanması, 2021 - 2023

Metrics

Publication: 7

Congress and Symposium Activities

2. ULUSAL HEMATOONKOGENETİK KONGRESİ, Attendee, Gazimagusa, Cyprus (Kktc), 2023

15. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Attendee, Muğla, Turkey, 2022

44. Pediatri Günleri, Attendee, İstanbul, Turkey, 2022

Fetal Tıp ve Prenatal Tanı Kongresi, Audience, Ankara, Turkey, 2021

14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, Ankara, Turkey, 2020