



## Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 212 414 2000](tel:+902124142000) Dahili: 32564

E-posta: [tugceyavuz@istanbul.edu.tr](mailto:tugceyavuz@istanbul.edu.tr)

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

## Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0009-0007-1836-9497

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

Yoksis Araştırmacı ID: 312438

## Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2019 - Devam Ediyor  
Yüksek Lisans, Tekirdağ Namık Kemal Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2013 - 2019

## Yabancı Diller

İngilizce, B1 Orta

## Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Sağlık ve Tıp, Online Prenatal Tanı Kursu, Tıbbi Genetik Derneği, 2022

Mesleki Kurs, Dismorfoloji Kursu, Tıbbi Genetik Derneği, 2021

Mesleki Kurs, Preimplantasyon "Genetik" Tanı, Tıbbi Genetik Derneği, 2021

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

Mesleki Kurs, Hematogenetik Kursu, Tıbbi Genetik Derneği, 2021

## Araştırma Alanları

Tıbbi Genetik

## Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi Dr., İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2019 - Devam Ediyor

## Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

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

Aslanger A. D., Yildirim B. T., Kalayci T., Şentürk L., Avcı Ş., Altunoğlu U., Güleç Ç., Karaman V., Doğan G., Önal Z., et al.  
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGISI, cilt.86, sa.4, ss.327-335, 2023

(ESCI)

## Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- 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, İngiltere, 16 - 18 Kasım 2024, ss.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, Kıbrıs (Kkct), 2 - 05 Mayıs 2024, ss.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, Kıbrıs (Kkct), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.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 Nisan 2022, ss.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 Sivrikoz T., Özsait Selçuk B. Ş., Başaran S., Karaman B.  
15.ULUSLARARASI KATILIMLI, ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.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, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.76

## Desteklenen Projeler

UYGUNER Z. O., YILDIRIM B. T., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Fetal Radyal Aplazi / Hipoplazi Olgularının Genetik Etiyolojisinin Araştırılması, 2022 - Devam Ediyor  
ASLANGER A. D., GEDİKBAŞI A., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., UYGUNER Z. O., YAVUZ B. T., KINA B. G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Fenilketonüri, Fruktoz 1-6bifosfat az eksikliği, Hereditör Fruktoz İntoleransı, Galaktozemi, Krabbe ve Propiyonik Asidemi hastalığına sahip olgularda büyük delesyon ve duplikasyon tipi mutasyonlarının dışlanması, 2021 - 2023

## Metrikler

Yayın: 7

## Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

2. ULUSAL HEMATOONKOGENETİK KONGRESİ, Katılımcı, Gazimagusa, Kıbrıs (Kkct), 2023

15. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Katılımcı, Muğla, Türkiye, 2022

44. Pediatri Günleri, Katılımcı, İstanbul, Türkiye, 2022

Fetal Tıp ve Prenatal Tanı Kongresi, İzleyici / Dinleyici, Ankara, Türkiye, 2021

14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Katılımcı, Ankara, Türkiye, 2020