

Doç. Dr. ŞEBNEM ÖZEMRİ SAĞ

Kişisel Bilgiler

E-posta: ozemri@uludag.edu.tr

Web: <https://avesis.uludag.edu.tr/ozemri>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: kA2adnwAAAAJ

ORCID: 0000-0002-3948-8889

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAH-8355-2021

ScopusID: 36638231300

Yoksis Araştırmacı ID: 194711

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2005 - 2010

Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (İngilizce), Türkiye 1994 - 2001

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç. Dr., Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2021 - Devam Ediyor

Yrd. Doç. Dr., Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2016 - 2021

Uzman, Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2013 - 2016

Verdiği Dersler

Prenatal tanı ve genetik danışma, Lisans, 2017 - 2018

GENETİK HASTALIKLARIN ETYOLOJİSİNDE GENEL KAVRAMLAR VE TANIMLAR, Lisans, 2017 - 2018

Monogenik diyabet ve genetik etyoloisi, Lisans, 2017 - 2018

Genetik sendromla ilişkili GİS hastalıkları, Lisans, 2017 - 2018

GENETİK HASTALIKLARIN ETYOLOJİSİNDE ROL OYNAYAN EPİGENETİK MEKANİZMALAR, Lisans, 2017 - 2018

Solunum sistemi hastalıklarının genetik temeli, Lisans, 2017 - 2018

Multipl endokrin neoplaziler ve genetik etyoloisi, Lisans, 2017 - 2018

Ailevi Akdeniz ateşine genetik yaklaşım, Lisans, 2017 - 2018

İNSANDA VE TOPLUMDA GENETİK VARYASYON, Lisans, 2017 - 2018

GENETİK HASTALIKLARIN ETYOLOJİSİNDE ÇEVRESEL FAKTÖRLER, Lisans, 2017 - 2018

Myeloproliferatif neoplazmalar ve lösemilerde genetik etyoloji, Lisans, 2017 - 2018

GENETİK HASTALIKLARIN ETYOLOJİSİNDE ROL OYNAYAN GENETİK MEKANİZMALAR, Lisans, 2017 - 2018

Kalıtsal kas hastalıklarında genetik, Lisans, 2017 - 2018

İNSAN GENETİK VARYASYONUNUN TIP ALANINDAKİ YERİ, Lisans, 2017 - 2018

KLİNİK GENETİĞE GİRİŞ: DİSMORFOLOJİ, Lisans, 2017 - 2018

EPİGENETİK: YAŞAMDAKİ YERİ VE ÖNEMİ, Lisans, 2017 - 2018

Mitokondrial kalıtım, Lisans, 2016 - 2017

İnsan genomu: Genlerin yapısı fonksiyonu ve gen ifadesi, Lisans, 2016 - 2017

Yönetilen Tezler

UZ YILDIRIM E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Mefv gen mutasyonları taşıyan bireylerde yeni nesil dizileme yöntemi ile elde edilmiş yaygın ve yeni varyantların veri tabanlarında analizleri: retrospektif çalışma, Yüksek Lisans, Z.Kurt(Öğrenci), 2019

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayımlanan Makaleler

- I. **Pan-Immune-Inflammation Value Could Be a New Marker to Predict Amyloidosis and Disease Severity in Familial Mediterranean Fever**
OCAK T., GÖRÜNEN A., COŞKUN B. N., YAĞIZ B., ÖZEMRİ SAĞ Ş., OCAKOĞLU G., DALKILIÇ H. E., PEHLİVAN Y.
Diagnostics, cilt.14, sa.6, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **"Analysis of ACE2 and TMPRSS2 coding variants as a risk factor for SARS-CoV-2 from 946 whole exome sequencing data in the Turkish Population.**
Duman N., Tuncel G., Bisgin A., Bozdogan S. T., Sag S. O., Gul S., Kiraz A., Balta B., Erdogan M., Uyanik B., et al.
Journal of medical virology, cilt.94, sa.11, ss.5225-5243, 2022 (SCI-Expanded)
- III. **Germline landscape of BRCA by 7-site collaborations as a BRCA consortium in Turkey.**
Bisgin A., Sag S. O., Dogan M. E., Yildirim M. S., Gumus A. A., Akkus N., Balasar O., Durmaz C. D., Ersoz R., Altiner S., et al.
Breast (Edinburgh, Scotland), cilt.65, sa.-, ss.15-22, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **Novel homozygous missense mutation in NARS1 gene: A new neurodevelopmental disorder with microcephaly**
TEMEL Ş. G., ÖZEMRİ SAĞ Ş., EREN E., Deniz E.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.30, sa.SUPPL 1, ss.352, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Birt-Hogg-Dube Syndrome: Diagnostic Journey of Three Cases from Skin to Gene**
Hasal E., Baskan E. B., Gul S., Dilektasli A. G., Sag S. O., Adird Ş., TEMEL Ş. G.
ANNALS OF DERMATOLOGY, cilt.34, sa.1, ss.66-71, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Targeted High-Throughput Sequencing Analysis Results of Osteogenesis Imperfecta Patients from Different Regions of Turkey.**
DEMİR S., YALÇINTEPE S., ATLI E. İ., Sanri A., Yildirim R., TÜTÜNCÜLER F., Celik M., ATLI E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Eker D., et al.
Genetic testing and molecular biomarkers, cilt.25, sa.1, ss.59-67, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **The importance of multiple gene analysis for diagnosis and differential diagnosis in charcot marie tooth disease**
YALÇINTEPE S., GÜRKAN H., DEMİR S., ÖZEMRİ SAĞ Ş., ATLI E. İ., ATLI E., EKER D., TEMEL Ş. G.
Turkish Neurosurgery, cilt.31, ss.888-895, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. **A rare case of fructose-1,6-bisphosphatase deficiency: a delayed diagnosis story**
Ergoren M. C., Tuncel G., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY-TURK BIYOKIMYA DERGISI, cilt.45, sa.5, ss.613-616, 2020 (SCI-Expanded)
- IX. **Investigating the impact of polysomy 17 in breast cancer patients with HER2 amplification through meta-analysis**
Tas E. O., Pala E., ERCAN İ., ÖZEMRİ SAĞ Ş.
TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY-TURK BIYOKIMYA DERGISI, cilt.44, sa.4, ss.411-416, 2019 (SCI-Expanded)
- X. **Investigating The Impact of Polysomy 17 in Breast Cancer Patients Without Amplification Through Meta-Analysis**
Tas E. O., ÖZEMRİ SAĞ Ş., ERCAN İ.

UHOD-ULUSLARARASI HEMATOLOJİ-ONKOLOJİ DERGİSİ, cilt.28, sa.2, ss.95-103, 2018 (SCI-Expanded)

- XI. **Associations analysis of GSTM1, T1 and P1 Ile105Val polymorphisms with carpal tunnel syndrome**
Eroglu P., Inal E. E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Gorukmez O., Topak A., Yakut T.
CLINICAL RHEUMATOLOGY, cilt.35, sa.5, ss.1245-1251, 2016 (SCI-Expanded)
- XII. **Spectrum of EGFR gene mutations and ALK rearrangements in lung cancer patients in Turkey**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., Gorukmez O., Türe M., Gorukmez O., DELİGÖNÜL A., ŞAHİNTÜRK S., Topak A., Gulten T., Kurt E., Yakut T.
SPRINGERPLUS, cilt.5, 2016 (SCI-Expanded)
- XIII. **Glutathione S-Transferase M1 and T1 Gene Polymorphisms in Patients with Chronic Plaque-Type Psoriasis: A Case-Control Study**
Solak B., Karkucak M., Turan H., OCAKOĞLU G., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Uslu E., Yakut T., Erdem T.
MEDICAL PRINCIPLES AND PRACTICE, cilt.25, sa.2, ss.155-158, 2016 (SCI-Expanded)
- XIV. **Qualitative and Quantitative Evaluation of the BCR-ABL Fusion Gene in Chronic Myelogenous Leukemia by Fluorescence In Situ Hybridization and Molecular Genetic Methods**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., Yakut T., Gorukmez O., Gorukmez O., Türe M., Karkucak M., Gulten T., ALİ R.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.19, sa.10, ss.584-588, 2015 (SCI-Expanded)
- XV. **The Influence of Polymorphisms of Interleukin-17A and-17F Genes on Susceptibility and Activity of Rheumatoid Arthritis**
Inal E. E., Gorukmez O., DÜNDAR Ü., Gorukmez O., Yener M., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Yakut T.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.19, sa.8, ss.461-464, 2015 (SCI-Expanded)
- XVI. **Association of the ACE I/D Gene Polymorphisms with JAK2V617F-Positive Polycythemia Vera and Essential Thrombocythemia**
Gorukmez O., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Gorukmez O., Türe M., Topak A., ŞAHİNTÜRK S., ÖZKAYA G., Gulten T., ALİ R., Yakut T.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.19, sa.6, ss.303-308, 2015 (SCI-Expanded)
- XVII. **Investigation of FGFR4 (Gly388Arg) Gene Polymorphism in Primary Lung Cancer Patients**
Türe M., Yakut T., DELİGÖNÜL A., Karkucak M., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Hartavi M., ÇUBUKÇU E., Gulten T., EVRENSEL T.
INTERNATIONAL JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.15, sa.1, ss.7-12, 2015 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Association between p16(CDKN2A) C540G polymorphism and tumor behavior in prolactinoma: A single-center study.**
CANDER S., KARKUCAK M., ÖZ GÜL Ö., ÖZEMRİ SAĞ Ş., YAKUT T., ERSOY C., TUNCEL E., ERTÜRK E.
Biomedical reports, cilt.2, sa.4, ss.589-595, 2014 (SCI-Expanded)
- XIX. **Prenatal Diagnosis of De Novo Reciprocal Translocation t(1;12)(q21.3;p11.2) with Trisomy 21 and Sperm FISH Analysis for Increased Aneuploidy Risk**
Karkucak M., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Yakut T., Kimya Y.
INTERNATIONAL JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.10, sa.4, ss.231-234, 2010 (SCI-Expanded)
- XX. **GST (GSTM1, GSTT1, and GSTP1) polymorphisms in the genetic susceptibility of Turkish patients to cervical cancer**
Kiran B., Karkucak M., OZAN H., Yakut T., ÖZERKAN K. N., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Türe M.
JOURNAL OF GYNECOLOGIC ONCOLOGY, cilt.21, sa.3, ss.169-173, 2010 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Ailevi Akdeniz Ateşi Tanısı Olan Hastalarda Ekzon 10 Lokasyonunda Mutasyon Pozitifliğinin Klinik ve Laboratuvar Yansıması**
Ocak T., Görünen A., Yağz B., Coskun B. N., ozemri sag s., Dalkılıç E., PEHLİVAN Y.
Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.50, sa.1, ss.29-33, 2024 (Hakemli Dergi)
- II. **Glutathion S-Transferaz Gen Polimorfizmleri ve Kronik Miyeloproliferatif Hastalığa Yatkınlık**
Topak A., Gorukmez O., gorukmez o., ozemri sag s., Sahinturk S., Yakut T., Türe M.
Türkiye'de Lösemi Lenfoma Miyelom Araştırmaları, cilt.7, sa.2, ss.65-72, 2023 (Hakemli Dergi)
- III. **A Novel PHEX Mutation in A Case Followed Up with A Diagnosis of X-linked Hypophosphatemic**

Rickets

DEMİRBAŞ Ö., EREN E., DENKBOY ÖNGEN Y., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÜRKAN H., TEMEL Ş. G.
GUNCEL PEDIATRI, cilt.21, sa.1, ss.98-101, 2023 (ESCI)

- IV. **Mevalonic Aciduria Presenting with Recurrent Perianal Fistulas**
Köse H., Çekiç Ş., Temel Ş. G., Özemri Sağ Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.
Türkiye Klinikleri Journal of Case Reports, cilt.30, sa.2, ss.136-141, 2022 (Hakemli Dergi)
- V. **Psychomotor Delay in a Child with FGFR3 G380R Pathogenic Mutation Causing Achondroplasia**
Ergoren M. C., EREN E., Manara E., Paolacci S., Tulay P., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Bertelli M., Mocan G., TEMEL Ş. G.
GLOBAL MEDICAL GENETICS, cilt.8, sa.3, ss.100-103, 2021 (ESCI)
- VI. **Ailesel Akdeniz Ateşi Hastalarında MEFV Gen Mutasyonunun Sıklığı ve Dağılımı: Tek Merkez Deneyimi**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., ALEMDAR A., Aliyeva L., KAYA N., TEMEL Ş. G.
SDÜ Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.28, sa.1, ss.85-91, 2021 (Hakemli Dergi)
- VII. **A Rare Cystic Lung Disease: Birt-Hogg-Dubé Syndrome**
Ömer D., Görek Dilektaşlı A., Bülbül Başkan E., Temel Ş. G., Uzaslan A. E., Özemri Sağ Ş.
Türkiye Klinikleri Archives of Lung, cilt.20, 2021 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Inconsistency of Karyotyping and Array Comparative Genomic Hybridization (aCGH) in a Mosaic Turner Syndrome Case**
TULAY P., ERGÖREN M. Ç., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
Global Medical Genetics, 2021 (ESCI)
- IX. **Inconsistency of Karyotyping and Array Comparative Genomic Hybridization (aCGH) in a Mosaic Turner Syndrome Case**
Tulay P., Ergoren M. C., Alkaya A., Yayci E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
GLOBAL MEDICAL GENETICS, cilt.7, sa.4, ss.128-132, 2020 (ESCI)
- X. **Sık Görülen Genetik Sendromlar**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T.
Türkiye Klinikleri Tıbbi Genetik Özel Dergisi, cilt.1, sa.1, ss.6-15, 2016 (Hakemli Dergi)
- XI. **Ailevi Hiperkolesterolemi: Klinik ve Genetik Yaklaşım**
Sağ S., Özemri Sağ Ş., Güllülü N. S.
Türkiye Klinikleri Tıbbi Genetik Özel Dergisi, cilt.1, sa.1, ss.93-100, 2016 (Hakemli Dergi)
- XII. **Distribution of KRAS and BRAF mutations in Turkish patients with metastatic colorectal cancer**
GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T., GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMRİ SAĞ Ş., KARKUCAK M., KANAT Ö.
Asian Pacific Journal Of Cancer Prevention, cilt.17, sa.3, ss.1175-1179, 2016 (Scopus)
- XIII. **Polisitemia Vera Olgusunda Gelişen Akut Miyokart Enfarktüsü Olgu Sunumu**
Sağ S., Özemri Sağ Ş., Türe M., Güllülü N. S., Yakut T.
MN Cardiology, cilt.23, sa.1, ss.38-41, 2016 (Hakemli Dergi)
- XIV. **Glutathione S transferase T1 M1 and P1 Genetic Polymorphisms and Susceptibility to Colorectal Cancer in Turkey**
Görükmez Ö., Yakut T., Görükmez Ö., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Topak A., ŞAHİNTÜRK S., KANAT Ö.
Asian Pacific Journal Of Cancer Prevention, cilt.17, sa.8, ss.3855-3859, 2016 (Scopus)
- XV. **Prenatal Diagnosis of a De Novo Partial Trisomy 17q Case Associated with Increased Nuchal Translucency Hypoplastic Left Heart Syndrome Cerebral Anomalies Case Report**
TÜRE M., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÜLTEN E. T., ESER B., ŞAHİNTÜRK S., ÇETİNKAYA DEMİR B., YAKUT T.
Türkiye Klinikleri Journal of Gynecology and Obstetrics, cilt.26, sa.2, ss.125-128, 2016 (Hakemli Dergi)
- XVI. **TNFRSF11A RANK Gen Mutasyonu Saptanan Bir Ailede Prenatal Tanı Bir Olgu Sunumu**
KARKUCAK M., HAFIZOĞLU D., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TANIR BAŞARANOĞLU S., GÖRÜKMEZ Ö., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., GÜLTEN E. T., YAKUT T., KİMYA Y., GÜL D.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, cilt.12, sa.2, ss.123-126, 2014 (Scopus)
- XVII. **PARTIAL TRISOMY 9 WITH t 9 21 q22 q10 TRANSLOCATION DETECTED IN PRENATAL DIAGNOSIS**
KARKUCAK M., ÖZEMRİ SAĞ Ş., YAKUT T., GÜLTEN E. T., GÖRÜKMEZ Ö., KİMYA Y.
Journal of Turkish Society of Obstetrics and Gynecology, cilt.9, ss.26-29, 2012 (Scopus)

- XVIII. **Prenatal Tanıda Konvansiyonel Sitogenetik ve FISH Analiz Sonuçlarının Sayısal Kromozomal Anomaliler ve Endikasyonlar Açısından Değerlendirilmesi**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÜLTEN E. T., KARKUCAK M., YAKUT T., KİMYA Y., EVKE E., YİĞİT B., CENGİZ C.
Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.35, sa.2, ss.83-87, 2009 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Iskelet Displazileri**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., ZEYBEK S., TEMEL Ş. G.
Çocuklarda Bulgudan Taniya, Ergun çil, Ozlem Bostan, FAHRETTİN UYSAL, eRDAL eREN, Editör, İstanbul Tıp, İstanbul, ss.318-322, 2019
- II. **Mental Retardasyona Genetik Yaklaşım**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., ZEYBEK S., TEMEL Ş. G.
Çocuklarda Bulgudan Taniya, Ergun Çil, Fahrettin Uysal, Özlem Bostan, Erdal Eren, Editör, İstanbul Tıp Kitapevi, İstanbul, ss.403-407, 2019
- III. **Genetiğin Temel İlkeleri**
YAKUT T., ÖZEMRİ SAĞ Ş., KARKUCAK M.
Dermatoloji, Sarıcaoğlu Hayriye, Bülbül Başkan Emel, Editör, Nobel Tıp Kitabevleri, ss.693-706, 2012
- IV. **Kutanöz Hastalıklarının Genetik Temeli**
YAKUT T., ÖZEMRİ SAĞ Ş., KARKUCAK M.
Dermatoloji, Sarıcaoğlu Hayriye, Bülbül Başkan Emel, Editör, Nobel Tıp Kitabevleri, ss.707-730, 2012

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Detection of actionable variants using liquid biopsy samples for therapeutic approach**
DOĞAN B., KAYA N., NALBANT N., ALEMDAR A., ALİYEVA L., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
American Society of Human Genetics, Washington, Kiribati, 01 Kasım 2023
- II. **Melanom Hastalarında BRAF V600 Mutasyon Prevalansı ve BRAF Mutasyonu ile Klinikopatolojik Özellikler Arasındaki İlişki**
ÖZTÜRK F., ELMAS S., BÜLBÜL BAŞKAN E., AYDOĞAN K., YAZICI S., BALABAN ADIM Ş., TEMEL Ş. G., ÖZEMRİ SAĞ Ş., SİĞİRLİ D., SARICAĞLU H.
31. Ulusal Dermatoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 18 - 22 Ekim 2023
- III. **Bilgisayar-Tabanlı Bulanık Mantık Yöntemi Kullanılarak Brca-Negatif Kalıtsal eme Kanseri Klinik Ve Varyant Risk Değerlendirmesi**
ŞENTÜRK N., VOLKAN P. G., TUNCEL DEREBOYLU G., DOĞAN B., ALİYEVA L., DÜNDAR M. S., ÖZEMRİ SAĞ Ş., MOCAN G., TEMEL Ş. G., DÜNDAR M., et al.
1. Ulusal HematoOnkogenetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 Kasım 2021
- IV. **Developing fuzzy logic tool for diagnosis of BRCA1 and BRCA2 negative hereditary breast cancer**
ERGÖREN M. Ç., VOLKAN P. G., ŞENTÜRK N., TUNCEL DEREBOYLU G., DÜNDAR M., KENANOĞLU S., DOĞAN B., ÖZEMRİ SAĞ Ş., MOCAN G., TEMEL Ş. G.
American Society of Human Genetics, Washington, Kiribati, 27 Ekim 2020
- V. **Rare Desmoplakin Phenotype: Skin Fragility / Woolly Hair Syndrome**
MANAV KABAYEÇİT Z., ALİYEVA L., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
1st Bursa International Genetics Days: Dermatogenetics Symposium, Türkiye, 9 - 11 Ocak 2020
- VI. **Next generation sequencing-based gene panel tests for the diagnosis of hereditary cancers**
ZEYBEK S., ALEMDAR A., KAYA N., ALİYEVA L., KABLAN A., PİRİM D., UZ YILDIRIM E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
American Society of Human Genetics 69th Annual Meeting, Houston, Amerika Birleşik Devletleri, 15 - 19 Ekim 2019
- VII. **Meester-Loeys sendromu: Marfan benzeri sendromlara yeni bir üye**
ZEYBEK S., TEMEL Ş. G., NUR B., ÖZEMRİ SAĞ Ş., ALANAY Y., MIHÇI E.

4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Türkiye, 25 - 27 Eylül 2019

- VIII. **Diagnostic efficiency of multiple gene panel in cardiomyopathy and hereditary arrhythmias**
ALEMDAR A., KAYA N., ALIYEVA L., KABLAN A., PİRİM D., UZ YILDIRIM E., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019
- IX. **High-throughput DNA sequencing-based genomic profiling analysis reveals novel homozygote mutations-phenotype association for severe dilated cardiomyopathy in a Turkish heritage patient.**
ERGÖREN M. Ç., AKCAN N., YÜKSEL Ü., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
13. Balkan Congress Of Human Genetics, 17 - 20 Nisan 2019
- X. **A rare case report of SMARD1 (SPINAL MUSCULAR ATROPHY WITH RESPIRATORY DISTRESS 1 syndrome).**
ALİYEVA L., KABLAN A., TÜTÜNCÜ TOKER R., OKAN M. S., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22
- XI. **A case with a de novo heterozygote ACTG1 variant: Genotype-phenotype correlation**
KABLAN A., ALİYEVA L., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019
- XII. **Psoriasisde anti-TNF ajanlarla tedaviye yanıtta TNF-alfa gen polimorfizminin biyomarker olarak rolü**
GÜNAY B., AYDOĞAN K., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., SARICAĞLU H., YAZICI S., BÜLBÜL BAŞKAN E., ALIYEVA L., CAN F. E.
9. Dermatolojide Bahar Sempozyumu, Türkiye, 12 - 15 Nisan 2017
- XIII. **Psoriasisde anti-TNF ajanlarla tedaviye yanıtta TNF-alfa gen polimorfizminin biyomarker olarak rolü**
GÜNAY B., AYDOĞAN K., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., SARICAĞLU H., YAZICI S., BÜLBÜL BAŞKAN E., ALİYEVA L., CAN F. E.
9. Dermatoloji Bahar Sempozyumu, Antalya, Türkiye, 12 - 15 Nisan 2017, cilt.2017
- XIV. **De Novo 46 XY İnv 12 q13q24.1 Karyotip Özelliğine Sahip Oligoastenoteratozoospermili İnfertil Olgu**
TÜRE M., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
6. Jinekolojik Endoskopi Sempozyumu ve Çalıştayı, Bursa, Türkiye, 6 - 09 Mart 2016
- XV. **Catheter directed Ultrasound accelerated Thrombolysis EKOS for the Treatment of Acute Pulmonary Thromboembolism in a Thrombocytopenic Patient**
GÜLLÜLÜ N. S., SAĞ S., ŞENTÜRK T., ÇEĞİLLİ E., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., ÖKSÜZ M. F., ERDOĞAN C., AYDINLAR A.
8th PVRI Annual World Congress, Jan 15-18 2015, Guangzhou, Çin, 15 - 18 Ocak 2015
- XVI. **46 X der X t X Y p22 p11.3 Karyotipli Bir Olgu**
GÜLTEN E. T., ŞAHİNTÜRK S., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., TÜRE M., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.117-118
- XVII. **Tekrarlayan Gebelik Kaybı Öyküsü Olan 46 XY t 8 9 q24 p13 Ve 46 XX t 9 21 q10 q10 Karyotipli Bir Çift**
ŞAHİNTÜRK S., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., TÜRE M., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T., GÜLTEN E. T.
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.145-146
- XVIII. **Prenatal Diagnosis of a de novo Partial Trisomy 17q associated With Increased Nuchal Translucency Hypoplastic Left Heart Syndrome Cerebral Anomalies**
TÜRE M., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÜLTEN E. T., ESER B., ŞAHİNTÜRK S., ÇETİNKAYA DEMİR B., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.135
- XIX. **Silver Russell Sendromlu İki Olgu**
TÜRE M., ŞAHİNTÜRK S., TOPAK A., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.99
- XX. **NPR2 Geninde Yeni Mutasyon Tanımlanan Maroteaux Tip Akromezomelik Displazili Bir Olgu**
ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., TÜRE M., ŞAHİNTÜRK S., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.88
- XXI. **TSC1 Ve TSC2 Genlerinde Heterozigot Değişikliği Olan Tüberoskleroz Kompleksi Olgusu**
ŞAHİNTÜRK S., TÜRE M., TOPAK A., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.97
- XXII. **FISH Analizinde 22q11.2 Mikrodelesyonu Saptanan Baba ve 2 Çocuk**

- TÜRE M., ÖZEMİR SAĞ Ş., ŞAHİNTÜRK S., GÖRÜKMEZ Ö., TOPAK A., YAKUT T., GÜLTEN E. T.
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.99
- XXIII. **Novel Mutation of The Electron Transferring FlavoproteinDehydrogenase ETFDH Gene in The İsolated Myopathicform of Coenzyme Q10 Deficiency**
GÖRÜKMEZ O., GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMİR SAĞ Ş., ERDÖL Ş., SAĞLAM H., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.129
- XXIV. **De Novo 1q32q42 Duplication Confirmed by MicroarrayComparative Genome Hybridization**
GÖRÜKMEZ O., AYDIN H., GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMİR SAĞ Ş., KÜÇÜKÇONGAR A.
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.74
- XXV. **Kniest Displazili Bir Olgu Sunumu**
GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMİR SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ O., TÜRE M., TOPAK A., ŞAHİNTÜRK S., YAZICI Z., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.32
- XXVI. **Sanflippo Sendromlu İki Kardeş Olgu Sunumu**
GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMİR SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ O., TÜRE M., TOPAK A., ŞAHİNTÜRK S., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.32-33
- XXVII. **Konjenital Kalp Hastalığı Olmayan 22q11 2 Delesyon Sendromlu Olgu**
ŞAHİNTÜRK S., TÜRE M., ÖZEMİR SAĞ Ş., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.16
- XXVIII. **Down Sendromlu ve Akut Megakaryoblastic Lösemili bir olguda Sıçrayan Translokasyonlar**
GÜLTEN E. T., ŞAHİNTÜRK S., TÜRE M., ÖZEMİR SAĞ Ş., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.17
- XXIX. **Polisitemia Vera Olgusunda Gelişen Akut Miyokart Enfarktüsü**
SAĞ S., ÖZEMİR SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., TÜRE M., BARAN İ., GÜLLÜLÜ N. S., YAKUT T.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 06 Aralık 0213 - 07 Aralık 2013, ss.34
- XXX. **Coffin Siris Sendromu İki olgu**
GÖRÜKMEZ O., ÖZEMİR SAĞ Ş.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.28
- XXXI. **Oral Fasiyal Dijital Sendromu Tip 1 Olgu Sunumu**
TOPAK A., ELMAS M., GÖRÜKMEZ O., ÖZEMİR SAĞ Ş., TÜRE M., GÖRÜKMEZ Ö., ŞAHİNTÜRK S., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.21
- XXXII. **Konjenital Kardiyak Malformasyonun Eşlik Ettiği Fraser Sendromlu Bir Olgu**
ÖZEMİR SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ O., GÖRÜKMEZ Ö., ŞAHİNTÜRK S., TOPAK A., TÜRE M., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.20
- XXXIII. **Alfa Mannosidozlu Bir Olgu Sunumu**
TOPAK A., ÖZEMİR SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., ŞAHİNTÜRK S., TÜRE M., GÜLTEN E. T., SAĞLAM H., YAKUT T.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.35
- XXXIV. **Aarskog Sendromlu iki erkek kardeş olgu sunumu**
GÖRÜKMEZ O., ÖZEMİR SAĞ Ş.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.17
- XXXV. **Diskeratozis Konjenita Bir Olgu Sunumu**
ÖZEMİR SAĞ Ş., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., TÜRE M., ŞAHİNTÜRK S., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.34
- XXXVI. **Trizomi 3 Mozaisizimli Olgu Prenatal Tanı**
TÜRE M., GÜLTEN E. T., ÖZEMİR SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., TOPAK A., ŞAHİNTÜRK S., YAKUT T.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.23
- XXXVII. **Trizomi 21 Mozaisizimli Olgu Ve Eşinde Tekrarlayan Gebelik Kaybı**
TÜRE M., ÖZEMİR SAĞ Ş., ŞAHİNTÜRK S., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T., GÜLTEN E. T.
Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.24
- XXXVIII. **De Novo Parsiyel Trizomi Distal 4q Bir Olgu Sunumu**
GÖRÜKMEZ Ö., GÖRÜKMEZ O., GÜLTEN E. T., ÖZEMİR SAĞ Ş., TÜRE M., YAKUT T.

Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, ss.29-30

XXXIX. Prenatal tanı öncesi genetik danışma

KESKE A. S., ALTAN E., TOKAT C., TÜRE M., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÜLTEN E. T., YAKUT T.

XIII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Aydın, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2013, ss.439

XL. Obezite ve Genetik

ÖZEMRİ SAĞ Ş.

2. Bursa Eğitim Günleri, Her Yönüyle Obezite, Bursa, Türkiye, 8 - 10 Şubat 2013, ss.73-80

XLI. Ailesel Akdeniz Ateşi Öntanısıyla 12 Sık Mutasyon Analizi Yapılan 360 Olgunun Mutasyon Profillerinin Değerlendirilmesi

PARILTAY E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ O.

10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.190

XLII. Duplikasyon 3q Sendromlu Bir Olgu Sunumu

ÖZEMRİ SAĞ Ş., PARILTAY E., GÖRÜKMEZ O., ETLİK Ö.

10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.298

XLIII. Yeni Açılmış Bir Tıbbi Genetik Polikliniğine Başvuran Hasta Profili

GÖRÜKMEZ O., ÖZEMRİ SAĞ Ş., PARILTAY E., BARIŞ S.

10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.193

XLIV. Frontonazal Displazi Tanılı Bir Olgu Sunumu

ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ O., PARILTAY E., ETLİK Ö.

10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.304

XLV. Kronik Miyelositer Lösemilerde Füzyon Gen Kalitatif ve Kantitatif Değerlerinin FISH ve Moleküler Genetik Yöntemler İle Karşılaştırılması

ÖZEMRİ SAĞ Ş., YAKUT T., GÜLTEN E. T., KARKUCAK M., ALİ R.

10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.27

XLVI. Farklı Yöntemlerle Trombofili Yatkınlık Paneli Çalışılan Olguların Karşılaştırılması ve Sonuçlarının Değerlendirilmesi

PARILTAY E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., ÖZÖN Y. H.

10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.141

XLVII. Presence of 3 CBFB gene deletion and homozygote 9p21 deletion together in a patient with T ALL

GÖRÜKMEZ O., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T., ÖZEMRİ SAĞ Ş., BAYTAN B.

9. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, ss.63

XLVIII. Michels Syndrome with congenital heart defect in a Turkish boy

ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T., GÜLTEN E. T., YILDIZ M.

9. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, ss.30

XLIX. A case report Adams Oliver Syndrome AOS with persistent hypothyroidism

ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., GÜLTEN E. T., GÖRÜKMEZ O., YILDIZ M., YAKUT T.

9. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, ss.30

L. Evaluation of Glutathione S transferase GSTM1 GSTT1 and GSTP1 and toll like receptor 9 gene polymorphisms in cervix cancer

KIRAN B., YAKUT T., OZAN H., KARKUCAK M., ÖZERKAN K., ÖZEMRİ SAĞ Ş.

9. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, ss.66

LI. The results of cytogenetic and molecular analysis of a case with ambiguous genitalia

GÖRÜKMEZ O., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÜLTEN E. T., GÖRÜKMEZ Ö., KARKUCAK M., YAKUT T.

9. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, ss.119

LII. A case report Cytogenetic and fluorescence in situ hybridization FISH analysis in Turner Syndrome with variant IsoXq

GÖRÜKMEZ O., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÜLTEN E. T., GÖRÜKMEZ Ö., TÜRE M., YAKUT T.

9. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, ss.119

LIII. Two sibs with Ellis Van Creveld Syndrome EVC One of them with scaphocephaly

GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMRİ SAĞ Ş., YAKUT T., GÖRÜKMEZ O., YILDIZ M., GÜLTEN E. T., YAZICI Z.

9. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, ss.14

- LIV. **Tip 1 diabetli hastalarda Angiotensin Converting Enzim ACE geni insertion deletion polimorfizminin araştırılması**
CANDER S., KARKUCAK M., ÖZ GÜL Ö., ÜNAL O. K., YAKUT T., DELİGÖNÜL A., GÜLTEN E. T., ÖZEMRİ SAĞ Ş., İMAMOĞLU Ş.
6. Uludağ İç Hastalıkları Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 1 - 03 Mart 2010
- LV. **Prenatal Tanıda 9pTER q22 parsiyel trizomisi**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., KARKUCAK M., YAKUT T., GÜLTEN E. T., EVKE E., KİMYA Y.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008, ss.313
- LVI. **IVF sonrası prenatal tanıda de novo t 7 11 q22 p15 1 translokasyonu**
EVKE E., YAKUT T., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÜLTEN E. T., KİMYA Y.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008, ss.315
- LVII. **Prenatal tanıda sitogenetik ve FISH sonuçlarının aneuploidiler ve endikasyonlar açısından değerlendirilmesi**
YAKUT T., ÖZEMRİ SAĞ Ş., KARKUCAK M., GÜLTEN E. T., KİMYA Y.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008, ss.304
- LVIII. **Adolesan KML vakasında Ph kromozomunun sitogenetik ve moleküler bulguları**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., KARKUCAK M., EVKE E., BAYTAN B., YAKUT T., MERAL GÜNEŞ A., GÜNAY Ü.
4. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 17 - 20 Şubat 2008
- LIX. **Prenatal diagnosis of a de novo reciprocal translocation in a fetus of twins after intracytoplasmic sperm injection**
EVKE E., YAKUT T., ERGÜL E., GÜLTEN E. T., ÖZEMRİ SAĞ Ş., KARKUCAK M., SAZCI A.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.50
- LX. **Prenatal tanıda triploidik fetüsün FISH yöntemiyle tespiti**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., YAKUT T., GÜLTEN E. T., YİĞİT B., KİMYA Y.
VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 17 - 20 Mayıs 2006, ss.144-145

Metrikler

Yayın: 107

Atıf (WoS): 80

Atıf (Scopus): 97

H-İndeks (WoS): 5

H-İndeks (Scopus): 5

Akademi Dışı Deneyim

BURSA ŞEVKET YILMAZ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ