

Assoc. Prof. ŞEBNEM ÖZEMRİ SAĞ

Personal Information

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

International Researcher IDs

ScholarID: kA2adnwAAAAJ
ORCID: 0000-0002-3948-8889
Publons / Web Of Science ResearcherID: AAH-8355-2021
ScopusID: 36638231300
Yoksis Researcher ID: 194711

Education Information

Expertise In Medicine, Bursa Uludağ University, TIP FAKÜLTESİ, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2005 - 2010
Undergraduate, Hacettepe University, Tıp Fakültesi (İngilizce), Turkey 1994 - 2001

Research Areas

Health Sciences

Academic Titles / Tasks

Associate Professor, Bursa Uludağ University, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2021 - Continues
Assistant Professor, Bursa Uludağ University, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2016 - 2021
Expert, Bursa Uludağ University, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2013 - 2016

Courses

Prenatal tanı ve genetik danışma, Undergraduate, 2017 - 2018
GENETİK HASTALIKLARIN ETYOLOJİSİNDE GENEL KAVRAMLAR VE TANIMLAR, Undergraduate, 2017 - 2018
Monogenik diyabet ve genetik etyoloisi, Undergraduate, 2017 - 2018
Genetik sendromla ilişkili GIS hastalıkları, Undergraduate, 2017 - 2018
GENETİK HASTALIKLARIN ETYOLOJİSİNDE ROL OYNAYAN GENETİK MEKANİZMALAR, Undergraduate, 2017 - 2018
Solunum sistemi hastalıklarının genetik temeli, Undergraduate, 2017 - 2018
Multipl endokrin neoplaziler ve genetik etyoloisi, Undergraduate, 2017 - 2018
Ailevi Akdeniz ateşine genetik yaklaşım, Undergraduate, 2017 - 2018
İNSANDA VE TOPLUMDA GENETİK VARYASYON, Undergraduate, 2017 - 2018
GENETİK HASTALIKLARIN ETYOLOJİSİNDE ÇEVRESEL FAKTÖRLER, Undergraduate, 2017 - 2018
Myeloproliferatif neoplasmalar ve lösemilerde genetik etyoloji, Undergraduate, 2017 - 2018
GENETİK HASTALIKLARIN ETYOLOJİSİNDE ROL OYNAYAN GENETİK MEKANİZMALAR, Undergraduate, 2017 - 2018
Kalıtsal kas hastalıklarında genetik, Undergraduate, 2017 - 2018
İNSAN GENETİK VARYASYONUNUN TIP ALANINDAKİ YERİ, Undergraduate, 2017 - 2018
KLİNİK GENETİĞE GİRİŞ: DİSMORFOLOJİ, Undergraduate, 2017 - 2018

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

Mitokondrial kalitim, Undergraduate, 2016 - 2017

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

Advising Theses

UZ YILDIRIM E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Analysis of wide and variants obtained by new generationlayout method in individuals with mefv gene mutations:Retrospective work, Postgraduate, Z.Kurt(Student), 2019

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- 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, vol.14, no.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, vol.94, no.11, pp.5225-5243, 2022 (SCI-Expanded)
- III. Germline landscape of BRCAs 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), vol.65, no.-, pp.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, vol.30, no.SUPPL 1, pp.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, vol.34, no.1, pp.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., Yıldırım R., TÜTÜNCÜLER F., Celik M., ATLI E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Eker D., et al. Genetic testing and molecular biomarkers, vol.25, no.1, pp.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, vol.31, pp.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 DERGİSİ, vol.45, no.5, pp.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 DERGİSİ, vol.44, no.4, pp.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 HEMATOLOJI-ONKOLOJI DERGİSİ, vol.28, no.2, pp.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, vol.35, no.5, pp.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., Ture M., Gorukmez O., DELİGÖNÜL A., ŞAHİNTÜRK S., Topak A., Gulten T., Kurt E., Yakut T.
SPRINGERPLUS, vol.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, vol.25, no.2, pp.155-158, 2016 (SCI-Expanded)
- XIV. **Qualitative and Quantitative Evaluation of the BCR-ABL Fusion Gene in Chronic Myelogenous Leukemia by Flourescence In Situ Hybridization and Molecular Genetic Methods**
 ÖZEMRİ SAĞ Ş., Yakut T., Gorukmez O., Gorukmez O., Ture M., Karkucak M., Gulten T., ALİ R.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, vol.19, no.10, pp.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, vol.19, no.8, pp.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., Ture M., Topak A., ŞAHİNTÜRK S., ÖZKAYA G., Gulten T., ALİ R., Yakut T.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, vol.19, no.6, pp.303-308, 2015 (SCI-Expanded)
- XVII. **Investigation of FGFR4 (Gly388Arg) Gene Polymorphism in Primary Lung Cancer Patients**
 Ture M., Yakut T., DELİGÖNÜL A., Karkucak M., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Hartavi M., ÇUBUKÇU E., Gulten T., EVRENSEL T.
INTERNATIONAL JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.15, no.1, pp.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, vol.2, no.4, pp.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, vol.10, no.4, pp.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., Ture M.
JOURNAL OF GYNECOLOGIC ONCOLOGY, vol.21, no.3, pp.169-173, 2010 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **Glutathione S-Transferase Gene Polymorphisms and Susceptibility to Chronic Myeloproliferative Disease**
 Topak A., Gorukmez O., gorukmez o., ozemri sag s., Sahinturk S., Yakut T., Türe M.
Türkiye'de Lösemi Lenfoma Miyelom Araştırmaları, vol.7, no.2, pp.65-72, 2023 (Peer-Reviewed Journal)
- II. **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, vol.21, pp.98-101, 2023 (ESCI)

- III. **Mevalonic Aciduria Presenting with Recurrent Perianal Fistulas**
Köse H., Çekici Ş., Temel Ş. G., Özemri Sağ Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.
Türkiye Klinikleri Journal of Case Reports, vol.30, no.2, pp.136-141, 2022 (Peer-Reviewed Journal)
- IV. **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, vol.8, no.3, pp.100-103, 2021 (ESCI)
- V. **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, vol.28, no.1, pp.85-91, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- VI. **A Rare Cyclic Lung Disease: Birt-Hogg-Dubé Syndrome**
Ömer D., Görek Dilektaşlı A., Bülbül Başkan E., Temel Ş. G., Uzaslan A. E., Özemri Sağ Ş.
Turkiye Klinikleri Archives of Lung, vol.20, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- VII. **Inconsistency of Karyotyping and Array Comparative Genomic Hybridization (aCGH) in a Mosaic Turner Syndrome Case**
TULAY P., ERGÖREN M. C., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
Global Medical Genetics, 2021 (ESCI)
- VIII. **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, vol.7, no.4, pp.128-132, 2020 (ESCI)
- IX. **Sık Görülen Genetik Sendromlar**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T.
Türkiye Klinikleri Tıbbi Genetik Özel Dergisi, vol.1, no.1, pp.6-15, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- X. **Ailevi Hipercolesterolemii: Klinik ve Genetik Yaklaşım**
Sağ S., Özemri Sağ Ş., Güllülü N. S.
Türkiye Klinikleri Tıbbi Genetik Özel Dergisi, vol.1, no.1, pp.93-100, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- XI. **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, vol.17, no.3, pp.1175-1179, 2016 (Scopus)
- XII. **Polisitemia Vera Olgusunda Gelişen Akut Miyokart Enfarktüsü Olgu Sunumu**
Sağ S., Özemri Sağ Ş., Türe M., Güllülü N. S., Yakut T.
MN Cardiology, vol.23, no.1, pp.38-41, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- XIII. **Glutathione S transferase T1 M1 and P1 Genetic Polymorphisms and Susceptibility to Colorectal Cancer in Turkey**
Görükmez Ö., Yakut T., Görükmez O., ÖZEMRİ SAĞ Ş., Topak A., ŞAHİNTÜRK S., KANAT Ö.
Asian Pacific Journal Of Cancer Prevention, vol.17, no.8, pp.3855-3859, 2016 (Scopus)
- XIV. **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., ÇETINKAYA DEMİR B., YAKUT T.
Turkiye Klinikleri Journal of Gynecology and Obstetrics, vol.26, no.2, pp.125-128, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- XV. **TNFRSF11A RANK Gen Mutasyonu Saptanan BirAilede Prenatal Tanı Bir Olgu Sunumu**
KARKUCAK M., HAFIZOĞLU D., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TANIR BAŞARANOĞLU S., GÖRÜKMEZ O., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.,
GÜLTEN E. T., YAKUT T., KİMYA Y., GÜL D.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, vol.12, no.2, pp.123-126, 2014 (Scopus)
- XVI. **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 O., KİMYA Y.
Journal of Turkish Society of Obstetrics and Gynecology, vol.9, pp.26-29, 2012 (Scopus)
- XVII. **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.

Books & Book Chapters

I. Iskelet Displazileri

ÖZEMRİ SAĞ Ş., ZEYBEK S., TEMEL Ş. G.

in: Cocuklarda Bulgudan Taniya, Ergun cil, Ozlem Bostan, FAHRETTIN uYSAL, eRDAL eREN, Editor, İstanbul Tıp, İstanbul, pp.318-322, 2019

II. Mental Retardasyona Genetik Yaklaşım

ÖZEMRİ SAĞ Ş., ZEYBEK S., TEMEL Ş. G.

in: Çocuklarda Bulgudan Taniya, Ergun Çil, Fahrettin Uysal, Özlem Bostan, Erdal Eren, Editor, İstanbul Tıp Kitapevi, İstanbul, pp.403-407, 2019

III. Genetiğin Temel İlkeleri

YAKUT T., ÖZEMRİ SAĞ Ş., KARKUCAK M.

in: Dermatoloji, Sarıcaoğlu Hayriye, Bülbül Başkan Emel, Editor, Nobel Tıp Kitabevleri, pp.693-706, 2012

IV. Kutanöz Hastalıklarının Genetik Temeli

YAKUT T., ÖZEMRİ SAĞ Ş., KARKUCAK M.

in: Dermatoloji, Sarıcaoğlu Hayriye, Bülbül Başkan Emel, Editor, Nobel Tıp Kitabevleri, pp.707-730, 2012

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

I. 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., SIĞIRLI D., SARİCAOĞLU H.

31. Ulusal Dermatoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 18 - 22 October 2023

II. Rare Desmoplakin Phenotype: Skin Fragility / Woolly Hair Syndrome

MANAV KABAYEĞİT Z., ALİYEVA L., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.

1st Bursa International Genetics Days: Dermatogenetics Symposium, Turkey, 9 - 11 January 2020

III. Next generation sequencing-based gene panel tests for the diagnosis of hereditary cancers

ZEYBEK S., ALEMDAR A., kaya n., Aliyeva L., KABLAN A., PİRİM D., UZ YILDIRIM E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.
American Society of Human Genetics 69th Annual Meeting, Houston, United States Of America, 15 - 19 October 2019

IV. 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, Turkey, 25 - 27 September 2019

V. Diagnostic efficiency of multiple gene panel in cardiomyopathy and hereditary arrhythmias

ALEMDAR A., kaya n., Aliyeva L., KABLAN A., PİRİM D., UZ YILDIRIM E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.

13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019

VI. A rare case report of SMARD1 (SPINAL MUSCULAR ATROPHY WITH RESPIRATORY DISTRESS 1 syndrome).

ALİYEVA L., KABLAN A., TÜTÜNCÜ TOKER R., OKAN M. S., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.

13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, vol.22

VII. 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., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.

13.Balkan Congress Of Human Genetics, 17 - 20 April 2019

VIII. A case with a de novo heterozygote ACTG1 variant:Genotype-phenotype correlation

KABLAN A., ALİYEVA L., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TEMEL Ş. G.

- IX. **Psoriasiste anti-TNF ajanlarla tedaviye yanıtta TNF-alfa gen polimorfizminlerinin biyomarker olarak rolü**
GÜNAY B., AYDOĞAN K., ÖZEMRİ SAĞ Ş., SARICAOGLU H., YAZICI S., BÜLBÜL BAŞKAN E., Aiyeva I., CAN F. E.
9. Dermatolojide Bahar Sempozyumu, Turkey, 12 - 15 April 2017
- X. **Psoriasiste anti-TNF ajanlarla tedaviye yanıtta TNF-alfa gen polimorfizmlerinin biyomarker olarak rolü**
GÜNAY B., AYDOĞAN K., ÖZEMRİ SAĞ Ş., SARICAOGLU H., YAZICI S., BÜLBÜL BAŞKAN E., ALİYEVA L., CAN F. E.
9. Dermatoloji Bahar Sempozyumu, Antalya, Turkey, 12 - 15 April 2017, vol.2017
- XI. **De Novo 46 XY Inv 12 q13q24 1 Karyotip Özelliğine Sahip Oligostenoteratozoospermili İnfertil Olgu**
TÜRE M., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
6. Jinekolojik Endoskopı Sempozyumu ve Çalıştáyi, Bursa, Turkey, 6 - 09 March 2016
- XII. **Catheter directed Ultrasound accelerated Thrombolysis EKOS for the Treatment of Acute Pulmonary Thromboembolism in a Thrombocytopenic Patient**
GÜLLÜLÜ N. S., SAĞ S., ŞENTÜRK T., ÇEGİLLİ E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., ÖKSÜZ M. F., ERDOĞAN C., AYDINLAR A.
8th PVRI Annual World Congress, Jan 15-18 2015, Guangzhou, China, 15 - 18 January 2015
- XIII. **46 X der X t X Y p22 p11 3 Karyotipli Bir Olgu**
GÜLTEN E. T., ŞAHİNTÜRK S., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TÜRE M., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBI GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.117-118
- XIV. **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., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TÜRE M., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T., GÜLTEN E. T.
11. ULUSAL TIBBI GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.145-146
- XV. **Prenatal Diagnosis of a de novo Partial Trisomy17q associated With Increased Nuchal Translucency Hypoplastic Left Heart Syndrome Cerebral Anomalies**
TÜRE M., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÜLTEN E. T., ESER B., ŞAHİNTÜRK S., ÇETİNKAYA DEMİR B., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBI GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.135
- XVI. **Silver Russell Sendromlu İki Olgu**
TÜRE M., ŞAHİNTÜRK S., TOPAK A., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBI GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.99
- XVII. **NPR2 Geninde Yeni Mutasyon Tanımlanan Maroteaux Tip Akromezomelik Displazili Bir Olgu**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., TOPAK A., GÖRÜKMEZ O., TÜRE M., ŞAHİNTÜRK S., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBI GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.88
- XVIII. **TSC1 Ve TSC2 Genlerinde Heterozigot Değişikliği Olan Tüberoskleroz Kompleksi Olgusu**
ŞAHİNTÜRK S., TÜRE M., TOPAK A., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBI GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.97
- XIX. **FISH Analizinde 22q11 2 Mikrodelesyonu Saptanan Baba ve 2 Çocuk**
TÜRE M., ÖZEMRİ SAĞ Ş., ŞAHİNTÜRK S., GÖRÜKMEZ Ö., TOPAK A., YAKUT T., GÜLTEN E. T.
11. ULUSAL TIBBI GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.99
- XX. **Novel Mutation of The Electron Transferring FlavoproteinDehydrogenase ETFDH Gene in The Isolated Myopathicform of Coenzyme Q10 Deficiency**
GÖRÜKMEZ Ö., GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMRİ SAĞ Ş., ERDÖL Ş., SAĞLAM H., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBI GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.129
- XXI. **De Novo 1q32q42 Duplication Confirmed by MicroarrayComparative Genome Hybridization**
GÖRÜKMEZ Ö., AYDIN H., GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMRİ SAĞ Ş., KÜÇÜKÇONGAR A.
11. ULUSAL TIBBI GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.74
- XXII. **De Novo Parsiyel Trizomi Distal 4q Bir Olgu Sunumu**
GÖRÜKMEZ Ö., GÖRÜKMEZ Ö., GÜLTEN E. T., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TÜRE M., YAKUT T.
Eríşkin Yaþta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.29-30
- XXIII. **Sanfilippo Sendromlu İki Kardeþ Olgu Sunumu**
GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., TÜRE M., TOPAK A., ŞAHİNTÜRK S., GÜLTEN E. T., YAKUT T.

- Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.32-33
- XXIV. **Oral Fasiyal Dijital Sendromu Tip 1 Olgı Sunumu**
TOPAK A., ELMAS M., GÖRÜKMEZ O., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., TÜRE M., GÖRÜKMEZ Ö., ŞAHİNTÜRK S., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.21
- XXV. **Konjenital Kardiyak Malformasyonun Eşlik Ettiği Fraser Sendromlu Bir Olgı**
ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ O., GÖRÜKMEZ Ö., ŞAHİNTÜRK S., TOPAK A., TÜRE M., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.20
- XXVI. **Konjenital Kalp Hastalığı Olmayan 22q11 2 Delesyon Sendromlu Olgı**
ŞAHİNTÜRK S., TÜRE M., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.16
- XXVII. **Polisitemia Vera Olgusunda Gelişen Akut Miyokart Enfarktüsü**
SAĞ S., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., TÜRE M., BARAN İ., GÜLLÜLÜ N. S., YAKUT T.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 06 December 0213 - 07 December 2013, pp.34
- XXVIII. **Coffin Siris Sendromu İki olgu**
GÖRÜKMEZ O., ÖZEMİRİ SAĞ Ş.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.28
- XXIX. **Down Sendromlu ve Akut Megakaryoblastic Lösemili bir olguda Sıçrayan Translokasyonlar**
GÜLTEN E. T., ŞAHİNTÜRK S., TÜRE M., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.17
- XXX. **Diskeratozis Konjenita Bir Olgı Sunumu**
ÖZEMİRİ SAĞ Ş., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., TÜRE M., ŞAHİNTÜRK S., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.34
- XXXI. **Alfa Mannosidozlu Bir Olgı Sunumu**
TOPAK A., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., ŞAHİNTÜRK S., TÜRE M., GÜLTEN E. T., SAĞLAM H., YAKUT T.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.35
- XXXII. **Aarskog Sendromlu iki erkek kardeş olgu sunumu**
GÖRÜKMEZ O., ÖZEMİRİ SAĞ Ş.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.17
- XXXIII. **Trizomi 3 Mozaiksizmli Olgı Prenatal Tanı**
TÜRE M., GÜLTEN E. T., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ Ö., TOPAK A., ŞAHİNTÜRK S., YAKUT T.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.23
- XXXIV. **Trizomi 21 Mozaiksizmli Olgı Ve Eşinde Tekrarlayan Gebelik Kaybı**
TÜRE M., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., ŞAHİNTÜRK S., TOPAK A., GÖRÜKMEZ Ö., YAKUT T., GÜLTEN E. T.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.24
- XXXV. **Kniest Displazili Bir Olgı Sunumu**
GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ O., TÜRE M., TOPAK A., ŞAHİNTÜRK S., YAZICI Z., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
Erişkin Yaşa Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 6 - 07 December 2013, pp.32
- XXXVI. **Prenatal tanı öncesi genetik danışma**
KESKE A. S., ALTAN E., TOKAT C., TÜRE M., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÜLTEN E. T., YAKUT T.
XIII. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Aydın, Turkey, 27 - 30 October 2013, pp.439
- XXXVII. **Obezite ve Genetik**
ÖZEMİRİ SAĞ Ş.
2. Bursa Eğitim Günleri, Her Yönüyle Obezite, Bursa, Turkey, 8 - 10 February 2013, pp.73-80
- XXXVIII. **Frontonazal Displazi Tanılı Bir Olgı Sunumu**
ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ O., PARILTAY E., ETLİK Ö.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.304
- XXXIX. **Ailesel Akdeniz Ateşi Öntanısıyla 12 Sık Mutasyon Analizi Yapılan 360 Olgunun Mutasyon Profillerinin Değerlendirilmesi**
PARILTAY E., ÖZEMİRİ SAĞ Ş., GÖRÜKMEZ O.

10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.190
- XL. **Duplikasyon 3q Sendromlu Bir Olgu Sunumu**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., PARILTAY E., GÖRÜKMEZ O., ETLİK Ö.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.298
- XLI. **Yeni Açılmış Bir Tibbi Genetik Polikliniğine Başvuran Hasta Profili**
GÖRÜKMEZ O., ÖZEMRİ SAĞ Ş., PARILTAY E., BARIŞ S.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.193
- XLII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.27
- XLIII. **Farklı Yöntemlerle Trombofili Yatıklık Paneli Çalışılan Olguların Karşılaştırılması ve Sonuçlarının Değerlendirilmesi**
PARILTAY E., ÖZEMRİ SAĞ Ş., ÖZÖN Y. H.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.141
- XLIV. **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 Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, pp.119
- XLV. **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 Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, pp.30
- XLVI. **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 Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, pp.30
- XLVII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, pp.66
- XLVIII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, pp.14
- XLIX. **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 Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, pp.119
- L. **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 Tibbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, vol.78, pp.63
- LI. **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 Kongresi, Bursa, Turkey, 1 - 03 March 2010
- LII. **Prenatal Tanıda 9pTER q22 parsiyel trizomisi**
ÖZEMRİ SAĞ Ş., KARKUCAK M., YAKUT T., GÜLTEN E. T., EVKE E., KİMYA Y.
VIII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.313
- LIII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.315
- LIV. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.304
- LV. 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, Turkey, 17 - 20 February 2008
- LVI. 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, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.50
- LVII. Prenatal tanıda triploidik fetüsün FISH yöntemiyle tespiti
ÖZEMRİ SAĞ Ş., YAKUT T., GÜLTEN E. T., YİĞİT B., KİMYA Y.
VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Kayseri, Turkey, 17 - 20 May 2006, pp.144-145

Metrics

Publication: 102
Citation (WoS): 72
Citation (Scopus): 90
H-Index (WoS): 4
H-Index (Scopus): 5

Non Academic Experience

BURSA ŞEVKET YILMAZ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ