

Doç. Dr. ZİHNİ EKİM TAŞKIRAN

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 312 305 2636](tel:+903123052636)

E-posta: eztaskiran@hacettepe.edu.tr

Web: <https://avesis.hacettepe.edu.tr/eztaskiran>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0001-6040-6625

Publons / Web Of Science ResearcherID: I-9494-2013

Yoksis Araştırmacı ID: 144439

Eğitim Bilgileri

Doktora, Hacettepe Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tibbi Biyoloji, Türkiye 2008 - 2012

Yüksek Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tibbi Biyoloji, Türkiye 2006 - 2007

Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Türkiye 2001 - 2005

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Araştırma Alanları

Tıp, Tibbi Biyoloji, Dahili Tıp Bilimleri, Tibbi Genetik, Sağlık Bilimleri, Temel Tıp Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Dr. Öğr. Üyesi, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2018 - Devam Ediyor

Yrd. Doç. Dr., Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2014 - 2018

Uzman, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2012 - 2014

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Allele-specific antisense oligonucleotides for the treatment of BEST1-Related dominantly inherited retinal diseases: An in vitro model**
Karaosmanoğlu B., Imren G., Utine E., Sekeroglu H. T., Taskiran E.
EXPERIMENTAL EYE RESEARCH, cilt.241, ss.1, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Acquired immune resistance is associated with interferon signature and modulation of KLF6/c-MYB transcription factors in myeloid leukemia**
Parveen M., KARAOSMANOĞLU B., SUCULARLI C., ÜNER A., TAŞKIRAN Z. E., ESENDAĞLI G.
European Journal of Immunology, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **CHRND variant in a paternally inherited esophageal atresia and tracheoesophageal fistula: Report of a case**

- SOYER T., BOYBEYİ TÜRER Ö., KARAOSMANOĞLU B., Taşkiran E., Şimşek Ö. P., ÜTİNE G. E.
Birth Defects Research, cilt.116, sa.1, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. Biomedical Efficacy of Garlic-Extract-Loaded Core-Sheath Plasters for Natural Antimicrobial Wound Care**
Majd H., GÜLTEKİNOĞLU BAYRAM M., BAYRAM C., KARAOSMANOĞLU B., Taşkiran E. Z., KART D., Erol Ö. D., Harker A., Edirisinghe M.
Macromolecular Materials and Engineering, 2024 (SCI-Expanded)
- V. Mutated Transcripts of ZEB2 Do Not Undergo Nonsense-Mediated Decay in Mowat-Wilson Syndrome**
Güleray Lafcl N., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E.
Molecular Syndromology, cilt.14, sa.3, ss.258-265, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. Neonatal ichthyosis-sclerosing cholangitis syndrome: report of a novel mutation and a review of the literature**
Demir E., TUNA KIRSAÇLIOĞLU C., SALTIK TEMİZEL İ. N., ÜREL DEMİR G., KARAOSMANOĞLU B., Taşkiran E. Z., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., KULOĞLU Z., KANSU TANCA A.
Clinical Dysmorphology, cilt.32, sa.2, ss.88-91, 2023 (SCI-Expanded)
- VII. A novel biallelic CRIPT variant in a patient with short stature, microcephaly, and distinctive facial features**
AKALIN A., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Taşkiran E. Z., KARAOSMANOĞLU B., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
American Journal of Medical Genetics, Part A, cilt.191, sa.4, ss.1119-1127, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. Pro-fibrogenic and adipogenic aspects of chronic muscle degeneration are contributed by distinct stromal cell subpopulations**
ÖZDEMİR SAKA C., Akçay D., Yöyen-Ermış D., Taşkiran E. Z., Soylu-Kucharz R., ESENDAĞLI G., KOCAEFE Y. Ç.
PloS one, cilt.18, sa.7, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. Typical Face, Developmental Delay, and Hearing Loss in a Patient with 3M Syndrome: The Co-Occurrence of Two Rare Conditions**
AKALIN A., Simsek-Kiper P. O., Taskiran E., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.6, ss.537-542, 2023 (SCI-Expanded)
- X. Biallelic loss-of-function variants in EXOC6B are associated with impaired primary ciliogenesis and cause spondylo-epi-metaphyseal dysplasia with joint laxity type 3**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Jacob P., Upadhyai P., TAŞKIRAN Z. E., Guleria V. S., KARAOSMANOĞLU B., İMREN G., GÖÇMEN R., Bhavani G. S., Kaushubham N., et al.
HUMAN MUTATION, cilt.43, sa.12, ss.2116-2129, 2022 (SCI-Expanded)
- XI. Effector Th1 cells under PD-1 and CTLA-4 checkpoint blockade abrogate the upregulation of multiple inhibitory receptors and by-pass exhaustion**
Horzum U., Yanık H., Taskiran E. Z., Esen daglı G.
IMMUNOLOGY, cilt.167, sa.4, ss.640-650, 2022 (SCI-Expanded)
- XII. A lethal and rare cause of arthrogryposis: Glyt1 encephalopathy**
Dasar T., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., ÇAĞAN M., ÖZYÜNCÜ Ö., DEREN Ö., ÜTİNE G. E., GÜÇER K. Ş., BODUROĞLU O. K.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.65, sa.12, 2022 (SCI-Expanded)
- XIII. Investigation of Genetic Causes in a Developmental Disorder: Oculoauriculovertebral Spectrum**
Güleray N., Koşukcu C., Oğuz S., Ürel Demir G., Taşkiran E. Z., Kiper P. Ö. Ş., Utine G. E., Alanay Y., Boduroğlu K., Alikaşifoğlu M.
CLEFT PALATE-CRANIOFACIAL JOURNAL, cilt.59, sa.9, ss.1114-1124, 2022 (SCI-Expanded)
- XIV. De novo cloning and functional characterization of potassium channel genes and proteins in the crayfish *Astacus leptodactylus* (Eschscholtz, 1823) (Decapoda: Astacidea: Astacidae)**
ERGİN B., SAĞLAM B., TAŞKIRAN Z. E., BAŞTUĞ T., PURALI N.
JOURNAL OF CRUSTACEAN BIOLOGY, cilt.42, sa.1, 2022 (SCI-Expanded)
- XV. Identification of a shared genetic risk locus for Kawasaki disease and immunoglobulin A vasculitis by a cross-phenotype meta-analysis**
Carmona E. G., Garcia-Gimenez J. A., Lopez-Mejias R., Khor C. C., Lee J., Taskiran E., ÖZEN S., Hocevar A., Liu L.,

- Gorenjak M., et al.
RHEUMATOLOGY, cilt.61, sa.3, ss.1204-1210, 2022 (SCI-Expanded)
- XVI. **Small cell lung cancer stem cells display mesenchymal properties and exploit immune checkpoint pathways in activated cytotoxic T lymphocytes**
KURŞUNEL M. A., Taskiran E. Z., Tavukcuoglu E., Yanik H., Demirag F., KARAOSMANOĞLU B., Ozbay F. G., ÜNER A., Esendagli D., Kizilgoz D., et al.
CANCER IMMUNOLOGY IMMUNOTHERAPY, cilt.71, sa.2, ss.445-459, 2022 (SCI-Expanded)
- XVII. **Biallelic ITGB4 variants in familial pyloric atresia without epidermolysis bullosa: Report of two families with five siblings**
SOYER T., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., KARNAK İ., BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, sa.11, ss.3427-3432, 2021 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Spondyloepimetaphyseal dysplasia EXTL3-deficient type: Long-term follow-up and review of the literature**
AKALIN A., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Utine E., ALANAY Y., Ozcelik U., BODUROĞLU O. K.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, sa.10, ss.3104-3110, 2021 (SCI-Expanded)
- XIX. **Kohlschutter-Tonz Syndrome With a Novel ROGD1 Variant in 3 Individuals: A Rare Clinical Entity**
AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Taskiran E., Schossig A., ÜTİNE G. E., Zschocke J., BODUROĞLU O. K.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.36, sa.10, ss.816-822, 2021 (SCI-Expanded)
- XX. **Expanding the phenotypic spectrum of TNFRSF11A-associated dysosteosclerosis: a case with intracranial extramedullary hematopoiesis**
Xue J., Simsek-Kiper P. O., ÜTİNE G. E., Yan L., Wang Z., Taskiran E. Z., KARAOSMANOĞLU B., İMREN G., GÖÇMEN R., Nishimura G., et al.
JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.66, sa.6, ss.607-611, 2021 (SCI-Expanded)
- XXI. **Further expanding the mutational spectrum of brain abnormalities, neurodegeneration, and dysosteosclerosis: A rare disorder with neurologic regression and skeletal features**
KINDİŞ E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., KOŞUKCU C., TAŞKIRAN Z. E., GÖÇMEN R., Utine E., Haliloglu G., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞIFOĞLU M.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, ss.1888-1896, 2021 (SCI-Expanded)
- XXII. **FARS1-related disorders caused by bi-allelic mutations in cytosolic phenylalanyl-tRNA synthetase genes: Look beyond the lungs!**
Schuch L. A., Forstner M., Rapp C. K., Li Y., Smith D. E. C., Mendes M., Delhommel F., Sattler M., EMİRALİOĞLU N., Taskiran E. Z., et al.
CLINICAL GENETICS, cilt.99, sa.6, ss.789-801, 2021 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Diagnostic yield of whole-exome sequencing in non-syndromic intellectual disability**
Taşkiran Z. E., Karaosmanoglu B., Kosukcu C., Urel-Demir G., Akgun-Dogan O., Simsek-Kiper P. O., Alikasifoglu M., Boduroğlu O. K., Utine G. E.
JOURNAL OF INTELLECTUAL DISABILITY RESEARCH, cilt.65, sa.6, ss.577-588, 2021 (SSCI)
- XXIV. **Proerythroblast Cells of Diamond-Blackfan Anemia Patients With RPS19 and CECR1 Mutations Have Similar Transcriptomic Signature**
KARAOSMANOĞLU B., KURŞUNEL M. A., ÇETİNKAYA F. D., GÜMRÜK F., ESENDAĞLI G., ÜNAL Ş., Taskiran E. Z.
FRONTIERS IN PHYSIOLOGY, cilt.12, 2021 (SCI-Expanded)
- XXV. **Two Siblings with Kaufman Oculocerebrofacial Syndrome Resembling Oculoauriculovertebral Spectrum**
ÜREL DEMİR G., Aydin B., KARAOSMANOĞLU B., AKGÜN DOĞAN Ö., Taskiran E. Z., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.12, sa.2, ss.106-111, 2021 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Whole exome sequencing in unclassified autoinflammatory diseases: more monogenic diseases in the pipeline?**
Kosukcu C., Taskiran E., Batu E., Sag E., Bilginer Y., Alikasifoglu M., Ozen S.
RHEUMATOLOGY, cilt.60, sa.2, ss.607-616, 2021 (SCI-Expanded)
- XXVII. **CD66b(+)monocytes represent a proinflammatory myeloid subpopulation in cancer**

- Horzum U., Yoyen-Ermis D., Taskiran E. Z., Yilmaz K. B., HAMALOĞLU E., KARAKOÇ D., ESENDAĞLI G. CANCER IMMUNOLOGY IMMUNOTHERAPY, cilt.70, sa.1, ss.75-87, 2021 (SCI-Expanded)
- XXVIII. The rare reason of pain in hip girdle: Mucolipidosis type 3 gamma**
 KOLKIRAN A., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., Kiper P. Ö. Ş., ÜTİNE G. E.
 Turkish Journal of Pediatrics, cilt.63, sa.6, ss.1091-1096, 2021 (SCI-Expanded)
- XXIX. Genetic IGF1R defects: new cases expand the spectrum of clinical features**
 Gonc E. N., Ozon Z., Oguz S., Kabacam S., Taskiran E., Kiper P., Utine G., Alikasifoglu A., Kandemir N., Boduroglu O., et al.
 JOURNAL OF ENDOCRINOLOGICAL INVESTIGATION, cilt.43, sa.12, ss.1739-1748, 2020 (SCI-Expanded)
- XXX. Novel insights into diabetes mellitus due to DNAJC3-defect: Evolution of neurological and endocrine phenotype in the pediatric age group**
 ÖZÖN Z. A., ALİKAŞİFOĞLU A., KANDEMİR N., Aydin B., GÖNC E. N., KARAOSMANOĞLU B., Celik N. B., Eroglu-Ertugrul N. G., Taskiran E. Z., Haliloglu G., et al.
 PEDIATRIC DIABETES, cilt.21, sa.7, ss.1176-1182, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXI. A novel mutation of keratin 5 in epidermolysis bullosa simplex with migratory circinate erythema**
 YALICI ARMAĞAN B., Kabacam S., TAŞKIRAN Z. E., GÖKÖZ Ö., ÜTİNE G. E., ERSOY EVANS S.
 PEDIATRIC DERMATOLOGY, cilt.37, sa.2, ss.358-361, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXII. Genotype and phenotype evaluation of patients with primary ciliary dyskinesia: First results from Turkey**
 Emiralioğlu N., Taşkiran E., Koşukcu C., Bilgiç E., Atilla P., Kaya B., Günaydin Ö., Yüzbaşıoğlu A., Tuğcu G., Ademhan D., et al.
 PEDIATRIC PULMONOLOGY, cilt.55, sa.2, ss.383-393, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXIII. The Effect of Boron-Containing Nano-Hydroxyapatite on Bone Cells**
 Gizer M., Köse S., Karaosmanoglu B., Taskiran E., Berkkan A., Timuçin M., Korkusuz F., Korkusuz P.
 BIOLOGICAL TRACE ELEMENT RESEARCH, cilt.193, sa.2, ss.364-376, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXIV. A Monogenic Disease with a Variety of Phenotypes: Deficiency of Adenosine Deaminase 2**
 Ozen S., Bilginer Y., Batu E., Taşkiran E., Özkar H. A., Ünal Ş., Güleray N., Erden A., Karadağ Ö., Gümrük F., et al.
 JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, cilt.47, sa.1, ss.117-125, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXV. ADA2 deficiency in a patient with Noonan syndrome-like disorder with loose anagen hair: The co-occurrence of two rare syndromes**
 Akgun-Dogan O., Simsek-Kiper P. O., Taskiran E., Lissewski C., Brinkmann J., Schanze D., Göçmen R., Cagdas D. N., Bilginer Y., Utine G. E., et al.
 AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.179, sa.12, ss.2474-2480, 2019 (SCI-Expanded)
- XXXVI. Development, characterization and research of efficacy on in vitro cell culture of glucosamine carrying hyaluronic acid nanoparticles**
 Şahin Ş., BİLGİÇ E., Salimi K., Tuncel A., KARAOSMANOĞLU B., Taşkiran E. Z., KORKUSUZ P., KORKUSUZ F.
 JOURNAL OF DRUG DELIVERY SCIENCE AND TECHNOLOGY, cilt.52, ss.393-402, 2019 (SCI-Expanded)
- XXXVII. Primary tumor resection for initially staged IV breast cancer An emphasis on programmed death-ligand 1 expression, promoter methylation status, and survival**
 Erol T., İmamoğlu N., Aydin B., Taşkiran Z. E., Esendağlı G., Kösemehmetoğlu K., Baykal A.
 MEDICINE, cilt.98, sa.33, 2019 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. Ophthalmo-acromelic syndrome in an infant**
 ÜREL DEMİR G., Taskiran E. Z., AKGÜN DOĞAN Ö., Simek-Kiper P. O., ÜTİNE G. E.
 EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.62, sa.7, 2019 (SCI-Expanded)
- XXXIX. Further expanding the mutational spectrum and investigation of genotype-phenotype correlation in 3M syndrome**
 Simsek-Kiper P. O., Taskiran E., KOŞUKCU C., ARSLAN U. E., Cormier-Daire V., Gonc N., Ozon A., ALİKAŞİFOĞLU A., KANDEMİR N., ÜTİNE G. E., et al.
 AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.179, sa.7, ss.1157-1172, 2019 (SCI-Expanded)
- XL. Hyperphosphatasia with mental retardation syndrome type 4 In two siblings-expanding the phenotypic and mutational spectrum**

- Akgün D., Demir G., Kosukcu C., Taskiran E., Simsek-Kiper P., Utine G., Alikaşifoğlu M., Boduroğlu K.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.62, sa.6, 2019 (SCI-Expanded)
- XLI. **Transcriptome analysis reveals differentially expressed genes between human primary bone marrow mesenchymal stem cells and human primary dermal fibroblasts**
TASKIRAN E. Z., KARAOSMANOĞLU B.
TURKISH JOURNAL OF BIOLOGY, cilt.43, sa.1, ss.21-27, 2019 (SCI-Expanded)
- XLII. **A Novel Missense LIG4 Mutation in a Patient With a Phenotype Mimicking Behcet's Disease**
Taskiran E., Sonmez H., Kosukcu C., Tavukcuoglu E., Yazici G., Esendagli G., Batu E., Kiper P., Bilginer Y., Alikasifoglu M., et al.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.39, sa.1, ss.99-105, 2019 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Whole Exome Sequencing in Early-onset Systemic Lupus Erythematosus**
Batu E. D., Koşukcu C., Taşkiran E., Sahin S., Akman S., Sözeri B., Ünsal E., Bilginer Y., Kasapcopur O., Alikaşifoğlu M., et al.
JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, cilt.45, sa.12, ss.1671-1679, 2018 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Genetic testing for DADA2: How can we avoid missing patients?**
SÖNMEZ H. E., BATU AKAL E. D., Taskiran E. Z., ALİKAŞIFOĞLU M., BİLGİNER Y., ÖZEN S.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.26, sa.11, ss.1563-1564, 2018 (SCI-Expanded)
- XLV. **Further delineation of spondyloepimetaphyseal dysplasia Faden-Alkuraya type: A RSPRY1-associated spondylo-epi-metaphyseal dysplasia with cono-brachydactyly and craniosynostosis**
Simsek-Kiper P., Taskiran E., Kosukcu C., Urel-Demir G., Akgun-Dogan O., Yilmaz G., Utine G., Nishimura G., Boduroglu K., Alikasifoglu M.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.176, sa.9, ss.2009-2016, 2018 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Human bone marrow mesenchymal stem cells secrete endocannabinoids that stimulate in vitro hematopoietic stem cell migration effectively comparable to beta-adrenergic stimulation**
KOSE S., AERTS-KAYA F. S. F., Kopru C. Z., NEMUTLU E., Koskonmaz B., KARAOSMANOĞLU B., TASKIRAN E. Z., ALTUN B., CETINKAYA D. U., KORKUSUZ P.
EXPERIMENTAL HEMATOLOGY, cilt.57, ss.30-41, 2018 (SCI-Expanded)
- XLVII. **A Rare Cause of Hyperinsulinemic Hypoglycemia: Costello Syndrome**
VURALLI KARAOĞLAN D., KOŞUKCU C., Taskiran E., Simsek P. O., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞIFOĞLU A., ALİKAŞIFOĞLU M.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.363, 2018 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Clinical, demographic and nosologic characterisation of the genetic disorders of the skeleton in Turkey: The Skeletal Dysplasia registry**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Utine G. E., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., ALANAY Y., ALİKAŞIFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
European Journal Of Human Genetics, 2018 (SCI-Expanded)
- XLIX. **Neonatal-Onset Recurrent Guillain-Barre Syndrome-Like Disease: Clues for Inherited CD59 Deficiency**
Ardicli D., TASKIRAN E. Z., KOŞUKCU C., Temucin Ç. M., OGUZ K. K., HALILOGLU G., ALİKAŞIFOĞLU M., TOPALOGLU H.
NEUROPEDIATRICS, cilt.48, sa.6, ss.477-481, 2017 (SCI-Expanded)
- L. **HERC1 mutations in idiopathic intellectual disability**
ÜTİNE G. E., Taskiran E. Z., KOŞUKCU C., KARAOSMANOĞLU B., GÜLERAY N., Dogan O. A., Kiper P. O. S., Boduroglu K., ALİKAŞIFOĞLU M.
European Journal of Medical Genetics, cilt.60, sa.5, ss.279-283, 2017 (SCI-Expanded)
- LI. **Identification of two novel PNPLA1 mutations in Turkish families with autosomal recessive congenital ichthyosis.**
Dökmeci-Emre S., TAŞKIRAN Z. E., YÜZBAŞI OĞLU A., ÖNAL G., AKARSU A. N., KARADUMAN A., ÖZGÜC M.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.59, ss.475-482, 2017 (SCI-Expanded)
- LII. **Whole Exome Sequencing in Early Onset Systemic Lupus Erythematosus**
BATU AKAL E. D., KOŞUKCU C., Taskiran E. Z., AKMAN S., Ozturk K., SÖZERİ B., Unsal E., Ekinci Z., BİLGİNER Y., ALİKAŞIFOĞLU M., et al.

- ARTHRITIS & RHEUMATOLOGY, cilt.68, 2016 (SCI-Expanded)
- LIII. **The Characteristic Features of the Patients with Deficiency of Adenosine Deaminase 2 (DADA2)**
ERDEN A., BATU AKAL E. D., Taskiran E. Z., SÖNMEZ H. E., SARI A., ARMAĞAN B., KILIÇ L., ARICI Z. S., BİLGİNER Y., AKDOĞAN A., et al.
ARTHRITIS & RHEUMATOLOGY, cilt.68, 2016 (SCI-Expanded)
- LIV. **Loss-of-Function Mutations in ELMO2 Cause Intraosseous Vascular Malformation by Impeding RAC1 Signaling**
Cetinkaya A., Xiong J. R., Vargel İ., Kösemehmetoğlu K., Canter H. I., Gerdan O. F., Longo N., Alzahrani A., Camps M. P., Taskiran E. Z., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.99, sa.2, ss.299-317, 2016 (SCI-Expanded)
- LV. **A Case Series of Adenosine Deaminase 2-deficient Patients Emphasizing Treatment and Genotype-phenotype Correlations**
Batu E. D., KARADAĞ Ö., TASKIRAN E. Z., KALYONCU U., AKSENTİJEVICH I., ALİKAŞİFOĞLU M., ÖZEN S.
JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, cilt.42, sa.8, ss.1532-1534, 2015 (SCI-Expanded)
- LVI. **Mutations In Anks6 Cause A Nephronophthisis-like Phenotype With End Stage Renal Disease**
Taskiran E., Korkmaz E., Gucer S., KOŞUKCU C., Kaymaz F., Koyunlar C., Bryda E. C., Chaki M., Lu D. D., Vadnagara K., et al.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.29, sa.9, ss.1820, 2014 (SCI-Expanded)
- LVII. **Mutations in ANKS6 Cause a Nephronophthisis-Like Phenotype with ESRD**
Taskiran E. Z., Korkmaz E., Gucer S., KOŞUKCU C., Kaymaz F., Koyunlar C., Bryda E. C., Chaki M., Lu D., Vadnagara K., et al.
JOURNAL OF THE AMERICAN SOCIETY OF NEPHROLOGY, cilt.25, sa.8, ss.1653-1661, 2014 (SCI-Expanded)
- LVIII. **TMCO1 Deficiency Causes Autosomal Recessive Cerebrofaciothoracic Dysplasia**
ALANAY Y., BEKİR E., ÜTİNE G. E., ORÇUN H., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN E. Z., PERÇİN F. E., UZ E., MAHMUT ŞAMİL S., BAYRAM Y., et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.164, sa.2, ss.291-304, 2014 (SCI-Expanded)
- LIX. **DGKE Variants Cause a Glomerular Microangiopathy That Mimics Membranoproliferative GN**
ÖZALTIN F., Li B., Rauhauser A., An S., Soylemezoglu O., Gonul I. I., Taskiran E. Z., Ibsirlioglu T., Korkmaz E., BİLGİNER Y., et al.
JOURNAL OF THE AMERICAN SOCIETY OF NEPHROLOGY, cilt.24, sa.3, ss.377-384, 2013 (SCI-Expanded)
- LX. **Frequency of mutations in PROP-1 gene in Turkish children with combined pituitary hormone deficiency**
KANDEMİR N., VURALLI KARAOĞLAN D., Taskiran E., Gonc N., Ozon A., ALİKAŞİFOĞLU A., YILMAZ E.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.54, sa.6, ss.570-575, 2012 (SCI-Expanded)
- LXI. **The effect of colchicine on pyrin and pyrin interacting proteins.**
Taskiran E. Z., Cetinkaya A., Balci-Peynircioglu B., Akkaya Y. Z., Yilmaz E.
Journal of cellular biochemistry, cilt.113, sa.11, ss.3536-46, 2012 (SCI-Expanded)
- LXII. **Expression of ASC in post-mortem brain samples of Alzheimer's disease patients: A possible role for ASC in A beta amyloid formation**
Taskiran E. Z., Balci-Peynircioglu B., Soylemezoglu F., YILMAZ E.
TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY-TURK BIYOKIMYA DERGİSİ, cilt.36, sa.4, ss.350-355, 2011 (SCI-Expanded)
- LXIII. **MEFV mutations in systemic onset juvenile idiopathic arthritis**
Ayaz N. A., ÖZEN S., BİLGİNER Y., Erguvan M., Taskiran E., YILMAZ E., Besbas N., TOPALOĞLU R., Bakkaloglu A.
RHEUMATOLOGY, cilt.48, sa.1, ss.23-25, 2009 (SCI-Expanded)
- LXIV. **Expression of ASC in renal tissues of familial mediterranean fever patients with amyloidosis: postulating a role for ASC in AA type amyloid deposition.**
Balci-Peynircioglu B., Waite A. L., Schaner P., TAŞKIRAN Z. E., Richards N., ORHAN D., Gucer S., ÖZEN S., Gumucio D., Yilmaz E.
Experimental biology and medicine (Maywood, N.J.), cilt.233, sa.11, ss.1324-33, 2008 (SCI-Expanded)

Düzenlenen Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **De Novo Cloning and Functional Characterization of a Mechanosensitive Piezo-Like Ion Channel in the Crayfish**
ERGİN B., SAĞLAM B., Arslan K., COŞKUN BEYATLI N., TAŞKIRAN Z. E., BAŞTUĞ T., PURALI N.
Cellular physiology and biochemistry : international journal of experimental cellular physiology, biochemistry, and pharmacology, cilt.57, sa.4, ss.226-237, 2023 (ESCI)
- II. **Recurrent squamous cell carcinoma and a novel mutation in a patient with xeroderma pigmentosum: a case report**
Sahin E. A., Taskiran E. Z., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Aydin B., Utine E.
JOURNAL OF MEDICAL CASE REPORTS, cilt.16, sa.1, 2022 (ESCI)
- III. **Current Diagnostic Methods in Primary Ciliary Dyskinesia: Hacettepe University Experience**
EMİRALİOĞLU N., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., BİLGİÇ E., ATILLA P., KAYA Z. B., GÜNAYDIN R. Ö., yüzbaşoğlu a., Ademhan D., Eryılmaz Polat S., et al.
Turkish Thoracic Journal, cilt.20, ss.17, 2019 (Scopus)
- IV. **The Effect of Erythropoietin Treatment on Gene Expression Profile of Mesenchymal Stem Cells**
Dalkiran D., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E.
Acta Medica, cilt.50, sa.2, ss.16-24, 2019 (Hakemli Dergi)
- V. **Neuronal Conversion of Dermal Fibroblasts as a Disease Model**
TAŞKIRAN Z. E., KARAOSMANOĞLU B.
Cumhuriyet Medical Journal, cilt.40, sa.4, ss.392-399, 2018 (Hakemli Dergi)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Kondrositlerde ELF3 Hedefli Anti-Sense Oligonükleotidlerin Kullanımı: Osteoartrit Tedavisine Yeni Bir In Vitro Yaklaşım**
Aydın B., İMREN G., TAŞKIRAN Z. E., KARAOSMANOĞLU B.
18. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 26 Ekim 2023
- II. **Titanyum Bazlı Nanotopografik Yüzeylerle Mezenkimal Kök Hücre Modifikasyonu**
Taşdemir N. K., Kılıçarslan B., İMREN G., KARAOSMANOĞLU B., BAYRAM C., TAŞKIRAN Z. E.
18. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 26 Ekim 2023
- III. **Osteojenik Matriks Olgunlaşmasında La-ilişkili Protein 7 'nin Rolü**
Özışın M. Ş., İMREN G., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E.
18. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 26 Ekim 2023
- IV. **Zihinsel Yetersizlik ve Dismorfik Bulgular ile Başvuran Yeni Nesil Dizi Analizi ile Tanı Alan 5 Nadir Sendrom**
Soğukpinar M., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
6. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, 09 Kasım 2023
- V. **ScRNA Veri Analizi Ile Hematopoetik Yolculuk: Ribozomal Proteinlerin İfadesi**
KARAOSMANOĞLU B., İMREN G., TAŞKIRAN Z. E.
2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, 04 Mayıs 2023
- VI. **Allel-Spesifik Anti-Sense Oligonükleotidler: Kalıtsal Retina Hastalıklarında "Ince Ayar" Tedavi Mümkün Olabilir Mi?**
Karaosmanoğlu B., İmren G., Ütine G. E., Taylan-Şekeroğlu H., Taşkiran Z. E.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022
- VII. **RSPRY1 İlişkili Spondiloepimetafizyal Displazide Transkriptomik Yaklaşım**
Karaosmanoğlu B., Taşkiran Z. E., Kiper Şimşek P. Ö., Ütine G. E.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, Ankara, Türkiye, 30 Ekim 2020
- VIII. **Büyük veriden hücre karakterizasyonuna: Transkripsiyon faktörü kataloglarının oluşturulması**

- İMREN G., KARAOSMANOĞLU B., ÇELEBİ SALTIK B., ESENDAĞLI G., TAŞKIRAN Z. E.
Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2019
- IX. **Sendromik olmayan zihinsel yetersizlikte tüm ekzom dizilemenin tanısal verimi**
TAŞKIRAN Z. E., KARAOSMANOĞLU B., KOŞUKCU C., ÜREL DEMİR G., akgün doğan ö., Kiper şimşek P. Ö., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K., Utine G. E.
16. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Türkiye, 25 - 27 Ekim 2019
- X. **Boron-Containing Nano-Hydroxyapatite Composites Alters Mesenchymal Stem Cell Proliferation and Osteogenic Differentiation**
GİZER M., KÖSE S., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., BERKKAN A., TİMÜÇİN M., KORKUSUZ F., KORKUSUZ P.
European Orthopedic Research Society 27th Annual Anniversary Meeting, 2 - 05 Ekim 2019
- XI. **The Skeletal Dysplasia Registry: Hacettepe Experience**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., ARSLAN U. E., ÜTİNE G. E., ALANAY Y., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
The 14th biannual International Skeletal Dysplasia Society Meeting, Oslo, Norveç, 11 - 14 Eylül 2019
- XII. **Development of a new antiproliferative arachidonoylcyclopropilamide (ACPA) releasing nanoparticle-based drug for endometrial cancers by targeting cannabinoid 1 receptors**
BİLGİÇ E., BOYACIOĞLU Ö., VARAN C., BİLENZOY E., NEMUTLU E., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., KORKUSUZ P.
EACR Conference Nanotechnology in Cancer: Engineering for Oncology, 12 - 14 Eylül 2019
- XIII. **Cannabinoid Receptor 1-Mediated Antiproliferative Effect of ACPA and ACPA-PCL Controlled Release System on Non-Small Cell Lung Cancer Lines**
BOYACIOĞLU Ö., BİLGİÇ E., VARAN C., BİLENZOY E., NEMUTLU E., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., KORKUSUZ P.
EACR Conference Nanotechnology in Cancer: Engineering for Oncology, Cambridge, Kanada, 12 - 14 Eylül 2019
- XIV. **AB0574 A MONOGENIC DISEASE WITH WIDE RANGE OF SYMPTOMS: DEFICIENCY OF ADENOSINE DEAMINASE 2**
BATU AKAL E. D., TAŞKIRAN Z. E., TEZCAN F. İ., ÖZKARA H. A., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N., ÖZEN S., ÜNAL CANGÜL Ş., BİLGİNER Y., KARADAĞ Ö., ÇETİN M., et al.
Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), Madrid, İspanya, 12 - 15 Haziran 2019, cilt.78, ss.1748
- XV. **Small cell lung cancer stem cells show adaptive resistance through effectively Inducing t cell activation and modulating the expression of co-inhibitory receptor**
KURŞUNEL M. A., TAŞKIRAN Z. E., ESENDAĞLI G.
International Molecular Immunology Immunogenetics Congress IV (MIMIC IV), Bursa, Türkiye, 27 - 29 Nisan 2019, ss.29
- XVI. **Kemik hücrelerine bor içeren nano-hidroksiyapatit kompozitlerin moleküller etki mekanizması**
Gizer M., KÖSE S., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., BERKKAN A., TİMÜÇİN M., KORKUSUZ F., KORKUSUZ P.
24. Ulusal Elektron Mikroskopı Kongresi, Edirne, Türkiye, 24 - 26 Nisan 2019
- XVII. **Endometriyum kanserinde araşidonilsiklopropilamid (ACPA)'in kannabinoid 1 reseptörü aracılı antiproliferatif etkisinin gösterilmesi**
BİLGİÇ E., BOYACIOĞLU Ö., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., KORKUSUZ P.
24. Ulusal Elektron Mikroskopı Kongresi, Edirne, Türkiye, 24 - 26 Nisan 2019, ss.112-113
- XVIII. **Primer Siliyer Diskinezi Tanısında Güncel Yöntemlerin Kullanımı: Hacettepe Deneyimi**
EMİRALİOĞLU N., TAŞKIRAN Z. E., Kosukcu C., Bilgic E., Atilla P., Kaya B., GÜNAYDIN R. Ö., YÜZBAŞIOĞLU A., Ademhan D., Polat S. E., et al.
Türk Toraks Derneği 22. Ulusal Kongresi, Antalya, Türkiye, 10 - 14 Nisan 2019
- XIX. **Two siblings with primary ciliary dyskinesia and hepatic involvement**
hızal m., BİLGİÇ E., TAŞKIRAN Z. E., ATILLA P., AKÇÖREN Z., GÜNAYDIN R. Ö., ÖZEN H., esref s., yalcın e., DOĞRU ERSÖZ D., et al.
3rd BEAT-PCD Conference and 4th PCD Training School, Lisbon, Portekiz, 6 - 09 Şubat 2018
- XX. **A Rare Cause of Hyperinsulinemic Hypoglycemia: Costello Syndrome**
VURALLI KARAOĞLAN D., KOŞUKCU C., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., UTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.,

ALİKAŞİFOĞLU A., ALİKAŞİFOĞLU M.

57th Annual ESPE European Society for Paediatric Endocrinology, Atina, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.351-352

- XXI. **Comparative Transcriptome Analysis of Distinct Stromal Cell Populations During Extracellular Matrix Remodeling in Skeletal Muscle**
ÖZDEMİR SAKA C., AKÇAY D., YÖYEN ERMİŞ D., TAŞKIRAN Z. E., ESENDAĞLI G., KOCAEFE Y. Ç.
13th Meeting of the Mediterranean Society of Myology, 27 - 29 Haziran 2018, cilt.37, ss.129-183
- XXII. **Clinical, demographic and nosologic characterization of the genetic disorders of the skeleton in Turkey: The skeletal dysplasia registry.**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., ARSLAN U. E., ALANAY Y., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
European Human Genetics Conference, Milan, Italy, June 16-19, 2018., Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- XXIII. **Mezenkimal Kök Hücreler Endokannabinoidler Aracılığı ile Hematopoietik Kök Hücre Mobilizasyonunu Düzenlemektedir**
KÖSE S., KÖPRÜ Ç. Z., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., AERTS KAYA F. S. F., NEMUTLU E., ÇETİNKAYA F. D., KORKUSUZ P.
Elektron Mikroskopu Kongresi, Türkiye, 24 - 26 Nisan 2019
- XXIV. **Rett sendromlu 16 hastanın klinik ve moleküller açıdan değerlendirilmesi**
ZENGİN AKKUŞ P., TAŞKIRAN Z. E., KABAÇAM S., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., HALİLOĞLU V. G., BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E.
61. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 15 - 19 Kasım 2017
- XXV. **Oftalmo-akromelik sendrom**
ÜREL DEMİR G., TAŞKIRAN Z. E., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXVI. **PGAP3 geninde yeni tanımlanmış mutasyona bağlı hiperfosfatazya mental retardasyon sendromu**
AKGÜN DOĞAN Ö., ÜREL DEMİR G., KOŞUKCU C., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXVII. **Further delineation of spondyloepimetaphyseal dysplasia Faden-Alkuraya type: a RSPRY1-associated spondylo-epi-metaphyseal dysplasia with cono-brachydactyly and craniosynostosis.**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., AKGÜN DOĞAN Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
International Skeletal Dysplasia Society Meeting, 20 - 23 Eylül 2017
- XXVIII. **Identification of Molecular Pathology of Peters' Anomaly Segregating in a Large Autosomal Dominant Family**
KOŞUKCU C., ASLİ K., ALANAY Y., KAVAK P., BERKER N., TAŞKIRAN Z. E., ALİKAŞİFOĞLU M., SEZERMAN O. U., AKARSU A. N.
10th International Symposium on Health Informatics and Bioinformatics (HIBIT 2017), KALKANLI, GUZELYURT, Kıbrıs (Kktc), 29 - 30 Haziran 2017
- XXIX. **A Section of Rare Diseases in Hacettepe Adult Clinics in Rheumatology: Deficiency of Adenosine Deaminase 2 (DADA2)**
BÖLEK E. Ç., ERDEN A., ÖZEN S., KARADAĞ Ö., KALYONCU U., BATU E. D., TAŞKIRAN Z. E., arıcı z. s., SARI A., KILIÇ L., et al.
5th Rare Diseases Summer School, 7 - 09 Haziran 2017
- XXX. **Homozygous novel variant in MUT in a patient with intellectual disability without metabolic derangement**
ÜTİNE G. E., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
European Society of Human Genetics Conference 2017, Kopenhag, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017
- XXXI. **RSPRY1 associated skeletal dysplasia: Spondylo-epi-metaphyseal dysplasia with conobrachydactyly and craniosynostosis**

- ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., AKGÜN DOĞAN Ö., YILMAZ G., ÜTİNE G. E., Nishimura G., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
 European Society of Human Genetics Conference 2017, Kopenhag, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017
- XXXII. **Whole Exoma Sequencing in early onset systemic lupus erythematosus**
 BATU E. D., kosukcu c., TAŞKIRAN Z. E., AKMAN S., Unsal e., ekinci z., BİLGİNER Y., ALİKAŞİFOĞLU M., ÖZEN S.
 2016 ACR/ARHP Annual Meeting, 6 - 11 Kasım 2016
- XXXIII. **Array CGH'te Saptanan Kopya Sayısı Değişikliklerinin Klinikle ve Kantitatif PCR ile Değerlendirilmesi**
 CEYLAN A. C., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
 12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, ss.356
- XXXIV. **Clinical and Molecular Analysis of 3M Syndrome Patients A Study From Turkey**
 ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU A., KANDEMİR N., Cormier Daire V., ALANAY Y., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
 28th International Congress of Pediatrics, 17 - 22 Ağustos 2016
- XXXV. **Clinical and Molecular aspects and genotype phenotype correlation in Rett syndrome**
 ZENGİN AKKUŞ P., ÜTİNE G. E., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., HALİLOĞLU V. G., BODUROĞLU O. K.
 European Society of Human Genetics Conference 2016 Barcelona, 21 - 24 Mayıs 2016
- XXXVI. **Clinical and quantitative PCR confirmation of copy number variations detected by array CGH**
 CEYLAN A. C., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
 European Society of Human Genetics Conference 2016, 21 - 24 Mayıs 2016
- XXXVII. **Clinical aspects and genotype-phenotype correlation in Rett syndrome**
 ZENGİN AKKUŞ P., ÜTİNE G. E., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., HALİLOĞLU V. G., BODUROĞLU O. K.
 European Human Genetics Conference, Barcelona, İspanya, 21 Mayıs 2016
- XXXVIII. **Clinical molecular aspects and genotype phenotype correlation in Rett syndrome**
 ZENGİN AKKUŞ P., ÜTİNE G. E., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., HALİLOĞLU V. G., BODUROĞLU O. K.
 European Society of Human Genetics 2016, Barcelona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016
- XXXIX. **Mezenkimal Kök Hücreler Hematopoetik Kök Hücrelerin mobilizasyonunu Endokannabinoidler aracılığı ile düzenlemektedir.**
 KÖSE S., KÖPRÜ Ç. Z., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., AERTS KAYA F. S. F., NEMUTLU E., ÇETİNKAYA F. D., KORKUSUZ P.
 XIII. Ulusal Histol ve Embriyol Kongresi, İzmir, Türkiye, 30 Nisan - 03 Mayıs 2016, ss.89-90
- XL. **Mendel Hastalıklarında Tüm Ekzom Dizileme**
 TAŞKIRAN Z. E.
 XIV. ULUSAL TİBBİ BİYOLOJİ VE GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015
- XLI. **Yağ Damlacıklarının Lipofaji Aracılı Regülasyonunda PNPLA1 Proteininin Rolü**
 ÖNAL G., ORAL Ö., TAŞKIRAN Z. E., YÜZBAŞIOĞLU A., KARADUMAN A., GÖZÜAÇIK D., DÖKMECİ S.
 XIV. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015

Desteklenen Projeler

ORHAN D., AKYÜZ C., KURUCU N., KARAOSMANOĞLU B., YET İ., TAŞKIRAN Z. E., GÜÇER K. Ş., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Pediatrik Rabdomiyosarkom Alt Tiplerinde Moleküler Patolojik Belirteçlerin Analizi, 2017 - 2022

ORHAN D., KARAOSMANOĞLU B., YET İ., YÜCE A., GÜMÜŞ E., TAŞKIRAN Z. E., AKÇÖREN Z., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Neonatal Kolestatik Hastalıkların Moleküler Genetik Analizi, 2017 - 2022

ESENDAĞLI G., TAŞKIRAN Z. E., Horzum U., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Farklı aktivasyon basamaklarına iletirtilen yardımcı T hücrelerinde adezyon ve migrasyon mekanizmalarının incelenmesi, 2018 - 2021

AKBAL VURAL Ö., TAŞKIRAN Z. E., BOLAT G., TUĞÇE YAMAN Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, mikroRNA Teşhisine İçin Tek Kullanımlık, Etiketsiz Nanobiyosensörlerin Geliştirilmesi ve Uygulaması, 2018 - 2020

PURALI N., ERGİN B., TAŞKIRAN Z. E., SAĞLAM B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Bir primer reseptör nöronda mekanoelektriksel çevrimden sorumlu yapılara ait genlerin klonlanması ve kodlanan proteinlerin moleküller özelliklerinin belirlenmesi, 2017 - 2020

KARAKOÇ D., YORGUN H., ÜNAL CANGÜL Ş., ER ÖZTAŞ Y., ESENDAĞLI G., KONAŞ E., ÇALIK BAŞARAN N., KILIÇASLAN B., EKİNCİ S., HELVACI E., et al., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Hacettepe Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi Acta Medica'nın Yapilandırılması, 2017 - 2019

TAŞKIRAN Z. E., ÜTİNE G. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., BODUROĞLU O. K., AKARSU A. N., ALİKAŞİFOĞLU M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Hacettepe Ekzom Projesi, 2015 - 2019

ELÇİN G., ÇAKIR A., TAŞKIRAN Z. E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Herediter melanomda CDKN2A ve MC1R germline gen mutasyonlarının araştırılması, 2017 - 2018

ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., AKGÜN DOĞAN Ö., YILMAZ G., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Spondiloepimetafizyeal displazi Faden Alkuraya Tipi İskelet Displazisinin Daha Geniş Detaylandırılması: RSPRY1-ilişkili Spondiloepmetafizyeal displazi, Konobrakidaktılı ve Kraniyosinostozis, 2017 - 2017

ÜTİNE G. E., AKGÜN DOĞAN Ö., KOŞUKCU C., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Zihinsel Yetersizliği Bulunan Ancak Metabolik Bozukluğu Olmayan Bir Hastada Tüm Ekzom Sekanslaması ile MUT Geninde Bulunan Yeni Homozigot Varyasyon, 2017 - 2017

ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E., ALANAY Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 3M Sendromlu Bir Grup Türk Hastada Klinik ve Moleküler Özelliklerin Analizi, 2015 - 2016

YÜZBAŞIOĞLU A., DÖKMECİ S., AKARSU A. N., TAŞKIRAN Z. E., KARADUMAN A., ÖNAL G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Otuzomal Resesif Konjenital İktiyoz Hastalarında Genetik Analiz, 2015 - 2016

ÜNAL CANGÜL Ş., ÇETİN M., AKARSU A. N., GÜMRÜK F., TAŞKIRAN Z. E., BAYHAN T., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Diamond Blackfan anemili hastalarda yüksek çözünürlüklü dizileme yöntemi ile genom boyu analizi, 2015 - 2015

Metrikler

Yayın: 115

Atıf (WoS): 624

Atıf (Scopus): 796

H-İndeks (WoS): 13

H-İndeks (Scopus): 15