

Öğr. Gör. Dr. AYŞE YÜZBAŞIOĞLU

Kişisel Bilgiler

E-posta: ayuzbasi@hacettepe.edu.tr

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

Eğitim Bilgileri

Doktora, Ankara Üniversitesi, Biyoteknoloji, Temel Biyoteknoloji, Türkiye 2008 - 2012

Yüksek Lisans, Ankara Üniversitesi, Biyoteknoloji, Temel Biyoteknoloji, Türkiye 2005 - 2008

Lisans, Ankara Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji, Türkiye 1994 - 1998

Yabancı Diller

İngilizce, B1 Orta

Yaptığı Tezler

Doktora, Mezial temporal lob epilepsi (MTLE) patolojisinde wnt yolağı genlerinin ekspresyon düzeylerinin incelenmesi, Ankara Üniversitesi, Biyoteknoloji Enstitüsü, Temel Biyoteknoloji (Dr), 2012

Yüksek Lisans, Dejenerasyon sürecindeki kas dokusunda housekeeping genlerin ekspresyon düzeyinin incelenmesi, Ankara Üniversitesi, Biyoteknoloji Enstitüsü, Temel Biyoteknoloji (YI) (Tezli), 2008

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Temel Tıp Bilimleri, Tıbbi Biyoloji

Akademik Unvanlar / Görevler

Uzman, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2007 - Devam Ediyor

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- The Common miRNA Signatures Associated with Mitochondrial Dysfunction in Different Muscular Dystrophies**
AKSU MENGEŞ E., Akkaya-Ulum Y. Z., DAYANGAÇ ERDEN D., Balci-Peynircioglu B., YÜZBAŞIOĞLU A., Topaloglu H., TALİM B., Balci-Hayta B.
AMERICAN JOURNAL OF PATHOLOGY, cilt.190, sa.10, ss.2136-2145, 2020 (SCI-Expanded)
- CHARACTERIZATION OF POTENTIAL RISK MARKERS OF THE RENAL ARPKD PHENOTYPE**
Ebner K., Feldkoetter M., Ariceta G., Bergmann C., Buettner R., Doyon A., DURSUN İ., DÜZOVA A., Galiano M., Gessner M., et al.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.32, sa.9, ss.1768-1769, 2017 (SCI-Expanded)

- III. **Identification of two novel PNPLA1 mutations in Turkish families with autosomal recessive congenital ichthyosis.**
Dökmeçi-Emre S., TAŞKIRAN Z. E., YÜZBAŞIOĞLU A., ÖNAL G., AKARSU A. N., KARADUMAN A., ÖZGÜÇ M.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.59, ss.475-482, 2017 (SCI-Expanded)
- IV. **Discovery of biomarkers in rare diseases: innovative approaches by predictive and personalized medicine**
GÜLBAKAN B., ÖZGÜL R. K., YÜZBAŞIOĞLU A., Kohl M., Deigner H., ÖZGÜÇ M.
EPMA JOURNAL, cilt.7, 2016 (SCI-Expanded)
- V. **Chanarin-Dorfman syndrome: Genotype-Phenotype Correlation**
NUR B., Gencpinar P., YÜZBAŞIOĞLU A., Emre S., MIHÇI E.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.58, sa.4, ss.238-242, 2015 (SCI-Expanded)
- VI. **Biobanking: sample acquisition and quality assurance for 'omics' research**
YÜZBAŞIOĞLU A., Ozguc M.
NEW BIOTECHNOLOGY, cilt.30, sa.3, ss.339-342, 2013 (SCI-Expanded)
- VII. **Chanarin-Dorfman Syndrome with Multi-System Involvement in Two Siblings**
Camlar S. A., Gencpinar P., MAKAY B., YÜZBAŞIOĞLU A., ARSLAN N., DÖKMECİ S., Anal O., Kose G.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.30, sa.1, ss.72-75, 2013 (SCI-Expanded)
- VIII. **Novel mutations of the MLC1 gene in Turkish patients**
YÜZBAŞIOĞLU A., TOPÇU M., KOCAEFE Y. Ç., ÖZGÜÇ M.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.54, sa.3, ss.281-283, 2011 (SCI-Expanded)
- IX. **Molecular analysis of Chanarin-Dorfman syndrome (CDS) patients: Identification of novel mutations in the ABHD5 gene**
EMRE S., Unver N., EVANS S., YÜZBAŞIOĞLU A., GÜRAKAN F., GÜMRÜK F., KARADUMAN A.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.53, sa.3, ss.141-144, 2010 (SCI-Expanded)
- X. **Changes in the expression of selenoproteins in mesial temporal lobe epilepsy patients**
YÜZBAŞIOĞLU A., Karatas H., GURSOY-OZDEMİR Y., Saygi S., Akalan N., Soylemezoglu F., DALKARA T., KOCAEFE Y. Ç., ÖZGÜÇ M.
Cellular and Molecular Neurobiology, cilt.29, sa.8, ss.1223-1231, 2009 (SCI-Expanded)
- XI. **Androgen receptor immunostaining and androgen receptor messenger ribonucleic acid expression are increased in cremaster muscles associated with undescended testis**
Tanyel F. C., Yuzbasioglu A., Kocaefe C., Orhan D., Ozguc M.
UROLOGY, cilt.67, sa.4, ss.855-858, 2006 (SCI-Expanded)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **The Correlation Between Clinical Characteristics and Molecular Genetic Analysis Results of Primary Ciliary Dyskinesia Patients: Hacettepe University Experience**
EMİRALIOĞLU N., Taskiran E., KOŞUKCU C., BİLGİÇ E., ATILLA P., Kaya B., Gunaydin O., YÜZBAŞIOĞLU A., Tugcu G. D., Ademhan D., et al.
International Congress of the European-Respiratory-Society (ERS), Madrid, İspanya, 28 Eylül - 02 Ekim 2019, cilt.54
- II. **Primer Siliyer Diskinezi Tanısında Güncel Yöntemlerin Kullanımı: Hacettepe Deneyimi**
EMİRALIOĞLU 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
- III. **Analysis of genetic background in Turkish early onset Parkinson's disease patients**
AKBABA T. H., ÖNAL G., YÜZBAŞIOĞLU A., YALÇIN ÇAKMAKLI G., PEYNİRCİOĞLU B., ÖZGÜÇ M., DÖKMECİ S., ELİBOL B.
6th International Congress of the Molecular Biology Association of Turkey, İzmir, Türkiye, 05 Eylül 2018, ss.46
- IV. **Analysis of genomic rearrangements in a Turkish cohort of early onset Parkinson's disease**

ÖNAL G., YÜZBAŞIOĞLU A., YALÇIN ÇAKMAKLI G., PEYNİRCİOĞLU B., DÖKMECİ S., ÖZGÜÇ M., ELİBOL B.
42nd FEBS Congress, 10 - 14 Eylül 2017

V. **How common are the genomic rearrangements among possibly autosomal recessive PD cases in Turkey?**

YALÇIN ÇAKMAKLI G., YÜZBAŞIOĞLU A., ÖNAL G., PEYNİRCİOĞLU B., ÖZGÜÇ M., DÖKMECİ S., ELİBOL B.
International Congress of Parkinson's Disease and Movement Disorders, 4 - 08 Haziran 2017

VI. **Analysis of Genomic Rearrangements in a Turkish cohort of early onset Parkinson's Disease**

YÜZBAŞIOĞLU A., ÖNAL G., YALÇIN ÇAKMAKLI G., PEYNİRCİOĞLU B., ÖZGÜÇ M., ELİBOL B., DÖKMECİ S.
4th International Parkinson Disease Symposium, 6 - 08 Ekim 2016

VII. **The role of PNPLA1 protein in lipophagy mediated regulation of lipid droplets**

Onal G., Oral O., TASKIRAN E. Z., YÜZBAŞIOĞLU A., KARADUMAN A., Gozuacik D., DÖKMECİ S.
41st FEBS Congress on Molecular and Systems Biology for a Better Life, Kusadasi, Türkiye, 3 - 08 Eylül 2016,
cilt.283, ss.31

VIII. **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 Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015

IX. **Rare Disease Biobanks For Personalized Medicine**

YÜZBAŞIOĞLU A., ÖZGÜÇ M.
EPMA World Congress 2015, Bonn, Almanya, 3 - 05 Eylül 2015

Desteklenen Projeler

ÖZÇELİK H. U., YÜZBAŞIOĞLU A., EMİRALİOĞLU N., YALÇIN E. E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Primer Siliyer Diskinezi Hastalarında Yeni Nesil Dizileme İle Mutasyon Taraması, 2017 - 2019

YÜZBAŞIOĞLU A., ÖNAL G., ÖZGÜÇ M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Hacettepe Üniversitesi Nadir Hastalıklar Biyobankası Altyapısının Güçlendirilmesi ve Sürdürülebilirliği, 2016 - 2019

DÖKMECİ S., YÜZBAŞIOĞLU A., ÖNAL G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, PARKINSON HASTALARINDA GLUKOSEREBROSİDAZ GEN MUTASYONLARININ ARASTIRILMASI, 2016 - 2018

ÖZGÜÇ M., AKYOL A., YÜZBAŞIOĞLU A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Biyobanka Örneklerinde Kalite Güvence Sistemlerinin Geliştirilmesi, 2015 - 2016

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

ÖZGÜÇ M., YÜZBAŞIOĞLU A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Kişiselleştirilmiş Tıp İçin Nadir Hastalık Biyobankaları, 2015 - 2015

Metrikler

Yayın: 21

Atıf (WoS): 97

Atıf (Scopus): 122

H-İndeks (WoS): 7

H-İndeks (Scopus): 7

Akademi Dışı Deneyim

TÜBİTAK