

Assoc. Prof. EMEL SAĞLAR ÖZER

Personal Information

Office Phone: [+90 312 297 8079](tel:+903122978079) Extension: 8079

Fax Phone: [+90 312 299 2028](tel:+903122992028)

Email: esaglar@hacettepe.edu.tr

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

Address: Hacettepe Üniversitesi Biyoloji Bölümü Moleküler Biyoloji ABD, Beytepe, 06800, Ankara

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0002-8161-827X

Yoksis Researcher ID: 44336

Education Information

Doctorate, Hacettepe University, Fen Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Turkey 2007 - 2013

Postgraduate, Hacettepe University, Fen Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Turkey 2005 - 2007

Undergraduate, Hacettepe University, Fen Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Turkey 1998 - 2003

Foreign Languages

English, B2 Upper Intermediate

Dissertations

Doctorate, İyonize radyasyonun otofaji yolunda bulunan bazı genlerin ekspresyonuna etkisinin araştırılması, Hacettepe Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji Bölümü, 2013

Postgraduate, Apolipoprotein e gen polimorfizmlerinin primer açık-açılı glokom (POAG) ile ilişkisi, Hacettepe Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji Bölümü, 2007

Research Areas

Life Sciences, Molecular Biology and Genetics, Genetic Disorders, Natural Sciences

Courses

DNA repair, Undergraduate, 2021 - 2022

Training course, Undergraduate, 2021 - 2022

Biochemistry II, Undergraduate, 2021 - 2022

Molecular Biology of Mutagens and Carcinogens, Postgraduate, 2021 - 2022

Biochemistry I, Undergraduate, 2021 - 2022

Current issues in Epigenetics, Undergraduate, 2021 - 2022

PUBLISHED JOURNAL ARTICLES INDEXED BY SCI, SSCI, AND AHCI

- I. Functional analysis of AQP2 mutants found in patients with diabetes insipidus
KARADUMAN T., Ozcan Turkmen M., Ozer E., ERGİN B., SAĞLAM B., ERDEM TUNÇDEMİR B., MERGEN H.
BIOLOGIA, vol.76, no.9, pp.2767-2776, 2021 (SCI-Expanded)
- II. Functional characterization of AVPR2 mutants found in Turkish patients with nephrogenic diabetes insipidus
Erdem B., Schulz A., SAĞLAR ÖZER E., Deniz F., Schoeneberg T., MERGEN H.
ENDOCRINE CONNECTIONS, vol.7, no.1, pp.56-64, 2018 (SCI-Expanded)
- III. Functional characterization of a large deletion in AVPR2 gene causing severe nephrogenic diabetes insipidus in a Turkish patient
SAĞLAR ÖZER E., Erdem B., Deniz F., MERGEN H.
INTERNATIONAL JOURNAL OF CLINICAL AND EXPERIMENTAL MEDICINE, vol.9, no.8, pp.16199-16205, 2016 (SCI-Expanded)
- IV. Evaluation of Cytogenetic and Genotoxic Effects of Oxalic Acid by the Alkaline Comet Assay and QRT PCR in Human Buccal Epithelial Cells.
Unlu S., Saglar E.
Analytical and quantitative cytopathology and histopathology, vol.37, pp.347-52, 2015 (SCI-Expanded)
- V. Assessment of ER Stress and Autophagy Induced by Ionizing Radiation in Both Radiotherapy Patients and Ex Vivo Irradiated Samples
SAĞLAR ÖZER E., Unlu S., Babalioglu I., GÖKÇE Ş. Ç., MERGEN H.
JOURNAL OF BIOCHEMICAL AND MOLECULAR TOXICOLOGY, vol.28, no.9, pp.413-417, 2014 (SCI-Expanded)
- VI. Association of apolipoprotein E-219T>G promoter polymorphism with primary open angle glaucoma in Turkish population.
Saglar E., Bozkurt B., Irkec M.
International journal of ophthalmology, vol.7, pp.426-30, 2014 (SCI-Expanded)
- VII. Identification of a Novel Deletion of the AVP-NPII Gene in a Patient with Central Diabetes Insipidus
Deniz F., SAĞLAR ÖZER E., Yonem A., Cagiltay E., Ay A. S., Ozsari L., MERGEN H.
ENDOCRINE REVIEWS, vol.35, no.3, 2014 (SCI-Expanded)
- VIII. Investigation of DNA damage by the alkaline comet assay in ^{131}I -treated thyroid cancer patients.
Unlü S., Ozdemir S., Sümer S., Sağlar E., Taştan S., Kir M.
Analytical and quantitative cytopathology and histopathology, vol.35, pp.36-40, 2013 (SCI-Expanded)
- IX. Mutations in the AVPR2, AVP-NPII, and AQP2 genes in Turkish patients with diabetes insipidus.
DUZENLI D., SAGLAR E., DENIZ F., AZAL O., ERDEM B., MERGEN H.
Endocrine, vol.42, no.3, pp.664-9, 2012 (SCI-Expanded)
- X. Association of polymorphisms in APOE, p53, and p21 with primary open-angle glaucoma in Turkish patients.
Saglar E., Yucel D., Bozkurt B., ÖZGÜL R. K., İRKEÇ M. T., Oguş A.
Molecular vision, vol.15, pp.1270-6, 2009 (SCI-Expanded)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. Functional evaluation of AVPR2 mutants causing nephrogenic diabetes insipidus
SAĞLAR ÖZER E., ERDEM TUNÇDEMİR B., MERGEN H.
The 44th FEBS Congress, Poland, 6 - 11 July 2019, vol.9, pp.2-64
- II. Tolvaptan OPC-41 061, Mozavaptan OPC-31 260, OPC-21 268 as pharmacological chaperones to rescue of mutant AVPR2s
ŞAHİN D., ERDEM B., SAĞLAR E., MERGEN H.
20th European Congress of Endocrinology, 19 May 2018, vol.56
- III. Nefrojenik Diabetes İnsipidus'lu hastaların AQP2 geninde tespit edilen mutasyonlarının Xenopus laevis Oosit İfade sistemi ile fonksiyonel karakterizasyonu
KARADUMAN T., SAĞLAR E., SAĞLAM B., ERGİN B., ÖZCAN M., DENİZ F., ERDEM B., MERGEN H.

40. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Turkey, 9 - 13 May 2018
- IV. **Bazı farmakolojik şaperonların mutant AVPR2 proteinleri üzerine etkilerinin araştırılması**
SAĞLAR E., ERDEM B., Şahin D., MERGEN H.
40. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Antalya, Turkey, 9 - 13 May 2018
- V. **Mutant AVPR2 proteinlerinin Homoloji Temelli 3 Boyutlu yapı modellemesi**
Oflaz O., ERDEM B., KARADUMAN T., SAĞLAR E., ÖZCAN M., MERGEN H.
40. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Antalya, Turkey, 9 - 12 May 2018
- VI. **Pharmacological chaperones for rescue of the mutant AVPR2s.**
Şahin D., SAĞLAR E., ERDEM B., MERGEN H.
20th European Congress of Endocrinology, Barcelona, Spain, 19 - 22 May 2018, vol.56
- VII. **Tolvaptan OPC-41 061, Mozavaptan OPC-31 260, OPC-21 268 a pharmacological chaperones to rescue of mutant AVPR2s**
Şahin D., SAĞLAR E., ERDEM B., MERGEN H.
20th European Congress of Endocrinology, Barcelona, Spain, 19 - 22 May 2018, vol.56
- VIII. **A novel p.H80Y mutation in the AVPR2 gene causing nephrogenic diabetes insipidus.**
KARADUMAN T., ÖZCAN M., ÇELEBİ TAYFUR A., SAĞLAR E., ERDEM B., ŞAHİN D., ÇALTIK YILMAZ A.,
BÜYÜKKARAGÖZ B., BULUŞ A. D., MERGEN H.
19th European Congress of Endocrinology, PORTUGAL, Portugal, 20 - 23 May 2017
- IX. **Rescue study of trapped AVPR2 mutants with chemicals**
ERDEM B., SAĞLAR E., KARADUMAN T., ÖZCAN M., Şahin D., MERGEN H.
19th European Congress of Endocrinology, Portugal, 20 - 23 May 2017, vol.49
- X. **A novel p.H80Y mutation in the AVPR2 gene causing congenitalnephrogenic diabetes insipidus**
KARADUMAN T., ÖZCAN M., ÇELEBİ TAYFUR A., SAĞLAR E., ERDEM B., Şahin D., ÇALTIK YILMAZ A.,
BÜYÜKKARAGÖZ B., BULUŞ A. D., MERGEN H.
19th European Congress of Endocrinology, Portugal, 20 - 23 May 2017, vol.49
- XI. **Türkiye'de Santral ve Nefrojenik Diabetes Insipidus'a Neden Olan Moleküler Patolojiler: Mutasyon ve Fonksiyon Analiz Çalışmaları**
MERGEN H., SAĞLAR E., ERDEM B., KARADUMAN T., ÖZCAN M., Türkkahraman D., DENİZ F., Çelebi T., Özata M.
39. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Antalya, Turkey, 3 - 07 May 2017
- XII. **Türkiye'de Santral ve Nefrojenik Diabetes İnsipidusa Neden Olan Moleküler Patolojiler: Mutasyon ve Fonksiyon Analiz Çalışmaları. Antalya, 2017**
MERGEN H., SAĞLAR E., ERDEM B., KARADUMAN T., DENİZ F., TÜRKKAHRAMAN D., ÇELEBİ TAYFUR A., ÖZATA M.
39. Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Turkey, 3 - 07 May 2017
- XIII. **Functional analysis of V88M as a mutation of the AVPR Gene Causing Nephrogenic Diabetes Insipidus in Turkish Family**
SAĞLAR E., ERDEM B., DENİZ F., MERGEN H.
5. INTERNATIONAL MOLECULAR BIOLOGY AND BIOTECHNOLOGY CONGRESS, Macedonia, 25 - 29 August 2016
- XIV. **Functional Analysis of V88M as a Mutation of the AVPR2 Gene Causing Nephrogenic Diabetes Insipidus in a Turkish Family**
SAĞLAR E., ERDEM B., Deniz F., MERGEN H.
5th International Molecular Biology and Biotechnology Congress, Üsküp, Macedonia, 25 - 29 August 2016
- XV. **Characterization of R106C Mutation in the Vasopressin Type 2 Receptor Gene**
ERDEM B., SAĞLAR E., DENİZ F., MERGEN H.
5. INTERNATIONAL MOLECULAR BIOLOGY AND BIOTECHNOLOGY CONGRESS, 25 - 29 August 2016
- XVI. **Functional Analysis of G12E Mutation of AVPR2 Gene**
ERDEM B., SAĞLAR E., KARADUMAN T., ÖZCAN M., Deniz F., MERGEN H.
18th European Congress of Endocrinology, Munich, Germany, 28 - 31 May 2016
- XVII. **Functional Characterization of a Large Deletion in the Vasopressin Type 2 Receptor Gene Causing Severe Nephrogenic Diabetes Insipidus in a Turkish Family**
SAĞLAR E., ERDEM B., KARADUMAN T., ÖZCAN M., Deniz F., MERGEN H.
18th European Congress of Endocrinology, Munich, Germany, 28 - 31 May 2016

- XVIII. **Functional analysis of G12E mutation of AVPR2gene in Turkish patients with Diabetes insipidus**
ERDEM B., SAĞLAR E., KARADUMAN T., ÖZCAN M., DENİZ F., MERGEN H.
18. EUROPEAN CONGRESS OF ENDOCRINOLOGY 2016, Munich, Germany, 28 - 31 May 2016
- XIX. **Functional characterization of a large deletion in the AVPR2 gene causing severe nephrogenic diabetes insipidus in a Turkish family**
SAĞLAR E., ERDEM B., KARADUMAN T., ÖZCAN M., DENİZ F., MERGEN H.
18. EUROPEAN CONGRESS OF ENDOCRINOLOGY 2016, 28 - 31 May 2016
- XX. **A Novel E108D mutation of AVP NPII gene in a Turkish patient with central diabetes insipidus**
ÖZCAN M., KARADUMAN T., SAĞLAR E., ERDEM B., DENİZ F., YÖNEM A., oflaz o., Başkoy K., MERGEN H.
18. EUROPEAN CONGRESS OF ENDOCRINOLOGY 2016, Germany, 28 - 31 May 2016
- XXI. **Molecular and clinical identification of A45T mutation in AQP2 gene**
KARADUMAN T., ÖZCAN M., SAĞLAR E., ERDEM B., DENİZ F., YÖNEM A., Başkoy K., Ay A. S., Oflaz O., MERGEN H.
18. EUROPEAN CONGRESS OF ENDOCRINOLOGY 2016, Germany, 28 - 31 May 2016
- XXII. **Santral Diabetes Insipiduslu Hastanın AVP NPII Geninde Yeni Bulunan E108D Mutasyonu**
ÖZCAN M., KARADUMAN T., SAĞLAR E., ERDEM B., Deniz F., YÖNEM A., Başköy K., Ay A. S., Oflaz O., MERGEN H.
38. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Antalya, Turkey, 11 - 15 May 2016
- XXIII. **AQP2 Geninde Yer Alan A45T Mutasyonunun Moleküller ve Klinik Karakterizasyonu**
KARADUMAN T., ÖZCAN M., SAĞLAR E., ERDEM B., Deniz F., YÖNEM A., Başköy K., Ay A. S., Oflaz O., MERGEN H.
38. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Antalya, Turkey, 11 - 15 May 2016
- XXIV. **Functional analysis of four mutants of the V2 receptor**
ERDEM B., Schulz A., SAĞLAR E., Schoneberg T., DENİZ F., MERGEN H.
ECE2015, 16 - 20 May 2015
- XXV. **Türk hastalarında bulunan dört tane AVPR2 mutasyonunun fonksiyon analizi**
ERDEM B., Schulz A., SAĞLAR E., Schoneberg T., ACAR C., DENİZ F., MERGEN H.
37. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Turkey, 6 - 10 May 2015
- XXVI. **V88M Mutation in AVPR2 Gene Causing Nephrogenic Diabetes Insipidus in a Large Turkish Pedigree**
DENİZ F., AY A. S., SAĞLAR E., MERGEN H., BAŞKOY K., YÖNEM A.
ENDO 2015, 5 - 08 March 2015
- XXVII. **Expression analysis of MDM2 and GADD45A genes in gastrointestinal cancer patients by using quantitative real time PCR**
SAĞLAR E., ERDEM B., KÜÇÜKYILDIRIM S., ÜNLÜ S., MERGEN H.
First International Congress of the Molecular Biology Assosiation of Turkey, 23 November 2012 - 24 September 2014
- XXVIII. **Meme Kanserinde Sinyal Yolaklarının İncelenmesi**
KÜÇÜKYILDIRIM S., ERDEM B., SAĞLAR E., ÜNAL H., MERGEN H.
Genom Varyasyonları: Uygulama ve Veri Analizleri Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 15 - 16 September 2014
- XXIX. **Molecular hierarchy of somatic mutations in colorectal cancer**
KÜÇÜKYILDIRIM S., SAĞLAR E., ERDEM B., ÜNAL H., KARADUMAN T., MERGEN H.
3rd International Gastrointestinal Cancers Conference, 13 October 2013 - 15 September 2014
- XXX. **Apolipoprotein E Isoforms in Coronary Artery Disease**
ERDEM B., SAĞLAR E., DURUKAN B., KARADUMAN T., KÜÇÜKYILDIRIM S., MERGEN H.
III. International Congress of the Molecular Biology Association, 10 - 12 September 2014
- XXXI. **Screening for mutations in PSEN1 gene and APOE genotyping in patients with Alzheimer's disease**
KARADUMAN T., EROĞLU E., SAĞLAR E., KÜÇÜKYILDIRIM S., ERDEM B., MERGEN H.
III. International Congress of the Molecular Biology Association, 10 - 12 September 2014
- XXXII. **Investigation of difference in genotype frequencies of APOE polymorphism between BPH patients and prostat cancer patients**
SAĞLAR E., KAMIŞLI G., PERÇİN DEMİRÇELİK I., KARADUMAN T., ERDEM B., KÜÇÜKYILDIRIM S., MERGEN H.
III. International Congress of the Molecular Biology Association, 10 - 12 September 2014
- XXXIII. **Ailesel Santral Diabetes İnsipidus Hastalığına Neden Olan AVP NPII Geninde Bulunan P C98X Mutasyonu**

- KARADUMAN T., Türkkahraman D., SAĞLAR E., ERDEM B., MERGEN H.
36. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 25 May 2014
- XXXIV. **NBS1 Geninin İfadesinin Gastrointestinal Kanserli Hastalarda Araştırılması**
SAĞLAR E., ERDEM B., Unlu S., KÜÇÜKYILDIRIM S., KARADUMAN T., MERGEN H.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012
- XXXV. **Gastrointestinal Kanserli Hastalarda DDB2 Gen İfadesinin Kantitatif Real Time PCR Kullanılarak Araştırılması**
Unlu S., KARADUMAN T., SAĞLAR E., KÜÇÜKYILDIRIM S., ERDEM B., MERGEN H.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012
- XXXVI. **Radyasyona Cevap Olarak ATF4 Geninin Değerlendirilmesi**
SAĞLAR E., Unlu S., ERDEM B., MERGEN H.
24. Ulusal Biyokimya Kongresi, Konya, Turkey, 25 - 28 September 2012, vol.37

Supported Projects

MERGEN H., SAĞLAR E., ÜNAL H., ERDEM B., Project Supported by Higher Education Institutions, Diabetes İnsipiduslu Hastalarda tanımlanan AQP2 Mutant Proteinlerin Karakterizasyonu, 2018 - 2019

KARAASLAN İ. Ç., MERGEN H., SAĞLAR E., Project Supported by Higher Education Institutions, DNA Dizi Analizi Alt Yapısının Yenilenmesi, 2016 - 2017

MERGEN H., ERDEM B., KARADUMAN T., SAĞLAR E., ÖZCAN M., Project Supported by Higher Education Institutions, Diabetes İnsipiduslu Hastalarda Belirlenen AVPR2 Mutasyonlarının Western Blot Analizi, 2016 - 2017

SAĞLAR ÖZER E., ERDEM B., DENİZ F., MERGEN H., Project Supported by Higher Education Institutions, Türk Ailesinde Bulunan Nefrojenik Diabetes İnsipidusa sebep olan AVPR2 Geninde Bulunan V88M Mutasyonunun Fonksiyonel Analizi, 2016 - 2016

ERDEM TUNÇDEMİR B., MERGEN H., SAĞLAR E., DENİZ F., Project Supported by Higher Education Institutions, Vasopressin Tip 2 Rezeptör Geninde R106C Mutasyonunun Karakterizasyonu, 2016 - 2016

SAĞLAR ÖZER E., Project Supported by Higher Education Institutions, Plazmid DNA İzolasyon Kitinin Temini, 2016 - 2016

MERGEN H., SAĞLAR E., KARAASLAN İ. Ç., Project Supported by Higher Education Institutions, DİABETES İNSİPİDUSLU HASTALARIN AVPR2, AVPNPII ve AQP2 GENLERİNDEN TANIMLANAN YENİ MUTASYONLARIN ETKİLERİNİN ARAŞTIRILMASINA YÖNELİK MUTASYON FONKSİYON ANALİZ LABORATUVARININ KURULMASI, 2015 - 2016

SAĞLAR ÖZER E., ERDEM B., Project Supported by Higher Education Institutions, DNA Dizileme İçin Gerekli Malzemelerin Temini, 2015 - 2015

Metrics

Publication: 54
Citation (WoS): 153
Citation (Scopus): 174
H-Index (WoS): 6
H-Index (Scopus): 7

Scholarships

EMBO short term fellowship , Other International Organizations, 2015 - 2015
Erasmus Exchange programme, European Commission, 2010 - 2010