

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>

Eğitim Bilgileri

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

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

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

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Araştırma Alanları

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

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

- 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, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- Proerythroblast Cells of Diamond-Blackfan Anemia Patients With RPS19 and CECR1 Mutations Have Similar Transcriptomic Signature**

KARAOŞMANOĞLU B., KURŞUNEL M. A., ÇETİNKAYA F. D., GÜMRÜK F., ESENDAĞLI G., ÜNAL Ő., Taskiran E. Z.
FRONTIERS IN PHYSIOLOGY, cilt.12, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- V. **Further expanding the mutational spectrum of brain abnormalities, neurodegeneration, and dysosteosclerosis: A rare disorder with neurologic regression and skeletal features**
KINDİŐ E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., KOŞUKCU C., TAŞKIRAN Z. E., GÖÇMEN R., Utine E., Haliloglu G., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, ss.1888-1896, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VI. **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, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VII. **Diagnostic yield of whole-exome sequencing in non-syndromic intellectual disability**
Taőkiran 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, 2021 (SSCI İndekslerine Giren Dergi)
- VIII. **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, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IX. **Two Siblings with Kaufman Oculocerebrofacial Syndrome Resembling Oculoauriculovertebral Spectrum**
ÜREL DEMİR G., Aydin B., KARAOŞMANOĞLU B., AKGÜN DOĞAN Ö., Taskiran E. Z., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- X. **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., KARAOŞMANOĞLU B., İMREN G., GÖÇMEN R., Nishimura G., et al.
JOURNAL OF HUMAN GENETICS, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XI. **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, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XII. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XIII. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XIV. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XV. **Transcriptome analysis reveals differentially expressed genes between human primary bone marrow mesenchymal stem cells and human primary dermal fibroblasts**
TASKIRAN E. Z., KARAOŞMANOĞLU B.
TURKISH JOURNAL OF BIOLOGY, cilt.43, sa.1, ss.21-27, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVI. **Genetic testing for DADA2: How can we avoid missing patients?**
ŐÖNMEZ H. E., BATU AKAL E. D., Taskiran E. Z., ALİKAŞİFOĞLU M., BİLGİNER Y., ÖZEN S.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.26, sa.11, ss.1563-1564, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- XVII. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XVIII. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XIX. **A Rare Cause of Hyperinsulinemic Hypoglycemia: Costello Syndrome**
VURALLI KARAOĞLAN D., KOŞUKCU C., Taskiran E., Simsek P. O., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU A., ALİKAŞİFOĞLU M.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.363, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XX. **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., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
European Journal Of Human Genetics, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXI. **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., ALİKAŞİFOĞLU M.
European Journal of Medical Genetics, cilt.60, sa.5, ss.279-283, 2017 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- XXII. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XXIII. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XXIV. **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., ALİKAŞİFOĞLU M., et al.
ARTHRITIS & RHEUMATOLOGY, cilt.68, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXV. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XXVI. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XXVII. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XXVIII. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XXIX. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XXX. **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 DERGISI, cilt.36, sa.4, ss.350-355, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXXI. **MEFV mutations in systemic onset juvenile idiopathic arthritis**
Ayaz N. A. , ÖZEN S., BİLGİNER Y., Erguven M., Taskiran E., YILMAZ E., Besbas N., TOPALOĞLU R., Bakkaloglu A.
RHEUMATOLOGY, cilt.48, sa.1, ss.23-25, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXXII. **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 İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Current Diagnostic Methods in Primary Ciliary Dyskinesia: Hacettepe University Experience**
EMİRALIOĞLU N., TAŞKIRAN Z. E. , KOŞUKCU C., BİLGİÇ E., ATILLA P., KAYA Z. B. , GÜNAYDIN R. Ö. , yüzbaşıoğlu a., Ademhan D., Eryılmaz Polat S., et al.
Turkish Thoracic Journal, cilt.20, ss.17, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- II. **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 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- III. **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 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Büyük veriden hücre karakterizasyonuna: Transkripsiyon faktörü kataloglarının oluşturulması**
İMREN G., KARAOSMANOĞLU B., ÇELEBİ SALTİK B., ESENDAĞLI G., TAŞKIRAN Z. E.
Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2019
- II. **Sendromik olmayan zihinsel yetersizlikte tüm ekzom dizilemenin tanınal 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
- III. **Boron-Containing Nano-Hydroxyapatite Composites Alters Mesenchymal Stem Cell Proliferation and Osteogenic Differentiation**
GİZER M., KÖSE S., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E. , BERKKAN A., TİMUÇİN M., KORKUSUZ F., KORKUSUZ P.
European Orthopedic Research Society 27th Annual Anniversary Meeting, 2 - 05 Ekim 2019
- IV. **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

- V. **Development of a new antiproliferative arachidonoylcyclopropylamide (ACPA) releasing nanoparticle-based drug for endometrial cancers by targeting cannabinoid 1 receptors**
BİLGİÇ E., BOYACIOĞLU Ö., VARAN C., BİLENSOY E., NEMUTLU E., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E. , KORKUSUZ P.
EACR Conference Nanotechnology in Cancer: Engineering for Oncology, 12 - 14 Eylül 2019
- VI. **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., BİLENSOY E., NEMUTLU E., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E. , KORKUSUZ P.
EACR Conference Nanotechnology in Cancer: Engineering for Oncology, Cambridge, Kanada, 12 - 14 Eylül 2019
- VII. **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
- VIII. **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
- IX. **Kemik hücrelerine bor içeren nano-hidroksiapatit kompozitlerin moleküler etki mekanizması**
Gizer M., KÖSE S., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E. , BERKKAN A., TİMUÇİN M., KORKUSUZ F., KORKUSUZ P.
24. Ulusal Elektron Mikroskopi Kongresi, Edirne, Türkiye, 24 - 26 Nisan 2019
- X. **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 Mikroskopi Kongresi, Edirne, Türkiye, 24 - 26 Nisan 2019, ss.112-113
- XI. **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
- XII. **Two sibilings with primary ciliary dyskinesia and hepatic involvement**
hizal m., BİLGİÇ E., TAŞKIRAN Z. E. , ATİLLA P., AKÇÖREN Z., GÜNAYDIN R. Ö. , ÖZEN H., esref s., yalcin e., DOĞRU ERSÖZ D., et al.
3rd BEAT-PCD Conference and 4th PCD Training School, Lisbon, Portekiz, 6 - 09 Şubat 2018
- XIII. **A Rare Cause of Hyperinsulinemic Hypoglycemia: Costello Syndrome**
VURALLI KARAOĞLAN D., KOŞUKCU C., TAŞKIRAN Z. E. , ŞİMŞEK KİPER P. Ö. , ÜTİNE 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
- XIV. **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
- XV. **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
- XVI. **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 Mikroskobu Kongresi, Türkiye, 24 - 26 Nisan 2019

- XVII. **Rett sendromlu 16 hastanın klinik ve moleküler 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
- XVIII. **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
- XIX. **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
- XX. **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
- XXI. **Identification of Molecular Pathology of Peters' Anomaly Segregating in a Large Autosomal Dominant Family**
KOŞUKCU C., ASLI 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 (Kkct), 29 - 30 Haziran 2017
- XXII. **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. , arici z. s. , SARI A., KILIÇ L., et al.
5th Rare Diseases Summer School, 7 - 09 Haziran 2017
- XXIII. **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
- XXIV. **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
- XXV. **Whole Exoma Sequencing in early onset systemic lupus erythematosus**
BATU E. D. , kosukcu c., TAŞKIRAN Z. E. , AKMAN S., Unsal e., ikinci z., BİLGİNER Y., ALİKAŞİFOĞLU M., ÖZEN S.
2016 ACR/ARHP Annual Meeting, 6 - 11 Kasım 2016
- XXVI. **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
- XXVII. **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

XXVIII. **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

XXIX. **Mendel Hastalıklarında Tüm Ekzom Dizileme**

TAŞKIRAN Z. E.

XIV. ULUSAL TIBBİ BİYOLOJİ VE GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015

XXX. **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

Desteklenen Projeler

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 moleküler 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 Yapılandırılması, 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, Hereditör 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 Spondiloepimetafizyeal displazi, Konobrakidaktili ve Kraniosinostozis, 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, Otozomal 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

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):284

h-indeksi (WOS):8