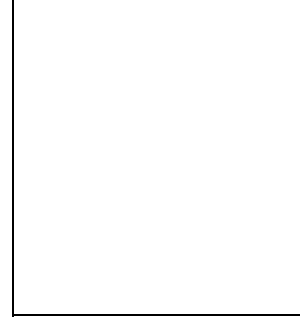


Prof.Dr. FATMA SILAN
ÖZGEÇMİŞ DOSYASI

KİŞİSEL BİLGİLER

Doğum Yılı : 1970
Doğum Yeri : Torbalı
Sabit Telefon : T: 28622002022283 2862200202
Faks : F:
E-Posta Adresi : fsilan@yahoo.com
Web Adresi : <http://aves.comu.edu.tr/680/>
Posta Adresi : ÇOMU Yeni Hastane 4. kat Tıbbi Genetik Laboratuvarı,
Çanakkale



EĞİTİM BİLGİLERİ

Tıpta Uzmanlık, İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ, CERRAHPAŞA TIP FAKÜLTESİ, TIBBİ GENETİK, 1993-1996
Lisans, EGE ÜNİVERSİTESİ, TIP FAKÜLTESİ, , 1987-1993

AKADEMİK UNVANLAR/GÖREVLER

Prof.Dr., ÇANAKKALE ONSEKİZ MART ÜNİVERSİTESİ, TIP FAKÜLTESİ-GENETİK, 2011 - Devam Ediyor
Doç.Dr., ÇANAKKALE ONSEKİZ MART ÜNİVERSİTESİ, TIP FAKÜLTESİ-GENETİK, 2009 - 2011
Doç.Dr., DÜZCE ÜNİVERSİTESİ, TIP FAKÜLTESİ-TIBBİ BİYOLOJİ, 2006 - 2009
Doç.Dr., DÜZCE ÜNİVERSİTESİ, TIP FAKÜLTESİ-GENETİK, 2006 - 2009
Yrd.Doç.Dr., ABANT İZZET BAYSAL ÜNİVERSİTESİ, TIP FAKÜLTESİ- GENETİK, 2004 - 2006
Yrd.Doç.Dr., ABANT İZZET BAYSAL ÜNİVERSİTESİ, DÜZCE TIP FAKÜLTESİ-TIBBİ BİYOLOJİ, 2000 - 2006

ARAŞTIRMA ALANLARI

Tıbbi Genetik
Tıbbi Farmakoloji ve Toksikoloji
Kadın Hastalıkları ve Doğum
Genetik Bozuklukların Moleküler Biyolojisi
Kanser Moleküler Biyolojisi
Sitogenetik

YÖNETİLEN TEZLER

Yüksek Lisans, E.Demirci, "NON DİPPER HİPERTANSİYON İLE VİTAMİN D RESEPTÖR GEN POLİMORFİZMİ ARASINDAKİ İLİŞKİ", ÇANAKKALE ONSEKİZ MART ÜNİVERSİTESİ , Ağustos, 2019.
Tıpta Uzmanlık, M.Urfali, "KANSERLİ HASTALARDA CELL FREE DNA VE TÜMÖR DOKUSUNDAN TELOMER UZUNLUĞU BAKILMASI", ÇANAKKALE ONSEKİZ MART ÜNİVERSİTESİ , Haziran, 2017.
Yüksek Lisans, Ç.Akurut, "Maternal Kandan fetal DNA İzolasyonu ve RhD Genotipleme", ÇANAKKALE ONSEKİZ MART ÜNİVERSİTESİ , Haziran, 2014.

SCI,SSCI,AHCI INDEXLERİNE GİREN DERGİLERDE YAYINLANAN MAKALELER

Velickovic J. , Silan F., Dinçsoy Bir F., Silan C., Albuz B., Özdemir Ö., "Blau syndrome with a rare mutation in exon 9

ofNOD2 gene", AUTOIMMUNITY, vol.52, pp.1-8, 2019

Öztopuz R.Ö., Silan F., Akbal A., Çoşkun Ö., Özdemir Ö., "Assessment of BMP-6 polymorphism and relationship with disease activity in Ankylosing Spondylitis patients", JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, pp.23-23, 2016

Hiz M.M., Oğuz S., Işık S., Öğretmen Z., Silan F., "Contribution of the STAT4 rs7574865 gene polymorphism to the susceptibility to autoimmune thyroiditis in healthy Turk population and psoriatic subgroups", CENTRAL EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol.40, pp.437-441, 2016

Yalçintepe S., Özdemir Ö., Silan C., Özen F., Uludağ A., Candan F., et al., "The CYP4502D6*4 and *6 alleles are the molecular genetic markers for drug response: implications in colchicine non-responder FMF patients", EUROPEAN JOURNAL OF DRUG METABOLISM AND PHARMACOKINETICS, vol.41, pp.281-286, 2016

Uyrum E., Balbay O., Annakkaya A.N., Balbay E.G., Silan F., Arbak P., "The Relationship between Obstructive Sleep Apnea Syndrome and Apolipoprotein E Genetic Variants", RESPIRATION, vol.89, pp.195-200, 2015

Akbal A., Gökmen F., Reşorlu H., Gökmen F., Silan F., Özdemir Ö., "The relationship between C-reactive protein rs3091244 polymorphism and ankylosing spondylitis.", INTERNATIONAL JOURNAL OF RHEUMATIC DISEASES, pp.1-1, 2015

Yalçintepe S., Özdemir Ö., Hacivelioglu S.Ö., Akurut Ç., Uludağ A., Coşar E., et al., "Multiple Inherited Thrombophilic Gene Polymorphisms in Spontaneous Abortions in Turkish Population.", INTERNATIONAL JOURNAL OF MOLECULAR MEDICINE, vol.4, pp.120-7, 2015

Akbal A., Reşorlu H., Gökmen F., Savaş Y., Zateri C., Sargin B., et al., "The relationship between C-reactive protein rs3091244 polymorphism and ankylosing spondylitis", INTERNATIONAL JOURNAL OF RHEUMATIC DISEASES, pp.1-1, 2015

Özdemir S., Aşık M., Silan F., Özdemir Ö., Tan Y.Z., Ari E., et al., "The RFLP profiles at BRAF V600E mutations in thyroid FNAB nodules", JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, vol.208, pp.S85-S85, 2015

Özkan A., Silan F., Uludağ A., Degirmenci Y., Özişik Karaman H.I., "Tumour necrosis factor alpha, interleukin 10 and interleukin 6 gene polymorphisms of ischemic stroke patients in south Marmara region of Turkey", INTERNATIONAL JOURNAL OF CLINICAL AND EXPERIMENTAL PATHOLOGY, vol.8, pp.13500-13500, 2015

Özdemir Ö., Kayatas M., Cetinkaya S., Yildirim M.E., Silan F., Kurtulgan H.K., et al., "Bcii-RFLP profiles for serum amiloid A1 and mutated MEFV gene prevalence in chronic renal failure patients requiring long-term hemodialysis", RENAL FAILURE, vol.37, pp.292-296, 2015

Yalçintepe S., Özdemir Ö., Silan C., Özen F., Uludağ A., Candan F., et al., "The CYP4502D6 *4 and *6 alleles are the molecular genetic markers for drug response: implications in colchicine non-responder FMF patients.", EUROPEAN JOURNAL OF DRUG METABOLISM AND PHARMACOKINETICS, pp.1-1, 2015

Djurovic J., Stojkovic O., Özdemir Ö., Silan F., Akurut Ç., Todorovic J., et al., "Association between FokI, Apal and TaqI RFLP polymorphisms in VDR gene and Hashimoto's thyroiditis: preliminary data from female patients in Serbia.", INTERNATIONAL JOURNAL OF IMMUNOGENETICS, no.29, pp.1-1, 2015

Akbal A., Oğuz S., Gökmen F., Reşorlu H., Silan F., Uludağ A., "C-reactive protein gene and Toll-like receptor 4 gene polymorphisms can relate to the development of psoriatic arthritis.", CLINICAL RHEUMATOLOGY, no.3, pp.3-4, 2014

Uludağ A., Silan C., Yalçintepe S., Akurut Ç., Silan F., Özdemir Ö., "Relationship Between Response to Colchicine Treatment and MDR1 Polymorphism in Familial Mediterranean Fever Patients", GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, vol.18, pp.73-76, 2014

Şen H.M., Silan F., Silan C., Degirmenci Y., Özişik Karaman H.I., "EFFECTS OF CYP2C19 AND P2Y12 GENE POLYMORPHISMS ON CLINICAL RESULTS OF PATIENTS USING CLOPIDOGREL AFTER ACUTE ISCHEMIC CEREBROVASCULAR DISEASE", BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.17, pp.37-41, 2014

Asgun H.F., Kirilmaz B., Saygi S., Ozturk O., Silan F., Karatag O., et al., "Association Between Inherited Thrombophilia and Impaired Right Ventricular Function in Deep Vein Thrombosis Without Symptomatic Pulmonary Embolism", CLINICAL AND APPLIED THROMBOSIS-HEMOSTASIS, vol.20, pp.270-277, 2014

Öğretmen Z., Hiz M.M., Silan F., Koşar Ş., Özdemir Ö., "Is the HLA B27 genotype a risk factor for psoriatic arthritis and psoriasis vulgaris?", TURKDERM-ARCHIVES OF THE TURKISH DERMATOLOGY AND VENEROLOGY, vol.48, pp.131-134, 2014

Topaloğlu N., Oğuz S., Silan F., Uludağ A., Işık S., Akurut Ç., "Association of Vitamin D Receptor Gene Polymorphisms in Children With Atopic Diseases", GENE THERAPY AND MOLECULAR BIOLOGY, vol.16, pp.55-60, 2014

Özdemir Ö., Silan F., Urfali M., Uludağ A., Arı E., Kayataş M., "Variable R.Msp1 fragmentation in genomic DNA due to DNA hypomethylation in CRF patients with MTHFR C677T gene polymorphism: from genetics to epigenetics", GENE THERAPY AND MOLECULAR BIOLOGY, vol.16, pp.77-87, 2014

Öğretmen Z., Hiz M.M., Silan F., Uludağ A., Özdemir Ö., "Association of endothelial nitric oxide synthase Glu298Asp gene polymorphism in psoriasis cases with hypertension.", ANNALS OF SAUDI MEDICINE, vol.34, pp.340-5, 2014

Yalçintepe S., Silan F., Hacivelioglu S.Ö., Uludağ A., Coşar E., Özdemir Ö., "Fetal Vegf Genotype is More Important for

Abortion Risk than Mother Genotype.", *Int J Mol Cell Med.*, no.2, pp.88-94, 2014

Silan F., "Two Siblings with Currarino Syndrome with 7q34 Deletion Due to Maternal t(7;14)(q34;p13)", *HONG KONG JOURNAL OF PAEDIATRICS*, vol.19, pp.181-184, 2014

Gazi E., Temiz A., Barutçu A., Silan F., Özdemir Ö., "Endothelial Function And Germ-Line Ace-Id, Enos And Pai-1 Gene Profiles In Patients With Coronary Slow Flow In The Canakkale Population: Multiple Thrombophilic Gene Profiles In Coronary Slow Flow", *CARDIOVASCULAR JOURNAL OF AFRICA*, vol.25, pp.9-14, 2014

Gazi E., Barutçu A., Altun B., Temiz A., Bekler A., Urfali M., et al., "Intercellular Adhesion Molecule-1 K469E and Angiotensinogen T207M Polymorphisms in Coronary Slow Flow", *MEDICAL PRINCIPLES AND PRACTICE*, vol.23, pp.346-350, 2014

Özdemir S., Uludağ A., Silan F., Yalçintepe S., Turgut B., Özdemir Ö., "Possible roles of the xenobiotic transporter P-glycoproteins encoded by the MDR1 3435 C>T gene polymorphism in differentiated thyroid cancers.", *ASIAN PACIFIC JOURNAL OF CANCER PREVENTION*, vol.14, pp.3213-3217, 2013

Silan F., Özdemir Ö., "The proto-oncogene KRAS and BRAF profiles and some clinical characteristics in colorectal cancer in the Turkish population.", *Genet Test Mol Biomarkers*, vol.17, pp.135-139, 2013

Şık E., Silan F., Uludağ A., Özdemir Ö., "Germ-line MTHFR C677T, FV H1299R and PAI-1 5G/4G variations in breast carcinoma.", *ASIAN PACIFIC JOURNAL OF CANCER PREVENTION*, vol.14, pp.2903-2908, 2013

Silan F., Özdemir Ö., Uysal A., Uludağ A., Erçelen N., "Double Translocation: An Interesting Family History.", *BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS*, vol.1, pp.77-80, 2013

Silan F., Çakır Güngör A.N., Oguz S., Uludağ A., Gencer M., Öğretmen Z., et al., "Stria Gravidarum Is Genetic But Not Related With Collagen Gene Polymorphism", *GENE THERAPY AND MOLECULAR BIOLOGY*, vol.15, pp.131-137, 2013

Silan C., Silan F., Kukul Güven F.M., Özdemir S., Uludağ A., Yalçintepe S., et al., "The prevalence of VKORC1 1639 G>A and CYP2C9*2*3 genotypes in patients that requiring anticoagulant therapy in Turkish population.", *Mol Biol Rep*, vol.39, pp.11017-11022, 2012

Silan C., Dogan O., Silan F., Kukulguven F., Aşgün H.F., Özdemir S., et al., "The prevalence of VKORC1 1639 G>A and CYP2C9*2*3 genotypes in patients that requiring anticoagulant therapy in Turkish population.", *MOLECULAR BIOLOGY REPORTS*, vol.39, pp.11017-22, 2012

Özdemir S., Silan F., Özkan Hasbek Z., Uludağ A., Yalçintepe S., Erselcan T., et al., "Increased T-allele frequency of 677 C>T polymorphism in the methylenetetrahydrofolate reductase gene in differentiated thyroid carcinoma.", *Genet Test Mol Biomarkers*, vol.16, pp.780-784, 2012

Özdemir Ö., Silan F., Yalçintepe S., "Recurrent pregnancy loss and its relation to combined parental thrombophilic gene mutations.", *Genet Test Mol Biomarkers*, vol.16, pp.279-286, 2012

Uludağ A., Silan F., "Does the maxillary sinus have a triggering role in nasal nitric oxide synthesis?", *RHINOLOGY*, vol.50, pp.402-407, 2012

Silan F., Uludağ A., Özdemir Ö., Yalçintepe S., Özdemir S., Erselcan T., et al., "Increased T allele frequency of 677 C>T polymorphism in the MTHFR gene in differentiated thyroid carcinoma. ", *Genetic Testing and Molecular Biomarkers*, pp.780-784, 2012

Silan F., Yalçintepe S., Uludağ A., Özdemir Ö., "Combined point mutations in codon 12 and 13 of KRAS oncogene in prostate carcinomas.", *Mol Biol Rep*, vol.39, pp.1595-1590, 2012

Demirel Y., Doğan S., Uludağ A., Silan C., Atik S., Silan F., et al., "Combined Effect of Factor V Leiden, MTHFR, and Angiotensin-Converting Enzyme (Insertion/Deletion) Gene Mutations in Hypertensive Adult Individuals: A Population-Based Study from Sivas and Canakkale, Turkey", *GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS*, vol.15, no.11, pp.785-791, 2011

Silan C., Uludağ A., Silan F., Özdemir S., Atik S., Özdemir Ö., "Association between ABCB1 (MDR1) gene 3435 C>T polymorphism and colchicine unresponsiveness of FMF patients.", *Ren Fail*, vol.33, pp.899-903, 2011

Silan F., Güçlü O., Kadioglu L.E., Silan C., Atik S., Uludağ A., et al., "GJB2 35delG and Mitochondrial A1555G Mutations and Etiology of Deafness at the Gelibolu School for the Deaf in Turkey", *JOURNAL OF INTERNATIONAL ADVANCED OTOTOLOGY*, vol.7, pp.361-371, 2011

Silan F., "Anophthalmia, cleft lip/palate, absent vomer bone, nystagmus, and mental-motor retardation: a new syndrome or Fryns "anophthalmia-plus" syndrome?", *Cleft Palate Craniofac J*, vol.45, pp.256-260, 2008

Silan F., "A new subtype of brachydactyly type B caused by point mutations in the bone morphogenetic protein antagonist NOGGIN.", *Am J Hum Genet*, vol.81, pp.388-396, 2007

Silan F., "Partial trisomy 1(q25qter) due to a de novo unbalanced 1;19 translocation in a neonate.", *Genet Couns*, vol.18, pp.409-416, 2007

Silan F., "Partial trisomy 4(q31qter) due to maternal 4;5 balanced translocation in a neonate.", *Genet Couns*, vol.18, pp.163-170, 2007

Silan F., "Waardenburg syndrome in the Turkish deaf population.", *Genet Couns*, vol.17, pp.41-48, 2006

Silan F., "Congenital sialoblastoma (embryoma) associated with premature centromere division and high level of alpha-fetoprotein.", *Prenat Diagn*, vol.25, pp.687-689, 2005

Silan F., "Branchio-oculo-facial syndrome with the atresia of external ear.", *Int J Pediatr Otorhinolaryngol*, vol.69, pp.1575-1578, 2005

Silan F., "Non-Hodgkin's lymphoma and auricular hypoplasia: associated with juvenile colloid milium or ligneous conjunctivitis?", *J Eur Acad Dermatol Venereol*, vol.19, pp.348-351, 2005

Silan F., "Evaluation of deaf children in a large series in Turkey.", *Int J Pediatr Otorhinolaryngol*, vol.69, pp.367-373, 2005

Silan F., "A novel L1CAM mutation with L1 spectrum disorders.", *Prenat Diagn*, vol.25, pp.57-59, 2005

Silan F., "Syndromic etiology in children at schools for the deaf in Turkey.", *Int J Pediatr Otorhinolaryngol*, vol.68, pp.1399-1406, 2004

Silan F., "SALL4 deletions are a common cause of Okihiro and acro-renal-ocular syndromes and confirm haploinsufficiency as the pathogenic mechanism.", *J Med Genet*, vol.41, pp.1-1, 2004

Silan F., "Incontinentia pigmenti with NEMO mutation in a Turkish family.", *Int J Dermatol*, vol.43, pp.527-529, 2004

Silan F., "A new mutation of the fukutin gene in a non-Japanese patient.", *Ann Neurol*, vol.53, pp.392-396, 2003

Silan F., "Etiology of deafness at the Yeditepe School for the deaf in Istanbul.", *Int J Pediatr Otorhinolaryngol*, vol.67, pp.467-471, 2003

Silan F., "Protective effect of melatonin on beta-cell damage in streptozotocin-induced diabetes in rats.", *Acta Histochem*, vol.105, pp.261-266, 2003

DİĞER DERGİLERDE YAYINLANAN MAKALELER

Gönlügür U., Gönlügür T., Özdemir Ö., Silan F., "Warfarin Resistance: A Case Report", *EURASIAN JOURNAL OF EMERGENCY MEDICINE*, vol.18, pp.61-63, 2019

Öztopuz R.Ö., Silan F., Çoşkun Ö., Akbal A., "“Ankilozan Spondilitli Hastalarda BMP-6 (rs267196 ve rs267192) Genetik Polimorfizmi” b", *Türk Hijyen ve Deneysel Biyoloji Dergisi*, cilt.1, no.1, ss.1-6, 2019

Silan F., Silan F., "Kanser Etiyolojisinde Tetikleyici Moleküler Mekanizmalar", *Türkiye Klinikleri Journal of Medical Genetics-Special Topics*, cilt.2, ss.74-87, 2017

Silan F., Silan F., Türünz V., Özdemir Ö., "The GJB2 gene mutation profiles in hearing impaired patients from Western Turkey, Canakkale", *Biomedical Genetics and Genomics*, vol.2, pp.1-5, 2017

Silan F., Akbal A., Reşorlu H., Savaş Y., Zateri C., Silan F., et al., "THE FREQUENCY OF TOLL-LIKE RECEPTOR 4 GENE POLYMORPHISM IN ANKYLOSING SPONDYLITIS AND ITS RELATIONSHIP BETWEEN DISEASE ACTIVITY", *THE EUROPEAN RESEARCH JOURNAL*, 2017

Özdemir Ö., Silan F., Silan F., "A mosaic infertile case of isodicentric Y-chromosome with duplicated SRY, SHOX and deleted AZF locus", *Biomedical Genetics and Genomics*, vol.2, pp.1-3, 2017

Silan F., Topaloğlu N., Tekin M., Silan F., "A Case With Short Stature, Growth Hormone Deficiency and 46, XX, Xq27-qter Deletion.", *Acta Medica Iranica*, 2017

Yalçıntepe S., Silan F., Silan F., "Günümüzde Kanser Tanısında Kullanılan Geçerli ve Güvenilir Moleküler Tetkikler", *Türkiye Klinikleri Journal of Medical Genetics-Special Topics*, cilt.2, ss.113-122, 2017

Yıldırım Ş., Topaloğlu N., Tekin M., Silan F., "A Case With Short Stature, Growth Hormone Deficiency and 46, XX, Xq27-qter Deletion.", *Acta Medica Iranica*, vol.55, pp.661-663, 2017

Altınbaş K., Yeşilbaş D., İnce B., Cansız A., Silan F., Silan F., et al., "Evaluation of The Association Between Lithium Treatment and GSK3β Polymorphism in Bipolar Disorder Patients. January 2017 Turk psikiyatri dergisi = DOI:", *Turkish journal of psychiatry*, 2017

Akbal A., Reşorlu H., Savaş Y., Zateri C., Silan F., Silan F., "The frequency of toll-like receptor 4 gene polymorphism in ankylosing spondylitis and its relationship between disease activity.", *The European Research Journal*, 2017

Silan F., Silan F., "A mosaic infertile case of isodicentric Y-chromosome with duplicated SRY, SHOX and deleted AZF locus", *Biomedical Genetics and Genomics*, vol.2, pp.1-3, 2017

Çakir Güngör A.N., Silan F., Kiliç N., Gencer M., Uludağ A., Coşar E., et al., "9qh liği Molar Gebelik İçin Bir Risk Faktörü mü", *Jinekoloji - Obstetrik ve Neonatoloji Tıp Dergisi*, 2016

Özdemir Ö., Gürgen A., Urfali M., Yıldız O., Uludağ A., Silan F., "An infertile case of 47 XYY syndromewithout autistic spectrum Cost effectivewell define of extra Y chromosome byGTG C bandings QF PCR and FISAnalyses", *Cumhuriyet Tıp Dergisi*, 2016

- Özdemir Ö., Küçük Kurtulgan H., Urfali M., Silan F., "Hypermethylated promoter profiles for tumoursuppressor APC p53 MSH6 and MGMT genes in CRCtumours", Pyrex Journal of Biomedical Research, 2016
- Silan F., Yildiz O., Urfali M., Özdemir Ö., "A mental and motor retarded dysmorphic case withheterozygous 1p36 deletion Comparable results fromcytogenetic MicroArray CGH FISH and MLPAtechniques", merit research journal of medicine and medical sciences, 2016
- Semerçi C.N., Alatas E., Silan F., Tufan N.L., Dodurga Y., Satiroglu H., "Mutation analysis of HSFY gene by DNA sequencing in Turkish men with idiopathic infertility", Pamukkale Tıp Dergisi, cilt.9, ss.1-4, 2016
- Yildiz O., Silan F., Özdemir Ö., Mosse I., Kilchevsky A., Gonchar A., et al., "Comparison of the thrombophilic gene polymorphismsand recurrent pregnancy loss Results on combined geneeffect of FV Leiden FVR2 FXIII MTHFR A1298Cand C677T PAI 1 4G 5G and ACE I D genes in RPLWomen from Misk Belarus and Canakkale Sivas Turkey", Biomedical Genetics and Genomics, 2016
- Şen H., Silan F., Binnetoğlu E., Güneş F., Akurut Ç., Uludağ A., "Hyperimmunoglobulin D syndrome: case report", Turkish Journal of Rheumatology., vol.30, pp.244-244, 2015
- Silan F., Çakir Güngör A.N., Urfali M., Uludağ A., Çavuş E., Koç E., et al., "Triploidy/Diploidy Mosaisizm, Diandry and Uniparental Isodisomy: Fetus withOmphalocele and Contracted Finger", Family Medicine & Medical Science Research , vol.4, pp.1000180-1000180, 2015
- Silan F., Çakir Güngör A.N., Urfali M., Uludağ A., Özdemir Ö., "Triploidy Diploidy Mosaisizm Diandry and Uniparental Isodisomy Fetus withOmphalocele and Contracted Finger", Family Medicine & Medical ScienceResearch, 2015
- Güven M., Akman T., Aras A.B., Topaloğlu N., Şen H.M., Silan F., et al., "Epileptik Nöbet Bulgusu ile Gelen Temporal Kemik Osteomu: Nadir Bir Olgu Sunumu ", Odü Tıp Dergisi, no.2, ss.83-86, 2015
- Turgut T., Yaşar M. , Yaykaşlı K.O. , Ertaş E. , Silan F., "Increased Sister Chromatid Exchanges in Patients with Gastrointestinal Cancers and in their First-Degree Relatives", European Journal of Health Science, vol.11, pp.94-94, 2014
- Kara M., Dereköy F.S., Güçlü O., Özdemir Ö., Silan F., Barutçu O., et al., "Larenks Kanserli Hastalarımızda K-Ras Mutasyonları", International Journal of Clinical Research, cilt.2, ss.6-11, 2014
- Yıldırım Ş., Topaloğlu N., Tekin M., Silan F., "PATAU SENDROMU, KOMPLET VEYA İNKOMPLET YAŞAM SÜRESİNDE ÖNEMLİ Mİ?", Anatol J Clin Investig, cilt.8, ss.187-188, 2014
- Yalçintepe S., Gencer M., Uludağ A., Çakir Güngör A.N., Kumcular T., Coşar E., et al., "Onsekiz haftalık spontan olarak sonlanan ve QF-PCR ile saptanan triploi'dik fetus: Olgu sunumu", International Journal of Clinical Research, cilt.1, ss.31-34, 2013
- Silan F., Gür S., Kadioglu L.E., Yalçintepe S., Ükiñç K., Uludağ A., et al., "Characteristic findings of alstrom syndrome with a case report", Journal of Clinical Diagnostics, pp.75-77, 2013
- Özdemir S., Tan Y.Z., Topaloğlu N., Silan F., Tekin M., "Tc-99m DMSA Scintigraphy in the Diagnosis of Renal Anomalies: A Turner Syndrome Case", Türkiye Klinikleri Journal of Pediatrics, cilt.22, ss.37-40, 2013
- Çakir Güngör A.N., Hacivelioglu S.Ö., Uludağ A., Gencer M., Uysal A., Atik S., et al., "Fetal Anöploidi Açısından Yüksek Riskli Gebeliklerin QF-PCR İle Analizi", International Journal of Clinical Research, cilt.1, ss.17-21, 2013
- Çakir Güngör A.N., Gencer M., Yücesoy K., Hacivelioglu S.Ö., Kizildağ B., Silan F., "Nöral tüp defekti gebeliği olan olguda terminasyon kararı", Smyrna Tıp Dergisi, ss.27-30, 2012
- Silan F., "Çok Sayıda Konjenital Anomalinin Eşlik Ettiği Trizomi 8 Mozaisizm Olgusu", Türkiye Klinikleri Journal of Pediatrics, cilt.18, ss.324-327, 2009

KİTAP VEYA KİTAPLARDA BÖLÜMLER

- Silan F., Özdemir Ö., "Kardiyovasküler Hastalıkların Genetiği", Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, Munis Dünder, Ed., Erciyes Üniversitesi, 2016
- Özdemir Ö., Silan F., "Biyoteknoloji esasları ve tıbbi genetikte yeni uygulama alanları", Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, Munis Dünder, Ed., Erciyes Üniversitesi, 2016

HAKEMLİ KONGRE/SEMPOZYUM BİLDİRİ KİTAPLARINDA YER ALAN YAYINLAR

- Silan F., Silan F., Özdemir Ö., "A unique keratosis pattern in a case of epidermolytic hyperkeratosis: Report of a case in 46,XX,9qh karyotype""", 2nd International Dermatology and Cosmetology Congress (INDERCOS 2017), İSTANBUL, TÜRKİYE,
- Silan F., Silan F., Yildiz O., Urfali M., Özdemir Ö., "Two candidate genes for recurrent pregnancy loss and infertility: Could ZP3 and UPK3B give us new diagnostic and therapeutic approach?", World BioDiscovery Congress 2017, Sofia, Bulgaria, Sofya, BULGARISTAN, , vol.20, pp.20113-20113
- Silan F., Silan F., Yildiz O., Urfali M., Özdemir Ö., "A mental and motor retarded case with derivative chromosome 8p

rearrangements: Genotype–phenotype correlation in a case report", European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Croatia, Dubrovnik, HIRVATISTAN, , vol.256, pp.78-79

Özdemir Ö., Urfali M., Silan F., Yildiz O., Silan F., "A balanced non-reciprocal translocated case with recurrent abortions: The importance and validity of conventional cytogenetics analysis in balanced translocations detection when comparing to the MicroArray-CGH technique", European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Croatia, Dubrovnik, HIRVATISTAN, , vol.256, pp.79-79

Silan F., Urfali M., Silan F., Özdemir Ö., "Clinical and molecular characterization of SLC7A gene that located in 14q11.2 locus in a seconder infertile rare case with lysinuric protein intolerance", European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Croatia, Dubrovnik, HIRVATISTAN, , vol.256, pp.78-78

Özdemir Ö., Yildiz O., Silan F., Urfali M., Silan F., "The microdeletion of 15q11.2 locus encompassing TUBGCP5, NIPA1, NIPA2, and CYFIP1 genes in an epileptic case with macrocephaly, attention-deficit/hyperactivity disorder (ADHD), speech and motor delay", European Biotechnology Congress 2017, Dubrovnik, Croatia, Dubrovnik, HIRVATISTAN, , vol.256, pp.78-78

Urfali M., Silan F., Silan F., "The comparison of telomeric DNA length in different biological materials in various cancers by real-time PCR amplification of circulating tumour DNA.", European Biotechnology Congress, Dubrovnik, , , pp.79-79

Kankaya D., Silan F., Yildiz O., Urfali M., Güler Z., Özdemir Ö., "THE MOLECULAR ETHIOLOGICAL PARAMETERS IN PRELINGUAL SENSORINEURAL HEARING LOSS", Medical Genetics and Clinical Applications , KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP21, pp.S16-S16

Öztopuz R.Ö., Silan F., Akbal A., Çoşkun Ö., Özdemir Ö., "Assessment of BMP 6 polymorphism and relationship with disease activity in Ankylosing Spondylitis patients", EUROPEAN BIOTECHNOLOGY CONFERENCE, RİGA, ,

Bakirdöğen S., Silan F., Özkul F., Arik M., Silan C., Özdemir Ö., "UGT1A1 GENE MUTATIONS MAY CAUSE MYCOPHENOLATE MOFETIL INDUCED LEUCOPENIA AFTER RENALTRANSPLANTATION: A CASE REPORT", Medical Genetics and Clinical Applications , KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP53, pp.S28-S28

Özdemir Ö., Paksoy B., Gürgen A., Urfali M., Yildiz O., Uysal D., et al., "AN İNFERTILE CASE OF 47, XYY SYNDROME WITHOUT AUTISTIC SPECTRUM: COST EFFECTIVE WELL-DEFINE OF EXTRA Y CHROMOSOME BY GTG, C BANDINGS, QF-PCR AND FISH ANALYSE", Medical Genetics and Clinical Applications , KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP06, pp.s9-s9

Silan F., Urfali M., Özdemir Ö., Paksoy B., Uysal D. , "RECURRENT PREGNANCY LOSS AND PARENTAL CARRIER OF A STRUCTURAL CHROMOSOME TRANSLOCATION: A CASE REPORT OF A MOTHER WITH T(9;13)", Medical Genetics and Clinical Applications, KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP05, pp.s9-s9

Silan F., Özdil Kahveci D., Urfali M., Paksoy B., Özdemir Ö., "THE PREVALENCE AND HIGH-RISK GENOTYPE DISTRUBUTIONS OF HUMAN PAPILOMA VIRUS (HPV) FROM CERVICAL PAPSEMEAR IN WOMEN FROM ÇANAKKALE COHORT.", Medical Genetics and Clinical Applications , KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP4, pp.s9-s9

Urfali M., Silan F., Kuru B., Özdemir Ö., "GENETIC SCREENING FOR CFTR AND AZF REGION OF Y CHROMOSOME MICRODELETIONS IN IDIOPATHIC CASES OF AZOOSPERMIA AND OLIGOZOOSPERMIA:A MOLECULAR AND CYTOGENETIC APPROACHE", Medical Genetics and Clinical Applications , KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP33, pp.S20-S20

Silan F., Yildiz O., Güler Z., Küçük Kurtulgan H. , Özdemir Ö., "THE COMBINED MUTATION EFFECT OF PROTROMBIN G20210A AND ACE I/D GENES IN ESSENTIAL HYPERTENSION", Medical Genetics and Clinical Applications, KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP22, pp.S16-S16

Kuru B., Silan F., Uludağ A., Urfali M., Yildiz O., Özdemir Ö., ""FISHED" OUT THE CORRECT DIAGNOSIS: A CASE OF DIGEORGE SYNDROME WITH MENTAL RETARDATION, SHORT STATURE AND DYSMORPHIC FACIAL FINDINGS", Medical Genetics and Clinical Applications , KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP20, pp.S15-S15

Silan F., Karaağaçlı D., Kuru B., Uludağ A., Paksoy B., Urfali M., et al., "THE 22Q11.21 DUPLICATION IN A NORMAL INTELLIGENCE CASE WITH PREMATURE OVARIAN FAILURE AND HIGH MYOPIA", Medical Genetics and Clinical Applications, KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP019, pp.S15-S15

Silan F., Yildiz O., Urfali M., Özdemir Ö., "INCREASED POINT MUTATION FREQUENCY IN K-RAS ONCOGENE IN CRC TUMOURS IN ÇANAKKALE POPULATION", Medical Genetics and Clinical Applications , KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP23, pp.S16-S16

Özdemir Ö., Yildiz O., Kuru B. , Paksoy B., Uysal D., Silan F., "The possible role of chromosome 9q11.1-1.2 duplication resulting with infertility and recurrent pregnancy loss", European Human Genetics Conference 2016, BARCELONA, SPANYA, 21-24 Mayıs 2016, pp.E-P01.38-E-P01.38

Urfali M., Silan F., Tan Y.Z., Türker Çelik F., Güler Z., Özdemir Ö., "Alterations in the telomere length distribution of cell-free DNA in human cancer", EUROPEAN BIOTECHNOLOGY CONGRESS 2016, RİGA, LİTVANYA, 5-7 Mayıs 2016, vol.231, pp.S109-S109

Silan F., Paksoy B., Özdemir Ö., "Clinical characteristics and cytogenetic abnormalities of chromosome 22q11. 2

syndrome: Results from thirteen patients with variable phenotypes", EUROPEAN BIOTECHNOLOGY CONGRESS 2016, RİGA, LITVANYA, 5-7 Mayıs 2016, vol.231, pp.S82-S82

Silan F., Işin B., Urfali M., Yildiz O., Uludağ A., Özdemir Ö., "A CASE DIRECTLY REQUESTED GENETIC COUNSELLING FROM MEDICAL GENETIC OUTPATIENT CLINIC AND DIAGNOSED MOSAIC KLEINFELTER SYNDROME AFTER KARYOTYPE AND FISH ANALYSES", Medical Genetics and Clinical Applications , KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP07, pp.S10-S10

Yildiz O., Uludağ A., Silan F., Güler Z., Özdemir Ö., "MICROGNATIA, FACIAL DYSMORPHISM, AORTIC VALVE PATHOLOGY, LOW WEIGHT, CHEST DEFORMITIES AND MENTAL RETARDATION: A CASE WITH WILLIAMS SYNDROME", Medical Genetics and Clinical Applications , KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP58, pp.S30-S30

Silan C., Yildiz O., Özdemir Ö., Silan F., "Pharmacogenetic analysis of CYP genes, VKORC1, UGT1A1 and MDR1 at West Anatolia Region", European Human Genetics Conference 2016, BARCELONA, İSPANYA, 21-24 Mayıs 2016, pp.E-P15.11 -E-P15.11

Silan F., Urfali M., Yildiz O., Paksoy B., Uludağ A., Özdemir Ö., ". Familial X chromosome translocation, Xq triplication and SHOX gene deletion with short stature;Conflicting results of QF-PCR analysis for Xq segmental triplication. ", European Human Genetics Conference 2016, BARCELONA, İSPANYA, 21-24 Mayıs 2016, pp.E-P13.17 -E-P13.17

Silan F., Has H., Işin B., Uludağ A., Urfali M., Yildiz O., et al., "A MOSAIC TURNER PHENOTYPE WITH SECONDARY AMENORREA, INFERTILITY AND NORMAL HORMONAL STATUS THAT DETERMINED BY FISH ANALYSIS", Medical Genetics and Clinical Applications , KAYSERİ, TÜRKİYE, 11-13 Şubat 2016, no.OP08, pp.S10-S10

Kuru B., Silan F., Uludağ A., Urfali M., Yildiz O., Özdemir Ö., "Mental Retardasyon, Kısa Boy ve Dismorfik Yüz Bulguları ile Karakterize DiGeorge Sendromlu Olgu FISH Yöntemi ile Doğru Tanı: Çanakkale Deneyimi.", 1. Trakya Üniversiteler Birliği Yüksek Lisans Öğrenci Kongresi , ÇANAKKALE, TÜRKİYE, 29-30 Nisan 2016, ss.1-1

Silan F., Mosse I., Gonchar A., Sedlyar N., Kilchevsky A.V., Kuru B., et al., "The thrombophilic gene polymorphisms and recurrent pregnancy loss dilemma: From Minsk/Belarus and Canakkale–Sivas/Turkish populations", EUROPEAN BIOTECHNOLOGY CONGRESS 2016, RİGA, LITVANYA, 5-7 Mayıs 2016, vol.231, pp.S20-S20

Silan F., Yildiz O., Özdemir Ö., Taş Z.T., "Microtia micrognati facial dysmorphism short stature and mental retardation A rare case with Meirer Gorlin syndrome", European Biotechnology Congress, , , pp.86-86

Silan F., "Medical genetics in Canakkale and Turkey", II INTERNATIONAL SCIENTIFIC CONFERENCE ON "GENETICS AND BIOTECHNOLOGY OF THE 21ST CENTURY: POBLEMS, ACHIEVEMENTS AND PERSPECTIVES, Minsk, BEYAZ RUSYA,

Silan F., Uludağ A., Yildiz O., Urfali M., Özdemir Ö., "The microdeletion microduplication profiles in spontaneously aborted fetal materials Double blind results of QF PCR and MLPA techniques", European Biotechnology Congress, , , pp.85-85

Özdemir S., Aşık M., Silan F., Özdemir Ö., Tan Y.Z., Ükiñç K., " The RFLP profiles at BRAF V600E mutations in thyroid FNAB nodules. ", European Biotechnology Congress, Bükreş, ROMANYA, 7-9 Mayıs 2015, vol.208, pp.85-85

Özdemir Ö., Silan F., Urfali M., "BclI – RFLP profiles for serum amiloid A1 and mutated MEFV gene prevalence in chronic renal failure patients requiring long-term haemodialysis.", 11. Ulusal Tıbbi Genetik kongresi, İSTANBUL, TÜRKİYE, 24-27 Eylül 2014, ss.160-160

Silan F., Urfali M., Özdemir Ö., "İzole Malign Periferik Sinir Kılıf Tümörlü hastada NF1 ve OMGP gen delesyonu. ", 11. Ulusal Tıbbi Genetik kongresi, İSTANBUL, TÜRKİYE, 24-27 Eylül 2014, ss.82-82

Özdemir Ö., Urfali M., Uludağ A., Uysal D., Silan F., "Erkeklerde azospermi, kadında translokasyon taşıyıcılığı saptanan infertilite çifti. ", Ulusal Tıbbi Genetik kongresi, İSTANBUL, TÜRKİYE, 24-27 Eylül 2014, ss.120-120

Şık E., Özdemir Ö., Silan F., Uludağ A., Urfali M., "Aberrantly methylated promoter regions of tumour suppressor APC, p53, MGMT, DAPK1 and MLH3 genes that commonly affected by DNA hypermethylation in colorectal cancer. ", 11. Ulusal Tıbbi Genetik kongresi, İSTANBUL, TÜRKİYE, 24 Eylül - 27 Ekim 2014, ss.41-41

Urfali M., Özdemir Ö., Uysal D., Çakır Güngör A.N., Silan F., "Aynı ailede boy kısalığının iki farklı genetik etyolojisi.", 11. Ulusal Tıbbi Genetik kongresi, İSTANBUL, TÜRKİYE, 24-27 Eylül 2014, ss.81-81

Gazi E., Barutçu A., Altun B., Temiz A., Bekler A., Urfali M., et al., "Intercellular Adhesion Molecule-1 K469E and Angiotensinogen T207M Polymorphisms in Coronary Slow Flow", INTERNATIONAL CONGRESS OF UPDATE IN CARDIOLOGY AND CARDIOVASCULAR SURGERY , ANTALYA, TÜRKİYE, 13-16 Mart 2014, ss.122-122

Akurut Ç. , Silan F., Çakır Güngör A.N., Özdemir Ö., "Maternal Kandan Fetal DNA İzolasyonu ve Fetal RhD Analizi.", Ulusal Tıbbi Genetik kongresi, İSTANBUL, TÜRKİYE, 24-24 Eylül 2014, ss.141-141

Merve Meliha H., Aki C., Öğretmen Z., Silan F., "Lack of association of apolipoprotein E Apo E epsilon 2 epsilon 3 epsilon 4 polymorphisms with depression among Turkish psoriatic patients", FEBS EMBO 2014 Conference, ,

Silan F., Yalçintepe S., Özdemir Ö., Hacivelioglu S.Ö., Akurut Ç., Kumcular T., "Maternal-Fetal eNOS Genotipleri ile Spontan Abortus İlişkisi", Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalılar Sempozyumu, İSTANBUL, TÜRKİYE, 6-7 Aralık

Silan F., Yalçintepe S., Hacivelioglu S.Ö., Uludağ A., Coşar E., Özdemir Ö., "Abortus Riskinde Fetal VEGF Genotipinin Önemi. Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalılar Sempozyumu", Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar

Sempozyumu, İSTANBUL, TÜRKİYE, 6-7 Aralık 2013

Silan F., Akurut Ç., Urfali M., Şık E., Özdemir Ö., "Kliniğimizde Herediter Trombofili Saptanan 5 Olgu", Erişkin Yaş Genetik Hastalıkları Sempozyumu, İSTANBUL, TÜRKİYE, 6-7 Aralık 2013

Öğretmen Z., Silan F., Sinem Atik Y., Kirilmaz B., Özdemir Ö., "The relationship between psoriasis and tnf alpha g308a and g238a polymorphisms", JOURNAL OF THE EUROPEAN ACADEMY OF DERMATOLOGY AND VENEREOLOGY, ,

Silan F., Akurut Ç., Yalçintepe S., Coşar E., Gencer M., Özdemir Ö., "Sayısal Kromozom Anomalilerinin ve Uniparental Disomi Olgularının Mikrosatellit Markerlerle Analizi", Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İSTANBUL, TÜRKİYE, 6-7 Aralık

Uludağ A., Silan C., Atik S., Akurut Ç., Silan F., Özdemir Ö., "Relationship between response to colchicine treatment and MDR1 polymorphism in FMF patients", European Human Genetics Conference, PARİS, FRANSA, 8-11 Haziran 2013, pp.04-57

Özdemir Ö., Silan F., Atik S., "The MEFV mutation profiles and SAA1 gene BclI polymorphism in chronic renal failure patients that requiring long-term haemodialysis in Turkish population.", European Human Genetics Conference, PARİS, FRANSA, 8-11 Haziran 2013, pp.04-49

Silan F., Urfali M., Özdemir Ö., Uysal D., Ari E., Göveç H., "Sitogenetik Sonuçları Olan Bir Tek Gen Defekti: Prematur Chromatide Separation", Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İSTANBUL, TÜRKİYE, 6-7 Aralık

Silan F., Özdemir Ö., Uysal D., Urfali M., Yalçintepe S., Coşar E., et al., "Tekrarlayan Düşükleri Olan Çiftlerde D16Z2 Lokus Polimorfizminin FISH Yöntemiyle Analizi", Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempzyumu, İSTANBUL, TÜRKİYE, 6-7 Aralık 2013

Silan F., Yalçintepe S., Hacivelioglu S.Ö., Koç E., Coşar E., Uludağ A., et al., "Apo E Polimorfizmi: Fetal Genotipler Anne Genotiplerine Karşı? ", Erişkin Yaş Genetik Hastalıkları Sempozyumu, İSTANBUL, TÜRKİYE, 6-7 Aralık 2013

Özdemir S., Uludağ A., Silan F., Atik S., Turgut B., Özdemir Ö., ".The possible role of the xenobiotic transporter P-glycoprotein polymorphism that encoded by the MDR1 3435 C>T gene in the susceptibility of differentiated thyroid cancer", European Human Genetics Conference , NÜRNBERG, ALMANYA, 23-26 Haziran 2012, pp.198-198

Silan F., Atik S., Uludağ A., Özdemir Ö., "Combined point mutations in codon 12 and 13 of KRAS oncogene in prostate carcinomas with high gleason score", European Human Genetics Conference, NÜRNBERG, ALMANYA, 23-26 Haziran 2012, pp.171-171

Silan F., Atik S., Uludağ A., Özdemir Ö., "Combined point mutations in codon 12 and 13 of KRAS oncogene in prostate carcinomas with high gleason score", European Journal of Human Genetics, NÜRNBERG, ALMANYA, 23-26 Haziran 2012, pp.171-171

Atik S., Uludağ A., Silan C., Silan F., Özdemir Ö., "Polymorphism in gene encoding drugs and xenobiotic metabolizing enzyme CYP2D6 as a risk factor for drug response in colchicine unresponsive FMF patients", European Human Genetics Conference, NÜRNBERG, ALMANYA, 23-26 Haziran 2012, pp.199-199

Silan C., Silan F., Uludağ A., Aşgün H.F., Atik S., Güngör B., et al., "The prevalence of VKORC1 1639 G>A and CYP2C9*2*3 genotypes in patients that requiring anticoagulant therapy in Turkish population", .European Human Genetics Conference , Nürnberg, ALMANYA, 23-26 Haziran 2012, vol.20, no.1, pp.1-1

Uludağ A., Özdemir S., Silan C., Atik S., Silan F., Özdemir Ö., "Evaluation of CYP2C9, CYP2C19 and CYP2D6 gene polymorphisms in thyroid cancer", European Human Genetics Conference, NÜRNBERG, ALMANYA, 23-26 Haziran 2012, pp.187-187

Uludağ A., Silan F., Silan C., Atik S., Özdemir Ö., "What about the relatives who have MTHFR C677T polymorphism?", European Human Genetics Conference, NÜRNBERG, ALMANYA, 23-26 Haziran 2012, pp.182-182

Atik S., Silan C., Uludağ A., Silan F., Özdemir S., Özdemir Ö., "Increased T allele frequency in multidrug transporter ABCB1 (MDR1) gene in FMF patients of colchicine unresponsiveness", European Journal of Human Genetics, AMSTERDAM, HOLLANDA, 5-5 Mayıs 2011, pp.477-477

Silan F., Uludağ A., Silan C., Özdemir Ö., Atik S., "Combine effect of Factor V Leiden, MTHFR and Angiotensin converting enzyme (insertion/deletion) gene mutations in hypertensive adult individuals: a population-based study from Sivas and Canakkale, TURKEY", European Journal of Human Genetics, AMSTERDAM, HOLLANDA, 12-12 Mayıs 2011, pp.295-295

Silan F., Silan C., Uludağ A., Atik S., Özdemir Ö., "GJB2 35delG and Mitochondrial A1555G mutations and etiology of deafness at the Gelibolu School for the Deaf in Turkey", European Human Genetics , AMSTERDAM, HOLLANDA, 28-31 Mayıs 2011, pp.285-285

Özdemir S., Silan F., Erselcan T., Uludağ A., Atik S., "Increased T allele frequency in MTHFR C677T gene in thyroid carcinoma", European Cytogenetic Conference, PORTO, PORTEKİZ, 2-5 Temmuz 2011, pp.166-166

DESTEKLENEN PROJELER

"Ankilozan Spondilitli hastalarda BMP-6 polimorfizmi ve hastalık aktivitesi ile ilişkisinin değerlendirilmesi", BAP Arastırma Projesi, TSA-2014-303, Araştırmacı, 2015

"Maternal Kandan Fetal DNA İzolasyonu ve Fetal RhD Analizi", BAP Arastırma Projesi, TYL-2014-203, Yönetici, 2014

"Kolonrektal Kansere Epigenetik Yaklaşım; APC Tumor Supressör Gen Fonksiyon analizleri", BAP Arastırma Projesi, TYL-2014-277, Araştırmacı, 2014

"İşitme Engelli Olgularda Moleküler Etiyolojik Sebeplerin Araştırılması", BAP Arastırma Projesi, TYL-2014-204, Yönetici, 2016

"Tekrarlayan Gebelik kaybı olan Çiftlerde Sayısal ve Yapısal Kromozom Aberasyonlarının FISH Yöntemi ile ileri Düzeyde Araştırılması", BAP Arastırma Projesi, TYL-2013-107, Araştırmacı, 2013

"Çoklu ligasyonla prob amplifikasyonu (MLPA) yönteminin prenatal tanıdaki yeri ve önemi ", BAP Y.Lisans, TYL-2015-478, Araştırmacı, 2015

"BİPOLAR BOZUKLUK HASTALARINDA LİTYUMA YANIT İLE GSK3B POLİMORFİZM İLİŐKİŐİ", BAP Diğer, TSA-2015-495, Araştırmacı, 2016

"Kanserli Hastalarda Cell Free DNA ve Tümör Dokusundan Telomer Analizi", BAP Doktora, TTU-2015-510, Yönetici, 2017

"Ailesel Akdeniz Ateşi olan hastalarda kolşisin tedavi yanıtlarının Sitokrom P450 CYP2D6, CYP2A3 ve CYP2A4 polimorfizmleri ile arasındaki ilişkinin araştırılması", BAP Diğer, TSA-2015-310, Araştırmacı, 2017

"Koroner yavaş akımı olan hastalarda ateroskleroz ile ilgili gen polimorfizmi varlığı ve carotis intima-media kalınlığı, endotel fonksiyonlarının ile ilişkisi.", BAP Diğer, TSA-2013-99, Araştırmacı, 2014

"Psoriasisli hastalarda artrit gelişimi ve HLA B27 pozitifliğinin araştırılması", BAP Arastırma Projesi, 205/2010, Araştırmacı, 2012

"Psoriasisli hastalarda Kardiyolojik risk faktörleri ile ACE, eNOS, FVL, GJB2 polimorfizmlerinin ilişkilerinin araştırılması.", BAP Arastırma Projesi, 113/2011, Araştırmacı, 2013

" Psoriasisli hastalarda TNF alfa ve LTA mutasyon sıklıklarının araştırılması", BAP Arastırma Projesi, 274/2010 , Yönetici, 2012

"Çanak kale' de ADH2 ve ALDH2 gen polimorfizmlerinin analizi", BAP Diğer, THD-2016-738, Yönetici, 2017

KATILDIĞI BİLİMSEL KONGRE/SEMPOZYUM VE BİLİMSEL TOPLANTILAR

Medical Genetics and Clinical Applications (with International Participation) , Kayseri, Şubat 2016

Eurobiotech, Bucuresti, Mayıs 2015

European Human Genetics Conference, Milano, Mayıs 2014

Eişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, İstanbul, Aralık 2013

10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Aralık 2012

BİLİMSEL HAKEMLİKLER

Tubitak, Proje Hakemliği, Ocak 2016

BalkMedJ, Dergide Hakemlik, Şubat 2016

Biomedical Journals, Dergide Hakemlik, Ocak 2016

Journal of Biotechnology, EUROPEAN BIOTECHNOLOGY CONGRESS , Dergide Hakemlik, Mart 2016

TÜRK TIP BİLİMLERİ DERĐİŐİ, Dergide Hakemlik, Mart 2016

JÜRİ ÜYELİKLERİ

Doçentlik, Tıbbi Genetik Doçentlik Jüriliği, Üniversiteler Arası Kurul, Ekim, 2014

Tez Savunma, Sağlık Bilimleri Enstitüsü , Tıbbi Genetik Yüksek Lisans tez savunma Jüriliği, Haziran, 2014

Atama, Profesör Kadrosuna Atama Jürisi, İstanbul Üniversitesi, Mart, 2012

Doçentlik, Doçentlik Sınav Jürisi, Üniversiteler Arası Kurul, Mayıs, 2012

Atama, Profesör Kadrosuna Atama Jürisi, Akdeniz Üniversitesi, Mayıs, 2012

ETKİNLİK ORGANİZASYONU

Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, Bilim Kurulu Üyesi, İSTANBUL, TÜRKİYE, Aralık 2013

DAVETLİ KONGRE VE SEMPOZYUM GÖREVLERİ

10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Oturum Başkanı, , TÜRKİYE, 2012

II INTERNATIONAL SCIENTIFIC CONFERENCE ON "GENETICS AND BIOTECHNOLOGY OF THE 21ST CENTURY, Davetli Konuşmacı, , BEYAZ RUSYA, 2015

European Biotechnology Congress, Oturum Başkanı, , ROMANYA, 2015

Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi, Davetli Konuşmacı, , TÜRKİYE, 2015

11 Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Davetli Konuşmacı, , TÜRKİYE, 2014

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Oturum Başkanı, , TÜRKİYE, 2015

GOOGLE AKADEMİK LINKLERİ VE H INDEXİ

2015, Google Scholar Linkleri: 593, H Index: 10

ATIFLAR

2015, ISI Web Of Science: 30, Uluslararası Diğer: 46, Ulusal Diğer: 0

2014, ISI Web Of Science: 72, Uluslararası Diğer: 73, Ulusal Diğer: 0

2013, ISI Web Of Science: 41, Uluslararası Diğer: 41, Ulusal Diğer: 0

2012, ISI Web Of Science: 49, Uluslararası Diğer: 49, Ulusal Diğer: 0

2011, ISI Web Of Science: 32, Uluslararası Diğer: 0, Ulusal Diğer: 0

2010, ISI Web Of Science: 29, Uluslararası Diğer: 0, Ulusal Diğer: 0

2009, ISI Web Of Science: 48, Uluslararası Diğer: 0, Ulusal Diğer: 0

2008, ISI Web Of Science: 35, Uluslararası Diğer: 0, Ulusal Diğer: 0

2007, ISI Web Of Science: 34, Uluslararası Diğer: 0, Ulusal Diğer: 0

ÖDÜLLER VE BURLAR

Silan F, SILAN F, ARI E, ULUDAG A, YILDIZ O, ISIN B, PAKSOY B, OZDEMIR O, "The microdeletion/microduplication profiles in spontaneously aborted fetal materials: Double blind results of QF-PCR and MLPA techniques, European Biotechnology Thematic Association, Mayıs 2015

Silan F, O. Ozdemir, M. Urfali, F. Silan, A. Uludag, E. ARI, M. Kayatas, "Variable R.Msp1 fragmentation in genomic DNA due to DNA hypomethylation in CRF patients with MTHFR C677T gene polymorphism: from genetics to epigenetics., European Human Genetics Conference, Mayıs 2014

Silan F, Göveç H., Uysal D., Urfali M., Ari E., Silan F., Özdemir Ö, "Sitogenetik Sonuçları Olan Bir Tek Gen Defekti: Prematur Chromatide Separation, Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, Aralık 2013