

Prof. Dr. HATİCE ILGIN RUHİ

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 312 595 8249](tel:+903125958249)

Web: <https://avesis.ankara.edu.tr/hiruhi>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-9438-5962

Yoksis Araştırmacı ID: 12775

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1991 - 1994

Lisans, Ege Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Türkiye 1983 - 1989

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Geç başvuru durumunda artmış kromozomal anomali riski taşıyan fötusların kordosentez örneklerinde sitogenetik analiz, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1994

Tıpta Uzmanlık, Geç başvuru durumunda artmış komozomal anomali riski taşıyan fötusların kordosentez örneklerinde sitogenetik analiz, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 1994

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2011 - Devam Ediyor

Doç. Dr., Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2006 - 2011

Yrd. Doç. Dr., Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2003 - 2006

Yrd. Doç. Dr., Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2000 - 2003

Uzman, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1994 - 2000

Araştırma Görevlisi, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1991 - 1994

Akademik İdari Deneyim

Ankara Üniversitesi, 2011 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

KROMOZOMAL DNA VE ONUN KROMATİN İPLİK İÇİNDE PAKETLENMESİ, Lisans, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017
PSİKİYATRİK HASTALIKLARDA GENETİK, Lisans, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2012 - 2013, 2011 - 2012, 2010 - 2011
MİTOKONDRIYON GENETİĞİ, Lisans, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2012 - 2013, 2011 - 2012, 2010 - 2011, 2009 - 2010, 2008 - 2009, 2007 - 2008
CİNSİYET GELİŞİMİNDE GENETİK DETERMİNASYON, Lisans, 2018 - 2019, 2017 - 2018
ÜRİNER SİSTEM GELİŞİMİ VE BOZUKLUKLARINDA GENETİK MEKANİZMALAR, Lisans, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2012 - 2013, 2011 - 2012
LÖKOMOTOR SİSTEM(İSKELET) GELİŞİM VE BOZUKLUKLARINDA GENETİK MEKANİZMALAR, Lisans, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2011 - 2012, 2010 - 2011
KROMOZOM YAPISI, Lisans, 2018 - 2019, 2017 - 2018
GENİTAL SİSTEM GELİŞİMİ VE BOZUKLUKLARINDA GENETİK MEKANİZMALAR, Lisans, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2012 - 2013, 2011 - 2012
Chromosomal DNA and its packaging, chromatin structure and function, Lisans, 2018 - 2019
Çekirdek Ve Sitozol Arasında Madde Taşınma Mekanizmaları, Lisans, 2018 - 2019
SAYISAL-YAPISAL KROMOZOMAL DÜZENSİZLİKLER, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
KROMOZOMAL HASTALIKLARIN DOĞUM ÖNCESİ TANISI, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
MENDEL YASALARI VE KALITIM KAVRAMI, Lisans, 2017 - 2018, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2012 - 2013, 2011 - 2012, 2010 - 2011, 2009 - 2010
KONJENİTAL MALFORMASYONLAR, DİSMORFOLOJİ VE TERATOLOJİ, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2012 - 2013, 2011 - 2012, 2010 - 2011, 2009 - 2010, 2008 - 2009, 2007 - 2008, 2006 - 2007
KROMOZOMAL HASTALIKLAR, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
Mendel yasaları, Lisans, 2016 - 2017
Kromozomların yapısı, Lisans, 2016 - 2017, 2015 - 2016
Cinsiyet gelişiminde genetik, Lisans, 2016 - 2017, 2013 - 2014, 2012 - 2013
KALITIM KAVRAMI, Doktora, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2010 - 2011, 2008 - 2009, 2007 - 2008, 2006 - 2007, 2004 - 2005
KROMOZOM YAPISI VE PAKETLENMESİ, Lisans, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2012 - 2013, 2011 - 2012, 2010 - 2011, 2009 - 2010, 2008 - 2009, 2007 - 2008
METABOLİK SENDROM, OBEZİTE, DİYABET GELİŞİMİNDE GENETİK, Lisans, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2011 - 2012, 2010 - 2011
KROMOZOMAL DÜZENSİZLİKLER, KROMOZOMAL HASTALIKLAR VE DOĞUM ÖNCESİ TANI, Lisans, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2012 - 2013, 2011 - 2012, 2010 - 2011, 2009 - 2010, 2008 - 2009, 2007 - 2008, 2006 - 2007
Konjenital malformasyonlar, Dismorfoloji ve Teratoloji, Doktora, 2009 - 2010, 2007 - 2008, 2004 - 2005
Doku Kültürü Uygulamaları, Doktora, 2008 - 2009, 2007 - 2008, 2006 - 2007
Doku Kültürü ve FISH Uygulamaları, Doktora, 2005 - 2006
Klinik Genetik, Doktora, 2003 - 2004
İnsan genetiği, Doktora, 2002 - 2003

Yönetilen Tezler

ILGIN RUHİ H., Şizofreni hastalarında RASD1 geni mutasyonlarının araştırılması, Tıpta Uzmanlık, C.DAMLA(Öğrenci), 2018
ILGIN RUHİ H., Küçük hücreli olmayan akciğer kanseri dokularında ptk3ca mutasyonlarının araştırılması, Tıpta Uzmanlık, S.EKİNCİ(Öğrenci), 2014
ILGIN RUHİ H., Türk toplumunda beta talaseminin hızlı, ucuz, etkin ve güvenilir yöntemle taranması amacıyla tarama testi geliştirilmesi, Doktora, D.KARAER(Öğrenci), 2012
ILGIN RUHİ H., 46,xy kromozom kuruluşlu cinsel gelişim bozukluğu gösteren bireylerde androjen reseptör gen değişikliklerinin araştırılması, Tıpta Uzmanlık, V.TOPÇU(Öğrenci), 2011

ILGIN RUHİ H., Oküler yüzey epitelinde bulunan prekürsör hücrelerde ifade bulan genler, Doktora, M.A.(Öğrenci), 2009
ILGIN RUHİ H., Frajil X sendromu tanısında mikronukleus-FISH yöntemi, Doktora, L.ÖZER(Öğrenci), 2008
ILGIN RUHİ H., Sitogenetik bulgusu ve mikrodelesyonu olmayan infertil erkek hastalarda karşılaştırmalı genomik hibridizasyon yöntemi ile kriptik kromozomal değişikliklerin saptanması, Tıpta Uzmanlık, K.YARARBAŞ(Öğrenci), 2006
ILGIN RUHİ H., Hepatit B virusunun ve tedavisinde kullanılan anti-viral ajanların konak DNA'sına olan genotoksik etkisi, Yüksek Lisans, P.ÖZKAL(Öğrenci), 2004

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **De novo germline TP53 mutation in a pediatric patient with Li-Fraumeni syndrome and diffuse peritoneal mesothelioma**
Ortaköylü M. Y., Özdemir S. İ., Dinçaslan H., TAÇYILDIZ N., ATEŞ U., ÜNAL A. E., SOYDAL Ç., FİTOZ Ö. S., KARABULUT H. G., Ruhi H. I., et al.
Pediatric Blood and Cancer, cilt.71, sa.8, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Contribution of genotypes in Prothrombin and Factor V Leiden to COVID-19 and disease severity in patients at high risk for hereditary thrombophilia.**
Kiraz A., Sezer O., ALEMDAR A., Canbek S., Duman N., BİŞGİN A., Cora T., Ruhi H., Ergoren M. C., GEÇKİNLİ B. B., et al.
Journal of medical virology, cilt.95, sa.2, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **Clinical and radiologic evaluation of a Turkish family with hypochondroplasia and a rare FGFR3 variant**
EKİNCİ S., ÜLGER Y., ACAR M. O., CERAN A., AYCAN Z., FİTOZ Ö. S., ILGIN RUHİ H.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.35, sa.8, ss.1097-1101, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **Phenotypic and molecular characterization of five patients with <i>PIK3CA</i>-related overgrowth spectrum (PROS)**
Ili E., Tasdelen E., Durmaz C. D., ALTINER Ş., TUNCALI T., Martinez-Glez V., KARABULUT H. G., Vural S., Ceylaner S., ACAR M. O., et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.188, sa.6, ss.1792-1800, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**
DÜNDAR M., FAHRİOĞLU U., Yıldız S. H., Bakir-Gungor B., TEMEL Ş. G., AKIN H., ARTAN S., Cora T., ŞAHİN F. İ., DURSUN A., et al.
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, cilt.22, sa.3, ss.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Evaluation of Plasma Cell Molecular Cytogenetic Findings of Myeloma Patients: One-Year Single-Center Experience**
KAPLAN İ., CESUR BALTACI H. N., ALTINER Ş., EKİNCİ S., VİCDAN N. A., KARABULUT H. G., TUNCALI T., ILGIN RUHİ H., KUTLAY N.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.30, sa.SUPPL 1, ss.413, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **A case of PTEN hamartoma tumor syndrome; a family study**
ILGIN RUHİ H., Gokpınar-Ili E., Lafci N. G., Tasdelen E., ALTINER Ş.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.30, sa.SUPPL 1, ss.425-426, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. **Clinical findings in 22q11.2 microdeletion syndrome: case series**
ALTINER Ş., TUNCALI T., KUTLAY N., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.30, sa.SUPPL 1, ss.325, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. **Genetic Analysis of RASD1 as a Candidate Gene for Schizophrenia**
DURMAZ ÖZDİNÇ C. D., KARABULUT H. G., SAKA M. C., SUCULARLI C., GÜMÜŞ AKAY G., Atbaşoğlu C., Ruhi H. I.
Balkan Medical Journal, cilt.39, sa.6, ss.422-428, 2022 (SCI-Expanded)
- X. **Extending Phenotypic Spectrum of 17q22 Microdeletion: Growth Hormone Deficiency**
Durmaz C. D., ALTINER Ş., Tasdelen E., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H.
FETAL AND PEDIATRIC PATHOLOGY, cilt.40, sa.5, ss.486-492, 2021 (SCI-Expanded)
- XI. **Mosaic Small Supernumerary Marker Chromosome Derived from Five Discontinuous Regions of**

Chromosome 8 in a Patient with Neutropenia and Oral Aphthous Ulcer

ALTINER Ş., KUTLAY N., ILGIN RUHİ H.

CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH, cilt.160, sa.1, ss.11-17, 2020 (SCI-Expanded)

- XII. **H syndrome: a genodermatosis characterised by hyperpigmented, and hypertrichotic skin**
An I., Durmaz C. D., ILGIN RUHİ H., Ertop P., Ozturk M., Sula B., Ecer N.
HONG KONG JOURNAL OF DERMATOLOGY & VENEREOLOGY, cilt.27, sa.3, ss.137-140, 2019 (SCI-Expanded)
- XIII. **Association of pyrin mutations and autoinflammation with complex phenotype hidradenitis suppurativa: a case-control study**
Vural S., Gundogdu M., Illi E., Durmaz C. D., Vural A., Steinmuller-Magin L., Kleinhempel A., Holdt L. M., Ruzicka T., Giehl K. A., et al.
BRITISH JOURNAL OF DERMATOLOGY, sa.6, ss.1459-1467, 2019 (SCI-Expanded)
- XIV. **SKIN-DOMINANT PHENOTYPE AND DOUBLE SUPERIOR VENA CAVA IN A PATIENT WITH H SYNDROME WITH A NOVEL MUTATION IN SLC29A3 GENE**
Vural S., Ertop P., Durmaz C. D., Sanli H., Heper O. A., KUNDAKCI N., Karabulut H. G., ILGIN RUHİ H.
INTERNATIONAL JOURNAL OF DERMATOLOGY, cilt.56, sa.11, ss.1218, 2017 (SCI-Expanded)
- XV. **Skin-Dominant Phenotype in a Patient with H Syndrome: Identification of a Novel Mutation in the SLC29A3 Gene**
Vural S., Ertop P., Durmaz C. D., ŞANLI H., HEPER A., KUNDAKCI N., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H.
CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH, cilt.151, sa.4, ss.186-190, 2017 (SCI-Expanded)
- XVI. **A novel TWIST1 gene mutation in a patient with Saethre-Chotzen syndrome**
ALTINER Ş., KARABULUT H. G., Yararbas K., Tukun A., Collet C., Kocaay P., BERBEROĞLU M., ILGIN RUHİ H.
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, cilt.26, sa.3, ss.175-178, 2017 (SCI-Expanded)
- XVII. **Association Between N363S and Bcl/Polymorphisms of the Glucocorticoid Receptor Gene (NR3C1) and Glucocorticoid Side Effects During Childhood Acute Lymphoblastic Leukemia Treatment**
Cihan M. K., KARABULUT H. G., KUTLAY N., ILGIN RUHİ H., Tukun A., Olcay L.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.34, sa.2, ss.151-158, 2017 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Bilateral choanal atresia in an adult woman with pycnodysostosis**
Durmaz C. D., Tas V., Kocaay P., FİTOZ Ö. S., Onay H., BETON S., Ozkinay F., ILGIN RUHİ H.
CONGENITAL ANOMALIES, cilt.57, sa.3, ss.91-92, 2017 (SCI-Expanded)
- XIX. **Development of a new real-time PCR screening kit for HbS and common beta-thalassemia mutations observed in Turkey**
Kan Karaer D., ERGÜN M. A., ILGIN RUHİ H., Ozturk J., Kara H., Reisoglu Cakmak D., Aydogmus T., PERÇİN F. E.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.47, sa.3, ss.973-978, 2017 (SCI-Expanded)
- XX. **Investigation of SHOX Gene Mutations in Turkish Patients with Idiopathic Short Stature**
Delil K., KARABULUT H. G., Hacıhamdioglu B., ŞIKLAR Z., BERBEROĞLU M., Ocal G., Tukun A., ILGIN RUHİ H.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.8, sa.2, ss.144-149, 2016 (SCI-Expanded)
- XXI. **Investigation of androgen receptor gene mutations in a series of 21 patients with 46,XY disorders of sex development**
Topcu V., ILGIN RUHİ H., ŞIKLAR Z., KARABULUT H. G., BERBEROĞLU M., Hacıhamdioglu B., Savas-Erdeve S., AYCAN Z., Peltek-Kendirici H. N., Ocal G., et al.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.28, sa.11-12, ss.1257-1263, 2015 (SCI-Expanded)
- XXII. **Molecular Spectrum of PIK3CA Gene Mutations in Patients with Non-small-Cell Lung Cancer in Turkey**
EKİNCİ S., ILGIN RUHİ H., Dogan M., GURSOY S., SAK S., DEMİRKAZIK A., Tukun A.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.19, sa.7, ss.353-358, 2015 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Follow-up of del(5)q MDS patients with or without other chromosomal abnormalities**
Turedi O., Ataca P., TUNCALI T., Atilla E., Vicdan A., Durmaz C. D., DALVA K., KUTLAY N., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H., et al.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.23, 2015 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Clinical Review of 95 Patients with 46,XX Disorders of Sex Development Based on the New Chicago Classification**
Ocal G., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., AYCAN Z., Hacıhamdioglu B., Erdeve S. S., Camtosun E., Kocaay P., ILGIN RUHİ

H., KILIÇ B. G., et al.

JOURNAL OF PEDIATRIC AND ADOLESCENT GYNECOLOGY, cilt.28, sa.1, ss.6-11, 2015 (SCI-Expanded)

- XXV. **A case of Tricorhinophalangeal syndrome**
Sanli H. E., Parlak N., AKAY B. N., ILGIN RUHİ H., Oktem B.
TURKDERM-TURKISH ARCHIVES OF DERMATOLOGY AND VENEROLOGY, cilt.48, sa.3, ss.156-159, 2014 (SCI-Expanded)
- XXVI. **PURE PARTIAL TRISOMY 4q SYNDROME IN A CHILD WITH DER(9)INS(9;4)(q34.3;q26q35.2)MAT**
Topcu V., Ilgin-Ruhi H., KUTLAY N., Ekici C., Vicdan A., Tukun F. A.
GENETIC COUNSELING, cilt.25, sa.1, ss.1-6, 2014 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Evaluation of complex karyotype in a patient with myelodysplastic syndrome**
ILGIN RUHİ H., Vicdan A., Ozen M., İLHAN O., GÜRMAN G.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.21, 2013 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **An evaluation of the phenotypic features of fanconi anemia together with DEB/MMC positivity in 199 turkish patients Fanconi anemisinin fenotipik Özelliklerinin DEB/MMC pozitifligi ile birlikte 199 türk hastada değerlendirilmesi**
Yürür-Kutlay N., TUNCALI T., ILGIN RUHİ H., KARABULUT H. G., Tukun A.
Turkiye Klinikleri Journal of Medical Sciences, cilt.33, sa.1, ss.1-8, 2013 (SCI-Expanded)
- XXIX. **The clinical and genetic heterogeneity of mixed gonadal dysgenesis: does "disorders of sexual development (DSD)" classification based on new Chicago consensus cover all sex chromosome DSD?**
Ocal G., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., ILGIN RUHİ H., Tukun A., Camtosun E., Erdeve S. S., Hacıhamdioğlu B., FİTOZ Ö. S.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.171, sa.10, ss.1497-1502, 2012 (SCI-Expanded)
- XXX. **Clinical Applicability of FANCD2 Mono-Ubiquitination Test for Fanconi Anemia Diagnosis and a Suggestion for an Algorithm**
Ada B. S., TUNCALI T., Ertem M., ILGIN RUHİ H.
TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY-TURK BIYOKIMYA DERGISI, cilt.36, sa.2, ss.175-182, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Pharmacogenetics in breast cancer Meme Kanserinde Farmakogenetik**
ILGIN RUHİ H.
Turkiye Klinikleri Journal of Medical Sciences, cilt.30, sa.3 SUPPL., 2010 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Identification of frequency and distribution of the nine most frequent mutations among patients with 21-hydroxylase deficiency in Turkey**
Sadeghi F., KUTLAY N., BERBEROĞLU M., Cetinkaya E., AYCAN Z., Kara C., ILGIN RUHİ H., Ocal G., ŞIKLAR Z., ELHAN A. H., et al.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.21, sa.8, ss.781-787, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Axenfeld-Rieger syndrome associated with truncus arteriosus: a case report**
Guerbuez-Koez O., ATALAY H. T., Koez C., ILGIN RUHİ H., Yaranguemeli A., Kural G.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.49, sa.4, ss.444-447, 2007 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Prenatal diagnosis: Medical education Prenatal tani**
Yararbaş K., ILGIN RUHİ H.
Turkiye Klinikleri Journal of Medical Sciences, cilt.26, sa.6, ss.666-674, 2006 (SCI-Expanded)
- XXXV. **A novel Fryns «anophthalmia-plus» syndrome associated with primary hypothyroidism**
Akalin I., Şenses D., ILGIN RUHİ H., Misirlioğlu E., Yalçiner M., Çetinkaya E., Fryns J., Tükün A.
Genetic Counseling, cilt.16, sa.2, ss.145-148, 2005 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **The genotoxic effects of hepatitis B virus to host DNA**
Ozkal P., Ilgin-Ruhi H., Akdogan M., ELHAN A. H., Kacar S., Sasmaz N.
MUTAGENESIS, cilt.20, sa.2, ss.147-150, 2005 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **The role of genetic counseling on decisions of pregnant women aged 35 years or over regarding amniocentesis in Turkey**
Ilgin-Ruhi H., KUTLAY N., Tukun A., Bokesoy I.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.48, sa.1, ss.13-19, 2005 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **A Down syndrome case with a karyotype of 46,XY,rec(21)dup(21q)inv(21)(p11q22) derived from**

paternal pericentric inversion of chromosome 21

ILGIN RUHİ H., Tukun A., KARABULUT H. G., Bayazit P., Bokesoy I.
CLINICAL GENETICS, cilt.59, sa.5, ss.368-370, 2001 (SCI-Expanded)

XXXIX. Identification of the parental origin of polysomy in two 49,XXXXY cases

Celik A., Eraslan S., Gokgoz N., Ilgin H., Basaran S., Bokesoy I., Kayserili H., Apak M., Kirdar B.
CLINICAL GENETICS, cilt.51, sa.6, ss.426-429, 1997 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Molecular Testing for Thalassemia: Mutation Detection According to Referral Reasons and Demographic Data**
ALTINER Ş., KARABULUT H. G., EKİNCİ S., Vicdan A., KUTLAY N., TUNCALI T., Tukun A., ILGIN RUHİ H.
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.43, sa.5, ss.449-451, 2021 (ESCI)
- II. **Analysis of Xq27.3 Fragility Using the Micronucleus-Fluorescence In situ Hybridization Assay.**
Ozer L., Ruhi H., Bökesoy I.
Genome integrity, cilt.11, sa.1, ss.1, 2020 (Scopus)
- III. **Is idiopathic male infertility really idiopathic ? Detection of DNA copynumber variations and candidate chromosomal loci among azoospermic males by high resolution comparative genomic hybridization**
YARARBAŞ K., ILGIN RUHİ H., AYDOS K., ELHAN A. H., TÜKÜN A.
Pamukkale Tıp Dergisi, cilt.12, sa.1, ss.199-208, 2019 (Hakemli Dergi)
- IV. **Akut Miyeloid Lösemide Kromozomal Anomaliler: Tek Merkezden 417 Olgunun Sitogenetik Sonuçları**
KUTLAY N., TUNCALI T., KARABULUT H. G., AKALIN İ., ILGIN RUHİ H., VİCDAN N. A., TÜKÜN F. A.
Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Mecmuası, cilt.70, sa.1, ss.37-51, 2017 (Hakemli Dergi)
- V. **Konjenital adrenal hiperplazide prenatal tanı ve tedavi Bir vaka takdimi ve literatürün gözden geçirilmesi**
ŞİMŞEK E., ILGIN RUHİ H., KUTLAY N., gönül g., yıldız D.
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Dergisi, cilt.52, ss.203-212, 2009 (Scopus)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **COVID-19 ve Genetik Yatkınlık**
EKİNCİ S., ALTINER Ş., ILGIN RUHİ H.
COVID-19, Osman Memikoğlu, Volkan Genç, Editör, Ankara Üniversitesi Basımevi, ss.29-36, 2021
- II. **Kromozomal Hastalıkların Genetik Danışmanlığı**
ILGIN RUHİ H.
Sitogenetik, Aynur Acar, Editör, Ortadoğu Reklam Tanıtım Yayıncılık Turizm Eğitim İnşaat Sanayi ve Ticaret A.Ş., Ankara, ss.59-64, 2018
- III. **TIBBİ GENETİK VE KLİNİK UYGULAMALARI-GENETİK DANIŞMANLIK BÖLÜMÜ**
ILGIN RUHİ H.
MGRUP MATBAACILIK, Kayseri, 2016

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Long overdue diagnosis for Turner syndrome: evaluation of two cases**
ILGIN RUHİ H., Durmaz C. D., LEBLEBİCİ C. B., ALTINER Ş.
56th Annual Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Glasgow, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, ss.245-246

- II. **A case 5p-syndrome with atypical findings due to paternal t(5;20) rearrangement**
EKİNCİ S., ÜLGER Y., İLİ E. G., OKULU E., İLGIN RUHİ H.
56th Annual Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Glasgow, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, ss.235-236
- III. **DiGeorge Sendromu Tanısı Alan 36 Olgunun Klinik ve Laboratuvar Özellikleri**
Öztürk A. G., Haskoloğlu Z. Ş., Baskın A. K., Devenci N., Bal A. S., İlgin Ruhi H., Doğu E. F., İkinciöğulları K. A.
66. Milli Pediatri Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kktc), 05 Ekim 2022
- IV. **Cytogenetic evaluation in myelodysplastic syndrome**
LEBLEBİCİ C. B., ALTINER Ş., VİCDAN N. A., KUTLAY N., TUNCALI T., KARABULUT H. G., EKİNCİ S., İLGIN RUHİ H.
European Human Genetics Conference, Viyana, Avusturya, 11 - 14 Haziran 2022
- V. **Evaluation of Plasma Cell Molecular Cytogenetic Findings of Myeloma Patients: One-Year Single-Center Experience**
KAPLAN İ., CESUR BALTACI H. N., ALTINER Ş., EKİNCİ S., VİCDAN N. A., KARABULUT H. G., TUNCALI T., İLGIN RUHİ H., KUTLAY N.
ESHG 2021, 28 Ağustos 2022, ss.413
- VI. **Multiple Miyelom Hastalarının Plazma Hücrelerindeki Moleküler Sitogenetik İnceleme Sonuçları: Ankara Üniversitesi Deneyimi**
KAPLAN İ., CESUR BALTACI H. N., ALTINER Ş., EKİNCİ S., VİCDAN N. A., KARABULUT H. G., TUNCALI T., İLGIN RUHİ H., KUTLAY N.
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 Kasım 2021, ss.29
- VII. **Son İki Yılda Kliniğimize Başvuran Yeni Tanı AML Hastalarında Genetik Parametrelerin Değerlendirilmesi**
SEVİM B., KURTÇU O., ALTINER Ş., EKİNCİ S., VİCDAN N. A., TUNCALI T., KARABULUT H. G., İLGIN RUHİ H., KUTLAY N.
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 - 28 Kasım 2021
- VIII. **Kütanöz T Hücreli Lenfomada Görülen Konvansiyonel Sitogenetik ve Akım Sitometri Bulguları**
LEBLEBİCİ C. B., ALTINER Ş., VİCDAN N. A., KUTLAY N., TUNCALI T., KARABULUT H. G., İLGIN RUHİ H.
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 - 28 Kasım 2021
- IX. **Clinical findings in 22q11.2 microdeletion syndrome: case series**
ALTINER Ş., TUNCALI T., KUTLAY N., KARABULUT H. G., İLGIN RUHİ H.
European Human Genetics Virtual Conference, 28 - 31 Ağustos 2021
- X. **DiGeorge Sendromu Tanısı Alan 29 Olgunun Klinik Özellikleri**
ÖZTÜRK A. G., HASKOLOĞLU Z. Ş., BASKIN A. K., DEVECİ N., İSLAMOĞLU C., BAL A. S., İLGIN RUHİ H., DOĞU E. F., İKİNCİÖĞULLARI K. A.
64. Milli Pediatri Kongresi, Türkiye, 15 Aralık 2020
- XI. **İKİ YENİ GERM-LİNE RB1 MUTASYONU: İKİ FARKLI KLİNİK İZLEM**
Ekinci S., Sevim B., Kutlay N., Karaca M. O., Yıldız H. Y., Taçyıldız N., İlgin Ruhi H.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 20 - 22 Kasım 2020
- XII. **Cinsiyet Gelişim Bozukluğunda Fenotipik Değişkenlik Bir Aile Çalışması**
Sevim B., Cesur Baltacı H. N., Kiraz A., Ekinci S., İlgin Ruhi H.
14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, 20 - 22 Kasım 2020
- XIII. **Maternal rcp(15;21) nedeniyle oluşan Down sendromu olgusu**
Sevim B., Altner Ş., Kaplan İ., Okulu E., İlgin Ruhi H.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 20 - 22 Kasım 2020
- XIV. **Çift Anöploidide Saptanan İki Olgu**
Altner Ş., Sevim B., Karabulut H. G., İlgin Ruhi H., Şahinarslan A.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi "Uluslararası Katılımlı", 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31, ss.1-93
- XV. **Hipokondroplazide nadir bir mutasyon: olgu sunumu**
ACAR M. O., KARACA Y., EKİNCİ S., AYCAN Z., CERAN A., İLGIN RUHİ H.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020
- XVI. **Kadın İnfertilitesi Genetiği ve Prematür Ovaryan Yetmezlik**

- ILGIN RUHİ H.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020
- XVII. Down sendromlu bebeklerde prenatal belirteçler genetik danışmanlık yönüyle değerlendirme**
ILGIN RUHİ H.
'V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020
- XVIII. Hermansky-Pudlak Sendromu: Bir Olgu Sunumu**
TAŞDELEN E., KAPLAN İ., TÖRÜNER M., ILGIN RUHİ H.
I. Bursa Uluslararası Katılımlı Genetik Günleri Dermatogenetik, Bursa, Türkiye, 9 - 11 Ocak 2020
- XIX. Hermansky-Pudlak Syndrome: A Case Report**
TAŞDELEN E., KAPLAN İ., TÖRÜNER M., ILGIN RUHİ H.
1. Bursa Uluslararası Katılımlı Genetik Günleri Dermatogenetik Sempozyumu, Türkiye, 9 - 11 Ocak 2020
- XX. Sendromik Epidermolizis büllöza pruriginozanın genetik karakterizasyonu ve intravenöz immunglobulinin etkinliği**
ERTOP P., VURAL S., GÖKPINAR İLİ E., HEPER A., McGrath J., ILGIN RUHİ H., BOYVAT A.
28.Ulusal Dermatoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 24 - 28 Eylül 2019
- XXI. Intrafamilial phenotypic heterogeneity in dominant dystrophic epidermolysis bullosa associated with G2043R mutation in <i>COL7A1</i>**
Ili E., Vural S., Durmaz C. D., McGrath J. A., Ertop P., Heper A., Boyvat A., ILGIN RUHİ H.
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, ss.105
- XXII. Pyrin mutations in complex hidradenitis suppurativa**
Vural S., Gundogdu M., Ili E., Durmaz C. D., Vural A., Steinmueller-Magin L., Kleinhempel A., Holdt L. M., Ruzicka T., Giehl K. A., et al.
Annual Meeting of the British-Society-for-Investigative-Dermatology, Bradford, İngiltere, 1 - 03 Nisan 2019
- XXIII. ATN1 gene mutation in patients with Huntington disease-like phenotype**
KARABULUT H. G., GÖKOĞLU M., ALTINER Ş., DURMAZ C. D., GÖKPINAR İLİ E., VİCDAN N. A., KUTLAY N., ILGIN RUHİ H., TUNCALI T., TÜKÜN F. A.
13th Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019
- XXIV. ATN1 gene mutation in patients with Huntington disease-like phenotype**
KARABULUT H. G., GÖKOĞLU M., Altiner Ş., DURMAZ C. D., GÖKPINAR İLİ E., VİCDAN N. A., KUTLAY N., TUNCALI T., TÜKÜN F. A., ILGIN RUHİ H.
13. Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 Nisan 2019
- XXV. Mechanism of formation a small supernumerary marker chromosome derived from chromosome 8: Somatic chromothripsis.**
Altiner Ş., KUTLAY N., ILGIN RUHİ H.
13. Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 Nisan 2019
- XXVI. A novel truncating mutation in LIG4 gene.**
GÖKPINAR İLİ E., ILGIN RUHİ H.
13. Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 Nisan 2019
- XXVII. Interstitial microdeletion of 17q22 in a patient with de novo apparently balanced t(117)**
TAŞDELEN E., DURMAZ C. D., ALTINER Ş., ILGIN RUHİ H.
13. Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 Nisan 2019
- XXVIII. Hidradenitis Suppurativa ile pyrin mutasyonları ve otoinflamasyon ilişkisi**
VURAL S., GÜNDOĞDU M., GÖKPINAR İLİ E., DURMAZ C. D., ILGIN RUHİ H., BOYVAT A.
28.Ulusal Dermatoloji Kongresi, Türkiye, 24 - 28 Eylül 2019
- XXIX. Cinsiyet Gelişim Bozukluklarında (DSD) Genetik Danışmanlık**
ILGIN RUHİ H.
13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXX. ŞİZOFRENİ HASTALARINDA RASD1 GENİ MUTASYONLARININ ARAŞTIRILMASI**
DURMAZ C. D., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H.
13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018

- XXXI. **H-sendromu: Hiperpigmente ve hipertrikotik deri lezyonu ile karakterize bir genodermatoz**
AN İ., DURMAZ C. D., ILGIN RUHİ H., ERTOP P., SULA B.
27.ULUSAL DERMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 16 - 20 Ekim 2018
- XXXII. **Investigation of MEFV gene mutations in hidradenitis suppurativa**
Gokpinar E., Vural S., Durmaz C., Gundogdu M., Boyvat A., ILGIN RUHİ H.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017,
cilt.26, ss.913
- XXXIII. **Down sendromundan Alzheimer hastalığına: tedavide yeni arayışlar**
ILGIN RUHİ H.
Erciyes Tıp Genetik Günleri 2018, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018
- XXXIV. **Kansere yatkınlık nedeni olan kırık sendromlarına yaklaşım**
ILGIN RUHİ H.
Tıbbi Genetikte Algoritmalar Sempozyumu, Türkiye, 3 - 04 Haziran 2017
- XXXV. **Evaluation of phenotypic spectrum in a 18p deletion syndrome case**
GÖKOĞLU M., TAŞDELEN E., ILGIN RUHİ H.
Erciyes Tıp Genetik Günleri 2017, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- XXXVI. **Prenatal tanıda genetik danışmanlık**
ILGIN RUHİ H.
Erciyes Tıp Genetik Günleri 2017, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- XXXVII. **PKOS'a genetic bakış**
ILGIN RUHİ H.
2. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, 23 - 25 Şubat 2017
- XXXVIII. **Skin-Dominant Phenotype and Double Superior Vena Cava in a patient with H Syndrome with a novel Mutation in SLC29A3 gene**
VURAL S., ERTOP P., DURMAZ C. D., ŞANLI H., HEPER A., KUNDAKÇI N., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H.
XII International Congress of Dermatology, 18 - 22 Nisan 2017
- XXXIX. **Perinatal outcomes in fetuses with cystic hygroma**
SEVAL M. M., KATLAN D. C., YAKIŞTIRAN B., TUNCALI T., ILGIN RUHİ H., KOÇ F. A., SÖYLEMEZ F.
XXV European Congress Perinatal Medicine, Maastricht, Hollanda, 15 - 18 Haziran 2016
- XL. **IS IT POSSIBLE TO DIAGNOSE LOW RISK MYELODYSPLASTIC SYNDROME (MDS) BY FLOW CYTOMETRY?**
Atilla E., Atilla P. A., Turedi O., CİVRİZ BOZDAĞ S., TOPRAK S. K., Akan H., Beksac M., Arslan O., Topcuoglu P., Ozcan M., et al.
21st Congress of the European-Hematology-Association, Copenhagen, Danimarka, 9 - 12 Haziran 2016, cilt.101,
ss.506
- XLI. **MIXED GONADAL DYSGENESIS CYTOGENETIC AND PHENOTYPIC FINDINGS OF TWO CASES WITH AMBIGUOUS GENITALIA**
GÖKPINAR E., DURMAZ C. D., ŞIKLAR Z., BERBEROĞLU M., ILGIN RUHİ H.
ESHG 2016, 21 - 24 Mayıs 2016
- XLII. **NOVEL MUTATIONS IN THE ANDROGEN RECEPTOR GENE IN FOUR 46 xy FEMALES WITH COMPLETE ANDROGEN INSENSITIVITY SYNDROME**
ILGIN RUHİ H., KARABULUT H. G., ŞIKLAR Z., GÖKPINAR E., BERBEROĞLU M., TUKUN A.
ESHG 2016, 21 - 24 Mayıs 2016
- XLIII. **Mixed gonadal dysgenesis cytogenetic and phenotypic findings of two cases with ambiguous genitalia**
GÖKPINAR E., DURMAZ C. D., ŞIKLAR Z., BERBEROĞLU M., ILGIN RUHİ H.
European Human Genetics Conference, BARCELONA, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016
- XLIV. **Evaluation of accompanying cytogenetic abnormalities and light chain profiles in 13q deleted MM patients**
DURMAZ C. D., TUNCALI T., KUTLAY N., TÜREDİ Ö., ILGIN RUHİ H., VİCDAN N. A., KARABULUT H. G., TÜKÜN F. A.
The European Human Genetics Conference 2016, Barselona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016

- XLV. Novel Mutations in the Androgen Receptor Gene in Four 46 XY Females with Complete Androgen Insensitivity Syndrome**
ILGIN RUHİ H., KARABULUT H. G., ŞIKLAR Z., GÖKPINAR E., GÖKOĞLU M., BERBEROĞLU M., TÜKÜN F. A.
European Human Genetics Conference, BARSELONA, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016
- XLVI. Multiple Myelom ön tanılı hastalarda FISH yöntemi ile kromozomal anomalilerin belirlenmesi**
DURMAZ C. D., TUNCALI T., KUTLAY N., VİCDAN N. A., KARABULUT H. G., TÜKÜN F. A., ILGIN RUHİ H.
II. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Türkiye, 24 - 26 Şubat 2016
- XLVII. 22q11.2 delesyon sendromlu yetişkin dönem sunumlu bir olgu.**
GÖKPINAR E., ILGIN RUHİ H.
II. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XLVIII. Genetik Danışmanlık**
ILGIN RUHİ H.
Gevher Nesibe Tıp Günleri 2016, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016
- XLIX. SLC29A3 geninde yeni bir mutasyon tanımlanan H Sendromlu bir olgu sunumu**
DURMAZ C. D., ERTOP P., KARABULUT H. G., SARAL S., ŞANLI H., ILGIN RUHİ H.
II. Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- L. Follow up of del 5 q MDS patients with or without other chromosomal abnormalities**
TÜREDİ Ö., ATACA P., TUNCALI T., ATILLA E., VİCDAN N. A., DURMAZ C. D., DALVA K., KUTLAY N., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H., et al.
10th European Cytogenetics Conference, 4 - 07 Temmuz 2015, ss.102
- LI. Tamoxifen Treatment for Pubertal Gynecomastia in a Patient with Partial Androgen Insensitivity Syndrome**
KOCAAY P., ŞIKLAR Z., ILGIN RUHİ H., Çamtosun E., TÜKÜN F. A., BERBEROĞLU M.
1. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 25 - 27 Şubat 2015
- LII. A Case of Pycnodysostosis with Bilateral Choanal Atresia**
DURMAZ C. D., KOCAAY P., Ömer Suat f., ILGIN RUHİ H.
1. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 25 - 27 Şubat 2015
- LIII. Three Male Cases with Isodicentric Y Chromosome Mosaicism Including 45 X Cell Line**
Altuner Ş., TÜREDİ Ö., ILGIN RUHİ H.
1. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, 25 - 27 Şubat 2015
- LIV. Talasemi ön tanısı ile incelenen 206 hastada saptanan mutasyonların başvuru nedenlerine göre dağılımı**
BİÇER Ş., KARABULUT H. G., Ekinci S., Mutlu M. B., VİCDAN N. A., KUTLAY N., TUNCALI T., TÜKÜN F. A., ILGIN RUHİ H.
I. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Türkiye, 2 - 04 Aralık 2013
- LV. Akut lenfoblastik lösemide konvansiyonel sitogenetik, FISH ve real-time PCR yöntemlerinin birlikte kullanımının klinik yararı: tek merkezden 1050 olgunun sonuçları**
Ekinci S., VİCDAN N. A., BİÇER Ş., Mutlu M. B., KUTLAY N., KARABULUT H. G., TUNCALI T., ILGIN RUHİ H., TÜKÜN F. A.
I. Hematolojik Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 2 - 04 Aralık 2013, ss.52
- LVI. Multiple Myelomda konvansiyonel sitogenetik ve FISH yöntemlerinin birlikte kullanımının klinik yararı: Tek merkezden 1150 olgunun sonuçları**
Mutlu M. B., VİCDAN N. A., BİÇER Ş., Ekinci S., KUTLAY N., KARABULUT H. G., TUNCALI T., TÜKÜN F. A., ILGIN RUHİ H.
I. Hematolojik Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 2 - 04 Aralık 2013, ss.53
- LVII. DiGeorge Sendromlu Hastalarımızın Klinik ve Laboratuar Özellikleri**
HASKOLOĞLU Z. Ş., DOĞU E. F., ILGIN RUHİ H., RAMASLI GÜRSOY T., YILMAZ M., GÜLOĞLU D., KÜÇÜKERSAN B., İKİNCİOĞULLARI K. A.
22.Ulusal İmmünoloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 30 Nisan 2013
- LVIII. New Mutations of CYP21 in Turkish Population**
KUTLAY N., Faika S., BERBEROĞLU M., Çetinkaya E., Aycan Z., Kara C., ILGIN RUHİ H., Öcal G., ŞIKLAR Z.,

KARABULUT H. G., et al.

European Human Genetics Conference, Gothenburg, İsveç, 12 - 15 Haziran 2010

- LIX. **Cytogenetic findings in 1493 patients with hematologic disorders from turkey**
VİCDAN N. A., Dinççelik M., YARARBAŞ K., Faika S., AKALIN İ., Ada Sağlam B., ILGIN RUHİ H., KARABULUT H. G., TUNCALI T., KUTLAY N., et al.
Mediterranean Medical Genetics Meeting, Ankara, Türkiye, 28 Haziran - 01 Temmuz 2009
- LX. **Huntigton Hastalığı Genetik Test Sonuçlarını Değerlendirilmesi**
KARABULUT H. G., Sağlam B., Topcu V., VİCDAN N. A., KUTLAY N., TUNCALI T., ILGIN RUHİ H., ELHAN A. H., TÜKÜN F. A.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- LXI. **Does the genotoxic effect of lamivudine treatment in chronic hepatitis B to the host DNA?**
ILGIN RUHİ H., Akdogan M., Ozkal P., Kacar S., Sasmaz N.
58th Annual Meeting of the American-Association-for-the-Study-of-Liver-Diseases, Massachusetts, Amerika Birleşik Devletleri, 2 - 06 Kasım 2007, cilt.46
- LXII. **Cytogenetics findings in a group of patients with acute lymphoblastic leukemia**
KARABULUT H. G., Sağlam B., TUNCALI T., KUTLAY N., ILGIN RUHİ H., YARARBAŞ K., AKALIN İ., Faika S., VİCDAN N. A., TÜKÜN F. A.
European Human Genetics Conference, Nice, Fransa, 16 - 19 Haziran 2007
- LXIII. **Cytogenetic evaluation of 506 myelodysplastic syndrome patients**
ILGIN RUHİ H., TUNCALI T., KUTLAY N., KARABULUT H. G., YARARBAŞ K., AKALIN İ., Sağlam B., Faika S., VİCDAN N. A., TÜKÜN F. A.
European Human Genetics Conference, Nice, Fransa, 16 - 19 Haziran 2007
- LXIV. **Cytogenetics in AML: results of 589 patients**
KUTLAY N., TUNCALI T., KARABULUT H. G., Faika S., Ada Sağlam B., AKALIN İ., YARARBAŞ K., ILGIN RUHİ H., VİCDAN N. A., TÜKÜN F. A.
European Human Genetics Conference, Nice, Fransa, 16 - 19 Haziran 2007
- LXV. **Classification of chromosomal aberrations in a group of patients with chronic myeloproliferative disorders**
TUNCALI T., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H., KUTLAY N., Faika S., AKALIN İ., Sağlam B., VİCDAN N. A., YARARBAŞ K., TÜKÜN F. A.
European Human Genetics Conference, Nice, Fransa, 16 - 19 Haziran 2007
- LXVI. **Secondary chromosomal abnormalities within Philadelphia positive Chronic Myeloid Leukemia**
Sağlam B., YARARBAŞ K., AKALIN İ., ILGIN RUHİ H., TUNCALI T., KARABULUT H. G., KUTLAY N., VİCDAN N. A., Faika S., TÜKÜN F. A.
European Human Genetics Conference, Nice, Fransa, 16 - 19 Haziran 2007
- LXVII. **Detection of cryptic chromosomal abnormalities by comparative genomic hybridisation among infertile males whose conventional cytogenetic studies are normal and have no Y chromosomal microdeletion**
Yararbas K., ILGIN RUHİ H., AYDOS K., ELHAN A. H., Tukun A.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.128
- LXVIII. **Gebeliğin hipertansif bozukluklarında maternal dolaşımdaki hücre dışı serbest fetal DNA nın değeri**
SEVAL M. M., BORA C., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H., SÖYLEMEZ F., CENGİZ L., KURTAY G., TÜKÜN F. A., KOÇ F. A.
5. Ulusal Maternal Fetal Tıp ve Perinatoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 11 - 14 Kasım 2006
- LXIX. **Del5p/dup 5p in a 'Cri-du-chat' patient without parental chromosomal rearrangement: reminding gonadal mosaicism**
AKALIN İ., YARARBAŞ K., Akgül N., Babaoğlu E., Gümüş Akay G., Dyer S., KUTLAY N., ILGIN RUHİ H., Kog G., TÜKÜN F. A.
European Human Genetics Conference, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005
- LXX. **The role of genetic counseling on decisions of pregnant woman aged 35 years or over regarding amniocentesis in Turkey**

ILGIN RUHİ H., KUTLAY N., TÜKÜN F. A., Bökesoy I.

European Human Genetics Conference, Prag, Çek Cumhuriyeti, 7 - 10 Mayıs 2005

LXXI. The genotoxic effects of hepatitis B virus to the host DNA

Ozkal P., ILGIN RUHİ H., Akdoğan M., Kacar S., Sasmaz N.

Annual Meeting of the American-Gastroenterological-Association/Digestive-Disease-Week, Illinois, Amerika Birleşik Devletleri, 14 - 19 Mayıs 2005, cilt.128

LXXII. Hepatit B virusunun konak DNA sına olan genotoksik etkisi

BAYDIN P., ILGIN RUHİ H., AKDOĞAN KAYHAN M., KAÇAR S., ŞAŞMAZ N.

21. Ulusal Gastroenteroloji Haftası, Antalya, Türkiye, 31 Ağustos - 05 Eylül 2004, cilt.15, ss.9

LXXIII. Farklı gebelik dönemlerinde tekrarlayan kayıpları olan çiftlerde sitogenetik bulgular

Çabuk F., SAYIN KOCAKAP D. B., Akçay R., Özer L., AYDOS O. S., KUTLAY N., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H., TÜKÜN F. A., TUNCALI T.

V.ULUSAL PRENATAL TANI ve TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002

LXXIV. Angelman Sendromu: Mikrodelesyon ve Klinik Bulgular

Özer L., KUTLAY N., TUNCALI T., AYDOS O. S., KARABULUT H. G., SAYIN KOCAKAP D. B., Gümüş Akay G., Pekurnaz G., ILGIN RUHİ H., Kaya A., et al.

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002

LXXV. Sitogenetik laboratuvarında kullanılan yöntem ve malzemelerin kromozom kırıklarına etkisi

YALÇIN B., ÖZER L., AKÇAY TAN R., BAYDIN P., ILGIN RUHİ H., BÖKESÖY I.

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002, ss.111

LXXVI. ICSI Sonrası Doğan İkiz Kardeşlerde İnmemiş Testis ve 47 XXY 46 XY Kromozom Kuruluşu

AYDOS O. S., ILGIN RUHİ H., VİDİNLİSAN S., BÖKESÖY I.

5.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9 - 12 Ekim 2002

Desteklenen Projeler

ILGIN RUHİ H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Şizofreni hastalarında RASD1 geni mutasyonlarının araştırılması, 2017 - 2019

Metrikler

Yayın: 130

Atf (WoS): 166

Atf (Scopus): 194

H-İndeks (WoS): 9

H-İndeks (Scopus): 9