

Assoc. Prof. NÜKET KUTLAY

Personal Information

Office Phone: [+90 312 595 8055](tel:+903125958055)

Email: nykutlay@medicine.ankara.edu.tr

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

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0002-2999-4745

Yoksis Researcher ID: 173102

Education Information

Undergraduate, Ankara University, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Turkey 1983 - 1990

Dissertations

Doctorate, 190BCR-ABL ve 210BCR-ABL füzyon genlerinin hematopoetik hücrelerdeki proliferatif etkilerinin telomeraz aktivitesi ve telomer boyu ile ilişkisi, Ankara University, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji (Dr), 2004

Research Areas

Medical Genetics

Academic Titles / Tasks

Associate Professor, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2020 - Continues

Assistant Professor, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2008 - Continues

Expert, Ankara University, Ankara Tıp Fakültesi, 2004 - 2008

Courses

Kromozomal hastalıklarda genetik danışmanlık, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017

recombination, Undergraduate, 2018 - 2019

BAĞDOKUSU GELİŞİM VE BOZUKLUKLARINDA GENETİK MEKANİZMALAR, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

MENTAL RETARDASYON VE GELİŞİMSEL BOZUKLUKLARDA GENETİK YAKLAŞIM, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2014 - 2015, 2013 - 2014

Mutajenler, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017

ÖZELLEŞMİŞ HÜCRE TİPLERİ OLUŞTURULAN MOLEKÜLER GENETİK MEKANİZMALAR1, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

KLİNİK AÇIDAN LÖSEMİ GENETİĞİ VE KEMİK İLİĞİ YETMEZLİĞİ SENDROMLARI, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

HEMATOPOİETİK KARSİNOGENEZ SÜRECİNDEKİ GENETİK MEKANİZMALAR-1/2, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 -

2018, 2016 - 2017, 2014 - 2015, 2013 - 2014

Mutation, Undergraduate, 2018 - 2019

GENEL REKOMBİNASYON, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

BÖLGEYE ÖZGÜ REKOMBİNASYON, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

MUTASYON, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

MUTASYON SAPTAMA YÖNTEMLERİ 1/2, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017

İMMÜNOGENETİK-1/2, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

GELİŞİM GENETİĞİ-1/2, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2014 - 2015, 2013 - 2014

Moleküler sitogenetik yöntemlerle kromozomal değişikliklerin tanımlanması, Undergraduate, 2018 - 2019, 2016 - 2017

GENETİK VE ETİK-1/2, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

DNA ONARIMI, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

HEMOGLOBİNOPATİLERİN GENETİĞİ, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017

Tıbbi Genetikte tedavi Yöntemleri II, Undergraduate, 2018 - 2019

SPORADİK SOLİD DOKU TÜMÖRLERİNDE GENETİK YAKLAŞIM, Undergraduate, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017

DNA repair systems, Undergraduate, 2018 - 2019

MOLEKÜLER SİTOGENETİK YÖNTEMLERDE KROMOZOMAL DEĞİŞİKLİKLERİ TANIMA, Undergraduate, 2017 - 2018, 2014 - 2015, 2013 - 2014

DNA ONARIMINI SAĞLAYAN ENZİMLER, Undergraduate, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

MUTASYON SAPTAMA YÖNTEMLERİ,, Undergraduate, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

Kanser genetiği, Postgraduate, 2015 - 2016

HEMOGLOBİNOPATİLER, Undergraduate, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

REKOMBİNANT DNA TEKNİKLERİ, KLONLAMA VEKTÖRLERİ, GENOMİK KÜTÜPHANE, CDNA KÜTÜPHANESİ, Undergraduate, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

Genetik ve Biyoetik, Doctorate, 2013 - 2014

RNA çeşitleri, Undergraduate, 2012 - 2013

RNA Dünyası ve Hayatı Kaynağı, Undergraduate, 2012 - 2013

Kromozom Yapı ve Fonksiyonu, Sitogenetik Yöntemler, Doctorate, 2009 - 2010

Advising Theses

KUTLAY N., Transhümanizme biyoetik bakış, Doctorate, A.NACAR(Student), 2020

KUTLAY N., Alzheimer hastalığında nöron kökenli eksozomlarda MİR-373 ve MIR-204 düzeylerinin belirlenmesi, Expertise In Medicine, E.TAŞDELEN(Student), 2020

KUTLAY N., Multipl konjenital anomali / mental retardasyon hastalarında moleküler karyotipleme, Expertise In Medicine, Ş.ALİNER(Student), 2017

KUTLAY N., Pediyatrik AML hastalarında FMS like tyrosin kinase 3 (FLT3) ve nücleophosmin 1 (NPM1) mutasyonları, Expertise In Medicine, S.BAŞER(Student), 2013

KUTLAY N., Multiple myeloma hastalarında hiperdiploidi ve hipodiploidi taraması için hedef kromozomların belirlenmesi, Postgraduate, Ö.BÜKÜLMEZ(Student), 2011

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. A Paternal "Balanced" Chromosome 2 and 4 Translocation with Chromosome 21q Insertion Leading to Duplication of 2q22.1q24.1 in Two Siblings

Gökoğlu M., Yürür Kutlay N., Altner Ş.

Cytogenetic and Genome Research, vol.162, no.6, pp.297-305, 2023 (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, vol.95, no.2, 2023 (SCI-Expanded)

- III. **Two birds with one stone: a Bruton's tyrosine kinase inhibitor in a patient with rheumatoid arthritis and 17p+chronic lymphocytic leukaemia**
Sahin Eroglu D., DALVA K., Azap A., Kutlay N., Ates A., Yuksel M.
SCANDINAVIAN JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, vol.52, no.6, pp.703-704, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **Novel RETREG1 (FAM134B) founder allele is linked to HSN2B and renal disease in a Turkish family**
Tasdelen E., Calame D. G., Akay G., Mitani T., Fatih J. M., Herman I., Du H., Coban-Akdemir Z., Marafi D., Jhangiani S. N., et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, vol.188, no.7, pp.2153-2161, 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, vol.22, no.3, pp.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Two Rare Cases of Miscarriage: Aneuploid Triploidy**
ACAR M. O., ALTINER Ş., KUTLAY N., Tukun A.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.30, no.SUPPL 1, pp.114, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **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, vol.30, no.SUPPL 1, pp.413, 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, vol.30, no.SUPPL 1, pp.325, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. **Determination of miR-373 and miR-204 levels in neuronal exosomes in Alzheimer's disease**
Tasdelen E., ÖZEL KIZIL E. T., Tezcan S., Yalap E., BİNGÖL A. P., KUTLAY N.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, vol.52, no.5, pp.1458-1467, 2022 (SCI-Expanded)
- X. **The association between telomere length and ischemic stroke risk and phenotype**
YETİM ARSAVA E., TOPÇUOĞLU M. A., KUTLAY N., Tukun A., Oguz K. K., ARSAVA E. M.
SCIENTIFIC REPORTS, vol.11, no.1, 2021 (SCI-Expanded)
- XI. **New Homozygous Missense *MSMO1* Mutation in Two Siblings with SC4MOL Deficiency Presenting with Psoriasiform Dermatitis**
YILDIZHAN İ., İli E., Onoufriadis A., KOÇYİĞİT P., Kesidou E., Simpson M. A., McGrath J. A., KUTLAY N., KUNDAKCI N.
CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH, no.9, pp.523-530, 2020 (SCI-Expanded)
- XII. **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, vol.160, no.1, pp.11-17, 2020 (SCI-Expanded)
- XIII. **Importance of patient selection criteria in determining diagnostic copy number variations in patients with multiple congenital anomaly/mental retardation**
Altiner Ş., KUTLAY N.
MOLECULAR CYTOGENETICS, 2019 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- 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, vol.43, no.5, pp.449-451, 2021 (ESCI)

II. A novel mutation in ITGB4 gene in a newborn with epidermolysis bullosa, pyloric atresia, and aplasia cutis congenita

OKULU E., Durmaz C. D., Tunc G., Guzel A., KUTLAY N., ERDEVE Ö., Atasay B., McGrath J. A., Liu L., ARSAN S.
EGYPTIAN JOURNAL OF MEDICAL HUMAN GENETICS, vol.21, no.1, 2020 (ESCI)

III. Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Mecmuası (1947-1996)

ARDA B., KUTLAY N.

Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Mecmuası, vol.50, no.2, pp.61-66, 1997 (Peer-Reviewed Journal)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

I. Cytogenetic evaluation in myelodysplastic syndrome

LEBLEBİCİ C. B., ALTINER Ş., VİCDAN N. A., KUTLAY N., TUNCALI T., KARABULUT H. G., EKİNCİ S., ILGIN RUHİ H.
European Human Genetics Conference, Viyana, Austria, 11 - 14 June 2022

II. 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.

ESHG 2021, 28 August 2022, pp.413

III. 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., ILGIN RUHİ H.

1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 November 2021

IV. 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., ILGIN RUHİ H., KUTLAY N.

1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 November 2021

V. 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., ILGIN RUHİ H., KUTLAY N.

1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Turkey, 25 November 2021, pp.29

VI. Clinical findings in 22q11.2 microdeletion syndrome: case series

ALTINER Ş., TUNCALI T., KUTLAY N., KARABULUT H. G., ILGIN RUHİ H.

European Human Genetics Virtual Conference, 28 - 31 August 2021

VII. 14q32.31q32.33 Delesyon Olgu Sunumu

ACAR M. O., ALTINER Ş., KENDİRLİ T., KUTLAY N., TUNCALI T.

14.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi "Uluslararası Katılımlı", Ankara, Turkey, 14 October 2020, vol.31

VIII. 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 November 2020

IX. Cerebrotendinous xanthomatosis with novel compound heterozygous mutation of CYP27A1 gene

CESUR BALTACI H. N., Ada Sağlam B., KUTLAY N., TÜKÜN F. A., TEBER S., Coşkun T.

European Human Genetics Conference 2020, Berlin, Germany, 6 - 09 June 2020

X. A case with complex small supernumerary marker chromosome consisting 19p and 22q.

ALTINER Ş., KUTLAY N.

European Human Genetics Conference, Berlin, Germany, 6 - 09 June 2020

XI. Hematolojik malignitelerin gelişim sürecinde kromatin paketlenmesi ve ilişkili tedavi hedefleri

KUTLAY N.

V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Turkey, 20 - 22 February 2020

- XII. **Novel Homozygous Missense MSMO1 Mutation in Two Patients With SC4MOL Deficiency**
YILDIZHAN İ., GÖKPINAR İLİ E., ONOUFRIADIS A., EROL MART H. M., KESİDOU E., KOÇYİĞİT P., MCGRATH J. A., KUTLAY N., KUNDAKCI N.
1. Uluslararası Katılımlı Genetik Günleri Dermatogenetik Sempozyumu, Bursa, Turkey, 9 - 11 January 2020
- XIII. **GENC BİR HASTADA SPLENİK DİFFUZ KIRMIZI PULPA LENFOMA OLGUSU**
Kırcalı E., ÖKSÜZ N. E., KUTLAY N., DALVA K., KUZU I., YÜKSEL M.
45 Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 31 October - 02 November 2019
- XIV. **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, Turkey, 17 - 20 April 2019
- XV. **Clinical characteristics of 3p26.3p25.3 deletions and 19p13.3 duplication**
KUTLAY N., Altınler Ş., Kasakyan S., Sağlam B., TÜKÜN F. A.
13. Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- XVI. **A Novel Mutation in the PRKRA gene Causes DYT16 in a Turkish Family**
DURMAZ C. D., Ercan Şenççek A., Günel M., Bilguvar K., Akçay E., ŞAHİN S. M., KILIÇ B. G., KUTLAY N.
13. Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- XVII. **Partial Chromosome 2q Duplication in Two Siblings with Intellectual Disability and Dysmorphism**
GÖKOĞLU M., KUTLAY N., Altınler Ş.
13. Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- XVIII. **Mechanism of formation a small supernumerary marker chromosome derived from chromosome 8: Somatic chromothripsis.**
Altınler Ş., KUTLAY N., ILGIN RUHİ H.
13. Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- XIX. **ATN1 gene mutation in patients with Huntington disease-like phenotype**
KARABULUT H. G., GÖKOĞLU M., Altınler 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 April 2019
- XX. **WHAT IS THE BEST TREATMENT OPTION IN A LYMPHOMA PATIENT WITH VARDIAC THROMBUS: THROMBOLYTIC THERAPY OR SURGERY ?**
YÜKSEL M., NARLI ÖZDEMİR Z., KUTLAY N., DURDU M. S., KUZU I.
7th International Congress on Leukemia Lymphoma, 2 - 04 May 2019
- XXI. **Importance of indication criteria in determining diagnostic CNV in patients with multiple congenital anomaly/mental retardation**
Altınler Ş., KUTLAY N.
13.Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XXII. **Myelomda Genetik İncelemeler**
KUTLAY N.
44. Ulusal Hematoloji Kongresi- Hematologlara Yönelik Genetik Kursu, Antalya, Turkey, 29 October - 03 November 2018
- XXIII. **De novo pure 1q42.11qter duplication syndrome: a case report**
Gokoglu M., KUTLAY N., Ozdemir T., Kutbay Y., Torun D.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.465-466
- XXIV. **Sendromik sinostozlarda klinik genetik**
KUTLAY N.
Pediatrik Nöroşirürji Kursu, 7.Dönem 3., Ankara, Turkey, 24 - 27 May 2018
- XXV. **Carmi sendromu ve aplazi kutis birlikteliği: yeni bir mutasyon**
OKULU E., GÜZEL A., TUNÇ G., DURMAZ C. D., KUTLAY N., ERDEVE Ö., ATASAY F. B.
26. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Turkey, 14 - 18 April 2018

- XXVI. **Sporadik Kolorektal Kanserlerde Genetik Yaklaşım**
KUTLAY N.
Tıbbi genetikte Algoritmalar Sempozyumu, Ankara, Turkey, 3 - 04 June 2017
- XXVII. **FRA16B: Cause or consequence? A case with Tourette syndrome and intellectual disability**
Kaba D., GÖKPINAR İLİ E., KUTLAY N., KILIÇ B. G.
27th Turkish chile and adolescent psychiatry congress, 10 - 13 May 2017, pp.213-214
- XXVIII. **Multiple Konjenital anomali/mental retardasyonlu üç olguda subtelomerik FISH bulguları**
ALTINER Ş., GÖKOĞLU M., TUNCALI T., KUTLAY N.
12. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXIX. **Investigation of TBP gene mutations in patients with Huntington Disease phenotype**
GÖKOĞLU M., KARABULUT H. G., TÜREDİ Ö., ALTINER Ş., DURMAZ C. D., GÖKPINAR E., VİCDAN N. A., KUTLAY N., TUNCALI T., TÜKÜN F. A., et al.
The European Human Genetics Conference 2016, Barselona, Spain, 21 - 24 May 2016
- XXX. **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, Spain, 21 - 24 May 2016
- XXXI. **Partial trisomy 22q12.1 and monosomy 13q12.1 in a child due to maternal t(13;22)(q12.1;q12.1)**
Altınler Ş., KUTLAY N., TOS T., TUNCALI T.
The European Human Genetics Conference 2016, Barselona, Spain, 21 - 24 May 2016
- XXXII. **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, Turkey, 24 - 26 February 2016
- XXXIII. **Maternal insersiyonel translokasyona bağlı distal trizomi 10q sendromu: Olgu sunumu**
TÜREDİ Ö., VİCDAN N. A., KUTLAY N.
11. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Turkey, 22 - 04 October 2015
- XXXIV. **Follow up of del(5)(q13) 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 July 2015, pp.102
- XXXV. **Huntington's disease mimicking bipolar disorder a case report**
Hosgoren-Alici Y., Ozel Kızıl E. T., Kırıcı S., BİLGİN B., BİÇER Ş., KUTLAY N.
27th Congress of the European-College-of-Neuropsychopharmacology, 18 - 21 October 2014, vol.24, pp.639
- XXXVI. **Huntington's disease mimicking bipolar disorder: a case report**
Hosgoren-Alici Y., ÖZEL KIZIL E. T., Kırıcı S., Bilgin B., Bicer S., KUTLAY N.
27th Congress of the European-College-of-Neuropsychopharmacology (ECNP), Berlin, Germany, 18 - 21 October 2014, vol.24
- XXXVII. **Pediyatrik AML Hastalarında Fms Like Tyrosin Kinase 3 (FLT3) ve Nücleophosmin1 (NPM1) Mutasyonları**
Başer S., KUTLAY N., ERTEM M., ÇAKMAKLI H. F., YAVUZ L. G., DİNÇASLAN H.
I. Hematolojik Genetik Sempozyumu, Turkey, 2 - 04 December 2013
- XXXVIII. **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, Turkey, 2 - 04 December 2013
- XXXIX. **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, Turkey, 2 - 04 December 2013, pp.53

- XL. **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, Turkey, 2 - 04 December 2013, pp.52
- XLI. **Bir AML M4 Olgusunda tanımlanan yeni Translokasyonlar.**
Mutlu M. B., VİCDAN N. A., ÇAKMAKLI H. F., ERTEM M., KUTLAY N.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- XLII. **A case with therapy-related myelodysplastic syndrome secondary to acute myeloid leukemia**
Kaymak Cihan m., Yıldırım Ü. M., Paç A., Gül S., Duman R., Tekgündüz E., Terzi Y. K., KUTLAY N., DALVA K., Yurtçu A., et al.
VI. International Symposium on Myelodysplastic Syndrome and Bone Marrow Failures in Childhood, 23 - 26 June 2012
- XLIII. **Does FIP1L1-PDGRFRA fusion play role in pathogenesis of nasal polyposis?**
Yalçın G., BOZDEMİR K., KUTLAY N., Bilgen A. S., Tarlak B., TÜKÜN F. A., KUTLUHAN A.
European Human Genetics Conference, 23 - 26 June 2012
- XLIV. **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, Sweden, 12 - 15 June 2010
- XLV. **A case with partial trisomy 21q**
Ada Sağlam B., EKİCİ C., KUTLAY N., VİCDAN N. A., Burul Akın İ., Tendirli T., Keder S., Deda G., Atalay S., TUTAR H. E., et al.
Mediterranean Medical Genetics Meeting, Ankara, Turkey, 28 June - 01 July 2009
- XLVI. **Partial trisomy 6p in a sibling born to a father with balanced translocation t(621)(p23q22)**
EKİCİ C., KUTLAY N., VİCDAN N. A.
Mediterranean Medical Genetic Meeting, Ankara, Turkey, 28 June - 01 July 2009
- XLVII. **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, Turkey, 28 June - 01 July 2009
- XLVIII. **Kök Hücre Araştırmaları ve Uygulamaları Konusunda Türkiye Biyoetik Derneğinin Görüşüne İlişkin Rapor Taslağı**
GÖRKEY Ş., KUTLAY N., BAŞAĞAÇ GÜL R. T., ERZİK C., SERT G., GÜN M.
Uluslararası Katılımlı V. Tıp Etiği Kongresi, Ankara, Turkey, 13 - 15 November 2008
- XLIX. **Ankara üniversitesi tip fakültesi hastaneleri'xxnde kemoterapi uygulamalarında yer alan hemşirelerde siklofosamid ve metotreksat maruziyet düzeyleri ve kromozom kırıkları ile ilişkilerinin incelenmesi**
Serttaş Matrak M., Türkbey E., Karabulut H., Sürmeli E., Parlak L., KUTLAY N., Erkutlu D., BURGAZ S., KARAHALİL B., Elmalı E., et al.
10. Ulusal İç Hastalıkları Kongresi, Turkey, 15 - 19 October 2008
- L. **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, Turkey, 6 - 09 May 2008
- LI. **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, France, 16 - 19 June 2007
- LII. **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, France, 16 - 19 June 2007

LIII. 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, France, 16 - 19 June 2007

LIV. 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, France, 16 - 19 June 2007

LV. 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, France, 16 - 19 June 2007

LVI. Cytogenetic findings in 357 patients with multiple myeloma

İlgin-Ruhi I. A., KARABULUT H. G., KUTLAY N., TUNCALI T., Sağlam B., Yazarbas K., Sadeghi F., Vicdan A., Tukun A. 6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.215

LVII. Etik açıdan genetik uygulamalar

KUTLAY N.

10. Pratisyen Hekimlik Kongresi, Turkey, 9 - 13 November 2005, pp.21

LVIII. 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, Czech Republic, 7 - 10 May 2005

LIX. 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, Czech Republic, 7 - 10 May 2005

LX. Evalution of clinical and cytogenetical criteria presets for the diagnostic approach in a large group of Fanconi anemia cases

TUNCALI T., Babaoğlu E., KUTLAY N., Akçay R., YARARBAŞ K., Faika S., AKALIN İ., KARABULUT H. G., TÜKÜN F. A., Bökesoy I., et al.

European Human Genetics Conference, Prag, Czech Republic, 7 - 10 May 2005

LXI. 190 BCR-ABL ve 210 BCR-ABL Füzyon genlerinin telomeraz aktivitesi ve telomer boyu ile ilişkisi ve hematopoetik hücrelerdeki proliferatif etkileri farklıdır.

KUTLAY N., ÖZCAN M., TÜKÜN F. A.

XXI. Ulusal Hematoloji Kongresi, Turkey, 23 - 28 September 2004, vol.21, pp.68

LXII. Premalign Serviks Lezyonlarda Telomeraz Aktivitesinin Tanısal Değeri

Şimşek E., ÖZMEN B., Aydınuraz B., Tükün A., KUTLAY N., Dündar İ., ORTAÇ U. F.

Türk - Alman Jinekoloji Derneği 5.Kongresi, 16 - 20 May 2003

LXIII. 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, Turkey, 9 - 12 October 2002

LXIV. Hematolojik Malignansilerde saptanan Sayısal ve Yapısal Kromozomal Anomaliler

Pekkurnaz G., Gümüş Akay G., KUTLAY N., Akçay R., Kaya A., TÜKÜN F. A., SUNGUROĞLU A.

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 9 - 12 October 2002

LXV. 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., Pekkurnaz

G., ILGIN RUHİ H., Kaya A., et al.

V. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002

LXVI. **Antitelomeraz etkili antisense etkili oligonükleotidlerinimmortal hücre davranışı üzerine olan etkilerinin G-Tetrad yapıya bağlanan ajanlarla karşılaştırılması**

KUTLAY N., TÜKÜN F. A.

V.ULUSAL PRENATAL TANI ve TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 9 - 12 October 2002

Metrics

Publication: 119

Citation (WoS): 83

Citation (Scopus): 85

H-Index (WoS): 5

H-Index (Scopus): 5