

## Öğr. Gör. SADIYE EKİNCİ

### Kişisel Bilgiler

E-posta: sadiyeekinci@ankara.edu.tr

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

### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-7060-3208

Yoksis Araştırmacı ID: 172865

### Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2009 - 2013

### Verdiği Dersler

Regülatör RNA'ların (siRNA, miRNA) işlevsel önemi gelişim ve hastalık etyopatogenezindeki rolü, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022

Genetic counseling in chromosomal disorders, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022

Kromozomal hastalıklarda genetik danışmanlık, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022

Genetics of adrenal tumours, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022

Santral sinir sistemi gelişimi ve hastalıklarında genetik mekanizmalar, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022

Çekirdek ve sitozol arasında madde taşıma mekanizmaları, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022

Genetic mechanisms in central nervous system development and disorders, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022

DNA Sentezi, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022

Agaroz jel elektroforezi, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022

### SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **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)
- II. **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)
- III. **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)
- IV. **A case report of an atypical FIP1L1-PDGFR fusion in a patient with hypereosinophilia**  
EKİNCİ S., CENGİZ SEVAL G., KARABULUT H. G., VİCDAN A., YÜKSEL S., KUZU İ., GÜRMAN G., TUNCALI T.

EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.30, sa.SUPPL 1, ss.222, 2022 (SCI-Expanded)

- V. **Molecular Spectrum of PIK3CA Gene Mutations in Patients with Nonsmall-Cell Lung Cancer in Turkey**  
EKİNCİ S., İLGİN RUHİ H., Dogan M., Gursay S., SAK S., DEMİRKAZIK A., Tukun A.  
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.19, sa.7, ss.353-358, 2015 (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., İLGİN RUHİ H.  
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.43, sa.5, ss.449-451, 2021 (ESCI)

## **Kitap & Kitap Bölümleri**

- I. **Hematolojik Uygulamalar Örneğinde Gen Susturulması**  
Ekinci S.  
Hematoloji Özel Konular, Prof. Dr. Meltem KURT YÜKSEL, Doç. Dr. Nüket YÜRÜR KUTLAY, Editör, Türkiye Klinikleri  
Yayınevi, Ankara, ss.109-113, 2023
- II. **COVID-19 ve Genetik Yatkınlık**  
EKİNCİ S., ALTINER Ş., İLGİN RUHİ H.  
COVID-19, Osman Memikoğlu, Volkan Genç, Editör, Ankara Üniversitesi Basımevi, ss.29-36, 2021

## **Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar**

- I. **A case 5p-syndrome with atypical findings due to paternal t(5;20) rearrangement**  
EKİNCİ S., ÜLGER Y., İli E. G., OKULU E., İLGİN RUHİ H.  
56th Annual Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Glasgow, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, ss.235-236
- II. **Cytogenetic evaluation in myelodysplastic syndrome**  
LEBLEBİCİ C. B., ALTINER Ş., VİCDAN N. A., KUTLAY N., TUNCALI T., KARABULUT H. G., EKİNCİ S., İLGİN RUHİ H.  
European Human Genetics Conference, Viyana, Avusturya, 11 - 14 Haziran 2022
- III. **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., İLGİN RUHİ H., KUTLAY N.  
ESHG 2021, 28 Ağustos 2022, ss.413
- 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., İLGİN RUHİ H., KUTLAY N.  
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 - 28 Kasım 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., İLGİN RUHİ H., KUTLAY N.  
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 Kasım 2021, ss.29
- VI. **T/B LENFOLASTİK LENFOMA TANILI HASTALARIN YENİ TEDAVİLER İŞİĞİNDA RETROSPEKTİF DEĞERLENDİRİLMESİ**

Karakaya B., Akbulut H., Öztürk C., Koyun D., Kırçalı E., Yılmaz H., Yavuz Ermiş G., Cengiz Seval G., Civriz Bozdağ S., Toprak S. K., et al.

47. Ulusal Hematoloji Kongresi , Antalya, Türkiye, 4 - 07 Kasım 2021, ss.178-179

**VII. Cinsiyet Gelişim Bozukluğunda Fenotipik Değişkenlik Bir Aile Çalışması**

Sevim B., Cesur Baltacı H. N., Kiraz A., Ekinci S., Ilgın Ruhi H.

14. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, 20 - 22 Kasım 2020

**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., Ilgın Ruhi H.

14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 20 - 22 Kasım 2020

**IX. Hipokondroplazide nadir bir mutasyon: olgu sunumu**

ACAR M. O., KARACA Y., EKİNCİ S., AYCAN Z., CERAN A., ILGIN RUHİ H.

14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020

## Metrikler

Yayın: 17

Atıf (WoS): 3

Atıf (Scopus): 9

H-İndeks (WoS): 1

H-İndeks (Scopus): 2