

Prof. ELÇİN BORA

Personal Information

Office Phone: [+90 232 412 3670](tel:+902324123670)

Email: elcin.bora@deu.edu.tr

Web: <https://avesis.deu.edu.tr/elcin.bora>

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0003-0940-5840

Publons / Web Of Science ResearcherID: EMO-1322-2022

Yoksis Researcher ID: 171388

Education Information

Doctorate, Ege University, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Genetik Programı (Dr), Turkey 2000 - 2006

Undergraduate, Ege University, Ege Tıp Fakültesi, Ege Tıp Pr., Turkey 1981 - 1987

Foreign Languages

English, C1 Advanced

Dissertations

Doctorate, Mitokondrial mutasyonların infertil erkeklerin semen motilitesine etkisi, Ege University, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Genetik Programı (Dr), 2006

Research Areas

Health Sciences

Academic Titles / Tasks

Associate Professor, Dokuz Eylül University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2015 - Continues

Supervised Theses

ÜLGENALP A., BORA E., Investigation of phenotype-genotype correlation in APP, PSEN1 and PSEN2 in early onset Alzheimer's patients, Expertise In Medicine, N.CEMRE(Student), 2017

BORA E., Investigation of Ku70 gene polymorphisms at gastric cancer patients, Expertise In Medicine, S.CANBEK(Student), 2012

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Clinical and Molecular Analysis in Patients with Peutz-Jeghers Syndrome**
Aslan P. G., ÇAĞLAYAN A. O., BORA E., KOÇ A., YÜCEL H., ÜLGENALP A., ÖZTÜRK Y., ŞEKER G., AKARSU M.
Turkish Journal of Gastroenterology, vol.35, no.5, pp.374-384, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Clinical Heterogeneity in Patients with Long QT Syndrome and Segregation of Single Nucleotide Variants and Clinical Symptoms in 17 Affected Families**
Bora E., Bulut A. Y., Çankaya T., Cinletti T., Genç H. Z., Özcan E. E., Özpelit E., Ülgenalp A., Çağlayan A. O.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **Prenatal diagnosis of cystic hygroma cases in a tertiary centre and retrospective analysis of pregnancy results.**
Demir S. S., Cagliyan E., Ozturk D., Özmen S., Altunyurt S., Cankaya T., Bora E.
Journal of obstetrics and gynaecology : the journal of the Institute of Obstetrics and Gynaecology, no.7, pp.2899-2904, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**
Dundar M., Fahrioglu U., Yildiz S. H., Bakir-Gungor B., Temel S. G., Akin H., Artan S., Cora T., Sahin F. I., Dursun A., et al.
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, vol.22, no.3, pp.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Evaluation of hereditary/familial breast cancer patients with multigene targeted next generation sequencing panel and MLPA analysis in Turkey**
Bora E., Caglayan A. O., Koc A., Cankaya T., Ozkalayci H., Kocabey M., Kemer D., Aksoy S. Ö., Alicikus Z. A., Başara Akın I., et al.
Cancer Genetics, vol.262-263, pp.118-133, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **The Complex Genetic Landscape of Hereditary Ataxias in Turkey and Implications in Clinical Practice**
Vural A., Simsir G., Tekgul S., Kocoglu C., Akcimen F., Kartal E., Sen N. E., Lahut S., Omur O., Saner N., et al.
MOVEMENT DISORDERS, vol.36, no.7, pp.1676-1688, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **Vestibular impairment in Charcot-Marie-Tooth disease**
AKDAL HALMAGYI G., Kocoglu K., Tanriverdizade T., BORA E., BADEMKIRAN F., YÜCEYAR A. N., EKMEKÇİ Ö., ŞENGÜN İ. Ş., Karasoy H.
JOURNAL OF NEUROLOGY, vol.268, no.2, pp.526-531, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. **Vestibulo-ocular reflex impairment in SPG7 hereditary spastic paraplegia**
Akdal G., Kocoglu K., Kocoglu C., BORA E., Basak A. N., Halmagyi G. M.
CLINICAL NEUROPHYSIOLOGY, vol.132, no.1, pp.77-79, 2021 (SCI-Expanded)
- IX. **Unexpected Coexistence of a Derivative t(21;21) and Complementary Mosaic r(21) in a Female with Multiple Miscarriages**
Cura D. O., Bora E., Ozkalayci H., Kirbiyik O., Kutbay Y. B., Ercal D., Çankaya T.
CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH, vol.158, no.2, pp.83-87, 2019 (SCI-Expanded)
- X. **Assessment of sleep problems in children with familial Mediterranean fever**
Makay B., Kilicaslan S. K., Anik A., Bora E., Bozkaya Ö., Cankaya T., Unsal E.
INTERNATIONAL JOURNAL OF RHEUMATIC DISEASES, vol.20, no.12, pp.2106-2112, 2017 (SCI-Expanded)
- XI. **Identification of an AR mutation in Klinefelter syndrome during evaluation for penoscrotal hypospadias**
Acar S., Tuhan H., BORA E., DEMİR K., Onay H., Ercal D., BÖBER E., ABACI A.
HORMONES-INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, vol.16, no.3, pp.313-317, 2017 (SCI-Expanded)
- XII. **Analysis of first-trimester combined test results in preparation for a cell-free fetal DNA era**
Kose S., Çımrın D., Yildirim N., Aksel O., Keskinoglu P., Bora E., Çankaya T., Altunyurt S.
INTERNATIONAL JOURNAL OF GYNECOLOGY & OBSTETRICS, vol.135, no.2, pp.187-191, 2016 (SCI-Expanded)
- XIII. **Cardiac autonomic functions in children with familial Mediterranean fever**
Sahin M., Kir M., Makay B., Keskinoglu P., Bora E., Unsal E., Unal N.

- CLINICAL RHEUMATOLOGY, vol.35, no.5, pp.1237-1244, 2016 (SCI-Expanded)
- XIV. **Termination of pregnancy for fetal abnormalities: main arguments and a decision-tree model**
Kose S., Altunyurt S., Yildirim N., Keskinoglu P., Cankaya T., Bora E., Ercal D., Ozer E.
PRENATAL DIAGNOSIS, vol.35, no.11, pp.1128-1136, 2015 (SCI-Expanded)
- XV. **Sequencing of the CFTR gene in selected Turkish patients with cystic fibrosis**
Cankaya T., Arikan-Ayyildiz Z., Bora E., Uzuner N., Ulgenalp A.
MINERVA PEDIATRICA, no.5, pp.407-411, 2015 (SCI-Expanded)
- XVI. **Risk factors for subclinical inflammation in children with Familial Mediterranean fever**
TORUN BAYRAM M., ÇANKAYA T., BORA E., KAVUKÇU S., ÜLGENALP A., SOYLU A., Turkmen M.
RHEUMATOLOGY INTERNATIONAL, vol.35, no.8, pp.1393-1398, 2015 (SCI-Expanded)
- XVII. **Glutathione S-Transferase Gene Polymorphisms in Children with Down Syndrome and Their Mothers**
Baysal B., BORA E., ÇANKAYA T., Ercal D., ÜLGENALP A., Canbek S., GİRAY BOZKAYA Ö.
INTERNATIONAL JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.15, no.1, pp.33-39, 2015 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Clinical Significance of R202Q Alteration of MEFV Gene in Children With Familial Mediterranean Fever**
ÇANKAYA T., BORA E., TORUN BAYRAM M., ÜLGENALP A., KAVUKÇU S., Turkmen M. A., SOYLU A.
ARCHIVES OF RHEUMATOLOGY, vol.30, no.1, pp.51-56, 2015 (SCI-Expanded)
- XIX. **Alpha-2-adrenergic receptor gene polymorphism in Turkish population with irritable bowel syndrome**
Ugur Kantar F., Simsek I., Ercal D., ÜLGENALP A., BORA E.
TURKISH JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY, vol.24, no.6, pp.483-488, 2013 (SCI-Expanded)
- XX. **Plasminogen activator inhibitor-1 and angiotensin converting enzyme gene polymorphisms in Turkish asthmatic children**
Bora E., Soyler R., Arikan-Ayyildiz Z., Uzuner N., Giray-Bozkaya Ö., Ercal D., Karaman O., Ulgenalp A.
ALLERGOLOGIA ET IMMUNOPATHOLOGIA, vol.41, no.1, pp.11-16, 2013 (SCI-Expanded)
- XXI. **A PEDIATRIC PATIENT WITH FAMILIAL MEDITERRANEAN FEVER PRESENTED WITH VOMITING**
ARSLAN N., Gencpinar P., Makay B., BORA E., Unsal E.
PAEDIATRICA CROATICA, vol.56, no.3, pp.257-259, 2012 (SCI-Expanded)
- XXII. **ADAM33 Gene Polymorphisms Are Not Associated with Asthma in Turkish Children**
BORA E., Arikan-Ayyildiz Z., Firinci F., ÇANKAYA T., GİRAY BOZKAYA Ö., UZUNER N., ÜLGENALP A.
PEDIATRIC ALLERGY IMMUNOLOGY AND PULMONOLOGY, vol.25, no.2, pp.97-100, 2012 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Lymphoid tissue histology in a patient with ICF syndrome.**
Makay B., Anal O., Köse G., Bozkaya Ö., Ozer E., Bora E., Ulgenalp A., Erçal D.
Journal of investigational allergology & clinical immunology, vol.22, no.3, pp.220-1, 2012 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Lack of Association of Childhood Partial Epilepsy with Brain Derived Neurotrophic Factor Gene**
Unalp A., BORA E., ÇANKAYA T., GİRAY BOZKAYA Ö., Ercal D., Ozturk A., ÜLGENALP A.
SCIENTIFIC WORLD JOURNAL, 2012 (SCI-Expanded)
- XXV. **New mutations in the ATM gene and clinical data of 25 AT patients**
Demuth I., Dutrannoy V., Marques W., Neitzel H., Schindler D., Dimova P. S., Chrzanowska K. H., Bojinova V., Gregorek H., Graul-Neumann L. M., et al.
NEUROGENETICS, vol.12, no.4, pp.273-282, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Comparison of Aneuploidy Frequency to Sperm FISH and Sperm Apoptosis Results in Embryos That Lost the Vitality**
ÇANKAYA T., Ozkinay C., GÜNDÜZ C., TAVMERGEN E., BORA E., Ozkinay F.
TURKIYE KLINIKLERI TIP BILIMLERI DERGISI, vol.31, no.4, pp.896-903, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Canlılığını Yitirmiş Embriyolarda Gözlenen Anöploidi Sıklığının Sperm-FISH ve Sperm-Apoptozis Sonuçları ile Karşılaştırılması**
Çankaya T., Özkınay C., Gündüz C., Tavmergen E., Bora E., Özkınay F. F.
Türkiye Klinikleri Journal of Medical Research, vol.31, no.4, pp.896-903, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Three Novel Mutations in Turkish Children with Cystic Fibrosis: Case Report**
ÜLGENALP A., UZUNER N., Olmez D., Babayigit A., BORA E., GİRAY BOZKAYA Ö., Ferec C., KARAMAN Ö., Ercal D.

- TURKIYE KLINIKLERI TIP BILIMLERI DERGISI, vol.29, no.6, pp.1754-1758, 2009 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Multiple pterygium syndrome with horseshoe kidney and polydactyly: a further case**
Giray Ö., Bora E., Ercal D.
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, vol.18, no.2, pp.120-121, 2009 (SCI-Expanded)
- XXX. **Role of Apolipoprotein E in Febrile Convulsion**
GİRAY BOZKAYA Ö., ÜLGENALP A., BORA E., Uran N., Yılmaz E., Unalp A., Ercal D.
PEDIATRIC NEUROLOGY, vol.39, no.4, pp.241-244, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Clinical and morphological phenotype of geleophysic dysplasia.**
GİRAY BOZKAYA Ö., Kyr M., Bora E., Saylam G., Ugurlu B., GÜREL D.
Annals of tropical paediatrics, vol.28, no.2, pp.161-4, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Long-standing fever and Angelman syndrome: Report of two cases**
YİŞ U., Giray Ö., Kurul S. H., BORA E., ÜLGENALP A., Ercal D., Dirik E.
JOURNAL OF PAEDIATRICS AND CHILD HEALTH, vol.44, no.5, pp.308-310, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Rhizomelia with anal atresia and anophthalmia: a new syndrome?**
Oezlem G., Elcin B., Ayfer U., Oguz A., Erdener O., Derya E.
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, vol.17, no.1, pp.53-56, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **A new case of Martsolf syndrome.**
Bora E., Cankaya T., Alpman A., Karaca E., Cogulu O., Tekgul H., Ozkinay F.
Genetic counseling (Geneva, Switzerland), vol.18, no.1, pp.71-5, 2007 (SCI-Expanded)
- XXXV. **An unusual case of monosomy 18p: minor malformations with speech delay**
Bora E., Giray Ö., Ulgenalp A., ÖZKAN H., Ercal D.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.47, no.2, pp.199-201, 2005 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Two extra euchromatic bands in the qh region of chromosome 9**
Ozkinay F., Ercal D., Ozkinay C., Onay H., Bora E., Erler A.
GENETIC COUNSELING, vol.16, no.1, pp.45-48, 2005 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Deletion analysis and clinical correlations in patients with Xp21 linked muscular dystrophy**
Ulgenalp A., Giray Ö., Bora E., Hizli T., Kurul S., Sagin-Saylam G., Karasoy H., Uran N., Dizdarer G., Tutuncuoglu S., et al.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.46, no.4, pp.333-338, 2004 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Detection of trisomy 21 in a fetus during the investigation for Tay-Sachs disease.**
Alpman A., Bora E., Karaca E., Cankaya T., Onay H., Cogulu O., Gunduz C., Kleijer W. J., Ozkinay F.
Genetic counseling (Geneva, Switzerland), vol.15, no.1, pp.99-100, 2004 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Trends in cytogenetic prenatal diagnosis in a reference hospital in Izmir/Turkey: a comparative study for four years.**
Gunduz C., Cogulu O., Cankaya T., Bora E., Karaca E., Alpman A., Sagol S., Onay H., Ozkinay F., Ozkinay C.
Genetic counseling (Geneva, Switzerland), vol.15, no.1, pp.53-9, 2004 (SCI-Expanded)
- XL. **Congenital cardiac defects with 22q11 deletion**
Giray Z., Ulgenalp A., Bora E., Saylam G., Unal N., Mese T., Hudaoglu S., Ercal D.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.45, no.3, pp.217-220, 2003 (SCI-Expanded)
- XLI. **Analyses of polymorphism for UGT1*1 exon 1 promoter in neonates with pathologic and prolonged jaundice**
Ulgenalp A., Duman N., Schaefer F., Whetsell L., Bora E., Gulcan H., Kumral A., Oren H., Giray Ö., Ercal D., et al.
BIOLOGY OF THE NEONATE, vol.83, no.4, pp.258-262, 2003 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **48,XY,+7,+21 AND 47,XX,+16 FETAL KARYOTYPES IN A CASE WITH RECURRENT PREGNANCY LOSS**
Kocabey M., Bora E., Erçal M. D., Çankaya T.
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, vol.36, no.36, pp.333-339, 2023 (Peer-Reviewed Journal)
- II. **Evaluation of Associated Structural and Chromosomal Abnormalities in Patients with Fetal Cerebral**

Ventriculomegaly Detected in Ultrasonographic Imaging

Cagliyan E., Ozmen S., Demir S. S., Aydin C., Bilen E., Guleryuz H., Yasar E., Ercal D., Bora E., Cankaya T.
GYNECOLOGY OBSTETRICS & REPRODUCTIVE MEDICINE (GORM), vol.28, no.1, pp.1-6, 2022 (Peer-Reviewed Journal)

- III. **Selective Bilateral Vestibular Neuropathy in a Turkish CMT1B Family With a Novel MPZ Mutation**
AKDAL HALMAGYI G., Kocoglu K., BORA E., Koc A., Ulgenal A., Bedir M., ALA R. T., BATTALOĞLU E., KIRKIM G., ŞENGÜN İ. Ş., et al.
NEUROLOGY-CLINICAL PRACTICE, vol.11, no.2, 2021 (ESCI)
- IV. **Effects of APOE, ACE, PICALM, and CYP2D6 Gene Variants on Alzheimer's Disease**
Oz O., YENER G., BORA E., ÇANKAYA T., ATAMAN E., Ercal D., ÜLGENALP A.
CURRENT PSYCHIATRY RESEARCH AND REVIEWS, vol.17, no.2, pp.127-136, 2021 (ESCI)
- V. **Prematür Ovaryen Yetmezlikli Hastalarda Karyotip Değerlendirmesi**
Akdöner A., Celiloğlu M., Çağlıyan E., Erçal D., Bora E., Çankaya T.
Forbes tıp dergisi, vol.1, no.3, pp.61-67, 2020 (Peer-Reviewed Journal)
- VI. **How Much do we Know About the Findings of 22q11.2 Deletion Syndrome?: A Single-Centre Study with 11-Year Follow-Up**
Cura D. O., BORA E., GİRAY BOZKAYA Ö., KIR M., Ercal D., ÇANKAYA T.
JOURNAL OF BASIC AND CLINICAL HEALTH SCIENCES, vol.4, no.2, pp.114-117, 2020 (ESCI)
- VII. **Identification of PSEN1 and PSEN2 Gene Variants and Clinical Findings with the Literature**
Nadide C. R., BORA E., ATAMAN E., ÖZ Ö., YENER G., ÜLGENALP A.
International Journal of Neurodegenerative Disorders, vol.2, no.1, 2019 (Peer-Reviewed Journal)
- VIII. **Initial Next-Generation Sequencing (NGS) Results of Alport Syndrome**
Koc A., Bora E., Çinleti T., Yıldız G., Torun Bayram M., Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A.
JOURNAL OF BASIC AND CLINICAL HEALTH SCIENCES, vol.3, no.3, pp.165-169, 2019 (ESCI)
- IX. **46,XX erkek sendromlu bir olgu**
ONUR CURA D., ÇANKAYA T., ÖZ Ö., BORA E., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.
Pediatri Uzmanlık Akademisi Dergisi, vol.1, no.4, pp.1-4, 2019 (Peer-Reviewed Journal)
- X. **Spinal Muscular Atrophy Results and Comparison of Commonly Used Methods**
Koc A., Bora E., Yiş U., Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A.
GAZI MEDICAL JOURNAL, vol.30, no.4, pp.381-383, 2019 (ESCI)
- XI. **A 12-Year-Old Girl with Bilateral Coats Disease and ABCA4 Gene Mutation**
SAATÇI A. O., AYHAN Z., YAMAN A., BORA E., ÜLGENALP A., KAVUKÇU S.
CASE REPORTS IN OPHTHALMOLOGY, vol.9, no.2, pp.375-380, 2018 (ESCI)
- XII. **Prenatal Dönemde Saptanan Tanatoforik Displazi Olgusu**
MEMİŞ H., ATAMAN E., CELİLOĞLU M., ÖZER E., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D., BORA E.
DEÜ Tıp Fakültesi Dergisi, vol.31, no.3, pp.179-184, 2017 (Peer-Reviewed Journal)
- XIII. **Clinical and Cytogenetic Evaluations of Patients with Turner Syndrome: Are We Aware Enough?**
Gursoy S., Kilicarslan O. A., GİRAY BOZKAYA Ö., BORA E., Unal N., Ercal D.
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, vol.39, no.1, pp.12-15, 2017 (ESCI)
- XIV. **Anormal Sperm Motilitesine Bağlı Erkek İnfertilitesinde Mitokondriyal A3243G Mutasyonunun Rolü**
BORA E., GİRAY BOZKAYA Ö., ATAMAN E., ÇANKAYA T., KEFİ A., ÜLGENALP A., ÖZKINAY F. F.
DEÜ Tıp Fakültesi Dergisi, vol.29, no.3, pp.89-94, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XV. **Nadir görülen bir Turner sendromu karyotipi: 45,X/47,XXX**
Altıncık S. A., Çatlı G., Abacı A., Bora E., Erçal M. D., Böber E.
GUNCEL PEDIATRI, vol.12, no.1, pp.43-47, 2014 (Scopus)
- XVI. **Obez ve dislipidemik Türk çocuklarında apolipoprotein E gen polimorfizmi ve plazma lipid seviyelerinin karşılaştırılması**
YILMAZ E., BORA E., ÇANKAYA T., ÜLGENALP A., GİRAY BOZKAYA Ö., ÇOKER M., ERÇAL M. D.
DEÜ Tıp Dergisi, vol.26, no.1, pp.27-35, 2012 (Peer-Reviewed Journal)
- XVII. **SOTOS SYNDROME: A RARE CAUSE OF TALL STATURE**
Fırınacı F., Abacı A., Bora E., Erdemir A., Çankaya T., Böber E.

- Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, vol.25, no.1, pp.39-42, 2011 (Peer-Reviewed Journal)
- XVIII. **A RARE CAUSE OF MALE PSEUDOHERMAPHRODITISM: 46, XY GONADAL DYSGENESIS (SWYER SYNDROME)**
ABACI A., Unuvar T., BÖBER E., Giray Ö., BORA E., ÜLGENALP A., ÖZER E., Erçal D., Büyükgebiz A.
MARMARA MEDICAL JOURNAL, vol.23, no.2, pp.302-307, 2010 (ESCI)
- XIX. **Down Sendromlu Çocuklarda Atlanto-Aksiyel Eklem İnstabilitesi ve Sendroma Özgü Diğer Klinik Bulgularla İlişkisi**
Öğün N., Giray Bozkaya Ö., Bora E., Ülgenalp A., Erçal M. D.
TURKIYE KLINIKLERI PEDIATRI, vol.17, no.4, pp.250-256, 2008 (Peer-Reviewed Journal)
- XX. **Spinal Muskuler Atrofili Olgularında Survival Motor Neuron Gen 1 (SMN1) Delesyon Sıklığı**
Bora E.
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, vol.21, no.2, pp.71-74, 2007 (Peer-Reviewed Journal)
- XXI. **Hipokalsemik Konvülsiyon Nedeniyle Basvuran Adolesan Bir Olguda 22q11 Delesyonu**
Giray Bozkaya Ö., Unal E., Bora E., Ülgenalp A., Böber E., Büyükgebiz C. A., Erçal M. D.
Türkiye Klinikleri Sağlık Bilimleri Dergisi, vol.16, pp.54-57, 2007 (Peer-Reviewed Journal)
- XXII. **Watson Sendromu**
Giray Bozkaya Ö., Bora E., Ülgenalp A., Paytoncu Ş., Ünal N., Erçal M. D.
DEÜ TIP FAKÜLTESİ DERGİSİ, vol.21, no.1, pp.55-58, 2007 (Peer-Reviewed Journal)
- XXIII. **Adams-Oliver sendromu:**
Giray Bozkaya Ö., Duman N., Bora E., Ülgenalp A., Erçal M. D., Özkan H.
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, vol.47, pp.123-127, 2004 (Peer-Reviewed Journal)
- XXIV. **ANGELMAN SENDROMUNA BAKIŞ ; NON - MENDELİAN KALITIMA ÖRNEK**
Bora E., Ülgenalp A., Giray Bozkaya Ö.
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, no.17, pp.157-162, 2003 (Peer-Reviewed Journal)
- XXV. **Electroretinographic findings in Duchenne/Becker muscular dystrophy and correlation with genotype.**
Ulgenalp A., Oner F. H., Söylev M. F., Bora E., Afrashi F., Köse S., Erçal D.
Ophthalmic genetics, vol.23, no.3, pp.157-65, 2002 (Scopus)
- XXVI. **Türk Kistik Fibrozisli Hastalarda 14 yaygın Mutasyonun Taranması**
Bora E., Ülgenalp A., Uzuner N., Giray Bozkaya Ö., Erçal M. D.
İzmir Göğüs Hastanesi Dergisi, vol.14, no.2, pp.1-4, 2000 (Peer-Reviewed Journal)

Books

- I. **Genetik Tabanlı Tarama Testlerinde Genetik Danışmanlık**
Bora E., Özkalaycı H.
in: Güncel Genetik Tabanlı Tarama Testleri, Prof. Dr. Haluk Akın, Editor, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, pp.12-15, 2020
- II. **Bölüm 2, Tıbbi Genetikte Kullanılan Yöntemler, Konu 15, Epigenetik, X- Kromozom İnaktivasyonu**
Bora E., Ataman E.
in: Tıbbi Genetik Laboratuvar ve Klinik, Prof. Dr. Özgür Çoğulu, Editor, Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, pp.179-180, 2017
- III. **Bölüm 2 Tıbbi Genetikte Kullanılan Yöntemler Konu 15 Epigenetik Genomik İmprinting ve Epigenetik Temeli**
Bora E., Ataman E.
in: Tıbbi Genetik Laboratuvar ve Klinik, Prof. Dr. Özgür Çoğulu, Editor, Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, pp.175-178, 2017
- IV. **Bölüm 3 Genetik**
Bora E., Çankaya T., Ataman E.
in: Olgu Örnekler ile Tanıdan Tedaviye Çocuk Hastalıkları, Prof. Dr. Salih Kavukçu, Prof. Dr. Alper Soylu, Prof. Dr.

Yeşim Öztürk, Editor, Yakın Doğu Üniversitesi Yayınları, Lefkoşa, pp.51-130, 2017

V. Bölüm 24 Kök Hücre Ve Uygulamaları

Ülgenalp A., Çankaya T., Bora E.

in: Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları, Munis Dünder, Editor, M Grup Matbaacılık Kayseri, Kayseri, pp.589-601, 2016

VI. Bölüm 35 Genetik Danışmanlık

Bora E., Özkalaycı H.

in: Cancer Türkçe- Principles & Practices Of Oncology Türkçe, Dr. Mehmet Ali Özcan, Dr. Ahmet Alacacıoğlu, Editor, O Tıp Kitapevi, İzmir, pp.416-422, 2016

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **MUTYH Geninde Saptanan Varyantların Spektrumu ve Fenotipik Yansımaları**
Yıldırım R. N., Bora E., Ülgenalp A., Çağlayan A. O.
2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, İskele, Cyprus (Kktc), 4 - 07 May 2023, pp.23
- II. **Demans Ön Tanılı Hastaların Yeni Nesil Dizileme Panel Yöntemi İle Araştırılması**
ÖZKAN E., BORA E., ÜLGENALP A., ÇAĞLAYAN A. O.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 09 November 2022
- III. **Pah Geni Varyantlarının Retrospektif Olarak Değerlendirilmesi: Tek Merkez Deneyimi**
Aktan M. B., Bora E., Ülgenalp A., Çağlayan A. O.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 09 November 2022, pp.76
- IV. **BRCA1 geni ekzon 18-19 delesyonu olan ailede disgerminom tanılı çocuk**
Özkalaycı H., Duman T. A., Bora E.
1. ulusal hematoOnkoGenetik kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 November 2021, pp.26-28
- V. **Pathogenic variations of MUTYH gene in hereditary cancer cases**
Bora E., Koç A., Kekilli A., Yavuzşen T., Çağlayan A. O., Ülgenalp A.
V. International Participated Erciyes Medical Genetics Days Congress, Nevşehir, Turkey, 20 - 22 February 2020, pp.78
- VI. **Genetic analyses in understanding of renal tubulopathies**
Bora E., Kemer D., Koç A., Bayram M., Çağlayan A. O., Ülgenalp A., Giray Bozkaya Ö.
V. International Participated Erciyes Medical Genetics Days Congress, Kayseri, Turkey, 20 - 22 February 2020, pp.69
- VII. **Targeted next generation sequencing analysis of 30 Turkish patients with inherited cardiomyopathies**
BORA E., YILDIZ BULUT A., ÖZPELİT E., Özcan E., ÇAĞLAYAN A. O.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 20 - 22 November 2020
- VIII. **Distrofinopati Ailelerde Genotip ve Fenotip İlişkisinin Aydınlatılması**
Özkalaycı H., Bora E., Koç A., Turan S., Randa N. C., Yiş U., Giray Bozkaya Ö., Akay A., Ülgenalp A.
3. Nöromusküler Hastalıklar Kongresi, İzmir, Turkey, 1 - 03 November 2019, pp.13
- IX. **Yeni Nesil Dizileme ile Tanı Konan KCNQ2 Ve GABRA1 Mutasyonlu İki Farklı Epilepsi Olgusu**
KOCABEY M., EDEM P., KOÇ A., BORA E., HIZ A. S., ERÇAL M. D.
4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Ankara, Turkey, 25 - 27 September 2019
- X. **Alport Sendromlu Olgularımızın Genetik Sonuçları**
Çinleti T., Yılmaz C., Yıldız G., Koç A., Torun Bayram M., Bora E., Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A., Erçal M. D.
4. çocuk ulusal çocuk genetik kongresi, Ankara, Turkey, 25 - 27 September 2019
- XI. **PKD1 geninde yeni mutasyon saptanan polikistik böbrek hastalığı ailesi**
Yıldırım R. N., Usluer E., Koç A., Yıldız G., Bora E.
4. ulusal çocuk genetik kongresi, Ankara, Turkey, 25 - 27 September 2019, pp.64
- XII. **Atipik bulgularla başvuran noönnan sendromlu, nadir bir patojenik değişime sahip olgu sunumu**
Koç A., Ataseven Kulalı M., Tüzün F., Bora E., Giray Bozkaya Ö.

4. ulusal çocuk genetik kongresi, Ankara, Turkey, 25 - 27 September 2019, pp.107
- XIII. **A case with rare compound heterozygous FBN1 gene mutation**
Özkalaycı H., Bora E.
13 th balkan congress of human genetics, Edirne, Turkey, 17 - 20 April 2019, pp.55
- XIV. **A case of early age breast cancer with pathogenic variation in STK11 gene**
Keleş Z., Bora E.
Erciyes Tıp Genetik Günleri, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.16
- XV. **Glutaric aciduria type 2: A case report**
Yıldız Bulut A., Bora E.
Erciyes Tıp Genetik Günleri 2019, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019, pp.1
- XVI. **Akraba Olmayan İki Ailede Aynı Novel TGFBI Mutasyonu Olan Lattice Korneal Distrofi**
Ataman E., Kocabey M., Bora E., Özbek Z., Durak İ., Ülgenalp A.
XIII Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018, pp.74
- XVII. **REKÜRREN ANÖPLOİDİLERİN SAPTANDIĞI HABİTÜEL ABORTUS ÇİFTİ: NON-DİSJUNCTION'A YATKINLIK NASIL AÇIKLANABİLİR?**
Kocabey M., Bora E.
13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018, pp.22
- XVIII. **ERKEN BAŞLANGIÇLI ALZHEİMER TANILI TÜRK HASTALARDA APP, PSEN1 VE PSEN2 MUTASYON SIKLIĞI VE HASTALARIN KARŞILAŞTIRILMASI**
RANDA N. C., BORA E., ATAMAN E., ÖZ Ö., YENER G., ÜLGENALP A.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018, vol.30, pp.41
- XIX. **AKRABALIĞI OLMAYAN İKİ AİLEDE AYNI NOVEL TGFBI MUTASYONU OLAN LATTICE KORNEAL DİSTROFİ**
Ataman E., Kocabey M., Bora E., Özbek Z., Durak İ., Ülgenalp A.
13. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Antalya, Turkey, 8 - 11 November 2018, vol.30, no.1, pp.24
- XX. **Uzun QT sendromu, 2 olgu sunumu**
Yıldız Bulut A., Bora E.
13. ulusal tıbbi genetik kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018, pp.114
- XXI. **MOZAİK 7Q11.23 DUPLİKASYON SENDROMLU BİR OLGU**
Ataseven Kulalı M., Bora E., Gürsoy S., Kutbay Y. B., Erçal M. D.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 October 2017, pp.30
- XXII. **A CASE WITH 2q37.3 DELETION AND 9q34.1-q34.3 DUPLICATION**
Ataseven Kulalı M., Gürsoy S., Kırbıyık Ö., Memiş H., Çankaya T., Bora E., Giray Bozkaya Ö., Erçal M. D.
Erciyes Medical Genetics Days 2017, Kayseri, Turkey, 11 May 2017, vol.39, pp.77
- XXIII. **ALZHEİMER HASTALARINDA GENOMİK DEĞİŞİMLERİN PROGNOZA ETKİLERİNİN ARAŞTIRILMASI**
ÖZ Ö., BORA E., YENER G., ATAMAN E., ÇANKAYA T., ERÇAL M. D., ÜLGENALP A.
52.Ulusal Nöroloji Kongresi, Antalya, Turkey, 25 November - 01 December 2016
- XXIV. **Kısmi Androjen Duyarsızlık Sendromu ve Klinefelter Sendromu Birlikteliği: Olgu Sunumu**
Acar S., Ünver Tuhan H., Bora E., Demir K., Onay H., Erçal M. D., Böber E., Abacı A.
XX.Ulusal Pediyatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.30
- XXV. **Identification of an AR Mutation in Klinefelter sSyndrome during Evaluation for PenoscrotalHypospadi**
ACAR S., ÜNVER TUHAN H., BORA E., DEMİR K., ONAY H., ERÇAL M. D., BÖBER E., ABACI A.
55th Annual Meeting of the ESPE, Paris, France, 10 - 12 September 2016, vol.86, pp.279
- XXVI. **PRENATAL DÖNEMDE SAPTANAN İZOLE SAĞ ATRİYAL DİLATASYONU OLGUSU**
Zihni C., Kır M., Ünal N., Öncü S. B., Asilsoy S., Bora E., Özer E.
15.ULUSAL PEDİATRİK KARDİYOLOJİ VE KALP DAMAR CERRAHİSİ KONGRESİ, Antalya, Turkey, 13 - 16 April 2016, pp.112
- XXVII. **Array CGH'de 2q33.1-q33.3 Bölgesinde Mikrodelesyon Saptanan Olgu**
Memiş H., Bora E., Gürsoy S., Kırbıyık Ö., Özyılmaz B., Çankaya T., Ataman E., Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A., Erçal M. D.

3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 10 - 12 March 2016, pp.49
- XXVIII. **dismorfik yüzgörünümü gelişme geriliği ve ekzositozları olan olgu**
Çakmaklı S., Gürsoy S., Giray Bozkaya Ö., Erçal M. D., Çankaya T., Bora E.
2. ulusal çocuk genetik sempozyumu, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015, pp.72
- XXIX. **Prenatal dönemde saptanan tanatoforik displazi olgusu**
ATAMAN E., MEMİŞ H., CELİLOĞLU M., ÖZER E., BORA E., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.
Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015, pp.67
- XXX. **Penoskrotal hipospadias kliniği ile Klinefeltersendromu tanısı alan bir olgu**
Acar S., Ünver Tuhan H., Bora E., Demir K., Erçal M. D., Böber E., Abacı A.
19. ulusal pediatrik endokrinoloji ve diyabet kongresi, İstanbul, Turkey, 21 - 22 October 2015
- XXXI. **Ring Kromozom 20 Karyotipi Saptanan Olgu**
Çankaya T., Ayanoğlu M., Bora E., Gürsoy S., Polat A. İ., Onur Cura D., Giray Bozkaya Ö., Yiş U., Hız A. S., Erçal M. D.
17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, İzmir, Turkey, 6 - 09 May 2015, pp.136
- XXXII. **Letal Tip Hipofosfatazya Taşıyıcısı Bir Ailede Prenatal Tanı**
BORA E., ÇANKAYA T., GİRAY BOZKAYA Ö., ATAMAN E., AKSEL Ö., KÖSE S., ERÇAL M. D.
Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.145
- XXXIII. **Tanımlanmamış Yeni Mutasyonlu CHARGE Sendromu Olguları**
Giray Bozkaya Ö., Bora E., Ataman E., Gürsoy S., Onur Cura D., Randa N. C., Ülgenalp A.
Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.96
- XXXIV. **Mide Tümörlü Hastalarda KU70 Gen Polimorfizmi Araştırılması**
Canbek S., Bora E., Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A., Bora S., Atila K.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.30
- XXXV. **Perinatal- Letal Tip Hipofosfatazya Taşıyıcısı Bir Ailede Prenatal Tanı**
Bora E., Çankaya T., Giray Bozkaya Ö., Ataman E., Aksel Kılıçarslan Ö., Köse S., Erçal M. D.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.145
- XXXVI. **A NOVEL MUTATION IN PERICENTRIN (PCNT) GENE CAUSED MICROCEPHALIC OSTEODYSPLASTIC PRIMORDIAL DWARFISM**
ÖZ Ö., ÇATLI G., BORA E., ANIK A., ABACI A., BÖBER E., ERÇAL M. D., GİRAY BOZKAYA Ö.
27th COURSE IN MEDICAL GENETICS, Bertinoro, Italy, 11 - 15 May 2014
- XXXVII. **Mozaik Turner Sendromlu hastaların klinik ve sitogenetik açıdan değerlendirilmesi**
Gürsoy S., Giray Bozkaya Ö., Çankaya T., Bora E., Erçal M. D.
I. ulusal çocuk genetik sempozyumu, İzmir, Turkey, 26 - 27 September 2013, pp.22
- XXXVIII. **Mikrosefalik Primordial Dwarfizm (MOPD) Sendromunda Perisentrin (PCNT) Geninde Yeni Bir Mutasyon: Olgu Sunumu**
Öz Ö., Çatlı G., Bora E., Anık A., Abacı A., Böber E., Giray Bozkaya Ö.
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, 26 - 27 September 2013, pp.110
- XXXIX. **Ailesel Akdeniz Ateşi Olan Çocuklarda MEFV Gen R202Q Polimorfizminin Klinik İle İlişkisi**
Çankaya T., Bora E., Torun Bayram M., Ülgenalp A., Kavukçu S., Soylu A.
XIV. Ulusal Romatoloji Kongresi, İzmir, Turkey, 11 - 15 September 2013, pp.1
- XL. **GSTM1 and GSTT1 Null Genotypes and Gastric Cancer: A Case Control of Gene Environment Interactions in Turkish Population**
VUPA ÇİLENGİROĞLU Ö., BORA E., ÜLGENALP A., BORA S., ERGÖR G.
European Journal of Epidemiology, 11 - 14 August 2013
- XLI. **GSTM1 and GSTT1 null genotypes and gastric cancer: a case-control study of gene-environment interactions in Turkish population**
Vupa Çilengiroğlu Ö., Bora E., Ülgenalp A., Bora S., Ergör G.
European Journal of Epidemiology, Arhus, Denmark, 11 - 14 August 2013, pp.102
- XLII. **Kraniosinostozlu Olgu**
ONUR CURA D., ÇANKAYA T., UYANIK B., ÖZ Ö., BORA E., GİRAY BOZKAYA Ö., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.
2.Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 8 - 09 March 2013
- XLIII. **Multipl Konjenital Anomali Ve Motor Mental Retardasyonlu Olgu**

- Öz Ö., Bora E., Çankaya T., Onur Cura D., Aksel Kılıçaslan Ö., Giray Bozkaya Ö., Erçal M. D.
2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 8 - 09 March 2013
- XLIV. **Prenatal Tanıda Tespit Edilmiş Cinsiyet Kromozom Anomalileri-Olgu Sunumu**
ÖZ Ö., ÇANKAYA T., BORA E., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012
- XLV. **idiopatik Adolesan Skolyozunda Vitamin D Reseptör Geni BSM1 Polimorfizmi**
Uyanık B., Bora E., Çankaya T., Ülgenalp A., Akçalı Ö., Berk R. H., Erçal M. D.
10. ulusal tıbbi genetik kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.254
- XLVI. **Yarık Damak Eşlik eden hipofosfatazalı Bir Olgu**
Aksel Kılıçaslan Ö., Bora E., Giray Bozkaya Ö., Erçal M. D.
10. ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.260
- XLVII. **Astımlı Türk Çocuklarında Plazminojen Aktivatör İnhibitör-1 ve Anjiotensin Dönüştürücü EnzimGen Polimorfizmleri**
Bora E., Soylar R., Arıkan Ayyıldız Z., Uzuner N., Giray Bozkaya Ö., Karaman Ö., Ülgenalp A.
19. Ulusal Allerji ve Klinik İmmunoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2012, pp.73
- XLVIII. **Delesyon Sendromu Olan Bir Kız Çocukta Glomerüler Bazal Membran Anormalliği İle İlişkili Hematüri ve Proteinüri**
Özmen D., Bora E., Soylu A., Ünlü M., Kavukçu S.
7. Ulusal Çocuk Nefroloji Kongresi, İzmir, Turkey, 3 - 06 October 2012, pp.1
- XLIX. **Dismorfoloji ve Çoklu Anomaliler İKİ KARDEŞTE FEINGOLD SENDROMU**
Bora E., Uyanık B., Çankaya T., Erçal D., Atila K., Bora S.
9. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 05 December 2010, pp.35
- L. **Lymphoid histology in a patient with ICF syndrome**
Bora B., Anal Ö., Köse G., Giray Bozkaya Ö., Özer E., Bora E., Ülgenalp A., Erçal M. D.
XIVth meeting of the european society for immunodeficiencies (ESID), İstanbul, Turkey, 6 - 09 October 2010, pp.106
- LI. **agenesis of the corpus callosum and dandy walker malformation with trisomy 8 mosaicism**
Olgan Ş., Saathı H. B., Bora E., Altunyurt S., Güleklı B.
21st European Congress of Obstetrics and Gynaecology, Antwerp, Belgium, 5 - 08 May 2010, pp.1
- LII. **FOP (Fibrodisplazi Ossifikans Progressiva)'lı Bir Olgu**
Eren Akarcan S., Uyanık B., Bora E., Çankaya T., Erçal M. D.
V. Ege Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, 19 February 2010, pp.1
- LIII. **Prenatal Ultrasonografide Fetal Anomali Nedeniyle Karyotip Yapılan Olguların Analizi**
Karaca E., Bora E., Sağol S., Çoğulu M. Ö., Özkınay F. F.
8. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.145
- LIV. **down Sendromlu Bireylerde Atlanto-Aksiye İnstabilite Değerlendirilmesi ve Sendroma Özgü Diğer Bulgularla Birlikteliğinin Değerlendirilmesi**
Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A., Bora E.
8. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.260
- LV. **Fraser Sendromlu Bir Olgu**
Giray Bozkaya Ö., Bora E., Erçal M. D.
8. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, no.132, pp.256
- LVI. **Mitokondrial mutasyonların infertil erkeklerin semen motilitesine etkisi**
Bora E., Ülgenalp A., Kefi A., Giray Bozkaya Ö., Özkınay F. F., Erçal M. D.
VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.186
- LVII. **Silver-Russell Syndrome: Report Of A Case With Dextrocardia**
Giray Bozkaya Ö., Kır M., Bora E.
8. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.262
- LVIII. **At nalı böbrek ve polidaktilisi olan multipl pterygium sendromu; yeni bir antite mi?**
Bora E., Giray Bozkaya Ö., Erçal M. D.
8. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, no.122, pp.250

- LIX. **Kantitatif Floresan PCR (QF-PCR) Yöntemi İle Hızlı Prenatal Tanı**
Ülgenalp A., Bora E., Giray Bozkaya Ö.
8. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.308
- LX. **Prenatal Seks Seçimi Yapılmalı Mı? Mir Örnek**
Bora E., Kefi A., Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A.
8. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.314
- LXI. **8q Duplikasyonu: Bir Olgu Sunumu**
Bora E., Giray Bozkaya Ö., Altungöz O., Ülgenalp A.
8. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Turkey, 6 - 09 May 2008, pp.289
- LXII. **a patient with acanthosisnigricans: an overlap or a new syndrome**
Giray Bozkaya Ö., Abacı A., Bora E., Böber E., Erçal M. D.
5th Metabolic Syndrome Symposium, Antalya, Turkey, 01 April 2008, pp.270
- LXIII. **Birlikte Tartışalım (Nadir Görülen Olgu Örnekleri)**
Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A., Bora E., Erçal D.
3. Ege Genetik Sempozyumu, Denizli, Turkey, 01 December 2007, pp.1
- LXIV. **Febril Konvülsiyonda Apolipoprotein E'nin Rolü**
Giray Bozkaya Ö., Bora E., Ülgenalp A., Uran N., Yılmaz E., Ünalp A., Erçal D.
10. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 6 - 09 September 2007, pp.218
- LXV. **Recurrence of Trisomy 13**
Çankaya T., Yiğiter A. B., Bora E., Kavak Z. N., Tüysüz B., Başaran N.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Turkey, 7 - 10 June 2007, pp.1
- LXVI. **characteristics of the patients with cystic fibrosis**
Uzuner N., Ülgenalp A., Babayiğit Hocaoglu A., Giray Bozkaya Ö., Bora E., Karaman Ö.
30th european cystic fibrosis conference, Antalya, Turkey, 01 June 2007, vol.6, no.1, pp.39
- LXVII. **three novel cftr mutations**
Ülgenalp A., Uzuner N., Bora E., Babayiğit Hocaoglu A., Giray Bozkaya Ö., Erçal M. D.
30th European cystic fibrosis conference, Antalya, Turkey, 01 June 2007, vol.6, no.1, pp.1
- LXVIII. **Apolipoprotein E gene polymorphism and plasma lipid levels in obese and dyslipidemic Turkish children**
ÜLGENALP A., YILMAZ E., BORA E., GİRAY BOZKAYA Ö., ÇOKER M., ERÇAL M. D.
European Human Genetics Conference, Amsterdam, Netherlands, 6 - 09 May 2006
- LXIX. **Rhizomelia with anal atresia and anophthalmia; is it a new syndrome?**
Giray Bozkaya Ö., Bora E., Ülgenalp A., Erçal M. D.
European Human Genetics Conference, Amsterdam, Hollanda,, Amsterdam, Netherlands, 6 - 09 May 2006, vol.14, no.1, pp.104
- LXX. **Hairy auricula, atypic facies, omphalocele and congenital heart defect with pericentric inversion 2**
Bora E., Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A., Demir N., Özkınay F. F., Akın H., Erçal M. D.
European Human Genetics Conference, Amsterdam, Hollanda,, Amsterdam, Netherlands, 6 - 09 May 2006, vol.14, no.1, pp.179
- LXXI. **Partial Trisomy 11q With A Rare Paternal Inheritance**
Bora E., Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A.
EUROPEAN. HUMAN GENETICS. CONFERENCE 2005, Praha, Czech Republic, 7 - 10 May 2005, pp.1
- LXXII. **Congenital Aglossia With Situs Inversus Totalis- A Case Report**
Giray Bozkaya Ö., Bora E., Ülgenalp A.
EUROPEAN. HUMAN GENETICS. CONFERENCE 2005, Praha, Czech Republic, 7 - 10 May 2005, pp.1
- LXXIII. **Kistik Fibrozisli Hastaların Retrospektif Taranması**
Babayiğit A., Bora E., Ülgenalp A., Uzuner N., Ölmez D., Karaman Ö., Çetinkaya H., Kavas N., Çabuk N., Öztürk Y., et al.
3. ulusal çocuk solunum yolu hastalıkları ve kistik fibrozis kongresi, Ankara, Turkey, 14 - 16 April 2005, pp.8
- LXXIV. **Nadir rastlanılan bir sitogenetik aberasyon**
BORA E., GİRAY BOZKAYA Ö., ÜLGENALP A., ALCAN M., YILMAZ E., DİRİK E., ERÇAL M. D.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004

- LXXV. **Watson sendromu**
Giray Bozkaya Ö., Bora E., Ülgenalp A., Paytoncu S., Ünal N., Erçal D.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.1
- LXXVI. **Doğumsal Aglossi ve Situs İnversus Totalis: Olgu Sunumu**
Bora E., Giray Bozkaya Ö., Paşaoğlu G., Ülgenalp A., İkiz A. Ö., Karaca C., Erçal D.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004, Antalya, Turkey, 21 - 24 April 2004, pp.1
- LXXVII. **X Linked Muskuler Distrofli Hastalarda Distrofin Geni ve Promoterlerinin delesyon analizleri: 1997-2003 DEGETAM Çalışma Sonuçları**
Ülgenalp A., Giray Bozkaya Ö., Bora E., Erçal D.
8. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 17 October 2003, pp.88
- LXXVIII. **A Women Having A Sibling With Trisomy 21, Had Two Babies With Different Trisomy (13 and 21) In Two Seperate Pregnancies**
Özkınay F. F., Çoğulu M. Ö., Bora E.
The Fourth European Cytogenetics Conference, Italy Sept. 2003, Bologna, Italy, 6 - 09 September 2003, pp.254
- LXXIX. **Monozomi 18p: olgu sunumu**
Bora E., Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A., Erçal M. D.
5. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya,, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.1
- LXXX. **Martsof Sendromu**
Bora E., Çankaya T., Çoğulu M. Ö., Özkınay F. F.
V. ulusal prenatal tanı ve tıbbi genetik kongresi, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002
- LXXXI. **Duchenne/Becker Musküler Distrofli Hastaların Genotipleri İle Elektroretinogram Bulgularının İlişkisi**
Ülgenalp A., Öner H., Söylev Bajin M. F., Bora E., Giray Bozkaya Ö., Şirin Köse S., Erçal D.
5. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya,, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.164
- LXXXII. **Prenatal Tanıda Trizomi 15 Mozaikliği Olan Bir Olgu**
Çankaya T., Özkınay F., Çoğulu M. Ö., Sağol S., Karaca E., Durmaz A., Bora E., Gündüz C., Özkınay C.
5. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Konya, Turkey, 9 - 12 October 2002, pp.141
- LXXXIII. **Seven Cases Of Chromosomal Mosaicism Detected In Amniocentesis and Karyotype, Phenotype Correlation**
Gündüz C., Durmaz A., Karaca E., Çankaya T., Bora E., Sağol S., Çoğulu M. Ö., Özkınay F. F.
EUROPEAN. HUMAN GENETICS. CONFERENCE 2002, Strasbourg, France, 25 - 29 May 2002, pp.283
- LXXXIV. **Detection of trisomy 21 in a fetus during the investigation for Tay Sachs disease; prenatal cytogenetic study should be performed associated with molecular or enzymatic studies**
Durmaz A., Karaca E., Çankaya T., Bora E., Çoğulu M. Ö., Gündüz C., Özkınay F. F.
EUROPEAN CONGRESS OF HUMAN GENETICS 2002, Strasbourg, France, 25 - 29 May 2002, pp.285
- LXXXV. **Kistik Fibrozis: 1997-2002 DEÜ Genetik Tanı Merkezi (DEGETAM) Mutasyon Analizi Sonuçları**
Ülgenalp A., Uzuner N., Giray Bozkaya Ö., Bora E., Öztürk Y., Arslan N., Erçal D.
2. ulusal çocuk solunum yolu hastalıkları ve kistik fibrozis kongresi 2002, Ankara, Turkey, 1 - 03 May 2002, pp.1
- LXXXVI. **Patolojik ve uzamış sarılıklı yenidoğanlarda UGT1*1 ekson 1 promotor bölge araştırılması**
Ülgenalp A., Duman N., Schafer F., Whetsell L., Bora E., Gülcan H., Kumral A., Ören H., Giray Bozkaya Ö., Erçal M. D., et al.
11. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Samsun, Turkey, 1 - 03 June 2001, pp.1
- LXXXVII. **Kistik Fibrozis: 14 Yaygın Mutasyonun Taranması**
Ülgenalp A., Uzuner N., Giray Bozkaya Ö., Bora E., Erçal D.
Toraks Derneği 4. Yıllık Kongresi 2001, İzmir, Turkey, 1 - 03 May 2001, pp.1
- LXXXVIII. **Konotrunkal Konjenital Kalp Hastalıklarında 22q11 Delesyon Sıklığı**

- Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A., Bora E., Sağın Saylam G., Ünal N., Meşe T., Erçal D.
IV. Ulusal Prenatal tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 3 - 06 May 2000, pp.1
- LXXXIX. **Roberts Sendromu ve NTD; Nadir Bir Bulgu ve Çok Erken Prenatal Tanı**
Erçal T., Erçal D., Erzın F., Küpeliöđlu A., Bora E., Giray Bozkaya Ö.
4. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, , İzmir, Turkey, 3 - 06 May 2000, pp.164
- XC. **Ege Bölgesi Kökenli Duchenne ve Becker Kas Distrofili Hastalarda Moleküler Delesyon Paterni**
Ülgenalp A., Bora E., Hızlı T., Erçal D., Aydın A., Genç A.
IV. Ulusal Prenatal tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 3 - 06 May 2000, pp.1
- XCI. **how deletion analysis alters clinical diagnosis**
, Ülgenalp A., Erçal M. D., Bora E.
4th International Congress of the World Muscle Society., Antalya, Turkey, 16 October 1999, vol.9, no.67, pp.487
- XCII. **Prenatal Sitogenetik Çalışmalar1998**
Erçal D., Bora E., Ülgenalp A.,
3. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Marmaris,, Muğla, Turkey, 26 - 30 April 1998, pp.1

Supported Projects

KALKAN Ş., ÜLGENALP A., BORA E., BARIŞ N., BAŞKURT A. A., ELLİDOKUZ H., KARAPINAR F., ÇAĞLAYAN A. O., AKTÜRK G., Project Supported by Higher Education Institutions, Koroner Yođun Bakım'a yatan hastalarda ilaçla-indüklenen QT uzaması prevalansı ve risk faktörleri, 2021 - 2022
ÜLGENALP A., YENER G., ÇANKAYA T., BORA E., Project Supported by Other Official Institutions, Alzheimer Hastalarında Genomik Değişimlerin Prognoza Etkileri, 2014 - 2016
BORA E., Project Supported by Higher Education Institutions, Mide Tümörlü Hastalarda Ku70 Gen Polimorfizmlerinin Araştırılması, 2013 - 2014

Metrics

Publication: 165
Citation (WoS): 212
Citation (Scopus): 251
H-Index (WoS): 8
H-Index (Scopus): 9