

Doç. Dr. TUFAN ÇANKAYA

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 232 412 3671](tel:+902324123671)

Fax Telefonu: [+90 0532 294 0746](tel:+9005322940746)

E-posta: tufan.cankaya@deu.edu.tr

Web: <https://avesis.deu.edu.tr/tufan.cankaya>

Posta Adresi: Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastanesi, Tıbbi Genetik AD Balçova/İzmir

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-5189-6420

Publons / Web Of Science ResearcherID: AEI-9789-2022

ScopusID: 6507241506

Yoksis Araştırmacı ID: 175039

Eğitim Bilgileri

Doktora, Ege Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Genetik Programı (Dr), Türkiye 2001 - 2006

Lisans, Ege Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1992 - 1998

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Yaptığı Tezler

Doktora, Gelişimi durmuş embriyolarda sık görülen anöplidilerin araştırılması, sperm DNA fregmantasyon ve sperm FISH bulguları ile ilişkisi, Ege Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Genetik Programı (Dr), 2006

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç. Dr., Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2015 - Devam Ediyor

Öğretim Görevlisi, Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2011 - 2013

Verdiği Dersler

Popülasyon Genetiği, Lisans, 2023 - 2024

Kromozom Nomenklatur ve Anomalileri, Lisans, 2023 - 2024

Obstetrik ve Jinekolojide Genetik Danışmanlık, Lisans, 2023 - 2024

Probleme Dayalı Öğrenim, Lisans, 2023 - 2024

TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI- TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI (Laboratuvar Uygulaması), Yüksek Lisans, 2014 - 2015, 2012 - 2013, 2011 - 2012

TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI- TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI (TIPTA UZMANLIK ÖĞRENCİSİ Dersi), Yüksek Lisans, 2014 - 2015, 2012 - 2013, 2011 - 2012

TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI- TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI (Hasta Baş Teorik), Yüksek Lisans, 2014 - 2015, 2012 - 2013, 2011 - 2012

Klinik Bilimlere Giriş- TANISAL TIP (Uygulama), Lisans, 2013 - 2014

201-SİNİR BİLİMLERİ BLOGU201 (Probleme Dayalı Öğrenme (PDÖ)), Lisans, 2012 - 2013

1. BLOK- sbl101 (Özel Çalışma Modülü (ÖÇM)), Lisans, 2012 - 2013

DÖNEM 2 BLOK 3, Lisans, 2011 - 2012, 2009 - 2010

DÖNEM 1 BLOK 4, Lisans, 2011 - 2012

Yönetilen Tezler

ÇANKAYA T., Goldenhar sendromu ön tanılı olgularda genomik değişikliklerin incelenmesi, Tıpta Uzmanlık, S.ÇAKMAKLI(Öğrenci), 2016

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Investigation of genotype-phenotype and familial features of Turkish dystrophinopathy patients.**
Ozkalayci H., Bora E., Cankaya T., Kocabey M., Zubari N. C., Yis U., Giray Bozkaya O., Turan S., Pekcanlar Akay A., Caglayan A. O., et al.
Neurogenetics, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Investigation of different genomic variants in familial Mediterranean fever cases with monoallelic MEFV mutation.**
Kocabey M., Cankaya T., Bayram M. T., Ulgenalp A., Caglayan A. O., Giray Bozkaya Ö.
Clinical and experimental rheumatology, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **A new case of Martsof syndrome.**
Bora E., Cankaya T., Alpman A., Karaca E., Cogulu O., Tekgul H., Ozkinay F.
Genetic counseling (Geneva, Switzerland), cilt.18, sa.1, ss.71-5, 2007 (SCI-Expanded)
- IV. **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), cilt.15, sa.1, ss.99-100, 2004 (SCI-Expanded)
- V. **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), cilt.15, sa.1, ss.53-9, 2004 (SCI-Expanded)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **İntraoperatif biyobelirteçler:Parathormon**
ÇIMRIN D., ŞENEŞ M., ASLAN D., KANSU E., KABALAK T., ŞİŞMAN A. R., TUNCER TIRAŞ İ., İŞBİLEN BAŞOK B., SEVİNÇ S., FİDAN E. T., et al.
endokrin,metabolik hastalıklar invitro diagnostikTanıdan tedaviye biyobelirteçler, Prof.dr.Hilal Koçdor, Prof.Dr.Aysun Pabuççuoğlu, doç.Dr.Nilgün Yener, Editör, DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ MATBAASI, İzmir, ss.73-77,

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Primer İmmun Yetmezlik Ön Tanılı Olguların Genetik Altyapısının Yeni Nesil Dizileme Analizi Ile Araştırılması**
Yıldırım R. N., Çankaya T., Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A., Çağlayan A. O.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, ss.170
- II. **Entelektüel Yetersizlik Ön Tanılı Hastaların Yeni Nesil Dizileme Yöntemi Ile Araştırılması**
Küçümen Y., Çankaya T., Ülgenalp A., Çağlayan A. O.
"15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi", Muğla, Türkiye, 13 Kasım 2022, ss.65
- III. **MODY genetics: novel variants and genotype-phenotype correlation**
Çankaya T., Bozkurt S., Ataseven Kulalı M., Koç A., Böber E., Abacı A., Demir T., Çağlayan A. O., Ülgenalp A., Erçal M. D.
5. Erciyes Uluslararası Katılımlı Genetik Günleri Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020, cilt.31, sa.3, ss.79
- IV. **MODY genetics:Novel variants and genotype-phenotype correlation**
ÇANKAYA T., bozkurt S., ATASEVEN KULALI M., KOÇ A., BÖBER E., ABACI A., DEMİR T., ÇAĞLAYAN A. O., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.
V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, 20 - 22 Şubat 2020
- V. **A Novel Compound Heterozygous Mutation in CYP19A1 Resulting in Aromatase Deficiency with Normal Gonadotropin Levels and Ovarian Tissue**
ACAR S., PAKETÇİ A., ONAY H., ÇANKAYA T., GÜRSOY S., ÖZHAN B., ABACI A., ÖZER E., OLGUNER M., BÖBER E., et al.
57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology in Athens, Greece, 27 - 29 Eylül 2018
- VI. **1p36 Delesyonu Olan Olguya Sitogenetik Ve Moleküler Sitogenetik Yöntemlerle Yaklaşım**
MEMİŞ H., ONUR CURA D., GÜRSOY S., Kutbay Y. B., GİRAY BOZKAYA Ö., ÇANKAYA T.
Erciyes Tıp Genetik Günleri, Kayseri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018
- VII. **APPROACH TO A CASE WITH 1p36 DELETION VIA MOLECULAR GENETIC AND CYTOGENETICS METHODS**
Memiş Özkalaycı H., Onur Cura D., Gürsoy S., Kutbay Y. B., Giray Bozkaya Ö., Çankaya T.
Erciyes Medical Genetics Days 2018, Kayseri, Türkiye, 07 Mart 2018, cilt.40, ss.50
- VIII. **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, Türkiye, 11 Mayıs 2017, cilt.39, ss.77
- IX. **2q37.3 Delesyonu ve 9q34.1-q34.3 Duplikasyonu Saptanan Bir Olgu**
ATASEVEN KULALI M., GÜRSOY S., KIRBIYIK Ö., MEMİŞ H., ÇANKAYA T., BORA E., GİRAY BOZKAYA Ö., ERÇAL M. D.
Erciyes Tıp Genetik Günleri 2017, Türkiye, 11 - 12 Mayıs 2017
- X. **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, Türkiye, 25 Kasım - 01 Aralık 2016
- XI. **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, Türkiye, 10 - 12 Mart 2016, ss.49
- XII. **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, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015, ss.72
- XIII. **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, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015, ss.136
- XIV. **Ring kromozom 20 karyotipi saptanan bir olgu**

ÇANKAYA T., MÜGE A., BORA E., POLAT A. İ., ONUR CURA D., GİRAY BOZKAYA Ö., HIZ A. S., ERÇAL M. D.

17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015

XV. Multipl anomalileri olan Goldenhar Sendromlu bir olgu

Gürsoy S., Çankaya T., Giray Bozkaya Ö., Erçal M. D.

4. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 29 Nisan - 02 Mayıs 2015, ss.186

XVI. 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.145

XVII. Yaygın Kortikal Displazili Bir Olgu

Çakmaklı S., ÇANKAYA T., Aksel Kılıçaslan Ö., Karaoğlu P., ONUR CURA D., YİŞ U., HIZ A. S., GİRAY BOZKAYA Ö., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.

2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, Türkiye, 8 - 09 Mart 2013

XVIII. 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, Türkiye, 8 - 09 Mart 2013

XIX. Yaygın kortikal displazili olgu

ÇAKMAKLI S., ÇANKAYA T., AKSEL Ö., KARAOĞLU P., ONUR CURA D., YİŞ U., HIZ A. S., GİRAY BOZKAYA Ö., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.

2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 08 Mart 2013, ss.22

XX. Kraniosinostozlu Olgu

ONUR CURA D., ÇANKAYA T., Uyanık B., ÖZ Ö., BORA E., GİRAY BOZKAYA Ö., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.

2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 8 - 09 Mart 2013

XXI. 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, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

Bilimsel Hakemlikler

SYSTEMS BIOLOGY IN REPRODUCTIVE MEDICINE, Hakemli Bilimsel Dergi, Ocak 2023

Metrikler

Yayın: 89

Atıf (WoS): 317

Atıf (Scopus): 337

H-İndeks (WoS): 6

H-İndeks (Scopus): 7