

Doç.Dr. TUFAN ÇANKAYA

Kişisel Bilgiler

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 anöploidilerin 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 Nomenklatür 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 Başı 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

Kitap & Kitap Bölümleri

I. İntraoperatif biyobelirteçler:Parathormon

ÇIMRIN D., ŞENEŞ M., ASLAN D., KANSU E., KABALAK T., ŞIŞMAN 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, 2019

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**
MEMİŞ ÖZKALAYCI H., ONUR CURA D., GÜRSOY S., KUTBAY Y. B., GİRAY 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 KULALI M., GÜRSOY S., KIRBIYIK Ö., MEMİŞ H., ÇANKAYA T., BORA E., GİRAY 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**
MEMİŞ H., BORA E., GÜRSOY S., KIRBIYIK Ö., ÖZYILMAZ B., ÇANKAYA T., ATAMAN E., GİRAY BOZKAYA Ö., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.
3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 10 Mart 2016, ss.49
- XII. **dismorfik yüzgörünümü gelişme geriliği ve ekzositozları olan olgu**
ÇAKMAKLI S., GÜRSOY S., GİRAY BOZKAYA Ö., ERÇAL M. D., ÇANKAYA T., BORA E.
2. ulusal çocuk genetik sempozyumu, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- XIII. **Ring Kromozom 20 Karyotipi Saptanan Olgu**
ÇANKAYA T., Ayanoğlu M., BORA E., GÜRSOY S., POLAT A. İ., ONUR CURA D., GİRAY BOZKAYA Ö., YİŞ U., HIZ A. S., ERÇAL M. D.
17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015
- 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., GİRAY BOZKAYA Ö., ERÇAL M. D.
4. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 29 Nisan 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: 80

Atf (WoS): 313

Atf (Scopus): 324

H-İndeks (WoS): 6

H-İndeks (Scopus): 6