ÖZGEÇMİŞ VE ESERLER LİSTESİ

ÖZGEÇMİŞ

**Adı Soyadı:** Ayşe ÇIRAKOĞLU

**Doğum Tarihi:** 16 Eylül 1970

**Öğrenim Durumu:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Derece**  | **Bölüm/Program** | **Üniversite**  | **Yıl**  |
| Lisans  | Cerrhapaşa Tıp Fakültesi /Tıbbi Biyolojik Bilimler Bölümü | İstanbul Üniversitesi  | 1992  |
| Y. Lisans  | Sağlık Bilimleri Enstitüsü /Genetik Ana Bilim Dalı | İstanbul Üniversitesi | 1995  |
| Doktora/S.Yeterlik/ Tıpta Uzmanlık  | Sağlık Bilimleri Enstitüsü /Genetik Ana Bilim Dalı | İstanbul Üniversitesi | 2003  |

**Yüksek Lisans Tez Başlığı (özeti ekte) ve Tez Danışman(lar)ı :**

Kromozomlarda Çeşitli Sitogenetik Yöntemlerle Heteromorfik Bölgelerin Karşılaştırılması. Prof.Dr.Seniha HACIHANEFİOĞLU

**Doktora Tezi/S.Yeterlik Çalışması/Tıpta Uzmanlık Tezi Başlığı (özeti ekte) ve Danışman(lar)ı :**

Beyin tümörlerinde Sitogenetik ve Moleküler Sitogenetik İncelemeler. Prof.Dr.Seniha HACIHANEFİOĞLU

**Görevler:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Görev Unvanı**  | Görev Yeri | **Yıl**  |
| Arş.Gör. |  Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, İstanbul Üniversitesi  | 1995-2003  |
| Dr.Arş.Gör.  |  Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, İstanbul Üniversitesi  | 2003- |
| Yrd.Doç.Dr. | Yakın Doğu Üniversitesi Tıp Fakültesi (Görevlendirme) | 2013-2015 |
| Yrd.Doç.Dr. | Yakın Doğu Üniversitesi Tıp Fakültesi (Yarı zamanlı) | 2015- |

**Yönetilen Yüksek Lisans Tezleri :**

1. MELİS ERDOĞAN, Oral Liken Planus olgularında p16 gen aktivasyonunun fluoresans in situ hibridizasyon (FISH) ve immünohistokimyasal (IHC) yöntemlerle değerlendirilmesi, İstanbul Üniversitesi – 2.Danışman

**Projelerde Yaptığı Görevler :**

* İstanbul.Üniversitesi Araştırma Fonu T-1056/19022001 sayılı “Beyin Tümörlerinde Sitogenetik ve Moleküler Sitogenetik İncelemeler” başlıklı doktora tez projesi.
* İstanbul.Üniversitesi Araştırma Fonu 440-27122005 sayılı “İnfertil Erkeklerde Y Kromozomu Anomalilerinin Sitogenetik Ve Fluoresan İn Situ Hibridizasyon Yöntemleriyle İncelenmesi” başlıklı projede yardımcı araştırmacı.
* İstanbul.Üniversitesi Araştırma Fonu 550-14082006 sayılı “Evre T1 Yüzeysel Mesane Tümörlerinde Rekürrens ve Progresyon Açısından Fluoresan İn Situ Hibridizasyon Yönteminin Prediktif Değeri” başlıklı projede proje yürütücüsü.
* İstanbul Üniversitesi BAP, 40937 no.lu “Gastrointestinal Tutulumlu Behçet Hastalarındaki Kromozom Değişikliklerinin Sitogenetik ve Moleküler Sitogenetik Yöntemlerle Değerlendirilmesi” başlıklı araştırma projesinde yardımcı araştırmacı.

**Bilimsel Kuruluşlara Üyelikler :**

* European Cytogenetic Association
* Tıbbi Biyologlar Derneği
* Tıbbi Genetik Derneği
* Tıbbi Biyoloji ve Genetik Derneği
* Türkiye Solunum Araştırmaları Derneği
* Türk Hematoloji Derneği

**Ödüller :** VII.Ulusal PrenatalTanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Poster ödülü, Mayıs 2006

**Yayınlar**

**Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler :**

**1**.E. Yosunkaya-Fenerci, GS. Guven**,** D. Kuru, S. Yılmaz, Y. Tarkan-Argüden, **A. Cirakoglu**, A. Deviren, A. Yuksel, S. Hacihanefioglu. Supernumerary chromosome der(22)t(11;22): Emanuel Syndrome association with novel features.Genetic Counceling;18(4):401-408,2007

**2**. **A.Çırakoğlu**, Y.Tarkan-Argüden, A. Deviren, D. Kuru, Ş. Yılmaz, S.G. Berrak, C. Canpolat, S.Hacıhanefioğlu. A childhood acute lymphoblastic leukemia (ALL) case with t(3;17)(q23;p13),t(5;12)(q31;p13),inv(11)(p15q12)t(3;17)(q23;p13),t(5;12)(q31;p13), inv(11)(p15q12)’li bir çocukluk çağı akut lenfoblastik lösemi (ALL) olgusu. Turk J Hematol; 25(3): 152-4, 2008

**3**. Ş.Öngören, Y.Tarkan-Argüden, M.C.Ar, Ş.Yılmaz, Ü.Üre, D.Kuru, A.E.Eşkazan, G.Güven, G.Çetin, **A.Çırakoğlu**, Z.Başlar, A.Deviren, Y.Aydın, S.Hacıhanefioğlu, B.Ferhanoğlu, N.Tüzüner, B.Ülkü, T.Soysal. Clonal chromosomal abnormalities in philadelphia negative cells and their clinical significance in patients with chronic myeloid leukemia: results of a single center. Türkiye Klinikleri J Med Sci;29(2):321-30, 2009

**4.** Y.Tarkan-Argüden, M.C.Ar, Ş.Yılmaz, Ş.Öngören, D.Kuru, Ü.Üre, **A.Çırakoğlu**, A.E.Eşkazan, G.Güven, G.Çetin, S.Purisa, Z.Başlar, A.Deviren, Y.Aydın, S.Hacıhanefioğlu, B.Ferhanoğlu, N.Tüzüner, B.Ülkü, T.Soysal. Cytogenetic clonal evolution in patients with chronic myeloid leukemia. Biotechnol. & Biotechnol. Eq.,23(4):1515-20, 2009

**5.** **A.Çırakoğlu**, Ş.Yılmaz, D.Kuru, Y.Tarkan-Argüden, G.S.Güven, A.Deviren, S.Uludağ, S.Hacıhanefioğlu Structural chromosome abnormalities in couples with recurrent pregnancy loss. Türkiye Klinikleri J Med Sci ,30(4):1185-8,2010

**6.** D.Kuru, Y.Tarkan-Argüden, M.C.Ar, **A.Çırakoğlu**, Ş.Ongoren, S.Yılmaz, A.E.Eşkazan, A.Deviren, T.Soysal, S.Hacıhanefioglu, B.Ülkü. Variant Ph Translocations with Different Breakpoints in 6 Cases of Chronic Myeloid Leukemia. Turk J Hematol,28(3):186-192, 2011

**7.**A.Deviren, İ.M.Gürsel, D.Kuru, Y.Tarkan-Argüden, Ş.Yılmaz, **A.Çırakoğlu**, S.Hacıhanefioğlu. Cytogenetic evaluation in 221 untreated patients with myelodysplastic syndrome. Türkiye Klinkleri J Med Sci32(1):15-23,2012

**8.** H.Tuncel, F.Shimamoto, **A.Çırakoğlu**, M.A.Korpınar, T.Kalkan, "P-selectin expression in a colon tumor model exposed by sinusoidal electromagnetic fields", Biomedical Reports 1:389-392,2013

**9**.  Gurel A, Yildirim F, Sennazli G, Ozer K, Karabagli M, Deviren A, **Cirakoglu A.** Hermaphroditism in two dogs – pathological and cytogenetic studies: a case report. Veterinarni Medicina 59: 51–54, 2014

**10.** Tarkan Argüden Y, Kuru RD, **Çırakoglu A**, Yılmaz S, Öngören Aydın S, Ar MC, Deviren A, Soysal T, Hacıhanefioglu S. Recurrent Monosomies Confirmed by Interphase FISH in Three Chronic Myeloid Leukemia Cases. Turk Jl of Hematol 2015; 32, 82-84., Doi: 10.4274/tjh.2014.0374

**11.** Becer E, **Çırakoğlu A**. Association of the Ala16Val MnSOD gene polymorphism with plasma leptin levels and oxidative stress biomarkers in obese patients. GENE 2015, 568(1), 35-39., Doi: 10.1016/j.gene.2015.05.009

# 12. Kalkan R, Özdağ N, Bundak R, Çirakoğlu A, Serakinci N. A unique mosaic Turner syndrome patient with androgen receptor gene derived marker chromosome. Syst Biol Reprod Med. 2016 Feb;62(1):77-83. doi: 10.3109/19396368.2015.1109007

**13.** Atasoy S, Erturan SS, Yılmaz N, Kuru D, **Çırakoğlu A**, Yılmaz Ş, Deviren A. Analysis of Chromosome 3, 7 and 8 Centromeric Regions in Bronchial Lavage Specimens by FISH Analysis of Bronchial Specimens by FISH. Turk Thorac J 2016; 17: 141-147. DOI: 10.5578/ttj.30506

**Ulusal hakemli dergilerde yayımlanan makaleler :**

1. Eren Keskin S, Çırakoğlu A, Kuru RD, Baslar Z, Devecioglu Ö, Nalçacı M, Hacıhanefioglu S. Akut lenfoblastik lösemili hastalarda MYC gen bölgesindeki yeniden düzenlenmelerin konvansiyonel sitogenetik ve floresan in situ hibridizasyon yöntemleriyle incelenmesi. JOURNAL OF CLINICAL AND EXPERIMENTAL INVESTIGATIONS, 2015. 6(1), 21-26., Doi: doi: 10.5799/ahinjs.01.2015.01.0480

**Uluslararası bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında (*Proceedings*) basılan bildiriler :**

**1**. S.Hacıhanefioğlu, A.Deviren, **A.Çırakoğlu**, Z.Suyugül, M.Seven, A.Yüksel, A.Cenani. Two brothers with Ataxia Telengiectasia, one with a t(14;14) findings. Two 2nd Balkan Meeting on Human Genetics, Abstract Book, b11 pp. 3-6 Sept 1996, İstanbul, Türkiye.

**2. A.Çırakoğlu**, S.Hacıhanefioğlu, Y.Tarkan-Argüden, G.S.Güven, A.Silahtaroğlu, A.Deviren and A.Cenani. Cytogenetic Analysis in Hematological Malignancies. Cytogenetics and Cell Genetics Abstracts, 149 pp. 13th International Chromosome Conference. 8-12 Sept 1998, Ancona, İtaly.

**3.** S.Hacihanefioglu, **A.Cirakoglu**, A.Deviren, D.Kuru, S.Ongoren, Z.Baslar, G.Aktuglu. AML-M3 Case Report With Variant t(15;17). Annales De Genetique “An International of Human and Medical Genetics” Vol 44, Suppl 1, 109 pp. Third European Cytogenetics Conference. 7-10 July, 2001, Paris, France.

**4. A.Cirakoglu**, S.Hacihanefioglu, Y.Tarkan-Argüden, A.Deviren, S.G.Berrak, C.Canpolat. A complex karyotype in a childhood relaps ALL-L1, Abstract Book, European Journal of Human Genetics, Vol.10, Suppl.1 120 pp., European Human Genetics Conference in conjunction with the European Meeting On Pschysocial Aspects Of Genetics 2002, 25-29 May, 2002, Strasbourg, France.

**5. A.Çırakoglu**, Y.Tarkan Argüden, Ş.Yılmaz, D.Kuru, M.İnan, M.Uzan , E.Özyurt, S.Hacıhanefioglu. Cytogenetic and molecular cytogenetic analyses in brain tumors. 15 th International Chromosome Conference (ICC XV)-Chromosome Research Volume 12 Suppl 1, 103pp., 5-10 September 2004, London, UK.

**6.** Ş.Yılmaz, Y.Tarkan Argüden, **A.Çırakoğlu**, A.Deviren, D.Kuru, G.S.Güven, E.Yosunkaya Fenerci, H.Kurt, A.Yüksel, S.Hacıhanefioğlu. A case with partial trisomy 7p and monosomy 9p. 15 th International Chromosome Conference (ICC XV)- Chromosome Research Volume 12 Suppl 1, 101 pp., 5-10 September 2004, London, UK.

**7.** S.Yilmaz, Y.Tarkan-Argüden, **A.Cirakoglu**, D.Kuru, G.Guven, H.Kurt, N.Birinci, A.Cinar, S.Ongoren, U.Ure, S.Izmir-Guner, A.Deviren, S.Hacihanefioglu. Cytogenetic Findings of Adult ALL cases. Turkısh Journal of Haematology Vol 22 Supplement 181 pp. XXXth World Congress of International Society of Hematology. Sept 28- Oct 2 2005, Istanbul, Türkiye.

**8.** D.Kuru, **A.Cirakoglu**, Y.Tarkan-Argüden, Ş.Yilmaz, GS.Guven, A.Cinar, M.Seven, A.Deviren, S.Hacihanefioglu, A.Yuksel. Two cases with Williams Syndrome. 6th European Cytogenetic Conference (6th ECC). Chromosome Research Suppl. 1,15: 96-97pp. 7-10 July 2007, Istanbul, Türkiye.

**9.** S.Yilmaz, A.Deviren, D.Kuru, **A.Cirakoglu**, M.Kuskucu, E.Yosunkaya-Fenerci, Y.Tarkan-Argüden, GS.Guven, A.Yuksel, S.Hacihanefioglu. A case with ring chromosome 18. CHROMOSOME RESEARCH Suppl.1,15:101 pp. 6th European Cytogenetic Conference (6th ECC). 7-10 July 2007, Istanbul, Türkiye.

**10.** **A.Cirakoglu**, Y.Tarkan-Argüden, S.Yilmaz, D.Kuru, A.Deviren, G.S.Guven, E.Pasalioglu, I.M.Gürsel, S.Eren, S.Arpag, F.Aydogdu, N.Birinci, H.Kurt, S.Hacihanefioglu. Structural chromosome abnormalities in couples with recurrent fetal losses. CHROMOSOME RESEARCH Suppl. 1,15:103pp 6th European Cytogenetic Conference (6th ECC). 7-10 July 2007, Istanbul, Türkiye.

**11.** E.Yosunkaya-Fenerci, E.Karaca, D.Kuru, **A.Çirakoğlu**, M.Seven, A.Deviren, S.Hacihanefioglu, A.Yuksel. Cytogenetic findings in Joubert Syndrome. CHROMOSOME RESEARCH Suppl. 1,15:259pp. 6th European Cytogenetic Conference (6th ECC). 7-10 July 2007, Istanbul, Türkiye.

**12.** S.Eren, **A.Çırakoğlu**, D.Kuru, Z.Başlar, Ö.Devecioğlu, M.Nalçacı, S.Hacıhanefioğlu.

Detection of MYC gene rearrangements by fluorescence in situ hybridization in acute lymphoblastic leukemia cases. 4thInternational Congress on Leukemia-Lymphoma- Myeloma, Proceedings and Abstract Book, p.300. 22-25 May 2013, Istanbul, Türkiye

**13.** Y.Tarkan Argüden, D.Kuru, **A.Çırakoğlu**, Ş.Yılmaz, Ş.Öngören, C.Ar, A.Deviren, S.Hacıhanefioğlu. Recurrent monosomies confirmed by FISH in 3 CML cases. 4th International Congress on Leukemia Lymphoma Myeloma, Proceedings and Abstract Book, p.300, sf.300 Istanbul, Türkiye, 22-25 May 2013

**14.** H.Tuncel, F.Shimamoto, **A.Cirakoglu**, S.Erdamar, M.A.Korpinar. Poly (adenosine diphosphate-ribose) polymerase-1 Val762Ala polymorphism in Turkish gastrointestinal cancer patients. The FEBS Journal, Vol. 280,  Supp1, p 392-393. 38th FEBS Congress, July 6–11, 2013, Saint Petersburg, Russia.

**15.** **Çırakoglu A**, Yılmaz S, Kuru RD, Sahin S, Yalnız FF, Tarkan-Argüden Y, Elverdı T, Öngören Aydın S, Devıren A, Baslar Z, Hacıhanefioglu S. Distrubution of Chromosomal Abnormalities in Adult Acute Myeloid Leukemia Patients: A Single Center Study. Chromosome Research (23) suppl 1, pp-2p51, 10th European Cytogenetic Conference, July 4-7, 2015, Strasbourg, France.

**16.** Sahin H, Yilmaz S, **Cirakoglu A**, Kuru D, Salihoglu A, Berk S, Deviren A, Hacıhanefioğlu S. With Update On Karyotypes Anomalies Evaluation As Retrospective Observed In Polycythemia Vera Diagnosis And Prediagnosis Cases. Thrombosis Research, Vol.141, Suppl 1, p 22. 24th Biennial International Congress on Thrombosis / EMLTD Congress

# 17. Becer E, Çırakoglu A. Role of leptin and adiponectin in obesity associated oxidative stress. The FEBS Journal, Vol. 283, Supp1, p 389. 41st FEBS Congress, Sept 2016. Kuşadası, Türkiye.

# Uluslararası Kitap ve Kitap Bölümleri

**1-Bölüm*:*** Chromosome and Genome Analysis. **Ayşe Çırakoğlu**. Theory and Practice for Medical Diagnosis. Eds. Antonella Chesca, Müjgan Cengiz, LAP Lambert Academic Publishing, Saarbrücken- Germany, 2016. ISBN: 978-3-659-87015-6.

Ulusal bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitaplarında basılan bildiriler:

**1**. D.Kuru, S.Hacıhanefioğlu, A.Deviren, **A.Çırakoğlu**, N.Sayhan, Z.Başlar. KML vakalarında tanı amaçlı kullanılan sitogenetik ve moleküler genetik yöntemlerin karşılaştırılması. Bildiri Kitapçığı sf.234. XXVIII. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2-4 Kasım 2000 ,İzmir

**2. A.Çırakoğlu,** D.Kuru, Y.T.Argüden, Ş.Yılmaz, G.S.Güven, A.Deviren, S.Hacıhanefioğlu. 91 AML Olgusuna ait sitogenetik bulgular. Bildiri Kitapçığı, sf.149. V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. 9-12 Ekim 2002, Konya.

**3.** Y.Tarkan-Argüden, D.Kuru, **A.Çırakoğlu**, A.Deviren, Ş.Yılmaz, G.S.Güven, A.Çınar, S.Yentür, A.Eğriboz, A.R.Beşer, H.Kurt, A.N.Silahtaroğlu, S.Hacıhanefioğlu. İ.Ü.GETAM Sitogenetik Laboratuarında 1994-2001 Yıllarında Çalışılan Hematolojik Kanser Örnekleri. Bildiri Kitapçığı, sf.148. V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, 9-12 Ekim 2002, Konya.

**4.** Ş.Yılmaz, A.Çınar, Y.Tarkan-Argüden, A.Deviren, G.S.Güven, **A.Çırakoğlu**, D.Kuru, S.Hacıhanefioğlu. Tekrarlayan Düşükleri Olan 214 Çiftte Sitogenetik İncelemeler. Bildiri Kitapçığı sf.122, V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi 9-12 Ekim 2002, Konya.

**5.** Ş.Yılmaz, A.Deviren, **A.Çırakoğlu**, D.Kuru, Y.Tarkan-Argüden, G.S.Güven, S.Hacıhanefioğlu. 149 ALL Olgusuna Ait Sitogenetik Bulgular. Turkish J Haematology, Suppl,19(3):116-117, sf.117. XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, 25-27 Ekim 2002, Kemer, Antalya.

**6.** G.S.Güven, **A.Çırakoğlu**, A.Deviren, Y.Tarkan-Argüden, D.Kuru, Ş.Yılmaz, A.Eğriboz, S.Hacıhanefioğlu. 48 MDS Olgusuna Ait Sitogenetik Bulgular. Turkish J Haematology, Suppl,19(3):118, sf.120. XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, 25-27 Ekim 2002,Kemer, Antalya.

**7.** D.Kuru, Y.Tarkan-Argüden, A.Deviren, **A.Çırakoğlu**, Ş.Yılmaz, G.S.Güven, S.Hacıhanefioğlu. 228 Olguda Philadelphia Kromozomunun Sitogenetik Yöntemiyle İncelenmesi. Turkish J Haematology, Suppl,19(3):118, P121. XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, 25-27 Ekim 2002, Kemer, Antalya.

**8. A.Çırakoğlu**, A.Deviren, D.Kuru, Y.Tarkan-Argüden, Ş.Yılmaz, G.S.Güven, S.Hacıhanefioğlu. Hematolojik Kanserli 7 Olguda Gözlenen 12p Anomalileri. Turkish J Haematology, Suppl,19(3):122, sf.131. XXIX. Ulusal Hematoloji Kongresi, 25-27 Ekim 2002, Kemer, Antalya.

**9.** D.Kuru, **A.Çırakoğlu**, Y.Tarkan-Argüden, Ş.Yılmaz, G.S.Güven, A.Deviren, S.G.Berrak, Ş.Öngören, C.Ar, Ü.Üre, G.Aktuğlu, S.Hacıhanefioğlu. 12 Lösemi Olgusunda Gözlenen Kromozom 11 Anomalileri. Turkish J Haematology, Suppl,20(3):118, sf85. XXX. Ulusal Hematoloji Kongresi, 10-14 Ekim 2003, İstanbul.

**10.** D.Kuru**,** **A.Çırakoğlu**, S.Hacıhanefioğlu. Fluoresan In Situ Hıbridizasyon (FISH) Tekniği ve Uygulama Alanları Bildiri Kitapçığı sf.224-5. I. Tıbbi Biyolojik Bilimler Kongresi Ocak 2005, İstanbul.

**11.** G.S.Güven, **A.Çırakoğlu**, D.Kuru, Y.Tarkan-Argüden, Ş.Yılmaz, A.Deviren, S.Hacıhanefioğlu , Ş.Öngören, C.Ar, B.Ferhanoğlu, Z.Başlar. Atipik Sitogenetik Bulgulu Kronik Miyeloid Lösemi’li Bir Olgu Sunumu. Bildiri Kitapçığı, sf.184. Multidispliner Kanser Araştırma Sempozyumu, 12-15 Mart 2006, Uludağ-Bursa.

**12.** S.Arpağ, **A.Çırakoğlu**. Genlerin Kişilik Üzerindeki Etkileri. Bildiri Kitapçığı sf.26-27. II. Tıbbi Biyolojik Bilimler Kongresi ve V. Tıbbi Biyolojik Bilimler Öğrenci Sempozyumu, Mayıs 2006 İstanbul.

**13. A.Çırakoğlu**, D.Kuru, G.S.Güven, Y.Tarkan-Argüden, Ş.Yılmaz, İ.Yıldız, S.G.Berrak, Y.Yıldırmak, H.Ş.Sayılan, C.Ar, Z.Başlar, A.Deviren, S.Hacıhanefioğlu. Translokasyon (8;21) ve Ek Kromozom Anomalileri Gözlenen Akut Myeloid Lösemili Olgular. Bildiri Kitapçığı, sf.182. VII.Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, 17-20 Mayıs 2006, Kayseri.

**14.** D.Kuru, **A.Çırakoğlu**, Ş.Yılmaz, G.S.Güven, Y.Tarkan-Argüden, H.Kurt, Ş.Öngören, Z.Başlar, A.Deviren, S.Hacıhanefioğlu. Varyant Philadelphia Kromozomu Gözlenen kronik Myeloid Lösemi Olguları. Bildiri Kitapçığı sf181. VII.Ulusal Pretanal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, 17-20 Mayıs 2006, Kayseri.

**15.** Ş.Yılmaz, G.S.Güven, Y.Tarkan-Argüden, **A.Çırakoğlu**, D.Kuru, M.C. Ar, Ş. Öngören, A. Deviren, S. Hacıhanefioğlu 70 Erişkin Akut Lenfoblastik Lösemi Olgusuna Ait Sitogenetik Bulgular. Bildiri Kitapçığı, sf.184. VII.Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, 17-20 Mayıs 2006, Kayseri.

**16.** Y.Tarkan-Argüden, Ş.Yılmaz, **A.Çırakoğlu**, G. S. Güven, D.Kuru , A.Çınar, Ş.Öngören, M.C.Ar, Z.Başlar, A.Deviren , S.Hacıhanefioğlu. İmmatinib Tedavisi Gören Kronik Myeloid Lösemi Olgularının Kemik İliği Materyallerinde Klonal Evolüsyonun İncelenmesi. Bildiri Kitapçığı, sf.87. VII.Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, 17-20 Mayıs 2006, Kayseri.

**17.**  G.S.Güven, D.Kuru, E.Yosunkaya-Fenerci, Ş.Yılmaz, Y.Tarkan-Argüden, **A.Çırakoğlu**, A.Deviren, N.Birinci, A.Yüksel, S.Hacıhanefioğlu. Derivatif 22 [der(22)t(11;22)(q23;q11)] Sendrom’lu Bir Vaka Sunumu. Bildiri Kitapçığı, sf.158. VII.Ulusal Prenatal Tanı Ve Tıbbi Genetik Kongresi, 17-20 Mayıs 2006, Kayseri.

**18.** D.Kuru, **A.Çırakoğlu**, Ş.Yılmaz, Y.Tarkan-Argüden, G.S.Güven, Z.Başlar, A.Deviren, S.Hacıhanefioğlu. t(6;8;21;17) gözlenen bir lösemi olgusu. Bildiri Kitapçığı, P125, sf.245. X. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 6-9 Eylül 2007, Antalya.

**19.** Y.Tarkan-Argüden, **A.Çırakoğlu**, Ş.Yılmaz, D.Kuru, G.S.Güven, Ş.Öngören, A.Deviren, S.Hacıhanefioğlu. Kompleks varyant Philadelphia kromozomlu bir olgu sunumu. Bildiri Kitapçığı, sf.247. X. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 6-9 Eylül 2007, Antalya.

**20.** Ş.Yılmaz, Y.Tarkan-Argüden, D.Kuru, A.**Çırakoğlu**, G.S.Güven, H.Kurt, N.Birinci, İ.Bayazıt, İ.M.Gürsel, S.Eren, S.Arpağ, F.Aydoğdu, E.Paşalioğlu, M.Seven, A.Deviren, S.Hacıhanefioğlu Turner Sendromu tanısıyla başvuran hastalarda gözlenen sitogenetik bulgular. Bildiri Kitapçığı, sf.226. X. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 6-9 Eylül 2007, Antalya.

**21.** Y.Tarkan-Argüden, Ş.Öngören, **A.Çırakoğlu**, Ş.Yılmaz, D.Kuru, G.S.Güven, A.Deviren, T.Soysal, S.Hacıhanefioğlu.Kompleks Varyant Philadelphia Kromozomu-Prognoz İlişkisi. Turkish J Haematology, Suppl. 1, 24(4):124. XXXIII. Ulusal Hematoloji Kongresi, 16-19 Ekim 2007, Ankara.

**22.** Ş.Yılmaz, Y.Tarkan-Argüden, D.Kuru, **A.Çırakoğlu**, E.Yosunkaya, A.Deviren, A. Yüksel, S.Hacıhanefioğlu. Monoorşizm ve hipospadyası olan mos45,X karyotipine sahip bir erkek olgu sunumu. Bildiri Kitabı, (P.179). XI. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 28-31 Ekim 2009, Bodrum.

**23. A.Çırakoğlu**, D.Kuru, A.Deviren, S.Ataus, B.Alıcı, M.B.Tuna, S.R.Ramazanoğlu, S.Hacıhanefioğlu Evre T1 Yüzeyel Mesane Tümörlerinde Çok Renkli FISH Yöntemi ile Arşiv Dokusunda İncelemeler. Bildiri Kitapçığı, sf.23. III.Multidisipliner Kanser Araştırma Sempozyumu, 14-17 Mart 2010, Uludağ, Bursa.

**24.** D.Kuru, A.E.Eşkazan, Y.Tarkan-Argüden, Ş.Öngören, Ş.Yılmaz, M.C.Ar, **A.Çırakoğlu**, Z.Başlar, A.Deviren, B.Ferhanoğlu, Y.Aydın., T.Soysal, S.Hacıhanefioğlu, B.Ülkü. Hematolojik kanserlerde gözlenen 1q duplikasyonları. Bildiri Kitapçığı sf.10. III. Multidisipliner Kanser Araştırma Sempozyumu, 14-17 Mart 2010, Uludağ, Bursa.

**25.** Ş.Yılmaz, **A.Çırakoğlu**, B.Aslaneli, E.Eşkazan, D.Kuru, C.Ar,Y.Tarkan-Argüden, Ş.Öngören, S.P.Yentür, H.Kurt, N.Birinci, G.Güven, A.Silahtaroğlu, A.Deviren, Z.Başlar, T.Soysal, B.Ferhanoğlu, Y.Aydın, S.Hacıhanefioğlu,A.Cenani. Hematolojik Kanserlerde Sitogenetik Çalışmalar. Clinical Genetics Vol 78, Suppl s1 107 pp. (M13),p-107. 9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 1-5 Aralık 2010, İstanbul.

**26.** R.D.Kuru, **A.Çırakoğlu**, Y.Tarkan-Argüden, Ş.Yılmaz, M.C.Ar, Ş.Öngören Aydın, Z. Başlar, T.Soysal, B.Ferhanoğlu, Y.Aydın, A.Deviren, S.Hacıhanefioğlu. Çeşitli Lösemi Türlerinde Kromozom 1 Düzensizlikleri. Türkiye Klinikleri J.Medical Sciences, Vol:31,No:6, 84 pp., 2011. XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi ,27-30 Ekim 2011, Porto Bello Hotel, Antalya.

**27.** N.Uzun, D.Kuru, Ş.Yılmaz, Y.Tarkan-Argüden, **A.Çırakoğlu**, A.Salihoğlu, E.Gültürk, A.E.Eşkazan, Ş.Öngören Aydın, Z.Başlar, T.Soysal, A.Deviren, S.Hacıhanefioğlu. Polistemia Vera Olgularında Gözlenen Sitogenetik Düzensizlikler. Türkiye Klinikleri J.Medical Sciences, Vol:31,No:6, 77 pp., 2011. XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 27-30 Ekim 2011, Antalya.

**28.** B.Aslaneli Çakmak, Y.Tarkan-Argüden, **A.Çırakoğlu**, D.Kuru, Ş.Yılmaz, E.Gültürk, A.E.Eşkazan, M.C.Ar, Z.Başlar, B.Ferhanoğlu, Y.Aydın, S.Hacıhanefioğlu, A.Deviren. Multipl Myelom Olgularına Ait Sitogenetik Bulgular. Türkiye Klinikleri J.Medical Sciences, Vol:31,No:6, 81 pp., 2011. XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 27-30 Ekim 2011, Antalya.

**29.** N.Şeker, **A.Çırakoğlu**, R.D.Kuru, Ş.Yılmaz, Y.Tarkan-Argüden, A.Salihoğlu, A.E. Eşkazan, M.C.Ar, T.Soysal, B.Ferhanoğlu, S.Hacıhanefioğlu, A.Deviren. Yetişkin AML Olgularında Gözlenen Sitogenetik Değişimler. Türkiye Klinikleri J.Medical Sciences,Vol:31,No:6, 83 pp., 2011. XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 27-30 Ekim 2011, Antalya.

**30.** S.Öden, **A.Çırakoğlu**, D.Kuru, Ş.Yılmaz, Y.Tarkan-Argüden, A.Salihoğlu, Ş.Öngören Aydın, T.Soysal, S.Hacıhanefioğlu, A.Deviren. idic(X)(q13) Kromozom Bulgusuna Sahip Olgu Sunumu. Türkiye Klinikleri J.Medical Sciences,Vol:31,No:6, 95 pp., 2011. XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 27-30 Ekim 2011, Antalya.

**31.** H.E.Döşkaya, Ş.Yılmaz, Y.Tarkan-Argüden, **A.Çırakoğlu**, D.Kuru, A.Salihoğlu, A.E. Eşkazan, T.Soysal, B.Ferhanoğlu, Y.Aydın, S.Hacıhanefioğlu, A.Deviren. Ş.Öngören Aydın. KLL Olgularında Gözlenen Kromozom Bulguları. Türkiye Klinikleri J.Medical Sciences, Vol:31,No:6, 84 pp., 2011. XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi ,27-30 Ekim 2011, Antalya.

**32.** F.Yıldırım, A.Gürel, G.Şennazlı, K.Özer, M.Karabağlı, A.Deviren, **A.Çırakoğlu**. İki Köpekte Hermafroditizm Olgusunun Patolojik ve Sitogenetik Değerlendirilmesi. Bildiri Kitapçığı sf.37. VI. Ulusal Veteriner Patoloji Kongresi. 19-23 Eylül 2012, Kuşadası, Aydın.

**33.** H.E.Döşkaya, D.Kuru, **A.Çırakoğlu**, A.Deviren. Kronik Lenfositik Lösemi Hastalarından Alınan Perifer Kanı Materyallerinin İnterfaz FISH Yöntemiyle İncelenmesi. Kongre Kitabı sf.401. XIII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2013, Kuşadası, Aydın.

**34.** N.Uzun, **A.Çırakoğlu**, Y.Tarkan-Argüden, M.Arvas, Ş.İlvan, S.Hacıhanefioğlu. Granüloza Hücreli Over Tümörlerinde Her2 Amplifikasyonunun FISH, Ekspresyonunun IHC Metodu İle Gösterilmesi. Kongre Kitabı sf.402. XIII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2013, Kuşadası, Aydın.

**35.** R.D.Kuru, **A.Çırakoğlu**, Ş. Yılmaz, T.Elverdi, Y.Tarkan-Argüden, Ş.Öngören, A.Deviren, T.Soysal, S.Hacıhanefioğlu. idic(18) ve Yeniden Düzenlemeler Gözlenen Bir MDS/MPN Olgusu. Kongre Kitabı sf.405. XIII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2013, Kuşadası, Aydın.

**36.** Ş. Yılmaz, **A.Çırakoğlu,** D.Kuru, E.Eşkazan, Y.Tarkan-Argüden, C.Ar, Ş.Öngören, A.Deviren, T.Soysal, S.Hacıhanefioğlu. Jumping Translokasyonu Olan Polisitemia Vera Tanılı Olgu Sunumu. Kongre Kitabı sf.407. XIII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2013, Kuşadası, Aydın.

**37.** R.D.Kuru, **A.Çırakoğlu**, Ş. Yılmaz, Y.Tarkan-Argüden, Ş.Öngören, C.Ar, A.F.Çelik, A.Deviren, T.Soysal, S.Hacıhanefioğlu. Kompleks Karyotipli GİS Behçet Ve MDS RAEB-2 Birlikteliği Olan Bir Olgu Sunumu. Bildiri Özet Kitabı sf.43. I.Hematolojik Genetik Sempozyumu. 2-4 Aralık 2013, İzmir.

**38-** R.Dilhan Kuru, Esra Kırıkkaya, **Ayşe Çırakoğlu**, Şükriye Yılmaz, Fırat Yalnız, Selin Berk, Sevil Sadri, Dilek Keskin, Işıl Erdoğan, Yelda Tarkan Argüden, Ayhan Deviren, Seniha Hacıhanefioğlu.Aplastik anemi olgularında gözlenen sitogenetik düzensizlikler. XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 27-30 Ekim 2015 Liberty Hotels Lykia, Ölüdeniz-Fethiye, sf 393-394

**39-** Hilal Şahin, Şükriye Yılmaz, **Ayşe Çırakoğlu**, Dilhan Kuru, Ayşe Salihoğlu, Selin Berk, Nurgül Özgür Yurttaş, Yelda Tarkan Argüden, Şeniz Öngören, Dilek Keskin, Ayhan Deviren, Seniha Hacıhanefioğlu.Polisitemi vera tanılı veya ön tanılı hastalarda gözlenen karyoyip anomalilerinin retrospektif olarak değerlendirilmesi. XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 27-30 Ekim 2015 Liberty Hotels Lykia, Ölüdeniz-Fethiye, sf 399-399.

**40-** Şükriye Yılmaz, Melis Erdoğan, **Ayşe Çırakoğlu**, Dilhan Kuru, Selin Berk, Dilek Keskin, Ayşe Salihoğlu, Yelda Tarkan Argüden, Cem Ar, Seniha Hacıhanefioğlu, Ayhan Deviren.Esansiyel trombositoz tanılı veya öntanılı olgularda karyotip anomalilerinin retrospektif olarak değerlendirilmesi. XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 27-30 Ekim 2015 Liberty Hotels Lykia, Ölüdeniz-Fethiye, sf 181.

**41-** Sezen Atasoy, S.Serdar Erturan, Nail Yılmaz, Dilhan Kuru, **Ayşe Çırakoğlu**, Şükriye Yılmaz, Ayhan Deviren. Fluoresan in situ hybridizasyon yöntemiyle bronşiyal örneklerde 3, 7, 8 numaralı kromozomların analizi. 7. DETAE Günleri, 11-12 Kasım 2015, İ.Ü. Kongre Merkezi, sf.22-23.

**42-** Melis Erdoğan, Şükriye Yılmaz, **Ayşe Çırakoğlu**, Dilhan Kuru, Selin Berk, Dilek Keskin, Yelda Tarkan Argüden, Şeniz Öngören, Seniha Hacıhanefioğlu, Ayhan Deviren.Kompleks karyotip gözlenen bir sekonder Myelodisplastik Sendrom RAEB II olgu sunumu. 7. DETAE Günleri, 11-12 Kasım 2015, İ.Ü. Kongre Merkezi, sf.31-32.