

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 216 500 4066](tel:+902165004066)

E-posta: Ozden.Hatirnaz@acibadem.edu.tr

Web: <https://avesis.acibadem.edu.tr/891>

Eğitim Bilgileri

Doktora, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Türkiye 2005 - 2012

Yüksek Lisans, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Türkiye 2002 - 2005

Lisans, İstanbul Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Türkiye 1998 - 2002

Yabancı Diller

İngilizce, C2 Yeterlilik

Yaptığı Tezler

Doktora, T-hücreli akut lenfoblastik lösemide genom boyu anlatım analizleri, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, 2012

Yüksek Lisans, Kronik myeloid lösemi (KML) hastalarında, SOCS-1 gen metillenmesinin araştırılması, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, 2005

Araştırma Alanları

Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç.Dr., Acibadem Mehmet Ali Aydınlar Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2018 - Devam Ediyor
Araştırma Görevlisi, İstanbul Üniversitesi, Aziz Sancar Deneysel Tıp Araştırma Enstitüsü, Genetik Ana Bilim Dalı, 2005 - 2018

Mesleki Deneyim

Anabilim/Bilim Dalı Başkanı, Acibadem Mehmet Ali Aydınlar Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2019
- Devam Ediyor

Yönetilen Tezler

Hatirnaz Ng Ö., Sayitoğlu M., Primer immün yetmezlik hastalarında TREC/KREC analizi ile T ve B hücre gelişimi kontrolü, Yüksek Lisans, G.ŞENTÜRK(Öğrenci), 2018

Hatirnaz Ng Ö., Sayitoğlu M., Akut lenfoblastik lösemi hastalarına ait tüm genom ekspresyon datasında regülatör miRNA'ların saptanması ve validasyonu, Yüksek Lisans, K.Khodzhaev(Öğrenci), 2017

Jüri Üyelikleri

Doktora Yeterlik Sınavı, Doktora Yeterlik Sınavı, Kocaeli Üniversitesi, Şubat, 2020

Tez Savunma (Doktora), Tez Savunma (Doktora), Acıbadem Mehmet Ali Aydınlar Üniversitesi, Şubat, 2020

Tez Savunma (Yüksek Lisans), Tez Savunma (Yüksek Lisans), İstanbul Üniversitesi, Temmuz, 2019

Tez Savunma (Yüksek Lisans), Tez Savunma (Yüksek Lisans), İstanbul Üniversitesi, Haziran, 2019

Tez Savunma (Yüksek Lisans), Tez Savunma (Yüksek Lisans), İstanbul Üniversitesi, Haziran, 2019

Tez Savunma (Yüksek Lisans), Tez Savunma (Yüksek Lisans), Acıbadem Mehmet Ali Aydınlar Üniversitesi, Mayıs, 2019

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- **High TUBB2A expression in childhood T1ALL is correlated with the clinical outcome**
Khodzhaev K., Hatirnaz Ng Ö., Tuğcu D., Erbilgin Y., Ng Y. Y., Celkan T. T., Timur Ç., Karakaş Z., Sayitoğlu M.
International Journal Of Laboratory Hematology, cilt.42, ss.1-8, 2020 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **Mutational landscape of severe combined immunodeficiency patients from Turkey**
Firtina S., Yin N., Hatirnaz N., Kiykim A., Aydiner E., Nepesov S., Camcioglu Y., Sayar E., Reisli I., Torun S., et al.
INTERNATIONAL JOURNAL OF IMMUNOGENETICS, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **The potential protective roles of zinc, selenium and glutathione on hypoxia-induced TRPM2 channel activation in transfected HEK293 cells**
Ergun D. D., Dursun S., Ozsobaci N. P., Ng Ö., NAZIROĞLU M., Ozcelik D.
JOURNAL OF RECEPTORS AND SIGNAL TRANSDUCTION, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **PTEN and AKT1 Variations in Childhood T-Cell Acute Lymphoblastic Leukemia**
Kucukcankurt F., Erbilgin Y., Firtina S., Hatirnaz Ö., Karakas Z., Celkan T., Unuvar A., Ozbek U., Sayitoglu M.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.37, ss.98-103, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Prognostic gene alterations and clonal changes in childhood B-ALL**
Erbilgin Y., Firtina S., Mercan S., Ng Ö., Karaman S., Tasar O., Karakas Z., Celkan T. T., Zenging E., Sarperg N., et al.
LEUKEMIA RESEARCH, cilt.83, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **A Novel FOXP1 Variant Is Identified in Two Siblings with Nude Severe Combined Immunodeficiency**
Firtina S., Cipe F., Ng Y. Y., Kiykim A., Ng Ö., Sudutan T., Aydogmus C., BARIŞ S., Ozturk G., AYDINER E., et al.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.39, ss.144-147, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Deep sequencing of BCR-ABL1 kinase domain mutations in chronic myeloid leukemia patients with resistance to tyrosine kinase inhibitors**
Erbilgin Y., Eskazan A. E., Ng Ö., Salihoglu A., Elverdi T., Firtina S., Tasar O., Mercan S., Sisko S., Khodzhaev K., et al.
LEUKEMIA & LYMPHOMA, cilt.60, ss.200-207, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **A novel pathogenic frameshift variant of CD3E gene in two T-B+ NK+ SCID patients from Turkey.**
Firtina S., Ng Y. Y., Ng Ö., Nepesov S., Yesilbas O., Kilercik M., Burtecene N., Cinar S., Camcioglu Y., ÖZBEK U., et al.
Immunogenetics, cilt.69, ss.653-659, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Aberrant Hypermethylation of APC Tumor Suppressor Gene in Acute Leukemia Patients**
Hatirnaz Ö., Firtina S., Erbilgin Y., ÖZBEK U., Sayitoglu M.
UHOD-ULUSLARARASI HEMATOLOJİ-ONKOLOJİ DERGİSİ, cilt.27, ss.1-7, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Dysregulation of the DKK1 gene in pediatric B-cell acute lymphoblastic leukemia**
Firtina S., Hatirnaz Ng Ö., Erbilgin Y., Ozbek U., Sayitoglu M.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.47, ss.357-363, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **A Possible Role for WNT5A Hypermethylation in Pediatric Acute Lymphoblastic Leukemia**
Ng Ö., Firtina S., Can I., Karakas Z., Agaoglu L., Dogru O., Celkan T., Akcay A., Yildirmak Y., Timur C., et al.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.32, ss.127-135, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Deregulated WNT signaling in childhood T-cell acute lymphoblastic leukemia**
Ng Ö., Erbilgin Y., Firtina S., Celkan T., Karakas Z., Aydogan G., Turkkan E., Yildirmak Y., Timur C., ZENGİN E., et al.
Blood Cancer Journal, cilt.4, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Local renin-angiotensin system in normal hematopoietic and multiple myeloma-related progenitor cells**
Normal hematopoetik ve multipl myelom ilişkili progenitor hücrelerde lokal renin-anjiotensin sistemi
Uz B., Tatonyan S. C. , Sayitoglu M., Erbilgin Y., Hatirnaz Ö., AKSU S., BÜYÜKAŞIK Y., SAYINALP N., GÖKER H., ÖZCEBE O. İ. , et al.
Turkish Journal of Hematology, cilt.31, ss.136-142, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Renin-angiotensin system (RAS) expressions in myeloid leukemic cell lines Miyeloid lösemik hücre dizilerinde renin-anjiyotensin sistem (RAS) ekspresyonları{dotless}**
Uz B., Tatonyan S. C. , Sayitoglu M., Erbilgin Y., Hatirnaz Ng Ö., BÜYÜKAŞIK Y., AKSU S., SAYINALP N., GÖKER H., ÖZCEBE O. İ. , et al.
UHOD - Uluslararası Hematoloji-Onkoloji Dergisi, cilt.23, ss.264-268, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Expression analysis and clinical correlation of aquaporin 1 and 4 genes in human hippocampal sclerosis**
Bebek N., Özdemir Ö., Sayitoglu M., Hatirnaz Ö., Baykan B., Gurses C., Sencer A., Karasu A., Tuzun E., Uzun I., et al.
Journal of Clinical Neuroscience, cilt.20, ss.1564-1570, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **LOCAL RENIN-ANGIOTENSIN SYSTEM IN NORMAL HEMATOPOIETIC AND MULTIPLE MYELOMA-RELATED PROGENITOR CELLS**
HAZNEDAROĞLU İ. C. , Uz B., ÖZCEBE O. İ. , BÜYÜKAŞIK Y., GÖKER H., AKSU S., SAYINALP N., Tatonyan S., Sayitoglu M., Erbilgin Y., et al.
HAEMATOLOGICA, cilt.98, ss.768, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Identification of Interconnected Markers for T-Cell Acute Lymphoblastic Leukemia**
Maierov E. G. , Keskin O., Ng Ö., Ozbek U., Gursoy A.
BIOMED RESEARCH INTERNATIONAL, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Upregulation of T-Cell-Specific Transcription Factor Expression in Pediatric T-Cell Acute Lymphoblastic Leukemia (T-ALL)**
Sayitoglu M., Erbilgin Y., Ng Ö., Yıldiz I., Celkan T., Anak S., Devcioglu O., Aydogan G., Karaman S., Sarper N., et al.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.29, ss.325-333, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Genetic alterations in members of the Wnt pathway in acute leukemia**
Erbilgin Y., Ng Ö., Mavi N., Ozbek U., Sayitoglu M.
Leukemia and Lymphoma, cilt.53, ss.508-510, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Evaluation of PAX5 gene in the early stages of leukemic B cells in the childhood B cell acute lymphoblastic leukemia.**
Firtina S., Sayitoglu M., Hatirnaz Ö., Erbilgin Y., Oztunc C., Cinar S., Yıldiz I., Celkan T., Anak S., Unuvar A., et al.
Leukemia research, cilt.36, ss.87-92, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Sequence variations of NKX2-5 and HAND1 genes in patients with atrial isomerism**
Hatemi A. C. , Gulec C., Cine N., Vural B., Hatirnaz Ö., Sayitoglu M., Oztunc F., Saltik L., Kansiz E., Unaltuna N. E.
ANADOLU KARDIYOLOJİ DERGİSİ-THE ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.11, ss.319-328, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **ABL gene kinase domain mutation scanning by denaturing high performance liquid chromatography sequencing method Denatüre edici yüksek performanslı likit kromatografi yöntemi ile ABL geni kinaz bölgesi mutasyonlarının taranması**
Erbilgin Y., Catal S., Eskazan A. E. , Hatirnaz Ö., Soysal T., Ozbek U.
Turkish Journal of Hematology, cilt.28, ss.97-102, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Prognostic significance of NOTCH1 and FBXW7 mutations in pediatric T-ALL.**
Erbilgin Y., Sayitoglu M., Hatirnaz Ö., Dogru O., Akcay A., Tuysuz G., Celkan T., Aydogan G., Salcioglu Z., Timur C., et al.
Disease markers, cilt.28, ss.353-60, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **1007fs, G908R, R702W mutations and P268S, IVS8(+158) polymorphisms of the CARD15 gene in Turkish inflammatory bowel disease patients and their relationship with disease-related surgery**
Ince A. T. , Hatirnaz Ö., Ovunc O., Ozbek U.
DIGESTIVE DISEASES AND SCIENCES, cilt.53, ss.1683-1692, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Definition of C282Y mutation in a hereditary hemochromatosis family from Turkey**
Yoenal O., Hatirnaz Ö., Akyuez F., Koroglu G., Ozbeik U., Cefle K., Mungan Z.

Turkish Journal of Gastroenterology, cilt.18, ss.53-57, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **HFE gene mutation, chronic liver disease, and iron overload in Turkey**

Yoenal O., Hatırmaz Ö., Akyuez F., Oezbek U., Demir K., Kaymakoglu S., Oekten A., Mungan Z. Digestive Diseases and Sciences, cilt.52, ss.3298-3302, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **The SOCS-1 gene methylation in chronic myeloid leukemia patients**

Hatırmaz M., Ure U., Ar C., Akyerli C., Soysal T., Ferhanoglu B., Oezcelik T., Ozbek U. American Journal of Hematology, cilt.82, ss.729-730, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Role of CYP2D6, CYP1A1, CYP2E1, GSTT1, and GSTM1 genes in the susceptibility to acute leukemias**

Aydin-Sayitoglu M., Hatırmaz Ö., Erensoy N., Ozbek U. AMERICAN JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.81, ss.162-170, 2006 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **CYP2D6 and CYP1A1 mutations in the Turkish population**

Aydin M., Hatırmaz Ö., Erensoy N., Ozbek U. CELL BIOCHEMISTRY AND FUNCTION, cilt.23, ss.133-135, 2005 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Effect of carbapenems on the transcriptional expression of the oprD, oprM and oprN genes in Pseudomonas aeruginosa**

Kolayli F., Karadenizli A., Savli H., Ergen K., Hatırmaz Ö., Balıkcı E., Budak F., Vahaboglu H. JOURNAL OF MEDICAL MICROBIOLOGY, cilt.53, ss.915-920, 2004 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

- **HematoLog Genetik**

Hatırmaz Ng Ö.

Hematolojik Malnitelerde Minimal Kalıntı Hastalığının Belirlenmesi, Müge Sayitoğlu, Editör, Galenos, Ankara, ss.137-152, 2019

- **tıbbi genetiğin esasları**

Hatırmaz Ng Ö., Arda E. Ş. N.

DNA Analizi, uğur özbek, Editör, İstanbul medikal sağlık yayınevi, İstanbul, ss.41-54, 2014

- **Tıbbi Genetiğin Esasları**

Hatırmaz Ng Ö., Arda E. Ş. N.

Nükleik asit yapısı ve işlevi, uğur özbek, Editör, istanbul medikal sağlık ve yayıncılık, İstanbul, ss.13-21, 2014

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- **PRİMER İMMÜN YETMEZLİK HASTALARI VE SAĞLIKLI BİREYLERDE TREC/KREC KOPYA SAYILARININ ANALİZİ VE KULLANIMI: PİLOT ÇALIŞMA**

Şentürk G., Ng Y. Y. , Sayitoğlu M., Hatırmaz Ng Ö.

45. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 30 Ekim - 02 Kasım 2019, ss.138-139

- **AKUT LÖSEMİ HASTALARINDA “ZINC FINGER PROTEIN 384” (ZNF384) GENİ FÜZYONLARININ TESPİTİ**

Sudutan T., Erbilgin Y., Hatırmaz Ng Ö., Karaman S., Sarper N., Sayitoğlu M.

45. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 30 Ekim - 02 Kasım 2019, ss.111

- **Akut Lösemili Hastalarda 'xx'xx Zinc Finger Protein 384'xx'xx (ZNF384) Geni Füzyonlarının Tespiti**

Sudutan T., ERBİLGİN Y., HATIRNAZ NG Ö., KARAMAN S., SARPER N., CELKAN T. T. , TİMUR Ç., Aydoğan G., KARAKAŞ Z., SAYITOĞLU M.

45. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 02 Kasım 2019

- **CD70 mutations in a family with affected CID individuals**

Khodzhaev K., HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., SAYITOĞLU M.

Highlights of Bertinoro, Predisposition to hereditary Leukemia and Lymphoma Training School, 11 - 12 Ekim 2019

- **Screening TYR gene variations in Turkish oculocutaneous albinism patients**

Hatırmaz Ng Ö., Özbek U., Alanay Y., Yarabaş K.

Avrupa İnsan Genetiği Derneği Kongresi, Gothenburg, İsveç, 15 - 19 Haziran 2019, cilt.27, ss.1233-1234

- **Determination of Zinc Finger Protein 384 (ZNF384) Gene Fusion in Childhood Acute Lymphoblastic Leukemia Patients**

Sudutan T., ERBİLGİN Y., HATIRNAZ NG Ö., KARAKAŞ Z., SARPER N., CELKAN T. T. , TİMUR Ç., Aydoğan G., Aydoğan G., SAYITOĞLU M.

13th Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 Nisan 2019

- **Comprehensive analysis of transcriptomic portrait of T-cell acute lymphoblastic leukemia by RNA sequencing**
GÜNGÖRÜRLER E., HATIRNAZ NG Ö., ERBİLGİN Y., Fırtına S., SAYITOĞLU M.
LEUKEMIA RESEARCH, İstanbul, Türkiye, 17 - 20 Ekim 2018, cilt.73, ss.64
- **IKZF1 Deletions at Diagnose and Relapse of Childhood B-ALL**
ERBİLGİN Y., Fırtına S., HATIRNAZ NG Ö., CELKAN T. T. , KARAKAŞ Z., ANAK S. S. , ZENGİN E., SARPER N., Eşkazan E., SAYITOĞLU M., et al.
59th American Society of Hematology Annual Meeting, 9 Aralık - 12 Ocak 2017
- **Molecular Diagnosis of SCID patients by a Custom Designed NGS Panel**
Fırtına S., SAYITOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., Kıyıkım A., Karakoç Aydıner E., Barış S., Özen A., Nepesov S., CAMCIOĞLU Y., HAZAR SAYAR E., et al.
IPIC 2017, Dubai, Birleşik Arap Emirlikleri, 15 - 17 Kasım 2017
- **Diagnostics of primary antibody deficiencies through targeted next generation sequencing panel**
NG Y. Y. , Fırtına S., HATIRNAZ NG Ö., Kara M., Somer A., CAMCIOĞLU Y., AYDINER E., Kıyıkım A., Yıldıran A., Kutluğ S., et al.
IPIC 2017, 8 - 10 Kasım 2017
- **TREC/KREC Analysis and Their Clinical Correlation in Severe Combined Immune Deficiency**
HATIRNAZ NG Ö.
IPIC 2017, Dubai, Birleşik Arap Emirlikleri, 8 - 10 Kasım 2017
- **Diagnostics of Primary Antibody Deficiencies Through Targeted Next Generation Sequencing Panel**
NG Y. Y. , Fırtına S., HATIRNAZ NG Ö., Kara M., CAMCIOĞLU Y., AYDINER E., Kıyıkım A., YILDIRAN A., Kutluğ S., REİSLİ İ., et al.
IPIC 2017, 8 - 10 Kasım 2017
- **TREC/KREC analysis and their clinical correlation an severe combined imune deficiency**
HATIRNAZ NG Ö., Fırtına S., SAYITOĞLU M., nepesov s., Kıyıkım A., AYDINER E., CAMCIOĞLU Y., ÖZBEK U., Ng y. y.
IPIC 2017, 8 - 10 Ekim 2017
- **Effects of enriched environment and memantine on naloxone precipitated morphine-abstinence syndrome in rats.**
Aslan A., HATIRNAZ NG Ö., ÖZBEK U., YAMANTÜRK ÇELİK A. P.
6th INTERNATIONAL DRUG ABUSE RESEARCH SOCIETY, 4 - 08 Eylül 2017
- **Sensitivity Reproducibility and Clinical Utility Of Next Generation Sequencing NGS for BCR ABL1 Kinase Domain Mutation Screening Results From The CML Work Package Of The Iron II Interlaboratory ROBustness Of Next Generation Sequencing International Study**
SOVERINI S., ERNST T., KOHLMANN A., DE BENEDITTIS C., ALIKIAN M., FORONI L., POLOVAKA K., BROUCKOVA A., ERBİLGİN Y., HATIRNAZ NG Ö., et al.
55.th ASH Meeting 2013, 7 - 10 Aralık 2013, cilt.122
- **Next Generation Sequencing Of The BCR ABL1 Kinase Domain May Be Beneficial In Decision Making Among Chronic Myeloid Leukemia Patients With Tyrosine Kinase Inhibitor Resistance**
ERBİLGİN Y., Eşkazan E., HATIRNAZ NG Ö., Salihoğlu A., ELVERDİ T., Fırtına S., Çatal Tatonyan S., ÖNGÖREN AYDIN Ş., AR M. C. , BAŞLAR Z., et al.
55.th ASH meeting, 7 - 10 Aralık 2013, cilt.122
- **Th17 cell differentiation in immunodeficiencies associated with high IgE levels and/or autoimmunity**
AKKOÇ T., ÖĞÜLÜR İ., Tevetoglu A., İzgi A., Karakoc-Aydyner E., BARIŞ S., Bahceciler N., Hatirnaz-Ng Ö., Ng Y., Barlan İ.
31st Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Geneva, İsviçre, 16 - 20 Haziran 2012, cilt.67, ss.276-277
- **Dysregulated WNT Signaling in Childhood T cell Acute Lymphoblastic Leukemia**
SAYITOĞLU M., ERBİLGİN Y., HATIRNAZ NG Ö., Fırtına S., Tiemessen M., van Dongen J., Staal F., ÖZBEK U.
European School of Hematology, Scientific Workshop T-cell Acute Lymphoblastic Leukemia (T-ALL) Meets Normal

T-cell Development, 7 - 09 Mayıs 2010

- **Prognostic Implications of NOTCH1 and FBXW7 Mutations in Pediatric T Cell Acute Lymphoblastic Leukemia**

ERBİLĞİN Y., SAYITOĞLU M., HATIRNAZ NG Ö., DOĞRU Ö., AKÇAYA., Tüysüz G., Celkan T., Aydoğan G., Şalcıoğlu Z., Çetin T., et al.

European School of Hematology, Scientific Workshop T-cell Acute Lymphoblastic Leukemia (T-ALL) Meets Normal T-cell Development, 7 - 09 Mayıs 2010

Desteklenen Projeler

Hatırnaz Ng Ö., Özbek U., TÜBİTAK - AB COST Projesi , LEukaemia GENE Discovery by data sharing, mining and collaboration, 2018 - 2022

Hatırnaz Ng Ö., Sayitoğlu M., Özbek U., Çine N., Canpolat C., Sağlık Bakanlığı, TÜSEB Bireysel ve Dönüşümsel Tıp Alanındaki Uygulamalı Proje Çağrısı: Akut lenfoblastik lösemi, 2020 - 2021

Hatırnaz Ng Ö., Özbek U., Alanay Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Albinizm Hastalıklarında gen varyantlarının ekzom analizi ile belirlenmesi, 2020 - 2021

Hatırnaz Ng Ö., Özbek U., Alanay Y., Diğer Resmi Kurumlarca Desteklenen Proje, Bireysel ve Dönüşümsel Tıp Alanındaki Uygulamalı Proje Çağrısı: Albinizm, 2019 - 2021

Hatırnaz Ng Ö., Özbek U., Şahin A., Alanay Y., Kalkınma Ajansı, İSTİSNA- İstanbul Tanısız ve Nadir Hastalıklara Çözüm Platformu Fizibilite Projesi, 2019 - 2020

Özbek U., Hatırnaz Ng Ö., Alanay Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Lösemi ve lenfomaya genetik yatkınlık, 2019 - 2020

Bilimsel Hakemlikler

TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, SCIE Kapsamındaki Dergi, Mayıs 2020

TÜBİTAK Projesi, 1002 - Hızlı Destek Programı, Acıbadem Mehmet Ali Aydınlar Üniversitesi, Türkiye, Nisan 2020

TÜBİTAK Projesi, 1002 - Hızlı Destek Programı, Acıbadem Mehmet Ali Aydınlar Üniversitesi, Türkiye, Nisan 2020

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, SCIE Kapsamındaki Dergi, Ocak 2020

OMICS-A JOURNAL OF INTEGRATIVE BIOLOGY, SCIE Kapsamındaki Dergi, Aralık 2019

TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, SCIE Kapsamındaki Dergi, Kasım 2019

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, SCIE Kapsamındaki Dergi, Eylül 2019

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, SCIE Kapsamındaki Dergi, Temmuz 2019

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, SCIE Kapsamındaki Dergi, Mayıs 2019

TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, SCIE Kapsamındaki Dergi, Mayıs 2019

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, SCIE Kapsamındaki Dergi, Ocak 2019

Etkinlik Organizasyonlarındaki Görevler

Hatırnaz Ng Ö., Özbek U., Alanay Y., 2020 Nadir Hastalıklar Günü, Çalıştay Organizasyonu, İstanbul, Türkiye, Mart 2020

Hatırnaz Ng Ö., Özbek U., Alanay Y., İSTİSNA Projesi Paydaş Ağı Çalıştayı, Çalıştay Organizasyonu, İstanbul, Türkiye, Şubat 2020

Hatırnaz Ng Ö., Özbek U., HIGHLIGHTS OF BERTINORO Predisposition to leukemia and lymphoma, Çalıştay Organizasyonu, İstanbul, Türkiye, Ekim 2019

Davetli Kongre ve Sempozyum Faaliyetleri

I. Uluslararası Katılımlı Bursa Genetik Günleri, Davetli Konuşmacı, Bursa, Türkiye, 2020

45. Ulusal Hematoloji Kongresi, Davetli Konuşmacı, Antalya, Türkiye, 2019

45. Ulusal Hematoloji Kongresi, Çalışma Grubu, Antalya, Türkiye, 2019

Atrflar

Toplam Atf Sayısı (WOS):283

h-indeksi (WOS):8