



2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi Multidisipliner

4-7 Mayıs 2023
Concorde Luxury Resort,
Bafra, KKTC



SÖZEL BİLDİRİLER 5 DAKİKA SUNUM + 2 DAKİKA SORU-CEVAP OLACAK ŞEKİLDE, TOPLAM 7 DAKİKA DA SUNULACAKTIR. BİLDİRİ SAHİPLERİNİN BUNA GÖRE SUNUMLARINI HAZIRLAMALARINI RİCA EDERİZ.

5 Mayıs Cuma 18:00-19:00		
Salon 1		
Oturum Başkanları: Hülya KAYSERİLİ, Esra ARSLAN ATEŞ		
ID	Başlık	İsim
3806	Konjenital Nötropeni Tanısında Farklı Moleküler Genetik Yöntemlerin Değerlendirilmesi	Mert Pekerbaş
3792	Pansitopeni ile Prezente Olan ve SPTA1 Geninde Nadir Görülen Homozigot Varyant Saptanan Olgu	Zeynal Sütçü
3868	Nadir Bir Makrotrombositopeni Nedeni Olan Sitosterolemi Tanılı İki Olgu: ABCG8 geninde yeni varyasyon	Gizem Nur İzgi
3793	Hermansky Pudlak Sendromu Tanılı İki Hasta:HPS1 Geninde Aynı Noktada İki Farklı Mutasyon	Burak Aktaş
3852	Nadir görülen iki sendrom birlikteliği: Fankoni anemisi ve Usher sendromu tip1	Pelin Ercoşkun
3857	EFL1 varyantı saptanan Shwachman-Diamond sendromu aile çalışması	Berna Sevim
3805	Fanconi Aplastik Anemili 5 Olgu: FANCA, ERCC4, RFW3 Genlerinde 3 Novel/Nadir Varyant	Derya Hazal Özbakır
5 Mayıs Cuma 18:00-19:00		
Salon 2		
Oturum Başkanları: Oğuz ÇİLİNGİR, Abdülğani TATAR		
ID	Başlık	İsim
3526	Likit Biyopsi İle Yeni Nesil Dizileme Analiz Sonuçlarının Retrospektif Değerlendirilmesi: Ege Tıbbi Genetik Deneyimi	Özge Güngör
3845	Likit Biyopside EGFR Mutasyonu Saptanan Hastaların Retrospektif Değerlendirilmesi, 4 Yıllık Ege Tıbbi Genetik Deneyimi	Burak Aşçıoğlu
3839	Likit Biyopsi Uygulanmış Küçük Hücreli Dışı Akciğer Karsinomu Tanılı Olgularda Likit Biyopsi İle Test Edilen EGFR Mutasyonlarının Retrospektif Olarak Değerlendirilmesi: Tek Merkez Deneyimi	Merve Berfin Aktan
3524	Akciğer kanserinde EGFR mutasyonu çalışmasında tek merkez deneyimi	Aydın Demiray
3788	İleri Evre Küçük Hücreli Dışı Akciğer Kanserinde İmmünoterapi: Tek Merkez Deneyimi	Cihan Erol
3791	Küçük Hücreli Dışı Akciğer Kanseri Tanılı Hastalarda Somatik Multigen Panel Sonuçlarının Değerlendirilmesi: Tek Merkez Deneyimi	Ali Çiçekli
3783	Küçük Hücreli Dışı Akciğer Kanseri Tanılı Hastalarda EGFR T790M Mutasyonu Analizlerinin Değerlendirilmesi	Esmâ Ertürkmen
5 Mayıs Cuma 18:00-19:00		

Salon 3**Oturum Başkanları: Ahmet DURSUN, Alper GEZDİRİCİ**

ID	Başlık	İsim
3837	Ankara Şehir Hastanesi Çocuk Onkoloji Kliniğinde Tanı Almış Glial Tümörlerin Mutasyon Analizi	Seda Şahin
3828	Gliomalarda Genetik Diagnostik Belirteçlerin Önemi: Tek Merkez Deneyimi	Gülçin Günden
3614	PTCH1 Geninde Yeni Mutasyon Saptanan Gorlin-Goltz Sendromlu Bir Olgu	Mürsel Hazaloğlu
3864	Klinik ve Genetik Özellikleriyle Birt-Hogg-Dubé sendromu: Vaka serisi	Esra Hilal Ceylan
3818	FLCN geninde patojenik varyant saptanan Birt-Hogg-Dube sendromu tanılı 6 olgu	Pelin Özyavuz Çubuk

5 Mayıs Cuma 18:00-19:00**Salon 4****Oturum Başkanları: Ayşe Gül ZAMANI, Esra TUĞ**

ID	Başlık	İsim
3855	Kuzey Kıbrıs'ta herediter kanserlerde saptanan patojenik varyantların Kıbrıs Türk popülasyonu için alel frekansları ve genotipik dağılımlarının hesaplanması	Kübra Damla Erol
3534	Ailesel Kanserlerde Klinik Önemi Bilinmeyen Varyantlar: Analiz ve Değerlendirme	Mert Polat
3639	Kalıtsal Kanser Sendromlarında Çoklu Gen Panel Analizlerinin Retrospektif Olarak Değerlendirilmesi	Aydan Mengübaş Erbaş
3826	Ege Üniversitesi Hastanesi Tıbbi Genetik Ana Bilim Dalı'na Başvuru Yapan Kanser Hastalarının Somatik Dokuda Yeni Nesil Dizileme Analiz Sonuçlarının Retrospektif Olarak Değerlendirilmesi	Çağlar Arısoy
3815	Gardiyon Uyuduğunda: Farklı Neoplazilerde TP53 Varyantlarına Eşlik Eden Değişimler	Ahmet Burak Arslan
3840	Klinik Önemi Bilinmeyen CHEK2 Geni Varyantlarının In Silico Değerlendirilmesi	Yağmur Küçümen
3520	BRCA negatif meme kanserlerinde saptanan patojenik ve olası patojenik gen mutasyonlarının spektrumu ve patolojik karakteristik özelliklerinin belirlenmesi	Bilgesu Ak

5 Mayıs Cuma 18:00-19:00**Salon 5****Oturum Başkanları: Özlem SEZER, Şule ALTINER**

ID	Başlık	İsim
3797	2018-2022 Yılları Arasında AML Tanısı Almış Hastaların Genetik Test ve Tedavilerinin Değerlendirilmesi: Doğu Karadeniz Bölgesi Sonuçları	Kübra Adanur Sağlam
3778	Kompleks Karyotip Saptanan AML Hastalarında FISH ve Moleküler Yöntemlerin Prognostik Tahminde Yeri	Ayşe Pelin Tuna
3822	Nadir Translokasyonlar Saptanan AML Olgu Sunumu	Sevgi Işık
3781	Akut Lösemi Ön Tanılı Hastalarda Kemik İliği Ve Periferik Kan Örneklerinden Çalışılan FLT3 Mutasyon Analizi Sonuçlarının Değerlendirilmesi	Umut Can Tekbaş
3862	AML'de Tanılı Hastada FLT3 Geninde Δ836 Ve D835V Mutasyonlarının Birlikteliği	Mustafa Bakırtaş
3882	Li Fraumeni Sendromu ve Transfüzyon İlişkili Mikrokimerizm	Ekin Güran