



2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi Multidisipliner

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



ID	Sunum Kodu	Başlık	İsim
3531	P-01	Multipl Miyelomlu Olgulara Bütüncül Sitogenetik Yaklaşım: Beş yıllık hasta profili ile retrospektif bir çalışma	Gülleyla Kılıç
3532	P-02	İyi Bilinen Bir Fenotipin Nadir Prezantasyonu; Perinatal Lethal Gaucher Hastalığı	Sinan Akbaş
3533	P-03	PIEZO1 ilişkili Dehidrate Herediter Stomasitoz-Herediter Kserositoz: Olgu Sunumu	Esmâ Nur Konur
3535	P-04	Meme kanseri hastalarında CYP2D6, BRCA1, BRCA2, TP53, GSTP1 gen mutasyonları ile tamoksifen direnci arasındaki ilişkinin araştırılması	Deniz Kırac
3537	P-05	İmatinib Dirençli Kronik Myeloid Lösemi Hücre Hattına Karşı Gelişen Doğal Öldürücü Hücre Yanıtının Araştırılması	Merve Soğancı
3540	P-06	Herediter Sferositoz Hastalarında Genotipik Özellikler ve Kliniğe Etkileri	Ceren Alavanda
3574	P-07	Tek Merkez Verileri ile Hbb Dizi Analizi Sonuçları: Hemoglobin Varyantları Ve Beta Talasemi Mutasyonları	Şevval Toylan Çeker
3638	P-09	Klinik Ekzom Dizileme Yapılan 125 Hastada İkincil Bulgularda Saptanan Kanser Yatkınlığı Mutasyonları	Salih Burak Erarslan
3655	P-10	Lenfoproliferatif Hastalıklarda Ayırıcı Tanıda Düşünülmesi Gereken Nadir Bir Sendrom: RAS ilişkili Otoimmün Lökoproliferatif Hastalık	Behiye Tuğçe Yıldırım
3659	P-11	Nadir bir varyant: İlave bir PML-RARA gen füzyonu etkisinin iki olguda değerlendirilmesi	Dicle Ballıkaya Aracı
3771	P-12	Nörofibromatozis Tip 1 Olgusu - Novel Germline Varyant	Ebru Akçay Aksel
3772	P-13	Over Kanserli Bir Olguda Saptanan Novel BRCA-1 Mutasyonu	Selvin Öztürk
3784	P-14	Trombositopeni ve fasiyal dismorfizm birlikteliği; Jacobsen sendromlu iki olgu	Gülhanım Memiş
3785	P-15	Genç Yaş Prezantasyonlu Atipik Bir Kronik Myeloid Lösemi Olgusu	Taha Bahsi
3786	P-16	Olgusu Sunumu: Akut Eritroid Lösemide Nadir Bir Translokasyon	Abdullatif Bakır
3787	P-17	Oküloektodermal Sendrom: Geniş ve Yeni Klinik Spektrumlu Bir Olgusu Sunumu	Sena Çetin
3790	P-18	Ekzom Verilerinin Yeniden Analizinde Saptanan DNAJC21 ilişkili Nadir Görülen Bir Kemik İliği Yetmezliği Sendromu	Durmuş Durmaz
3794	P-19	Optik Gliom ve Gelişme Geriliği Eşlik Eden Nörofibromatozis Tip 1 Olgusunda Novel NF1 Mutasyonu	Özlem Öz
3798	P-20	Nadir Bir Antite Ghosal Hematodiyfizyel Displazi Tanılı Olgu	Özge Hacer Demirbilek
3800	P-21	Akut myeloid lösemili hastada saptanan kompleks karyotip çözümlenmesinde genetik	Miray Zorluer

		yöntemlerin birlikte kullanımı	
3802	P-22	VHL geninde patojenik/muhtemel patojenik varyant saptanan olguların genotip-fenotip ilişkisi	Derya Kaya
3804	P-23	Kolorektal Kanserli Klasik Familial Adenomatöz Polipozis Sendromu Nedeni: APC Geni	Talha Laçın
3814	P-24	Novel BRCA2 Geni Varyantı: İki Ayrı Kanser Vakasında Missense Splice Bölge Değişimi	Mahmut Selman Yıldırım
3817	P-25	FANCG Geninde İlk Kez Homozigot Saptanmış Varyant: Fanconi Anemili Bir Vaka	Sümeyye Şanal
3819	P-26	Endometrium Kanserli Olguda Novel BRCA2 Varyant Saptanması	Sahra Acir
3821	P-27	Tiyopürin Grubu İlaç Toksisitesi ile İlişkili TPMT Varyantlarının Sıklığının Araştırılması	Mustafa Oğuz Acar
3823	P-28	Trizomi 21 Tanılı Bir Yenidoğanda Geçici Anormal Miyelopoez ve GATA1 Geninde İki Somatik Varyant	Elif Saraç
3824	P-29	Somatik dizileme ile saptanan bir kanser yatkınlık sendromu; Li-Fraumeni örneği	Tuğba Deniz Kurnaz Demir
3825	P-30	Hipergonadotropik Hipogonadizm Kliniğinden T-ALL ve Fankoni Anemisi Tanısına; İlginç Bir Vaka Sunumu	Kübra Özen
3829	P-31	Mozaik Alacalı Anöploidi Sendromu & Fanconi Anemisinde Örtüşen Bulgular; Bir Olgu Sunumu	Sümeyra Özbolat
3831	P-32	MDS-AML'de izokromozom 21: Down sendromu olmayan bir pentazomi olgusu	Kamil Utku Bayrak
3832	P-33	DNA Polimeraz Epsilon(POLE) geninde varyant saptanan hastalarda genotip fenotip korelasyonu	Kübra Müge Çelik
3834	P-34	Meme Kanseri Olgusunda Saptanan Novel BARD1 Varyantı	Rıdvan Savaş
3835	P-35	Hematolojik malignensi olgularında FLT3-ITD ve FLT3-TKD mutasyon sıklığının retrospektif olarak değerlendirilmesi	Fatma Demir
3842	P-36	The first Turkish Family Reported in RUNX1 Germline Pathogenic Variant Accompanied By Familial Thrombocytopenia, CML, And AML.	Şenol Demir
3844	P-37	Miyeloid neoplazi tanılı hastalarda somatik varyantların yeni nesil dizi analizi yöntemi ile değerlendirilmesi: Tek merkez deneyimi	Sinem Kocagil
3848	P-38	Congenital Chromothripsis Including the Critical Region of 9q21.13 Microdeletion Syndrome	Neslihan Cinkara
3854	P-39	2018-2023 yılları arasında Kuzey Kıbrıs'ta görülen hematolojik kanserler	Mahmut Çerkez Ergören
3856	P-40	FANCI Geninde 3 Novel Varyant: Fanconi Anemisi Saptanan 2 Olguda Klinik ve Moleküler Bulgular	Kübra Ateş
3860	P-41	Gastrik Kanser Hastalarında Mikrosatellite İstabilite Durumunun Retrospektif Değerlendirilmesi: Tek Merkez Deneyimi	Büşra Saruhan
3867	P-42	Myeloid Neoplazilerin Tanı ve Prognozunun Belirlenmesinde Konvansiyonel Sitogenetik Çalışmaların Önemi: İki Olgu Örneği	Gizem Nur İzgi