



T.C. Üniversitelerarası Kurul Başkanlığı
2023 Mart Dönemi
Doçentlik

ÖZGEÇMİŞ VE ESERLER LİSTESİ

ÖZGEÇMİŞ

Adı SEVDA YEŞİM
Soyadı ÖZDEMİR
Üniversite/Kurum ÜSKÜDAR ÜNİVERSİTESİ
Temel Alan SAĞLIK BİLİMLERİ TEMEL ALANI
Doçentlik Bilim Alanı TIBBİ GENETİK

Öğrenim Bilgisi

Tıpta Uzmanlık 2013 1/Temmuz/2013	ERCİYES ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ/DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ/TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI Tez adı: Meme kanserinde PIWIL-1 PIWIL-2, DICER-1 ve DDX-4 gen düzeylerinin araştırılması (2013) Tez Danışmanı:(Yusuf Özkul)
Lisans 1992 31/Temmuz/1999	ERCİYES ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ/TIP PR.
Önlisans 2016 22/Şubat/2022	ANADOLU ÜNİVERSİTESİ AÇIKÖĞRETİM FAKÜLTESİ/PAZARLAMA VE REKLAMCILIK BÖLÜMÜ/MEDYA VE İLETİŞİM PR. (AÇIKÖĞRETİM)

Yabancı Dil Bilgisi

İngilizce YÖKDİL, 28.02.2021, Puan: 75,00000

Akademik Görevler

DOKTOR ÖĞRETİM ÜYESİ 01.04.2019	ÜSKÜDAR ÜNİVERSİTESİ/TIP FAKÜLTESİ/DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ/TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI)
ARAŞTIRMA GÖREVLİSİ 23.01.2009-30.09.2013	ERCİYES ÜNİVERSİTESİ/TIP FAKÜLTESİ/DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ/TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI)

ESERLER

Makaleler :

Makaleler :

Ulusal

- M-823-2701 ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ARISOY RESUL, ŞANLIKAN FATİH, ÖZBAY KORAY, SEMİZ ALTUĞ (2022). **Karyotype Analysis of Products of Conception in Patients with Recurrent Pregnancy Loss**. Zeynep Kamil Medical Journal, 53(4), 189-192., Doi: 10.14744/zkmj.2022.34735
- M-776-3544 ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÇAĞ MEHMET MURAT, ÖZKUL YUSUF (2022). **Kolorektal Kanserlerde Sigara Kullanımı ve Lenf Nodu Metastazının Sağkalım ile İlişkisi**. Ahi Evran Medical Journal, 6(2), 126-131., Doi: 10.46332/aemj.963344
- M-778-1475 BERHUNİ MUSTAFA, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, KARAKÜÇÜK MEHMET SARPER, ARDA HATİCE (2017). **Endotelial Nitrik Oksit Sentaz Gen Polimorfizmleri ile Primer Açık Açılı Glokom Arasındaki İlişki**. MN OFTALMOLOJİ, 24(3), 143-148.

Uluslararası

- M-760-8970 ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Arısoy Resul, Semiz Altuğ, Şanlıkan Fatih, Akar Günkut, ÇAĞ MEHMET MURAT (2022). **Carrier frequency of spinal muscular atrophy in Turkish population**. Perinatoloji Dergisi, 30(1), 57-60., Doi: 10.2399/prn.22.0301012
- M-782-5496 ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÇAĞ MEHMET MURAT, SEYHAN SERHAT, ÖZKUL YUSUF, DÜNDAR MUNİS, konya aylin (2022). **Reclassification of Hereditary Cancer Genes Variants**. Turkish Journal of Oncology, 37(4), 462-467., Doi: 10.5505/tjo.2022.3529
- M-759-6920 DÜNDAR MUNİS, FAHRİOĞLU UMUT, YILDIZ SALİHA HANDAN, GÜNGÖR BURCU, TEMEL ŞEHİME GÜLSÜN, AKIN HALUK, ARTAN SEVİLHAN, Cora Tülin, ŞAHİN FERİDE İFFET, DURSUN AHMET, Sezer Özlem, GÜRKAN HAKAN, Erdoğan Murat, SEMERCİ GÜNDÜZ CAVİDAN NUR, BIŞGIN ATIL, ÖZDEMİR ÖZTÜRK, ÜLGENALP AYFER, Perçin Ferda, YILDIRIM MALİK EJDER, TEKEŞ SELAHADDİN, BAĞIŞ HAYDAR, YÜCE HÜSEYİN, Duman Nilgün, BOZKURT GÖKAY, YARARBAŞ KANAY, YILDIRIM MAHMUT SELMAN, ARMAN AHMET, MIHÇI ERCAN, ERASLAN SERPİL, Altıntaş Zuhul Mert, AYMELEK HURİ SEMA, İLGIN RUHİ HATİCE, TATAR ABDULGANİ, ERGÖREN MAHMUT ÇERKEZ, ÇETİN GÖKHAN OZAN, ALTUNOĞLU UMUT, ÇAĞLAYAN AHMET OKAY, YÜKSEL EMİNE BERRİN, ÖZKUL YUSUF, SAATÇİ ÇETİN, Kenanoğlu Sercan, KARASU NİLGÜN, Dündar Bilge, Özçelik Fırat, Demir Mikail, Siniksaran Betül Seyhan, KULAK ABAY HANDE, KIRANATLIOĞLU KÜBRA, BAYSAL KÜBRA, Kazımlı Ulviyya, AKALIN HİLAL, Dündar Ayça, Boz Mehmet, BAYRAM ARSLAN, SUBAŞIOĞLU ASLI, Çolak Fatma Kurt, Karaduman Neslihan, CERRAH GÜNEŞ MELTEM, KANDEMİR NEFİSE, Aynekin Büşra, Emekli Rabia, Şahin İzem Olcay, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÖNAL MÜGE GÜLCİHAN, Senel Abdurrahman Soner, POYRAZOĞLU MUAMMER HAKAN, Kısaaslan Ayşe Nur Paç, GÜRSOY ŞEBNEM, BAŞKOL MEVLÜT, ÇALIŞ MUSTAFA, Demir Hüseyin, ERTÜRK ZARARSIZ GÖZDE, ÖZDEMİR ERDOĞAN MÜJGAN, ELMAS MUHSİN, SOLAK MUSTAFA, ULU MEMNUNE SENA, Thahir Adam, AYDIN ZAFER, Atasever Umud, ÖZEMİR SAĞ ŞEBNEM, Aliyeva Lamiya, Alemdar Adem, DOĞAN BERKCAN, Ergüzeloğlu Cemre Örnek, KAYA NİYAZİ, ÖZKINAY FERİŞTAH FERDA, ÇOĞULU MUHSİN ÖZGÜR, DURMAZ ASUDE, ONAY HÜSEYİN, KARACA EMİN, DURMAZ BURAK, AYKUT AYÇA, ÇİLİNGİR OĞUZ, DURAK ARAS BEYHAN, ERZURUMLUOĞLU GÖKALP EBRU, ARSLAN HİLAL SERAP, Temena Arda, Haziyeve Konul, KOCAGİL SİNEM, Baş Hasan, SUSAM EZGİ, KEKLİKÇİ ALİ RIZA, SARAÇ ELİF, KOÇAK NADİR, NERGİZ SÜLEYMAN, TERZİ YUNUS KASIM, AKAD DİNÇER SELİN, Baskın Esra Sıdika, ÇAKMAK GENÇ GÜNEŞ, Bahadır Oğuzhan, SANRI ASLIHAN, YİĞİT SERBÜLENT, TOZKIR HİLMİ, YALÇINTEPE SİNEM, ÖZKAYIN EMİNE NEŞE, KIRAZ ASLIHAN, BALTA BURHAN, AKINCI GÖNEN GİZEM, Kurt Emre, GÜLEÇ CEYLAN GÜLAY, CEYLAN AHMET CEVDET, ERTEN ŞÜKRAN, TUĞ BOZDOĞAN SEVCAN, BOGA İBRAHİM, Yılmaz Mustafa, SILAN FATMA, KOCABEY MEHMET, KOÇ ALTUĞ, ÇANKAYA TUFAN, BORA ELÇİN, GİRAY BOZKAYA ÖZLEM, ERÇAL BARIŞ DERYA, ERGÜN MEHMET ALİ, GÜNTEKİN ERGÜN SEZEN, SIDAR DUMAN YEŞİM, BEYAZIT ŞERİFE BÜŞRA, ÜZEL VEYSİYE HÜLYA, EM SERDA, ÇEVİK MUHAMMER ÖZGÜR, ERÖZ RECEP, MERCAN DEMİRTAŞ ELİF, FIRAT CEM KORAY, MANAV KABAYEĞİT ZEHRİ, ALTAN MUSTAFA, Mardan Lamiya, Sayar Ceyhan, TÜMER SAİT, TÜRKGENÇ BURCU, Karakoyun Hilal Keskin, Tunç Betül, KURUOĞLU SEDA, Zamanı Ayşegül, GEÇKİNLİ BİLGEN BİLGE, ARSLAN ATEŞ ESRA, ALTIÖK CLARK ÖZDEN, TOYLU ASLI, COŞKUN MERT, NUR BANU, BİLGE İLMAY, Bayramiçli Oya Uygur, EMMUNGİL HAKAN, Komeşli Zeynep, ZEYBEL MÜJDAT, GÜRAKAN HAMİDE FİGEN, Taşdemir Mehmet, KEBUDİ REJİN, KARABULUT HALİL GÜRHAN, TUNCALI TİMUR, Kutlay Nuket yürür, YÜCE KAHRAMAN ÇİĞDEM, Önder Nerin Bahçeçiler, BEYİTLER İLKE, KAVUKÇU SALİH, TULAY PINAR, Tosun Özgür, Tuncel Gülten, MOCAN GAMZE, KALE HAMDİ, UYGUNER ZEHRİ OYA, ACAR AYNUR, Altınay Mert, Erdem Levent (2022). **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**. Functional & Integrative Genomics, 22(3), 291-315., Doi: 10.1007/s10142-021-00819-3 (Çeyreklik Dilim=Q2)
- M-759-6187 ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÇAĞ MEHMET MURAT, DÜNDAR MUNİS, KIRAZ ASLIHAN, MERAL CİHAN (2022). **Two Pathogenic Variants in Two Ultra Rare Syndromes; Smith-Kingsmore Syndrome and Rubinstein Taybi Syndrome Type2**. International Journal of Innovative Research in Medical Science, 7(2), 100-106., Doi: 10.23958/ijirms/vol07-i02/1355
- M-759-6151 ÇAĞ MEHMET MURAT, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÇİVİLİBAL MAHMUT, KORKMAZ AŞKIN ALİ, SILAY MESRUR SELÇUK (2022). **Robotic-Assisted Mini-Gastric By-Pass for Diabetes in Children: A First Case Report and Review of the Literature**. International Journal of Innovative Research in Medical Science, 7(3), 135-139., Doi: 10.23958/ijirms/vol07-i03/1362

Makaleler :

- M-759-6064 ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, YILANLIOĞLU NECİP CİHANGİR, ÇAĞ MEHMET MURAT, YEŞİL MESUT, ÖZDEN ARZU, ÇETİNKAYA MURAT, KAHRAMAN SEMRA (2022). **Prenatal Diagnosis of Chromosome Abnormalities: 21 Years of Experience.** Gazi Medical Journal, 33(1), 58-63., Doi: 10.12996/gmj.2022.13
- M-782-5544 Duman Nilgun, TUNCEL DEREBOYLU GÜLTEN, BIŞGIN ATIL, TUĞ BOZDOĞAN SEVCAN, ÖZEMİR SAĞ ŞEBNEM, GÜL ŞEREF, KIRAZ ASLIHAN, BALTA BURHAN, ERDOĞAN MURAT, UYANIK BÜLENT, CANBEK SEZİN, ATA PINAR, GEÇKİNLİ BİLGİN BİLGE, aslan ateş esra, ALAVANDA CEREN, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, SEZER ÖZLEM, oner ozgon gülay, GÜRKAN HAKAN, GÜLER KÜBRA, BOGA İBRAHİM, KAYA NİYAZİ, ALEMDAR ADEM, SAYAN MURAT, DÜNDAR MUNİS, ERGÖREN MAHMUT ÇERKEZ, TEMEL ŞEHİME GÜLSÜN (2022). **Analysis of ACE2 and TMPRSS2 coding variants as a risk factor for SARS-CoV-2 from 946 whole-exome sequencing data in the Turkish population.** Journal of Medical Virology, 94(11), 5225-5243., Doi: 10.1002/jmv.27976 (Çeyreklik
- M-755-3291 ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÇAĞ MEHMET MURAT, GÜL ŞEREF, YÜKSEL ZAFER, ERGÖREN MAHMUT ÇERKEZ (2021). **In Silico Analysis of a De Novo OTC Variant as a Cause of Ornithine Transcarbamylase Deficiency.** Applied Immunohistochemistry & Molecular Morphology, 30(2), 153-156., Doi: 10.1097/PAI.0000000000000979 (Çeyreklik Dilim=Q2)
- M-755-3038 ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÇAĞ MEHMET MURAT, çolak emel, Coskun Nuriye, BAŞGÖZ NESLİHAN, SARICI HAKAN, KANAN DİLEK, Dogan Muhammet, Deniz Kemal, İnanc Mevlide, ÖZKUL YUSUF (2021). **The Effect of Gene Mutations on Metastasis and Overall Survival in Metastatic and Nonmetastatic Colon Cancers.** Asian Pacific journal of cancer prevention : APJCP, 22(12), 3839-3846., Doi: 10.31557/APJCP.2021.22.12.3839
- M-743-8491 ÇAĞ MURAT, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÖZKUL YUSUF (2021). **New Molecular Markers in Breast Cancer; Piwi-like protein-2 (PIWIL-2) and DEAD Box Helicase-4 (DDX-4) genes.** Turkish Journal of Oncology, 36(2), 139-145., Doi: 10.5505/tjo.2021.2603
- M-743-8137 CERRAH GÜNEŞ MELTEM, GÜNEŞ MURAT SALİH, VURAL ALPEREN, Aybuğa Fatma, Bayram Arslan, KORKMAZ BAYRAM KEZİBAN, ŞAHİN MEHMET İLHAN, DOĞAN MUHAMMET ENSAR, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÖZKUL YUSUF (2021). **Change in gene expression levels of GABA, glutamate and neurosteroid pathways due to acoustic trauma in the cochlea.** Journal of Neurogenetics, 35(1), 45-57., Doi: 10.1080/01677063.2021.1904922 (Çeyreklik Dilim=Q4)
- M-755-3331 ÇAĞ MEHMET MURAT, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM (2021). **Karaciğer Transplantasyonunda mikrokimerizm olmaksızın tolerans mümkün müdür?** SDÜ Tıp Fakültesi Dergisi, 28(3), 403-410., Doi: 10.17343/sdutfd.811187
- M-756-7212 TAHERİ SERPİL, BORLU MURAT, EVEREKLİOĞLU CEM, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÖZKUL YUSUF (2015). **mRNA Expression Level of Interleukin Genes in the Determining Phases of Behçet's Disease.** Annals of Dermatology, 27(3), 291-297., Doi: 10.5021/ad.2015.27.3.291 (Çeyreklik Dilim=Q4)
- M-756-7263 KIRAZ ASLIHAN, ALDEMİR ÖZGÜR, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, TURAN CÜNEYT, DÜNDAR MUNİS (2013). **A new finding in a patient with Mowat Wilson syndrome: peripupillary atrophy and gingival hypertrophy.** Journal of Genetic Counseling, 24(1), 61-68. (Çeyreklik Dilim=Q4)
- M-759-6108 DÜNDAR MUNİS, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, FRYNS JEAN PIERRE (2012). **A new syndrome: Multiple congenital abnormalities and mental retardation in two brothers.** Genetic Counselling, 23(1), 13-18. (Çeyreklik Dilim=Q4)
- M-756-7241 BAYDİLLİ NUMAN, GÖKÇE AHMET, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, EKMEKÇİOĞLU OĞUZ (2010). **Klinefelter's syndrome with unilateral absence of vas deferens.** Fertility and Sterility, 94(4), 1529, Doi: 10.1016/j.fertnstert.2010.02.017 (Çeyreklik Dilim=Q1)
- M-756-7219 DÜNDAR MUNİS, SUBAŞIOĞLU ASLI, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM (2010). **Healthcare in overview of Turkey.** EPMA Journal, 1(4), 587-594., Doi: 10.1007/s13167-010-0049-7 (Çeyreklik Dilim=Q1)
- M-778-1473 DÜNDAR MUNİS, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM (2010). **Türkiye'de Nadir Hastalıklar ve Yetim İlaçlar;Medikal ve Sosyal Problemler.** Erciyes Medical Journal, 32(3), 195-200.

Bildiriler

- | Ulusal | |
|------------|---|
| B-784-6326 | Tolerance without chimerism is that possible in liver transplantation , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÇAĞ MEHMET MURAT (2020).. 14. Tıbbi Genetik Kongresi- Uluslararası Katılımlı, 31(4), 18, (Özet bildiri) |
| B-779-9724 | Epidermolysis Bullosa Dystrophica'lı Bir Olgu Sunumu , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ŞENER ELİF FUNDA, Erdoğan Murat, DÜNDAR MUNİS (2012).. 10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, (Özet bildiri) |
| B-779-9891 | LONG NONCODING RNA HOTAIR IS A NEW POTENTIAL BIOMARKER FOR CHRONIC MYELOID LEUKEMIA (CML) NOT FOR ACUTE MYELOID LEUKEMIA (AML) IN TURKISH PATIENTS , Bentli Esmâ, AKBAROVA YAGUT, Akalın Hilal, Taşcıoğlu Nazife, Çetin Mustafa, KAYNAR LEYLAGÜL, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Çelik Serhat, ÖZKUL YUSUF (2019).. Turkish Journal of |

- B-778-1648 **The Relationship between Smoking and Lymph Node Metastasis and Survival in Colorectal Cancers** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÇAĞ MEHMET MURAT (2021).. 1ST INTERNATIONAL DR. SAFIYE ALI MULTIDICLINARY STUDIES CONGRESS IN HEALTH SCIENCES, (Özet bildiri)
- B-778-1641 **Rektal Kanserlerde Sağkalım ve Lokal Nüksün Retrospektif İncelenmesi** , ÇAĞ MEHMET MURAT, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM (2020).. Sağlık Bilimleri Üniversitesi 4. Gastroenteroloji Günleri, (Özet bildiri)
- B-778-1620 **JAK2 V617F Mutasyonunun Saptama Yöntemi ve Hastalardaki Saptama** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, SEYHAN SERHAT (2022).. 7.ULUSAL KAN VE KEMİK ILIGI NAKLI KONGRESİ, (Özet bildiri)
- B-779-9731 **Türk Toplumunda Primer Açık Açılı Glokoma Yatkınlık Genlerinin Belirlenmesi** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, BERHUNİ MUSTAFA, KARAKÜÇÜK MEHMET SARPER, ARDA HATİCE, TAHERİ SERPİL, ÖZKUL YUSUF (2014).. 11.ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, (Özet bildiri)
- B-779-9781 **MEFV Geninde Yeni Bir Mutasyonun Tanımlanması: R717H** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ŞENER ELİF FUNDA, Boz Mehmet, Korkmaz Kezban, DÜNDAR MUNİS, ÖZKUL YUSUF (2012).. 10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, (Özet bildiri)
- B-779-9736 **Kronik Böbrek Yetmezliği Olan Hastalarda Tromboz ve IL 1a Geni Promotor Polimorfizminin ilişkisinin Araştırılması** , ŞENER ELİF FUNDA, EMİROĞULLARI ÖMER NACİ, TAHERİ SERPİL, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, KORKMAZ BAYRAM KEZİBAN, ZARARSIZ GÖKMEN (2012).. 10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, (Özet bildiri)
- B-779-9719 **McKusick-Kaufman Sendromlu Bir Olgu Sunumu** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ŞENER ELİF FUNDA, ÖZKUL YUSUF, DÜNDAR MUNİS (2012).. 10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, (Özet bildiri)
- B-779-9799 **Otistik Bozukluk Ve Anormal Karyotip ilişkisinin Araştırılması** , ŞENER ELİF FUNDA, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, KORKMAZ BAYRAM KEZİBAN, GÜNDÜZALP CENGİZ, ÖZTOP DİDEM BEHİCE, Tekin Mustafa, ÖZKUL YUSUF (2012).. 10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, (Özet bildiri)
- B-779-9807 **Otizm Vakalarında MTHFR Geni C677T Polimorfizminin Etkisinin Araştırılması** , ŞENER ELİF FUNDA, ÖZTOP DİDEM BEHİCE, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, KORKMAZ BAYRAM KEZİBAN, Tekin Mustafa, ÖZKUL YUSUF (2012).. 10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, (Özet bildiri)
- B-779-9771 **Ailevi Akdeniz Ateşi'nde MEFV Geninde M680V Mutasyonunun Tanımlanması** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ŞENER ELİF FUNDA, Boz Mehmet, KORKMAZ BAYRAM KEZİBAN, DEĞİRMENCİ BANU (2012).. 10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, (Özet bildiri)
- B-779-9779 **Türk Toplumunda MEFV Geninde M694K Mutasyonunun Tanınması** , ŞENER ELİF FUNDA, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Boz Mehmet, KORKMAZ BAYRAM KEZİBAN, DÜNDAR MUNİS, ÖZKUL YUSUF (2012).. 10. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, (Özet bildiri)
- B-779-9702 **HETEROGENETY IN ADDUCTED THUMBS SEQUENCE** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Bahadır O, Dundar M (2010).. 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, (Özet bildiri)
- B-779-9789 **A CASE WITH MOWAT WILSON SYNDROME** , Kiraz A, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Turan C, Dundar M (2010).. 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, (Özet bildiri)
- B-779-9815 **TWO CASES OF PARRY ROMBERG SYNDROME WITH BRAIN ABNORMALITIES** , Bahadır O, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Balta B, Dundar M (2010).. 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, (Özet bildiri)
- B-779-9748 **A CASE WITH MECP2 AND CDKL5 DUPLICATION AND 47, XXX KARYOTYPE** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Sivgin H, Kumandas S, Dundar M (2010).. 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, (Özet bildiri)

Uluslararası

- B-778-1644 **Tip 2 Diyabetik Çocuk Hastada Başarılı Robotik Destekli Cerrahi İle Mini Gastrik By Pass Yapılan Literatürdeki İlk Vaka** , ÇAĞ MEHMET MURAT, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM (2021).. 7. Uluslararası Tıp ve Sağlık Bilimleri Araştırmaları Kongresi, (Özet bildiri)
- B-778-1637 **OTİZM SPEKTRUM BOZUKLUĞUNDA TÜM EKZOM SEKANSI İLE TANIMLANMIŞ YENİ VARYANTLAR VE PARENTAL DOĞRULAMANIN ÖNEMİ** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM (2020).. 1. Bursa Uluslararası Katılımlı Genetik Günleri Dermatogenetik Sempozyumu, (Özet bildiri)
- B-778-1632 **Çocukluk Çağı Poligenik Obezitesi** , ÇAĞ MEHMET MURAT, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM (2021).. Uluslararası Sağlık Araştırmaları Kongresi-ICOHER 2021, (Özet bildiri)
- B-778-1589 **Sendromik Hastalarda Array Testinin İlk Basamaktaki Önemi** , SEYHAN SERHAT, ÇAĞ MEHMET MURAT, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM (2022).. 7. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, (Özet bildiri)
- B-778-1591 **Two siblings with Hyper IgE Syndrome diagnosed by Exome Sequence; DOCK8 mutation** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM (2021).. International Congress of Future Medical Pioneers 2021, (Özet bildiri)

- B-828-1540 **MEME KANSERİNDE PIWIL1, PIWIL2, DICER1 VE DDX-4 GEN EXPRESYON DÜZEYLERİNİN ARAŞTIRILMASI** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ÇAĞ MEHMET MURAT, ÖZKUL YUSUF (2019).. 15. ulusal meme hastalıkları kongresi, (Özet bildiri)
- B-784-9002 **EFFICACY AND RELIABILITY OF T CELL DEPLETED HAPLOIDENTICAL STEM CELL TRANSPLANTATION IN HEMATOLOGIC DISORDERS: A RETROSPECTIVE STUDY** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, DEVECİ BURAK (2022).. 9. Aegean Hematology Oncology Symposium-AHOS 2022, (Özet bildiri)
- B-784-6307 **Monogenic and polygenic obesity** , ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM (2020).. V. International Participated Erciyes Medical Genetics Days Congress, 31(4), 16, (Özet bildiri)
- B-673-5362 **A case with 49, XXXXY syndrome: rare chromosomal aneuploidies** , DÜNDAR MUNİS, ÇOLAK FATMA, ERDOĞAN MURAT, DOĞAN MUHAMMET ENSAR, SUBAŞIOĞLU ASLI, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Balta burhan, Bahadır oğuzhan, saatci çetin (2011).. European Biotechnology Congress 2011, 22, 106-106., Doi: 10.1016/j.copbio.2011.05.338, (Özet bildiri)
- B-548-4249 **Prenatally detected de novo 46, XX, t(2121)(p12p12) at chorionic villus sampling** , DOĞAN MUHAMMET ENSAR, Çolak Fatma, SUBAŞIOĞLU ASLI, Erdoğan Murat, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Balta Burhan, Bahadır Oğuzhan, SAATÇİ ÇETİN, DÜNDAR MUNİS (2011).. European Biotechnology Congress 2011, 22(S1), 107-107., Doi: 10.1016/j.copbio.2011.05.342, (Özet bildiri)
- B-548-4359 **A case with 49, XXXXY syndrome: rare chromosomal aneuploidies** , ERDOĞAN MURAT, SUBAŞIOĞLU ASLI, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, BAHADIR OĞUZHAN, ÇOLAK FATMA, DOĞAN MUHAMMET ENSAR, BALTA BURHAN, SAATÇİ ÇETİN, DÜNDAR MUNİS (2011).. European Biotechnology Congress 2011, 22(S1), 106-106., Doi: 10.1016/j.copbio.2011.05.338, (Özet bildiri)
- B-673-5296 **A case with de novo Y1 translocation causing male infertility** , ÇOLAK FATMA, Balta burhan, ERDOĞAN MURAT, DÜNDAR MUNİS, Bahadır oğuzhan, SUBAŞIOĞLU ASLI, DOĞAN MUHAMMET ENSAR, saatci çetin, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM (2011).. European Biotechnology Congress 2011, 22, 106-107., Doi: 10.1016/j.copbio.2011.05.339, (Özet bildiri)
- B-674-2680 **Cleft palate in a patient with the 9p deletion syndrome** , ÇOLAK FATMA, ERDOĞAN MURAT, DÜNDAR MUNİS, SUBAŞIOĞLU ASLI, DOĞAN MUHAMMET ENSAR, Balta burhan, Bahadır oğuzhan, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ceylaner serdar (2011).. European Biotechnology Congress 2011, 22, 150, (Özet bildiri)
- B-548-4376 **A case of 46, XX, t(217)(q37.1q25) with recurrent miscarriage** , ÇOLAK FATMA, DOĞAN MUHAMMET ENSAR, SUBAŞIOĞLU ASLI, ERDOĞAN MURAT, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, BALTA BURHAN, BAHADIR OĞUZHAN, ÖZKUL YUSUF, DÜNDAR MUNİS (2011).. European Biotechnology Congress 2011, 22(S1), 107-107., Doi: 10.1016/j.copbio.2011.05.341, (Özet bildiri)
- B-779-9841 **The increasing importance of Medical Genetics in Turkey** , POLAT SEHER, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Bahadır Oguzhan, DÜNDAR MUNİS (2011).. European Biotechnology Congress 2011, (Özet bildiri)

Kitaplar

- | Ulusal | |
|---------------|---|
| Kitap | |
| K-773-7666 | Dismorfolojide Terimler ve Tanımlar (2015).. DÜNDAR MUNİS, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Erciyes Üniversitesi Yayın Evi, Editör: Munis DüNDAR, Rüksan Büyükoğlan, Muhammet Ensar Doğan, Aslihan Kiraz, Aslı Subaşıoğlu, Murat Erdoğan, Sevda Yeşim Özdemir, Burhan Balta,, Oğuzhan Bahadır, Banu Değirmenci, Meltem Cerrah Güneş, Ruslan Bayramov, Nafiseh Hejazi, Neslihan Kılıç, Basım sayısı:1, Sayfa Sayısı 220, ISBN:978-60585579-3-2, Türkçe(Bilimsel Kitap) |
| Kitapta Bölüm | |
| K-828-1651 | PEDİATRİ ATÖLYESİ PEDİATRİ UYGULAMALARI 2023 , Bölüm adı:(GENETİK TANI YÖNTEMLERİ III.12.B. DİSMORFİK ÇOCUĞA YAKLAŞIM III.12.C. PEDİATRİ KLİNİĞİNDE SIK RASTLANABİLECEK GENETİK HASTALIKLAR III.12.D. GENETİK HASTALIKLARDA REKÜRENS RİSKİ VE GENETİK DANIŞMA III.12.E. YENİ NESİL DİZİLEME TEKNOLOJİLERİ VE WGS/WES'İN KOMPLEKS HASTALIKLARDA KULLANIMI) (2023).. ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Pelikan Basım Mat. Amb San Tic LTD ŞTİ, Editör:Ercan Tutak, İsmail Yıldız, Ahmet Soysal, Turan Tunç, C.Naci Öner, M Nüvit Sarımurat, Metin Karaböcüoğlu, Basım sayısı:4, Sayfa Sayısı 1554, ISBN:978-625-001-143-0, Türkçe(Bilimsel Kitap) |
| K-773-7667 | Memorial Pediatri Uygulamaları , Bölüm adı:(Genetik Hastalıklarda Uygulamalarımız) (2021).. ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Ömür Matbaacılık, Editör:İsmail Yıldız, Metin Karaböcüoğlu, M.Nüvit Sarımurat, Ahmet Soysal, Ercan Tutak, Turan Tunç, Basım sayısı:3, Sayfa Sayısı 1404, ISBN:978-625-409-193-3, Türkçe(Bilimsel Kitap) |
| K-773-7670 | Sağlıkta Güncel Gelişmeler Işığında Temel ve Klinik Yaklaşımlar , Bölüm adı:(Çocukluk Çağı Obezite Hastalığının Genetik Nedenleri, Mdikal Tedavisi ve Cerrahi Prosedürler) (2021).. ÇAĞ MEHMET MURAT, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Ekin Basın Yayın Dağıtım, Editör:Gülmez Özge, Buhşem Ömer, Alp Selen İlhan, Basım sayısı:1, Sayfa Sayısı 234, ISBN:978-625-7565-61-5, Türkçe(Bilimsel Kitap) |
| K-773-7866 | MEMORIAL PEDİATRİ UYGULAMALARI , Bölüm adı:(Genetik Hastalıklarda Uygulamalarımız) (2019).. ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Keramet Matbaacılık Yayıncılık San.Tic.Ltd Şti, Editör:Metin |

K-773-5178 **Memorial Pediatri Uygulamaları**, Bölüm adı:(Genetik Hastalıklarda Uygulamalarımız) (2018)., ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Keramet Matbaacılık, Editör:Metin Karaböcöoğlu, M. Nüvit Sarımurat, Ercan Tutak, Gökhan Aydemir, İsmail Yıldız, Basım sayısı:1, Sayfa Sayısı 995, ISBN:978-6056787805, Türkçe(Bilimsel Kitap)

Uluslararası

Kitap

K-773-8234 **Atlas of Dysmorphology and Diagnosis** (2015)., ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Erciyes University Publication, Editör: Munis DüNDAR, Muhammet E.Doğan, Rüksan Büyükoğlu, Murat Erdoğan, Sevda Yeşim Özdemir, Burhan Balta, Banu Değirmenci, Meltem Cerrah Güneş, Ruslan Bayramov, Nafiseh Hejazi,, Basım sayısı:1, Sayfa Sayısı 555, ISBN:978-605-85579-2-5, İngilizce(Bilimsel Kitap)

Kitapta Bölüm

K-776-0198 **Schizophrenia - Recent Advances and Patient-Centered Treatment Perspectives** , Bölüm adı:(Neurobiological Perspective and Personalized Treatment in Schizophrenia) (2022)., TARHAN KAŞIF NEVZAT, DİLBAZ HİLMİYE NESRİN, shukurov bahruz, ERGÜL ARSLAN CEYLAN, ULAK GÜNER, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, ERGÜZEL TÜRKER TEKİN, SEYFE ŞEN FİRDEVİS, IntechOpen, Editör:Jane Yip, Basım sayısı:1, Sayfa Sayısı 999, ISBN:978-1-80355-406-8, İngilizce(Bilimsel Kitap)

K-773-7913 **Healthcare Overview**, Bölüm adı:(Overview of the Healthcare System in Turkey) (2012)., DÜNDAR MUNİS, ÖZDEMİR SEVDA YEŞİM, Springer, Dordrecht, Editör:Olga Golubnitschaja, Vincenzo Costigliola, Basım sayısı:1, Sayfa Sayısı 521, ISBN:978-94-007-4602-2, İngilizce(Bilimsel Kitap)

Eğitim-Öğretim Faaliyeti

	Öğrenim Dili	Ders Saati
D-452-4697 Temel Genetik Lisans/Türkçe(2020-2021)	Türkçe	2
D-452-4696 Temel Genetik Lisans/Türkçe(2019-2020)	Türkçe	2
D-452-4695 Hücre ve Doku Kurulu (Kurul I) Lisans/Türkçe(2019-2020)	Türkçe	8
D-452-4694 Dolaşım Sistemi Kurulu (Kurul IV) Lisans/Türkçe(2020-2021)	Türkçe	6
D-452-4692 Sindirim Sistemi ve Metabolizma Kurulu (Kurul III) Lisans/Türkçe(2020-2021)	Türkçe	6
D-452-4691 Kas-İskelet Sistemi Kurulu (Kurul II) Lisans/Türkçe(2020-2021)	Türkçe	6
D-452-4690 Ürogenital ve Endokrin Sistem Kurulu (Kurul VII) Lisans/Türkçe(2020-2021)	Türkçe	7
D-452-4689 Sinir Sistemi ve Davranış Kurulu (Kurul VI) Lisans/Türkçe(2020-2021)	Türkçe	7
D-452-4688 Solunum Sistemi Kurulu (Kurul V) Lisans/Türkçe(2020-2021)	Türkçe	6
D-452-4687 Hücre ve Doku Kurulu (Kurul I) Lisans/Türkçe(2021-2022)	Türkçe	8
D-452-4686 Tıpta Kurul Dersleri (Kurul 1B)-Bahar-Tıp Fakültesi Lisans/Türkçe(2021-2022)	Türkçe	8
D-452-4684 Tıpta Kurul Dersleri (Kurul 1B)-Bahar-Dış Hekimliği Fakültesi Lisans/Türkçe(2021-2022)	Türkçe	8
D-446-3067 Moleküler Biyoloji ve Genetik Lisans/Türkçe(2021-2022)	Türkçe	2
D-446-3052 Moleküler Biyoloji ve Genetik Lisans/Türkçe(2018-2019)	Türkçe	3
D-445-7217 Tıbbi Genetik Lisans/Türkçe(2019-2020)	Türkçe	3
D-445-7216 Tıbbi Genetik Lisans/Türkçe(2020-2021)	Türkçe	2
D-445-4575 Tıbbi Genetik Lisans/Türkçe(2021-2022)	Türkçe	2

Atıflar

SSCI, SCI-Exp,AHCI	Alan endeksleri	Diğer
--------------------	-----------------	-------

Atıflar

	SSCI, SCI-Exp,AHCI	Alan endeksleri	Diğer
AT-343-2100 Türkiye de Nadir Hastalıklar ve Yetim İlaçlar Medikal ve Sosyal Problemler (Dr.Sonrası)YAYINLAR/MAKALE/Derleme Makale/2010/Eser No=7781473/	0	0	5
AT-343-2105 Healthcare Overview (Dr.Sonrası)YAYINLAR/KİTAP/2012/Eser No=7737913/	0	0	1
AT-344-4722 Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population a study by the National Genetics Consortium (Dr.Sonrası)YAYINLAR/MAKALE/Özgün Makale/2022/Eser No=7596920/	1	0	0
AT-343-2094 A new syndrome Multiple congenital abnormalities and mental retardation in two brothers (Dr.Sonrası)YAYINLAR/MAKALE/Vaka Takdimi/2012/Eser No=7596108/	1	1	0
AT-343-2101 A new finding in a patient with Mowat Wilson syndrome peripupillary atrophy and gingival hypertrophy (Dr.Sonrası)YAYINLAR/MAKALE/Vaka Takdimi/2013/Eser No=7567263/	2	0	0
AT-342-9818 Klinefelter s syndrome with unilateral absence of vas deferens (Dr.Sonrası)YAYINLAR/MAKALE/Vaka Takdimi/2010/Eser No=7567241/	1	3	0
AT-343-2102 Healthcare in overview of Turkey (Dr.Sonrası)YAYINLAR/MAKALE/Derleme Makale/2010/Eser No=7567219/	3	6	0
AT-342-9819 mRNA Expression Level of Interleukin Genes in the Determining Phases of Behçet s Disease (Dr.Sonrası)YAYINLAR/MAKALE/Özgün Makale/2015/Eser No=7567212/	6	1	0
AT-342-9820 Change in gene expression levels of GABA glutamate and neurosteroid pathways due to acoustic trauma in the cochlea (Dr.Sonrası)YAYINLAR/MAKALE/Özgün Makale/2021/Eser No=7438137/	1	0	0

Editörlükler

1. Atlas of Dysmorphology and diagnosis, Kitap, Yrd. Editör, Erciyes University Publication, 01.03.2015
2. Atlas of Dysmorphology and Diagnosis, Kitap, Yrd. Editör, Erciyes University Publication, 01.01.2015-01.07.2015

Üniversite Dışı Deneyim

01.01.2016	Genetik Değerlendirme Merkezi Sorumlu Hekimi	Memorial Şişli Hastanesi, (Diğer)
07.10.2013-27.11.2015	Uzman Doktor	AYDIN DEVLET HASTANESİ, Uzman Doktor, (Diğer)
07.11.2008-23.01.2009	Tabip	KAYSERİ 6 NOLU ACIL SAGLIK HIZMETLERİ İSTASYONU, Tabip, (Diğer)
16.03.2001-20.10.2008	Tabip	SIVAS GEMEREK DEVLET HASTANESİ, Tabip, (Diğer)
10.09.1999-16.03.2001	Tabip	SIVAS GEMEREK MERKEZ SAGLIK OCAGI, Tabip, (Diğer)

Sertifika

554728 Doku Tipleme Laboratuvarı Sorumlulu Yardımcılığı, Doku tipleme Sorumlu Yardımcılığı , İstanbul , Sertifika, 11.01.2017 (Ulusal)

Kurs

495255 Araştırmacılar için Deney hayvanları kullanım kursu, Araştırmacılar için Deney hayvanları kullanım kursu, Araştırmacılar için Deney hayvanları kullanım kursu, Kurs, 01.01.2019 -01.01.2019 (Ulusal)

495264 Next Generation Sequencing Course, Next Generation Sequencing Course, İstanbul, Kurs, 24.09.2014 - 24.09.2014 (Ulusal)

- 495263 LLP Erasmus Intensive Program Stem Cell Applications: From bench side to bed side, LLP Erasmus Intensive Program Stem Cell Applications: From bench side to bed side, Kayseri, Kurs, 25.02.2013 - 08.03.2013 (Ulusal)
- 495262 Stem Cell Araştırma ve Uygulamaları Kursu, Stem Cell Araştırma ve Uygulamaları Kursu, Kayseri, Kurs, 06.10.2011 -06.10.2011 (Ulusal)
- 495261 Trombofili Kursu, Trombofili Kursu, Ankara, Kurs, 03.06.2011 -04.06.2011 (Ulusal)
- 495260 Preimplantasyon Genetik Tanıda Klinik ve Laboratuvar Yöntemler ve Mikroarray çeşitleri, Array CGH ve CNVS taramalar kursu, Preimplantasyon Genetik Tanıda Klinik ve Laboratuvar Yöntemler ve Mikroarray çeşitleri, Array CGH ve CNVS taramalar kursu, Preimplantasyon Genetik Tanıda Klinik ve Laboratuvar Yöntemler ve Mikroarray çeşitleri, Array CGH ve CNVS taramalar kursu, Kurs, 01.12.2010 -05.12.2010 (Ulusal)
- 495259 Prenatal Tanı Kursu, Prenatal Tanı Kursu, Prenatal Tanı Kursu, Kurs, 01.12.2010 -05.12.2010 (Ulusal)
- 495257 Teorik ve Uygulamalı Sitogenetik-FISH Kursu, Teorik ve Uygulamalı Sitogenetik-FISH Kursu, Eskişehir., Kurs, 04.10.2010 -08.10.2010 (Ulusal)
- 495258 1.Ulusal Fetal Prenatal ve Postmortem Tanı Kursu, 1.Ulusal Fetal Prenatal ve Postmortem Tanı Kursu, Ankara, Kurs, 08.04.2010 -10.04.2010 (Ulusal)
- 495256 Klinik Genetik Kursu, 1.Erciyes Genetik Günleri, Klinik Genetik Kursu, Erciyes, Kurs, 07.01.2010 - 09.01.2010 (Ulusal)

Konuşmalarım

- 554736 7. Ulusal kan ve kemik iliği nakli Kongresi, Minimal Kemik iliği Nakli sonrası Minimal Rezidüel Hastalığa Moleküler Yaklaşım, İstanbul, Türkiye, Konuşmalarım, 19.05.2022 -21.05.2022 (Ulusal)
- 554734 20.Vasküler Endovasküler Cerrahi Kongresi, Epigenetik ve Beslenme, Antalya/Türkiye, Konuşmalarım, 28.10.2021 -31.10.2021 (Ulusal)
- 554760 Üsküdar Üniversitesi 7. Bilim ve Fikir Festivali, Epigenetik Nedir?, İstanbul, Konuşmalarım, 15.10.2021 - 15.10.2021 (Ulusal)
- 554767 1. International Cancer Days, Kanserde Genetik Testlerin önemi, Sivas, Türkiye, Konuşmalarım, 19.09.2021 -21.09.2021 (Uluslararası)
- 554744 IV. Nadir Nörolojik Hastalıklar Sempozyumu ve Nörogenetik Kursu, Dismorfik Çocuğa Yaklaşım, İstanbul, Konuşmalarım, 30.05.2019 -31.05.2019 (Ulusal)
- 554740 World School of Perinatal Medicine, Genetic Counselling for fetal hearth abnormalities, Baku- Azerbaycan, Konuşmalarım, 18.01.2019 -18.01.2019 (Uluslararası)
- 554750 World School of Perinatal Medicine, Genetic Component of Intrauterin Brain Abnormalities, İstanbul, Konuşmalarım, 24.11.2018 -25.11.2018 (Uluslararası)
- 554755 Haliç Üniversitesi Genetik Kulübü Tüp Bebek Konferansı, Preimplantasyon Genetik Tanı, İstanbul, Konuşmalarım, 05.03.2016 -05.03.2016 (Ulusal)