

Prof. Dr. OSMAN DEMİRHAN

Kişisel Bilgiler

Fax Telefonu: [+90 322 338 7140](tel:+903223387140)

E-posta: osdemir@cu.edu.tr

Web: <https://avesis.cu.edu.tr//osdemir>

Posta Adresi: Çukurova Ün. Tıp Fak.Tıbbi Biyoloji Anabilim Dalı

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-0876-406X

Yoksis Araştırmacı ID: 5560

Eğitim Bilgileri

Post Doktora, Universiteit Antwerpen-Universitair Centrum Antwerpen, Gelibolu Piri Reis Meslek Yüksekokulu, Moleküler Genetik, Belçika 1994 - Devam Ediyor

Post Doktora, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Sitogenetik Genetik, Türkiye 1990 - Devam Ediyor

Doktora, Çukurova Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, Türkiye 1988 - 1991

Yüksek Lisans, Çukurova Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, Türkiye 1984 - 1987

Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji, Türkiye 1977 - 1982

Yaptığı Tezler

Doktora, Sıtma Vektörü Anopheles sacharovi Favre'de Konak Tercihi, Çukurova Üniversitesi, Temel Tıp, Tıbbi Biyoloji, 1991

Yüksek Lisans, Konakçı çeşitinin Anopheles sacharovi Favre'nin yumurta verimi ve ömür uzunluğuna etkisi, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 1987

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Temel Tıp Bilimleri, Tıbbi Biyoloji

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç. Dr., Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 1999 - Devam Ediyor

Yrd. Doç. Dr., Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 1992 - Devam Ediyor

Doktor, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 1991 - Devam Ediyor

Araştırma Görevlisi, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik, 1987 - Devam Ediyor

Diğer, Hacettepe Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji, 1986 - Devam Ediyor

Prof. Dr., Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp, 1983 - Devam Ediyor

Akademik İdari Deneyim

Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp, 1983 - Devam Ediyor

Çukurova Üniversitesi, 2014 - 2019

Çukurova Üniversitesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik , 2004 - 2019

Çukurova Üniversitesi, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik , 2006 - 2009

Çukurova Üniversitesi, Ç.Ü. Gen Ve Embriyo Mühendisliği Araştırma Ve Uygulama Merkezi Müdür , 2000 - 2008

Çukurova Üniversitesi, 2002 - 2005

Çukurova Üniversitesi, 1998 - 2003

Yönetilen Tezler

- DEMİRHAN O., Girişimsel Kardiyak Radyolojik İşlemlerin İnsan Kromozomları Üzerine Genotoksik Etkisi,, Yüksek Lisans, N.Cetinel(Öğrenci), 2017
- DEMİRHAN O., Akut Lenfoblastik Lösemili Çocuklarda VEGF-A, MMP-2, MMP-9, TIMP-1 ve TIMP-2 Genlerinin Ekspresyon ve Metilasyon Düzeylerindeki Değişikliklerin İncelenmesi, Doktora, N.İnandıklioğlu(Öğrenci), 2014
- DEMİRHAN O., 900-1800 Mhz Radyofrekans Elektromanyetik Alanın (Rf-Ema) İnsan Fetal Hücre Kültürlerinde Kromozomlar Üzerine Etkileri,, Yüksek Lisans, İ.Nur(Öğrenci), 2014
- DEMİRHAN O., İnvaziv Olmayan Düşük Malignite Potansiyelli Mesane Tümörleriyle, İnvaziv Yüksek Malignite Dereceli Tümörlerin Genetik Açıdan Farklılıklarını, Tıpta Uzmanlık, D.Abat(Öğrenci), 2011
- DEMİRHAN O., Sağlıklı Sendromlu Hastaların Sitogenetik Analizleri ve Kalsiyuma Duyarlı Rezeptör Geni 2. ve 3. Ekzon Dizilerinin Belirlenmesi, Doktora, E.Tunç(Öğrenci), 2011
- DEMİRHAN O., Frajil Sendromu Ön Tanısı Alan Çocuklarda Sitogenetik Değişiklikler ve FMR1 Geni Trinükleotid Tekrar Sayılarının Araştırılması, Yüksek Lisans, O.Özer(Öğrenci), 2010
- DEMİRHAN O., Nöroblastoma Hastalarında Kromozom Duzensizlikleri, MYCN ve AURKA Gen Değişikliklerinin İncelenmesi, Yüksek Lisans, N.İnandıklioğlu(Öğrenci), 2010
- DEMİRHAN O., Akciğer kanserli hastalarda gözlenen kromozomal düzensizlikler ile hücre ölüm reseptörü-4 genindeki polimorfizmlerin incelenmesi, Doktora, D.Taştemir(Öğrenci), 2008
- DEMİRHAN O., İlk Trimester Spontan Düşüklerde Fetal, Maternal ve Paternal Sitogenetik İncelemeler., Yüksek Lisans, E.Tunç(Öğrenci), 2005
- DEMİRHAN O., Nöropsikiyatrik ve Zeka Özürlü Hastaların Sitogenetik İncelenmesi, Yüksek Lisans, D.TAŞTEMİR(Öğrenci), 2002

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. Relationship Between Long Arm Duplication of X Chromosome and Lysosomal Storage Disease
Demirhan O.

STEM CELL RESEARCH AND THERAPY, cilt.1, sa.1, ss.1-4, 2023 (SCI-Expanded)

- II. Cytogenetic status of patients with congenital malformations or suspected chromosomal abnormalities in Turkey: a comprehensive cytogenetic survey of 11,420 patients
Demirhan O., Tunc E.

CHROMOSOMA, cilt.131, sa.4, ss.225-237, 2022 (SCI-Expanded)

- III. Modifications of the locomotor system in habitually quadrupedal humans

Tardieu C., Demirhan O., Akbal E., Ozgozen L., Biçer Ö. S., Delapre A., Cornette R., Herrel A.

JOURNAL OF ANATOMY, cilt.241, sa.3, ss.765-775, 2022 (SCI-Expanded)

- IV. STRIKING NOVEL MULTI-MISMUTATIONS ON GNAS1, FGF23 AND FGFR3 GENES IN CKD WITH SECONDARY HYPERPARATHYROIDISM (SH) AND SAGLIKER SYNDROME (SS): A COMBINATION OF BONE DISPLASIAS, CKD, SH

Sagliker Y., Demirhan O., Arslan A., Akbal E., Ergun S., Bayraktar R., Sagliker H. S., Gunesacar R., Ozkaynak S. P., Paylar N., et al.

NEPHROLOGY, cilt.24, ss.41, 2019 (SCI-Expanded)

- V. Fp472 striking Novel Multi- Mismutations On Gnas1, Fgf23 And Fgfr3 Genes In Ckd With Secondary

- Hyperparathyroidism (Sh). Saglíker Syndrome (Ss). Ss Is A Combination -Compulsion Of Bone Displasias-Hereditary Osteodystrophies And Sh And Ckd**
sağlıker y., DEMİRhan o., ARSLAN A.
Nephrology Dialysis Transplantation, cilt.34, 2019 (SCI-Expanded)
- VI. Alteration of Peripheral Blood T-cell Subsets in Patients with Cardiovascular Disease; Exposure to Ionizing Radiation (X-rays) and Contrast Medium**
Demirhan O., Çetinel N., Çetiner S., Çağlıyan Ç. E., Cüreoglu A., Uslu İ. N., Deveci O. S., Sertdemir Y., Demirtaş M.
INTERNATIONAL JOURNAL OF AUDIOLOGY, cilt.5, sa.2, ss.104-108, 2018 (SCI-Expanded)
- VII. Alteration of Peripheral Blood T-cell Subsets in Patients with Cardiovascular Disease; Exposure to Ionizing Radiation (X-rays) and Contrast Medium**
DEMİRhan O., Çetinel N., ÇETİNer S., ÇAĞLIYAN Ç. E., CÜREOĞLU A., USLU İ. N., DEVECİ O. S., SERTDEMİR Y., DEMİRTAŞ M.
INTERNATIONAL JOURNAL OF CARDIOLOGY, cilt.5, sa.2, ss.104-108, 2018 (SCI-Expanded)
- VIII. Alteration of Peripheral Blood T-cell Subsets in Patients with Cardiovascular Disease; Exposure to Ionizing Radiation (X-rays) and Contrast Medium**
Demirhan O., Çetinel N., Çetiner S., Çağlıyan Ç. E., Cüreoglu A., Uslu İ. N., Deveci O. S., Sertdemir Y., Demirtaş M.
International Journal Of Cardiology, cilt.5, sa.2, ss.104-108, 2018 (SCI-Expanded)
- IX. "Analysis of maternal polymorphism of CBS gene and risk of Down syndrome offspring",**
PAZARBAŞI A., ÖZPAK L., DEMİRhan O.
European Journal Of Human Genetics, cilt.26, ss.827, 2018 (SCI-Expanded)
- X. "Chromosomal alterations in patients with breast cancer",**
DEMİRhan O., TANRIVERDİ N., PAZARBAŞI A., süleymanova D.
European Journal Of Human Genetics, cilt.26, ss.536, 2018 (SCI-Expanded)
- XI. Frequencies and distributions of sex chromosome abnormalities in females with the Turner phenotype: a long-term retrospective study in the southern region of Turkey**
TANRİVERDİ N., Demirhan O., SÜLEYMANOVA D., PAZARBAŞI A.
Turkish journal of medical sciences, cilt.47, ss.1447-1455, 2017 (SCI-Expanded)
- XII. MULTIPLE GNAS1, FGF23, FGFR3 GENES' STRIKING MUTATIONS IN CKD PATIENTS WITH SH. NEW BONE DISPLASIA-HEREDITARY OSTEODISTROPHY AND UGLIFYING HUMAN FACE APPEARANCES. SAGLIKER SYNDROME**
SAGLIKER Y., DEMİRhan O., Arslan A., SAGLIKER H. S., AKBAL E., Ergun S., Bayraktar R., Gunesacar R., OZKAYNAK P. S., PAYLAR N.
NEPHROLOGY DIALYSIS TRANSPLANTATION, cilt.32, 2017 (SCI-Expanded)
- XIII. Chromosomal findings and sequence analysis of target exons of calcium-sensing receptor (CaSR) gene in patients with Saglier syndrome**
Tunc E., DEMİRhan O., Sağlıker Y., Yıldız I., Paylar N., Guzel A. I.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.47, sa.1, ss.13-21, 2017 (SCI-Expanded)
- XIV. Frequencies and distributions of sex chromosome abnormalities in females with Turner phenotype in south region of Turkey.**
TANRIVERDİ N., DEMİRhan O., süleymanova D., PAZARBAŞI A.
Turkish Journal Of Medical Sciences, cilt.47, sa.5, ss.1445-1457, 2017 (SCI-Expanded)
- XV. Effects of GSM-like radiofrequency irradiation during the oogenesis and spermiogenesis of Xenopus laevis**
Boga A., EMRE M., SERTDEMİR Y., UNCU I., Binokay S., DEMİRhan O.
ECOTOXICOLOGY AND ENVIRONMENTAL SAFETY, cilt.129, ss.137-144, 2016 (SCI-Expanded)
- XVI. Chromosomal analyses of 1510 couples who have experienced recurrent spontaneous abortions**
TUNÇ E., TANRIVERDİ N., DEMİRhan O., SÜLEYMANOVA D., ÇETİNEL N.
REPRODUCTIVE BIOMEDICINE ONLINE, cilt.32, sa.4, ss.414-419, 2016 (SCI-Expanded)
- XVII. Report of a new case with pentasomy X and novel clinical findings.**
DEMİRhan O., TANRIVERDİ N., YILMAZ M. B., KOCATÜRK SEL S., LÜLEYAP H. Ü.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.18, sa.1, ss.85-92, 2015 (SCI-Expanded)

- XVIII. **Report of a new case with pentasomy X and novel clinical findings.**
DEMİRhan O., TANRIVERDİ N., YILMAZ M. B., KOCATÜRK SEL S., LÜLEYAP H. Ü.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.18, sa.1, ss.85-92, 2015 (SCI-Expanded)
- XIX. **Microchimeric Cells, Sex Chromosome Aneuploidies and Cancer**
TAŞTEMİR KORKMAZ D., DEMİRhan O., Abat D., Demirberk B., Tunc E., KULECİ S.
PATHOLOGY & ONCOLOGY RESEARCH, cilt.21, sa.4, ss.1157-1165, 2015 (SCI-Expanded)
- XX. **The effect of 900 and 1800 MHz GSM-like radiofrequency irradiation and nicotine sulfate administration on the embryonic development of Xenopus laevis**
Boga A., EMRE M., SERTDEMİR Y., Akilhoglu K., Binokay S., DEMİRhan O.
ECOTOXICOLOGY AND ENVIRONMENTAL SAFETY, cilt.113, ss.378-390, 2015 (SCI-Expanded)
- XXI. **Gene Mutations in Chronic Kidney Disease Patients With Secondary Hyperparathyroidism and Sagliker Syndrome**
DEMİRhan O., Arslan A., Sagliker Y., Akbal E., Ergun S., Bayraktar R., Sagliker H. S., Dogan E., Gunesacar R., Ozkaynak P. S.
JOURNAL OF RENAL NUTRITION, cilt.25, sa.2, ss.176-186, 2015 (SCI-Expanded)
- XXII. **REPORT OF A NEW CASE WITH PENTASOMY X AND NOVEL CLINICAL FINDINGS**
DEMİRhan O., TANRIVERDİ N., YILMAZ M., Kocaturk-Sel S., INANDIKLIOGLU N., Luleyap U., AKBAL E., cömertpay G., tufan t., DUR ö.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.18, sa.1, ss.85-92, 2015 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Frequency and Types of Chromosomal Abnormalities in Turkish Women with Amenorrhea**
DEMİRhan O., TANRIVERDİ N., TUNC E., INANDIKLIOGLU N., SULEYMANOVA D.
JOURNAL OF PEDIATRIC AND ADOLESCENT GYNECOLOGY, cilt.27, sa.5, ss.274-277, 2014 (SCI-Expanded)
- XXIV. **The Role Of Glucocorticoid Receptor Gene (nr3c1 Gene) Polymorphism On Relapsing Of Idiopathic Nephrotic Syndrome In Children.**
DUR O., Anarat A., DEMİRhan O., INANDIKLIOGLU N., BAYAZIT A. K.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.29, sa.9, ss.1730-1731, 2014 (SCI-Expanded)
- XXV. **Genetic alterations of chromosomes, p53 and p16 genes in low- and high-grade bladder cancer**
Abat D., DEMİRhan O., Inandiklioglu N., Tunc E., ERDOĞAN Ş., Tastemir D., USLU İ. N., Tansug Z.
ONCOLOGY LETTERS, cilt.8, sa.1, ss.25-32, 2014 (SCI-Expanded)
- XXVI. **The Role Of Glucocorticoid Receptor Gene (nr3c1 Gene) Polymorphism On Relapsing Of Idiopathic Nephrotic Syndrome In Children.", vol.29, pp.1730-1731, 2014**
Dur O., Anarat A., DEMİRhan O., İNANDIKLIOĞLU N.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.29, ss.1730-1731, 2014 (SCI-Expanded)
- XXVII. **There is no Significant Association Between Death Receptor 4 (DR4) Gene Polymorphisms and Lung Cancer in Turkish Population**
Tastemir-Korkmaz D., DEMİRhan O., KULECİ S., HASTURK S.
PATHOLOGY & ONCOLOGY RESEARCH, cilt.19, sa.4, ss.779-784, 2013 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Polychlorinated biphenyls and organochlorine pesticides in amniotic fluids of pregnant women in south-central Turkey**
DAĞLIOĞLU N., AKÇAN R., Efeoglu P., INANDIKLIOGLU N., GÜLMEN M. K., DEMİRhan O.
TOXICOLOGICAL AND ENVIRONMENTAL CHEMISTRY, cilt.95, sa.6, ss.954-961, 2013 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Are there fetal stem cells in the maternal brain?**
DEMİRhan O., ÇEKİN N., Tastemir D., TUNC E., Guzel A. I., MERAL D., DEMIRBEK B.
NEURAL REGENERATION RESEARCH, cilt.8, sa.7, ss.593-598, 2013 (SCI-Expanded)
- XXX. **Chromosome Imbalances and Alterations in the p53 Gene in Uterine Myomas from the Same Family Members: Familial Leiomyomatosis in Turkey**
Hakverdi S., DEMİRhan O., TUNC E., INANDIKLIOGLU N., USLU İ. N., Gungoren A., Erdem D., Hakverdi A. U.
ASIAN PACIFIC JOURNAL OF CANCER PREVENTION, cilt.14, sa.2, ss.651-658, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Connexin 26 and 30 mutations in paediatric patients with congenital, non-syndromic hearing loss treated with cochlear implantation in Mediterranean Turkey**
TARKAN Ö., SARI P., DEMİRhan O., KIROĞLU M. M., TUNCER Ü., SÜRMELİOĞLU Ö., ÖZDEMİR S., YILMAZ M., KARA K.

- JOURNAL OF LARYNGOLOGY AND OTOLOGY, cilt.127, sa.1, ss.33-37, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXII. INHERITANCE OF A CHROMOSOME 3 AND 21 TRANSLOCATION IN THE FETUSES, WITH ONE ALSO HAVING TRISOMY 21, IN THREE PREGNANCIES IN ONE FAMILY
PAZARBAŞI A., DEMİRhan O., ALPTEKİN D., ÖZGÜNEN F. T., ÖZPAK L., YILMAZ M., NAZLICAN E., TANRIVERDİ N., LULEYAP U., GÜMÜRDÜLÜ D.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.16, sa.2, ss.91-96, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXIII. Identification of chromosome abnormalities in screening of a family with manic depression and psoriasis: Predisposition to aneuploidy
Demirhan O., Demirberk B., Çetiner S., Uslu I., Serin A.
ASIAN JOURNAL OF SOCIAL PSYCHOLOGY, cilt.274, ss.1-6, 2012 (SSCI)
- XXXIV. RAPID DETECTION OF FETAL ANEUPLOIDIES BY QUANTITATIVE FLUORESCENT-POLYMERASE CHAIN REACTION FOR PRENATAL DIAGNOSIS IN THE TURKISH POPULATION
GÜZEL A. İ., YILMAZ M., DEMİRhan O., PAZARBAŞI A., KOCATURK-SEL S., ERKOC M. A., INANDIKLIoglu N., ÖZGÜNEN F. T., SARITURK C.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.15, sa.1, ss.11-17, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXV. Chromosome Imbalances and Alterations of AURKA and MYCN Genes in Children with Neuroblastoma
INANDIKLIoglu N., YILMAZ S., DEMİRhan O., ERDOĞAN Ş., TANYELİ A.
ASIAN PACIFIC JOURNAL OF CANCER PREVENTION, cilt.13, sa.11, ss.5391-5397, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXVI. International Evaluation of Unrecognizably Uglifying Human Faces in Late and Severe Secondary Hyperparathyroidism in Chronic Kidney Disease. Saglier Syndrome. A Unique Catastrophic Entity, Cytogenetic Studies for Chromosomal Abnormalities, Calcium-Sensing Receptor Gene and GNAS1 Mutations. Striking and Promising Missense Mutations on the GNAS1 Gene Exons 1, 4, 10, 4
Yıldız I., SAGLIKER Y., Demirhan O., TUNC E., INANDIKLIoglu N., TAŞDEMİR D., Acharya V., ZHANG L., GOLEA O., SABRY A., et al.
JOURNAL OF RENAL NUTRITION, cilt.22, sa.1, ss.157-161, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXVII. Association of the Nramp1 gene polymorphisms and clinical forms in patients with tuberculosis
HANTA İ., Tastemir-Korkmaz D., DEMİRhan O., Hanta D., KULECİ S., SEYDAOĞLU G.
BRATISLAVA MEDICAL JOURNAL-BRATISLAVSKE LEKARSKE LISTY, cilt.113, sa.11, ss.657-660, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. The genotoxic effect of nicotine on chromosomes of human fetal cells: The first report described as an important study
DEMİRhan O., Demir C., TUNC E., INANDIKLIoglu N., SUTCU E., SADIKOGLU N., OZCAN B.
INHALATION TOXICOLOGY, cilt.23, sa.13, ss.829-834, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXIX. The Reliability of Maternal Serum Triple Test in Prenatal Diagnosis of Fetal Chromosomal Abnormalities of Pregnant Turkish Women
DEMİRhan O., PAZARBAŞI A., GÜZEL A. İ., Tastemir D., Yilmaz B., KASAP M., Ozgunen F. T., Evruke C., Demir C., Tunc E., et al.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.15, sa.10, ss.701-707, 2011 (SCI-Expanded)
- XL. MTHFR Gene Polymorphisms in Bladder Cancer in the Turkish Population
Izmirlı M., INANDIKLIoglu N., ABAT D., ALPTEKİN D., DEMİRhan O., TANSUG Z., BAYAZIT Y.
ASIAN PACIFIC JOURNAL OF CANCER PREVENTION, cilt.12, sa.7, ss.1833-1835, 2011 (SCI-Expanded)
- XLI. Polymorphisms in NRAMP1 and MBL2 genes and their relations with tuberculosis in Turkish children.
SOLĞUN H., TASTEMIR D., AKSARAY N., INAN I., Demirhan O.
Tuberkuloz ve toraks, cilt.59, ss.48-53, 2011 (SCI-Expanded)
- XLII. Association of serum sex steroid levels and bone mineral density with CYP17 and CYP19 gene polymorphisms in postmenopausal women in Turkey
YILMAZ M., PAZARBAŞI A., GÜZEL A. B., Kocaturk-Sel S., KASAP H., Kasap M., ÜRÜNSAK İ. F., BAŞARAN S., ALPTEKİN D., DEMİRhan O.
GENETICS AND MOLECULAR RESEARCH, cilt.10, sa.3, ss.1999-2008, 2011 (SCI-Expanded)

- XLIII. Analysis of peripheral blood T-cell subsets, natural killer cells and serum levels of cytokines in children with Down syndrome**
 Çetiner S., Demirhan O., İnal T. C., Tastemir D., Sertdemir Y.
INTERNATIONAL JOURNAL OF IMMUNOGENETICS, cilt.37, sa.4, ss.233-237, 2010 (SCI-Expanded)
- XLIV. Alterations in p16 and p53 genes and chromosomal findings in patients with lung cancer: Fluorescence in situ hybridization and cytogenetic studies**
 DEMİRCHAN O., Tastemir D., HASTUERK S., KULECİ S., HANTA İ.
CANCER EPIDEMIOLOGY, cilt.34, sa.4, ss.472-477, 2010 (SCI-Expanded)
- XLV. CLINICAL MANIFESTATIONS OF PARTIAL TRISOMY 4p**
 DEMİRCHAN O., ÖZGÜNEN F. T., Tastemir D.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.13, sa.2, ss.61-63, 2010 (SCI-Expanded)
- XLVI. The Expression of Folate Sensitive Fragile Sites in Patients with Bipolar Disorder**
 DEMİRCHAN O., TASTEMIR D., SERTDEMİR Y.
YONSEI MEDICAL JOURNAL, cilt.50, sa.1, ss.137-141, 2009 (SCI-Expanded)
- XLVII. Detection of Parental Origin and Cell Stage Errors of a Double Nondisjunction in a Fetus by QF-PCR**
 Guzel A. I., DEMİRCHAN O., PAZARBAŞI A., Ozgunen F. T., Kocaturk-Sel S., Tastemir D.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, cilt.13, sa.1, ss.73-77, 2009 (SCI-Expanded)
- XLVIII. PARENTAL ORIGIN AND CELL STAGE ERRORS IN X-CHROMOSOME POLYSOMY 49,XXXXY**
 GÜZEL A. B., DEMİRCHAN O., PAZARBAŞI A., YÜKSEL B.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.12, sa.1, ss.45-50, 2009 (SCI-Expanded)
- XLIX. THE CLINICAL EFFECTS OF ISOCHROMOSOME Xq IN KLINEFELTER SYNDROME: REPORT OF A CASE AND REVIEW OF LITERATURE**
 DEMİRCHAN O., PAZARBAŞI A., TANRIVERDİ N., ARIDOGAN A., KARAHAN D.
GENETIC COUNSELING, cilt.20, sa.3, ss.235-242, 2009 (SCI-Expanded)
- L. THE EFFECT OF A DE NOVO PERICENTRIC INVERSION (10)(p11.1;q22.1) ON AGGRESSIVE BEHAVIOR AND HYPERACTIVITY**
 Demirhan O., PAZARBAŞI A., TUNC E., KARAHAN D., TANRIVERDI N., AVCI A., Tahiroglu A. Y.
GENETIC COUNSELING, cilt.20, sa.1, ss.69-71, 2009 (SCI-Expanded)
- LI. Cerebellar hypoplasia, with quadrupedal locomotion, caused by mutations in the very low-density lipoprotein receptor gene**
 Tuerkmen S., Hoffmann K., DEMİRCHAN O., Aruoba D., Humphrey N., Mundlos S.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.16, sa.9, ss.1070-1074, 2008 (SCI-Expanded)
- LII. Different segregation of chromosomes 5 and 7 in two generations and related phenotypic findings**
 DEMİRCHAN O., TUNALI N., ERDOĞAN Ş., TASTEMIR D., TUNC E.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.38, sa.4, ss.287-292, 2008 (SCI-Expanded)
- LIII. Correlation of clinical phenotype with a pericentric inversion of chromosome 9 and genetic counseling**
 DEMİRCHAN O., PAZARBAŞI A., Suleymanova-Karahan D., Tanriverdi N., KILINÇ Y.
SAUDI MEDICAL JOURNAL, cilt.29, sa.7, ss.946-951, 2008 (SCI-Expanded)
- LIV. Cytogenetic effects of ethanol on chronic alcohol users**
 DEMİRCHAN O., TASTEMIR D.
ALCOHOL AND ALCOHOLISM, cilt.43, sa.2, ss.127-136, 2008 (SCI-Expanded)
- LV. PRENATAL DIAGNOSIS OF TRANSLOCATION 13;13 PATAU SYNDROME: CLINICAL FEATURES OF TWO CASES**
 PAZARBAŞI A., DEMİRCHAN O., SLEYMANOVA-KARAHAN D., TASTEMIR D., TUNC E., GUEMUERDUELUE D.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.11, sa.1, ss.69-73, 2008 (SCI-Expanded)
- LVI. Inheritance of pericentric inversion in chromosome 7 through the three progenies and a newborn with congenital hydronephrosis diagnosed prenatally by fetal urine sampling**
 DEMİRCHAN O., Ozcan K., Tastemir D., Demir C., Tunc E., Solgun H. A., Guzel A. I.
FERTILITY AND STERILITY, cilt.89, sa.1, 2008 (SCI-Expanded)
- LVII. INHERITANCE OF A TRANSLOCATION BETWEEN CHROMOSOMES 12 AND 16 IN A FAMILY WITH**

- RECURRENT MISCARRIAGES AND A NEWBORN WITH DOWN SYNDROME CARRYING THE SAME TRANSLOCATION**
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., TURGUT M. M., GUZEL I., TASTEMIR D.
GENETIC COUNSELING, cilt.19, sa.3, ss.301-308, 2008 (SCI-Expanded)
- LVIII. **Chromosome and p63 gene analysis of an infant with ectrodactyly-split hand and foot malformation**
DEMİRHAN O., TASTEMIR D., NARLI N., SOYUPAK S., OZCAN K.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.37, sa.3, ss.167-171, 2007 (SCI-Expanded)
- LIX. **Cytogenetic study of recurrent miscarriages and their parents**
TUNC E., Demirhan O., DEMIR C., TASTEMIR D.
RUSSIAN JOURNAL OF GENETICS, cilt.43, sa.4, ss.437-443, 2007 (SCI-Expanded)
- LX. **Chromosomal variations in patients with bipolar affective disorder**
Demirhan O., TASTEMIR D., Ozpozraz N.
KOREAN JOURNAL OF GENETICS, cilt.29, sa.1, ss.43-49, 2007 (SCI-Expanded)
- LXI. **Pregnancy in patients with chronic myeloid leukemia treated with imatinib**
Yilmaz M., DEMİRHAN O., Kucukosmanoglu E., Pehlivan M., Okan V., Balat O., Pehlivan S.
LEUKEMIA & LYMPHOMA, cilt.48, sa.12, ss.2454-2456, 2007 (SCI-Expanded)
- LXII. **Chromosomal abnormalities in endometrial and ovarian carcinomas**
PAZARBAŞI A., KASAP M., DEMİRHAN O., VARDAR M. A., Suleymanova-Karahan D., DORAN F.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.10, sa.2, ss.61-69, 2007 (SCI-Expanded)
- LXIII. **Chromosomal fragile site expression in Turkish psychiatric patients**
TASTEMIR D., Demirhan O., Sertdemir Y.
PSYCHIATRY RESEARCH, cilt.144, ss.197-203, 2006 (SCI-Expanded)
- LXIV. **Partial trisomy 1p due to paternal t(1;9) translocation in a family with recurrent miscarriages**
DEMİRHAN O., Tastemir D.
FERTILITY AND STERILITY, cilt.86, sa.1, 2006 (SCI-Expanded)
- LXV. **Barttin mutations in antenatal Bartter syndrome with sensorineural deafness**
Ozlu F., Yapiçioğlu H., Satar M., Narlı N., Ozcan K., Buyukcelik M., Konrad M., Demirhan O.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.21, sa.7, ss.1056-1057, 2006 (SCI-Expanded)
- LXVI. **Chromosomal fragile sites in schizophrenic patients**
Demirhan O., TASTEMIR D., SERTDEMIR Y.
RUSSIAN JOURNAL OF GENETICS, cilt.42, sa.7, ss.810-817, 2006 (SCI-Expanded)
- LXVII. **Cerebellar hypoplasia and quadrupedal locomotion in humans as a recessive trait mapping to chromosome 17p**
TURKMEN S., Demirhan O., HOFFMANN K., DIERS A., ZIMMER C., SPERLING K., MUNDLOS S.
JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.43, sa.5, ss.461-464, 2006 (SCI-Expanded)
- LXVIII. **A homozygous BMPR1B mutation causes a new subtype of acromesomelic chondrodysplasia with genital anomalies**
Demirhan O., TURKMEN S., SCHWABE G., SOYUPAK S., AKGUL E., TASTEMIR D., KARAHAN D., MUNDLOS S., LEHMANN K.
JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.42, sa.4, ss.314-317, 2005 (SCI-Expanded)
- LXIX. **Chromosome aberrations in a schizophrenia population**
Demirhan O., TASTEMIR D.
SCHIZOPHRENIA RESEARCH, cilt.65, sa.1, ss.1-7, 2003 (SCI-Expanded)
- LXX. **A cytogenetic study in 120 Turkish children with intellectual disability and characteristics of fragile X syndrome**
Demirhan O., TASTEMIR D., DILER R., FIRAT S., AVEI A.
YONSEI MEDICAL JOURNAL, cilt.44, sa.4, ss.583-592, 2003 (SCI-Expanded)
- LXXI. **Clinical findings and phenotype in a toddler with 48,XXYY syndrome**
Demirhan O.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, sa.3, ss.393-394, 2003 (SCI-Expanded)
- LXXII. **A case of spondylocostal dysostosis with a fra(5)(q32)**

- Satar M., TEMOCIN A., ATICI A., DEMIRHAN O.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.39, sa.4, ss.547-549, 1997 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **Results of cytogenetic investigation in adolescent patients with primary or secondary amenorrhea.**
TEMOÇİN K., VARDAR M. A., SÜLEYMANOVA D., OZER E., TANRIVERDI N., Demirhan O., KADAYIFÇI O.
Journal of pediatric and adolescent gynecology, cilt.10, ss.86-8, 1997 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **A case spondylocostal dysostosis with fra (5Q32).**
Satar M., TEMOCIN A., ATICI A., DEMIRHAN O.
CYTOGENETICS AND CELL GENETICS, cilt.77, 1997 (SCI-Expanded)
- LXXV. **RESIDUAL EFFICACY OF PIRIMIPHOS METHYL (ACTELLIC(TM)) ON ANOPHELES-SACHAROVI IN CUKUROVA, TURKEY**
Kasap H., Kasap M., Akbaba M., ALPTEKIN D., Demirhan O., Lüleyap U., Pazarbaşı A., Akdur R., Wade J.
JOURNAL OF THE AMERICAN MOSQUITO CONTROL ASSOCIATION, cilt.8, sa.1, ss.47-51, 1992 (SCI-Expanded)
- LXXVI. **Sporogonic development of Plasmodium vivax in Anopheles sacharovi under experimental conditions**
Kasap H., Kasap M., Demirhan O., Alptekin D.
TROPICAL BIOMEDICINE, cilt.5, ss.33-36, 1988 (SCI-Expanded)
- LXXVII. **DEVELOPMENT OF PLASMODIUM-VIVAX IN ANOPHELES-SUPERPICTUS UNDER EXPERIMENTAL CONDITIONS**
KASAP H., KASAP M., DEMIRHAN O., ALPTEKIN D.
AMERICAN JOURNAL OF TROPICAL MEDICINE AND HYGIENE, cilt.37, sa.2, ss.241-245, 1987 (SCI-Expanded)

Diger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **"Different Clinical Effects of Ectodermal Dysplasias in Four Generations**
DEMİRHAN O., BİLGİN Y., YILMAZ A. Ş., Çetinel N.
ACTAS DERMO-SIFILIOGRAFICAS, 2023 (ESCI)
- II. **The Role of Maternal Microchimeric Cells in Cancer Development.**
DEMİRHAN O., TAŞTEMİR KORKMAZ D., Nesrin Ç.
International Journal of Cancer Research and Therapeutics, ss.1-7, 2023 (Hakemli Dergi)
- III. **Cytogenetic Profiles of a Large Cohort of Patients with Sexual Developmental Disorders; a 22-Year Single-Center Experience**
DEMİRHAN O.
Advancements in Genetic Engineering, cilt.12, sa.1, ss.1-9, 2023 (Hakemli Dergi)
- IV. **Physiological and Pathological Effects of Fetal and Maternal Microchimerism.**
Demirhan O.
Current Research in Medical Sciences, cilt.1, sa.1, ss.14-23, 2022 (Hakemli Dergi)
- V. **A Cytogenetic Study of Turkish Children with Global Developmental Delay**
Demirhan O., Hergüner Ö., Tunç E.
Journal of Pediatric Genetics, cilt.6, sa.2, ss.21-28, 2022 (Hakemli Dergi)
- VI. **The Effects of Exposure to 900 MHz Radiofrequency Radiation and Nicotine on Apoptotic Ratio of Human Fetal Cells**
Emre M., Boğa Pekmezekmek A., Çetiner S., Tunç E., Demirhan O.
Rebulpic of Macedonia South East European Journal of Immunulogy, cilt.4, sa.4, ss.1-7, 2021 (ESCI)
- VII. **Genotoxic Effects of Radiofrequency-Electromagnetic Fields.**
DEMİRHAN O.
Journal of Toxicology and Environmental Sciences, cilt.1, ss.1-4, 2021 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Unknown mystery of microchimerism**
DEMİRHAN O., Demirbek B.
Acta Scientific Otolaryngology Journal, cilt.3, sa.4, ss.59-64, 2021 (Hakemli Dergi)
- IX. **The Role of the X-Chromosome Numerical Abnormalities in Cancer Development.**

- DEMİRhan O.
JSM Clinical Oncology and Research, cilt.9, sa.1, ss.1-5, 2021 (Hakemli Dergi)
- X. **Fetal Microchimerism and X Chromosome Aneuploidies in Women with Breast Cancer.**
TAŞTEMİR KORKMAZ D., DEMİRhan O., ÇETİNEL N., DALCI K., SAKMAN G.
International Journal of Medical and Health Research, cilt.7, sa.2, ss.31-38, 2021 (Hakemli Dergi)
- XI. **Cytogenetic differences in blood and cancer tissue samples of the same patient group**
Demirhan O., Taştemir Korkmaz D.
Journal of Cancer Research and Cellular Therapeutics, cilt.4, sa.1, ss.1-3, 2020 (Hakemli Dergi)
- XII. **Plasma expression and methylation levels of vascular endothelial growth factor (VEGF-C) and basic fibroblast growth factor (bFGF) in children with acute lymphoblastic leukemia in Çukurova Region, Turkey**
İnandıkloğlu N., Demirhan O., Bayram İ.
Cukurova Medical Journal, cilt.45, sa.2, ss.581-587, 2020 (ESCI)
- XIII. **The Genotoxic Effect of Interventional Cardiac Radiologic Procedures on Human Chromosomes**
Nesrin Ç., DEMİRhan O.
Clinical Medical Reviews and Reports, cilt.3, sa.1, ss.1-10, 2020 (Scopus)
- XIV. **The genotoxic effects of 900-1800 MHz radiofrequency electromagnetic fields on chromosomes of human fetal cells**
Uslu N., Demirhan O., Emre M., Seydaoglu G.
Biomedical Research and Clinical Practice, cilt.4, ss.1-6, 2019 (Hakemli Dergi)
- XV. **Pregnancy-related microchimerism unknown pathophysiological effects.**
Demirhan O., Davies D.
Front Womens Healt, sa.4, ss.1-4, 2019 (Scopus)
- XVI. **Cytogenetic findings in children with postnatal growth retardation.**
Demirhan O., Tanrıverdi N., Demirhan Ö. F., Süleymanova D.
Global Journal of Medical Research: F Diseases, cilt.19, sa.6, ss.11-14, 2019 (Hakemli Dergi)
- XVII. **Relationship between symptoms of dyspnea, cough and chromosomal imbalance**
Demirhan O., Kuleci S., Baydar O.
Clin Case Studie Rep, cilt.2, sa.1, ss.1-5, 2019 (Hakemli Dergi)
- XVIII. **Chromosomal Aberrations in agricultural farmers exposed to pesticides.**
Demirhan O., Akbaba M., Çelik S., Uslu N., Çetinel N., Tunç E., Demirhan Ö. F.
Adv Toxicol Toxic Effects, cilt.3, sa.1, ss.15-22, 2019 (Scopus)
- XIX. **Frequency and types of chromosomal abnormalities in acute lymphoblastic leukemia patients in Turkey**
Demirhan O., Tanrıverdi N., Süleymanova D.
Arca Community Med Public Health, cilt.5, sa.2, ss.55-61, 2019 (Scopus)
- XX. **Microchimerism may be the cause of psychiatric disorders.**
Demirhan O., Demirbek B.
Arch Psychiatr Ment Health., sa.3, ss.1-6, 2019 (Hakemli Dergi)
- XXI. **Effect of Fetal Microchimeric Cells on the Development of Postnatal Depression**
Demirhan O., Öztürk N., Aydin N., Yıldızdaş H., Demirbek B., Uslu İ. N., Gözet Y., Çakmak C.
Medical and Clinical Archives, cilt.3, ss.1-6, 2019 (Hakemli Dergi)
- XXII. **In vitro cytogenetic evaluation of sertraline**
İstifli E. S., ÇELİK R., Hüsunet M. T., ÇETİNEL N., DEMİRhan O., İLA H. B.
Interdisciplinary Toxicology, cilt.11, sa.3, ss.101-108, 2019 (Scopus)
- XXIII. **Relationship between symptoms of dyspnea, cough and chromosomal imbalance.**
DEMİRhan O., KULECİ S., BAYDAR O.
Clin Case Studie Rep, cilt.2, ss.1-5, 2019 (Hakemli Dergi)
- XXIV. **ⁱ>In vitro</sup></sup> cytogenotoxic evaluation of sertraline.**
İstifli E. S., Çelik R., Hüsunet M. T., Çetinel N., Demirhan O., Ilı H. B.
Interdisciplinary toxicology, cilt.11, ss.181-188, 2018 (Scopus)

- XXV. **Alteration of Peripheral Blood T-cell Subsets in Patients with Cardiovascular Disease Exposure to Ionizing Radiation (X-rays) and Contrast Medium**
DEMİRhan O., çetinel n., ÇETİNER S., DEMİRTAŞ M., SERTDEMİR Y., çağlayan Ç.
International Journal of Cardiology and Research, cilt.5, sa.2, ss.104-108, 2018 (Hakemli Dergi)
- XXVI. **Cancerous cell lines alter their genomic organization and karyotype with increased passage number: a cytogenetic study**
YILMAZ M. B., Tunç E., ILGAZ N. S., ÖKSÜZ H., öztekin E., ÖZPAK L., PAZARBAŞI A., DEMİRhan O.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.43, sa.4, ss.923-930, 2018 (ESCI)
- XXVII. **Constitutional chromosome 16q mosaicism: inheritance and phenotypic effects**
DEMİRhan O., Tunc E., Altınbasak S.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.43, sa.4, ss.1023-1027, 2018 (ESCI)
- XXVIII. **The Importance of the Aneuploidy Screening in Pregnancy**
DEMİRhan O.
Austin Journal of Obstetrics and Gynecology, cilt.4, sa.2, ss.1075-1079, 2017 (Hakemli Dergi)
- XXIX. **The chromosomal effects of GSM-like electromagnetic radiation exposure on human fetal cells**
USLU İ. N., DEMİRhan O., EMRE M., SEYDAOĞLU G.
Journal of Pregnancy and Reproduction, cilt.1, sa.2, ss.1-6, 2017 (Hakemli Dergi)
- XXX. **Sex chromosome alterations in undifferentiated pleomorphic sarcoma**
TAŞTEMİR KORKMAZ D., DEMİRhan O., ÇETİNEL N., DALCI K., YALAV O., ERGİN M.
International Journal of Molecular Biology: Open Access, cilt.2, sa.2, ss.47-51, 2017 (Hakemli Dergi)
- XXXI. **Results of Smoking in Pregnancy: The Genotoxic Effect of Nicotine or why Cigarettes should not be Smoked in Pregnancy?**
DEMİRhan O.
Journal of Addiction Medicine and Therapy, cilt.5, sa.1, ss.1026-1036, 2017 (Hakemli Dergi)
- XXXII. **Chromosomal Findings and Calcium Sensing Receptor (CaSR) Gene Analysis in Patients with Sağlıker Syndrome**
Tunç E., DEMİRhan O., Sağlıker Y., Güzel A. İ.
Turk Journal Med Sci., cilt.46, ss.1-9, 2016 (Hakemli Dergi)
- XXXIII. **Chromosomal aberrations in Turkish infertile couples with reproductive problems**
DEMİRhan O., TANRIVERDİ N., SÜLEYMANOVA D.
Global Journal of Fertility and Research, cilt.1, ss.6-10, 2016 (Hakemli Dergi)
- XXXIV. **Chromosomal Analysis of Couples with Bad Obstetric History**
DEMİRhan O., TANRIVERDİ N., SÜLEYMANOVA D.
Journal of Clinical Developmental Biology, cilt.1, ss.16, 2016 (Hakemli Dergi)
- XXXV. **Chromosomal aberrations in Turkish infertile couples with reproductive problems", , vol.1, pp.6-10, 2016**
DEMİRhan O., TANRIVERDİ N., süleymanova D.
Global Journal of Fertility and Research, cilt.1, ss.6-10, 2016 (Hakemli Dergi)
- XXXVI. **Demirhan O., Tanriverdi N., Süleymanova D., "Chromosomal Analysis of Couples with Bad Obstetric History**
DEMİRhan O., TANRIVERDİ N., süleymanova D.
Journal of Clinical Developmental Biology, cilt.1, ss.16-19, 2016 (Hakemli Dergi)
- XXXVII. **Report of a new case with pentasomy X and novel clinical findings.**
DEMİRhan O., tanriverdi n., Yilmaz M., Kocaturk-Sel S., Inandiklioglu N.
Balkan J Med Genet., cilt.18, sa.1, ss.85-92, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXXVIII. **The frequency and types of chromosomal aberrations in the patients with hypogonadism**
DEMİRhan O., TANRIVERDİ N., SÜLEYMANOVA D., ÇETİNEL N., Yaşar Y.
Human Genetics and Embryology, cilt.5, ss.124-129, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXXIX. **Demirhan O., Tanriverdi N., Süleymanova D., Çetinel N., Yaşar Y., "The frequency and types of chromosomal aberrations in the patients with hypogonadism",**
DEMİRhan O., TANRIVERDİ N., süleymanova D., ÇETİNEL N.

- Human Genetics and Embryology, cilt.5, ss.124-129, 2015 (Hakemli Dergi)
- XL. Statin and MTHFR C677T Polymorphism in Patients with Cardiovascular Diseases
İZMİRLİ M., NİHAL İ., ABAT D., ALPTEKİN D., DEMİRhan O., TANSUĞ M. Z., BAYAZIT Y.
BEZMIALEM SCIENCE, cilt.2, sa.1, ss.38-41, 2014 (ESCI)
- XLI. The effect of conception time and maternal age upon fetal sex ratio in Çukurova population, Adana-Turkey
Tunç E., DEMİRhan O., PAZARBAŞI A., Tastemir D., Guzel A. İ., KASAP M., Ozgunen F. T., Yilmaz B., Kocaturk-Sel S.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.39, sa.2, ss.248-255, 2014 (Hakemli Dergi)
- XLII. Inheritance of a Chromosome 3 and 21 Translocation in the Fetuses, with One also Having Trisomy 21, in Three Pregnancies in One Family.
DEMİRhan O.
Balkan J Med Genet, cilt.16, sa.2, ss.91-96, 2013 (Hakemli Dergi)
- XLIII. Gelişmekte olan fare fetüs beyninde Aromataz, Östrojen Rezeptör Alfa ve Progesteron reseptörünün birbirleriyle olan ilişkileri
YILMAZ M. B., Erkoç M. A., Kocatürk Sel S., Tunç E., Özpak L., PAZARBAŞI A., Güzel A. İ., ALPTEKİN D., Lüleyap H. U., Demirhan O., et al.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.38, sa.2, ss.174-180, 2013 (Hakemli Dergi)
- XLIV. Atipik Yüz Görünümü ve Zeka Geriliği Olan Bir Olguda Homolog Olmayan İki Kromozomun Her İki Eşleri Arasındaki Translokasyonun [t(16;19)(q24;q12)x2] Varlığı
Tanrıverdi N., PAZARBAŞI A., Suleymanova-Karahan D., Güney İ., Tastemir D., Tunç E., Demirhan O., HERGÜNER M.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.38, sa.3, ss.540-545, 2013 (Hakemli Dergi)
- XLV. 10. Kromozomdaki Perisentrik İnversiyonun Agresif Davranış ve Hiperaktivite Üzerine Etkisi
Tanrıverdi N., PAZARBAŞI A., Suleymanova-Karahan D., Avcı A., Tahiroglu A. Y., Tunc E., DEMİRhan O.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.38, sa.1, ss.108-113, 2013 (Hakemli Dergi)
- XLVI. Gelişmekte Olan Fare Fetüs Beyninde Aromataz, Östrojen Rezeptör Alfa ve Progesteron Reseptörünün Birbirleriyle Olan İlişkileri.
Yılmaz M. B., Erkoç M. A., DEMİRhan O., ark. v.
Journal of Cukurova University Faculty of Medicine, cilt.16, sa.1, ss.20-24, 2012 (Hakemli Dergi)
- XLVII. Sigara İçen Doğmamış Bebekler
DEMİRhan O.
Sağlık ve Estetik Dergisi Clinical, cilt.16, ss.10-13, 2012 (Hakemsiz Dergi)
- XLVIII. Çift Yumurta İkizleri
DEMİRhan O.
Sağlık Dergisi, cilt.244, ss.66-69, 2012 (Hakemsiz Dergi)
- XLIX. Identification of chromosome abnormalities in screening of a family with manic depression and psoriasis: predisposition to aneuploidy
Demirhan O., Demirbek B., Tunç E., Uslu İ. N., Çetiner S., SERİN A.
Asian J Psychiatr, cilt.52, ss.169-174, 2012 (Scopus)
- L. Diagnosis of chromosomal abnormalities in a patient with thanatophoric dysplasia (TD) type I: The first report describing an important association between cytogenetic findings and TD.
TURGUT M. M., Demirhan O., TUNÇ E., BUCAK İ., CANOZ P., TEMİZ F., TUMGOR G.
The American journal of case reports, cilt.13, ss.109-13, 2012 (Scopus)
- Lİ. Amniyosentez ile Tanı Konulan 4707 Olgunun Sitogenetik Bulgularının Değerlendirilmesi.
Pazarbaşı A., DEMİRhan O., Taştemir D., ark. v.
Ç.Ü. Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.36, sa.1, ss.8-14, 2011 (Hakemli Dergi)
- LII. The first report described as an important study: The association of mannose-binding lectin gene 2 polymorphisms in children with Down syndrome.
Demirhan O., TASTEMİR D., GÜNEŞAÇAR R., GÜZEL A. B., ALPTEKİN D.
Indian journal of human genetics, cilt.17, ss.59-64, 2011 (Scopus)
- LIII. Amniyosentez ile Tanı Konulan 4707 Olgunun Sitogenetik Bulgularının Değerlendirilmesi
PAZARBAŞI A., DEMİRhan O., Tastemir D., Tunc E., Ozgunen F. T., Alptekin D., Evruke C., Demir C., KASAP M.,

- Karakan Karakaş Z., et al.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.36, ss.8-14, 2011 (ESCI)
- LIV. **Phenotypic correlations in a patient with ring chromosome 22**
DEMİRHAN O.
Indian J Hum Genet., cilt.16, sa.2, ss.97-99, 2010 (Hakemli Dergi)
- LV. **Sağlıker Sendromu ve İlişkili Muhtemel Moleküler Yolaklar**
Tunç E., DEMİRHAN O., Sağlıker Y.
ARŞİV, cilt.17, ss.85-110, 2008 (Hakemli Dergi)
- LVI. **Akraba Evliliğin Açı Sonu**
DEMİRHAN O., Taştemir D.
Tubitak, Bilim ve Teknik Dergisi, cilt.86, ss.66-67, 2006 (Hakemli Dergi)
- LVII. **Sıgaradaki Kanserojen Maddelerle Gen Bölgeleri Arasındaki İlişki**
DEMİRHAN O.
Tubitak, Bilim Ve Teknik Dergisi, cilt.86, ss.65, 2006 (Hakemli Dergi)
- LVIII. **Sıgaradaki Kanserojen Maddelerle Gen Bölgeleri Arasındaki İlişki. , Ocak 200665.**
DEMİRHAN O.
Tubitak, Bilim Ve Teknik Dergisi, cilt.65, ss.144-150, 2006 (Hakemli Dergi)
- LIX. **Sayısal Kromozom Anomalilerinde Mayozun Önemi. , 2004; 13:241-256.**
DEMİRHAN O., Tunç E.
Ç.Ü. Tıp Fak Arşiv Kaynak Tarama Dergisi, cilt.13, ss.241-256, 2004 (Hakemli Dergi)
- LX. **Neosentromerler ve Biyolojik Önemi**
DEMİRHAN O., TAŞTEMİR KORKMAZ D.
Ç.Ü. ArşivDerg, cilt.13, ss.48-64, 2004 (Hakemli Dergi)
- LXI. **Y Kromozomunun Gizemli Geçimi. 2003;432:76-79.**
Tunç E., DEMİRHAN O.
Tubitak, Bilim Ve Teknik Dergisi, cilt.432, ss.76-79, 2003 (Hakemli Dergi)
- LXII. **Kök Hücreler**
DEMİRHAN O., Taştemir D.
ukurova Üniv, Arşiv Dergisi,, cilt.12, ss.457-476, 2003 (Hakemli Dergi)
- LXIII. **Y Kromozomunun Gizemli Geçimi**
Tunç E., DEMİRHAN O.
Tubitak, Bilim Ve Teknik Dergisi, cilt.432, ss.76-79, 2003 (Hakemli Dergi)
- LXIV. **Kromozom Ayrılmasının Moleküler Biyolojisi. 2003; 13:241-255.**
DEMİRHAN O., Tunç E.
Ç.Ü.Tıp Fak. Arşiv Kaynak Tarama Dergisi., cilt.13, ss.241-255, 2003 (Hakemli Dergi)
- LXV. **Kök Hücreler. 2003 12: 457-476.**
DEMİRHAN O., TAŞTEMİR KORKMAZ D.
Çukurova Üniv, Arşiv Dergisi,, cilt.12, ss.457-476, 2003 (Hakemli Dergi)
- LXVI. **Alkol Bağımlılığı Ve Genetik Yönü. 200217(1):53-60.**
Taştemir D., DEMİRHAN O.
Ç.Ü. Sağlık Bilimleri Dergisi, cilt.17, sa.1, ss.53-60, 2002 (Hakemli Dergi)
- LXVII. **Nöropsikiyatrik Ve Zihinsel Özürlü Hastaların Sitogenetik İncelenmesi**
Taştemir D., DEMİRHAN O.
Ç.Ü. Sağlık Bil. Derg., cilt.17, sa.3, ss.65-66, 2002 (Hakemli Dergi)
- LXVIII. **Yarık Dudak Ve Yarım Damak Görülen Çocuklarda Klinefelter Sendromu Ve Genetik Danışmanlık: İki Vaka Sunumu.**
Süleymanova D., Narlıdere N., DEMİRHAN O., ark. v.
T. Klin Tıp Bilimleri, cilt.22, ss.297-300, 2002 (Hakemli Dergi)
- LXIX. **Alkol Bağımlılığı Ve Genetik Yönü**
TAŞTEMİR KORKMAZ D., DEMİRHAN O.
Ç.Ü. Sağlık Bilimleri Dergisi, cilt.17, sa.1, ss.53-60, 2002 (Hakemli Dergi)

- LXX. **Yarık dudak ve yarık damak görülen çocukların Klienfelter Sendromu ve genetik danışmanlık: İki vaka sunumu.**
SÜLEYMANOVA D., NARLI N., DEMİRHAN O., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., TANRIVERDİ N., SATAR M.
Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, cilt.22, sa.3, ss.297-300, 2002 (Hakemli Dergi)
- LXXI. **Cinsiyet Gelişim Bozukluğu Olan Çocuklarda Kromozom Düzensizlikleri. 1999, 24:153-157.**
DEMİRHAN O., Süleymanova D., tanrıverdi n.
Ç.Ü. Tıp Fak. Derg., cilt.24, ss.153-157, 1999 (Hakemli Dergi)
- LXXII. **Cinsiyet Gelişim Bozukluğu Olan Çocuklarda Kromozom Düzensizlikleri**
DEMİRHAN O., süleymanova D., TANRIVERDİ N.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.24, ss.153-157, 1999 (Hakemli Dergi)
- LXXIII. **Bir Olgu Nedeniyle Turner Sendromu Ve Literatürün Gözden Geçirilmesi**
Balat , Akıncı A., Turgut M., DEMİRHAN O.
Journal Of Turgut Özal Medical Center, cilt.4, sa.4, ss.449-452, 1997 (Hakemli Dergi)
- LXXIV. **Satar M., Temocin A., Atıcı A., Demirhan O., "A case of spondylocostal dysostosis with a fra(5)(q32)", SATAR M., Temoçin K., Atıcı A., DEMİRHAN O.**
Turkish Journal Of Pediatrics, cilt.39, ss.547-549, 1997 (Scopus)
- LXXV. **Çeşitli örneklemme yöntemleri ile Tarsus (Çukurova) yöresinde Mayıs-Ekim aylarında gece toplanan sivrisineklerin yoğunluk ve aktivitelerinin karşılaştırılması**
KASAP M., KASAP H., ALPTEKİN D., DEMIRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A.
Türk Zooloji Dergisi, 20, 191-196., cilt.20, ss.191-196, 1996 (Hakemli Dergi)
- LXXVI. **Çeşitli örneklemme yöntemleri ile Tarsus (Çukurova) yöresinde Mayıs-Ekim aylarında gece toplanan sivrisineklerin yoğunluk ve aktivitelerinin karşılaştırılması**
Kasap H., Kasap M., Alptekin D., Demirhan O., Lüleyap H. Ü., PAZARBAŞI A.
Turkish Journal of Zoology, cilt.20, ss.191-196, 1996 (Scopus)
- LXXVII. **Down Sendromlu Çocuklar Ve Ailelerinde Genetik Araştırmalar**
Süleymanova D., Temoçin K., tanrıverdi n., DEMİRHAN O.
Ç.Ü. Tıp Fak. Derg., cilt.20, ss.75-79, 1995 (Hakemli Dergi)
- LXXVIII. **Cri-Du-Chat" Sendromunda Fenotipik Bulgulara Göre Tanı Konma Zorluğu**
DEMİRHAN O., Süleymanova D., tanrıverdi n., ark. v.
Ç.Ü.Tıp Fakültesi Derg., cilt.20, sa.4, ss.235-239, 1995 (Hakemli Dergi)
- LXXIX. **Dismorfogenezle Yeni Doğan Bebeğin Tanısında Sitogenetik Araştırmanın Önemi**
Süleymanova D., tanrıverdi n., DEMİRHAN O., ark. v.
Ç.Ü. Tıp Fak. Derg., cilt.20, sa.4, ss.230-234, 1995 (Hakemli Dergi)
- LXXX. **Demirhan O, Süleymanova D, Tanrıverdi N, Önenli N, Duman N."Cri-Du-Chat" Sendromunda Fenotipik Bulgulara Göre Tanı Konma Zorluğu**
DEMİRHAN O., süleymanova D., TANRIVERDİ N.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.20, sa.4, ss.235-239, 1995 (ESCI)
- LXXXI. **Abo Kan Gruplarına Göre Anopheles sacharovi' Nin Beslenme Alışkanlığı. 1994, 51(1):15-20.**
DEMİRHAN O., Kasap M.
Türk, Hij, Den, Biyol, Derg., cilt.51, sa.1, ss.15-20, 1994 (Hakemli Dergi)
- LXXXII. **Entomoloji Studies On Anopheles sacharovi in Çukurova, 1994, 18(3):317-32.**
Özcal M., Kasap H., ark. v., DEMİRHAN O.
Turkey. T. Parazitol. Derg., cilt.18, sa.3, ss.317-332, 1994 (Hakemli Dergi)
- LXXXIII. **Entomological studies on Anopheles sacharovi in Çukurova, Tukey**
Özcel M., KASAP H., ALKAN M., KASAP M., ALPTEKİN D., DALDAL N., DEMIRHAN O., ÜNER A., PAZARBAŞI A., KARACASU F., et al.
Acta Parasitologica Turcica, cilt.3, sa.18, ss.317-323, 1994 (Hakemli Dergi)
- LXXXIV. **Çukurova Bölgesinde Sık Rastlanan Sivrisinek Türlerinin Beslenme Alışkanlığı. 1994, 19(3):156-164.**
DEMİRHAN O., Kasap M.
Ç.Ü. Tıp Fak. Derg., cilt.19, sa.3, ss.156-164, 1994 (Hakemli Dergi)
- LXXXV. **Sıtma Vektörü Anopheles sacharovi'nin Lipid Düzeyinin Mevsimsel Değişimi. 1994, 18: 161-165.**

- Kasap M., DEMİRHAN O.
Tr. J. Of Zoology,, cilt.18, ss.161-165, 1994 (Hakemli Dergi)
- LXXXVI. **Entomoloji Studies On Anopheles sacharovi in Çukurova**
Özcel M., Kasap H., DEMİRHAN O., ark. v.
Turkey. T. Parazitol. Derg., cilt.18, sa.3, ss.317-332, 1994 (Hakemli Dergi)
- LXXXVII. **Çukurova Bölgesinde Sık Rastlanan Sivrisinek Türlerinin Beslenme Alışkanlığı**
DEMİRHAN O., kasap m.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.19, sa.3, ss.156-164, 1994 (ESCI)
- LXXXVIII. **Entomoloji Studies On Anopheles sacharovi in Çukurova, Turkey. 1994, 18(3):317-32.**
Özcal M., kasap h., kasap m., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., ALPTEKİN D.
T. Parazitol. Derg., cilt.18, sa.3, ss.317-332, 1994 (Scopus)
- LXXXIX. **Entomoloji Studies On Anopheles sacharovi in Çukurova, Turkey.**
Özcal M., kasap h., kasap m., ALPTEKİN D., DEMİRHAN O.
T. Parazitol. Derg., cilt.18, sa.3, ss.317-332, 1994 (Scopus)
- XC. **Ellis-Van Creveld Sendromu (Chondroectodermal Dyplasia)**
Temoçin K., DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.19, ss.234-238, 1994 (ESCI)
- XCI. **Sıtma Vektörü Anopheles sacharovi'xxnin Lipid Düzeyinin Mevsimsel Değişimi**
kasap m., DEMİRHAN O.
Tr. J. Of Zoology,, cilt.18, ss.161-165, 1994 (Scopus)
- XCII. **Ellis-Van Creveld Sendromu (Chondroectodermal Dyplasia). 1994, 19: 234-238.**
Temoçin A., Evliyaoğlu N., Özbarlas N., DEMİRHAN O., ark. v.
Ç.Ü Tip Fak. Derg., cilt.19, ss.234-238, 1994 (Hakemli Dergi)
- XCIII. **Demirhan O, Kasap M. Abo Kan Gruplarına Göre Anopheles sacharovi'xx Nin Beslenme Alışkanlığı. 1994, 51(1):15-20.**
DEMİRHAN O., kasap m.
Türk. Hij. Den. Biyol. Derg., cilt.51, sa.1, ss.15-20, 1994 (Scopus)
- XCIV. **Gürültü Pendred Ve Usher Sendromuna Neden Olabilir mi?**
Kabakkaya Y., DEMİRHAN O.
K.B.B. Postası, cilt.2, sa.4, ss.70-74, 1993 (Hakemli Dergi)
- XCV. **Gürültü Pendred Ve Usher Sendromuna Neden Olabilir mi? K.B.B. Postası Kişi Sayısı**
Kabakkaya Y., DEMİRHAN O., GÖKÇE G.
K.B.B. Postası Kişi Sayısı,, cilt.2, sa.4, ss.70-74, 1993 (Hakemli Dergi)
- XCVI. **Değişik Besinlerin Sivrisinek Larvalarının Erginleşme Oranına Ve Ergin Natalitesine Etkisi**
Kasap M., DEMİRHAN O.
Türk. Parazitol. Dergisi,, cilt.16, sa.1, ss.87-97, 1992 (Hakemli Dergi)
- XCVII. **Kafes büyülüğünün sıtmalı vektörü Anopheles sacharovi'nin döllenme, ömür uzunluğuna ve yumurta verimine etkisi. .1991,6(1,2,3):21-16.**
DEMİRHAN O., Kasap M.
Ç.Ü.Sağ.Bil.Der, cilt.6, ss.16-21, 1991 (Hakemli Dergi)
- XCVIII. **. Sıtma Vektörü Anopheles sacharovi'nin Kan Emme Aktivitesi. 1991, Sayı 3-4:131-136.**
DEMİRHAN O., Kasap M.
Türk. Parazitol. Dergisi,, cilt.3-4, ss.131-136, 1991 (Hakemli Dergi)
- XCIX. **Kafes büyülüğünün sıtmalı vektörü Anopheles sacharovi'xxnin döllenme, ömür uzunluğuna ve yumurta verimine etkisi**
DEMİRHAN O., kasap m.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.6, ss.16-21, 1991 (ESCI)
- C. **Sıtma Vektörü Anopheles sacharovi'xxnin Kan Emme Aktivitesi.**
DEMİRHAN O., kasap m.
Türk. Parazitol. Dergisi,, ss.131-136, 1991 (Scopus)
- CI. **Kuzey Kıbrıs Türk Cumhuriyetinde Bulunan Sivrisinek Ve Tatarcıkların Kısa Biyolojileri. Türk. Paraz.**

- Derg.1990, Xiv(1):117-124.
Kasap H., Kasap M., DEMİRHAN O.
Türk. Paraz. Derg., cilt.14, sa.1, ss.117-124, 1990 (Hakemli Dergi)
- CII. **Kuzey Kıbrıs Türk Cumhuriyetinde Bulunan Sivrisinek Ve Tatarcıkların Kısa Biyolojileri.**
kasap h., kasap m., DEMİRHAN O., Mimioğlu M.
Türk. Paraz. Derg., cilt.14, sa.1, ss.117-124, 1990 (Scopus)
- CIII. **Anopheles sacharovi'de Beslenme Ve Fizyolojik Yaşı.** 1989, 4:581-589.
Kasap H., Kasap M., DEMİRHAN O., ark. v.
Ç.U. Tıp Fak. Derg., cilt.4, ss.581-589, 1989 (Hakemli Dergi)
- CIV. **Anopheles sacharovi'xxde Beslenme Ve Fizyolojik Yaş**
kasap h., kasap m., ALPTEKİN D., DEMİRHAN O.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.4, ss.581-589, 1989 (ESCI)
- CV. **Konakçı Çeşidinin Anopheles Sacharovi'nin Ömür Uzunluğuna Etkisi.**
DEMİRHAN O., Kasap M.
Ix. Ulusal Biyoloji Kong. Tebliği,, cilt.2, ss.91-95, 1988 (Hakemli Dergi)
- CVI. **Laboratuvar koşullarında Anopheles sacharovi Favre (Diptera:Culicidae)'nin üreme biyolojisi.** 1988,
45(1):55-56
Alptekin D., Kasap H., Kasap M., DEMİRHAN O.
Türk. Hij. Den. Biyol. Derg., cilt.45, sa.1, ss.55-56, 1988 (Hakemli Dergi)
- CVII. **Konakçı Çeşidinin Anopheles sacharovi Favre?nın Yumurta Verimine Etkisi**
DEMİRHAN O., Kasap M., Kasap H.
Türk. Hij. Den. Biyol.Derg., cilt.45, sa.2, ss.217-228, 1988 (Hakemli Dergi)
- CVIII. **Konakçı çesidinin Anopheles sacharovi Favre'nin yumurta verimine etkisi**
Demirhan O., Kasap M., Kasap H., Alptekin D.
Türk Hij Den Biyol Derg, cilt.45, sa.2, ss.217-229, 1988 (Hakemli Dergi)
- CIX. **Laboratuvar koşullarında Anopheles sacharovi Favre (Diptera:Culicidae)'nin üreme biyolojisi**
Alptekin D., Kasap H., Kasap M., Demirhan O.
Türk Hij Den Biyol Derg, cilt.45, sa.1, ss.55-56, 1988 (Hakemli Dergi)
- CX. **Laboratuvar koşullarında Anopheles sacharovi Favre (Diptera:Culicidae)'xxnin üreme biyolojisi**
ALPTEKİN D., kasap h., kasap m., DEMİRHAN O.
Türk. Hij. Den. Biyol. Derg., cilt.45, sa.1, ss.55-56, 1988 (Scopus)

Kitaplar

- I. **Genetic Mechanisms of Chromosome Nondisjunction in Humans**
DEMİRHAN O.
Current Researches in Health Sciences-I, Dr. Enes Karaman, Editör, Özgür Publications., ss.99-124, 2023
- II. **The Effect of X Chromosome on Cancer Development**
Demirhan O.
INSAC World Health Sciences, Doç. Dr. Mehmet DALKILIË Dr. Öğretim Üyesi Hale KÖKSOY, Editör, Gece Kitaplığı, Ankara, ss.926-938, 2022
- III. **Unknown Effects of the Fetal and Maternal Microchimerism**
Demirhan O.
INSAC World Health Sciences, Doç. Dr. Mehmet DALKILIÇ Dr. Öğretim Üyesi Hale KÖKSOY, Editör, Gece Kitaplığı, Ankara, ss.940-961, 2022
- IV. **RASYOFREKANS-ELEKTROMANYETİK ALANLARIN İNSAN SAĞLIĞI ÜZERİNDEKİ ETKİLERİ**
DEMİRHAN O.
HALK SAĞLIĞINDA GÜNCEL DERLEMELER, Ferdi TANIR, Editör, Akademisyen Kitabevi, Ankara, ss.175-192, 2021
- V. **Otizm Ve Mikrokimerizm İlişkisi**
DEMİRHAN O.

OTİZM ARAŞTIRMALARINDA GÜNCEL EĞİLİMLER, Mustafa AK, Editör, NOBEL AKADEMİK YAYINCILIK EĞİTİM DANIŞMANLIK TİC. LTD. ŞTİ. SERTİFİKA NO: 40340, Ankara, ss.57-62, 2021

VI. Fetal Ve Maternal Mikrokimerizmin Fizyolojik ve Fizyopatolojik Etkileri

DEMİRHAN O.

Güncel Kadın Hastalıkları ve Doğum Çalışmaları, Cansun DEMİR, Editör, Akademisyen Kitabevi, Ankara, ss.23-34, 2021

VII. Temel Onkolji

Demirhan O.

Akademisyen Yayınevi Kitabevi Dağıtım Bilgisayar Tercümanlık İthalat İhracat Ticaret A.Ş Adres: Halk Sokak 5 / A Çankaya, Ankara, Türkiye , Ankara, 2020

VIII. Sayısal Cinsiyet Kromozomal Düzensizlikleri ve Kanser

DEMİRHAN O.

Temel Onkolji, Ali Murat Sedef, Editör, Akademisyen Kitabevi, Ankara, ss.501-510, 2020

IX. Tobacco Use and Its Genotoxic Effects in Pregnancy, Tobacco Addiction: Effect on Human Health,

DEMİRHAN O.

Tobacco Use and Its Genotoxic Effects in Pregnancy, Tobacco Addiction: Effect on Human Health, Chapter 5., Demirha O, Editör, Open Access, Washington, ss.1-15, 2018

X. Sitogenetik, Aşağı organizasyonlu canlılar

DEMİRHAN O.

Tıbbi Biyoloji ve Genetik, Halil Kasap, Editör, Akademisyen Tıp Kitapevi, Adana, ss.27-42, 2017

XI. Psoriasis

DEMİRHAN O.

Oomics Group International, 731 Gull Ave, Foster City, Ca 94404, Usa,, 731 Gull Ave, Foster City, Ca 94404, Usa, 2015

XII. Tıbbi Biyoloji ve Genetik

Kasap H., Kasap M., Demirhan O., Alptekin D., Luleyap H. U., Pazarbaşı A., Güzel A. İ.

Nobel Kitabevi, Adana, 2009

XIII. Tıbbi Biyoloji ve Genetik

KASAP H., KASAP M., DEMİRHAN O., ALPTEKİN D., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A., GUZEL A. I.

Nobel, Adana, 2009

XIV. Tıbbi Biyoloji ve Genetik-I

KASAP H., KASAP M., ALPTEKİN D., LÜLEYAP H. Ü., DEMİRHAN O.

ÇÜ Tıp Fakültesi Yayınları, Adana, 2006

Hakemli Bilimsel Toplantılarda Yayımlanmış Bildiriler

I. Otizm ve Mikrokimerizm İlişkisi

DEMİRHAN O.

OAS-2021 1. Otizm Araştırmaları Sempozyumu, Konya, Türkiye, 03 Aralık 2021, cilt.1, ss.57-62

II. Detection of chromosomal anomalies from South of Turkey: QF PCR versus cytogenetic. , June 16-19, 2018. Milan, Italy.

Kocaturk-Sel S S., Pazarbaşı A., DEMİRHAN O., ark. v.

European Human Genetics Conference, İtalya, ss.32

III. Results of karyotype analysis of 7975 pregnancies prenataly identified with amniocentesis in Turkey

Pazarbaşı A., DEMİRHAN O., ark. v.

European Human Genetics Conference,, İtalya, ss.54

IV. Detection of chromosomal anomalies from South of Turkey: QF PCR versus cytogenetic

KOCATÜRK SEL S., PAZARBAŞI A., YILMAZ M. B., LÜLEYAP H. Ü., DEMİRHAN O., ALPTEKİN D., ILGAZ N. S., ÖZPAK L., USLU İ. N., AY G., et al.

51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.885

- V. **Results of karyotype analysis of 7975 pregnancies prenataly identified with amniocentesis in Turkey**
PAZARBAŞI A., DEMİRhan O., LÜLEYAP H. Ü., KOCATÜRK SEL S., ALPTEKİN D., YILMAZ M. B., ILGAZ N. S., ÖZPAK L., USLU İ. N., AY G., et al.
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.883-884
- VI. **Results of karyotype analysis of 7975 pregnancies prenataly identified with amniocentesis in Turkey**
PAZARBAŞI A., DEMİRhan O., LÜLEYAP H. Ü., KOCATÜRK-SEL S., ALPTEKİN D., YILMAZ M., ILGAZ S. N., ÖZPAK L., USLU İ. N., AY G., et al.
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.883-884
- VII. **Detection of chromosomal anomalies from South of Turkey: QF PCR versus cytogenetic**
KOCATÜRK-SEL S., PAZARBAŞI A., YILMAZ B., LULEYAP U., DEMİRhan O., ALPTEKİN D., ILGAZ S., ÖZPAK L., USLU N., AY G., et al.
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.885
- VIII. **STRIKING NOVEL MULTI- MISMUTATIONS ON GNAS1, FGF23 AND FGFR3 GENES IN CKD WITH SECONDARY HYPERPARATHYROIDISM(SH) . SAGLIKER SYNDROME(SS) . SS IS A COMBINATION - COMPULSION OF BONE DISPLASIAS-HEREDITARY OSTEODYSTROPHIES AND SH AND CKD**
SAGLIKER Y., DEMİRhan O., Arslan A., AKBAL E., Ergun S., Bayraktar R., SAGLIKER H. S., Gunesacar R., OZKAYNAK S. P., PAYLAR N., et al.
56th Congress of the European-Renal-Association (ERA)-European-Dialysis-and-Transplant-Association (EDTA) - Burden, Access and Disparities in Kidney Disease, Budapest, Macaristan, 13 - 16 Haziran 2019, cilt.34, ss.199-201
- IX. **Adana ili Ceyhan İlçesi tarım çalışanlarında Kromozom bozuklukları araştırması.**
DEMİRhan O., AKBABA M., çelik s., USLU İ. N., çetinel n., tunç e.
3. Uluslararası Mesleksel ve Çevresel Hastalıklar Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Mart 2019
- X. **Adana ili Ceyhan İlçesi tarım çalışanlarında kromozom bozukluklarının araştırılması**
DEMİRhan O., AKBABA M., ÇELİK S., USLU İ. N., Demirhan Ö. F.
3. Uluslararası Mesleki ve Çevresel Hastalıklar Kongresi, 3 - 07 Mart 2019, ss.97
- XI. **Chromosomal Abnormalities identified at prenatal diagnosis**
PAZARBAŞI A., DEMİRhan O., LÜLEYAP H. Ü., ÖZPAK L., ILGAZ N. S., USLU İ. N., CÖMERTPAY G., AY G., KOCATÜRK SEL S., TANRIVERDİ N., et al.
Innovation in Medicine Meeting 4, Gaziantep, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2018, ss.60-69
- XII. **"Chromosomal Abnormalities identified at prenatal diagnosis", Gaziantep, Türkiye, 11-13 Ekim 2018, no.S19, pp.60-69.**
Pazarbaşı A., DEMİRhan O., ark. v.
Innovation in Medicine Meeting 4,, Gaziantep, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2018, cilt.519, ss.60-69
- XIII. **Analysis of maternal polymorphism of CBS gene and risk of Down syndrome offspring**
PAZARBAŞI A., ÖZPAK L., KESER N., LULEYAP U., DEMİRhan O., BUYUKKURT S.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.827
- XIV. **Kisspeptin Induce Aromatase Expression via Kisspeptin Receptor (GPR54) in MCF 7 Breast Cancer Cell Line**
YILMAZ B., Oksuz H., DEMİRhan O., Luleyap U., PAZARBAŞI A., Sel S. K., Kotan D., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M., Ozteci E., et al.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.968
- XV. **Low Dose Dexmethylasone Decrease the Level of ATG5 in SH SY5Y cell line.**
PAZARCI P., DEMİRhan O., LÜLEYAP H. Ü., KOCATÜRK SEL S., ALPTEKİN D., YILMAZ M. B., ILGAZ N. S., ÖZPAK L., USLU İ. N., AY G., et al.
European Human Genetics Conference, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.67
- XVI. **Detection of chromosomal anomalies from South of Turkey: QF PCR versus cytogenetic.**

- PAZARCI P., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., KOCATÜRK SEL S., ALPTEKİN D., YILMAZ M. B., ILGAZ N. S., ÖZPAK L., USLU İ. N., AY G., et al.
European Human Genetics Conference, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.142
- XVII. **Results of karyotype analysis of 7975 pregnancies prenataly identited with amniocentesis in Turkey.**
PAZARCI P., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., KOCATÜRK SEL S., ALPTEKİN D., YILMAZ M. B., ILGAZ N. S., ÖZPAK L., USLU İ. N., AY G., et al.
European Human Genetics Conference, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.140
- XVIII. **The effect of glucose,nicotine sulfate administrattion and 900 MHz GSM-Like Radiofrequency irradiation on the Embryonic development of Xenopus Laevis**
BOĞA PEKMEZEKMEK A., EMRE M., DEMİRHAN O., SERTDEMİR Y.
1s international food and medicine congress (IFMC 2018), Ankara, Türkiye, 24 - 27 Mayıs 2018, ss.165
- XIX. **The effect of glucose, nikotin sulfate administration and 900 MHz GSM-like radiofrequency irradiation on the embryonic development of Xenopus laevis.**
BOĞA PEKMEZEKMEK A., EMRE M., DEMİRHAN O., SERTDEMİR Y.
1st İnternational Food and Medicine Congress, Hacettepe Üniversitesi, 24 Mayıs - 27 Haziran 2018
- XX. **MULTIPLE GNAS1, FGF23, FGFR3 GENES'xx STRIKING MUTATIONS IN CKD PATIENTS WITH SH. NEW BONE DISPLASIA-HEREDITARY OSTEODISTROPHY AND UGLIFYING HUMAN FACE APPEARANCES. SAGLIKER SYNDROME(SS)**
SAĞLIKER Y., DEMİRHAN O., ARSLAN A., SAĞLIKER H. S., BAYRAKTAR R., DOĞAN E., ÖZKAYNAK P. S., PAYLAR N., AKBAL E., ERGÜN S.
55th Congress of the European-Renal-Association (ERA) and European-Dialysis-and-Transplantation-Association (EDTA), Birleşik Krallık, 24 - 27 Mayıs 2018, cilt.33, ss.168-169
- XXI. **MULTIPLE GNAS1, FGF23, FGFR3 GENES' STRIKING MUTATIONS IN CKD PATIENTS WITH SH. NEW BONE DISPLASIA-HEREDITARY OSTEODISTROPHY AND UGLIFYING HUMAN FACE APPEARANCES. SAGLIKER SYNDROME(SS)**
SAGLIKER Y., DEMİRHAN O., Arslan A., SAGLIKER H. S., Bayraktar R., Dogan E., OZKAYNAK P. S., PAYLAR N., Akbal E., Akbal E., et al.
55th Congress of the European-Renal-Association (ERA) and European-Dialysis-and-Transplantation-Association (EDTA), Copenhagen, Danimarka, 24 - 27 Mayıs 2018, cilt.33
- XXII. **In vitro cytogenetic toxicity of setraline**
İSTİFLİ E. S., Çetinel N., ÇELİK MISIRLI R., HÜSUNET M. T., İLA H. B., DEMİRHAN O.
2nd International Mediterranean Science and Engineering Congress, Adana, Türkiye, 25 Ekim 2017, ss.886
- XXIII. **Amniyosentez ile prenatal tanı konulan 7821 olguda kromozom analizi sonuçları**
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., ÖZPAK L., ILGAZ N. S., USLU İ. N., CÖMERTPAY G., AY G., KOCATÜRK SEL S., TANRIVERDİ N., et al.
15.Uluslararası Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 26 - 29 Ekim 2017
- XXIV. **In vitro cytogenetic toxicity of sertraline**
İstifli E. S., Çetinel N., Çelik R., HÜSUNET M. T., İLA H. B., DEMİRHAN O.
IMSEC 2017, 25 - 27 Ekim 2017
- XXV. **Amniyosentez ile prenatal tanı konulan 7821 olguda kromozom analizi sonuçları**
Pazarbaşı A., DEMİRHAN O., ark. v.
15.Uluslararası Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), 26-29 Ekim 2017, Ölüdeniz/Fethiye, Kongre Kitabı: PS120, s14, Antalya, Türkiye, 26 - 29 Ekim 2017, ss.120-146
- XXVI. **EXPRESSION AND METHYLATION LEVELS OF VASCULAR ENDOTHELIAL GROWTH FACTOR (VEGF-C) AND BASIC FIBROBLAST GROWTH FACTORS (BFGF) IN CHILDHOOD ACUTE LYMPHOBLASTIC LEUKEMIA**
İnandıklioğlu N., DEMİRHAN O., Bayram İ., Tanyeli A.
8th International Eurasian Hematology Oncology Congress (EHOC), İstanbul, Türkiye, 18 - 21 Ekim 2017, cilt.61
- XXVII. **Kisspeptin Induce Aromatase Expression via Kisspeptin Receptor (GPR54) in MCF 7 Breast Cancer Cell Line**
YILMAZ M. B., Öksüz H., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A., KOCATÜRK SEL S., KOTAN GEDİK L. D.,

- TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M., Öztecik E., et al.
European Human Genetics Conference-ESHG 2017, Kopenhag, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017
- XXVIII. **Kisspeptin induce aromatase expression via kisspeptin receptor (GPR54) in MCF 7 breast cancer cell line**
YILMAZ M. B., öksüz h., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A., KOCATÜRK SEL S.
European Human Genetics Conference 2017, Kopenhag, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017
- XXIX. **Chromosomal alteraëons in paëents with breast cancer**
DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., PAZARBAŞI A.
European Human Genetics Conference, Kopenhag, DANIMARKA, 27 - 30 Mayıs 2017
- XXX. **Kisspeptin induce aromatose expression via kisspeptin receptor (GPR54) in MCF 7 breast cancer cell line**
Yilmaz M., Öksüz H., DEMİRHAN O., ark. v.
European Human Genetics Conference, Kopenhag, Danimarka, 27 Mayıs 2017 - 30 Mayıs 2015, ss.21
- XXXI. **Analysis of maternal polymorphism of CBS gene and risk of Down syndrome offspring**
PAZARBAŞI A., ÖZPAK L., Keser N., LÜLEYAP H. Ü., DEMİRHAN O., BÜYÜKKURT S.
European Human Genetics Conference 2017, Kopenhag, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, ss.21
- XXXII. **"Analysis of maternal polymorphism of CBS gene and risk of Down syndrome offspring**
Pazarbaşı A., DEMİRHAN O., ark. v.
European Human Genetics Conference, Kopenhag, Danimarka, 27 Mayıs 2017 - 30 Mayıs 2015, ss.21
- XXXIII. **Chromosomal alteration in patients with breast cancer**
DEMİRHAN O., tanrıverdi n., Süleymanova D.
European Human Genetics Conference, Kopenhag, Danimarka, 27 Mayıs 2017 - 30 Haziran 2015, cilt.P12, ss.454
- XXXIV. **Analysis of maternal polymorphism of CBS gene and risk of Down syndrome offspring**
PAZARBAŞI A., ÖZPAK L., Keser N., LÜLEYAP H. Ü., DEMİRHAN O., BÜYÜKKURT S.
European Human Genetics Conference 2017, Kopenhag, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, ss.21
- XXXV. **Analysis of maternal polymorphism of CBS gene and risk of Down syndrome offspring, 2017,**
Kopenhag, DANIMARKA, 27-30 Mayıs 2017, pp.21-21.
Pazarbaşı A., Özpak L., DEMİRHAN O., ark. v.
European Human Genetics Conference, Kopenhag, Danimarka, 27 Mayıs 2017 - 30 Haziran 2015, ss.21-22
- XXXVI. **Rapid aneuploidy testing in postnatal samples from Cukurova region**
KOCATÜRK SEL S., YILMAZ M. B., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A., ALPTEKİN D., DEMİRHAN O., ILGAZ N. S., ÖZPAK L., USLU İ. N., CÖMERTPAY G., et al.
Innovation in Medicine Meeting 3, Gaziantep, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- XXXVII. **Results of Karyotype Analysis of 7766 Pregnancies Prenataly Identified with Amniocentesis in Turkey**
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., ÖZPAK L., Ilgaz N. S., USLU İ. N., AY G., KOCATÜRK SEL S., TANRIVERDİ N., BÜYÜKKURT S.
Innovation in Medicine Meetings 3, Gaziantep, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- XXXVIII. **Rapid aneuploidy testing in postnatal venous blood samles from Çukurova region**
KOCATÜRK SEL S., YILMAZ M. B., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., ALPTEKİN D., ILGAZ N. S., ÖZPAK L., SANKO üniversity Innovation in Medicine, 11 - 13 Mayıs 2017
- XXXIX. **. Frequencies and distributions of sex chromosome abnormalities in females with Turner phenotype in south region of Turkey.**
TANRIVERDİ N., DEMİRHAN O., süleymanova D., PAZARBAŞI A.
SANKO ün. Innovation in medicine, 11 - 13 Mayıs 2017
- XL. **Turner fenotipine sahip kadınlardaki cinsiyet kromozomu anomalilerinin sıklık ve dağılımları uzun süreli retrospektif çalışma**
TANRIVERDİ N., DEMİRHAN O., süleymanova D., PAZARBAŞI A.
Innovation in Medicine Meetings 3, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, ss.70
- XLI. **Turner fenotipine sahip kadınlardaki cinsiyet kromozomu anomalilerinin sıklık ve dağılımları; uzun süreli retrospektif çalışma. Innovation in Medicine Meetings 3, May 11-13, 2017. Innovation summit**

- book 2017; pp: 70. The University of Sanko, GAZİANTEP/TURKEY.**
tanrıverdi n., DEMİRhan O., ark. v.
Innovation in Medicine Meetings 3, Gaziantep, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, ss.70
- XLII. Results of Karyotype Analysis of 7766 Pregnancies Prenataly Identified with Amniocentesis in Turkey. Innovation in Medicine Meetings 3**
PAZARBAŞI A., DEMİRhan O., LÜLEYAP H. Ü., KOCATÜRK SEL S., ÖZPAK L., ILGAZ N. S., USLU İ. N., YILMAZ S.
Th Innovation in Medicine Meetings 3, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, ss.68
- XLIII. Rapid Aneuploidy Testing In Postnatal Venous Blood Samples From Cukurova Region. Innovation In Medicine Meetings 3, May 11-13, 2017 / The University Of Sanko, Gaziantep.**
Kocatürk-Sel S., Yilmaz M., DEMİRhan O., ark. v.
Innovation In Medicine Meetings 3, Gaziantep, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, ss.78
- XLIV. Results of Karyotype Analysis of 7766 Pregnancies Prenataly Identified with Amniocentesis in Turkey. Innovation in Medicine Meetings 3, May 11-13, 2017. Innovation summit book 2017; pp: 68. The University of Sanko, GAZİANTEP/TURKEY.**
Pazarbaşı A., DEMİRhan O., ark. v.
Innovation in Medicine Meetings 3, Gaziantep, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, ss.68
- XLV. "Başarılı olmanın yolları**
DEMİRhan O.
konferans, Türkiye, 10 Mayıs 2017
- XLVI. What we do not know about DNA replication and chromosome segregation new findings Chromosomal inbalance and life**
DEMİRhan O., KULECİ S., BAYDAR O., USLU İ. N., ÇETİNEL N.
1ST INTERNATIONAL MEDITERRANEAN SCIENCE AND ENGINEERING CONGRESS, Türkiye, 26 - 28 Ekim 2016
- XLVII. Maternal Microchimeric Cells Turn Into Cancer.**
DEMİRhan O., Kuleci S., ark. v.
6. Multidisipliner Kanser Araştırma Kongresi, Konya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2016, ss.2
- XLVIII. Maternal Microchimeric Cells Turn Into Cancer Stem Cells?**
DEMİRhan O., Taştemir D.
6. Multidisipliner Kanser Araştırma Kongresi, Konya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2016, ss.2
- XLIX. Maternal Microchimeric Cells Turn Into Cancer Stem Cells?**
DEMİRhan O.
6. Multidisipliner Kanser Araştırma Kongresi, Konya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2016, ss.2
- L. What we do not know about DNA replication and chromosome segregation; new findings (Chromosomal inbalance and life). S-004,1.Uluslararası Akdeniz Bilim ve Mühendislik Kongresi (IMSEC 2016) Çukurova Üniversitesi, Kongre Merkezi, ADANA, 26-28 Ekim 2016.**
DEMİRhan O., Küleci S., ark. v.
1.Uluslararası Akdeniz Bilim ve Mühendislik Kongresi (IMSEC 2016), Adana, Türkiye, 26 - 28 Ekim 2016, ss.4
- LI. What we do not know about DNA replication and chromosome segregation; new findings (Chromosomal inbalance and life) 2016.**
DEMİRhan O., Kuleci S., ark. v.
What we do not know about DNA replication a1.Uluslararası Akdeniz Bilim ve Mühendislik Kongresi (IMSEC, Adana, Türkiye, 26 - 28 Ekim 2016, ss.4
- LII. Is so much chromosome aberrations compatible with life**
DEMİRhan O., KULECİ S., USLU İ. N., ÇETİNEL N.
The European Society of Human Genetics, 21 - 24 Mayıs 2016
- LIII. Mp386 multiple gene mutations in GNAS1 FGF23 AND FGFR3 genes in CKD patients with Saglıker syndrome**
DEMİRhan O., ARSLAN A., SAĞLIKER Y., EYLÜL A., ERGÜN S., BAYRAKTAR R., SAĞLIKER H. S., DOĞAN E., GÜNEŞAÇAR R., SAĞLIKER P., et al.
53rd congress ERA-EDTA Viyana-Avusturya, 21 - 24 Mayıs 2016
- LIV. Multiple gene mutations in GNAS1, FGF23 AND FGFR3 genes in CKD patients with Saglıker syndrome.**

- DEMİRHAN O., Arslan A., Sağlıker Y., ark. v.
53rd congress ERA-EDTA, Viyana, Avusturya, 21 - 25 Mayıs 2016, ss.386
- LV. **Amniyosentez ile prenatal tanı konulan 1702 olguda kromozom analizi sonuçları.**
Kasap M., DEMİRHAN O., ark. v.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi,, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Mayıs 2016, ss.3
- LVI. **. The expression of folate sensitive fragile sites in patients with bipolar disorder.**
DEMİRHAN O., Taştemir D.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi,, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Mayıs 2016, ss.14
- LVII. **Is so much chromosome aberrations compatible with life? The , May 21-24, 2016, Barcelona, SPAIN.**
E-P11.11
DEMİRHAN O., Küleci S., ark. v.
European Society of Human Genetics, Barcelona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016, ss.11
- LVIII. **Severe limb shortening with deafness and amenorrhea in a family: a new syndrome?**
DEMİRHAN O., ark. v.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi,, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Mayıs 2016, ss.23
- LIX. **Evaluation of cytogenetic results of chromosomal abnormalities identified at prenatal diagnosis of 7300 pregnancies in Turkey**
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., ÖZPAK L., ILGAZ N. S., USLU İ. N.
Sanko Üniversity Innovation in Medicine Summit-2, Gaziantep, Turkey, 5 - 07 Mayıs 2016
- LX. **MULTIPLE GENE MUTATIONS IN GNAS1, FGF23 AND FGFR3 GENES IN CKD PATIENTS WITH SH SAGLIKER SYNDROME**
DEMİRHAN O., Arslan A., SAGLIKER Y., AKBAL E., Ergun S., Bayraktar R., Sagliker H. S., Dogan E., Gunesacar R., Ozkaynak P. S., et al.
53rd ERA-EDTA Congress, Vienna, Avusturya, 21 - 24 Mayıs 2016, cilt.31, ss.1468
- LXI. **The frequency and types of chromosomal aberrations in the patients with hypogonadism.**
Çetinel N., DEMİRHAN O., all. e.
Mol Biyo Kon. IV. International Congress of the Molecular Biology Association of Turkey, Ankara, Türkiye, 27 - 29 Kasım 2015, ss.118
- LXII. **Amniyosentez ile prenatal tanı konulan 7222 olgunun sitogenetik bulgularının değerlendirilmesi.**
pazarbaşı a., DEMİRHAN O., ark. v.
14.Uluslararası Biyoloji ve Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), 27-30 Ekim 2015, Ölüdeniz/Fethiye PS1013., Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.1013
- LXIII. **Manyetik Alanların Genotoksitesi, Konferans. 27 Ekim 2015, Sular VİP, Adana.**
DEMİRHAN O.
Dünya Kanser Araştırma ve Yardımlaşma Derneği, Türkiye, 27 Ekim 2015
- LXIV. **Cytogenetic and calcium sensing receptor (CaSR) gene analysis in patients with Sağlıker syndrome: late secondary hyperparathyroidism, hypocalcemia and hyperphosphatemia in chronic renal failure patients.**
Tunç E., DEMİRHAN O., ark. v.
XII. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2011, Antalya., Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.4
- LXV. **Quadrupedal subjects in a family Adana Turkey comparision between two adult brothers skeletons one bipedal one quadrupedal Are they similar or different**
Tardieu C., Bonneau N., akbal e., Özgüven L., biçer Ö. S., DEMİRHAN O., Herrel A.
5th Annual Meeting of the European Society for the study of human evolution, 10 - 12 Ekim 2015
- LXVI. **Gebelikte Nikotinin Genotoksik Etkisi**
DEMİRHAN O.
International Congress Of Islam & Medicine, 7 - 10 Ekim 2015
- LXVII. **Anne Sevgisi ve Kimerizm, Sözlü Sunum**
DEMİRHAN O.
International Congress Of Islam & Medicine, (Tıbb-ı Nebivi Kongresi), Adana, Türkiye, 7 - 10 Ekim 2015, ss.11-12
- LXVIII. **Manyetik Alanların Genotoksitesi,**

- DEMİRHAN O.
Dünya Kanser Araştırma ve Yardımlaşma Derneği, 2, Adana, Türkiye, 07 Ekim 2015, ss.1
- LXIX. **Gebelikte Nikotinin Genotoksik Etkisi, Sözlü Sunum, International Congress Of Islam & Medicine (Tıbb-ı Nebivi Kongresi), 2015 Adana, 07-10 Ekim/ Octpber 2015.**
DEMİRHAN O.
International Congress Of Islam & Medicne (Tıbb-ı Nebivi Kongresi), Adana, Türkiye, 7 - 10 Ekim 2015, ss.2
- LXX. **Quadrupedal subjects in a family (Adana, Turkey): comparision between two adult brothers? skeletons, one bipedal, one quadrupedal. Are they similar or different? 5th Annual Meeting of the European Society for the study of human evolution. 10-12 September 2015, London/UK. Podium Presentation: Session 11A, Sa (16:40).**
Christine „, DEMİRHAN O., all. e.
5th Annual Meeting of the European Society for the study of human evolution., Londra, Birleşik Krallık, 10 - 12 Eylül 2015, ss.11
- LXXI. **Whole 13 exons of gnas1 gene in Saglicher syndrome ss Combination compulsion of bone dysplasias hereditary osteodistrophies bd chronic kidney diseases ckd and secondary hyperparathyroidism sh**
DEMİRHAN O., Sağlicher Y., Akbal E., Paylar N., Sağlicher H. S., Sağlicher Özkaynak P., Yıldız İ., İNANDIKLIOĞLU BAŞGÜL N., TUNÇ E., BALAL M., et al.
52nd Congress of the European-Renal-Association-European-Dialysis-andTransplant-Assocation, 28 - 31 Mayıs 2015
- LXXII. **Whole 13 exons of GNAS1 gene in saglicher syndrome (SS). combination-compulsion of bone dysplasias-hereditary osteodistrophies (BD), chronic kidney diseases (CKD) and secondary hyperparathyroidism.**
DEMİRHAN O., Sağlicher Y., ark. v.
52nd European Renal Association - European Dialysis and Transplant Association (ERA-EDTA) Congress., Londra, Birleşik Krallık, 28 - 31 Mayıs 2015, ss.430
- LXXIII. **Whole 13 exons of GNAS1 gene in saglicher syndrome ss combination compulsion of bone dysplasias hereditary osteodistrophies bd chronic kidney diseases ckd and secondary hyperparathyroidism**
DEMİRHAN O., SAĞLIKER Y., AKBAL E., ERGÜN S., BAYRAKTAR R., SAĞLIKER H. S., DOĞAN E., GÜNEŞAÇAR R., SAĞLIKER P.
52nd European Renal Association - European Dialysis and Transplant Association (ERA-EDTA) Congress, 28 - 31 Mayıs 2015
- LXXIV. **Novel striking mismutations on GNAS1, FGF23 and FGF3 genes in CKD with secondary hyperparathroidism and Sağlicher syndrome is a combination-compulsion of bone displasias-hereditary osteodystrophies and CKD. 52nd European Renal Association- European Dialysis and Transplant Association (ERA-EDTA) Congress. 28 - 31 May 2015 / UK, London, Free communication.**
Sağlicher Y., DEMİRHAN O., ark. v.
52nd European Renal Association- European Dialysis and Transplant Association (ERA-EDTA) Congress., Londra, Birleşik Krallık, 28 - 31 Mayıs 2015, ss.432
- LXXV. **Novel striking mismutations on GNAS1 FGF23 and FGF3 genes in CKD with secondary hyperparathroidism and Sağlicher syndrome is a combination compulsion of bone displasias hereditary osteodystrophies and CKD**
DEMİRHAN O., Sağlicher Y., Akbal E., Ergun S., BAYRAKTAR R., Sağlicher H. S., DOĞAN E., GÜNEŞAÇAR R., Sağlicher Ozkaynak P.
52nd European Renal Association- European Dialysis and Transplant Association (ERA-EDTA) Congress, London, Kanada, 28 - 31 Mayıs 2015
- LXXVI. **WHOLE 13 EXONS OF GNAS1 GENE IN SAGLICKER SYNDROME(SS). COMBINATION-COMPULSION OF BONE DYSPLASIAS-HEREDITARY OSTEODISTROPHIES(BD), CHRONIC KIDNEY DISEASES (CKD) AND SECONDARY HYPERPARATHYROIDISM(SH)**
DEMİRHAN O., SAGLICKER Y., AKBAL E., PAYLAR N., Saglicker H. S., Ozkaynak P. S., YILDIZ İ., INANDIKLIOGLU N., TUNC E., BALAL M., et al.
52nd Congress of the European-Renal-Association-European-Dialysis-and-Transplant-Assocation, London, Kanada,

28 - 31 Mayıs 2015, cilt.30

- LXXVII. NOVEL STRIKING MISMUTATIONS ON GNAS1, FGF23 AND FGFR3 GENES IN CKD WITH SECONDARY HYPERPARATHYROIDISM (SH) AND SAGLIKER SYNDROME (SS). SS IS A COMBINATION-COMPULSION OF BONE DISPLASIAS-HEREDITARY OSTEODYSTROPHIES AND CKD
DEMİRhan O., Arslan A., Saglıker Y., Akbal E., Ergun S., Bayraktar R., Saglıker H. S., Dogan E., Gunesacar R., Ozkaynak P. S., et al.
52nd Congress of the European-Renal-Association-European-Dialysis-and-Transplant-Assocation, London, Kanada, 28 - 31 Mayıs 2015, cilt.30
- LXXVIII. The Possible Effects of FGFR3 Gene 1138 G A Mutation on Saglıker Syndrome A Unique Entity of Chronic Kidney Disease with Secondary Hyperparathyroidism
Saglıker H. S., DOĞAN E., GÜNEŞAÇAR R., Sağlıker Y., ARSLAN A., Ergun S., BAYRAKTAR R., DEMİRhan O., Sağlıker Ozkaynak P.
ISN World Congress of Nephrology, 13 - 17 Mart 2015
- LXXIX. Saglıker Syndrome Striking Mutations on GNAS1 FGF23 FGFR3 Genes A Unique Combination Compulsion of Bone Displasias Osteodystrophies and Secondary Hyperparathyroidism in Ckd
DEMİRhan O., Sağlıker Y., Akbal E., Ergun S., BAYRAKTAR R., Saglıker H. S., DOĞAN E., GÜNEŞAÇAR R., Sağlıker Ozkaynak P.
ISN World Congress Of Nephrology, 13 - 17 Mart 2015
- LXXX. 1. [Mon-017] The Possible Effects Of Fgfr3 Gene 1138 G>A Mutation On Saglıker Syndrome -A Unique Entity Of Chronic Kidney Disease With Secondary Hyperparathyroidism-
Saglıker Y., DEMİRhan O., ark. v.
ISN World Congress Of Nephrology, Cape Town,, San Marino, 13 - 17 Mart 2015, ss.17
- LXXXI. [Mon-019] Saglıker Syndrome. Striking Mutations On Gnas1, Fgf23, Fgfr3 Genes. A Unique Combination-Compulsion Of Bone Displasias-Osteodystrophies And Secondary Hyperparathyroidism In Ckd. ISN World Congress Of Nephrology, March 13-17 2015 Cape Town, South Africa.
Saglıker Y., DEMİRhan O., ark. v.
ISN World Congress Of Nephrology,, Cape Town, San Marino, 13 - 17 Mart 2015, ss.19
- LXXXII. THE INVESTIGATION OF VEGF-A, MMP-2, MMP-9, TIMP-1, TIMP-2 GENES EXPRESSION ALTERATIONS AND METHYLATION LEVELS IN CHILDREN WITH ACUTE LYMPHOBLASTIC LEUKEMIA
INANDIKLIOGLU N., DEMİRhan O., BAYRAM İ., KASAP M., YILMAZ S., TANYELİ A.
5th International Eurasian Hematology Congress, Antalya, Türkiye, 15 - 19 Ekim 2014, cilt.38
- LXXXIII. The Role Of Glucocorticoid Receptor Gene (Nr3c1 Gene) Polymorphism On Relapsing Of Idiopathic Nephrotic Syndrome In Children. Pediatric Nephrology, 29(9); 1730-1731, Meeting Abstract: P146, Published: SEP 2014.
Dur O., DEMİRhan O., all. e.
Pediatric Nephrology,, Viyana, Avusturya, 13 - 15 Eylül 2014, ss.1730-1731
- LXXXIV. The Role Of Glucocorticoid Receptor Gene (Nr3c1 Gene) Polymorphism On Relapsing Of Idiopathic Nephrotic Syndrome In Children.29(9) 1730-1731, Meeting Abstract: P146, Published: SEP 2014.
DURSUN O., Anarat A., DEMİRhan O., İNANDIKLIOĞLU N.
Pediatric Nephrology, 10 Eylül 2014, cilt.29, ss.1730-1731
- LXXXV. Xenopus Laevis'in Embriyonik Gelişimi Üzerine 900 VE 1800 MHZ GSM-Benzeri Radyofrekans Radyasyonu Ve Nikotin Muamelesinin Etkisi.
Boğa a., DEMİRhan O., ark. v.
40. Ulusal Fizyoloji Kongresi 40. Ulusal Fizyoloji Kongresi,, Kayseri, Türkiye, 2 - 06 Eylül 2014, ss.184
- LXXXVI. Xenopus Laevis'in Embriyonik Gelişimi Üzerine 900 VE 1800 MHZ GSM-Benzeri Radyofrekans Radyasyonu Ve Nikotin Muamelesinin Etkisi. , 2-6 Eylül 2014 Erciyes Üniversitesi Sabancı Kültür Merkezi, P184.
BOĞA PEKMEZEKMEK A., EMRE M., SERTDEMİR Y., BİNOKAY U. S., DEMİRhan O.
40. Ulusal Fizyoloji Kongresi, Türkiye, 2 - 06 Eylül 2014, cilt.184
- LXXXVII. İnsan fötal hücrelerinin apopitozu üzerine 900 MHz GSM-benzeri radyasyon ve nikotinin etkisi.
Emre M., DEMİRhan O., ark. v.

- 40.Uluslararası Fizyoloji Kongresi, Kayseri, Türkiye, 2 - 06 Eylül 2014, ss.184
- LXXXVIII. **The whole 13 exons of gnas1 gene and the genes for hereditary osteodistrophias ho in Saglier syndrome ss Combination compulsion of hereditary osteodistrophias and chronic kidney diseases ckd**
Sağlıker Y., DEMİRHAN O., Yıldız İ., Paylar N., İNANDIKLIOĞLU BAŞGÜL N., Akbal E., TUNÇ E.
51st Congress of the European-Renal-Association(ERA)/European-Dialysis-and-Transplant-Association (EDTA),
31 Mayıs - 03 Haziran 2014
- LXXXIX. **THE WHOLE 13 EXONS OF GNAS1 GENE AND THE GENES FOR HEREDITARY OSTEODISTROPHIAS(HO) IN SAGLIKER SYNDROME(SS). COMBINATION-COMPULSION OF HEREDITARY OSTEODISTROPHIAS AND CHRONIC KIDNEY DISEASES (CKD) ?**
SAGLIKER Y., DEMİRHAN O., YILDIZ İ., PAYLAR N., INANDIKLIOGLU N., AKBAL E., TUNC E.
51st Congress of the European-Renal-Association(ERA)/European-Dialysis-and-Transplant-Association (EDTA),
Amsterdam, Hollanda, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.29, ss.381
- XC. **İnsan Fötal Hücrelerinin Apopitozu Üzerine 900 MHZ GSM Benzeri Radyasyon ve Nikotinin etkisi**
EMRE M., BOĞA PEKMEZEKMEK A., ÇETİNER S., TUNÇ E., DEMİRHAN O.
40. Ulusal Fizyoloji Kongresi, Türkiye, 2 Eylül - 06 Nisan 2014
- XCI. **microchimeric cells, sex chromosome aneuploidies and cancer.**
DEMİRHAN O.
1. Uluslararası Katılımlı Kök Hücre ve Hücresel Tedaviler Kongresi, 20-23 Mart 2014, Kartepe Green Park Resort Hotel, Kocaeli, Türkiye, 20 - 23 Mart 2014, ss.1
- XCII. **Chromosomal Abnormalities Identified At Prenatal Diagnosis. 8-11 Haziran 2013, vol.21, pp.78-78.**
Pazarbaşı A., DEMİRHAN O., all. e.
European Human Genetics Conference, Paris, Fransa, 8 - 11 Haziran 2013, ss.78
- XCIII. **The Presence Of One Trisomic Diallelic Marker Of A Fetus For D21s1411 With Normal Karyotype**
ALPTEKİN D., PAZARBAŞI A., LÜLEYAP H. Ü., ERKOC M. A., YILMAZ M. B., CÖMERTPAY G., TUFAN T., KOCATÜRK SEL S., BÜYÜKKURT S., DEMİRHAN O.
European Human Genetics Conference 2013, Paris, Fransa, 8 - 11 Haziran 2013, cilt.21, ss.57
- XCIV. **Chromosomal Abnormalities Identified At Prenatal Diagnosis**
PAZARBAŞI A., TUNÇ E., ALPTEKİN D., LÜLEYAP H. Ü., DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., OZGUNEN F. T., İNANDIKLIOĞLU N., EVRÜKE İ. C., ÖZPAK L., et al.
European Human Genetics Conference 2013, Paris, Fransa, 8 - 11 Haziran 2013, cilt.21, ss.78
- XCV. **Amniyosentez ile tanı prenatal tanı konulan 5671 olguda sitogenetik bulgular**
PAZARBAŞI A., ALPTEKİN D., TUNÇ E., TANRIVERDİ N., DEMİRHAN O., Özgünen F. T., EVRÜKE İ. C., Kasap M., LÜLEYAP H. Ü., İNANDIKLIOĞLU BAŞGÜL N., et al.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- XCVI. **Thanatophoric Dysplasia TD Tip 1 li hastada kromozomal anomalilerin diagnozu sitogenetik bulgular ve TD arasındaki önemli ilişkiyi tanımlayan ilk çalışma**
Turgut M., DEMİRHAN O., TUNÇ E., BUCAK İ. H., Canöz P., Temiz F., TÜMGÖR G.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- XCVII. **?Lenfosit Kültürü ile Tanı Konulan 5800 Olgunun Karyotip Sonuçlarının Değerlendirilmesi**
Tanrıverdi N., DEMİRHAN O., ark. v.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.26
- XCVIII. **?Amniyosentez ile Prenatal Tanı Konulan 5671 Olguda Sitogenetik Bulgular?**
pazarbaşı a., DEMİRHAN O., ark. v.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, 19-23 Aralık 2012, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.23
- XCIX. **?Thanatophoric Dysplasia (TD) Tip?li Hastada Kromozomal Anomalilerin Diagnozu: Sitogenetik Bulgular ve TD Arasındaki Önemli İlişkiyi Tanımlayan İlk Çalışma?**
Turgut M., DEMİRHAN O., ark. v.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.6
- C. **Aynı Aile Üyelerindeki Uterin Myomlarda Kromozom Dengesizlikleri ve p53 Geninde Değişikler: Ailesel Leiomyomatosis**

- Hakverdi S., DEMİRHAN O., ark. v.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, 19-23 Aralık 2012, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.8
- CI. **Amniyosentez Ile Prenatal Tanı Konulan 5671 Olguda Sitogenetik Bulgular**
PAZARBAŞI A., ALPTEKİN D., TUNÇ E., TANRIVERDİ N., DEMİRHAN O., ÖZGÜNEN F. T., EVRÜKE İ. C., KASAP M., LÜLEYAP H. Ü., İNANDIKLIOĞLU N., et al.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Eylül 2012, cilt.PB0177, ss.63
- CII. **. Pazarbaşı, O Demirhan, M. Kasap, D. Alptekin, U. Luleyap, B. Yilmaz, A. I. Guzel, S. K. Sel, E. Tunc, L. Özpak, F. T. Özgunen, H. Kasap The reliability of maternal serum triple screening for the prenatal diagnosis of fetal chromosomal abnormalities in Turkish women**
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., kasap m., ALPTEKİN D., LÜLEYAP H. Ü., GÜZEL A. İ., YILMAZ M. B.
European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics and the German Society of Human Genetics, 23 - 26 Haziran 2012, ss.5-65
- CIII. **The reliability of maternal serum triple screening for the prenatal diagnosis of fetal chromosomal abnormalities in Turkish women. European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics and the German Society of Human Genetics June 23 - 26, 2012, NCC Ost, Nürnberg, Germany, P05.65.**
Pazarbaşı A., DEMİRHAN O., all. e.
European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics and the German Society of Human Genetics, Nürnberg, Almanya, 23 - 26 Haziran 2012, ss.5-65
- CIV. **"The Reliability Of Maternal Serum Triple Screening For The Parental Diagnosis Of Fetal Chromosomal Abnormalities In Turkish Women"**
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., KASAP M., ALPTEKİN D., LÜLEYAP H. Ü., GUZEL A. I., YILMAZ M. B., KOCATÜRK SEL S., TUNÇ E., ÖZPAK L., et al.
European Human Genetics Conference, Nürnberg, Almanya, 23 - 26 Haziran 2012, cilt.05, ss.65
- CV. **CYP17 ve CYP19 genlerindeki polimorfizmler ile Türk postmenopozal kadınlardaki serum seks steroid seviyeleri ve kemik mineral yoğunluğu arasındaki ilişki.**
pazarbaşı a., DEMİRHAN O., ark. v.
XII. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2011, Antalya, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.10
- CVI. **Çocukluk çağı tüberkulozunda genetik yatkınlık,**
Taştemir D., DEMİRHAN O., ark. v.
, XII. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2011, Antalya, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.8
- CVII. **Bir ailede 3 ve 21. Kromozomlar arasındaki translokasyonun kalıtımı ve Down sendromu riski,**
pazarbaşı a., DEMİRHAN O., ark. v.
XII. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 27-30 Ekim 2011, Antalya, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.39
- CVIII. **"Genetic Polymorphisms In The Estrogen Receptor Alpha Gene In Turkish Patients With Familial Prostate Carcinoma"**
PAZARBAŞI A., ALPTEKİN D., LÜLEYAP H. Ü., TANSUG Z., IZMIRLI M., YILMAZ M. B., ONATOGLU D., KOCATÜRK SEL S., ÖZPAK L., TUNÇ E., et al.
IV. International Congress of Molecular Medicine, İstanbul, Türkiye, 27 - 30 Haziran 2011, cilt.231, ss.97-98
- CIX. **Identification of chromosome abnormalities in screening of a family with manic depression and psoriasis; predisposition to aneuploidy.**
Demirbek B., DEMİRHAN O., all. e.
European Human Genetics Conference 2011, Amsterdam Rai Congress Centre Amsterdam, Amsterdam, Hollanda, 28 - 31 Mayıs 2011, ss.3-38
- CX. **Effects of common Methylene Tetrahydrofolate Reductase MTHFR polymorphisms on the risk of bladder cancer in Turkey European Society of Human Genetics**
İZMİRLİ M., İNANDIKLIOĞLU BAŞGÜL N., DEMİRHAN O., ABAT D., BAYAZIT Y., TANSUĞ M. Z., ALPTEKİN D.
European Human Genetics Conference, Amsterdam, Hollanda, 28 - 31 Mayıs 2011
- CXI. **the First Report: the Genotoxic Effect of Nicotine on chromosomes of Human Embryonic cells in culture: the Effect of cigarette smoking on the Embryo P03.071. European Human Genetics Conference 2011, Amsterdam Rai Congress Centre Amsterdam, The Netherlands Saturday, May 28 ? Tuesday, May 31, 2011.**

- DEMİRhan O., Tunç E., all. a.
European Human Genetics Conference 2011, Amsterdam Rai Congress Centre Amsterdam,, Amsterdam, Hollanda, 28 - 31 Mayıs 2011, ss.3-71
- CXII. **Effects of common methylene tetrahydrofolate Reductase (mtHFR) Polymorphisms on the Risk of Bladder cancer in turkey.** P06.150. European Human Genetics Conference 2011, Amsterdam Rai Congress Centre Amsterdam, The Netherlands Saturday, May 28 ? Tuesday, May 31, 2011.
İzmirli M., DEMİRhan O., all. e.
European Human Genetics Conference 2011, Amsterdam Rai Congress Centre Amsterdam,, Amsterdam, Hollanda, 28 - 31 Mayıs 2011, ss.6-150
- CXIII. **The First Report: the Genotoxic Effect of Nicotine on chromosomes of Human Embryonic cells in culture: the Effect of cigarette smoking on the Embryo**
DEMİRhan O., Tunç E., İNANDIKLIOĞLU N.
European Human Genetics Conference, 28 - 31 Mayıs 2011, cilt.3
- CXIV. **Effects of common Methylene Tetrahydrofolate Reductase (MTHFR) polymorphisms on the risk of bladder cancer in Turkey**
İzmirli M., İnandıklioğlu N., Demirhan O., Abat D., Bayazıt Y., Tansuğ Z., Alptekin D.
European Society of Human Genetics. European Human Genetics Conference 2011, Amsterdam, Hollanda, 28 - 31 Mayıs 2011, cilt.06, sa.150, ss.223-224
- CXV. **CASR genes exons 2 and 3 in saglier syndrome Unrecognizably uglifying human face appearances in late and severe SH and CKD WCN 2011 satellite symposium Kidney disease in disadvantaged populations**
TUNÇ E., DEMİRhan O., KASAP H., TAŞTEMİR KORKMAZ D., Sağlicher Y., Paylar N., Sağlicher H. S., Özkaynak Sağlicher P.
Kidney disease in disadvantaged populations, 12 - 14 Nisan 2011
- CXVI. **CASR gene exon 2 and 3 in Sağlicher syndrome; Unrecognizably uglifying Human face appearances in late and severe SH and CDK**
Sağlicher Y., DEMİRhan O., all. e.
WCN 2011 Satellit Symposium ?Kidney Disease in Disadvantaged Populations?, Victoria Bc, Kanada, 12 - 14 Nisan 2011, ss.20-23
- CXVII. **Applications of fluorescence in situ hybridization (FISH) in detecting genetic changes of hematological malignancies.**
Taştemir D., DEMİRhan O., ALL. e.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with İnternational Parcipation,, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.55
- CXVIII. **Applications of fluorescence in situ hybridization (FISH) in detecting genetic changes of hematological malignancies.**
Taştemir D., DEMİRhan O., all. e.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with İnternational Parcipation,, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.13
- CXIX. **Doğumsal İşitme Kayıplarında Genetik Tarama**
SARI ARICI P., SÜRMELİOĞLU Ö., ÖZDEMİR S., TARKAN Ö., KIROĞLU M. M., ÇEKİK E., DEMİRhan O.
32. ulusal Kulak Burun Boğaz ve Baş Boyun Cerrahisi Kongresi, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2010
- CXX. **Chromosomal instabilities in a neuroblastoma patient.**
İnandıklioğlu N., DEMİRhan O., all. e.
Advances in Neuroblastoma Research,, Stockholm, İsviçre, 21 - 24 Haziran 2010, ss.59-162
- CXXI. **An observation of chromosomal abnormalities and MYCN and AURKA gene changes in neuroblastoma patients**
İnandıklioğlu N., DEMİRhan O., all. e.
Advances in Neuroblastoma Research,, Stockholm, İsviçre, 21 - 24 Haziran 2010, ss.58-162
- CXXII. **Fetal kök hücreleri anne beynine geçer mi**
DEMİRhan O., ÇEKİN N., TAŞTEMİR KORKMAZ D., GÜZEL A. İ., Meral D., TUNÇ E., GÜNEY İ.

- XI. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2009
- CXXIII. **?Amniyosentez ile tanı konulan 4707 olgunun sitogenetik bulgularının değerlendirilmesi?**
DEMİRHAN O., ark. v.
XI. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Hotel Diamond, Bodrum., Muğla, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2009, ss.7
- CXXIV. **Fetal Kök Hücreleri Anne beynine Geçermi?**
DEMİRHAN O., ark. v.
XI. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2009, ss.113
- CXXV. **Sayısal cinsiyet kromozom düzensizlikleri ile antisosyal-agresif davranış bozukluğu arasındaki bağlantının değerlendirilmesi**
Karakan Z., Alptekin D., Demirhan O., Taştemir D., Yurt E.
XI. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Aydın, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2009, cilt.P109, ss.108
- CXXVI. **Y kromozomunun Gizemli Geçmişİ**
DEMİRHAN O.
XI. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 28 - 31 Ekim 2009., Antalya, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2009, ss.6
- CXXVII. **?Akciğer Kanserli Hastaların Malign ve Normal Bronş Epitel Dokularında Gözlenen Kromozom Düzensizlikleri?**
Taştemir D., DEMİRHAN O., ark. v.
XI. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Hotel Diamond, Bodrum., Muğla, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2009, ss.34
- CXXVIII. **?Sayısal Cinsiyet Kromozom Düzensizlikleri ile Antisosyal-Agresif Davranış Bozukluğu Arasındaki Bağlantının Değerlendirilmesi?**
Karakan Z., DEMİRHAN O., ark. v.
XI. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Hotel Diamond, Bodrum., Muğla, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2009, ss.32
- CXXIX. **Kromozomda Ring Oluşumu ve Fenotipik Yansımaları**
Tunç E., DEMİRHAN O.
XI. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2009
- CXXX. **?Doğum öncesi tanıda kantitatif floresan PCR yöntemi (QF-PCR) ile fetal anöploidilerin hızlı tayini**
Güzel A. İ., DEMİRHAN O., ark. v.
XI Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Hotel Diamond, Bodrum., Muğla, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2009, ss.44
- CXXXI. **Naturel Resistance-Associated Macrophage Protein 1 (Nramp1) Polymorphisms In Patients With Tuberculosis**
HANTA İ., DEMİRHAN O., TAŞTEMİR KORKMAZ D., KULECİ S.
Experimental Researches, Respiratory Tract Cell Biology And Genetics., 14 - 17 Temmuz 2009, cilt.159
- CXXXII. **Alterations in p16 and p53 genes and chromosomal findings in patients with lung cancer: FISH and cytogenetic study.**
DEMİRHAN O., Taştemir D., all. e.
European Human Genetics Conference, Viyana, Avusturya, 23 - 26 Mayıs 2009, ss.7
- CXXXIII. **Detection of parental origin and cell stage errors of a chromosome X polysomy 49,XXXXY and new clinical findings.**
Güzel A. İ., DEMİRHAN O., all. e.
European Human Genetics Conference; May 23-26, 2009, Vienna, Austria, P03.055., Viyana, Avusturya, 23 - 26 Mayıs 2009, ss.3-55
- CXXXIV. **42. AI Guzel, O Demirhan, A Pazarbaşı, B Yuksel. Detection of parental origin and cell stage errors of a chromosome X polysomy 49,XXXXY and new clinical findings.**
GÜZEL A. İ., DEMİRHAN O., PAZARBAŞI A.
European Human Genetics Conference, 23 - 26 Mayıs 2009, cilt.3
- CXXXV. **The clinical effects of isochromosome Xq in Klinefelter Syndrome: Report of a case and review of literature.**
Pazarbaşı A., DEMİRHAN O., all. e.
European Human Genetics Conference; May 23-26, 2009, Vienna, Austria, P03.038., Viyana, Avusturya, 23 - 26 Mayıs 2009, ss.3-38
- CXXXVI. **Hidranensefalinin eşlik ettiği ring kromozom 13 olgusu.**

- Mutlu B., DEMİRHAN O., ark. v.
17. Ulusal Neonatoloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 30 Nisan 2009, ss.9
- CXXXVII. . The effect of a de novo pericentric inversion (10)(p11.1;q22.1) on aggressive behavior and hyperactivity
DEMİRHAN O., all. e.
- 19.Uluslararası Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Hatay, Türkiye, 14 Nisan 2009 - 17 Nisan 2010, ss.9
- CXXXVIII. Perisentrik İversiyon (10)(p11.1;q22.1)?un Agresif Davranış ve Hiperaktivite Üzerine Etkisi
PAZARBAŞI A., DEMİRHAN O., TANRIVERDİ N., AVCI A., YOLGA TAHİROĞLU A.
19. Ulusal Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Hatay, Türkiye, 14 - 16 Nisan 2009, ss.134
- CXXXIX. . Inheritance of a Translocation between Chromosomes 12 and 16 in a Family with Recurrent Miscarriages and a Newborn with Down Syndrome Carrying the Same Translocation
Pazarbaşı A., DEMİRHAN O., all. e.
- XX. International Congress of Genetics, Berlin-Germany, July12-17, 2008, P362/29/A., Berlin, Almanya, 12 - 17 Haziran 2008, ss.369-22
- CXL. Naturel Resistance-associated Macrophage Protein 1 (NRAMP1) Gene Polymorphisms, Susceptibility and Clinical Forms of Tuberculosis in a Turkish Population.
Hanta İ., DEMİRHAN O., all. e.
- XX. International Congress of Genetics, Berlin, Almanya, 12 - 17 Haziran 2008, ss.29-444
- CXLI. Detection of Parental Origin and Cell Stage Errors of Double Non-disjunction in a Fetus bu QF-PCR Using SRT Markers
Güzel A. İ., DEMİRHAN O., all. e.
- XX. Interna. Cong. Genet, Berlin, Almanya, 12 - 17 Haziran 2008, ss.7-17
- CXLII. Guzel AI, Demirhan O, Pazarbaşı A, Ozgunen FT, Kocaturk-Sel S, Taştemir D. Detection of Parental Origin and Cell Stage Errors of Double Non-disjunction in a Fetus bu QF-PCR Using SRT Markers
GÜZEL A. İ., DEMİRHAN O., PAZARBAŞI A., ÖZGÜNEN F., KOCATÜRK SEL S., TAŞTEMİR KORKMAZ D.
XX. Interna. Cong. Genet, Berlin-Germany, 12 - 17 Haziran 2008, cilt.17
- CXLIII. Correlation of clinical phenotype with a pericentric inversion of chromosome 9 and genetic counseling: a report of 157 carriers.
Süleymanova D., DEMİRHAN O., all. e.
- XX. Inter.Cong.of Genet,Berlin-Germany,July12-17,2008, pp:154., Berlin, Almanya, 12 - 17 Haziran 2008, ss.154
- CXLIV. Atipik Yüz Görünümü Ve Zeka Geriliği Olan Bir Olguda Homolog Olmayan İki Kromozomun Her İki Eşleri Arasındaki Translokasyonun [T(16;19)(q24;q12)X2] Varlığı.
Tanrıverdi N., Süleymanova D., DEMİRHAN O., ark. v.
- VIII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008, ss.160
- CXLV. Bir fetustaki ikili anöploidinin parental orijini ve ayrılmama evresinin QF-PCR yöntemi ile belirlenmesi.
Güzel A. İ., DEMİRHAN O., ark. v.
- VIII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008, ss.159
- CXLVI. VIII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi
pazarbaşı a., DEMİRHAN O., ark. v.
- VIII. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Çanakkale, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008, ss.150
- CXLVII. İnmanitib tedavisi altında kronik myelositik lösemili hastalarda gebelik.
Yılmaz M., DEMİRHAN O., ark. v.
23. Ulusal Hematoloji Kongresi, 16-19 Ekim 2007 Sheraton Otel Ankara, Ankara, Türkiye, 16 - 19 Ekim 2007, ss.38
- CXLVIII. Konjenital hidronefrozisli yeni doğan bir olgunun fetal idrar örneğinden prenatal olarak saptanan ve üç kuşak boyunca gözlenen perisentrik inversiyon 7 inin kalıtımı
DEMİRHAN O., Özcan K., TAŞTEMİR KORKMAZ D., DEMİR S. C., TUNÇ E., Solgun H., GÜZEL A. İ.
X. Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Türkiye, 06 Eylül 2007 - 09 Eylül 2007
- CXLIX. Robertsonian tipi 2 Patau sendromu olgusunun patolojik sonuçlarının değerlendirilmesi.
Pazarbaşı A., DEMİRHAN O., ark. v.
- X.Uluslararası Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 6-9 Eylül 2007, Belek-Antalya, P-117., Antalya, Türkiye, 6 - 09 Eylül

- 2007, ss.117
- CL. Konjenital hidronefrozisli yeni doğan bir olgunun fetal idrarörneğinden prenatal olarak saptanan ve üç kuşak boyunca gözlenen perisentrik inversiyon 7?nin kalımı.
DEMİRHAN O., ark. v.
X.Uluslararası Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 09 Eylül 2007, ss.123
- CLI. İlk trimester spontan düşüklerde fetal, maternal ve paternal sitogenetik incelemeler.
Tunç E., DEMİRHAN O., ark. v.
X.Uluslararası Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 09 Eylül 2007, ss.119
- CLII. Inheritance of three progenies of pericentric inversion of chromosome 7 and congenital hydronephrosis in a newborn, diagnosed prenatally from fetal urine.
DEMİRHAN O., Özcan K., all. e.
6th European Cytogenetics Conference (6th EEC), İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Haziran 2007, ss.53
- CLIII. Cytogenetic Effects of Ethanol in Chronic Alcohol users
DEMİRHAN O., Taşdemir D., SERTDEMİR Y.
The American Society of Human Genetics 55th Annual Meeting, Salt Lake City- Utah, Amerika Birleşik Devletleri, 25 - 29 Kasım 2005
- CLIV. Tekrarlayan düşük öyküsü olan bir ailedede paternal t(1;9) translokasyon nedeniyle oluşan parsiyal trizomi 1p.
DEMİRHAN O., ark. v.
IX. Ulusal Tibbi Biyoloji Kongresi, Manisa, Türkiye, 24 - 27 Kasım 2005, ss.21
- CLV. Kasap M, Demirhan O, Pazarbaşı A, Süleymanova-Karahan D, Tunç E, Taştemir D. Frequencies of chromosomal abnormalities at amniocentesis: over 4 years of cytogenetic analyses.
kasap m., DEMİRHAN O., PAZARBAŞI A., süleymanova D., Tunç E., TAŞTEMİR KORKMAZ D.
The American Society of Human Genetics, 55th Annual Meeting, 25 - 29 Ekim 2005, cilt.2256
- CLVI. Frequencies of chromosomal abnormalities at amniocentesis: over 4 years of cytogenetic analyses.
Kasap M., DEMİRHAN O., all. e.
The American Society of Human Genetics, 55th Annual Meeting, Salt Lake City, Amerika Birleşik Devletleri, 25 Ekim 2005 - 29 Ekim 2005, ss.2256
- CLVII. Cytogenetic effects of chronic alcohol Users.
DEMİRHAN O., Taştemir D., all. e.
The American Society of Human Genetics, 55th Annual Meeting, Salt Lake City, Amerika Birleşik Devletleri, 25 Ekim - 29 Aralık 2005, ss.779
- CLVIII. Severe limb shortening with deafness and amenorrhea in a family A new syndrom
DEMİRHAN O., TÜRKMEN S., SOYUPAK S., AKGÜL E., KARAHAN D., TAŞDEMİR D., TUNÇ E.
VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2004
- CLIX. Şizofrenik hastalarda kromozomal frajil bölgelerin incelenmesi
DEMİRHAN O., Taştemir D.
8. Ulusal Tibbi Biyoloji Kongresi, Adana, Türkiye, 14 - 17 Ekim 2003, ss.47
- CLX. Bipolar affektif hastalıkları gösteren kromozomal değişiklikler.
DEMİRHAN O., Taştemir D.
8. Ulusal Tibbi Biyoloji Kongresi, Adana, Türkiye, 14 - 17 Ekim 2003, ss.46
- CLXI. Chromosome aberrations in a schizophrenia population
DEMİRHAN O., Taştemir D.
8. Ulusal Tibbi Biyoloji Kongresi, Adana, Türkiye, 14 - 17 Ekim 2003, ss.7
- CLXII. Arenal and urinary tract abnormalities with trisomy 8 mosaicism syndrome
Temoçın K., DEMİRHAN O., all. e.
2nd Balkan Meeting on Human Genetics, İstanbul, Türkiye, 3 - 06 Eylül 1996, ss.22
- CLXIII. Exclusion of linkage between Pendred Syndrome and two candidate genes: thyroglobulin and thyroid peroxidase.
Coucke P., DEMİRHAN O., all. e.
27th Annual Meeting of The European Society of Human Genetics (ESHG) and 7th Annual Meeting of The Society

- of Human Genetics in Germany (GfH), Berlin, Almanya, 23 - 27 Mayıs 1995, ss.3
- CLXIV. **Pendred Syndrom: Stand Van Zake**
Paule C., DEMİRhan O.
In Het Genetisch Onderzoek Belgische Vereniging Orl Op Zaterdag, 11 Şubat 1995
- CLXV. **Pendred Syndrom**
Coucke , DEMİRhan O., all. e.
Stand Van Zaken In Het Genetisch Onderzoek, Vereniging Orl Op Zaterdag, Belçika, 11 Şubat 1995, ss.12
- CLXVI. **"Population Density And Nocturnal Activity Of Anopheles Sacharovi And Anopheles Hyrcanus Collected By Different Sampling Methods"**
KASAP H., KASAP M., ALPTEKİ̄N D., DEMİRhan O., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A.
8th International Congress of Parasitology, İzmir, Türkiye, 10 - 14 Ekim 1994, cilt.2, ss.414
- CLXVII. **"Culicinae Erginlerinin Mayıs-Ekim Aylarında Tarsus Yöresinde Gece Aktiviteleri Ve Populasyon Yoğunluğu",**
KASAP H., KASAP M., ALPTEKİ̄N D., DEMİRhan O., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A.
XII. Ulusal Biyoloji Kongresi, Edirne, Türkiye, 6 - 08 Temmuz 1994, ss.26
- CLXVIII. **"Entomological Studies On Anopheles Sacharovi In Çukurova, Turkey"**
Özcel M., KASAP H., ALKAN M., KASAP M., AK M., ALPTEKİ̄N D., DALDAL N., DEMİRhan O., ÜNER A., PAZARBAŞI A., et al.
XIIIth International Congress for Tropical Medicine and Malaria, Pattaya, Tayland, 29 - 04 Kasım 1992, cilt.2, ss.15
- CLXIX. **Entomoloji Studies On Anopheles sacharovi İn Çukurova**
Özcal M., kasap h., kasap m., ALPTEKİ̄N D., DEMİRhan O.
XIII Th. International Congress For Tropical Medicine And Malaria, 29 Kasım - 04 Aralık 1992, cilt.2
- CLXX. **History Of The Use Of Adulticides İn Malaria Control İn Turkey With Reference To The Detection Of Resistance To Some Insecticides And The Management Of Malaria İncidence To Acceptable Low Levels**
Kasap H., Kasap M., DEMİRhan O., all. e.
Iranian Congress Of Malaria, Zahedan, İran, 22 - 28 Şubat 1992, ss.45
- CLXXI. **The History Of Use Of Adulticides In Malaria Control In Turkey With Reference To The Detection Of Resistance To Carbamates And Some Organophosphorus Insecticides And The Management Of Malaria Incidence To Acceptable Low Levels"**
KASAP H., KASAP M., AKBABA M., ALPTEKİ̄N D., DEMİRhan O., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A.
Iranian Congress of Malaria, Zahedan, İran, 22 - 26 Şubat 1992, cilt.24, ss.42-43
- CLXXII. **"Residual Efficacy Of Primiphos Methyl (Actellic) On Anopheles Sacharovi In Çukurova, Turkey"**
KASAP H., KASAP M., AKBABA M., ALPTEKİ̄N D., DEMİRhan O., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A.
VII. International Congress of Parasitology, Paris, Fransa, 8 - 12 Kasım 1990, cilt.8, ss.1198
- CLXXIII. **A. Residual Efficacy Of Primiphos Methyl (Actellic) On Anopheles Sacharovi İn Çukurova, Turkey,**
kasap h., kasap m., ALPTEKİ̄N D., DEMİRhan O., AKBABA M.
7. International Congress Of Parasitology, 20 - 24 Ağustos 1990
- CLXXIV. **Residual efficacy of primiphos methyl Actellic on Anopheles sacharovi in Çukurova Turkey Bull Soc Franc Parasitol Tome 8 1990 Suppl No 2 Abstracts S 10 D 13 p 1198 Paris France**
KASAP H., KASAP M., AKBABA M., ALPTEKİ̄N D., DEMİRhan O., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A.
VII. International Congress of Parasitology, Paris, Fransa, 20 - 24 Ağustos 1990
- CLXXV. **Anopheles sacharovi' de beslenme ve fizyolojik yaş**
Kasap M., Kasap H., Alptekin D., Demirhan O.
6. Ulusal Parazitoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 26 - 29 Eylül 1989, cilt.62, ss.28
- CLXXVI. **Sporogonic Development Of Plasmodium vivax İn Anopheles Sacharovi Under Experimental Conditions**
kasap h., kasap m., DEMİRhan O., ALPTEKİ̄N D.
Medical And Veterinary Dipterology, Proceedings Of The Internal Conference, 30 Kasım - 04 Aralık 1987
- CLXXVII. **Sporogonic development of Plasmodium vivax in Anopheles sacharovi under experimental conditions**

Kasap H., Kasap M., Alptekin D., Demirhan O.

International Conference for Medical and Veterinary Dipterology, Ceske Budejovice, Çek Cumhuriyeti, 30 Kasım - 04 Aralık 1987, sa.11, ss.95

CLXXVIII. Sıtma Paraziti Plasmodium vivax'ın vektör Anopheles sacharovi'deki sporogonik gelişimi

Kasap H., Kasap M., Alptekin D., Demirhan O.

5. Ulusal Parazitoloji Kongresi, Adana, Türkiye, 15 - 17 Eylül 1987, cilt.87, sa.1, ss.55

Desteklenen Projeler

DEMİRhan O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Bilimsel Yayın Teşvik Desteği, 2017 - 2018

AKBABA M., ÇELİK S., DEMİRhan O., USLU İ. N., TUNÇ E., çetinel n., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Adana ili Ceyhan ilçesi tarım çalışanlarında kromozom bozuklukları araştırması, 2017 - 2018

DEMİRhan O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Akut Lenfoblastik Lösemili Çocuklarda VEGF-C Genlerin Ekspresyon ve Metilasyon Düzeylerindeki Değişikliklerinin İncelenmesi, 2013 - 2018

İTİFLİ E. S., HÜSUNET M. T., İLA H. B., ÇELİK R., DEMİRhan O., Çetinel N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Sertralinin Genotoksik Etkisinin Kültüre Edilmiş İnsan Periferal Lenfositlerine Spesifik Pantelomerik ve Pansentromerik Problar İle Karakterizasyonu, 2016 - 2017

DEMİRhan O., ÇAĞLIYAN Ç. E., DEVECİ O. S., DEMİRTAŞ M., Çetinel N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Girişimsel Kardiyak Radyolojik İşlemlerin İnsan Kromozomları Üzerine Genotoksik Etkisi, 2015 - 2017

DEMİRhan O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Frequency and Types of Choromosomal Abnormalities in Turkish Women with Amenorrhea, 2015 - 2016

DEMİRhan O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Uluslararası Yayınları Özendirme Desteği (10 Adet), 2013 - 2015

DEMİRhan O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Düşük Frekanslı Manyetik Alanların (ELF-MF) İnsan Fetal Hücre Kültürlerinde Hücre Çoğalması ve Kromozomlar Üzerine Etkileri, 2012 - 2015

DEMİRhan O., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Akut Lenfoblastik Lösemili Çocuklarda VEGF,MMP-2,MMP-9,TIMP-1 ve TIMP-2 Genlerin Ekspresyon ve Metilasyon Düzeylerindeki Değişikliklerinin İncelenmesi, 2012 - 2015

Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

The Journal of Immunology & Clinical Microbiology, Yayın Kurul Üyesi, 2016 - Devam Ediyor

Deutscher Wissenschaftsherold German Science Herald , Yayın Kurul Üyesi, 2016 - Devam Ediyor

Metrikler

Yayın: 379

Atıf (WoS): 443

Atıf (Scopus): 633

H-İndeks (WoS): 10

H-İndeks (Scopus): 13

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

6. Multidisipliner Kanser Araştırma Kongresi, Katılımcı, Konya, Türkiye, 2016

1.Uluslararası Akdeniz Bilim ve Mühendislik Kongresi (IMSEC 2016), Katılımcı, Adana, Türkiye, 2016

The European Society of Human Genetics, Katılımcı, Barcelona, İspanya, 2016

Ödüller

DEMİRHAN O., İnsanda Dört Ayak Üzerinde Yürümenin Bilinmeyen Genetik Alt Yapısının Aydınlatılması,, DOKTORCLUB AWARDS 2019, Yılın Sağlık Profesyoneli Ödülleri - Yılın Yenilikçi Sağlık Profesyoneli Finalisti, Aralık 2019

DEMİRHAN O., 2016 Yılı Temel Kanser Araştırmacısı Ödülü, Moleküler Kanser Araştırma Derneği (MOKAD), Ekim 2016

DEMİRHAN O., Chromosomal analyses of 1510 couples who have experienced recurrent spontaneous abortions has been shortlisted as one of the four papers under consideration for the 2016, Robert G. Edwards Prize Paper Award, Nisan 2016

DEMİRHAN O., The genotoxic effect of nicotine on chromosomes of human fetal cells: the first report described as an important study., TUBİTAK, Ekim 2010

DEMİRHAN O., TUBİTAK Bilimsel Yayınları Teşvik Değerlendirme Komisyon Ödülü, TUBİTAK, Haziran 2009

DEMİRHAN O., bilimsel yayın teşvik, Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi, Ocak 2009

DEMİRHAN O., Uluslararası Bilimsel Yayın Başarı Onur Ödülü, Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi, Nisan 2008

DEMİRHAN O., Yılı En Çok Uluslar Arası Yayın Yapan Öğretim Üyesi Başarı Ödülü, Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi, Mart 2006

DEMİRHAN O., TUBİTAK Bilimsel Yayınları Teşvik Değerlendirme Komisyon Ödülü, TUBİTAK, Haziran 2004

DEMİRHAN O., Yurt Dışı Bilimsel Yayın Özel Ödülü, Çukurova Üniversitesi Güçlendirme Vakfı, Mayıs 2004

DEMİRHAN O., Poster Ödülü, VI. Ulusal Genetik ve Prenatal Tanı Kongresi, Nisan 2004

DEMİRHAN O., Yurtdışı En fazla Yayın Ödülü,, Ç.Ü. Rektörlüğü,, Eylül 2003

DEMİRHAN O., TUBİTAK Bilimsel Yayınları Teşvik Değerlendirme Komisyon Ödülü, TUBİTAK, Haziran 2003

DEMİRHAN O., Bilimsel Yayın Teşvik, TUBİTAK, Aralık 2000

DEMİRHAN O., TUBİTAK Bilimsel Yayınları Teşvik Değerlendirme Komisyon Ödülü, TÜBİTAK, Haziran 2000

DEMİRHAN O., Güçlendirme Vakfı Ödülü, Çukurova Üniversitesi, Mart 2000

DEMİRHAN O., YAYIN, Ç.Ü. Rektörlüğü,, Haziran 1998

DEMİRHAN O., Güçlendirme Vakfı Ödülü, Çukurova Üniversitesi, Şubat 1998

DEMİRHAN O., Güçlendirme Vakfı Ödülü, Çukurova Üniversitesi, Mart 1996

DEMİRHAN O., TUBİTAK Bilimsel Yayınları Teşvik Değerlendirme Komisyon Ödülü, TÜBİTAK, Haziran 1995

DEMİRHAN O., TUBİTAK Bilimsel Yayınları Teşvik Değerlendirme Komisyon Ödülü, TUBİTAK, Haziran 1994

Akademi Dışı Deneyim

Belçika, Antwerp Üniversitesi,, Proje kapsamında araştırma

Osmangazi Üniversitesi,, Proje kapsamında araştırma