

## **Prof.Dr.Veysel Sabri HANÇER**

### **ÖZGEÇMİŞ VE ESERLER LİSTESİ**

**Adı Soyadı** : Veysel Sabri HANÇER

**Öğrenim Durumu:** Doktora

Derece	Bölüm/Program	Üniversite	Yıl
Lisans	Fen Fakültesi, Biyoloji	Ege Üniversitesi	1999
Yüksek Lisans	Fen Fakültesi, Moleküler Biyoloji	Ege Üniversitesi	2001
Doktora	Moleküler Biyoloji ve Genetik	İstanbul Üniversitesi	2009

#### **Yüksek Lisans Tez Başlığı**

ERKEN YAŞTA MİYOKARD İNFARKTÜSÜ GELİŞEN OLGULARDA FAKTÖR XIII (FXIII) VAL34LEU GEN POLİMORFİZMİNİN KATKISININ ARAŞTIRILMASI

#### **Doktora Tezi Başlığı**

ANTİFOSFOLİPİD SENDROMUNDA ADAMTS-13 GENİNİN ANLATIMINDA VE PROTEİNİNİN PLAZMADAKİ MİKTARI İLE AKTİVİTESİNDEKİ FARKLILIKLARIN ARAŞTIRILMASI

#### **Akademik Ünvanlar:**

Yardımcı Doçentlik tarihi: 2 Şubat 2010

Doçentlik tarihi : 20 Şubat 2013 (Tıbbi Biyoloji)

Profesörlük tarihi : 17 Mayıs 2018

#### **Görevler:**

Görev Ünvanı	Görev Yeri	Yıl
Uzm.Mol.Bio.	İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, İç Hastalıkları AD, Moleküler Hematoloji Lab.	2001-2010
Yrd.Doç.Dr.	İstanbul Bilim Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji ve Genetik Anabilim Dalı	2010-2013
Doç.Dr.	İstanbul Bilim Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji ve Genetik Anabilim Dalı	2013-2016
Genetik Hastalıklar Tanı Merkezi, Moleküler Genetik bölüm sorumlusu	Gayrettepe Florence Nightingale Genetik Hastalıklar Tanı Merkezi, Moleküler Genetik Bölüm Sorumlusu	2010-2016
Anabilim Dalı Başkanı	İstanbul Bilim Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji ve Genetik Anabilim Dalı	2015-2016
Yönetim Kurulu Üyesi	İstanbul Bilim Üniversitesi Down Sendromu Uygulama ve Araştırma Merkezi	2013-2016
Yönetim Kurulu Üyesi	İstanbul Bilim Üniversitesi Spina bifida Uygulama ve Araştırma Merkezi	2013-2016
Kurul Üyesi	İstanbul Bilim Üniversitesi Sağlık Bilimleri Enstitüsü	2013-2016
Genetik Tanı Merkezi, Moleküler genetik bölüm sorumlusu	Göztepe Medical Park Hastanesi Genetik Hastalıklar Tanı Merkezi, Moleküler Genetik Bölüm Sorumlusu	2016-2018
Genetik Tanı Merkezi, Moleküler genetik bölüm sorumlusu	İstinye Üniversitesi Genetik Hastalıklar Tanı Merkezi, Moleküler Genetik Bölüm Sorumlusu	2018-2020
Anabilim Dalı Başkanı	İstinye Üniversitesi Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik AD	2017-2018
Anabilim Dalı Başkanı	İstinye Üniversitesi Tıp Fakültesi, Tıbbi Biyoloji AD	2018-2020

**Yönetilen Yüksek Lisans Tezleri :**

1. Antifosfolipid Sendromunda aktivasyon ile indüklenen sitidin deaminaz (AID) geninin transkripsiyon analizi (Tuğba Varlık, 2011).
2. BRCA1185delAG, 5382insC ve BRCA2 6174delT ve V2466A mutasyonlarının multiplex PCR ile tek adımda belirlenmesi (Merve Tecer, 2013).
3. Dilate kardiyomiyopatili hastalarda MRP-1 ve MRP-2 gen ekspresyonlarının analizi (Şeyda Ercan, 2015)

**Projelerde Yaptığı Görevler :**

1. Antifosfolipid sendromunda tromboz gelişimine kalitsal trombofili nedenlerinin katkısı. İstanbul Üniversitesi Araştırma Fonu, 2001. Proje No: T-967/19022001, Araştıracı.
2. Antifosfolipid sendromunda trombosit GPIb Kozak polimorfizminin tromboz gelişimine katkısı. İstanbul Üniversitesi Araştırma Fonu, 2004. Proje No: BYP-473/09092004, Araştıracı.
3. PSGL-1 polimorfizmlerinin tromboz etyolojisindeki rolü. TÜBA, 2004. Proje No: RDK/TUBA GEBIP/2004-15, Araştıracı.
4. Antifosfolipid sendromunda ADAMTS-13 geninin anlatımında ve proteininin plazmadaki miktarı ile aktivitesindeki farklılıkların araştırılması. İstanbul Üniversitesi Araştırma Fonu, 2007. Proje No: 1454, Proje sorumlusu.
5. Antifosfolipid sendromunda aktivasyon ile uyarılan sitidin deaminaz (AID) geninin transkripsiyon analizi. İstanbul Bilim Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projeleri Komisyonu, 2010, Proje sorumlusu.
6. Yaşa bağlı makula dejenerasyonunda sekonder gelişen koroid neovaskülerizasyonunun tedavisinde kullanılan intravitreal anti-vasküler endotelyal büyümeye faktörü ajanlarının etkinliğini değerlendirmede kompleman faktör H polimorfizminin yeri. İstanbul Bilim Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projeleri Komisyonu, 2010, Araştıracı.
7. T-tipi kalsiyum kanal genlerinin (alfa 1G, alfa 1H, alfa 1I, alfa 1A, alfa 1E) transkripsiyon analizleri ve epilepsideki rolleri. İstanbul Bilim Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projeleri Komisyonu, 2011, Proje Sorumlusu.
8. (HBV/HCV Enfeksiyonlu) Türk populasyonunda TNF Alfa ve SPARC geni polimorfizmlerinin hepatoselüler karsinom ile ilişkisi. İstanbul Bilim Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projeleri Komisyonu, 2011, Araştıracı.
9. Nöropeptit Y (NPY) ve leptin genlerinin transkripsiyon analizleri ve epilepsideki rolleri. İstanbul Bilim Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projeleri Komisyonu, 2011, Araştıracı.
10. P-selektin glikoprotein-1 (PSGL-1) VNTR polimorfizmi ve doku faktörünün kanserli hastalardaki tromboza katkısı. İstanbul Bilim Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projeleri Komisyonu, 2011, Araştıracı.
11. Antifosfolipid Sendromunda ADAMT-13 geninde metilasyon varlığının araştırılması. İstanbul Bilim Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projeleri Komisyonu, 2011. Proje Sorumlusu.

12. Keratokonus mevcut olan Down sendromlu bireylerde visual system homeobox (VSX1) genine ait eksonların dizileme yöntemi ile taranarak marker mutasyon varlığının araştırılması, 2014. Proje Sorumlusu.

13. KOSGEB, Ar-Ge ve İnovasyon Programı, Yeni Geliştirilen Bir Teknik Kullanarak  $\beta$  - Talasemi'nin Genetik Tanısına Yönelik Mikroarray Temelli Kit Tasarımı ve Üretimi, Onay Haziran 2011, Bitiş Haziran 2013. Hibrigen Biyoteknoloji ArGe Ltd Şti. Bütçe: 153.188 TL (97.600 USD)

14. Tübitak 1507, Kistik fibrozis tanısına yönelik microarray temelli genetik tanı kiti geliştirilmesi, Başvuru Mart 2013, Onay Nisan 2013, bitiş Ağustos 2014. Hibrigen Biyoteknoloji ArGe Ltd Şti. Bütçe: 252.514 TL. (142.000 USD)

15. Tübitak 1511, Robotik sistem ile organik materyallerden nükleik asit ve hücrelerin yüksek safalıkta izolasyonu. Onay Temmuz 2014, Bitiş Temmuz 2016. Hibrigen Biyoteknoloji ArGe Ltd Şti. Bütçe : 1.200.000 TL (570.000 USD)

#### **Bilimsel Kuruluşlara Üyelikler :**

Tıbbi Biyoloji ve Genetik Derneği Üyesi

Türk Hematoloji Derneği Üyesi

Human Genetics&Embriology Dergisi Yayın Kurulu Üyesi

Turkish Journal of Hematology Asistan Editörü

#### **Ödüller :**

1. 29. Ulusal Hematoloji Kongresinde ‘Antifosfolipid sendromunda faktör XIII Val34Leu polimorfizminin tromboz gelişimindeki rolü’ başlıklı çalışma ile **En iyi çalışma ödülü** Kasım 2002, Antalya, Türkiye.

2. 30. Ulusal Hematoloji Kongresinde ‘Genç yaşta koroner arter trombozu gelişen olgularda faktör XIII Val34Leu polimorfizminin katkısının araştırılması’ başlıklı çalışma ile **Genç Katılımcı Ödülü**, Kasım 2003, İstanbul, Türkiye.

3. 31. Ulusal Hematoloji Kongresinde ‘Faktör XIII Val34Leu, P- selektin glikoprotein ligand 1 ve glikoprotein Ib Kozak polimorfizm sikliklarının araştırılması’ başlıklı çalışma ile, deneysel hematoloji dalında **THD ödülü** Eylül 2004, Antalya, Türkiye.

4. 31. Ulusal Hematoloji Kongresinde ‘Faktör XIII Val34Leu, P- selektin glikoprotein ligand 1 ve glikoprotein Ib Kozak polimorfizm sikliklarının araştırılması’ başlıklı çalışma ile, **Genç Katılımcı Ödülü** Eylül 2004, Antalya, Türkiye.

5. İstanbul Üniversitesi Rektörü tarafından, **Başarılı Araştıracı Ödülü**. 2004, İstanbul, Türkiye.

6. TÜBİTAK uluslararası bilimsel yayınları teşvik programı ödülü, 2004.

7. 33. Ulusal Hematoloji Kongresinde ‘Otoimmün Kan Hastalıklarında ve Kronik Lenfositik Lösemide CTLA-4 A49G Polimorfizmi’ başlıklı çalışma ile **En iyi çalışma ödülü**, Eylül 2006, Antalya, Türkiye.
8. 34. Ulusal Hematoloji Kongresinde ‘Primer Antifosfolipid sendromunda ADAMTS-13 geninin mutasyonları ve transkripsiyon analizi’ başlıklı çalışma ile **Genç Katılımcı Ödülü**, Ekim 2008, İzmir, Türkiye.
9. 36. Ulusal Hematoloji Kongresinde ‘Antifosfolipid sendromunda trombosit membran glikoprotein polimorfizmlerinin sıklığı ve klinik etkileri’ başlıklı çalışma ile, klinik laboratuvar dalında **bildiri ödülü**, Kasım 2010, Antalya, Türkiye.

**Son iki yılda verdiği lisans ve lisansüstü düzeydeki dersler** (Açılmışsa, yaz döneminde verilen dersler de tabloya ilave edilecektir):

Akademik Yıl	Dönem	Dersin Adı	Haftalık Saati		Öğrenci Sayısı
			Teorik	Uygulama	
2017-2018	Güz	Tıbbi Genetik-I (Tıp Fakültesi 1. Sınıf)	2	2	36
	İlkbahar	Tıbbi Genetik-II (Tıp Fakültesi 1. Sınıf)	2	2	36
2018-2019	Güz	Mutasyon ve Mutasyon Tarama Yöntemleri (Tıbbi Biyoloji ve Genetik Yüksek Lisans)	3	0	7
		Tıbbi Biyoloji-I (Tıp Fakültesi 1. Sınıf)	4	2	144
		Medical Biology I (Faculty of Medicine)			70
	İlkbahar	Tıbbi Biyoloji-II (Tıp Fakültesi 1. Sınıf)	4	0	144
		Medical Biology II (Faculty of Medicine)	2	0	70

## **ESERLER**

### **A. Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler (SCI, SCIE):**

- A1.** Diz-Kucukkaya R, **Hancer VS**, Nalcaci M, Inanc M, Pekcelen Y. Factor XIII Val34Leu polymorphism does not contribute to the prevention of trombotic complication in patients with antiphospholipid syndrome. *Lupus* 2004;13: 32-35.
- A2.** **Hancer VS**, Diz-Kucukkaya R, Nalcaci M. Turkish population data on the factor XIII Val34Leu, glycoprotein (GP)Iba Kozak and P- selectin glycoprotein ligand 1 (PSGL-1) loci. *Cell Biochem Funct* 2005; 23: 55-82.
- A3.** **Hancer VS**, Diz-Kucukkaya R, Bilge AK, Ozben B, Oncul A, Ergen G, Nalcaci M. The association between factor XIII Val34Leu polymorphism and early myocardial infarction. *Circ J* 2006; 70: 239-242.
- A4.** Ozben B, Diz-Kucukkaya R, Bilge AK, **Hancer VS**, Oncul A. The association of P selectin glycoprotein ligand-1 VNTR polymorphisms with coronary stent restenosis. *J Thromb Thrombolysis* 2007; 23:181-187.
- A5.** Ozben B, Altun I, **Hancer VS**, Bilge AK, Tanrikulu AM, Diz-Kucukkaya R, Fak AS, Yilmaz E, Adalet K. Angiotensin-converting enzyme gene polymorphism in arrhythmogenic right ventricular dysplasia: is DD genotype helpful in predicting syncope risk? *J Renin Angiotensin Aldosterone Syst* 2008; 9; 215-220.
- A6.** Diz-Kucukkaya R, **Hancer VS**, Artim-Esen B, Pekcelen Y, Inanc M, The prevalence and clinical significance of inherited thrombophilic risk factors in patients with antiphospholipid syndrome. *J Thromb Thrombolysis* 2010; 29: 303-309.
- A7.** Pamukcu B, Oflaz H, Onur I, **Hancer V**, Yavuz S, Nisanci Y. Impact of genetic polymorphisms on platelet function and aspirin resistance. *Blood Coagul Fibrinolysis* 2010; 21: 53-56.
- A8.** Akturk F, **Hancer VS**, Kucukkaya R. Cytotoxic T Lymphocyte Antigen-4 (CTLA-4 ) A49G Polymorphism and Autoimmune Blood Diseases. *Turk J Hematol* 2010; 27: 78-81.
- A9.** **Hancer VS**, Kose M, Diz-Kucukkaya R ,Yavuz AK, Aktan M, Activation- induced cytidine deaminase mRNA levels in chronic lymphocytic leukemia. *Leuk Lymph* 2011; 52: 79-84.
- A10.** Topal NP, Ozben B, **Hancer VS**, Tanrikulu AM, Diz-Kucukkaya R, Fak AS, Basaran Y, Yesildag O. Polymorphisms of the angiotensin-converting enzyme and angiotensinogen gene in patients with atrial fibrillation. *J Renin Angiotensin Aldosterone Syst* 2011; 12: 549-556.
- A11.** **Hancer VS**, Buyukdogan M, Turkmen I, Bassullu N, Altug T, Diz-Kucukkaya R, Bulbul-Dogusoy G, Demir G. Comparison of KRAS Mutation Tests in Colorectal Cancer Patients. *Genet Test Mol Biomarkers* 2011; 15: 831-834.

- A12.** Hancer VS, Diz-Kucukkaya R, Topal-Sarikaya A. ADAMTS-13 gene expression in antiphospholipid syndrome. *Turk J Hematol* 2011; 28: 213-218.
- A13.** Hancer VS, Diz-Kucukkaya R, Aktan M. Overexpression of Fc Mu Receptor (FCMR,TOSO) Gene In Chronic Lymphocytic Leukemia Patients. *Med Oncol*, 2012; 29: 1068-1072.
- A14.** Eskazan AE, Salihoglu A, Diz-Kucukkaya R, **Hancer VS**, Soysal T. Chronic lymphocytic leukemia developing in a patient with Janus kinase 2 V617F mutation positive myeloproliferative neoplasm. *Ann Hematol* 2012; 91: 305-306.
- A15.** Yonal I, Hindilerden F, **Hancer VS**, Artim-Esen B, Daglar A, Akadam B, Nalcaci M, Diz-Kucukkaya R. The impact of platelet membrane glycoprotein Ib alpha and Ia/IIa polymorphisms on the risk of thrombosis in the antiphospholipid syndrome. *Thromb Res* 2012; 129: 486-491.
- A16.** Esen FI, **Hancer VS**, Küçükkaya RD, Yeşilot N, Coban O, Bahar S, Tuncay R. Glycoprotein Ib-alpha Kozak polymorphism in ischemic stroke. *Neurol Res* 2012; 34: 68-71.
- A17.** Yonal I, Pinarbaşı B, Hindilerden F, **Hancer VS**, Nalcaci M, Kaymakoglu S, Diz-Kucukkaya R. The clinical significance of JAK2V617F mutation for Philadelphia-negative chronic myeloproliferative neoplasms in patients with splanchnic vein thrombosis. *J Thromb Thrombolysis* 2012; 34: 388-396.
- A18.** Cayci FS, Cakar N, **Hancer VS**, Uncu N, Acar B, Gur G. Eculizumab therapy in a child with hemolytic uremic syndrome and CFI mutation. *Pediatr Nephrol* 2012; 27: 2327-2331.
- A19.** Gulleroglu K, Fidan K, **Hancer VS**, Bayrakci U, Baskin E, Soylemezoglu O. Neurologic involvement in atypical hemolytic uremic syndrome and successful treatment with eculizumab. *Pediatr Nephrol* 2013; 28: 827-830.
- A20.** Akpinar TS, **Hancer VS**, Nalcaci M, Diz-Kucukkaya R. MPL W515L/K mutations in chronic myeloproliferative neoplasms. *Turk J Hematol* 2013; 30: 8-12.
- A21.** Alpay N, **Hancer VS**, Erer B, İnanç M, Diz-Küçükkaya R. The Relationship between P-Selectin Polymorphisms and Thrombosis in Antiphospholipid Syndrome: A Pilot Case-Control Study. *Turk J Haematol* 2014; 31: 357-362.
- A22.** Yalcin AA, Akturk IF, Celik O, Erturk M, **Hancer VS**, Yalcin B, Isiksacan N, Uzun F, Ozyilmaz SO, Biyik I. Coronary Artery Ectasia Is Associated with the c.894G>T (Glu298Asp) Polymorphism of the Endothelial Nitric Oxide Synthase Gene. The Tohoku Journal of Experimental Medicine 2014; 232: 137-144.
- A23.** Ekinci Z, Bek K, Aytac MB, Karadenizli A, Hancer VS. Renal outcome with eculizumab in two diarrhea-associated haemolytic-uremic syndrome cases with severe neurologic involvement. *Hong Kong Journal of Nephrology* 2014; 16: 46-49.

- A24.** Gönenç G, İşçi H, Yiğiter AB, **Hancer V**, Büyükdögen M, Güdücü N, Dünder I. Non-invasive prenatal diagnosis of fetal RhD by using free fetal DNA. *Clin Exp Obstet Gynecol.* 2015;42: 344-346.
- A25.** Kasapoğlu U, Ruhi Ç, Tuğcu M, Boynueğri B, Titiz İ, **Hancer VS**, Apaydın S. Prophylactic Eculizumab Use in Kidney Transplantation: A Review of the Literature and Report of a Case with Atypical Hemolytic Uremic Syndrome. *Ann Transplant.* 2015; 20:714-719.
- A26.** Yavuz S, Akdeniz T, **Hancer V**, Can M, Yanikkaya-Demirel G. Dual effects of testosterone in Behcet's disease: implications for a role in disease pathogenesis. *Genes Immun.* 2016; 17: 335-341.
- A27.** Golcuk E, Yalin K, Akdeniz CS, Teker E, Teker B, **Hancer VS**, Altun I, Sezer M, Kucukkaya RD, Oncul A. Glycoprotein Ibα Kozak polymorphism in patients presenting with early-onset acute coronary syndrome. *Arch Med Sci* 2016; doi.org/10.5114/aoms.2016.63278
- A28.** Caglar FNT, Biyik I, Isiksacan N, **Hancer VS**, Akturk IF, Ciftci S, Ungan I, Sahin A, Uzun F. P-selectin glycoprotein ligand-1 variable number of tandem repeats polymorphism in young myocardial infarction patients. *Arch Med Sci Civil Dis* 2016;1: e112–e116.
- A29.** Sengul EA, Artunay O, Rasier R, Kockar A, Afacan C, **Hancer VS**, Yuzbasioglu E. Pharmacogenetic Aspect of Intravitreal Ranibizumab Treatment in Neovascular Age-Related Macular Degeneration: A Five-Year Follow-Up. *Ocul Immunol Inflamm* 2017; 4:1-7.
- A30.** **Hancer VS**, Tokgöz H, Guvenc S, Caliskan U, Buyukdogan M. Three novel calreticulin mutations in two Turkish patients. *Turk J Haematol* 2017;34: 360-361.
- A31.** **Hancer VS**, Yarimcan FS, Buyukdogan M, Aki SZ, Oksuz B, Acar K, Acar M, Bulut P. A Novel Ganciclovir Resistance Mutation in the UL97 Gene of the HHV-5 in an Adult Hematopoietic Stem Cell Transplant Recipient. *Future Virology* 2017; 12: 761-766.
- A32.** **Hancer VS**, Gokgoz Z, Buyukdogan M. Three Factor 11 mutations associated with Factor XI deficiency in a Turkish family. . *Turk J Haematol* 2018;35: 79-80.
- A33.** **Hancer VS**, Fisgin T, Buyukdogan M, Bozkurt C, Lako S. B globin mutations in Turkish, Northern Iraqi and Albanian patients with b thalassemia major. *Thalassemia Reports* 2018; 8: 97-100.
- A34.** **Hancer VS**, Buyukdogan M, Bylykbashi I, Oksuz B, Acar M. Prevalence of human papilloma virus types in Turkish and Albanian women. *J Cytol* 2018; 35: 252-254.
- A35.** Ibis K, Saglam S, Saglam EK, Firat P, Yilmazbayhan B, Toker A, Ozkan B, **Hancer VS**, Buyukdogan M, Disci R, Pilancı KN. Prognostic significance of carbonic anhydrase IX overexpression in stage III non-small cell lung cancer patients after neoadjuvant treatment. *Pathology Research and Practice* 2018; 214: 1291-1296.

**A.36.** Karacan I, Diz Kucukkaya R, Karakus FN, Solakoglu S, Tolun A, **Hancer VS**, Turanli ET. A Novel ATP6V0A2 Mutation Causing Recessive Cutis Laxa with Unusual Manifestations of Bleeding Diathesis and Defective Wound Healing. *Turk J Haematol* 2019;36: 29-36.

**A.37.** Coskun ZM, Ersoz M, Adas M, **Hancer VS**, Boysan SN, Gonen MS, Acar A. Kruppel-Like Transcription Factor-4 Gene Expression and DNA MethylationStatus in Type 2 Diabetes and Diabetic Nephropathy Patients. *Arch Med Res* 2019;50: 91-97.

**A.38.** Salihoglu A, Yildirim S, Ar MC, **Hancer VS**, Bozcan S, Yilmaz U, Serin N, Tuzuner B, Celik AF. Case report of a young patient with transthyretin amyloidosis associated with Gly67Ala mutation. *Amyloid* 2019;26: 75-76.

**A.39.** **Hancer VS**, Buyukdogan M, Babameto-Laku A. A Novel Pathological Mutation (c.870 G>A, p.Trp290stop) in ARSB of Mucopolysaccharidosis Type VI Patients. *Mol Syndromol* 2019; 26: 75-76.

**A.40.** Yalcin AA, Biyik I, Akturk F, **Hancer VS**, Yalcin B, Tosu AR, Birant A, Erturk M. Association between Endothelial Nitric Oxide Synthase Gene Polymorphism (Glu298Asp) and Coronary No-Reflow Phenomenon in Acute Myocardial Infarction. *Postepy Hig Med Dosw* 2019; 73: 529-535.

**A.41.** Kahraman R, **Hancer V** ,Ergen A, Cakmakoglu B, Diz Kucukkaya R. Evaluation of tissue factor -603 A/G promoter gene polymorphism in thrombotic processes in patients with antiphospholipid syndrome. *Experimed* 2019; 9: 1-6.

**B. Uluslararası bilimsel toplantılarında sunulan ve bildiri kitabında (*Proceedings*) basılan bildiriler :**

**B1.** Diz-Kucukkaya R, **Hancer VS**, Inanc M, Nalcaci M, PekceLEN Y. Factor XIII Val34Leu polymorphism does not affect the risk for thrombotic complications in patients with antiphospholipid syndrome. *Blood* 2003; 102: 315A-315A.

**B2.** Kaftancioglu U, Turgut E, Hancer V, Cesur V, Akgul N, Esen BA, Kalayoglu S, Sargin D. HLA Full Match Donors. *Bone Marrow Transplant* 2003; 31: S290.

**B3.** Turgut E, Kaftancioglu U, Cesur V, Akgul N, Esen BA, Hancer V, Kalayoglu S, Sargin D. The effect of stem cell transplantation on social and economic status in a developing country on family basis. *Bone Marrow Transplant* 2003; 31: S296.

**B4.** Akturk F, **Hancer VS**, Guvenc S, Artim-Esen B, Diz-Kucukkaya R. CTLA-4 A49G polymorphism and autoimmune blood diseases. 10th Congress of the European Hematology Association Abstract book 2005; s2.

**B5.** Akturk F, **Hancer VS**, Guvenc S, Artim-Esen B, Diz-Kucukkaya R. CTLA-4 A49G polymorphism and autoimmune blood diseases. *Blood* 2006; 108: 48B-48B.

**B6.** Sadic BO, Bilge AK, **Hancer VS**, Oncul A, Kucukkaya RD, Nalcaci M. The association between factor XIII Val34Leu polymorphism and early myocardial infarction. *Eur Heart J* 2006; 27: 76.

**B7.** Akturk F, **Hancer VS**, Guvenc S, Diz-Kucukkaya R. The association between cytotoxic T lymphocyte antigen-4 (CTLA-4) A49G polymorphism and autoimmune blood diseases. *FEBS Journal* 2006; 273: 274.

- B8.** Taranoglu O, **Hancer V**, Kalender M, Diz-Kucukkaya R, Inanc M. P-selectin glycoprotein ligand 1 VNTR polymorphisms in systemic sclerosis. *Blood* 2007; 110: 46B-47B.
- B9.** Taranoglu O, **Hancer V**, Kalender M, Sadri S, Diz-Kucukkaya R, Inanc M. P-selectin glycoprotein ligand 1 VNTR polymorphisms in systemic sclerosis. *Arthritis Rheum* 2007; 56: 4305.
- B10.** Hancer VS, Diz-Kucukkaya R, Topal-Sarikaya A. ADAMTS-13 Gene Mutations and Transcription Analysis in Primary Antiphospholipid Syndrome. *Blood* 2008; 112: 642.
- B11.** Pamukcu B, Oflaz H, Onur I, **Hancer V**, Yavuz S, Adalet K, Bugra Z, Nisanci Y. Impact of genetic polymorphisms on platelet function and aspirin resistance. *Atherosclerosis* 2008; 9: 41.
- B12.** Kahraman R, **Hancer V**, Diz-Küçükaya R. Tissue factor -603A/G polymorphism and tissue factor levels in patients with antiphospholipid syndrome. *J Thromb Haemostasis* 2009; 7: PP-TH-270.
- B13.** Yonal I, Hindilerden F, **Hancer VS**, Artim-Esen B, Nalcaci M, Diz-Kucukkaya R. Frequency and clinical outcomes of platelet membrane glycoprotein polymorphisms in antiphospholipid syndrome. 52nd American Society of Hematology Annual Meeting and Exposition program book 2010; 3171.
- B14.** Esen FI, **Hancer VS**, Diz-Kucukkaya R, Yesilot N, Coban O. Platelet glycoprotein Ib-alpha Kozak polymorphism in ischemic stroke. *Cerebrovasc Dis* 2010; 29: 180.
- B15.** Yonal I, Pinarbasi B, Hindilerden F, **Hancer VS**, Nalcaci M, Kaymakoglu S, Diz-Kucukkaya R. The clinical significance of JAK2 V617F mutation for Philedelphia-negative chronic myeloproliferative diseases in patients with splanchnic vein thrombosis. 16th Congress of the European Hematology Association abstract book 2011; 96(s2), 73.
- B16.** Dermenci H, Daglar A, Akadam BP, **Hancer VS**, Gelmez Y, Aktan M, Nalcaci M, Yavuz AS. Can Activation Induced Cytidine Deaminase Lead to Genetic Instability in Bcr-Abl Negative Myeloproliferative Neoplasms? *Blood* 2012; 120:5056.
- B17.** Ekinci Z, Aytac MB, **Hancer VS**, Kucukkaya R. Heterozygous factor H mutation presented as diarrhea-associated hemolytic uremic syndrome. *Pediatr Nephrol* 2012; 27:1680.
- B18.** Ekinci Z, Aytac MB, **Hancer VS**, Kucukkaya R. A severe case of diarrhea-associated hemolytic uremic syndrome: therapy with eculizumab. *Pediatr Nephrol* 2012; 27: 1678.
- B19.** Ermis E, Demirelli S, Ipek E, Ciftci C, **Hancer VS**, Poyraz E. Investigation of Arrhythmia Markers and KCNJ8-S422L Gene Mutation in a Population with Early Repolarization Pattern on ECG. *Journal of the American College of Cardiology* 2013; 62, C68.

**B20.** Yalcin AA, Akturk IF, **Hancer VS**, Celik O, Uzun F, Erturk M, Sarikamis C, Ozyilmaz SO, Oner E, Birand A, Kalkan AK, Enhos A. Association Between Glu298Asp Polymorphism of the eNOS Gene and Coronary No-Reflow in Patients Undergoing Primary Percutaneous Intervention. Journal of the American College of Cardiology 2013; 62, C238.

**B21.** Yalcin AA, Ozyilmaz SO, Akturk IF, **Hancer VS**, Celik O, Uzun F, Erturk M, Birand A, Oner E, Kalkan AK. Is the Glu298Asp polymorphism of Endothelial Nitric Oxide Synthesis Increase the Risk of Stent Thrombosis? Journal of the American College of Cardiology 2013; 62, C231.

**B22.** Gokgoz Z, **Hancer VS**, Kucukkaya R. Two Novel Mutations (p. I454T and p. Y472X) and a Homozygous p. A109T Mutation Associated with Factor XI Deficiency in a Turkish Family. Blood 2014; 124:5054.

**B23.** **Hancer VS**, Guvenc S, Hindilerden F, Buyukdogan M, Kucukkaya R. Analysis of the complement pathway mutations in atypical hemolytic uremic syndrome (AHUS). Thrombosis Research 2014; 133, 81.

**B24.** Bozkurt M, Okutur K, Aydin K, Namal E, Ozturk A, Planci KN, **Hancer VS**, Tecimer C, Kucukkaya R, Demir G. The impact of prothrombotic mutations, PSGL-1 VNTR polymorphism, tissue factor, and soluble P-selectin on venous thromboembolism in cancer patients with adenocarcinoma. Journal of Clinical Oncology 2014;32:e22049.

**B25.** Tokgoz H, Caliskan U, Kucukkaya R, Demir A, **Hancer VS**. Two Pediatric Cases of Essential Thrombocytopenia Characterized By Extremely Rare Mutations (CALR and MPL W515K). Blood 2015;126:4662.

**B26.** Guvenc S, **Hancer VS**, Uslu N, Arat M, Kucukkaya R. Two novel calreticulin mutations in a turkish patient with primary myelofibrosis: c.1116delA and c.1120A>C. 20th Congress of the European Hematology Association abstract book 2015; 752.

**B27.** Kasapoglu U, Caglar R, Tugcu M, Boynuegri B, Titiz I, **Hancer VS**, Apaydin S. A successful kidney transplantation with prophylactic eculizumab treatment in a patient with atypical hemolytic uremic syndrome. Transplant International 2015; 28, 641.

**B28.** Turan C, Guvenc S, **Hancer VS**, Hindilerden F, Arat M, Kucukkaya R. TET2 mutations in essential thrombocytemia and primary myelofibrosis. Haematologica 2015; 100: 753.

**B29.** Tokgoz H, Caliskan U, Kucukkaya R, **Hancer VS**. MPL W515K mutation in a pediatric case of essential thrombocythemia presenting with budd-chiari syndrome. Thrombosis Research 2016; 141, S75.

**B30.** Saglam S, Ibis K, Saglam EK, Firat P, Yilmazbayhan D, Toker A, Ozkan B, **Hancer V**, Buyukdogan M, Disci R. Prognostic Significance of CA IX Overexpression in Stage III NSCLC Patients Received Neoadjuvant Treatment. Journal of Thoracic Oncology 2017; 12: S841.

**B31.** Hindilerden F, Yonal Hindilerden I, Pinarbasi,B, **Hancer VS**, Kaymakoglu S, Diz Kucukkaya R, Nalcaci M. The Clinical Significance of JAK2V617F Mutation for

Philadelphia-Negative Chronic Myeloproliferative Neoplasms in Patients with Splanchnic Vein Thrombosis. Clin Lymphoma Myeloma Leuk 2019; 19: S357.

**C. Yazılan uluslararası kitaplar veya kitaplarda bölümler :**

**D. Ulusal hakemli dergilerde yayımlanan makaleler :**

**D1. Hancer VS.** Edinsel Kanama Bozuklukları ve Kalitsal Trombofili Tanısı ve Sık Yapılan Hatalar. Turkiye Klinikleri J Hem Onc-Special Topics 2012; 5:52-59.

**E. Ulusal bilimsel toplantılarında sunulan ve bildiri kitaplarında basılan bildiriler:**

**E1.** Diz-Küçükkaya R, **Hançer V**, Nalçacı M, İnanç M, Pekçelen Y. Antifosfolipid Sendromunda Faktör XIII Val34Leu polimorfizminin tromboz gelişimindeki rolü. *Turk J Hematol* 2002; 19: 45-46.

**E2. Hançer VS,** Küçükkaya R, Ergen G, Nalçacı M. Genç yaşta koroner arter trombozu gelişen olgularda Faktör XIII Val34Leu polimorfizminin katkısının araştırılması. *Turk J Hematol* 2003; 20: 25.

**E3. Hançer VS,** Diz-Küçükkaya R, Nalçacı M. Faktör XIII Val34Leu, Glikoprotein IBa Kozak ve P-Selektin Glikoprotein ligand-1 polimorfizm sıklıklarının araştırılması. *Turk J Hematol* 2004; 21: 56.

**E4. Hançer VS,** Diz-Küçükkaya R, Bilge AK, Özben B, Öncül A, Ergen G, Nalçacı M. Türk toplumunda faktör XIII Val34Leu polimorfizmi ile erken yaşta görülen miyokard infarktüsü arasındaki ilişki. *Türk Kardiyol Dern Arş* 2005; 125.

**E5.** Diz-Küçükkaya R, **Hançer VS**, İnanç M. Antifosfolipid Sendromlu hastalarda trombosit Ib alfa -5C/T polimorfizminin sıklığı ve klinik önemi. *Turk J Hematol* 2006; 23: 40.

**E6. Hançer VS,** Aktürk F, Güvenç S. Otoimmün kan hastalıklarında ve Kronik Lenfositik Lösemide CTLA-4 A49G polimorfizmi. *Turk J Hematol* 2006; 23: 78.

**E7.** Akber T, **Hançer V**, Diz-Küçükkaya R, Nalçacı M. Kronik Miyeloproliferatif Hastalıklarda trombofilik mutasyonların (Faktör V Lediden, Protrombin G20210A, Metilen Tetrahidrofolat Redüktaz C677T) Tromboz gelişimine katkısının değerlendirilmesi. *Turk J Hematol* 2007; 24: 66.

**E8.** Yönal İ, Pınarbaşı B, **Hançer VS**, Diz-Küçükkaya R, Kaymakoğlu S. Splanknik ve Hepatik venöz trombozda JAK-2 pozitifliği. 34. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2008; 64.

**E9. Hançer VS,** Diz-Küçükkaya R, Topal-Sarıkaya A. Primer Antifosfolipid Sendromunda ADAMTS-13 geninin mutasyonları ve transkripsiyon analizi. 34. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2008; 63.

**E10.** Hançer VS, Diz-Küçükkaya R, Topal-Sarıkaya A. Primer Antifosfolipid Sendromunda ADAMTS-13 mutasyonlarının ve gen anlatımının karakterizasyonu. 11. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi Bildiri Özeti Kitabı 2009; 168.

**E11.** Türe-Özdemir F, Yavuz S, **Hançer VS**, Direskeneli H, Yavuz Ş. Behçet hastalarında CVD panelinin (Kardiyovasküler hastalıklara yatkınlık risk paneli) değerlendirilmesi. *Marmara Medical Journal* 2009; 22: 6.

**E12.** Yönal I, Hindilerden F, **Hançer VS**, Artım-Esen B, Nalçacı M. Antifosfolipid sendromunda trombosit membran glikoprotein polimorfizmlerinin sıklığı ve klinik etkileri. 36. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2010; 27-28.

**E13.** Akpinar TS, **Hançer VS**, Nalçacı M, Diz-Küçükkaya R. Miyeloproliferatif neoplazmlarda MPL W515K/L mutasyonları. 36. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2010: 126.

**E14.** **Hançer VS**, Köse M, Aktan M, Diz-Küçükkaya R, Yavuz AS, Nalçacı M. Kronik Lenfosit Lösemide bir mutatör olan aktivasyon ile tetiklenen sitidin deaminaz (AID)'ın mRNA analizi. 36. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2010: 107.

**E15.** **Hançer VS**, Varlık T, Büyükdögen M, Altuğ T, Diz-Küçükkaya R. Aktivasyon ile uyarılan sitidin deaminazın transkripsiyon seviyesinde antifosfolipid sendromuna katkısı. 36. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2010; 52-53.

**E16.** **Hançer VS**, Aktan M, Diz-Küçükkaya R, Yavuz AS, Nalçacı M. Kronik Lenfosit Lösemide Fas inhibitör molekül 3 (FCMR)'ün aşırı ekspresyonu. 36. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2010; 23-24.

**E17.** **Hançer VS**, Demir G, Türkmen İ, Büyükdögen M, Başsüllü N, Altuğ T, Diz-Küçükkaya R, Bülbül-Doğusoy G. KRAS mutasyon analizinde Kullanılan Testlerin Karşılaştırması. *Turk Patoloji Derg* 2010; 26: 162-163.

**E18.** **Hançer VS**, Hindilerden F, Büyükdögen M, Hasbal NB, Arat M, Diz-Küçükkaya R. Aktivasyon ile uyarılan sitidin deaminaz (AID) Akut Miyeloblastik Lösemide somatik hipermutasyon mu yaratıyor? 37. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2011; 9-10.

**E19.** Tekeoğlu S, **Hançer VS**, Nalçacı M, Diz-Küçükkaya R. Antifosfolipid sendromunda Beta 2 Glikoprotein I Valin247Leu polimorfizminin sıklığı ve klinik önemi. 37. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2011; 49-50.

**E20.** Hindilerden F, Hasbal NB, **Hançer VS**, Büyükdögen M, Arat M, Diz-Küçükkaya R. Akut iskemik inme kliniği ile prezente olan Akut Premiyelositer Lösemi olgusu. 37. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2011; 71.

**E21.** Hindilerden F, Hasbal NB, **Hançer VS**, Büyükdögen M, Arat M, Diz-Küçükkaya R. Yüksek doz sitozin arabinozid kemoterapisine bağlı gelişen kardiyak tamponad olgusu. 37. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2011; 72.

**E22.** **Hançer VS**, Diz-Küçükkaya R, Akagün T, Türkmen A. Heterozigot kompleman faktör H mutasyonu (Q925X) ile ilişkili atipik hemolitik üremik sendrom: olgu sunumu. 37. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2011; 137.

**E23.** Yönal İ, Pınarbaşı B, Hindilerden F, **Hançer VS**, Nalçacı M, Kaymakoğlu S, Diz-Küçükkaya R. Splanknik venöz trombozda Philedelphia negatif kronik miyeloproliferatif hastalık tanısı için JAK2 V617F mutasyonunun önemi. 37. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2011; 164-165.

**E24.** Hindilerden F, Hasbal NB, **Hançer VS**, Büyükdoğan M, Arat M, Diz-Küçükkaya R. Şiddetli trombositozla seyreden Philedelphia pozitif Kronik Miyeloid Lösemi olgusu. 37. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2011; 167.

**E25.** Tekgündüz E, Halhallı S, Velet S, Turgut B, **Hançer VS**, Diz-Küçükkaya R, Demir M. İki gebe Trombotik Trombositopenik Purpura olgusunun plazmaferez ile tedavisi. 37. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2011; 188-189.

**E26.** Turan C, **Hançer VS**, Güvenç S, Hindilerden F, Büyükdoğan M, Arat M, Diz-Küçükkaya R. Miyeloproliferatif neoplazilerde metilsitozin deoksigenaz 2 (TET2) mutasyonlarının rolü. 38. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2012; 28-29.

**E27. Hançer VS**, Güvenç S, Hindilerden F, Büyükdoğan M, Diz-Küçükkaya R. Kompleman yolağı mutasyonlarının atipik hemolitik üremik sendroma katkısının araştırılması. 38. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2012; 34-35.

**E28. Hançer VS**, Güvenç S, Hindilerden F, Büyükdoğan M, Diz-Küçükkaya R. Kompleman yolağı mutasyonlarının atipik hemolitik üremik sendroma katkısının araştırılması. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı 2012; 150.

**E29.** Hindilerden F, Güvenç S, Hasbal NB, **Hançer VS**, Diz-Küçükkaya R. Özçelik ET, Arat M. Philedelphia pozitif miyeloid neoplazilerde allogeneik kök hücre nakil sonrası relapsta ve idame tedavisinde tirozin kinaz inhibitörlerinin kullanımı. 2013; 79.

**E30. Hançer VS**, Güvenç S, Hindilerden F, Büyükdoğan M, Diz-Küçükkaya R. Atipik hemolitik üremik sendrom (AHUS)'da kompleman yolağı mutasyonlarının analizi. 39. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2013; 35.

**E31.** Güvenç S, Uslu N, Arslan A, **Hançer VS**, Hindilerden F, Arat M, Diz-Küçükkaya R. Yüksek riskli trombofilik mutasyonu olan hastalar: Obeziteye dikkat. 39. Ulusal Hematoloji Kongresi Bildiri Kitabı 2013; 270-271.

**E32.** Pilancı KN, Elbüken F, **Hançer VS**, Büyükdoğan M, Ordu Ç, Okutur K, Köksal Ü, Demir OG, Sağlam S. Primer tümör ve metastazında BRAF p.V600E mutasyon farklılığı gösteren melanom olgusu. 13. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi Bildiri Kitabı 2013; 144.

**E33.** Sevinç M, Sakacı T, Baştürk T, **Hançer VS**, Koç Y, Ahbap E, Akgöl C, Şahutoğlu T, Pamukçu Ö, Özdemir A, Kara E, Ünsal A. Yeni tanımlanan Kompleman H mutasyonlu atipik hemolitik üremik sendrom. Turk Neph Dial Transpl 2013; 22: 160.

**E34.** Baştürk T, Sevinç M, Sakacı T, **Hançer VS**, Koç Y, Ahbap E, Akgöl C, Şahutoğlu T, Pamukçu Ö, Uçar ZA, Kara E, Ünsal A. Atipik hemolitik üremik sendromlu olgunun Eculizimab ile başarılı tedavisi. Turk Neph Dial Transpl 2013; 22: 160.

**E35.** Gokgoz Z, **Hançer VS**, Diz-Küçükaya R. Homozigot p.A107T mutasyonu ile birlikte, yeni tanımlanan heterozigot p.I354T ve p.Y472X mutasyonlarını taşıyan bir ailede kalıtsal faktör XI eksikliği. 40.Uluslararası Hematoloji Kongresi Bildiri kitabı 2014;213.

**E36.** **Hançer VS**, Çekdemir D, Arat M, Güvenç S, Hindilerden F, Yönal İ, Sargin D, Ayer M, Yılmaz G, Eşkazan E, Ar C, Soysal T, Arslan Ö, Özcan M, Demir M, Diz-Küçükaya R. KML dışı miyeloproliferatif neoplazmlarda MPL W515L/K ve JAK2 ekson 12 mutasyonlarının sıklığı ve klinik bulgularla ilişkisi: Çok merkezli bir çalışmanın ön bulguları. 40.Uluslararası Hematoloji Kongresi Bildiri kitabı 2014; 5.

**E37.** Tokgöz H, Çalışkan Ü. , Diz-Küçükaya R. ,**Hançer VS**. Calreticulin mutasyonu ile karakterize pediyatrik esansiyel trombositemia olgusu. 41. Uluslararası Hematoloji Kongresi Bildiri kitabı 2015; 257.

**E38.** Tokgöz H, Çalışkan Ü, **Hançer VS**, Diz-Küçükaya R. Nadir görülen mutasyona sahip üç pediyatrik esansiyel trombositoz vakası. 42. Uluslararası Hematoloji Kongresi Bildiri kitabı 2016; 73.

**E39.** Qipa E, Büyükdögen M, Acar M, **Hançer VS**. COG5 c.95 T>G mutasyonunu homozigot taşıyan ilk vaka (fetus). 16. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 2019.

**E40.** Qipa E, Büyükdögen M, Acar M, **Hançer VS**. Mukopolisakkaridoz tip VI hastalarında ‘yeni’ bir patolojik ARSB mutasyonu (c.870 C>A, p.Trp290Ter). 16. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi. 2019.

**E41.** Erman B, Fırtına S, Aydoğdu S, Dikme G, **Hançer VS**, Büyükdögen M, Adaklı Aksoy, B, Bozkurt C, Fişgin T, Erol Çipe F. Kolestaz İle Başvuran Hastada Adolesanada Hayatı Tehdit Eden Geotropicum spp. ve CARD9 Mutasyonu. 5. Klinik İmmünoloji Kongresi. Mart 2019, Antalya

**E42.** Fırtına S, Erman B, Erol Çipe F, **Hançer VS**, Büyükdögen M, Özek E, Adaklı Aksoy B, Aydoğdu S, Dikme G, Fişgin T, Bozkurt C, Öneş Ü. CD3ε Eksikliği: Nadir Görülen Bir Ağır Kombine İmmün Yetmezlik. 5. Klinik İmmünoloji Kongresi. Mart 2019, Antalya

#### **F. Diger yavinalar :**

**F1. Hançer VS.** Genetics of Antiphospholipid Syndrome. *Human Genet Embryol* 2011; 1:e103.  
doi:10.4172/2161-0436.1000e103.

## **Atıflar**

[Neurologic involvement in atypical hemolytic uremic syndrome and successful treatment with eculizumab](#)

By: Gulleroglu, Kaan; Fidan, Kibriya; Hancer, Veysel S.; et al.

[PEDIATRIC NEPHROLOGY](#) Volume: 28 Issue: 5 Pages: 827-830 Published: MAY 2013 Times

Cited: 34 (from Web of Science Core Collection)

[The association between factor XIII Val34Leu polymorphism and early myocardial infarction](#)

By: Hancer, VS; Diz-Kucukkaya, R; Bilge, AK; et al.

[CIRCULATION JOURNAL](#) Volume: 70 Issue: 3 Pages: 239-242 Published: MAR 2006 Times

Cited: 30 (from Web of Science Core Collection)

[Eculizumab therapy in a child with hemolytic uremic syndrome and CFI mutation](#)

By: Cayci, F. Semsa; Cakar, Nilgun; Hancer, Veysel Sabri; et al.

[PEDIATRIC NEPHROLOGY](#) Volume: 27 Issue: 12 Pages: 2327-2331 Published: DEC 2012 Times

Cited: 21 (from Web of Science Core Collection)

[The impact of platelet membrane glycoprotein Ib alpha and Ia/IIa polymorphisms on the risk of thrombosis in the antiphospholipid syndrome](#)

By: Yonal, Ipek; Hindilerden, Fehmi; Hancer, Veysel Sabri; et al.

[THROMBOSIS RESEARCH](#) Volume: 129 Issue: 4 Pages: 486-491 Published: APR 2012 Times

Cited: 10 (from Web of Science Core Collection)

[Comparison of KRAS Mutation Tests in Colorectal Cancer Patients](#)

By: Hancer, Veysel Sabri; Buyukdogan, Murat; Turkmen, Ilknur; et al.

[GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS](#) Volume: 15 Issue: 11 Pages: 831-

834 Published: NOV 2011 Times Cited: 10 (from Web of Science Core Collection)

[The prevalence and clinical significance of inherited thrombophilic risk factors in patients with antiphospholipid syndrome](#)

By: Diz-Kucukkaya, Reyhan; Hancer, Veysel Sabri; Artim-Esen, Bahar; et al.

[JOURNAL OF THROMBOSIS AND THROMBOLYSIS](#) Volume: 29 Issue: 3 Pages: 303-

309 Published: APR 2010 Times Cited: 10 (from Web of Science Core Collection)

[Factor XIII Val34Leu polymorphism does not contribute to the prevention of thrombotic complications in patients with antiphospholipid syndrome](#)

By: Diz-Kucukkaya, R; Hancer, VS; Inanc, M; et al.

[LUPUS](#) Volume: 13 Issue: 1 Pages: 32-35 Published: 2004 Times Cited: 10 (from Web of Science

Core Collection)

The clinical significance of JAK2V617F mutation for Philadelphia-negative chronic myeloproliferative neoplasms in patients with splanchnic vein thrombosis

By: Yonal, Ipek; Pinarbasi, Binnur; Hindilerden, Fehmi; et al.

JOURNAL OF THROMBOSIS AND THROMBOLYSIS Volume: 34 Issue: 3 Pages: 388-396 Published: OCT 2012 Times Cited: 9 (from Web of Science Core Collection)

Glycoprotein Ib-alpha Kozak polymorphism in ischemic stroke

By: Esen, Fatma Inci; Hancer, Veysel Sabri; Kucukkaya, Reyhan Diz; et al.

NEUROLOGICAL RESEARCH Volume: 34 Issue: 1 Pages: 68-71 Published: JAN 2012 Times Cited: 9 (from Web of Science Core Collection)

Polymorphisms of the angiotensin-converting enzyme and angiotensinogen gene in patients with atrial fibrillation

By: Topal, Nurdan Papila; Ozben, Beste; Hancer, Veysel Sabri; et al.

JOURNAL OF THE RENIN-ANGIOTENSIN-ALDOSTERONE SYSTEM Volume: 12 Issue: 4 Pages: 549-556 Published: DEC 2011 Times Cited: 7 (from Web of Science Core Collection)

The association of P-selectin glycoprotein ligand-1 VNTR polymorphisms with coronary stent restenosis

By: Ozben, Beste; Diz-Kucukkaya, Reyhan; Bilge, Ahmet K.; et al.

JOURNAL OF THROMBOSIS AND THROMBOLYSIS Volume: 23 Issue: 3 Pages: 181-187 Published: JUN 2007 Times Cited: 7 (from Web of Science Core Collection)

Coronary Artery Ectasia Is Associated with the c.894G > T (Glu298Asp) Polymorphism of the Endothelial Nitric Oxide Synthase Gene

By: Yalcin, Ahmet Arif; Akturk, Ibrahim Faruk; Celik, Omer; et al.

TOHOKU JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE Volume: 232 Issue: 2 Pages: 137-144 Published: FEB 2014 Times Cited: 6 (from Web of Science Core Collection)

MPL W515L/K Mutations in Chronic Myeloproliferative Neoplasms

By: Akpinar, Timur Selcuk; Hancer, Veysel Sabri; Nalcaci, Meliha; et al.

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY Volume: 30 Issue: 1 Pages: 8-12 Published: MAR 2013 Times Cited: 6 (from Web of Science Core Collection)

Impact of genetic polymorphisms on platelet function and aspirin resistance

By: Pamukcu, Burak; Oflaz, Huseyin; Onur, Imran; et al.

BLOOD COAGULATION & FIBRINOLYSIS Volume: 21 Issue: 1 Pages: 53-56 Published: JAN 2010 Times Cited: 6 (from Web of Science Core Collection)

Overexpression of Fc mu receptor (FCMR, TOSO) gene in chronic lymphocytic leukemia patients

By: Hancer, Veysel Sabri; Diz-Kucukkaya, Reyhan; Aktan, Melih

MEDICAL ONCOLOGY Volume: 29 Issue: 2 Pages: 1068-1072 Published: JUN 2012 Times Cited: 5 (from Web of Science Core Collection)

Activation-induced cytidine deaminase mRNA levels in chronic lymphocytic leukemia

By: Hancer, Veysel Sabri; Kose, Murat; Diz-Kucukkaya, Reyhan; et al.

LEUKEMIA & LYMPHOMA Volume: 52 Issue: 1 Pages: 79-84 Published: JAN 2011 Cited: 5 (from Web of Science Core Collection)

The Relationship between P-Selectin Polymorphisms and Thrombosis in Antiphospholipid Syndrome: A Pilot Case-Control Study

By: Alpay, Nulufer; Hancer, Veysel Sabri; Erer, Burak; et al.

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY Volume: 31 Issue: 4 Pages: 357-362 Published: DEC 2014

Cited: 4 (from Web of Science Core Collection)

ADAMTS-13 gene expression in antiphospholipid syndrome

By: Hancer, Veysel Sabri; Kucukkaya, Reyhan Diz; Topal-Sarikaya, Aysegul

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY Volume: 28 Issue: 3 Pages: 213-218 Published: SEP 2011

Cited: 3 (from Web of Science Core Collection)

Angiotensin-converting enzyme gene polymorphism in arrhythmogenic right ventricular dysplasia: is DD genotype helpful in predicting syncope risk?

By: Ozben, Beste; Altun, Ibrahim; Hancer, Veysel Sabri; et al.

JOURNAL OF THE RENIN-ANGIOTENSIN-ALDOSTERONE SYSTEM Volume: 9 Issue: 4 Pages: 215-220 Published: DEC 2008 Cited: 3 (from Web of Science Core Collection)

Turkish population data on the factor XIII Val34Leu, glycoprotein (GP)Ib alpha Kozak and P-selectin glycoprotein ligand 1 (PSGL-1) loci

By: Hancer, VS; Diz-Kucukkaya, R; Nalcaci, M

CELL BIOCHEMISTRY AND FUNCTION Volume: 23 Issue: 1 Pages: 55-58 Published: JAN-FEB 2005

Cited: 3 (from Web of Science Core Collection)

Chronic lymphocytic leukemia developing in a patient with Janus kinase 2 V617F mutation positive myeloproliferative neoplasm

By: Eskazan, Ahmet Emre; Salihoglu, Ayse; Diz-Kucukkaya, Reyhan; et al.

ANNALS OF HEMATOLOGY Volume: 91 Issue: 2 Pages: 305-306 Published: FEB 2012 Cited: 2 (from Web of Science Core Collection)

Cytotoxic T lymphocyte antigen-4 (CTLA-4) A49G polymorphism and autoimmune blood diseases

By: Akturk, Faruk; Hancer, Veysel Sabri; Kucukkaya, Reyhan

TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY Volume: 27 Issue: 2 Pages: 78-81 Published: JUN 2010

Cited: 2 (from Web of Science Core Collection)

Pharmacogenetic Aspect of Intravitreal Ranibizumab Treatment in Neovascular Age-Related Macular Degeneration: A Five-Year Follow-Up

By: Sengul, Elvan Alper; Artunay, Ozgur; Rasier, Rifat; et al.

OCULAR IMMUNOLOGY AND INFLAMMATION Volume: 26 Issue: 6 Pages: 971-

977 Published: 2018 Cited: 1 (from Web of Science Core Collection)

Dual effects of testosterone in Behcet's disease: implications for a role in disease pathogenesis

By: Yavuz, S.; Akdeniz, T.; Hancer, V.; et al.

GENES AND IMMUNITY Volume: 17 Issue: 6 Pages: 335-341 Published: SEP 2016 Cited: 1 (from Web of Science Core Collection)

Non-invasive prenatal diagnosis of fetal RhD by using free fetal DNA

By: Gonenc, G.; Isci, H.; Yigiter, A. B.; et al.

CLINICAL AND EXPERIMENTAL OBSTETRICS & GYNECOLOGY Volume: 42 Issue: 3 Pages: 344-

346 Published: 2015 Cited: 1 (from Web of Science Core Collection)

The impact of prothrombotic mutations, PSGL-1 VNTR polymorphism, tissue factor, and soluble P-selectin on venous thromboembolism in cancer patients with adenocarcinoma

By: Bozkurt, Mustafa; Okutur, Kerem; Aydin, Kubra; et al.

Conference: 50th Annual Meeting of the American-Society-of-Clinical-Oncology Location: Chicago,

IL Date: MAY 30-JUN 03, 2014

Sponsor(s): Amer Soc Clin Oncol

JOURNAL OF CLINICAL ONCOLOGY Volume: 32 Issue: 15 Supplement: S Meeting  
Abstract: e22049 Published: MAY 20 2014 Cited: 1 (from Web of Science Core Collection)

THE ASSOCIATION BETWEEN P-SELECTIN POLYMORPHISMS AND THROMBOSIS IN  
ANTIPHOSPHOLIPID SYNDROME: A PILOT STUDY

By: Kanitez, N. A.; Hancer, V. S.; Erer, B.; et al.

ANNALS OF THE RHEUMATIC DISEASES Volume: 72 Supplement: 3 Pages: 789-  
789 Published: JUN 2013 Cited: 1 (from Web of Science Core Collection)