

## Arş.Gör.Dr. Filiz GEYİK



### Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 212 414 2000](tel:+902124142000) Dahili: 33319

E-posta: [gfiliz@istanbul.edu.tr](mailto:gfiliz@istanbul.edu.tr)

Web: <http://aves.istanbul.edu.tr/gfiliz/>

Posta Adresi: Aziz Sancar Deneyisel Tıp Araştırma Enstitüsü, Genetik Anabilim dalı, İTF  
Kampüs İçi, Vakıf Gureba Cad. Fatih/İST



### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-4257-9930

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAD-2901-2020

Yoksis Araştırmacı ID: 33118

### Eğitim Bilgileri

Doktora, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Genetik, Türkiye 2006 - 2012

Yüksek Lisans, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Genetik, Türkiye 2002 - 2006

Lisans, İstanbul Üniversitesi, Fen Fakültesi, Biyoloji, Türkiye 1997 - 2001

### Yabancı Diller

İngilizce, B1 Orta

### Yaptığı Tezler

Doktora, "Östrojen reseptör alfa (ESR1) gen promotörünün metilasyon analizi ", İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri, Genetik, 2012

Yüksek Lisans, "Troponin T Gen Mutasyonlarının Türk popülasyonundaki Dilate Kardiyomyopati Hastalarda Taranması.", İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri , Genetik, 2006

### Araştırma Alanları

Yaşam Bilimleri, Moleküler Biyoloji ve Genetik , Genetik Bozuklukların Moleküler Biyolojisi, Temel Bilimler

### Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi Dr., İstanbul Üniversitesi, Aziz Sancar Deneyisel Tıp Araştırma Enstitüsü, Genetik Ana Bilim Dalı, 2005  
- Devam Ediyor

### SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Examining the effects of coronary artery disease- and mitochondrial biogenesis-related genes' and microRNAs' expression levels on metabolic disorders in epicardial adipose tissue**  
Dogan N., Ozuynuk-Ertugrul A. S., BALKANAY O. O., YILDIZ C. E., Guclu-Geyik F., Kirsan C. B., ÇOBAN N.  
GENE, cilt.895, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Association of Intelectin 1 Gene rs2274907 A > T Polymorphism with Obesity, Type 2 Diabetes, Serum Intelectin-1 Levels and Lipid Profiles in Turkish Adults**  
Guclu-Geyik F., Koseoglu P., Guven G., Can G., KAYA A., ÇOBAN N., BAYRAK A. E., Erginel-Unaltuna N.  
Biochemical Genetics, cilt.61, sa.6, ss.2276-2292, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **Investigation of (Epi)genetic causes in syndromic short children born small for gestational age**  
TÜYSÜZ B., Kasap B., Uludağ Alkaya D., Alp Ünkar Z., Köseoğlu P., GEYİK F., Özer E., Önal H., Gezdirici A., ERCAN O.  
European Journal of Medical Genetics, cilt.66, sa.11, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **Biallelic frameshift variants in PHLDB1 cause mild-type osteogenesis imperfecta with regressive spondylometaphyseal changes**  
TÜYSÜZ B., ULUDAĞ ALKAYA D., Geyik F., ALAYLIOĞLU M., Kasap B., KURUĞOĞLU S., Akman Y. E., VURAL Z. M., Bilguvar K.  
JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Two novel variants and follow-up findings in four children with Bloom syndrome from two families**  
Kasap B., Guclu-Geyik F., ULUDAĞ ALKAYA D., Cetin G., TÜYSÜZ B.  
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, cilt.31, sa.1, ss.31-35, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **The Methylation Status in the Chromosome 11p15.5 Region and Metabolic Disorders in Children with Syndromic and Nonsyndromic Intrauterine Growth Restriction**  
ÖZER E., Geyik F., ALP ÜNKAR Z., ERCAN O., TÜYSÜZ B.  
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.2, ss.108-116, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **Levels of miR-130b-5p in peripheral blood are associated with severity of coronary artery disease**  
Coban N., Ozuynuk A. S., Erkan A. F., Guclu-Geyik F., Ekici B.  
MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, cilt.48, sa.12, ss.7719-7732, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. **Neurofibromatosis type 1: Expanded variant spectrum with multiplex ligation-dependent probe amplification and genotype-phenotype correlation in 138 Turkish patients**  
Gunes N., Gunes N., Yesil G., YEŞİL G., Geyik F., Geyik F., Kasap B., Kasap B., Celkan T., Celkan T., et al.  
ANNALS OF HUMAN GENETICS, cilt.85, ss.155-165, 2021 (SCI-Expanded)
- IX. **Seven patients with Smith-McCort dysplasia 2: Four novel nonsense variants in RAB33B and follow-up findings**  
TÜYSÜZ B., Geyik F., Yildirim T., ULUDAĞ ALKAYA D., Sharifova S., Kafadar A.  
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.64, sa.7, 2021 (SCI-Expanded)
- X. **Investigation of (epi)genotype causes and follow-up manifestations in the patients with classical and atypical phenotype of Beckwith-Wiedemann spectrum**  
Tuysuz B., Gunes N., Geyik F., Yesil G., Celkan T., VURAL Z. M.  
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, sa.6, ss.1721-1731, 2021 (SCI-Expanded)
- XI. **The rs2175898 Polymorphism in theESR1Gene has a Significant Sex-Specific Effect on Obesity**  
Guclu-Geyik F., ÇOBAN N., Can G., Erginel-Unaltuna N.  
BIOCHEMICAL GENETICS, cilt.58, sa.6, ss.935-952, 2020 (SCI-Expanded)
- XII. **Risk of obesity and metabolic syndrome associated with FTO gene variants discloses clinically relevant gender difference among Turks**  
Guclu-Geyik F., Onat A., Yuzbasiogullari A. B., Coban N., Can G., Lehtimaki T., Erginel-Unaltuna N.  
MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, cilt.43, sa.6, ss.485-494, 2016 (SCI-Expanded)
- XIII. **Sex- and Obesity-specific Association of Aromatase (CYP19A1) Gene Variant with Apo lipoprotein B and Hypertension**  
Coban N., Onat A., Guclu-Geyik F., Can G., Erginel-Unaltuna N.  
ARCHIVES OF MEDICAL RESEARCH, cilt.46, sa.7, ss.564-571, 2015 (SCI-Expanded)
- XIV. **Prevalence of Prader-Willi Syndrome among Infants with Hypotonia**  
Tuysuz B., Kartal N., Erener-Ercan T., Guclu-Geyik F., Vural M., Perk Y., Ercal D., Erginel-Unaltuna N.

JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.164, sa.5, ss.1064-1067, 2014 (SCI-Expanded)

- XV. **Gender-specific associations of the APOA1-75G > A polymorphism with several metabolic syndrome components in Turkish adults**

Coban N., Onat A., Guclu-Geyik F., Komurcu-Bayrak E., Can G., Erginel-Unaltuna N.

CLINICA CHIMICA ACTA, cilt.431, ss.244-249, 2014 (SCI-Expanded)

- XVI. **Minor allele of the APOA4 gene T347S polymorphism predisposes to obesity in postmenopausal Turkish women**

Guclu-Geyik F., Onat A., Coban N., Komurcu-Bayrak E., Sansoy V., Can G., Erginel-Unaltuna N.

MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, cilt.39, sa.12, ss.10907-10914, 2012 (SCI-Expanded)

- XVII. **Gender- and obesity-specific effect of apolipoprotein C3 gene (APOC3)-482C > T polymorphism on triglyceride concentration in Turkish adults**

Coban N., Onat A., Guclu-Geyik F., Komurcu-Bayrak E., Sansoy V., HERGENÇ G., Can G., ERGİNEL-UNALTUNA N.

CLINICAL CHEMISTRY AND LABORATORY MEDICINE, cilt.50, sa.2, ss.285-292, 2012 (SCI-Expanded)

- XVIII. **Gender-modulated impact of apolipoprotein A5 gene (APOA5)-1131T > C and c.56C > G polymorphisms on lipids, dyslipidemia and metabolic syndrome in Turkish adults**

Komurcu-Bayrak E., Onat A., Poda M., Humphries S. E., Palmen J., Guclu F., Can G., Erginel-Unaltuna N.

CLINICAL CHEMISTRY AND LABORATORY MEDICINE, cilt.46, sa.6, ss.778-784, 2008 (SCI-Expanded)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

- I. **Peroxisome Proliferator-activated Receptor-alpha (PPARA) and - Gamma (PPARG) Polymorphisms as Risk Factors for Dyslipidemia and MetS in Turkish Adults**

Geyik F., Bayrak A. E., Can G., Ünaltna N.

EXPERIMED, cilt.13, sa.3, ss.281-289, 2023 (Hakemli Dergi)

- II. **Östrojen Reseptörü 1 PvuII ve XbaI Polimorfizmleri ve Periferik ESR1 mRNA Düzeylerinin Türk Hastalarda Alzheimer Hastalığı ile İlişkisi**

Güven Z. G., Köseoğlu-Büyükkaya P., Kılıç M., Uzun D., Çavuş B., Geyik F., Lohmann E., Samancı B., Gürvit İ. H., Hanağası H. A., et al.

TURK NOROLOJİ DERGİSİ, cilt.29, sa.3, ss.195-203, 2023 (Hakemli Dergi)

- III. **Association of polymorphisms in the sex hormone genes with the presence and severity of coronary artery disease**

Coban N., Ozuynuk A. S., Erkan A. F., KAYA A., EKİCİ B., Guclu-Geyik F., Ademoglu E., CAN G., Erginel-Unaltuna N.

TURK KARDİYOLOJİ DERNEĞİ ARSIVI-ARCHIVES OF THE TURKISH SOCIETY OF CARDIOLOGY, cilt.50, sa.1, ss.22-33, 2022 (ESCI)

- IV. **Val109Asp polymorphism in Intelectin 1 gene is associated with coronary artery disease severity in women**

Guclu-Geyik F., Erkan A. F., Ozuynuk A. S., Ekici B., Coban N.

TURK KARDİYOLOJİ DERNEĞİ ARSIVI-ARCHIVES OF THE TURKISH SOCIETY OF CARDIOLOGY, cilt.50, sa.1, ss.34-46, 2022 (ESCI)

- V. **METALLOPROTEİNAZ-3 DOKU İNHİBİTÖRÜNÜN (TIMP3) İFADE DÜZEYLERİ İLE ATEROSKLEROZUN ŞİDDETİ ARASINDAKİ İLİŞKİ**

Çelebi G., Geyik F., Yılmazbayhan D., Özsoy S. D., Yıldız C. E., Yıldız M., Okşen D., Cavlak M., Bayrak A. E.

J Ist Faculty Med 2021;, cilt.84, sa.4, ss.472-481, 2021 (ESCI)

- VI. **CONTRIBUTION OF SARCOMERIC GENE VARIANTS TO THE PREDICTION OF SUDDEN CARDIAC DEATH RISK IN FAMILIAL HYPERTROPHIC CARDIOMYOPATHY**

Bayrak A. E., Geyik F., Kahveci G., Bayrak D. F.

J Ist Faculty Med , cilt.83, sa.4, ss.345-354, 2020 (Hakemli Dergi)

- VII. **Effect of ACSL4 gene polymorphism (rs7886473) on metabolic syndrome and lipid levels**

Vurgun E., Diker I. Y., Coban N., Geyik F., Guven G., Unaltuna N.

CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.43, ss.151-157, 2018 (ESCI)

- VIII. **Evaluation of Dystrophin Gene Deletion Patterns in a Large Duchene/Becker Muscular Dystrophy Patient Sample; 17 Years Experience from one Turkish Diagnostic Center**  
PODA M., GUCLU-GEYİK F., ÇOBAN N., TÜYSÜZ B., Güven G., BAYRAK E. K., ERGINEL-UENALTUNA N., GEYİK F., ÜNALTUNA N.  
Deneyisel Tıp Dergisi, cilt.7, sa.14, ss.50-61, 2017 (Hakemli Dergi)
- IX. **Investigating the role of ceramide metabolism-associated CERS5 (LASS5) gene in atherosclerosis pathogenesis in endothelial cells**  
Coban N., GEYİK F., Yıldırım O., ÜNALTUNA N. E.  
TURK KARDIOLOJİ DERNEĞİ ARSIVI-ARCHIVES OF THE TURKISH SOCIETY OF CARDIOLOGY, cilt.45, sa.2, ss.118-125, 2017 (ESCI)
- X. **KORONER ARTER HASTALIĞI OLMAYAN VE STATİN İLE TEDAVİ EDİLEN BİREYLERDE AMPK YOLAĞINDAYENİ BİR ADAYMODÜLATÖR OLARAK MICRORNA-625-5P**  
Çoban N., Pirim D., Erkan A. F., Geyik F., Ekici B., Ünaltuna N.  
Deneyisel Tıp Araştırma Enstitüsü Dergisi, cilt.6, sa.11, ss.11-20, 2016 (Hakemli Dergi)
- XI. **15 Yıllık Huntington Hastalığı Genetik Test Sonuçları ve Literatürdeki HH Test Kılavuzları**  
BAYRAK A. E., PODA M., GÜVEN Z. G., GEYİK F., ÇOBAN N., GÜLEÇ Ç., ABACI N., Akbaş F., ÜNALTUNA N.  
Deneyisel Tıp Araştırma Enstitüsü Dergisi, cilt.4, sa.10, ss.10-16, 2016 (Hakemli Dergi)
- XII. **Kardiyomiyopatiye Neden Olan Troponin T Gen Mutasyonlarının Araştırılması**  
GEYİK F., Demir T., KOMURCU-BAYRAK E., Bayrak F., ÇOBAN N., ÖZTUNÇ E. F., ERGINEL-UNALTUNA N.  
Deneyisel Tıp Araştırma Enstitüsü Dergisi, cilt.4, sa.10, ss.17-24, 2015 (Hakemli Dergi)
- XIII. **15 Yıllık Huntington Hastalığı Test Sonuçları ve Literatürdeki HH Test Kılavuzları**  
BAYRAK A. E., PODA M., GÜVEN Z. G., GEYİK F., ÇOBAN N., GÜLEÇ Ç., ABACI N., AKBAŞ F., ÜNALTUNA N.  
Deneyisel Tıp Araştırma Enstitüsü Dergisi, cilt.5, sa.10, ss.10-16, 2015 (Hakemli Dergi)
- XIV. **Negative results in screening for possible new sequence variations on ATP-binding cassette transporter A1 gene in Turkish adults with metabolic syndrome**  
ÇOBAN N., ONAT A., GEYİK F., ERGINEL-UENALTUNA N.  
Turk Kardiyol Dern Ars, ss.524-530, 2014 (Hakemli Dergi)
- XV. **Negative results in screening for possible new sequence variations on ATP-binding cassette transporter A1 gene in Turkish adults with metabolic syndrome**  
ÇOBAN N., ONAT A., GEYİK F., Ünaltuna N. E.  
Turk Kardiyoloji Dernegi Arsivi, cilt.42, sa.6, ss.524-530, 2014 (ESCI)
- XVI. **Obezitede Epigenetik Mekanizmalar**  
GEYİK F., ERGINEL-UNALTUNA N.  
Deneyisel Tıp Araştırma Enstitüsü Dergisi, cilt.3, sa.6, ss.7-16, 2013 (Hakemli Dergi)

## **Kitap & Kitap Bölümleri**

- I. **Pediatric Practice Genetic Test Selection and Interpretation**  
Geyik F., Çoban N.  
Nobel Yayınevi, Ankara, 2023
- II. **Pediatric Practice Genetic Test Selection and Interpretation**  
Geyik F., Bayrak A. E.  
Nobel Yayınevi, Ankara, 2023
- III. **Genetic Terminology**  
GEYİK F., BAYRAK A. E.  
Pediatric Practice Genetic Test Selection and Interpretation, Tüysüz Beyhan, Editör, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, ss.190-197, 2023
- IV. **Epigenetics**  
Geyik F., Çoban N.  
Pediatric practice genetic test selection and interpretation, Tüysüz Beyhan, Editör, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri,

Ankara, ss.29-35, 2023

- V. **TEKHARF Genetik Kanadı Koroner Kalp Hastalığı ve Metabolik Sendrom Genetik Risk Faktörleri**  
Ünaltuna N., Bayrak A. E., Çoban N., Geyik F., Poda M., Selçuk B. Ş., Güleç Ç.  
TEKHARF 2017, Tıp Dünyasının Kronik Hastalıklara Yaklaşımına Öncülük, Prof. Dr. Altan Onat, Editör, Logos Yayınevi, İstanbul, ss.262-275, 2017
- VI. **TEKHARF Genetik Kanadı Koroner Kalp Hastalığı ve Metabolik Sendrom Genetik Risk Faktörleri**  
Ünaltuna N., Bayrak A. E., Çoban N., Geyik F., Poda M., Selçuk B. Ş., Güleç Ç.  
TEKHARF 2015 Yetişkinlerimizin Sağlığı ve Kronik Hastalıklara Tıbbın Yaklaşımına Öncülük, Altan Onat, Editör, Logos Yayınevi, İstanbul, ss.329-252, 2015
- VII. **Genetik Kanadı: Koroner Kalp Hastalığı ve Metabolik Sendrom Genetik Risk Faktörleri**  
ÜNALTUNA N., PODA M., KÖMÜRCÜ BAYRAK E., ÖZSAİT B., GEYİK F., ÇOBAN N., GÜLEÇ Ç.  
TEKHARF ÇALIŞMASI 2013 Halkımızın Sağlığına Işık Tıbbı Çığır Açabilecek Katkı, Altan Onat, Editör, Logos Yayıncılık, İstanbul, ss.221-234, 2013
- VIII. **TEKHARF 2011, Halkımızın Kusurlu Kalp Sağlığına Işık Yoluyla, Tıbbı Büyük Katkı**  
UNALTUNA N. E., PODA M., BAYRAK A. E., OZSAIT B., GUCLU-GEYIK F., ÇOBAN N., GÜLEÇ Ç., Yüzbaşıoğulları A. B., Güner E.  
TEKHARF Genetik Kanadı Koroner Kalp Hastalığı ve Metabolik Sendrom Genetik Risk Faktörleri, Onat A., Editör, Logos Yayıncılık Tic. A.Ş., İstanbul, ss.209-219, 2011
- IX. **TEKHARF Genetik Kanadı: Koroner Kalp Hastalıkları ve Metabolik Sendrom Genetik Risk Faktörleri**  
ÜNALTUNA N., PODA M., KÖMÜRCÜ BAYRAK E., ÖZSAİT B., GEYİK F., ÇOBAN N., GÜLEÇ Ç., YÜZBAŞIOĞULLARI B., GÜNER E.  
TEKHARF ÇALIŞMASI 2011 HALKIMIZIN KUSURLU KALP SAĞLIĞINA IŞIK YOLUYLA TIBBA BÜYÜK KATKI, Altan Onat, Editör, Logos yayıncılık, İstanbul, ss.209-219, 2011

## Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **EPICARDIAL AND VISCERAL ADIPOSE TISSUE EXPRESSION LEVELS OF MIR-1247-5P AND PGC-1A GENE ARE ASSOCIATED WITH OBESITY**  
Çoban N., Doğan N., Özuynuk-Ertuğrul A. S., Geyik F., Kırşan C. B., Yıldız C. E., Balkanay O. O.  
91st European Atherosclerosis Society Congress, Mannheim, Almanya, 21 - 24 Mayıs 2023
- II. **Erişkin Türk Toplumunda Linc02128 (Long Intergenic Non-Protein Coding Rna 2128) Gen Varyantının Kardiyometabolik Hastalıklar ile İlişkisi**  
Geyik F., Can G., Bayrak A. E.  
15. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.161
- III. **Association of ITLN1 rs2274907 gene polymorphism and serum intelectin-1 level with Hypertension in cross-sectional study**  
Geyik F., Can G.  
37. Uluslararası Katılımlı Kardiyoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 18 - 21 Kasım 2021, ss.57
- IV. **Association of up-regulated miR-29b-3p in epicardial adipose tissue with coronary atherosclerosis**  
Geyik F., Yıldız C. E.  
36th Turkish Cardiology Congress with International Participation, Antalya, Türkiye, 3 - 06 Aralık 2020, cilt.24, ss.83-2483
- V. **miR-130b and miR- 18a correlated with stenosis and lipid levels in CAD patients**  
Çoban N., Özuynuk A. S., Erkan A. F., Geyik F., Ekici B.  
36.Uluslararası Katılımlı Türk Kardiyoloji Kongresi, 3 - 06 Aralık 2020, cilt.24, ss.95
- VI. **Association of itln1 gene polymorphism in coronary artery disease with type 2 diabetes**  
Geyik F., Özuynuk A. S., Erkan A. F., Ekici B., Çoban N.  
88th European Atherosclerosis Society Congress, 4 - 07 Ekim 2020, cilt.315, ss.127
- VII. **Miyokard İnfarktüsü ile miR-142-5p İfade Düzeyinin İlişkisi**  
Çelebi G., Geyik F., Yıldız C. E., Moumin G., Yıldız M., Bayrak A. E.

13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018, ss.106

- VIII. **İleri aterosklerozda miyozin fosfataz-RhoA interaksiyonlu protein ve metalloproteinaz-3 doku inhibitörünün roller.**

BAYRAK A. E., Yılmazbayhan D., GEYİK F., Cavlak M., Erginel T., ÜNALTUNA N.

XV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 26 - 29 Ekim 2017, ss.209

- IX. **miRNA Aracılı Gen Regülasyonunda PTEN Geninin 3'UTR Bölgesindeki Dizi Varyantlarının Rolü**

ÇOBAN N., Pirim D., Erkan A. F., GÜÇLÜ G. F., Ekici B., ERGINEL-UNALTUNA N., GEYİK F., ÜNALTUNA N.

Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 26 - 21 Ekim 2017, ss.1

- X. **Investigation of microRNA expression in coronary artery disease.**

ÇOBAN N., Pirim D., Erkan A. F., GEYİK F., Ekici B., ERGINEL-UNALTUNA N., ÜNALTUNA N.

American Society of Human Genetics Congress, Orlando, Amerika Birleşik Devletleri, 17 - 21 Ekim 2017, ss.3

- XI. **Investigation of the association between ITLN1 gene A326T polymorphism and in subjects with type 2 diabetes mellitus and obese: In the TARF study.**

GEYİK F., ONAT A., CAN G., ÇOBAN N., KOMURCU-BAYRAK E., ERGINEL-UNALTUNA N., ÜNALTUNA N., BAYRAK A. E.

American Society of Human Genetics Congress, Orlando, Amerika Birleşik Devletleri, 17 - 21 Ekim 2017, ss.2

- XII. **THE ROLE OF CYP19A1, ESR1 AND MIF GENES POLYMORPHISMS ON THE ANGIOGRAPHIC SEVERITY AND THE EXTENT OF ATHEROSCLEROTIC CORONARY ARTERY DISEASE**

Coban N., Kaya A., Erkan A. F., Guclu-Geyik F., Ekici B., Ademoglu E., Diker I. Y., Can G., Erginel-Unaltuna N.

85th Congress of the European-Atherosclerosis-Society (EAS), Prague, Çek Cumhuriyeti, 23 - 26 Nisan 2017, cilt.263

- XIII. **The expression profiles of the candidate miRNAs and their targets in post-mortem advanced atherosclerosis**

Bayrak A. E., Geyik F., Cavlak M., Demirel H., Erginel T., Ünaltuna N.

85th Congress of the European Atherosclerosis Societ, Praha, Çek Cumhuriyeti, 23 - 26 Nisan 2017, ss.54

- XIV. **Plasma levels of miR 19a miR 26a and miR 584 are associated with severity of coronary artery disease in Turkish Men.**

ÇOBAN N., Pirim D., Erkan A. F., GEYİK F., Ekici B., ÜNALTUNA N.

The American Society of Human Genetics Conference 2016, Vancouver, Kanada, 17 - 21 Ekim 2016

- XV. **Deletion and duplication patterns of dystrophin gene in Turkish DuchenneBecker muscular dystrophy patients.**

GUCLU-GEYIK F., ÇOBAN N., ERGINEL-UNALTUNA N., GEYİK F.

European Human Genetics Conference 2016,, Barcelona, İspanya, 20 - 24 Mayıs 2016, ss.7

- XVI. **İleri aterosklerozda miR-21 ve hedef genlerinin anlatım profilleri**

Bayrak A. E., Geyik F., Demirel H., Cavlak M., Erginel T., Ünaltuna N.

XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015, ss.7

- XVII. **Mutation screening in Turkish patients with hypertrophic cardiomyopathy**

Bayrak A. E., Bayrak F., Kahveci G., Batgerel U., Geyik F., Ünaltuna N.

31. Ulusal Kardiyoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2015, ss.4

- XVIII. **A novel mutation in beta-myosin heavy chain gene in a family with hypertrophic cardiomyopathy**

Bayrak A. E., Bayrak F., Kahveci G., Buturak A., Geyik F., Ünaltuna N.

EHRA EUROPACE - CARDIOSTIM , Milan, İtalya, 21 - 24 Haziran 2015, ss.100

- XIX. **Sarcomeric gene mutations in Turkish families with hypertrophic cardiomyopathy**

Bayrak A. E., Bayrak F., Kahveci G., Geyik F., Ünaltuna N.

European Human Genetics Conference 2015, Glasgow, Birleşik Krallık, 8 - 11 Haziran 2015, ss.50

- XX. **Role of ceramide synthase 5 gene (LASS/CERS5) in molecular pathogenesis of atherosclerosis**

Çoban N., Yıldırım O., Geyik F., Selçuk B. Ş., Ünaltuna N.

ESHG 2015, Glasgow, Birleşik Krallık, 6 - 09 Haziran 2015, ss.123

- XXI. **14 Yıllık Huntington Hastalığı Genetik Tanı Sonuçlarının Değerlendirilmesi**

KÖMÜRCÜ BAYRAK E., PODA M., GÜVEN Z. G., GEYİK F., ÇOBAN N., GÜLEÇ Ç., ABACI N., AKBAŞ F., ÖZBEK U., ÜNALTUNA N.

6. DETAE Günleri, Türkiye, 24 Kasım 2014

- XXII. **FTO gene rs1421085 polymorphism is associated with obesity and metabolic syndrome in the Turkish adults**  
GEYİK F., Yüzbaşıoğulları A., ONAT A., ÇOBAN N., CAN G., Lehtimäki t., ERGINEL-UENALTUNA N.  
European Human Genetics Conference 2014, Milano, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014
- XXIII. **Genotype-Phenotype Evaluation In 476 Turkish Dystrophinopathy Patients**  
Durmuş H., GEYİK F., ERGINEL-UENALTUNA N., PODA M., Çakar A., Altınkaya A., Deymeer F., Parman Y., Torun A., Serdaroğlu P., et al.  
The 66th AAN Annual Meeting, Philadelphia, Amerika Birleşik Devletleri, 26 Nisan 2014 - 03 Mayıs 2015, ss.96
- XXIV. **Gene-Gene Interaction between APOA4 and FTO for Obesity in TARF Study**  
Geyik F., Coban N., Yuzbasiogullari B., Onat A., Sansoy V., Gunay C., Unaltuna N.  
29th Turkish Cardiology Congress of the Turkish-Society-of-Cardiology (TSC) with International Participation, Antalya, Türkiye, 26 - 29 Ekim 2013, cilt.62
- XXV. **ESR1 gene promoter methylation in adipose tissue**  
GEYİK F., Erginel T., ERGINEL-UNALTUNA N.  
European Human Genetics Conference 2013, Paris, Fransa, 8 - 11 Haziran 2013, ss.550
- XXVI. **Türk erişkinlerinde APOE ε2/ε3/ε4 ve APOA4 T347S polimorfizmlerinin obezite üzerine etkileri**  
Geyik F., Bayrak A. E., Onat A., Çoban N., Poda M., Can G., Ünaltuna N.  
27. Ulusal Kardiyoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.61
- XXVII. **TEKHARF çalışmasında dislipidemi ve apolipoprotein genleri**  
Çoban N., Bayrak A. E., Onat A., Geyik F., Can G., Ünaltuna N.  
27. Ulusal Kardiyoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.60
- XXVIII. **Türk erişkinlerinde açlık trigliserit düzeylerine APOA1/C3/A4/A5 gen kümesinin etkisi**  
Bayrak A. E., Onat A., Çoban N., Geyik F., Poda M., Can G., Ünaltuna N.  
27. Ulusal Kardiyoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.59
- XXIX. **The effect of TAF8 gene polymorphism on plasma lipid profile in Turkish adults**  
Geyik F., Onat A., Bayrak A. E., Sansoy V., Hergenç G., Ünaltuna N.  
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi 2010, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.24
- XXX. **Association found between the promoter region polymorphism in the APOC3 gene and the serum triglyceride level in Turkish adults**  
Geyik F., Çoban N., Onat A., Bayrak A. E., Sansoy V., Hergenç G., Ünaltuna N.  
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.26
- XXXI. **. The effect of APOA4-T347S polymorphism on obesity and serum triglycerides in Turkish adults**  
Geyik F., Çoban N., Onat A., Bayrak A. E., Sansoy V., Hergenç G., Ünaltuna N.  
9. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi , İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, ss.25
- XXXII. **Tekharf Çalışmasında Metabolik Sendrom Gelişimini Etkileyen Genetik Risk Faktörlerinin Belirlenmesi**  
Ünaltuna N., Bayrak A. E., Çoban N., Onat A., Güleç Ç., Poda M., Selçuk B. Ş., Geyik F., Yüzbaşıoğulları A. B., Güner E., et al.  
26. Ulusal Kardiyoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 21 - 24 Ekim 2010, ss.22
- XXXIII. **Türk erişkinlerinde apolipoprotein C3 geninin abdominal obezite ile ilişkisi**  
Çoban N., Geyik F., Onat A., Bayrak A. E., Hergenç G., Sansoy V., Ünaltuna N.  
XXV. Ulusal Kardiyoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2009, ss.45
- XXXIV. **Türk erişkinlerinde Apolipoprotein AIV gen polimorfizminin plazma lipid seviyeleri ve obezite ile ilişkisi**  
Geyik F., Çoban N., Onat A., Bayrak A. E., Hergenç G., Erginel N.  
XXV. Ulusal Kardiyoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2009, ss.49
- XXXV. **TEKHARF çalışması ile IL-6 promotor gen varyantlarının ilişkileri**  
Geyik F., Poda M., Onat A., Bayrak A. E., Çoban N., Hergenç G., Can G., Humphries S., Ünaltuna N.  
XXIV. Ulusal Kardiyoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Ekim 2009, ss.121
- XXXVI. **Apolipoprotein A5 Gen Polimorfizmlerinin Serum Lipid Profili Üzerine Etkisi**  
Bayrak A. E., Onat A., Poda M., Sansoy V., Hergenç G., Geyik F., Can G., Humphries S., Ünaltuna N.



## Desteklenen Projeler

- Geyik F., Tüysüz B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Nörogenetik hastalıklarda yeni nesil dizileme teknolojisi ile genetik etyolojinin araştırılması ve bilinmeyen genlerin tanınması, 2019 - 2022
- Geyik F., Tüysüz B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İskelet Displazisi Olan Çocuklarda Spondiloepifizyal, Spondilometafizyal Ve Spondiloepimetafizyal Displaziyle İlişkili Genlerinin Araştırılması, 2020 - 2021
- ÇOBAN N., GEYİK F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Aterosklerotik koroner arter hasta serumlarından microRNA bankasının oluşturulması, 2017 - 2021
- Geyik F., Tüysüz B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, INTRAUTERİN BAŞLANGIÇLI SENDROMİK BOY KISALIĞI OLAN OLGULARDA BASKILANMIŞ VE BİLİNMEYEN GENLERİN ARAŞTIRILMASI, 2019 - 2020
- ÇOBAN N., ERKAN A. F., GEYİK F., EKİCİ B., ÖZUYNUK A. S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Aterosklerotik koroner arter hasta serumlarında aday microRNA düzeylerinin belirlenmesi, 2018 - 2020
- Bayrak A. E., Ünalp N., Sözer Tokdemir S., Güven Z. G., Çoban N., Geyik F., TÜBİTAK Projesi, Metabolik Sendrom ve Alzheimer hastalığı ilişkisi, 2015 - 2019
- GEYİK F., BAYRAK A. E., BALKANAY O. O., ÇOBAN N., ÜNALTUNA N., YILDIZ C. E., GÖKSEDEF D., ÖZSOY S. D., ÇETİN H. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Epikardiyal yağ dokusunda ateroskleroz patogenezi ile ilişkili olabilecek aday miRNA genlerinin ekspresyon düzeylerinin belirlenmesi, 2017 - 2018
- Çoban N., Geyik F., Selçuk B. Ş., TÜBİTAK Projesi, AMPK ve LASS5 Genlerinin HUVEC Hücrelerindeki Fonksiyonel Analizleri: Seramid Metabolizmasının Ateroskleroz İçin Önemi, 2015 - 2018
- ÇOBAN N., ERKAN A. F., EKİCİ B., GEYİK F., ÜNALTUNA N., PİRİM D., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Investigation of microRNA expression in coronary artery disease, 2017 - 2017
- GEYİK F., BAYRAK A. E., ÇOBAN N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Türk erişkinlerinde Omentin1 geni rs1333062 gen polimorfizminin fenotipik etkileri, 2016 - 2017
- GEYİK F., ÇOBAN N., BAYRAK A. E., ÜNALTUNA N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Türk erişkinlerinde Omentin1 geninin genotip fenotip ve plazma düzeyleri ile ilişkisi, 2016 - 2017
- BAYRAK A. E., GEYİK F., ÜNALTUNA N., YILMAZBAYHAN E. D., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Aterosklerotik plaklarda hedef proteinlerin immunohistokimyasal incelemeleri, 2016 - 2017
- GEYİK F., YILDIZ C. E., ÖZSOY S. D., ÇETİN H. K., ERGİNEL T., DEMİREL H., ÜNALTUNA N., BAYRAK A. E., ÇOBAN N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yağ dokusunda miRNA'ların araştırılması ve ateroskleroz ile ilişkilendirilmesi, 2015 - 2017
- ÇOBAN N., PİRİM D., ERKAN A. F., EKİCİ B., GEYİK F., ÜNALTUNA N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, MicroRNA6255p as a novel candidate modulator of AMPK pathway in statintreated individuals without coronary artery disease, 2016 - 2016
- GEYİK F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yağ dokusunda östrojen reseptör alfa (ESR1) geninin ekspresyon analizi, 2015 - 2016
- BAYRAK A. E., ÜNALTUNA N., GEYİK F., ÇOBAN N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Aterosklerotik plaklarda aday miRNA'lar ile hedef genlerin ekspresyon düzeylerinin belirlenmesi, 2013 - 2016

## Bilimsel Hakemlikler

EXPERIMED, Hakemli Bilimsel Dergi, Kasım 2023

## Metrikler

Yayın: 79

Atf (WoS): 149



Atıf (Scopus): 158  
H-İndeks (WoS): 7  
H-İndeks (Scopus): 7

## Ödüller

GEYİK F., Türk Erişkinlerinde ESR1 Gen Polimorfizminin Hipertansiyon ve Plazma Lipid Seviyeleri ile İlişkisi, Türk Kardiyoloji Derneği, Ekim 2012