

Arş. Gör. Leyli ŞENTÜRK

Kişisel Bilgiler

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

E-posta: leyli.senturk@istanbul.edu.tr

Eğitim Bilgileri

Lisans, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1994 - 2001

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Sağlık ve Tıp, 1st Neuromig Training course, Croatian Institute for Brain Research, School of Medicine, University of Zagreb, 2018

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi Dr., İstanbul Üniversitesi, Tıp, Tıbbi Genetik, 2014 - Devam Ediyor

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Heterozygous pathogenic variants in GLI1 are a common finding in isolated postaxial polydactyly A/B**
Palencia-Campos A., Martinez-Fernandez M., Altunoglu U., Soto-Bielicka P., Torres A., Marin P., Aller E., Senturk L., Berkoz O., Yildiran M., et al.
HUMAN MUTATION, cilt.41, sa.1, ss.265-276, 2020 (SCI-Expanded)
- II. **Kaufman oculocerebrofacial syndrome: Novel UBE3B mutations and clinical features in four unrelated patients**
Yilmaz R., SZAKSZON K., ALTMANN A., Altunoglu U., Senturk L., MCGUIRE M., CALABRESE O., MADAN-KHETARPAL S., BASEL-VANAGAITE L., Borck G.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.176, sa.1, ss.187-193, 2018 (SCI-Expanded)
- III. **Is serum leptin level regulated by thyroid functions, lipid metabolism and insulin resistance in polycystic ovary syndrome?**
EREL C., SENTURK L., KALELI S., Gezer A., BAYSAL B., TASAN E.

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Conradi-Hünemann syndrome in a male and female case with two novel EBP mutations**

ŞENTÜRK L.

Erciyes Tıp Günleri, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, ss.1

Desteklenen Projeler

UYGUNER Z. O., GÜLEÇ Ç., ŞENTÜRK L., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Preperinatal dönemde ayırıcı tanıda osteogenezis imperfekta düşünülen olgularda yeni nesil dizilemenin kesin tanıya katkısı, 2018 - 2019

Metrikler

Yayın: 4

Atıf (WoS): 20

Atıf (Scopus): 20

H-İndeks (WoS): 3

H-İndeks (Scopus): 2

Ödüller

ŞENTÜRK L., Sözel bildiri yarışmasında 1. lik, Çocuk genetik Derneği -4. Ulusal Çocuk genetik Kongresi, Eylül 2019

ŞENTÜRK L., Tıbbi Genetik asistan hekim bilgi yarışması 3. lük, Tıbbi Genetik Derneği, Ocak 2016