

KİŞİSEL BİLGİLER

**Dr. Öğr. Üyesi Yunus ARIKAN**

Birim: Tıp Fakültesi

Altbirim: Dahili Tıp Bilimleri-Tıbbi Genetik Anabilim Dalı

İdari Unvan: A.B.D. Başkanı

Personel Tipi: Akademik

Kurumsal E-posta: yunus.arikan@bozok.edu.tr

Kişisel E-posta: asilkan2@hotmail.com

Telefon: 05058414335 / 3080 (Dahili)

Uzmanlık Alanları: Tıbbi Genetik

EĞİTİM BİLGİLERİ

Derece	Üniversite/Okul	Bölüm	A.B.D	Mezuniyet Yılı
Doktora	AKDENİZ ÜNİVERSİTESİ / TIP FAKÜLTESİ/SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ	TIBBİ GENETİK	TIBBİ BİYOLOJİ ve GENETİK	2016
Yüksek Lisans	AKDENİZ ÜNİVERSİTESİ / TIP FAKÜLTESİ/SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ	TIBBİ BİYOLOJİ ve GENETİK	TIBBİ BİYOLOJİ ve GENETİK	2010

AKADEMİK GÖREVLER

- 2009 - 2016 : Öğretim Elemanı (2547/50d)
- 2013 - 2013 : Erasmus Internship (6 months in RUMC-Nijmegen-Netherlands)

İDARİ GÖREVLER

- 2015 - 2015 : Asistan Temsilcisi
- 2016 - 2016 : Akdeniz Üniversitesi Öğretim Elemanları Sendikası Üniversite Temsilcisi

YAYINLAR

MAKALE

> Uluslararası

> SCI, SSCI, AHCI Kapsamında Makale

- 2014 - Clinical evaluation of R202Q alteration of MEFV genes in Turkish children
- 2012 - C.428_451 dup(24bp) mutation of the ARX gene detected in a Turkish family
- 2011 - The effect of HBB:c.*+96T>C (3'UTR+1570 T>C) on mild beta-thalassemia intermedia phenotype
- 2011 - The association between intragenic SNP haplotypes and mutations of the beta globin gene in a Turkish population
- 2010 - The association between inherited thrombophilias and pregnancy-related hypertension recurrence
- 2010 - Complement Factor H Y403H Polymorphism in the Turkish Population

BİLDİRİ

> Uluslararası

7. 2017 - "Induction of fetal hemoglobin by modulation of epigenetic and genetic factors in beta thalassemia major patients""ESHG Conference in Copenhagen 27-30 May 2017, p17.28D
8. 2016 - "Alpha globin gene mutations and rare variants in Antalya Province, Turkey.,"ESHG Conference in Barcelona 21-24 May 2016, p18.055, pp.537-537
9. 2014 - "Evaluation of R202Q alteration of Pypin Protein onto Familial Mediterrenan Fever (FMF) in Antalya Province ", The EMBO Meeting 2013, Amsterdam, HOLLANDA, 21-24 Eylül 2013, pp.78-78
10. 2013 - "Molecular characterization of deletional forms of beta-thalassemia in Antalya, Turkey", EUROPEAN HUMAN GENETISC CONFERENCE 2013, PARİS, FRANSA, 8-11 Haziran 2013, pp.563-564
11. 2013 - "Twelve different abnormal hemoglobins in Antalya province, Turkey", 6.ULUSLARARASI TALASEMİ KONGRESİ VE YAZ OKULU, ANTALYA, TÜRKİYE, 18-23 Nisan 2013, pp.266-266
12. 2013 - "Gap PCR Screening for Common Deletional Mutation of the Beta Globin Gene in the Antalya Province of Turkey", 6.ULUSLAR ARASI TALASEMİ KONGRESİ VE YAZ OKULU, ANTALYA, TÜRKİYE, 18-23 Nisan 2013, pp.264-264
13. 2013 - "HbG Coughatta [Beta22(B4)Glu-Ala] ve Cod 2 C>T SNP arasındaki ilişki ", 6.ULUSLARARASI TALASEMİ KONGRESİ VE YAZ OKULU, ANTALYA, TÜRKİYE, 18-23 Nisan 2013, pp.263-263
14. 2013 - "ANTALYA'DA BETA GLOBİN GENİNDE GÖRÜLEN NADİR MUTASYONLAR", 6.ULUSLAR ARASI TALASEMİ KONGRESİ VE YAZ OKULU, ANTALYA, TÜRKİYE, 18-23 Nisan 2013, pp.262-262
15. 2013 - "Prenatal Screening of Beta Thalassemia in Antalya, Turkey", 6.ULUSLARARASI TALASEMİ KONGRESİ VE YAZ OKULU, ANTALYA, TÜRKİYE, 18-23 Nisan 2013, pp.264-264
16. 2011 - "The Association Between the Intragenic SNP Haplotypes and Mutations of Beta Globin Gene in Turkey Population", 12th International Conference on Thalassemia and Other Haemoglobinopathies, 14th TIF Conference for Patients and Parents, ANTALYA, TÜRKİYE, 4-7 Eylül 2011, pp.134-134
17. 2011 - "Two Rare Mutations in 3' UTR Region of Beta-Globin Gene in Antalya Province, Turkey", 12th International Conference on Thalassemia and Other Haemoglobinopathies, 14th TIF Conference for Patients and Parents, ANTALYA, TÜRKİYE, 11-14 Mayıs 2011, pp.86-86
18. 2011 - "Two Rare Mutations: IVS-I (-3) (C>T) and Codon 69 (G>A) in Antalya Population ", 12th International Conference on Thalassemia and Other Haemoglobinopathies, 14th TIF Conference for Patients and Parents, ANTALYA, TÜRKİYE, 4-7 Eylül 2011, pp.85-85
19. 2011 - "Abnormal Hemoglobins Detected in Antalya Population, Turkey", 12th International Conference on Thalassemia and Other Haemoglobinopathies, 14th TIF Conference for Patients and Parents, ANTALYA, TÜRKİYE, 4-7 Eylül 2011, pp.105-105
20. 2011 - M., Arikan Y., Mendilcioglu İ.İ., Yeşilipek M.A., Hartevelde C.L., et al., "Detection of the Turkish Inversion-Deletion (Delta Beta) (0) Thalassemia in a Family Seeking Prenatal Diagnosis and Prevention ", 12th International Conference on Thalassemia and Other Haemoglobinopathies, 14th TIF Conference for Patients and Parents, ANTALYA, TÜRKİYE, 4-7 Eylül 2011, pp.84-84
21. 2011 - Screening of 370 mentally retarded Turkish patients for the most common Aristaless related X (ARX) gene mutations, c.428_451 dup(24bp) and c.333ins (GCG)7.", 15th International Workshop on Fragile X and other early-onset cognitive disorders, BERLİN, ALMANYA, 4-7 Eylül 2011, p_07-039
22. 2010 - "Molecular Diagnosis Of Fragile X Syndrome And Distribution Of cgg Repeats Number In 5'Utr Of Fmr1 Gene In Antalya Province", 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International participation, İSTANBUL, TÜRKİYE, 1-5 Ekim 2010, pp.97-97
23. 2010 - "The Relationship Between the 3-UTR +1570 (T>C) Mutation in the Beta Globin Gene and Mild Beta-Thalassemia Intermedia", 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International participation, İSTANBUL, TÜRKİYE, 1-5 Ekim 2010, pp.125-125
24. 2010 - "Co-Inheritance Of Beta Thalassemia And Fragile X Syndrome In Turkish Family", 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International participation, İSTANBUL, TÜRKİYE, 1- 5 Ekim 2010, pp.48-48
25. 2010 - "A Rare And New Splice Site Mutationleading Beta-Thalassemia Major:Codon 29 (C > T)", 9th National Medical Congress of Turkish Medical Genetics Society with International participation, İSTANBUL, TÜRKİYE, 1-5 Ekim 2010, ss.83-83
26. 2010 - "Complement Factor H Y402H Polymorphism in Turkish Population", 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International participation, İSTANBUL, TÜRKİYE, 1-5 Ekim 2010, pp.52-52
27. 2010 - "Coinheritance of beta-thalassemia and fragile X syndrome in a Turkish family", ASHG-2010, WASHINGTON, ABD, 2-6 Kasım 2010, pp.2362-2362
28. 2010 - "The Association Between Inherited Thrombophilias And Pregnancy-Related Hypertension Recurrence", 30th Annual Meeting Society for Maternal-Fetal Medicine, Chicago, ABD, 1-6 Şubat 2010, pp.283-283

> Ulusal

1. 2017 - "Transfüzyon bağımlı beta talasemi hastalarında fetal hemoglobin indüksiyonu çalışmaları" XV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi.26- 29 Ekim 2017 Ölüdeniz-Fethiye, s202.
2. 2017 - "Amyotrofik Lateral Skleroz (ALS) tanısı alan olgularda C9orf72, SOD1, TARDBP, FUS ve UBQLN 2 gen mutasyonlarının araştırılması". XV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi.26-29 Ekim 2017 Ölüdeniz-Fethiye, s184.
3. 2017 - "Beta talasemi majör hastalarında modifiye Edici SALL2 geni bağlanma motifinde mutasyon taranması." XV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi.26-29 Ekim 2017 Ölüdeniz-Fethiye, s187
4. 2015 - "Antalya ve Çevresinde Alfa Globin Gen Mutasyonlarının Araştırılması", 14.ULUSAL TIBBİ BİYOLOJİ ve GENETİK KONGRESİ, MUĞLA, TÜRKİYE, 26-30 Ekim 2015, ss.346-346
5. 2011 - "Antalya'da beta globin geninde delesyonel tip mutasyonların tanımlanması", 12.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, ANTALYA, TÜRKİYE, 27-30 Ekim 2011, ss.172-172
6. 2011 - "Non-Sendromik Mental Retardasyonlu Olguda Aristaless Related Homeobox (ARX) gen mutasyonu: c.428_451dup(24bp)", 12.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, ANTALYA, TÜRKİYE, 27-30 Ekim 2011, ss.166-166
7. 2011 - "Antalya'da beta globin geninde delesyonel tip mutasyonların tanımlanması", 12.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, ANTALYA, TÜRKİYE, 27-30 Ekim 2011, ss.172-172
8. 2009 - "ABCB1/MDR1 ve OPRM1 polimorfizmlerinin morfin tüketimi ve ağrı şiddeti üzerine etkileri. XI. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi", XI.Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, MUĞLA, TÜRKİYE, 28-31 Ekim 2009, ss.103-103
9. 2014 - MEFV Geni R202Q Değişimi Hastalığa Neden Olan Mutasyon Mudur? Annals of Paediatric Rheumatology. 3. Çocuk Romatoloji Kongresi Konuşma-Bildiri Özetleri, Sayfa 32.Sözel Sunu-2

DİĞER

ÜYE OLUNAN AKADEMİK DERNEK VE KURULUŞLAR

1. 2010 - TIBBİ GENETİK DERNEĞİ
2. 2010 - TIBBİ BİYOLOJİ ve GENETİK DERNEĞİ
3. 2014 - OGESEN

JÜRİ ÜYELİĞİ

1. 2019 - Ailesel Meme Kanseri Olgularında BRCA1 ve BRCA2 Dışı Yatkınlık Genlerinin Yeni Nesil Dizileme ile Analizi

DERSLER

Ders Yılı	Ders Adı	Eğitim Tipi	Saat
2019	Jinekolojik Kanser Genetiği	Lisans	1
2019	İnfertilitenin Genetik Nedenleri	Lisans	1
2019	HEMATOLOJİ ve GENETİK	Lisans	1
2019	KROMOZOM HASTALIKLARI	Lisans	2
2019	MENDEL TİPİ KALITIM	Lisans	2
2019	KROMOZOMLAR	Lisans	1
2019	GAMETOGENEZ	Lisans	1
2019	Non-Mendelian Kalıtım	Lisans	4
2019	SSS Tümörleri ve Genetik	Lisans	1
2019	Y Kromozomu	Lisans	1
2019	GENETİK DEĞERLENDİRME VE GENETİK DANIŞMANLIK	Lisans	1
2019	KROMOZOM ANOMALİLERİNİN OLUŞUM MEKANİZMASI	Lisans	2
2019	KALITIM TEMELLERİ, KALITIM MODELLERİ	Lisans	1
2019	TIBBİ GENETİĞE GİRİŞ	Lisans	1
2019	GENETİK GEÇİŞLİ GİS HASTALIKLARI	Lisans	1
2019	Trinükleotid Tekrar Hastalıkları	Lisans	1