

## ÖZGEÇMİŞ

1. **Adı Soyadı** : Hatice KOÇAK EKER
2. **Doğum Tarihi** : 10.04.1977
3. **Ünvanı** : Uzm. Dr.
4. **Öğrenim Durumu** : Tıpta Uzmanlık

Derece	Alan	Üniversite	Yıl
Lisans	Tıp Fakültesi	Atatürk Üniversitesi	1995 – 2001
Tıpta Uzmanlık	Tıp Fakültesi	Celal Bayar Üniversitesi	2003 – 2007

### 5. Akademik Ünvanlar

### 6. Yönetilen Yüksek Lisans ve Doktora Tezleri

### 7. Yayınlar

#### 7.1. Uluslararası hakemli dergilerde yayınlanan makaleler (SCI, SSCI, Arts and Humanities)

- 7.1.1. Oztas S., Gorguner M., Sonmez S., Mirici A., Tatar A., **Kocak H.**, Kılıc B. Screening for codon 249 of p53 gene mutation in primary lung cancers. *Medizinische Genetik*, vol.9 no.2(supp):68, 1997.
- 7.1.2. Emrah Senel, **Hatice Koçak**, Fatih Akbıyık, Güleser Saylam, Başak Nadide Gülleroğlu, Saliha Şenel. From a branchial fistula to a branchiootorenal syndrome: a case report and review of the literature. *J Pediatr Surg*. 2009 Mar;44(3):623–5.
- 7.1.3. **Hatice Koçak**, Gülay Ceylaner. Frontonasal Dysplasia: A Family Presenting Autosomal Dominant Inheritance Pattern. *Genet Couns*. 2009;20(1):63–8.
- 7.1.4. **Koçak H**, Ozaydin E, Köse G, Marcelis CL, Kamsteeg EJ, Ceylaner S. A Feingold syndrome case with previously undescribed features and a new mutation. *Genet Couns*. 2009;20(3):261–7.
- 7.1.5. Değerliyurt A, Ceylaner G, **Koçak H**, Bilginer Gürbüz B, Cihan BS, Rizzu P, Ceylaner S. A New Family With Autosomal Dominant Porencephaly With A Novel COL4A1 Mutation. Are Arachnoid Cysts Related To COL4A1 Mutations? *Genet Couns*. 2012;23(2):185–93.
- 7.1.6. Mevlit İkbal, **Hatice Koçak Eker**, Tülay Tos, Muhammed Yunus Alp, Alper Han Çebi. A Case Of Onycthoricodysplasia With Mental Retardation, Without Neutropenia. *Genet Couns*. 2012;23(3):389–392.
- 7.1.7. **Koçak Eker H**, Derinkuyu BE, Unal S, Masliah-Planchon J, Drunat S, Verloes A. Cerebro-Fronto-Facial Syndrome Type 3 With Polymicrogyria: a Clinical Presentation of Baraitser-Winter Syndrome. *Eur J Med Genet*. 2014 Jan;57(1):32-6.
- 7.1.8. Tos T, Alp MY, **Koçak Eker H**, Cebi AH, Okumus N, İkbal M. Partial trisomy 11q and partial monosomy 12p due to the maternal translocation (11q;12p). *Genet Couns*. 2013;24(3):343-5.

- 7.1.9. **Koçak Eker H**, Unlü SE, Al-Salmi F, Crosby AH. A Novel Homozygous Mutation In ALS2 Gene In Four Siblings With Infantile-Onset Ascending Hereditary Spastic Paralysis. *Eur J Med Genet.* 2014 May-Jun;57(6):275-8.
- 7.1.10. Tos T, Alp MY, **Koçak Eker H**, Cebi AH, Ikbali M. Partial monosomy 8q and partial trisomy 9q due to the maternal translocation t(8;9(q24.3;q34.1): a case report. *Genet Couns.* 2014;25(1):35-9.
- 7.1.11. Verloes A, Di Donato N, Masliah-Planchon J, Jongmans M, Abdul-Raman OA, Albrecht B, Allanson J, Brunner H, Bertola D, Chassaing N, David A, Devriendt K, Eftekhari P, Drouin-Garraud V, Faravelli F, Faivre L, Giuliano F, Guion Almeida L, Juncos J, Kempers M, **Eker HK**, Lacombe D, Lin A, Mancini G, Melis D, Lourenço CM, Siu VM, Morin G, Nezarati M, Nowaczyk MJ, Ramer JC, Osimani S, Philip N, Pierpont ME, Procaccio V, Roseli ZS, Rossi M, Rusu C, Sznajder Y, Templin L, Uliana V, Klaus M, Van Bon B, Van Ravenswaaij C, Wainer B, Fry AE, Rump A, Hoischen A, Drunat S, Rivière JB, Dobyns WB, Pilz DT. Baraitser-Winter cerebrofrontofacial syndrome: delineation of the spectrum in 42 cases. *Eur J Hum Genet.* 2015 Mar;23(3):292-301.
- 7.1.12. **Koçak Eker H**, Balasar O. Variable expressivity of renal involvement in a further family with Townes-Brocks syndrome. *Clin Dysmorphol.* 2015 Jan;24(1):24-5.
- 7.1.13. **Koçak Eker H**, Altunoglu U, Toksoy G, Kayserili H. Holt-Oram syndrome because of the novel TBX5 mutation c.481A>C. *Clin Dysmorphol.* 2016 Oct;25(4):192-4.
- 7.1.14. **Koçak Eker H**. Clinical manifestations of 11 children with fronto-ocular syndrome (FOS): a case series. *Child's Nervous System.* 2020;1:6.

## **7.2. Uluslararası diğer hakemli dergilerde yayınlanan makaleler**

- 7.2.1. Altunkeser A, **Koçak Eker H**. An Osteogenesis Imperfecta Type II A in a Female Newborn: A Case Report. *J Clin Med Case Reports.* 2015;2(2): 3.

## **7.3. Uluslararası bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında basılan bildiriler**

- 7.3.1. Oztas S., Gorguner M., Sonmez S., Mirici A., Tatar A., **Kocak H.**, Kılıç B. Screening for codon 249 of p53 gene mutation in primary lung cancers. 29th annual meeting of the european society of human genetics, May 17–20,1997 Genoa, ITALY (Poster)
- 7.3.2. Salma Majid, Andrew Crosby, **Hatice Kocak Eker**. Infantile Ascending Spastic Paralysis caused by a novel ALS2 mutation identified by Homozygosity Mapping. Fifth Pan Arab Human Genetics Conference, 17-19 November 2013, Al Bustan Rotana, Dubai-UAE. (Sözlü Bildiri)
- 7.3.3. H. Hijazi, E. Yilmaz, D. Romeo Bertola, G. Lopes Yamamoto, S.S. da Costa, **H. Kocak Eker**, N. Elcioglu, A. Gezirici, S. Isikay, Z.H. Coban Akdemir, Y. Bayram, C. Rosenberg, C.M.B Carvalho, J.E. Posey, S.N. Jhangiani, D.M. Muzny, D. Pehlivan, R.A. Gibbs, J.R. Lupski. PgmNr 1972: Multi-locus variation of Notch and Hedgehog signaling pathways potentially contributing to cases of limb anomalies. ASHG 2019 Annual Meeting, October 15-19,2019 Houston, US (Poster)

## **7.4. Yazılan uluslararası kitaplar ve kitaplarda bölümler**

## **7.5. Ulusal hakemli dergilerde yayınlanan makaleler**

- 7.5.1. Öztaş S., Görgüner M., Sönmez S., Kaynar H., Mirici A., Tatar A., Kılıç B., **Koçak H.** Primer Akciğer Kanserlerinde p53 kodon 249 met mutasyon taraması. XV. Gevher Nesibe Tıp Günleri Kongre Özeti, 144:1997
- 7.5.2. **Hatice Koçak**, Zehra Aycan, Mehmet Fatih Azık. Aarskog Sendromu: Olgu Sunumu. *Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi* 2008;2(3):45–49.

- 7.5.3. **Hatice Koçak**, Serdar Ceylaner, Sadi Vidinlisan, Şerif Bülent Elerman. Diastrofik Displazi: Vaka Sunumu. Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi 2009;3(3): 55–58.
- 7.5.4. **Hatice Koçak**, Gülay Ceylaner. A WAGR Syndrome Case with Postaxial Polydactyly. Fırat Tıp Dergisi 2009;14(4): 2835286.
- 7.5.5. **Hatice Koçak Eker**, Oğuz Altungöz, Meral Sakızlı, Nuray Altıntaş. Down Sendromunun Hızlı Doğum Öncesi Tanısında D21S1411 Kısa Tandem Tekrar (STR) Belirteci Kullanılarak Kantitatif Floresan Polimeraz Zincir Reaksiyonu (QF-PCR) Tekniğinin Etkinliğinin Değerlendirilmesi. Türkiye Çocuk Hast Derg 2010;4(3):140–9.
- 7.5.6. Fatma Çakmak Çelik, Sevim Ünal, Eda Coşkun, **Hatice Koçak**, Fatma Nazlı Kara. Trombositopeni-Radius Yokluğu Sendromlu Bir Yenidoğanda Ektopik-Agenetik Böbrek Birlikteliği. Türkiye Klinikleri J Pediatr 2010;19(2):155–8.
- 7.5.7. **Hatice Koçak**, Sadi Vidinlisan. Ek Bulguları ile Floating Harbor Sendromu. Türkiye Klinikleri J Pediatr 2010;19(3):231–3.
- 7.5.8. Tülay Tos, Ali Karaman, Ferda Perçin, **Hatice Koçak**. Poland Sendromu: Bir Olgu Sunumu. Haseki Tıp Bülteni 2011; 49: 37–8.
- 7.5.9. **Hatice Koçak Eker**, Serdar Ceylaner, Zehra Aycan. Escobar Sendromlu Bir Olguda Kaş ve Kirpik Yokluğu. Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi 2012;6(2):101–105.
- 7.5.10. Mevlit İkbal, **Hatice Koçak Eker**, Tülay Tos, Alper Han Çebi, Muhammed Yunus Alp. A Case of Triple-X Syndrome with Situs Inversus Totalis. Türkiye Klinikleri J Med Sci 2013;33(2):588-90.
- 7.5.11. **Hatice Koçak Eker**, Esra Dağ Şeker. Marfan Sendromu ile Kombine Situs İnversus Totalis Olgusu. Selçuk Tıp Dergisi 2015;31(4): 373-374.
- 7.5.12. **Hatice Koçak Eker**. 45,X/47,XXX Karyotype and Five Pregnancy: One Fifth Successful. Medical Genetics 2015;1(1):22-4.
- 7.5.13. Yıldırım M, **Koçak Eker H**, Doğan MT. A homozygous mutation in POMT2 gene in four siblings with limb-girdle muscular dystrophy 2N. Turkish Archives of Pediatrics. 2021 Jan 1;56(1):68-71.

7.5.14.

## 7.6. Ulusal bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında basılan bildiriler

- 7.6.1. Oztas S., Gorguner M., Sonmez S., Kaynar H., Mirici A., Tatar A., Kılıç B., **Koçak H**. Primer Akciğer Kanserlerinde p53 kodon 249 met mutasyon taraması. XV. Gevher Nesibe Tıp Günleri, 27-30 Mayıs 1997, KAYSERİ (Poster)
- 7.6.2. N.Altıntaş, S.Örenay, F.S.Çam, C.Temiz, M.Çabuk, B.Ersoy, F.Koyuncu, M.Aşçı, **H.Koçak**, D.Selçuki, M.Selçuki. 2001–2003 Yılları Arası Periferik Kan, Kordosentez ve Kemik İliği Sitogenetik Sonuçlarımız. 8. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, 14–17 Ekim 2003, ADANA (Poster)
- 7.6.3. N.Altıntaş, N.Kutlu, A.Esen, F.S.Çam, E.Tatlısumak, M.Aşçı, S.Örenay, **H.Koçak**. Şizofreni Tanısı Konmuş Hastalarda Dermatogliflik Analizlerle İlgili Ön Çalışma. 8. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, 14–17 Ekim 2003, ADANA (Poster)
- 7.6.4. N.Altıntaş, S.Örenay, **H.Koçak**, M.Aşçı, Y.Aktaş, E.Arslan, S.Türel. Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi tıbbi biyoloji ve genetik anabilim dalı 2002–2005 yılları arasındaki sitogenetik sonuçlarımız. 9. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, 24–27 Kasım 2005, MANİSA (Poster)
- 7.6.5. N.Altıntaş, S.Türel, S.Örenay, **H.Koçak**, Y.Aktaş, E.Arslan, F.M.Koyuncu, Ü.İnceboz Sungurtekin, Y.Bülbül Baytur. Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Biyoloji ve

- Genetik Anabilim Dalı 2004–2005 Yılları Arasındaki Fetal Amaçlı Sitogenetik Çalışma Sonuçlarımız. 9. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, 24–27 Kasım 2005, MANİSA (Poster)
- 7.6.6. Fatma Çakmak Çelik, Sevim Ünal, Eda Coşkun, **Hatice Koçak**. TAR Sendromlu Bir Yenidoğanda Ektopik-Agenetik Böbrek Birlikteliği. 52. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, 12–16 Kasım 2008, Belek/ANTALYA (Sözlü Bildiri)
- 7.6.7. **Hatice Koçak**. Floating Harbor Sendromu: Vaka Sunumu. 4. Ege Genetik Sempozyumu, 21 Kasım 2008, KUŞADASI (Poster)
- 7.6.8. **Hatice Koçak**, Serdar Ceylaner, Zehra Aycan. Escobar Sendromlu Bir Olguda Kaş ve Kirpik Yokluğu. 4. Ege Genetik Sempozyumu, 21 Kasım 2008, KUŞADASI (Poster)
- 7.6.9. **Hatice Koçak**, Serdar Ceylaner. Diastrofik Displazi: Vaka Sunumu. 4. Ege Genetik Sempozyumu, 21 Kasım 2008, KUŞADASI (Poster)
- 7.6.10. **Hatice Koçak**, Eda Özaydın, Gülşen Köse, Carlo L.M. Marcelis, Erik-Jan Kamsteeg, Serdar Ceylaner. Feingold Sendromu: Ek Bulguları İle Yeni Bir Mutasyon. 4. Dismorfoloji Günleri, 24–25 Nisan 2009, Nippon Hotel/Taksim, İstanbul. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.11. **Hatice Koçak**, Nazlı Kara, Serdar Ceylaner. Goeminne Sendromu; X'e Bağlı Dominant Kalıtımı Destekleyen Yeni Bir Aile. 4. Dismorfoloji Günleri, 24–25 Nisan 2009, Nippon Hotel/Taksim, İstanbul. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.12. **Hatice Koçak**, Tulay Tos, Gülay Ceylaner, Nadide Başak Gülleroğlu, Atilla Çayır. A Case With Axial Mesodermal Dysplasia Spectrum. The Mediterranean Medical Genetics Meeting, 28 Haziran –1 Temmuz 2009, Ankara. (Poster)
- 7.6.13. **Hatice Koçak**, Gülay Ceylaner. Frontonasal Dysplasia: A Family With Autosomal Dominant Inheritance. The Mediterranean Medical Genetics Meeting, 28 Haziran –1 Temmuz 2009, Ankara. (Poster)
- 7.6.14. **Hatice Koçak Eker**, Sevim Ünal, Séverine Drunat, Alain Verloes. Macroblepharon, Hypertelorism, and Multiple Visceral Anomalies: A Further Case With Cerebro-Fronto-Facial Syndrome? 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.15. **Hatice Koçak Eker**, Betül Emine Derinkuyu. Ektrodaktili: İzole Bir Vaka. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Poster)
- 7.6.16. **Hatice Koçak Eker**, Fatma Güzel, Aydan Değerliyurt, Andrew Crosby. İnfantil Başlangıçlı Artan Herediter Spastik Paralizi: Nadir Bir Ailevi Olgu. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Poster)
- 7.6.17. **Hatice Koçak Eker**, Tülay Tos. Russell-Silver Syndrome; A New Perspective For Etiology. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Poster)
- 7.6.18. **Hatice Koçak Eker**, Mehmet Gündüz. Anhidrotik Ektodermal Displazi: Vaka Sunumu. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Poster)
- 7.6.19. **Hatice Koçak Eker**, Sevim Ünal, Ayper Kaçar. Nadir Anomalilerle Edwards Sendromu Vakası. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Poster)
- 7.6.20. Gülsüm Kayhan, Mehmet Ali Ergün, **Hatice Koçak Eker**, Ferda E. Perçin. Radioulnar Sinostoz - Amegakaryositik Trombositopenili Bir Aile. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Poster)
- 7.6.21. Tülay Tos, M. Yunus Alp, **Hatice Koçak Eker**, Serhat Seyhan, Mevlit İkbâl. 45,XX,rob(13;14)(q10;q10): Bir Vaka Raporu. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Poster)

- 7.6.22. Tülay Tos, M. Yunus Alp, **Hatice Koçak Eker**, Alper Han Çebi, Mevlit İkbal. Terminal 8p23.1 Delesyonlu Bir Vaka. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Poster)
- 7.6.23. Tülay Tos, M. Yunus Alp, **Hatice Koçak Eker**, Alper Han Çebi, Nurullah Okumuş, Mevlit İkbal. Parsiyel Trizomi 11q / Monozomi 12p: Bir Vaka Raporu. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Poster)
- 7.6.24. Tülay Tos, M. Yunus Alp, **Hatice Koçak Eker**, Alper Han Çebi, Mevlit İkbal. Parsiyel Monozomi 8q24.3 / Trizomi 9q34.1: Bir Vaka Raporu. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Poster)
- 7.6.25. Tülay Tos, M. Yunus Alp, **Hatice Koçak Eker**, Reşat Doğusan, Mevlit İkbal. Treacher Collins Sendromu: Bir Vaka Raporu. 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19–23 Aralık 2012, Bursa. (Poster)
- 7.6.26. **Hatice Koçak Eker**. Nadir/tanıli olgu sunumu (Trikodontal Displazi). 2. Klinik Genetik İstanbul Grubu Toplantısı, 11 Ocak 2013, Gezi Bosphorus Hotel/Taksim, İstanbul. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.27. **Hatice Koçak Eker**, İlyas Okur, Mehmet Gündüz. Mukolipidoz Tip-2. 2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, 08–09 Mart 2013, Barbaros Point Otel, İstanbul. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.28. **Hatice Koçak Eker**, Serdar Ceylaner. OR Spondilokostal Dizostoz. 2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, 08–09 Mart 2013, Barbaros Point Otel, İstanbul. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.29. **Hatice Koçak Eker**. Fronto-Oküler Sendromlu 3 Vaka. 6. İstanbul Dismorfoloji Günleri, 03–04 Mayıs 2013, Salt Galata Otel, İstanbul. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.30. **Hatice Koçak Eker**. Nadir/tanıli olgu sunumu (Holt-Oram Sendromu). 4. Klinik Genetik İstanbul Grubu Toplantısı, 25 Ekim 2013, Double Tree Hilton Otel/Kadıköy, İstanbul. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.31. **Hatice Koçak Eker**. Pleksiform Nörofibromlu Nörofibromatozis-Tip1 Vakası. Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 6-7 Aralık 2013, M.S Baltalimanı Kemik Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, İstanbul. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.32. **Hatice Koçak Eker**. Zeka Geriliği ve Mikrosefalisi Olan Bir Çocukta Halka Kromozom 13. Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 6-7 Aralık 2013, M.S Baltalimanı Kemik Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, İstanbul. (Poster)
- 7.6.33. M. Yunus Alp, **Hatice Koçak Eker**. EYA1 Geni Mutasyonu Saptanmayan Ailesel Oto-Facio-Cervical Sendrom Vakası. Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 6-7 Aralık 2013, M.S Baltalimanı Kemik Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, İstanbul. (Poster)
- 7.6.34. **Hatice Koçak Eker**, Başak Nadide Gülleroğlu, Ahmet Selami Tekin. Fenotipi Normal Olan Marfan Sendromu Vakası. Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 6-7 Aralık 2013, M.S Baltalimanı Kemik Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, İstanbul. (Poster)
- 7.6.35. **Hatice Koçak Eker**. Blefarofimozis, Ptozis, Epikantus İnversus Sendromu – Tip I: Vaka Sunumu. Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 6-7 Aralık 2013, M.S Baltalimanı Kemik Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, İstanbul. (Poster)
- 7.6.36. **Hatice Koçak Eker**. Otozomal Dominant Doğumsal Nistagmuslu Bir Aile. Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 6-7 Aralık 2013, M.S Baltalimanı Kemik Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, İstanbul. (Poster)

- 7.6.37. **Hatice Koçak Eker.** Miyotonik Distrofili Bir Ailede Klinik Çeşitlilik. Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 6-7 Aralık 2013, M.S Baltalimanı Kemik Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, İstanbul. (Poster)
- 7.6.38. **Hatice Koçak Eker,** M. Yunus Alp. Parsiyel Monozomi 8q, Parsiyel Trizomi 9q ve inv dup (6q) Birlikteliğinde Bir Olgu Sunumu. Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 6-7 Aralık 2013, M.S Baltalimanı Kemik Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, İstanbul. (Poster)
- 7.6.39. **Hatice Koçak Eker.** Townes-Brocks Sendromu: Vaka Sunumu. Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 6-7 Aralık 2013, M.S Baltalimanı Kemik Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, İstanbul. (Poster)
- 7.6.40. **Hatice Koçak Eker,** Zeynep Göker. Maksillofasial Dizostoz: Çok Nadir Bir Vaka. Erişkin Yaşta Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 6-7 Aralık 2013, M.S Baltalimanı Kemik Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, İstanbul. (Poster)
- 7.6.41. **Hatice Koçak Eker,** Özgür Balasar. Adducted thumb syndrome: A very rare case. Erciyes Tıp Genetik Günleri 2017, 11-13 Mayıs 2017, Erciyes Üniversitesi, Kayseri. (Poster)
- 7.6.42. Özgür Balasar, **Hatice Koçak Eker,** Savaş Barış. A family with homozygosity for a Robertsonian translocation (13q;14q). Erciyes Tıp Genetik Günleri 2017, 11-13 Mayıs 2017, Erciyes Üniversitesi, Kayseri. (Poster)
- 7.6.43. **Hatice Koçak Eker,** Nergis Salman, Özgür Balasar. Alobar Holoprozensefali: Nadir Bir Olgu. Tıbbi Genetikte Algoritmalar Sempozyumu, 3-4 Haziran 2017, Point Otel, Ankara. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.44. Özgür Balasar, **Hatice Koçak Eker.** Eşinde Habitüel Abortus Öyküsü Olan 46,XY,inv(16)(p13.1q24) Karyotipli Bir Olgu. Tıbbi Genetikte Algoritmalar Sempozyumu, 3-4 Haziran 2017, Point Otel, Ankara. (Poster)
- 7.6.45. Seda Açar, Ömer Faruk Karaçorlu, Özgür Balasar, **Hatice Koçak Eker.** Çok Nadir Bir Karyotip: Birden Fazla Anöploidiye Sahip Olgu Sunumu. 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 07-11 Kasım 2018, Rixos Premium Hotel, ANTALYA. (Poster)
- 7.6.46. Özgür Balasar, **Hatice Koçak Eker.** Charge Sendromlu Bir Olgu. 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 07-11 Kasım 2018, Rixos Premium Hotel, ANTALYA. (Poster)
- 7.6.47. **Hatice Koçak Eker,** Özgür Balasar. Limb-Girdle Musküler Distrofi: Üç Vakanın Olduğu Bir Aile. 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 07-11 Kasım 2018, Rixos Premium Hotel, ANTALYA. (Poster)
- 7.6.48. Kezban Öztürk, Ahmet Sami Güven, Abdullah Akkuş, **Hatice Koçak Eker,** Hüseyin Çaksen. Erken İnfantil Epileptik Ensefalopati'nin Nadir Bir Nedeni: BRAT1 Gen Mutasyonu. 21. Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, 1-5 Mayıs 2019, Hilton Dalaman Sarıgerme Hotel, Muğla. (Poster)
- 7.6.49. Miraç Yıldırım, **Hatice Koçak Eker,** Melih Timuçin Doğan. POMT2 mutasyonu ilişkili limb girdle musküler distrofi. 3. Nöromusküler Hastalıklar Kongresi, 1-3 Kasım 2019, Radisson Blu Otel, Çeşme/İzmir. (Poster)
- 7.6.50. **Hatice Koçak Eker.** A new EDAR gene mutation: 7-years clinical follow-up in a girl with hypohidrotic ectodermal dysplasia. 1. Bursa Uluslararası Katılımlı Genetik Günleri: Dermatogenetik Sempozyumu, 09-11 Ocak 2020, Almira Otel, Bursa. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.51. Tülay Güran, Dilek Çiçek, **Hatice Koçak Eker,** Sema Arslan, Gül Direk, Nihal Hatipoğlu, Betül Karademir, Tuğba Barış, Büşra Gürpınar, Mehmet Eltan, Gözde Yeşil, Serap Turan, Abdullah Bereket. Biallelik PPP2R3C mutasyonları 46,XX ve 46,XY

gonadal disgeneziye yol açar. XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, 1-5 Kasım 2020, Gloria Golf Resort Otel/Belek, Antalya. (Sözlü Bildiri)

- 7.6.52. **Hatice Koçak Eker**, Özgür Balasar, Müşerref Başdemirci. A novel mutation in CRLF1 gene: Its contribution to phenotype-genotype correlation in Crisponi syndrome/Cold-Induced Sweating Syndrome. 14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 20-22 Kasım 2020, Online. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.53. Müşerref Başdemirci, **Hatice Koçak Eker**, Özgür Balasar. All hypotonia in newborns can not indicate SMA disease. 14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 20-22 Kasım 2020, Online. (Sözlü Bildiri)
- 7.6.54. Özgür Balasar, Müşerref Başdemirci, **Hatice Koçak Eker**. Case report of two siblings with a homozygous pathogenic mutation in FOXE3 leads to autosomal recessive anterior segment dysgenesis 2. 14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 20-22 Kasım 2020, Online. (Sözlü Bildiri)

## 8. Projeler

## 9. İdari Görevler

## 10. Bilimsel ve Mesleki Kuruluşlara Üyelikler

### 10.1. Tıbbi Genetik Derneği

## 11. Ödüller :

11.1. Atatürk Üniversitesi Tıp Fakültesi, 31. dönem ikincisi, 2001.

11.2. Kısa Sözel Bildiri Üçüncülük Ödülü:

Tülay Güran, Dilek Çiçek, **Hatice Koçak Eker**, Sema Arslan, Gül Direk, Nihal Hatipoğlu, Betül Karademir, Tuğba Barış, Büşra Gürpınar, Mehmet Eltan, Gözde Yeşil, Serap Turan, Abdullah Bereket. Biallelik PPP2R3C mutasyonları 46,XX ve 46,XY gonadal disgeneziye yol açar. XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, 1-5 Kasım 2020, Gloria Golf Resort Otel/Belek, Antalya. (Sözlü Bildiri)

## 12. Son iki yılda verdiğiniz lisans ve lisansüstü düzeydeki dersler için aşağıdaki tabloyu doldurunuz :

Akademik Yıl	Dönem	Dersin Adı	Haftalık Saati		AKTS
			Teorik	Uygulama	
2020-2021	Güz	Tek gen Hastalıkları	2		
		Farmakogenetiğin Temelleri	2		
		Kalıtım Kalıpları	2		
		Kalıtım Modelleri ve Pedigri Analizi	2		
		Hematolojik ve Solid Tümörlere Genetik Yaklaşım	2		
	İlkbahar	Sinir sistemi hastalıklarının genetiği	2		

**Not:** Açılmışsa, yaz döneminde verilen dersler de tabloya ilave edilecektir.

### **13. Yurtdışı deneyimi ile ilgili açıklama :**

Hôpital Robert Debré, Gözlemci (Eylül 2009-Aralık 2009), PARİS  
Pr. Alain Verloes ile "Klinik Genetik" tecrübelerini paylaştım.