

ÖZGEÇMİŞ

1. **Adı Soyadı:** Ümran ÇALIŞKAN
2. **Doğum Tarihi:** 25.12.1951
3. **Unvanı:** Profesör Doktor, Öğretim Üyesi
4. **Öğrenim Durumu:** Üniversite Mezunu

Derece	Alan	Üniversite	Yıl
Lisans			
Y. Lisans	Tıp Fakültesi	Hacettepe Üniversitesi	1977
Doktora	Tıp fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD	Hacettepe Üniversitesi	1982

5. Akademik Unvanlar:

Yardımcı Doçentlik Tarihi : 1982-1986 (NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ/MERAM TIP FAKÜLTESİ/DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ/ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI)
Doçentlik Tarihi : 1986-1992 NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ/MERAM TIP FAKÜLTESİ/DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ/ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI)

Profesörlük Tarihi : 1992-2018 (NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ/MERAM TIP FAKÜLTESİ/DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ/ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI)

6. Yönetilen Yüksek Lisans ve Doktora Tezleri

6.1. Yüksek Lisans Tezleri

1. ŞAHİNKAYA ŞAHİKA, (2015). İmmun trombositopenik purpura hastalarında anti-fosfolipid antikörlerin çalışılması, Necmettin Erbakan Üniversitesi->Meram Tıp Fakültesi->Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı
2. MUTLU SERKAN, (2012). Çocukluk çağı hematolojik maligniteleri ve solid doku tümörlerinde; eikosapentaenoik asit içeren beslenme ürünlerinin adipokinler ve ghrelin üzerine etkileri, Necmettin Erbakan Üniversitesi->Meram Tıp Fakültesi->Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı
3. YÜMLÜ KADİR, (2009). Çocukluk çağı akut lösemi vakalarının retrospektif olarak değerlendirilmesi, Selçuk Üniversitesi->Meram Tıp Fakültesi->Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı
4. ELMAS ŞEFİKA, (2008). Sağ kalan akut lenfoblastik lösemili çocuk ve adolesanlarda metabolik sendrom kriterlerinin değerlendirilmesi, Selçuk Üniversitesi->Meram Tıp Fakültesi->Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı
5. ÜNAL EKREM, (2007). Çocukluk çağı akut lösemi ve hodgin-dışı lenfoma hastalarında sistatin-C'nin nefrotoksisiteyi değerlendirmedeki önemi, Selçuk Üniversitesi->Meram Tıp Fakültesi->Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı
6. YALNIZ KÜÇÜKEPLİK YASEMİN, (2004). Demir eksikliği anemisinde hipersegmentasyon sıklığı ve tedavinin hipersegmentasyona etkisinin araştırılması, Selçuk Üniversitesi->Meram Tıp Fakültesi->Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı
7. KARTEKİN HÜLYA, (2002). Anne sütü alma süresi ile görsel ve işitsel uyarı potansiyelleri arasındaki ilişki, Selçuk Üniversitesi->Tıp Fakültesi->Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı
8. IŞIK DURSUN ALİ, (1999). Down sendromlu çocuklarda trombosit agregasyon fonksiyonlarının araştırılması, Selçuk Üniversitesi->Tıp Fakültesi->Diğer

6.2. Doktora Tezleri

TOKGÖZ HÜSEYİN, (2013). Konjenital trombosit fonksiyon bozukluğu tanısıyla izlenen olgularımızın mutasyon analizi ve klinik olarak değerlendirilmesi, Necmettin Erbakan Üniversitesi->Meram Tıp Fakültesi->Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı

7. Yayınlar

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

A. ULUSLAR ARASI HAKEMLİ DERGİLERDE YAYINLANAN MAKALELERİN LİSTESİ

1: Antmen B, Karakaş Z, Yeşilipek MA, Küpesiz OA, Şaşmaz İ, Uygun V, Kurtoğlu E, Oktay G, Aydoğan G, Akın M, Salcioglu Z, Vergin C, Kazancı EG, Ünal S, Çalışkan Ü, Aral YZ, Türkkkan E, Meral Güneş A, Tunç B, Gümrük F, Ayhan AC, Söker M, Koç A, Oymak Y, Ertem M, Timur Ç, Yıldırım Y, İrken G, Apak H, Biner B, Eren TG, Işık Balcı Y, Koçak Ü, Karasu G, Akkaynak D, Patiroğlu T. Deferasirox in children with transfusion-dependent thalassemia or sickle cell anemia: A large cohort real-life experience from Turkey (REACH-THEM). *Eur J Haematol.* 2019 Feb;102(2):123-130. doi: 10.1111/ejh.13180. Epub 2018 Dec 9. PubMed PMID: 30300449.

2: Gültekin ND, Yılmaz FH, Altunhan H, Findik S, Tokgöz H, Çalışkan Ü. Coexistence of Kasabach-Merritt Syndrome and placental chorioangioma in a premature infant. *J Neonatal Perinatal Med.* 2018;11(2):209-213. doi:10.3233/NPM-181754. PubMed PMID: 29991142.

3: Hançer VS, Tokgöz H, Güvenç S, Çalışkan Ü, Büyükdoğan M. Three Novel Calreticulin Mutations in Two Turkish Patients. *Turk J Haematol.* 2017 Dec 1;34(4):360-361. doi: 10.4274/tjh.2017.0146. Epub 2017 Jul 27. PubMed PMID:28747287; PubMed Central PMCID: PMC5774355.

4: Chiang SCC, Wood SM, Tesi B, Akar HH, Al-Herz W, Ammann S, Belen FB, Caliskan U, Kaya Z, Lehmborg K, Patiroglu T, Tokgoz H, Ünüvar A, Introne WJ, Henter JI, Nordenskjöld M, Ljunggren HG, Meeths M, Ehl S, Krzewski K, Bryceson YT. Differences in Granule Morphology yet Equally Impaired Exocytosis among Cytotoxic T Cells and NK Cells from Chediak-Higashi Syndrome Patients. *Front Immunol.* 2017 Apr 18;8:426. doi: 10.3389/fimmu.2017.00426. eCollection 2017. PubMed PMID:28458669; PubMed Central PMCID: PMC5394158.

5: Aydınok Y, Oymak Y, Atabay B, Aydoğan G, Yeşilipek A, Ünal S, Kılınc Y, Oflaz B, Akın M, Vergin C, Sezgin Evim M, Çalışkan Ü, Ünal Ş, Bay A, Kazancı E, İleri T, Atay D, Patiroğlu T, Kahraman S, Söker M, Akcan M, Akdeniz A, Büyükavcı M, Alanoğlu G, Bör Ö, Soyer N, Özdemir Karadaş N, Uysalol E, Türker M, Akçay A, Ocak S, Güneş AM, Tokgöz H, Ünal E, Tiftik N, Karakaş Z. A National Registry of Thalassemia in Turkey: Demographic and Disease Characteristics of Patients, Achievements, and Challenges in Prevention. *Turk J Haematol.* 2018 Mar 1;35(1):12-18. doi: 10.4274/tjh.2017.0039. Epub 2017 Apr 13. PubMed PMID: 28404539; PubMed Central PMCID: PMC5843769.

6: Tüfekçi Ö, Koçak Ü, Kaya Z, Yenicesu İ, Albayrak C, Albayrak D, Yılmaz Bengo Ş, Patiroğlu T, Karakükçü M, Ünal E, Ünal İnce E, İleri T, Ertem M, Celkan T, Özdemir GN, Sarper N, Kaçar D, Yaralı N, Özbek NY, Küpesiz A, Karapınar T, Vergin C, Çalışkan Ü, Tokgöz H, Sezgin Evim M, Baytan B, Güneş AM, Yılmaz Karapınar D, Karaman S, Uygun V, Karasu G, Yeşilipek MA, Koç A, Erduran E, Atabay B, Önez H, Ören H. Juvenile Myelomonocytic Leukemia in Turkey: A Retrospective Analysis of Sixty-five Patients. *Turk J Haematol.* 2018 Mar 1;35(1):27-34. doi: 10.4274/tjh.2017.0021. Epub 2017 Feb 9. PubMed PMID: 28179213; PubMed Central PMCID: PMC5843771.

- 7: Pfeiffer C, Mathieu-Dupas E, Logghe P, Lissalde-Lavigne G, Balicchi J, Caliskan U, Valentin T, Laune D, Molina F, Schved JF, Giansily-Blaizot M. Isotypic analysis of antibodies against activated Factor VII in patients with Factor VII deficiency using the x-MAP technology. *Thromb Res.* 2016 May;141:22-7. doi: 10.1016/j.thromres.2016.02.021. Epub 2016 Feb 23. PubMed PMID: 26962982.
- 8: Göktürk B, Reisli İ, Çalışkan Ü, Oleaga-Quintas C, Deswarte C, Turul-Özgür T, Burgucu D, Migaud M, Casanova JL, Picard C, Bustamante J. Infectious diseases, autoimmunity and midline defect in a patient with a novel bi-allelic mutation in IL12RB1 gene. *Turk J Pediatr.* 2016;58(3):331-336. PubMed PMID: 28266204.
- 9: Kose D, Tarakci N, Celik ZE, Vatanssev H, Cimbec EA, Ugras S, Sen Y, Caliskan U, Koksall Y. Effects of Prednisolone, L-Asparaginase, Gemfibrozil, and Combinations of These Elements on Mice Lipid Profile, Liver, and Pancreas. *J Pediatr Hematol Oncol.* 2016 Jan;38(1):e42-9. doi: 10.1097/MPH.0000000000000484. PubMed PMID: 26599986.
- 10: Dönmez-Demir B, Celkan T, Sarper N, Deda G, İnce E, Çalışkan Ü, Öztürk G, Karagün B, Küpesiz A, Tokgoz H, Akar N, Özdağ H. Novel plasminogen gene mutations in Turkish patients with type I plasminogen deficiency. *Blood Coagul Fibrinolysis.* 2016 Sep;27(6):637-44. doi: 10.1097/MBC.0000000000000383. PubMed PMID: 26340456.
- 11: Bitirgen G, Belviranlı S, Caliskan U, Tokgoz H, Ozkagnici A, Zengin N. Ophthalmic manifestations in recently diagnosed childhood leukemia. *Eur J Ophthalmol.* 2016 Jan-Feb;26(1):88-91. doi: 10.5301/ejo.5000647. Epub 2015 Jul 3. PubMed PMID: 26165325.
- 12: Tokgoz H, Caliskan U, Yüksekaya HA, Kucukkaya R. Essential thrombocythemia with Mpl W515 K mutation in a child presenting with Budd-Chiari syndrome. *Platelets.* 2015;26(8):805-8. doi: 10.3109/09537104.2015.1041900. Epub 2015 May13. PubMed PMID: 25970554.
- 13: Tokgoz H, Torun Ozkan D, Caliskan U, Akar N. Novel mutations of integrin α IIb and β 3 genes in Turkish children with Glanzmann's thrombasthenia. *Platelets.* 2015;26(8):779-82. doi: 10.3109/09537104.2014.998994. Epub 2015 Mar 3. PubMed PMID: 25734216.
- 14: Kose D, Ciftci I, Harmankaya I, Ugras S, Caliskan U, Koksall Y. Pilomatrixoma in childhood. *J Cancer Res Ther.* 2014 Jul-Sep;10(3):549-51. doi:10.4103/0973-1482.137918. PubMed PMID: 25313737.
- 15: Kose D, Toy H, Gunel E, Caliskan U, Koksall Y. Coexistence of glomangioma and yolk sac tumour in a child: a case report. *J Clin Diagn Res.* 2014May;8(5):QD01-2. doi:10.7860/JCDR/2014/7373.4324. Epub 2014 May 15. PubMed PMID: 24995227; PubMed Central PMCID: PMC4080048.
- 16: Savoia A, Kunishima S, De Rocco D, Zieger B, Rand ML, Pujol-Moix N, Caliskan U, Tokgoz H, Pecci A, Noris P, Srivastava A, Ward C, Morel-Kopp MC, Alessi MC, Bellucci S, Beurrier P, de Maistre E, Favier R, Hézard N, Hurtaud-Roux MF, Latger-Cannard V, Lavenu-Bombled C, Proulle V, Meunier S, Négrier C, Nurden A, Randrianaivo H, Fabris F, Platokouki H, Rosenberg N, HadjKacem B, Heller PG, Karimi M, Balduini CL, Pastore A, Lanza F. Spectrum of the mutations in Bernard-Soulier syndrome. *Hum Mutat.* 2014 Sep;35(9):1033-45. doi: 10.1002/humu.22607. Epub 2014 Jul 15. Review. PubMed PMID: 24934643.
- 17: Tokgoz H, Caliskan U, Keles S, Reisli I, Guiu IS, Morgan NV. Variable presentation of primary immune deficiency: two cases with CD3 gamma deficiency presenting with only autoimmunity. *Pediatr Allergy Immunol.* 2013 May;24(3):257-62. doi: 10.1111/pai.12063. PubMed PMID: 23590417.
- 18: Napolitano M, Giansily-Blaizot M, Dolce A, Schved JF, Auerswald G, Ingerslev J, Bjerre J, Altisent C, Charoenkwan P, Michaels L, Chuansumrit A, Di Minno G, Caliskan U, Mariani G. Prophylaxis in congenital factor VII deficiency: indications, efficacy and safety. Results from the Seven Treatment Evaluation Registry (STER). *Haematologica.* 2013 Apr;98(4):538-44. doi: 10.3324/haematol.2012.074039. Epub 2013 Feb 12. PubMed PMID: 23403322; PubMed

Central PMCID: PMC3659984.

19: Tokgoz H, Caliskan U, Atas B, Ozbek O, Tavit B. Spontaneous rupture of the spleen in a patient with systemic lupus erythematosus initially presented as Evans syndrome. J Pediatr Hematol Oncol. 2014 Jan;36(1):e39-41. doi:10.1097/MPH.0b013e3182816074. PubMed PMID: 23389505.

20: Tokgoz H, Caliskan U, Demir M. Successful use of fondaparinux in a child with heparin-induced thrombocytopenia. Blood Coagul Fibrinolysis. 2012 Dec;23(8):769-71. doi: 10.1097/MBC.0b013e328358afc9. PubMed PMID: 22964766.

21: Gokturk B, Keles S, Kirac M, Artac H, Tokgoz H, Guner SN, Caliskan U, Caliskaner Z, van der Burg M, van Dongen J, Morgan NV, Reisli I. CD3G gene defects in familial autoimmune thyroiditis. Scand J Immunol. 2014 Nov;80(5):354-61. doi: 10.1111/sji.12200. PubMed PMID: 24910257.

22: Batorova A, Mariani G, Kavakli K, de Saez AR, Caliskan U, Karimi M, Pinotti M, Napolitano M, Dolce A, Sørensen B, Ingerslev J; STER Study Group. Inhibitors to factor VII in congenital factor VII deficiency. Haemophilia. 2014 Mar;20(2):e188-91. doi: 10.1111/hae.12376. PubMed PMID: 24533960.

23: Tokgoz H, Caliskan U, Lavigne-Lissalde G, Giansily-Blaizot M. Successful prophylactic use of recombinant activated factor VII (rFVIIa) in a patient with congenital FVII deficiency and inhibitors to FVII. Haemophilia. 2012 Jan;18(1):e25-7. doi: 10.1111/j.1365-2516.2011.02666.x. Epub 2011 Oct 4. PubMed PMID: 21973016.

7.2. Uluslararası diğer hakemli dergilerde yayınlanan makaleler

7.3. Uluslararası bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında (*Proceedings*) basılan bildiriler

B1. Tokgoz H, Caliskan U, Atas B, Ozbek O (2018). SPONTANEOUS RUPTURE OF SPLEEN IN A CHILD WITH EWAN'S SYNDROME AND SYSTEMIC LUPUS ERYTHEMATOSUS. 19th congress of the European Hematology Association, 2012, s1, 1253 (Tam Metin Bildiri/Poster)

B2. TÜFEKÇİ ÖZLEM, KOÇAK ÜLKER, KAYA ZÜHRE, YENİCESU İDİL, ALBAYRAK CANAN, ALBAYRAK DAVUT, BENGÖA ŞEBNEM, PATIROĞLU TÜRKAN, karakükçü musa, ÜNAL EKREM, ünal ince elif, İLERİ DİLBER TALİA, ERTEM MEHMET, CELKAN TULİN TIRAJE, ÖZDEMİR GÜL NİHAL, kaçar dilek, yaralı neşe, ÖZBEK NAMIK, KÜPESİZ OSMAN ALPHAN, karapınar tuba, VERGİN CANAN, ÇALIŞKAN ÜMRAN, TOKGÖZ HÜSEYİN, SEZGİN Evim Melike, BAYTAN BİROL, GÜNEŞ ADALET MERAL, YILMAZ KARAPINAR DENİZ, KARAMAN SERAP, UYGUN VEDAT, KARASU GÜLSÜN, YEŞİLİPEK MEHMET AKİF, KOÇ AHMET, ERDURAN EROL, ATABAY BERNA, ÖNİZ HALDUN, ÖREN HALE (2017). JUVENILE MYELOMONOCYTIC LEUKEMIA IN TURKEY: A RETROSPECTIVE ANALYSIS OF 65 PATIENT.. 22nd Congress of the European Hematology Association (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:4102964)

B3. Uçman Mahmut, TOKGÖZ HÜSEYİN, ÇALIŞKAN ÜMRAN (2017). THE IMPORTANCE OF SERUM GDF-15 LEVELS TO ASSESS IRON OVERLOAD IN PATIENTS WITH THALASSEMIA MAJOR. 22nd Congress of the European Hematology Association (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:4066317)

B4. GÜLTEKİN NAZLI DİLAY, YILMAZ FATMA HİLAL, FINDIK SİDDİKA, PEKİN AYBİKE, TOKGÖZ HÜSEYİN, ÇALIŞKAN ÜMRAN, ALTUNHAN HÜSEYİN (2017). Co-existence of Kasabach-Merritt Syndrome and Placental Chorioangioma in a Premature Infant. Perinatal Medicine (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:3530235)

B5. TOKGÖZ HÜSEYİN, ÇALIŞKAN ÜMRAN, Giansily Blaizot Muriel (2017). CONGENITAL FACTOR VII DEFICIENCY WITH INHIBITORS TO FVII: REPORT OF TWO CASES. 10th Annual Congress of EAHAD (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:4066372)

B6. TOKGÖZ HÜSEYİN, ÇALIŞKAN ÜMRAN (2016). Spontaneous Duodenal Obstruction Due To Intramural Hematoma in a Patient with Glanzmann's Thrombasthenia. World Federation of Haemophilia Congress (/Poster)(Yayın No:3409879)

- B7. TOKGÖZ HÜSEYİN,ÇALIŞKAN ÜMRAN (2016). Bone Marrow Necrosis and Pulmonary Thrombosis Associated with Antiphospholipid Syndrome. 62nd Annual Scientific and Standardization Committee Meeting of the International Society on Thrombosis and Haemostasis (/Poster)(Yayın No:3409849)
- B8. TOKGÖZ HÜSEYİN,ÇALIŞKAN ÜMRAN,OKKA MEHMET,KERİMOĞLU HÜRKAN,BİTİRGEN GÜLFİDAN (2016). Sudden Onset Vision Loss as an Initial Manifestation of Elevated Serum Lipoprotein (a) Levels. 62nd Annual Scientific and Standardization Committee Meeting of the International Society on Thrombosis and Haemostasis (/Poster)(Yayın No:3409845)
- B9. Şahinkaya Şahika,TOKGÖZ HÜSEYİN,ÇALIŞKAN ÜMRAN (2016). Antiphospholipid Antibodies in Children with Immune Thrombocytopenic Purpura. 62nd Annual Scientific and Standardization Committee Meeting of the International Society on Thrombosis and Haemostasis (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:3409865)
- B10. TOKGÖZ HÜSEYİN,ÇALIŞKAN ÜMRAN,DEMİR M (2012). SUCCESSFUL USE OF FONDAPARINUX IN A CHILD WITH HEPARIN-INDUCED THROMBOCYTOPENIA, RELATED TO ANTIPHOSPHOLIPID SYNDROME AND PROTHROMBIN G20210A MUTATION. 17th congress of the European Hematology Association, 2012,97(s1), 734 (Poster)
- B11. Tokgoz H, Caliskan U, Lavigne-Lissalde G, Giansily-Blaizot M (2012). SUCCESSFUL PROPHYLACTIC USE OF RECOMBINANT ACTIVATED FACTOR VII (RFVIIA) IN A PATIENT WITH CONGENITAL FVII DEFICIENCY AND INHIBITORS TO FVII. 17th congress of the European Hematology Association, 2012, 21(2) (Özet Bildiri/Poster)
- B12. Ayşegül Zamani, Hüseyin Tokgöz, Ebru Tunçez, Ümran Çalışkan, Aynur Acar, Mahmut Selman Yıldırım (2013). A Schwachman Diamond Syndrome Patient with AML and del(10p) clone in bone marrow. European Cytogenetic Association 9th European cytogenetic conference, 2013,21(s1), p95
- B13. TOKGÖZ HÜSEYİN,ÇALIŞKAN ÜMRAN,PECCI ALESSANDRO PECCI (2015). MUTATION ANALYSIS AND CLINICAL SPECTRUM IN PATIENTS WITH BERNARD SOULIER SYNDROME A SINGLE CENTER EXPERIENCE. 20th Congress of European-Hematology-Association, 100(1), 771-772. (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:2524632)
- B14. TOKGÖZ HÜSEYİN,ÇALIŞKAN ÜMRAN, AKAR NEJAT (2014). Novel mutations in the GPIIb gene in Turkish Children with Glanzmann Thrombasthenia, 19th congress of the European Hematology Association, 99(s1), 772 (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:2504868)

7.4. Yazılan uluslararası kitaplar veya kitaplarda bölümler

1. TPHD Eğitim Serisi-III, Yenidoğan Hematolojisi, Bölüm adı:(Solunum Sıkıntısı ve Enfeksiyonu Olan Yenidoğanda Hematolojik Problemler.) (2016)., TOKGÖZ HÜSEYİN,ÇALIŞKAN ÜMRAN, Galenos Yayınevi, Basım sayısı:1, Türkçe(Bilimsel Kitap), (Yayın No: 3409820)
2. Aile Hekimliği Tanı ve Tedavi Kitabı, Bölüm adı:(Anemik Çocuğa Yaklaşım) (2011)., TOKGÖZ HÜSEYİN,ÇALIŞKAN ÜMRAN, Nobel Tıp Yayınevi, Basım sayısı:1, Türkçe(Bilimsel Kitap), (Yayın No: 2400820)

7.5. Ulusal hakemli dergilerde yayınlanan makaleler

- D1. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan. Bernard Soulier Sendromlu Hastalarda Klinik Ve Genotipik Bulgular: Tek Merkez Deneyimi. Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi. Doi:10.12956/tpjd.2016.233.

- D2. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan. Talasemide Demir Regülasyonu, Metabolizması ve Demir Yükünün Tayini. Türkiye Klinikleri Hematoloji Onkoloji Özel Sayısı, J Hem Onc-Special Topics 2010;3(1):70-5.
- D3. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan. Çocukluk Çağı Akut Lenfoblastik Lösemisi. Türkiye Çocuk Hastalıklar Dergisi/Turkish J. Pediatr. Dis. 2011;1(1):14-22.
- D4. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan. Talasemiler. Türkiye Klinikleri Dergisi Aile Hekimliği Özel Sayısı, J Fam Med-Special Topics 2016;7(3):46-51.
- D5. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan. Pediatrik Bell Palsili Olgularda Steroid Kullanımı. Türkiye Klinikleri Dergisi KBB Özel sayısı, J.E.N.T-Special Topics 2014;7(4):45-48
- D6. Gülfidan Bitirgen, Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan, Abdullah Akkuş, Ahmet Özkağnıcı. Beta-Talasemi Hastalarında Göz Bulgularının Değerlendirilmesi. MN Oftalmoloji 2018;25(2):113-117.

7.6. Ulusal bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında basılan bildiriler

- E1. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan, Doğan Köse. Konjenital Diseritropoetik Anemi Tanılı 3 Kardeş Olgu. 10. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, Ankara, 2015.
- E2. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan, Doğan Köse. Çocukluk Çağında Nadir Görülen Bir Lenfadenopati Sebebi: Kikuchi Fujimoto Hastalığı. 10. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, Ankara, 2015.
- E3. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan, Doğan Köse. Artemis Gen Defektine Bağlı Primer İmmun Yetmezlik Zemininde Gelişen Akut Lenfoblastik Lösemi Olgusu. 10. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, Ankara, 2015.
- E4. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan. WASP Geninde Mutasyon ile Karakterize X'e Bağlı Trombositopeni Olgusu. 41. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, 2015.
- E5. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan, Doğan Köse, Ayşegül Üner. Nadir Görülen Bir Çocukluk Çağı Kanseri: T-Large Granüler Lenfositik Lösemi Tanısı Alan Bir Pediatrik Olgu. 10. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, Ankara, 2015.
- E6. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan, Doğan Köse, Ayşegül Zamani. Nadir Görülen Bir Pediatrik Akut Miyeloblastik Lösemi Olgusu: t(2;6)(p13;q25) ile Karakterize Guglielmo Sendromu. 10. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, Ankara, 2015.

- E7. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan, Doğan Köse. Çocukluk Çağında Skuamöz Hücreli Karsinom. 10. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, Ankara, 2015.
- E8. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan, Reyhan Küçükkaya, Veysel Sabri Hançer. Calretikülin Mutasyonu ile Karakterize Pediatrik Esansiyel Trombositemia Olgusu. 41. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, 2015.
- E9. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan. Nadir Görülen İki Pediatrik Lenfoma Olgusu: Kutanöz T Hücreli ve Kutanöz B Hücreli Lenfoma. 5. Ulusal Pediatrik Hematoloji Sempozyumu, Denizli, 2016.
- E10. Hüseyin Tokgöz, Ümran Çalışkan. Tekrarlayan Saf Eritroid Aplazi Kliniğine Yol Açan Parvovirus B19 Enfeksiyonu Olan Bir İnfant Olgunun Yönetimi. 5. ulusal pediatrik hematoloji sempozyumu, Denizli, 2016.
- E11. Haldun Emiroğlu, Hüseyin Tokgöz, Yaşar Şen, Melike Emiroğlu, Ümran Çalışkan. Vaşşi Mantar Zehirlenmesi Araştırılırken Saptanan Konjenital Faktör 7 Eksikliği. 13. Uluslar arası Türkiye Hemofili Kongresi, İstanbul, 2016
- E12. Uçman Mahmut, TOKGÖZ HÜSEYİN, ÇALIŞKAN ÜMRAN (2017). Talasemi Majör Tanılı Olgularda Vücut Demir Birikiminin Değerlendirilmesinde Serum GDF-15 Düzeyinin Önemi. 11. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:4066272)
- E13. ZAIMOĞLU AYŞEGÜL, GÜLTEKİN ÜMİT, TOKGÖZ HÜSEYİN, ÇALIŞKAN ÜMRAN (2017). Nadir Görülen Bir Faktör Eksikliği: Gastrointestinal Sistem Kanaması ile Prezente Olan Konjenital Faktör V Eksikliği. 11. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:4066247)
- E14. TOKGÖZ HÜSEYİN, ÇALIŞKAN ÜMRAN (2017). LANGERHANS HÜCRELİ HİSTİYOSİTOZ VE EWİNG SARKOMU TEDAVİSİ SONRASINDA GELİŞEN PEDİATRİK AKUT MİYELOBLASTİK LÖSEMİ. 43. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:4066123)
- E15. TOKGÖZ HÜSEYİN, ÇALIŞKAN ÜMRAN (2017). VON WİLLEBRAND HASTALIĞI VE FAKTÖR XI EKSİKLİĞİ BİRLİKTELİĞİ. 43. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:4066085)

E16. SELVER EKLIÖĞLU BERAY, ATABEK MEHMET EMRE, TOKGÖZ HÜSEYİN, SELVER MUHAMMED BURAK, ÇALIŞKAN ÜMRAN (2017).

hipotalamik hamartoma bağlı puberte prekoks ve faktör 7 eksikliği birlikteliği: olgu sunumu. 12. ulusal pediatrik endokrinoloji ve diyabet kongresi (Özet Bildiri/Poster)(Yayın No:3949393)

E17. Çocukluk Çağı Akut Lenfoblastik Lösemili Hastalarda Gelişen Osteonekroz Olguları ve Özellikleri. Sal Ertan, Yenicesu İdil, Koçak Ülker, Kaya Zühre, Yıldırım Zeynep Yıldız, Celkan Tiraje, Dikme Gürcan, Sunamak Evrim, Işık Melek, Özbek Namuk Yaşar, Yaralı Neşe, Çalışkan Ümrán, Tokgöz Hüseyin, Tüfekçi Özlem, Yılmaz Şebnem, Ören Hale, Tuğcu Deniz, Karakaş Zeynep, Karaman Serap, Kebudi Rejin, Zengin Emine, Sarper Nazan, Aylangelen Sema, Karapınar Deniz Yılmaz, Ayçiçek Ali, Tahtakesen Tubanur, Özdemir Gülnihal, Bör Özcan, Özdemir Z Canan. (Sözel sunu). 6. Ulusal Pediatrik Hematoloji Sempozyumu, 3-6 Mayıs 2018, Adana.

E18. Solunum Sıkıntısı İle Başvuran Bir Olguda BCG Disseminasyonu ve Juvenil Miyelomonositik Lösemi Birlikteliği. Hüseyin Tokgöz, Ümrán Çalışkan, Ayşegül Zamani. 6. Ulusal Pediatrik Hematoloji Sempozyumu, 3-6 Mayıs 2018, Adana.

E19. Lökosit adezyon defekti tip 3 ve Juvenil Miyelomonositik Lösemi Birlikteliği. Hüseyin Tokgöz, Ümrán Çalışkan, Demet Kuşçu, Luigi D. Notarangelo, Sevgi Keleş. 6. Ulusal Pediatrik Hematoloji Sempozyumu, 3-6 Mayıs 2018, Adana.

E20. Yeni Bir Dominant Beta Talasemi Mutasyonu Tanımlanan Beta Talasemi İntermedia Olgusu. Hüseyin Tokgöz, Ümrán Çalışkan, Mine Balasar. 44. Ulusal Hematoloji Kongresi, 1-4 Kasım 2018, Antalya

7.7. Diğer yayınlar

8. Projeler

9. İdari Görevler

AFEREZ BİRİM SORUMLULUĞU
2015-2018

Bilim Dalı Başkanı
1984-2018

Fakülte Yönetim Kurulu Üyeliği
2011-2014

Fakülte Yönetim Kurulu Üyeliği

NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ/MERAM TIP FAKÜLTESİ

NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ/MERAM TIP FAKÜLTESİ/DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ/ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI

NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ/MERAM TIP FAKÜLTESİ

NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ/MERAM TIP FAKÜLTESİ

2008-2011

TRANSFÜZYON KOMİTESİ BAŞKANLIĞI NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ/MERAM TIP FAKÜLTESİ

1995-2000

KAN BANKASININ KURULUŞ VE
YÖNETİMİ

1984-1998

NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ/MERAM TIP FAKÜLTESİ

Eğitim Koordinatörü

1984-1990

NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ/MERAM TIP FAKÜLTESİ

Başhekim Yardımcısı

1984-1990

NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ/MERAM TIP FAKÜLTESİ/DAHİLİ TIP BİLİMLERİ
BÖLÜMÜ/ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI

10. Bilimsel ve Mesleki Kuruluşlara Üyelikler

Türk hematoloji derneği

Türk pediatrik hematoloji derneği

11. Ödüller

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

Akademik Yıl	Dönem	Dersin Adı	Haftalık Saati		Öğrenci Sayısı
			Teorik	Uygulama	
	Güz				
	İlkbahar				
	Güz				
	İlkbahar				

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

Dersler *

Öğrenim Dili Ders Saati

2016-2017

Yüksek Lisans

Membran defekti ile ilgili anemiler	Türkçe	2
Talasemiler	Türkçe	3
Çocukluk çağı megaloblastik anemileri	Türkçe	1
Demir eksikliği anemisi	Türkçe	1
Otoimmün hemolitik anemiler	Türkçe	1
Çocukluk çağında akut lösemiler	Türkçe	2

Çocukluk Çağı Aplastik Anemileri ve Fanconi Aplastik	Türkçe	2
Çocuklarda Trombositopeniler	Türkçe	2
Beslenme, anne sütü ve ek gıdalar	Türkçe	2