



Uzm. Dr. Yaman Sağlam

<https://youtu.be/bqcSGBVf7O8> video

Tıbbi Genetik

Eęitim ve Uzmanlık

- Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakóltesi – Tıp Eğitimi
- Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakóltesi Tıbbi Biyoloji ve Genetik – Uzmanlık
- Reproductive Genetics Institute, Chicago – ABD

Görevler

- Ondokuzmayıs Üniversitesi Tıp Fakóltesi – Araştırma Görevlisi (1995-2000)
- Kadir Has Üniversitesi – Tıp Fakóltesi – Dr. Öğretim Görevlisi (2000-2002)

İdari Görevler

1. Kadir Has Üniversitesi (KHÜ), Tıp Fakóltesi, Tıbbi Biyoloji ve Genetik AD. Břk.
- 1.1. KHÜ Tıp Fakóltesi Bilimsel Araştırma ve Eęitim Planlama Kurulu (BAREP)'in Laboratuvar Düzenleme alt komisyonu üyeliği (2000-2002)
- 1.2. KHÜ Tıp Fakóltesi 1. ve 3. Dönem Öğretim-Eęitim Koordinasyon Kurulu üyeliği (2000-2002)
3. İstanbul Cerrahi Hastanesi, Genetik Tanı Merkezi Sorumlusu (2002-2003)
4. İstanbul Memorial Hastanesi, Genetik Tanı Merkezi Sorumlusu (2003-2008)
5. Medical Park Göztepe Hastanesi, Genetik Tanı Merkezi Sorumlusu (2008-2012)

Doktora Tezi Başlığı ve Danışmanları

- İnfertil Erkeklerde Y Kromozomu Aberasyonlarının Klinik, Sitogenetik ve Moleküler Sitogenetik Yönden Karakterizasyonu. / Prof.Dr.Gülşen Ökten

Eęitim Faaliyetleri

1. Kadir Has Üniversitesi Tıp Fakóltesi 1. ve 3.Dönem öğrencilerine Tıbbi Biyoloji ve Genetik kuramsal dersleri (2000-2002)
2. Kadir Has Üniversitesi Sağlık Bilimleri Enstitüsü Yüksek Lisans Programı öğrencilerine Tıbbi Biyoloji ve Genetik Yüksek Lisans teorik ve pratik dersleri. (2000-2002)
3. Maltepe Üniversitesi Tıp Fakóltesi 3.Dönem öğrencilerine Klinik Genetik kuramsal dersleri. (2004-2006)

Çalıştığı Hastaneler

1. Çarřamba Devlet Hastanesi, Acil Poliklinięi (1992-1993)
2. Samsun Ruh Sağlığı Hastanesi, Acil Poliklinięi (1993-2000)
3. Ondokuzmayıs Üniversitesi, Tıp Fakóltesi Tıbbi Genetik Laboratuvarı (1995-2000)
4. Kadir Has Üniversitesi, Tıp Fakóltesi, Florence Nightingale Hastanesi, IVF Merkezi, Genetik Tanı ve Danışma (2000-2002)
5. İstanbul Cerrahi Hastanesi, Genetik Tanı Merkezi (2002-2003)
6. İstanbul Memorial Hastanesi, Genetik Tanı Merkezi (2003-2008)

7. Medical Park Göztepe Hastanesi, Genetik Tanı Merkezi (2008-2015)

Bilimsel Kuruluşlara Üyelikler

- European Cytogenetics Association (ECA),
- European Society of Human Reproduction (ESHRE)

Ödüller

Sağlam Y, Beyazyürek Ç, Sertyel S, Karlıkaya G, Işın S, Ünal S, Karagözoğlu H, Kahraman S. İkili translokasyon taşıyıcısı erkekte Preimplantasyon Genetik Tanı. VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı, 17-20 Mayıs 2006. (Sözlü Sunum Birincilik Ödülü)

İleri Uzmanlık Alanları

Moleküler genetik, Farmako genetik, Genetik danışmanlık, Kromozom bozukluğu, Doğum öncesi tanı, Doğum sonrası tanı, Preimplantasyon genetik tanı, Yüksek riskli gebelikler, Genetik tarama, Kanser, Rahim kanseri, Meme kanseri, Mutasyon, Akriba evliliği, Amniyosentez, Düşük (abort) HPV, FMF, Aysel akdeniz ateşi, Talasemi, Akdeniz anemisi, İnfertilite

Araştırma ve Yayınlar

A- Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler

- A.1.**(2005) Fiorentino F, Kahraman S, Karadayi H, Biricik A, Sertyel S, Karlıkaya G, Saglam Y, Podini D, Nuccitelli A, Baldi M. Short tandem repeats haplotyping of the HLA region in preimplantation HLA matching. Eur J Hum Genet. 2005 Aug;13(8):953-8.
- A.2.**(2006) S Kahraman, N Findikli, A Biricik, N Oncu, C Ogur, S Sertyel, G Karlıkaya, H Karagozoglu, Y Saglam. Preliminary FISH studies on spermatozoa and embryos in patients with variable degrees of teratozoospermia and a history of poor prognosis. Reproductive Biomedicine Online, 2006;12(6):752-761.
- A.3.**(2006) N Findikli, S Kahraman, Y Saglam, C Beyazyurek, S Sertyel, G Karlıkaya, H Karagozoglu, B Aygun. Embryo aneuploidy screening for repeated implantation failure and unexplained recurrent miscarriage. Reproductive Biomedicine Online, 2006;13(1):38-46.
- A.4.**(2007) S Kahraman, N Findikli, G Karlıkaya, S Sertyel, H Karadayi, Y Saglam, F Fiorentino. Medical and Social Perspectives of Preimplantation Genetic Diagnosis for Single Gene Disorders and/or HLA Typing. Ethics, Law and Moral Philosophy of Reproductive Biomedicine, Vol. 2, No. 1, February 2007: 104-108.
- A.5.**(2008) Gunes S, Okten G, Kara N, Saglam Y, Tasdemir HA, Kayacik OE, Tural S. De novo 18q deletion with mitral valve insufficiency. Genet Couns. 2008;19(3):261-5.
- A.6.**(2008) Güven A, Kara N, Saglam Y, Günes S, Okten G. The Mayer–Rokitansky–Kuster–Hauser and gonadal dysgenesis anomaly in a girl with 45,X/46,X,del(X)(p11.21). Am J Med Genet Part A 146A:128–131.
- A.7.**(2008) Çınar Ç., Yazıcı C., Ergünu Ş., Beyazyürek Ç., Javadova D., Saglam Y., Tarcan T., Güney I. Genetic diagnosis in infertile men with numerical and constitutional sperm abnormalities. Genetic Testing. June 2008; Vol. 12, No. 2: 195-202.
- A.8.**(2008) Nurten Kara, Gulsen Okten, Sezgin Ozgur Gunes, Yaman Saglam, Haydar Ali Tasdemir, Ferda Alparlan Pinarli. An epileptic case with mosaic ring chromosome 6 and 6q terminal deletion. Epilepsy Research 2008 Aug;80(2-3):219-23.
- A.9.**(2010) Beyazyurek C, Ekmekci CG, Sağlam Y, Cinar C, Kahraman S. Preimplantation genetic diagnosis (PGD) for extremes-successful birth after PGD for a consanguineous couple carrying an identical balanced reciprocal translocation: a case report and review of the literature. Fertil Steril. 2010 May 1;93(7):2413.e1-5.
- A.10.**(2012) Ebru Demiralay, Yaman Saglam, Gulum Altaca, Banu Bilezikci, Handan Ozdemir.

The Frequency of K-ras Mutation in Colorectal Adenocarcinomas with Absence of Distant Metastasis at Diagnosis. *Surgical Science*. 2012 Jan; 3: 111-115

B- Uluslararası bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında (Proceedings) basılan bildiriler

- B.1.** Sağlam Y, Okten G, Elbistan M, Tasdemir HA. Study of a familial translocation t(6;7). *Cytogenet Cell Genet*, 85(suppl.1-2):164, 1999.
- B.2.** Okten G, Sağlam Y, Kokcu A, Kutbay YB. Efficient identification of bisatellited marker chromosomes in a family. *Eur J Hum Genet*, 8(suppl.1):89, 2000.
- B.3.** Sağlam Y, Okten G, Özen RS, Bahçe M, Imirzalıoğlu N. Characterization of Y chromosomal aberrations in clinic, cytogenetic and molecular cytogenetically in infertile males. *Ann Genet*, 44(suppl.1):34, 2001.
- B.4.** Orkunoglu FE, Soydan H, Ozgok Y, Sağlam Y, Imirzalıoğlu N. Y chromosome microdeletions in oligospermic and azospermic idiopathic male patients.
- B.5.** N. Findikli, N. Oncu, S. Sertyel, S. Unal, Y. Saglam, S. Kahraman. A Possible Prognostic Value of Sperm FISH Analysis and the Outcome of PGD in Difficult ART Cases. Istanbul Memorial Hospital, Istanbul, Turkey.
(ASRM Congress, Philadelphia-Pennsylvania, USA, O102, 16-20 October2004)
- B.6.** H. Karadayi, S. Kahraman, Y. Saglam, B. Umay, S. Sertyel, F. Fiorentino. Preimplantation Genetic Diagnosis (PGD) for B Thalassemia with or Without HLA Typing. Istanbul Memorial Hospital, Istanbul, Turkey; EmbryoGen, Rome, Italy.
(ASRM Congress, Philadelphia-Pennsylvania, USA, P316, 16-20 October2004)
- B.7.** S. Kahraman, G. Karlikaya, H. Karadayi, B. Umay, Y. Saglam, F. Fiorentino. Preimplantation Genetic Diagnosis for Single Gene Disorders Combined with HLA Matching. Istanbul Memorial Hospital, Istanbul, Turkey; EmbryoGen, Rome, Italy.
(ASRM Congress, Philadelphia-Pennsylvania, USA, P317, 16-20 October2004)
- B.8.** Y. Saglam, N. Findikli, C. Ogur, S. Sertyel, E. Enginsu, S. Kahraman. Results of Aneuploidy Testing in ART Cases with Repeated Spontaneous Abortion and Recurrent Implantation Failure. Istanbul Memorial Hospital, Istanbul, Turkey
(ASRM Congress, Philadelphia-Pennsylvania, USA, P318, 16-20 October2004)
- B.9.** Saglam Y, Ogur C, Karlikaya G, Sertyel S, Karagozoglu H, Findikli N, Kahraman S. PGD of aneuploidy in difficult assisted reproductive treatment cases. Sixth International Symposium on Preimplantation Genetics 2005. London, UK. May 19-21, 2005.
- B.10.** Fiorentino F, Kahraman S, Karadayi H, Biricik A, Sertyel S, Karlikaya G, Saglam Y, Nucitelli A, Baldi M. Experience on PGD combined with HLA matching. Sixth International Symposium on Preimplantation Genetics 2005. London, UK. May 19-21, 2005.
- B.11.** H. Karadayi, S. Ozkan, Y. Saglam, A. Gur, S. Isin, H. Yelke, S. Unal, S. Kahraman. Outcome of 732 infertile men for Y chromosome microdeletions and karyotype analysis. 13th World Congress on in-vitro Fertilization Assisted Reproduction & Genetics, Istanbul, Turkey, May 26-29, 2005.
- B.12.** H. Karadayi, S. Kahraman, Y. Saglam, G. Karlikaya, S. Sertyel, F. Fiorentino. Preimplantation Genetic Diagnosis for Single Gene Disorders. 13th World Congress on in-vitro Fertilization Assisted Reproduction & Genetics, Istanbul, Turkey, May 26-29, 2005.
- B.13.** C. Ogur, Y. Saglam, G. Karlikaya, A. Gur, S. Isin, S. Kahraman. Sperm fluorescence in situ hybridization analysis and preimplantation genetic diagnosis results of 13 male translocation carriers undergoing 17 cycles. 21st Annual Meeting of the European Society of Human Reproduction and Embryology, Copenhagen, Denmark 19-22 June 2005.
- B.14.** F. Fiorentino, S. Kahraman, H. Karadayi, A. Biricik, S. Sertyel, G. Karlikaya, Y. Saglam, A. Nucitelli, M. Baldi. Experience on preimplantation genetic diagnosis combined with HLA matching. 21st Annual Meeting of the European Society of Human Reproduction and Embryology, Copenhagen, Denmark 19-22 June 2005.

- B.15.** Sertyel S, Unal S, Findikli N, Saglam Y, et al. The significance of chromosomal aneuploidy in cycles with poor embryo development. *Fertility And Sterility*, 84:S341-S342, Suppl. 1, SEP 2005.
- B.16.** Ogur C, Saglam Y, Karlikaya G, et al. Preimplantation genetic diagnosis results of 83 translocation cycles and predictability of outcomes. *Fertility And Sterility*, 84:S339, Suppl. 1, SEP 2005.
- B.17.** Saglam Y, Ogur C, Karlikaya G, et al. Preimplantation genetic diagnosis by FISH for aneuploidy in 611 ART patients. *Fertility And Sterility*, 84: S338-S339, Suppl. 1, SEP 2005.
- B.18.** Karadayi H, Kahraman S, Umay B, Saglam Y, et al. Experience on preimplantation genetic diagnosis of single gene disorders and preimplantation HLA typing in Turkey. *Fertility And Sterility*, 84: S331, Suppl. 1, SEP 2005.
- B.19.** Umay B, Karadayi H, Ozkan S, Saglam Y, et al. Yq microdeletion screening and karyotype analysis in infertile men: Experience of a Turkish clinic. *Fertility And Sterility*, 84: S216, Suppl. 1, SEP 2005
- B.20.** Saglam Y, Beyazyurek C, Karlikaya G, et al. Outcome of 771 cycles of preimplantation genetic diagnosis for aneuploidy testing in IVF patients. *Human Reproduction*, 21: I203-I204, Suppl. 1, JUN 2006
- B.21.** Beyazyurek CO, Saglam Y, Sertyel S, et al. Factors affecting outcome of preimplantation genetic diagnosis cycles for translocation cases. *Fertility And Sterility*, 86: S482, Suppl. 2, SEP 2006.
- B.22.** Umay B, Ogur CB, Saglam Y, et al. Males with female karyotypes. *Fertility And Sterility*, 86: S358, Suppl. 2, SEP 2006.
- B.23.** Beyazyurek CO, Saglam Y, Yesil M, et al. Factors affecting outcome of preimplantation genetic diagnosis cycles for translocation cases. *Chromosome Research*, 15: 240-241, Suppl. 1, 2007.
- B.24.** Karadayi, Umay B, Saglam Y, et al. Preimplantation genetic diagnosis of rare single gene disorders. *Chromosome Research*, 15: 240, Suppl. 1, 2007
- B.25.** Saglam Y, Beyazyurek C, Yesil M, et al. Chromosomal abnormalities in preimplantation embryos derived from ART. *Chromosome Research*, 15: 238, Suppl. 1, 2007.
- B.26.** Guney T, Yesil M, Sabuncuoglu Y, Saglam Y, et al. A case report: prenatal diagnosis of 47,XX,der(15),t(4;15)(q35;q21.3). *Chromosome Research*, 15: 111-112, Suppl. 1, 2007.
- B.27.** Umay B, Yesil M, Karadayi H, Saglam Y, et al. Unusual male karyotype with or without Y chromosome. *Chromosome research*, 15: 102-103, Suppl. 1, 2007.
- B.28.** Isin S, Yesil M, Saglam Y, et al. Cytogenetic evaluation of miscarriages in ART patients. *Chromosome Research*, 15: 67-68, Suppl. 1, 2007.
- B.29.** Ozden A, Yesil M, Sabuncuoglu Y, Saglam Y, et al. Result of 4680 cytogenetic studies: a retrospective study in karyotype abnormalities. *Chromosome Research*, 15: 62-63, Suppl. 1, 2007.
- B.30.** Yesil M, Beyazyurek C, Umay B, Saglam Y, et al. Results of cytogenetic and molecular screening in patients with non-obstructive azoospermia: 7 years experience. *Chromosome Research*, 15: 56-57, Suppl. 1, 2007.
- B.31.** Saglam Y, Beyazyurek C, Sertyel S, et al. Good, bad and ugly: effect of multiple indications on preimplantation genetics diagnosis. *Human Reproduction*, 22: I210-I211, Suppl. 1, Meeting Abstract: P537, JUL 2007.
- B.32.** Karadayi H, Saglam Y, Umay B, et al. Five year experience on preimplantation HLA typing. *Human Reproduction*, 22: I208-I208, Suppl. 1, Meeting Abstract: P532, JUL 2007.
- B.33.** Beyazyurek C, Saglam Y, Sertyel S, et al. Factors affecting outcome of preimplantation genetic diagnosis cycles for translocation cases. *Human Reproduction*, 22: I94-I95, Suppl. 1, Meeting Abstract: O-235 Oral, JUL 2007.

D – Ulusal hakemli dergilerde yayımlanan makaleler

- D.1.**(2000) M.Öğütçen-Toller, Y.Sağlam, G.Ökten, O.Gülen, M.Elbistan, N.Kara, Ö.Yavuz, M.Sipahier, N.Sözübir. EEC Syndrome: a case with non-Hodgkin's lymphoma. Journal of Marmara University Dental Faculty, 4(2): 173, 2000.
- D.2.**(2002) L.Öztürk, Y.Sağlam, N.Gökhan. Uykusuzluk süresince ve sonrasında opsonizasyon. İstanbul Tıp Fakültesi Mecmuası, 65(1):34, 2002.
- D.3.**(2004) Semra Kahraman, Yaman Sağlam. Preimplantasyon Genetik Tanı. Aktüel Tıp Dergisi. Cilt:9, Sayı:5, s.63-68.
- D.4.**(2004) Y. Kumtepe, S. Kahraman, N. Fındıklı, S. Sertyel, Y. Sağlam. Klinefelter's sendromu olgularında preimplantasyon genetik tanı sonuçları. Türk Fertilite Dergisi, Cilt: 12, Sayı:1, s.64-74.
- D.5.**(2008) Şengül Bekar Tural, Nurten Kara, Gülsen Ökten, Sezgin Özgür Güneş, İdris Koçak, Yaman Sağlam, Ferda Alpaslan Pınarlı. Tekrarlayan düşükleri olan bir olguda ailesel t(1;3), inv(9) ve trombofili. Türkiye Klinikleri Jinekoloji Obstetrik Dergisi, 2008;18:270-273.

E- Ulusal bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitaplarında basılan bildiriler

- E.1.** Okten G, Kutbay YB, Yanık F, Sağlam Y. Familial perisentrik İnversiyon, kromozom-1. VI.Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, Denizli, Kongre Özet Kitabı, s.213, 2-5 Kasım 2000.
- E.2.** K. Yıldız, Y. Sağlam, E. Enginsu. Amelogenin geni homolog lokusları ile cinsiyet tayini. VII.Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, Eskişehir, Kongre Özet Kitabı, s.89;P-14, 18-21 Eylül 2001.
- E.3.** L. Öztürk, N. Ermutlu, Y. Sağlam, N. Gökhan. Uykusuzluk süresince ve sonrasında opsonizasyon. 27.Ulusal Fizyoloji Kongresi, İstanbul, Bildiri özetleri kitabı, s. 122, 8-12 Ekim 2001.
- E.4.** Y. Sağlam, G. Ökten, M. Bahçe. Azospermik bir olguda izodisentrik Y kromozomu. V.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Kongre Özet Kitabı, s. , 9-12 Ekim 2002.
- E.5.** S. Kahraman, G. Karlıkaya, H. Karadayı, F. Vanlıoğlu, S. Sertyel, B. Umay, Y. Sağlam, N. Fındıklı, H. Berkil, A. Biricik, F. Fiorentino. Tek gen hastalıklarında HLA doku tiplemesi ve preimplantasyon genetik tanı uygulanan olguların klinik olarak değerlendirilmesi. VI. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. 21-24 Nisan 2004, Belek, Antalya, Türkiye.
- E.6.** Semra Kahraman, Hüseyin Karadayı, Güvenç Karlıkaya, Semra Sertyel, Necati Fındıklı, Yaman Sağlam. Tek Gen Hastalıklarında Preimplantasyon Genetik Tanı. 10. Ulusal Perinatoloji Kongresi & International Workshop on Multiple Pregnancy. 10-13 Nisan 2005. Antalya, Türkiye.
- E.7.** Umay B, Beyazyürek Ç, Sağlam Y, Işın S, Karadayı H, Özkan S, Kahraman S. Dişi karyotipli erkekler. VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı, S3, s71, 17-20 Mayıs 2006.
- E.8.** Sağlam Y, Beyazyürek Ç, Sertyel S, Özkan S, Karagözoğlu H, Fındıklı N, Kahraman S. Şiddetli erkek infertilitesinde PGT ve sperm FISH sonuçlarının karşılaştırılması. VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı, S13, s76, 17-20 Mayıs 2006.
- E.9.** Sağlam Y, Beyazyürek Ç, Sertyel S, Karlıkaya G, Işın S, Ünal S, Karagözoğlu H, Kahraman S. İkili translokasyon taşıyıcısı erkekte Preimplantasyon Genetik Tanı. VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı, S16, s77, 17-20 Mayıs 2006. (Birincilik Ödülü)
- E.10.** Karadayı H, Umay B, Sağlam Y, Karlıkaya G, Sertyel S, Kahraman S. Beta-Talasemi için Preimplantasyon Genetik Tanı ve HLA doku tiplemesi. VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı, S17, s78, 17-20 Mayıs 2006.
- E.11.** Karadayı H, Umay B, Sağlam Y, Kahraman S. Tek gen hastalıklarında Preimplantasyon Genetik Tanı ve HLA tiplemesi için kullanılan tanı teknikleri. VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı, S17, s78, 17-20 Mayıs 2006.
- E.12.** Umay B, Karadayı H, Sağlam Y, Kahraman S. Genomik imprinting ve Talasemi. VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı, P45, s106, 17-20 Mayıs 2006.
- E.13.** Beyazyürek Ç, Sağlam Y, Sertyel S, Karlıkaya G, Işın S, Kahraman S. PGT uygulamasında zorluklar: Ailesel resiprokal translokasyon taşıyıcısı olan akraba çift. VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı, P99, s131, 17-20 Mayıs 2006.
- E.14.** Çınar Ç, Yazıcı C, Ergünuş Ş, Beyazyürek Ç, Sağlam Y, Tarcan T, Güney İ. Sayısal ve

yapısal sperm anomalileri gösteren infertil erkeklerde genetik tanı uygulamaları. VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı, P116, s139, 17-20 Mayıs 2006.

E.15. Sertyel S, Yelke H, Fındıklı N, Ünal S, Karlıkaya G, Beyazyürek Ç, Sağlam Y, Kahraman S. Embriyo gelişiminde kromozomal anöploidi ne kadar sorumludur? VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı, P126, s143, 17-20 Mayıs 2006.

E.16. Sertyel S, Yelke H, Fındıklı N, Ünal S, Karlıkaya G, Beyazyürek Ç, Sağlam Y, Kahraman S. Endometrial ko-kültür: Preimplantasyon Genetik Tanı için efektif bir teknik midir? VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi Bildiri Kitabı, P127, s144, 17-20 Mayıs 2006.

F- Diğer yayınlar : (Kitap Bölümleri)

F.1. (2004) Semra Kahraman, Yaman Sağlam, Necati Fındıklı. Chapter. Reprodüktif Endokrinoloji ve İnfertilite. "Preimplantasyon Genetik Tanı". Editör: Umur Çolgar. İstanbul Medikal Yayıncılık. İstanbul, Türkiye.

F.2. (2007) Semra Kahraman, Yaman Sağlam, Hüseyin Karadayı, Güvenç Karlıkaya. Talasemi ve Hemoglobınopatilerde Tanı ve Tedavi. Bölüm 10. "Talasemi ve Preimplantasyon Genetik Tanı". Editör: Duran Canatan. Talasemi Federasyonu Yayınları. İstanbul, Türkiye. Sayfa 83-93. ISBN:978-9944-5535-4-4

Katıldığı Kongre, Kurs ve Seminerler (Workshops)

- 1) 2nd Balkan Meeting on Human Genetics, İstanbul, Turkey, 3 Sep 1996.
- 2) TTB Sürekli Tıp Eğitimi Semineri, Hipertansiyon / Hiperlipidemi Paneli, Samsun, Türkiye, 24 Kasım 1996.
- 3) XIV. Ulusal Farmakoloji Kongresi, Tekirova-Antalya, Türkiye, 2-7 Kasım 1997.
- 4) "Frajil-X Sendromu, Klinik ve Moleküler Yönleri" konulu Bilimsel Toplantı, Hacettepe Üniversitesi Tıp Fakültesi, Ankara, Türkiye, 9 Ocak 1998.
- 5) 2nd Vysis FISH Workshop, Ankara, Turkey, 24-25 January 1998.
- 6) 3.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Marmaris, Türkiye, 26-30 Nisan 1998.
- 7) ESHRE Workshop on Preimplantation Genetic Diagnosis, Brussels, Belgium, 3-5 April 2001.
- 8) Cerrahpaşa Tüpbebek Günleri, "ÜYTE'de Güncel Uygulamalar ve Yeni Gelişmeler Kursu", İstanbul, Türkiye, 9 Haziran 2001.
- 9) 3rd European Cytogenetics Conference, Paris, France, 7-10 July 2001.
- 10) 7.Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi, Eskişehir, Türkiye, 18-21 Eylül 2001
- 11) XVI. Ulusal Farmakoloji Kongresi, Kuşadası, Türkiye, 1-5 Ekim 2001.
- 12) New Approaches in The Diagnosis and Treatment of Male Infertility, İstanbul,Türkiye, 20 Nisan 2002.
- 13) MolekülerTanı ve Uygulamaları Yaz Okulu, Ege Üniversitesi, İzmir, Türkiye, 28-31 Mayıs 2002.
- 14) New Frontiers in Medicine – The Methodist Hospital, İstanbul, Turkey, 9 September 2002.
- 15) "Yardımla Üreme Tekniklerinde Son Gelişmeler" sempozyumu, VKV Amerikan Hastanesi, İstanbul, Türkiye, 1-2 Ekim 2002.
- 16) 5.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, Konya, Türkiye, 9-12 Ekim 2002.
- 17) Klinisyenler için Moleküler Genetik Kursu, DETAE İstanbul, Türkiye, 28-29 Kasım 2002.
- 18) International Seminar, Advances in the diagnosis and treatment of thalassemia and Preimplantation HLA typing, Cyprus, 27-28 March 2004.
- 19)VI.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. Belek, Antalya, 21-24 Nisan 2004.
- 20) 1st International Congress on Reproductive Medicine (TSRM) İstanbul, Türkiye, 22 – 25 Eylül 2004.
- 21) ASRM Congress, Philadelphia-Pennsylvania, USA, 16-20 October2004.
- 22) Sixth International Symposium on Preimplantation Genetics 2005. London, UK. May 19-21, 2005.
- 23) 13th World Congress on in-vitro Fertilization Assisted Reproduction & Genetics, İstanbul,

Turkey, May 26-29, 2005.

24) University of UTAH, Salt Lake City, Male Infertility Genetics, Jan 2006.

25) VII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi 17-20 Mayıs 2006.

26) 23rd Annual Meeting of the European Society of Human Reproduction and Embryology, Lyon, France, 1-4 July 2007.

27) 6th European Cytogenetics Conference Istanbul 7-10 July 2007

28) VIII. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi 6-9 Mayıs 2008.