

HÜLYA GÜNDEŞLİ

Dr. Öğr. Üyesi

hulya.gundesli@sbu.edu.tr



Öğrenim Bilgisi

Doktora 2006 - 2011	HACETTEPE ÜNİVERSİTESİ SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ/ TIBBİ BİYOLOJİ (DR) Tez Adı : Limb girdle kas distrofisi fenotipinden sorumlu yeni gen araştırılması (2011) Tez Danışmanı : (PERVİN RUKİYE DİNÇER)
Yüksek Lisans 2003 - 2006	HACETTEPE ÜNİVERSİTESİ SAĞLIK BİLİMLERİ ENSTİTÜSÜ/ TIBBİ BİYOLOJİ (YL) (TEZLİ) Tez Adı : Nonsendromik işitme kaybında 2p25 kromozom bandının aday gen açısından taranması Tez Danışmanı : (PERVİN RUKİYE DİNÇER)
Lisans 1998 - 2003	HACETTEPE ÜNİVERSİTESİ FEN FAKÜLTESİ/ BİYOLOJİ BÖLÜMÜ/ BİYOLOJİ PR.

Görevler

DOKTOR ÖĞRETİM ÜYESİ 2020	SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ / GÜLHANE TIP FAKÜLTESİ / TEMEL TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ / TIBBİ BİYOLOJİ ANABİLİM DALI
ARAŞTIRMA GÖREVLİSİ 2004 - 2011	HACETTEPE ÜNİVERSİTESİ / TIP FAKÜLTESİ / TEMEL TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ

Projelerde Yaptığı Görevler

- 1 . Papiller Tiroid Kanseri Gelişiminde Plectin 1d İzoformunun Rolünün Araştırılması, TÜSEB, Yürütücü, 15/12/2023 - , (ULUSAL)
- 2 . Duchenne musküler distrofi hastalarının kan dolaşımındaki circRNA'ların belirlenmesi ve biyobelirteç potansiyellerinin araştırılması, -Tübitak 1001, Araştırmacı, 01/11/2022 - , (ULUSAL)
- 3 . Türkiye Genom Projesi Başlangıç Aşaması, Diğer kamu kuruluşları (Yükseköğretim Kurumları hariç), , 01/12/2017 - 01/01/2018, (ULUSAL)
- 4 . Functional study of a novel candidate gene for FSHD, Diğer (Uluslararası), Araştırmacı, 01/09/2014 - 01/07/2016, (ULUSLARARASI)
- 5 . Dissecting the complexity of FSHD molecular pathogenesis , Diğer (Uluslararası), Araştırmacı, 02/01/2012 - 01/01/2014, (ULUSLARARASI)
- 6 . Beta galaktozid alfa-2,6-siyaliltransferaz (ST6Gal1)'ın rolünün in-vitro Sporadik İnklüzyon Cisimcik Miyoziti (s-IBM) modelinde araştırılması, -Tübitak 1001, Bursiyer, 01/11/2007 - 01/11/2009, (ULUSAL)
- 7 . POPULASYONUMUZDA SENSORİNÖRAL İŞİTME KAYIPLARINDAN SORUMLU YENİ KROMOZOMAL LOKALİZASYONLARIN VE GENLERİN TANIMLANMASI, -Tübitak 1002, Araştırmacı, 01/05/2006 - 01/05/2007, (ULUSAL)
- 8 . Nonsendromik işitme kaybından sorumlu olabilecek 2p25 kromozom bandında lokalize KIDINS220 geninin DNA sekans analizi, Yükseköğretim Kurumları tarafından destekli bilimsel araştırma projesi, Araştırmacı, 01/01/2006 - 01/01/2007, (ULUSAL)

İdari Görevler

Bilimsel Kuruluşlara Üyelikler

1 . TIBBİ BİYOLOJİ VE GENETİK DERNEĞİ, Üye, 2008

Dersler *

2023-2024

Lisans

	Öğrenim Dili	Ders Saati
Kanser Genetiğı ve Mutajen Ajanların Kanser Oluşumunda Rolü	Türkçe	2
Moleküler Biyoloji ve Genetikte Hücre İnceleme Yöntemleri	Türkçe	2
Popölasyon Genetiğı	Türkçe	2
Gen Ekspresyonu; Replikasyon, Transkripsiyon ve Translasyon	Türkçe	2
Hücre Döngüsü Mitoz ve Mayoz Bölünme	Türkçe	2
Hücre Moleküler Yapısı; Hücre Zarından Madde Taşınması, Hücre Çekirdeğı	Türkçe	2
Makale Saati: Tıpta Güncel Konular	Türkçe	2
Damarlanmanın Moleküler Biyolojisi	Türkçe	2
İleri Moleküler Laboratuvar Teknikleri	Türkçe	3
Temel Hücre Kültür Yöntemleri	Türkçe	2
Transkripsiyon ve Translasyon Oluş Mekanizması ve Kontrolü	Türkçe	2
Normal Hücrenin Kanser Hücreğine Farklılaşması ve Genlerin Rolü	Türkçe	2
Epigenetik	Türkçe	2
Genomik DNA'nın Replikasyonu ve Rekombinasyonu	Türkçe	2
Hücre İskeleti	Türkçe	2
Ekstrasellüler Matriks ve Hücre-Hücre Etkileşimleri	Türkçe	1
Plazma Zarı	Türkçe	2

2022-2023

Lisans

Kanser Genetiğı ve Mutajen Ajanların Kanser Oluşumunda Rolü	Türkçe	2
Moleküler Biyoloji ve Genetikte Hücre İnceleme Yöntemleri	Türkçe	2
Popölasyon Genetiğı	Türkçe	2
Gen Ekspresyonu; Replikasyon, Transkripsiyon ve Translasyon	Türkçe	2
Hücre Moleküler Yapısı; Hücre Zarından Madde Taşınması, Hücre Çekirdeğı	Türkçe	2
Moleküler Biyolojide Tanı Yöntemleri	Türkçe	2
Kanser Biyolojisi	Türkçe	2
DNA Replikasyonu, Transkripsiyon ve Translasyon	Türkçe	2
Hücre Ölümü (Otofaji, Nekroz, Apoptoz)	Türkçe	2
Hücre Döngüsü, Mitoz ve Mayoz Bölünme	Türkçe	2
Hücrenin Moleküler Yapısı: Hücre Zarından Madde Taşınması ve Hücre Organelleri	Türkçe	2

Makale Saati: Tıpta Güncel Konular-Bahar Dönemi	Türkçe	2
Makale Saati: Tıpta Güncel Konular-Güz Dönemi	Türkçe	2
Damarlanmanın Moleküler Biyolojisi	Türkçe	2
İleri Moleküler Laboratuvar Teknikleri	Türkçe	3
Temel Hücre Kültür Yöntemleri	Türkçe	2
Transkripsiyon ve Translasyon Oluş Mekanizması ve Kontrolü	Türkçe	2
Normal Hücrenin Kansere Hücrelerine Farklılaşması ve Genlerin Rolü	Türkçe	2
DNA'da Metilasyon ve Epigenetik	Türkçe	2
Genomik DNA'nın Replikasyonu ve Rekombinasyonu	Türkçe	2
Hücre İskeleti	Türkçe	2
Ekstrasellüler Matriks ve Hücre-Hücre Etkileşimleri	Türkçe	1
Plazma Zarı	Türkçe	2

2021-2022

Lisans

Kanser Genetiği ve Mutajen Ajanların Kanser Oluşumunda Rolü	Türkçe	2
Moleküler Biyoloji ve Genetikte Hücre İnceleme Yöntemleri	Türkçe	2
Mutasyon ve Mutajen Ajanlar	Türkçe	2
Popülasyon Genetiği	Türkçe	2
Kalıtımın Temel Prensipleri	Türkçe	2
Gen Ekspresyonu; Replikasyon, Transkripsiyon ve Translasyon	Türkçe	2
Kalıtsal Molekölün Organizasyonu, DNA-RNA, gen, genom ve kromozomlar	Türkçe	2
Hücre Moleküler Yapısı; Hücre Zarından Madde Taşınması, Hücre Çekirdeği	Türkçe	2
Moleküler Biyolojide Tanı Yöntemleri	Türkçe	2
Kanser Biyolojisi	Türkçe	2
DNA Replikasyonu, Transkripsiyon ve Translasyon	Türkçe	2
Hücre Ölümü (Otofaji, Nekroz, Apoptoz)	Türkçe	2
Hücre Döngüsü, Mitoz ve Mayoz Bölünme	Türkçe	2
Hücrenin Moleküler Yapısı: Hücre Organelleri	Türkçe	2
Hücrenin Moleküler Yapısı: Hücre Zarından Madde Taşınması ve Hücre Çekirdeği	Türkçe	2
İleri Moleküler Laboratuvar Teknikleri	Türkçe	2
Temel Hücre Kültür Yöntemleri	Türkçe	2
Transkripsiyon ve Translasyon Oluş Mekanizması ve Kontrolü	Türkçe	2
Hücrede DNA Tamir Mekanizmaları	Türkçe	2
Normal Hücrenin Kanser Hücrelerine Farklılaşması ve Genlerin Rolü	Türkçe	1
Hücrenin Yaşam Döngüsü Otofajinin Moleküler Mekanizmaları	Türkçe	1
Hücrenin Yaşam Döngüsü Hücre Ölümü (Apoptosis)	Türkçe	1
Hücrenin Yaşam Döngüsü Kök Hücre ve Farklılaşma	Türkçe	2
DNA'da Metilasyon ve Epigenetik	Türkçe	2
Genomik DNA'nın Replikasyonu ve Rekombinasyonu	Türkçe	2
Hücre Organelleri: Peroksizom ve Lizozom	Türkçe	1
Hücre Organelleri: Endoplazmik Retikulum ve Golgi	Türkçe	1
Hücre İskeleti	Türkçe	2

Ekstrasellüler Matriks ve Hücre-Hücre Etkileşimleri	Türkçe	1
Plazma Zarı	Türkçe	2
2020-2021		
Lisans		
Sağlık Bilimleri Fakültesi-Kanser Genetiği ve Mutajen Ajanların Kanser Oluşumunda Rolü	Türkçe	2
Sağlık Bilimleri Fakültesi-Moleküler Biyoloji ve Genetikte Hücre İnceleme Yöntemleri	Türkçe	2
Sağlık Bilimleri Fakültesi-Popülasyon Genetiği	Türkçe	2
Sağlık Bilimleri Fakültesi-Gen Ekspresyonu; Replikasyon, Transkripsiyon ve Translasyon	Türkçe	2
Moleküler Biyolojide Tanı Yöntemleri	Türkçe	2
Kanser Biyolojisi	Türkçe	2
DNA Replikasyonu, Transkripsiyon ve Translasyon	Türkçe	2
Hücre Döngüsü, Mitoz ve Mayoz Bölünme	Türkçe	2
Hücrenin Moleküler Yapısı: Hücre Zarından Madde Taşınması ve Hücre Çekirdeği	Türkçe	2
Eczacılık Fakültesi-İlaç Hazırlamada Moleküler Biyoloji ve Moleküler Genetik Yöntemler	Türkçe	1
Eczacılık Fakültesi-Gelişim Biyolojisi	Türkçe	2
Eczacılık Fakültesi-Moleküler Biyolojide Uygulanan Gen Teknolojileri ve Hücrel Tedavi Yöntemleri	Türkçe	1
Eczacılık Fakültesi-İmmünoloji	Türkçe	2
Eczacılık Fakültesi-Rekombinant DNA Teknolojisi ve Uygulama Alanları	Türkçe	1
Hücre Ölümü (Otofaji, Nekroz, Apoptoz), Hücre Ölüm Yolakları	Türkçe	2
Eczacılık Fakültesi-DNA/RNA Bazlı Çalışmalar	Türkçe	1
Eczacılık Fakültesi-Genetik Kontrol Mekanizmaları, Prokaryotik ve Ökaryotik Gen İfadelerinin Kontrolü	Türkçe	2
Eczacılık Fakültesi-Hücre Hatları	Türkçe	1
Eczacılık Fakültesi-Hücre Teorisi, Prokaryot ve Ökaryot Hücre Ayırımı	Türkçe	2
Eczacılık Fakültesi-Hücre Kültürü Uygulama Yöntemleri	Türkçe	1
Eczacılık Fakültesi-Hücre Membranının ve Organellerinin Yapısı ve Fonksiyonları	Türkçe	2
Moleküler Bazda İleri Hücre İnceleme Yöntemleri	Türkçe	2
Transkripsiyon ve Translasyon Oluş Mekanizması ve Kontrolü	Türkçe	2
DNA'da Metilasyon ve Epigenetik	Türkçe	2
Genomik DNA'nın Replikasyonu ve Rekombinasyonu	Türkçe	2

Eserler

Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

1. GÜNDEŞLİ HÜLYA, Kori Medi, Ergül Cihan (2024). Identification of Potential Predictive Transcript Isoform-Biomarkers for the Early Diagnosis of Breast Cancer Using Bioinformatics Tools. Archives of Breast Cancer, 11(4), 360-370. , Doi: 10.32768/abc.2024114360-370 (Yayın No : 9281920)
2. GÜNDEŞLİ HÜLYA, Kori Medi, ARÇA KAZIM YALÇIN (2023). The Versatility of Plectin in Cancer: A Pan-Cancer Analysis on Potential Diagnostic and Prognostic Impacts of Plectin Isoforms. OMICS: A Journal of Integrative Biology, 27(6), Doi: 10.1089/omi.2023.0053 (Yayın No : 8357398)
3. GÜRAN ŞEFİK, Çoban Zehra Dilşad, GÜNDEŞLİ HÜLYA (2023). Uptake of high-dose folic acid decreases cell viability and proliferation via JAK/STAT pathway in human prostate cancer cells. Gülhane Medical Journal 1-6. , Doi: 10.4274/gulhane.galenos.2022.48343 (Yayın No : 8296290)

Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

4. Kayman-Kurekci Gulsum, Talim Beril, KORKUSUZ PETEK, Sayar Nilufer, Sarioglu Turkan, Oncel Ibrahim, Parisa Sharafi, GÜNDEŞLİ HÜLYA, Balci-Hayta Burcu, Purali Nuhan, Serdaroglu-Ofazer Piraye, Topaloglu Haluk, Dincer Pervin (2014). Mutation in TOR1AIP1 encoding LAP1B in a form of muscular dystrophy: A novel gene related to nuclear envelopathies. NEUROMUSCULAR DISORDERS, 24(7), 624-633. , Doi: 10.1016/j.nmd.2014.04.007 (Yayın No : 6767311)
5. Cetin Nilgun, Balci-Hayta Burcu, GÜNDEŞLİ HÜLYA, KORKUSUZ PETEK, Purali Nuhan, TALİM BERİL, TAN MEHMET ERSİN, Selcen Duygu, Erdem-Ozdamar Sevim, Dincer Pervin (2013). A novel desmin mutation leading to autosomal recessive limb-girdle muscular dystrophy: distinct histopathological outcomes compared with desminopathies. JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, 50(7), 437-443. , Doi: 10.1136/jmedgenet-2012-101487 (Yayın No : 6767442)
6. Hara Yuji, Balci-Hayta Burcu, Yoshida-Moriguchi Takako, Kanagawa Motoi, de Bernabe Daniel Beltran-Valero, GÜNDEŞLİ HÜLYA, Willer Tobias, Satz Jakob S., Crawford Robert W., Burden Steven J., Kunz Stefan, Oldstone Michael B. A., Accardi Alessio, Talim Beril, Muntoni Francesco, Topaloglu Haluk, Dincer Pervin, Campbell Kevin P. (2011). A Dystroglycan Mutation Associated with Limb-Girdle Muscular Dystrophy. NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, 364(10), 939-946. , Doi: 10.1056/NEJMoa1006939 (Yayın No : 6643027)
7. GÜNDEŞLİ HÜLYA, TALİM BERİL, KORKUSUZ PETEK, Balci-Hayta Burcu, Cirak Sebahattin, Akarsu Nurten A., Topaloglu Haluk, Dincer Pervin (2010). Mutation in Exon 1f of PLEC, Leading to Disruption of Plectin Isoform 1f, Causes Autosomal-Recessive Limb-Girdle Muscular Dystrophy. AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, 87(6), 834-841. , Doi: 10.1016/j.ajhg.2010.10.017 (Yayın No : 6767113)
8. Cossee Mireille, Lagier-Tourenne Clotilde, Seguela Claire, Mohr Michel, Leturcq France, GÜNDEŞLİ HÜLYA, Chelly Jamel, Tranchant Christine, Koenig Michel, Mandel Jean-Louis (2009). Use of SNP array analysis to identify a novel TRIM32 mutation in limb-girdle muscular dystrophy type 2H. NEUROMUSCULAR DISORDERS, 19(4), 255-260. , Doi: 10.1016/j.nmd.2009.02.003 (Yayın No : 6767488)
9. Hazir Canan, GÜNDEŞLİ HÜLYA, Ozkirim Asli, Keskin Nevin (2009). Ankara'da Farklı Sosyoekonomik Düzeye Sahip İki İlköğretim Okulu Öğrencileri Arasında Enterobius vermicularis'in Dağılımı. Türkiye Parazitoloji Dergisi (Yayın No : 6768325)

B. Uluslararası bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitaplarında (proceedings) basılan bildiriler

1. GÜNDEŞLİ HÜLYA (2018). Turkish Genome Project. International Summit on Population Genomics, () (Yayın No:6955140)
2. GÜNDEŞLİ HÜLYA (2015). A novel mechanism of inheritance for facioscapulohumeral muscular dystrophy. UMMS, Molecular, Cell and Cancer Biology Annual Seminar, () (Yayın No:6955232)
3. Kayman-Kurekci Gulsum, TALİM BERİL, KORKUSUZ PETEK, Sayar Nilufer, Sarioglu Turkan, Oncel Ibrahim, Parisa Sharafi, GÜNDEŞLİ HÜLYA, Balci-Hayta Burcu, Purali Nuhan, Serdaroglu-Ofazer Piraye, Topaloglu Haluk, Dincer Pervin (2015). Histopathological characteristics of muscular dystrophy caused by mutation in the nuclear envelope protein LAP1B. 7th UK Conference on the Nuclear Envelope in Disease and Chromatin Organization (NEDCO), (Özet bildiri) (Yayın No:7101307)
4. Kayman-Kurekci Gulsum, TALİM BERİL, KORKUSUZ PETEK, Sayar Nilufer, Sarioglu Turkan, Oncel Ibrahim, Parisa Sharafi, Gundesli Hulya, Balci-Hayta Burcu, Purali Nuhan, Serdaroglu-Ofazer Piraye, Topaloglu Haluk, Dincer Pervin (2014). Expansion of the spectrum of nuclear envelopathies: mutation in TOR1AIP1 associated with muscular dystrophy. American Society of Human Genetics Annual Meeting, (Özet bildiri) (Yayın No:6983375)
5. Kayman-Kurekci Gulsum, TALİM BERİL, KORKUSUZ PETEK, Sayar Nilufer, Sarioglu Turkan, Oncel Ibrahim, Parisa Sharafi, GÜNDEŞLİ HÜLYA, Balci-Hayta Burcu, Purali Nuhan, Serdaroglu-Ofazer Piraye, Topaloglu Haluk, Dincer Pervin (2013). Torsin A-interacting protein 1 / Lamina-associated polypeptide 1B in a form of limb-girdle muscular dystrophy: a novel gene related to nuclear envelopathies. 18th World Muscle Society (WMS), (Özet bildiri) (Yayın No:7101313)
6. Cetin Nilgun, Balci-Hayta Burcu, GÜNDEŞLİ HÜLYA, KORKUSUZ PETEK, Purali Nuhan, TALİM BERİL, TAN MEHMET ERSİN, Selcen Duygu, Erdem-Ozdamar Sevim, Dincer Pervin (2013). A novel desmin mutation causes autosomal recessive limb girdle muscular dystrophy without features of myofibrillar myopathy. 18. World Muscle Society (WMS), (Özet bildiri) (Yayın No:6983387)
7. GÜNDEŞLİ HÜLYA, Nicolici A, Piras R, Murru S, Scionti I, Moggio M, Tomelleri G, Maioli MA, Tupler Rossella (2012). Breaking the rule of autosomal dominant inheritance in Facioscapulohumeral muscular dystrophy. FSH Society Facioscapulohumeral Muscular Dystrophy (FSHD) International Research Consortium & Research Planning Meeting, (Özet bildiri) (Yayın No:6983402)
8. GÜNDEŞLİ HÜLYA, TALİM BERİL, KORKUSUZ PETEK, Balci-Hayta Burcu, Cirak Sebahattin, Akarsu Nurten A., Topaloglu Haluk, Dincer Pervin (2010). A deletion mutation in plectin 1f isoform causes autosomal recessive Limb girdle muscular dystrophy without any dermatological component. 15. World Muscle Society (WMS), (Özet bildiri) (Yayın No:6983407)

- 9 . GÜNDEŞLİ HÜLYA, Balci-Hayta Burcu, TALİM BERİL, Topaloglu Haluk, Dincer Pervin (2007). Mutation Screening of CAPN3 Gene in 13 Turkish LGMD2A Patients. 12. World Muscle Society (WMS), (Özet bildiri) (Yayın No:6983412)

C. Yazılan ulusal/uluslararası kitaplar veya kitaplardaki bölümler

C2. Yazılan ulusal/uluslararası kitaplardaki bölümler

- 1 . İnsan Moleküler Genetiği, Bölüm adı: (İnsan Evrimi) (2020). ,GÜNDEŞLİ HÜLYA, Hipokrat Yayınevi, Editör: Pervin Dincer, Basım sayısı: 1, ISBN: 978-605-7874-80-1, Türkçe (Kitap Tercümesi), (Yayın No: 6955061)
- 2 . Güncel Tıbbi Biyoloji ve Genetik Çalışmaları II, Bölüm adı: (İnsan Proteomu: Protein İzofomları, Oluşum Mekanizmaları ve Hastalıklarla İlişkisi) (2022). ,GÜNDEŞLİ HÜLYA, Akademisyen Yayınevi, Editör: Lüleyap H. Ümit, Basım sayısı: 1, ISBN: 978-625-8399-74-5, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 8147078)
- 3 . Türkiye Klinikleri-Nöroloji Özel Konular, Bölüm adı: (D/BMD, LGMD2 ve distroglükanoatilerde moleküler genetik çalışmalar) (2010). ,BALCI BURCU, GÜNDEŞLİ HÜLYA, DİNÇER PERVİN RUKİYE, Türkiye Klinikleri, Basım sayısı: 3, ISBN: ISSN: 1308-1039, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 8624247)
- 4 . Türkiye Klinikleri Tıbbi Biyoloji Özel Konular, Bölüm adı: (Ruhsal Hastalıkların Araştırılmasında Organoitler) (2024). ,GÜNDEŞLİ HÜLYA, Türkiye Klinikleri, Editör: GÜRAN ŞEFİK, Basım sayısı: 1, ISBN: 978-625-395-179-5, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 9282204)

D. Ulusal hakemli dergilerde yayımlanan makaleler

- 1 . GÜRAN ŞEFİK, Çoban Zehra Dilşad, GÜNDEŞLİ HÜLYA, Kılıçarslan Özgür (2023). Lithium Has Neuroprotective Effect On Neuroblastoma Cell Line in Low Dosages. Cumhuriyet Medical Journal, 45(1), 17-24. (Kontrol No : 8303130)

E. Ulusal bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitaplarında basılan bildiriler

- 1 . GÜNDEŞLİ HÜLYA, Kori Medi, ARĞA KAZIM YALÇIN (2023). Plectin ve izoformlarının kanser gelişimindeki potansiyel rolüne dair yeni bir bakış. 18. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, (Özet bildiri) (Yayın No:8623609)
- 2 . GÜNDEŞLİ HÜLYA, Balci-Hayta Burcu, TALİM BERİL, Topaloglu Haluk, Dincer Pervin (2011). Recent studies on the molecular pathogenesis of Limb-Girdle Muscular Dystrophies. 12. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, (Özet bildiri) (Yayın No:6983418)
- 3 . GÜNDEŞLİ HÜLYA, Balci-Hayta Burcu, TALİM BERİL, Topaloglu Haluk, Dincer Pervin (2007). Limb-girdle kas distrofilerinde CAPN3 mutasyonlarının saptanması. 10. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, (Özet bildiri) (Yayın No:6983424)

Teknik Not, Vaka Takdimi, Araştırma notu vb.

- 1 . Kısa Makale, GÜNDEŞLİ HÜLYA,Topaloğlu Haluk,DİNÇER PERVİN RUKİYE (2026). Tissue-Selective Effects of PLEC Isoform Deficiency: Insights From A Muscle Only Phenotype. Muscle and Nerve (Uluslararası), 73 (2) , 355-358. , Doi: 10.1002/mus.70113 (Yayın No : 9960305)
- 2 . Derleme Makale, GÜNDEŞLİ HÜLYA,Cirak Sebahattin,Dincer Pervin (2011). Pitfall of identifying a disease locus by using low-resolution SNP arrays. Journal of Molecular and Genetic Medicine (Uluslararası), 5 (01) (Yayın No : 6768659)
- 3 . Vaka Takdimi, Serdaroglu-Ofıazer Piraye,GÜNDEŞLİ HÜLYA,ZORLUDEMİR SUZAN,Sabuncu Tevfil,Dincer Pervin (2009). Eosinophilic myositis in calpainopathy: Could immunosuppression of the eosinophilic myositis alter the early natural course of the dystrophic disease?. NEUROMUSCULAR DISORDERS (Uluslararası), 19 (4) , 261-263. , Doi: 10.1016/j.nmd.2009.01.010 (Yayın No : 6767517)
- 4 . Derleme Makale, GÜNDEŞLİ HÜLYA, Dincer Pervin (2008). Endoplazmik retikulum stresinin moleküler mekanizması ve kas patolojisi arasındaki ilişki. Hacettepe Tıp Dergisi (Ulusal) (Yayın No : 6983470)
- 5 . Derleme Makale, Balci-Hayta Burcu, GÜNDEŞLİ HÜLYA, Dincer Pervin (2006). Nonsendromik işitme kayıplarında GJB2 (Cx26) geni 35delG mutasyonunun önemi. Hacettepe Tıp Dergisi (Ulusal) (Yayın No : 6983473)

Editörlük

- 1 . İnsan Moleküler Genetiği - Human Molecular Genetics, , Yrd. Editör, Hipokrat Kitabevi , 01/06/2019

Üniversite Dışı Deneyim

2018 - 2020	Türkiye Temsilcisi	INTERNATIONAL CONSORTIUM FOR PERSONALISED MEDICINE (ICPERMED) , ()
2017 - 2020	ARAŞTIRMACI	TÜRKİYE SAĞLIK ENSTİTÜLERİ BAŞKANLIĞI , ()

Araştırma

- 1 . Functional study of a novel candidate gene for FSHD, FSHD fenotipine sahip iki hasta bireyin bulunduğu üç jenerasyonlu bir ailede hastalıktan sorumlu olabileceği tespit edilen gen ve FSH patoloji arasındaki bağlantı in vitro ve in vivo temelli çalışmalarla araştırılmıştır., UMASS Chan Medical School, Department of Molecular, Cell and Cancer Biology , Araştırma, 01/09/2014-01/07/2016, (Uluslararası)
- 2 . Dissecting the complexity of FSHD molecular pathogenesis, FSH tanısı almış ailelerde hastalıktan sorumlu geni tespit edebilmek üzere çalışmalar yapılmıştır., UMASS Chan Medical School, Department of Molecular, Cell and Cancer Biology , Araştırma, 01/09/2012-31/08/2014, (Uluslararası)
- 3 . Otozomal resesif Limb girdle kas distrofisi görülen iki Türk ailesinde SNP data analizi, Bilimsel araştırma, The Dubowitz Neuromuscular Centre, Institute of Child Health. Londra, İngiltere, Araştırma, 27/10/2008-14/11/2008, (Uluslararası)

Çalıştay

- 4 . Doğru Tıbbi Uygulamalar (Precision Medicine) ve Dönüşümsel Tıp (Translational Medicine) nedir? Kişiselleştirilmiş Tıbbın (Personalized Medicine) Önemi ve Türkiye’de Yapılması Gerekenler”, Türkiye Genom Projesi ve Kişiselleştirilmiş Tıba Giden Sürecin Pre-Klinik Açidan Değerlendirilmesi. Doğru Tıbbi Uygulamalar ve Dönüşümsel Tıbbın Önemi ve Türkiye’de Yapılması Gerekenler, TÜBİTAK , Çalıştay, 13/03/2018-13/03/2018, (Ulusal)

Kurs

- 5 . Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Gülhane Tıp Fakültesi, Eğitici Eğitimi Kursu, Eğitici Eğitimi, Sağlık Bilimleri Üniversitesi Gülhane Tıp Fakültesi, Kurs, 22/11/2021-25/11/2021, (Ulusal)