

ÖZGEÇMİŞ

- 1. Adı Soyadı** : Didem ÖZKAN
- 2. Doğum Tarihi** :
- 3. Unvanı** : Dr.Öğr.Üyesi
- 4. Öğrenim Durumu** : Doktora
- 5. Çalıştığı Kurum** : İstanbul Okan Üniversitesi

Derece	Alan	Üniversite	Yıl
Lisans	BİYOLOJİ BÖLÜMÜ	ANKARA ÜNİVERSİTESİ	2006
Yüksek Lisans	TEMEL BİYOTEKNOLOJİ (YL) (TEZLİ)	ANKARA ÜNİVERSİTESİ	2008
Doktora	TEMEL BİYOTEKNOLOJİ (DR)	ANKARA ÜNİVERSİTESİ	2013

5. Akademik Unvanlar

- Yardımcı Doçentlik Tarihi :
Doçentlik Tarihi :
Profesörlük Tarihi :

6. Yönetilen Yüksek Lisans ve Doktora Tezleri

6.1. Yüksek Lisans Tezleri

ABDULLAH ABDUL WAHEED, TUBB1 Mutation Analysis Of Macrothrombocytopenia Patients in Turkey, , , 2016.

ABDULLAH ABDUL WAHEED, TUBB1 mutation analysis of macrothrombocytopenia patients in turkey, Gebze Teknik Üniversitesi, Fen Bilimleri Enstitüsü, 2016.

ESRA YÜCELLİ, Koroner aterosklerozis tanısı alan hastalara nutrigenetik yaklaşımlar ve Apo E gen incelemesi, İstanbul Okan Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, 2018.

SİMGE BECER, Hipertansiyon tanısı alan hastalarda angiotensinogen (AGT) gen taraması ve nutrigenetik yaklaşımlar, İstanbul Okan Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, 2019.

6.2. Doktora Tezleri

7. Yayınlar

7.1. Uluslararası hakemli dergilerde yayınlanan makaleler

Houcher Bo,Houcher Zo,Touabti Ab,Begag Sa,TORUN DİDEM,Eğın Yonca,AKAR MEHMET NEJAT,Kadour Fe, Association of methylentetrahydrofolate reductase C677T and cystationine beta synthase polymorphism in cardiovascular disease in the algerian population, Genetic Testing and Molecular Biomarkers, 2010.

YILMAZ ERKAN,GÜLEÇ ŞÜKRÜ,HAZNEDAROĞLU İBRAHİM CELALETİN,AKAR NEJAT,TORUN DİDEM, The effects of Ankaferd Blood Stopper on transcription factors in HUVEC and erythrocyte protein profile, Turkish Journal of Hematology, 2011.

TORUN DİDEM,YILMAZ ERKAN,AKAR ECE,AKAR MEHMET NEJAT, Role of ZIP14 SLC39A14 Gene Histidine Rich Regions in Neural Tube Defects, Egyptian Journal of Medical Human Genetics, 2011.

ÖZKAN DİDEM, YILMAZ ERKAN, ATAY ABDULLAH AVNİ, KÜREKÇİ AHMET EMİN, AKAR MEHMET NEJAT, Two New Mutations at ERGIC 53 Gene In a Turkish Family, Clinical Applied Thrombosis and Haemostasis, 2011.

TORUN DİDEM,İLERİ DİLBER TALİA,GÜNDÜZ AHMET KAN,AKAR MEHMET NEJAT, A Novel 110 bp Insertion in a Patient with Homocystinuria, Turkish Journal of Hematology, 2011.

ÖZKAN DİDEM, DEDA GÜLHİS, ERTEM MEHMET, UYSAL LEYLA ZÜMRÜT, YILMAZ ERKAN, AKAR MEHMET NEJAT, A Novel Protein C Inhibitor Gene Mutation in Pediatric Stroke Patients After Bone Marrow Transplantation, Molecular Biology Reports, 2012.

ÖZKAN DİDEM, AKAR MEHMET NEJAT, MUTATION ANALYSIS IN TURKISH RARE BLOOD DISORDERS, HAEMATOLOGICA, 2013.

AKAR MEHMET NEJAT,TORUN DİDEM,öztürk ayşenur, Hemoglobin Lansing (Alpha)[HBA2 CD87 (HIS GLU)(C A)] in a Turkish individual resulting from another nucleotide substitution, Turkish Journal of Hematology, 2014.

ÖZKAN DİDEM, DUMAN MUSTAFA TÜRKER, AKAR MEHMET NEJAT, C0182: First Observation of De Novo MYH9 Gene Mutation in a Patient with Macrothrombocytopenia, Thrombosis Research, 2014.

TOKGÖZ HÜSEYİN,TORUN DİDEM,ÇALIŞKAN ÜMRAN,AKAR MEHMET NEJAT, Novel mutations of integrin α IIb and β 3 genes in Turkish children with Glanzmann's thrombasthenia, Platelets, 2015.

KIZILOCAK KUMKUMOĞLU HANDE,TORUN DİDEM,TAŞDEMİR EMRE,CEKAN TÜLİN TIRAJE, Congenital macrothrombocytopenia: is it misdiagnosed?, Haemophilia, 2018.

BALI DİLARA FATMA, ÖZKAN DİDEM, KÜREKÇİ AHMET EMİN, AKAR MEHMET NEJAT, Screening of single nucleotide polymorphism in CD95 (APO-1/FAS) promoter region (G-1377A) in children with acute leukemia, The Egyptian Journal of Haematology, 2018.

BALI DİLARA FATMA, MUMCUOĞLU MİNE, TORUN DİDEM, KÜREKÇİ AHMET EMİN, AKAR MEHMET NEJAT, The Investigation of the Apoptose Structural Effects and Mechanism in Leukemic Cells of Sirt1 Inhibitor Sirtinol, Open Access Library Journal, 2018.

BALI DİLARA FATMA, TORUN DİDEM, Kürekçi Emin, AKAR MEHMET NEJAT, Screening of EPCR gene mutations in children with acute lymphoblastic leukemia, The Egyptian Journal of Haematology, 2018.

TORUN DİDEM, AKAR MEHMET NEJAT, A novel MYH9 mutation in a beta thalassemia major patient with thrombocytopenia, The Egyptian Journal of Medical Human Genetics, 2018.

TORUN DİDEM, SARPER NAZAN, AKAR MEHMET NEJAT, Genetic Analysis of Afibrinogenemia and Hypofibrinogenemia: Novel Mutations in the FGB Gene in the Turkish Population, ACTA HAEMATOLOGICA, 2020.

BALI DİLARA FATMA, ÖZKAN DİDEM, Why Cytoskeletal Associated Proteins are Important in Colorectal Cancer Patients: Molecular & Bioinformatic Analysis, Lokman Hekim Health Sciences, 2021.

ÇALIŞKANER ZİHNİ ONUR, Waheed Abdullah Abdul, TUZLAKOĞLU ÖZTÜRK MERVE, Oymak Yeşim, TAZEBAY UYGAR HALİS, AKAR MEHMET NEJAT, KANDİLCİ AYTEN, ÖZKAN DİDEM, Identification of novel TUBB1 variants in patients with macrothrombocytopenia, TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, 2021.

BALI DİLARA FATMA, ÖZKAN DİDEM, Molecular profiling of TAM Tyrosine Kinase Receptors and Ligands in Endometrial Carcinoma: An in silico study., Taiwanese Journal of Obstetrics and Gynecology, 2022.

BALI DİLARA FATMA, EROĞLU TAMER, ÖZKAN DİDEM, Pathogenic Ala303Val mutation in the PROS1 gene is associated with the pathogenesis of Deep Vein Thrombosis, Erciyes Medical Journal, 2022.

ÖZKAN DİDEM, ARDIÇOĞLU AKIŞIN NAZİFE YASEMİN, BALI DİLARA FATMA, AKAR MEHMET NEJAT, Beta-lactam antibiotic-induced thrombocytopenia: MYH9 & TUBB1 genes, ANNALS OF CLINICAL AND ANALYTICAL MEDICINE, 2022.

7.2. Ulusal hakemli dergilerde yayınlanan makaleler

TORUN DİDEM, AKAR MEHMET NEJAT, Analysis of Protein C Inhibitor/ SERPINA5, Turkish Journal of Clinics and Laboratory, 2020.

BECER SİMGE, ÖZKAN DİDEM, Angiotensinogen (AGT) Gene Screening and Nutrigenetic Approaches in Patients Diagnosed with Hypertension, Turkish Journal of Clinics and Laboratory, 2022.

ÖZKAN DİDEM, BALI DİLARA FATMA, Identification Of Circadian-Related Gene Mutation And Expression Patterns In Skin Cancer, Sağlık Profesyonelleri Araştırma Dergisi, 2022.

7.3. Uluslararası bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında basılan bildiriler

ÖZKAN DİDEM, YILMAZ ERKAN, AKAR ECE, AKAR MEHMET NEJAT, Role of ZIP14 (SLC39A14) gene histidine rich regions in neural tube defects, 56th Annual SSC Meeting of the International Society on Thrombosis and Haemostasis,2010.

ÖZKAN DİDEM, AKAR MEHMET NEJAT, MUTATION ANALYSIS IN TURKISH RARE BLOOD DISORDERS, 18th EHA Annual Congress,2013.

ÖZKAN DİDEM, TOKGÖZ HÜSEYİN, ÇALIŞKAN ÜMRAN, AKAR MEHMET NEJAT, NOVEL MUTATIONS AT GPIIB/GPIIIA GENES FROM TURKISH PATIENTS WITH GLANZMANN THROMBASTHENIA SYNDROME, 19th European Hematology Association Congress,2014.

ÖZKAN DİDEM, Waheed Abdullah Abdul, KANDİLCİ AYTEN, AKAR MEHMET NEJAT, Novel TUBB1 gene mutations in Turkish patients with macrothrombocytopenia, 36th World Congress of the International Society of Hematology,2016.

TORUN DİDEM,WAHEED ABDULLAH ABDUL,KANDİLCİ AYTEN,AKAR MEHMET NEJAT, First Observation at TUBB1 Gene Mutations In Turkish Patients with Macrothrombocytopenia., 24th Biennial International Congress on Thrombosis Haemostasis,2016.

ÖZKAN DİDEM, AKAR MEHMET NEJAT, A novel MYH9 mutation in a beta thalassemia major patient with thrombocytopenia, 19th International Meeting of the Danubian League against Thrombosis and Haemorrhagic Disorders,2017.

TAŞDEMİR EMRE, ÖZKAN DİDEM, KIZILOCAK HANDE, CELKAN TÜLİN TIRAJE, MYH9 gene mutation screening in students with macrothrombocytes/ thrombocytopenia who are attending in hearing impaired schools in Istanbul, 27. International Society on Thrombosis and Haemostasis,2019.

ÖZEL SİMGE ÇINAR, KAÇAR AYŞE GONCA, OCAK SÜHEYLA, ÖZKAN DİDEM, CELKAN TÜLİN TIRAJE, ELTROMBOPAG EXPERIENCE IN CHRONIC AND PERSISTAN THROMBOCYTOPENIA, 25th Congress of the European Hematology Association,2020.

HANGÜL CEREN, YÜCEL ORHAN KEMAL, TOYLU ASLI, UYSAL HİLMİ, ÖZKAN DİDEM, ÇİFTÇİ VİLDAN, KARAÜZÜM SİBEL, Synonymous MYH9 mutation was identified in a FSHD family with thrombocyte number change: is it more than a coincidence? , Facioscapulohumeral Muscular Dystrophy International Research Congresses,2021.

7.4. Ulusal bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında basılan bildiriler

ÖZKAN DİDEM, YILMAZ ERKAN, KÜREKÇİ AHMET EMİN, ATAY ABDULLAH AVNİ, AKAR MEHMET NEJAT, FV VE FVIII EKSİKLİĞİ BULUNAN BİR AİLEDE ERGİC-53 GENİNDE İKİ YENİ MUTASYON TARAMASI, 1. PROF.DR. ORHAN ULUTİN TROMBOGENETİK SEMPOZYUMU, 2009.

ÖZKAN DİDEM, ÖZCAN MUHİT, AKAR MEHMET NEJAT, FAKTÖR V VE FAKTÖR VIII EKSKLİĞİNE SAHİP BİREYDE ERGIC-53 GEN TARAMASI., 35. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2009.

TORUN DİDEM, YILMAZ ERKAN, AKAR MEHMET NEJAT, Nadir Gorülen Kalitsal Kan Hastalıklarında Belirlenen Gen Degisimleri, 36. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2010.

TORUN DİDEM, İLERİ DİLBER TALİA, GÜNDÜZ AHMET KAN, AKAR MEHMET NEJAT, FVL Pozitif Pediatrik İnveli İki Olguda Protein C İnhibitor Geninde İlk Kez Tanımlanan Bir Gen Degisimi: S188N (c.6760 GA, p.Ser188Asn), 36. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2010.

ÖZKAN DİDEM, TOKGÖZ HÜSEYİN, ÇALIŞKAN ÜMRAN, AKAR MEHMET NEJAT, GLANZMAN TROMBASTENİLİ TÜRK HASTALARDA MUTASYON ANALİZİ: İLK KEZ TANIMLANAN BEŞ YENİ MUTASYON, 37. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2011.

BALI DİLARA FATMA, TORUN DİDEM, Kürekçi Ahmet Emin, şirin ferda, EZER ÜSTÜN, AKAR MEHMET NEJAT, Çocukluk Çağı Akut Miyeloid Lösemilerinde DNMT3A Geni 23. Ekson Olası Mutasyonlarının Taranması, 38. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2012.

ÖZKAN DİDEM, OYMAK YEŞİM, AKAR MEHMET NEJAT, "Dev Trombosit Sendromlu Türk Hastalarda MYH9 Geni Mutasyon Analizi: 4 Yeni Mutasyon", 38. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2012.

BALI DİLARA FATMA, ÖZKAN DİDEM, KÜREKÇİ AHMET EMİN, EZER ÜSTÜN, AKAR MEHMET NEJAT, ÇOCUKLUK ÇAĞI PREKÜRSOR B-ALL TANILI HASTALARDA CD22 GENİ 12. EKSON GEN DEĞİŞİMLERİNİN TARANMASI, 38. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2012.

TORUN DİDEM, SARPER NAZAN, ÜNAL SELMA, BAKANAY ÖZTÜRK ŞULE MİNE, AKAR MEHMET NEJAT, Nadir Görülen Hematolojik Hastalıklarda Gen Değişimlerinin Türk Populasyonunda Belirlenmesi, 39. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2013.

ÖZKAN DİDEM, DUMAN MUSTAFA TÜRKER, AKAR MEHMET NEJAT, Pseudotrombositopenili Bir Olguda İlk Kez Tanımlanan "De Novo" Mutasyon, 8. Ulusal Tromboz, Hemostaz ve Anjiyoloji Kongresi, 2014.

TORUN DİDEM, DUMAN MUSTAFA TÜRKER, AKAR MEHMET NEJAT, Pseudotrombositopenili Bir Olguda İlk Kez Tanımlanan 'De Novo' Mutasyon, 40. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2014.

TORUN DİDEM, Waheed Abdullah Abdul, KANDİLCİ AYTEN, AKAR MEHMET NEJAT, Makrotrombositopenili Ailede MYH9 ve TUBB1 geninde İlk Kez Saptanan Mutasyon Birlikteliği, 41. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2015.

ÖZKAN DİDEM, ERTEM AYŞE DERYA, SAATCI MUSTAFA, ARDIÇOĞLU AKIŞIN NAZİFE YASEMİN, AKAR MEHMET NEJAT, Anne ve İki Çocukta İki Farklı Trombosit Defekti: MYH9 BETA LACTAM ANTİBİYOTİK KULLANIMI SONRASI ADP AGGREGASYON DEFECTİ, 9.Ulusal Tromboz, Hemostaz ve Anjiyoloji Kongresi, 2015.

ÇALIŞKANER ZİHNİ ONUR, ÖZKAN DİDEM, TUZLAKOĞLU ÖZTÜRK MERVE, AKAR MEHMET NEJAT, OYMAK YEŞİM, TAZEBAY UYGAR HALİS, KANDİLCİ AYTEN, TUBB1 P.T274M/R307H GENETİK VARYASYONUNUN MİKROTÜBÜL ORGANİZASYONU ÜZERİNDEKİ ETKİSİ , 43. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2017.

TORUN DİDEM, Waheed Abdullah Abdul, OYMAK YEŞİM, KANDİLCİ AYTEN, AKAR MEHMET NEJAT, PEDIATRİK MAKROTROMBOSİTOPENİLİ OLGULARDA MYH9 VE TUBB1 GEN MUTASYONLARI, 11. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, 2017.

TORUN DİDEM, ÇALIŞKANER ZİHNİ ONUR, KANDİLCİ AYTEN, AKAR MEHMET NEJAT, MAKROTROMBOSİTOPENİ GENETİĞİ: MYH9-TUBB1 İLKKEZ TANIMLANAN MUTASYONLAR VE ETKİLERİ, 3.Hematolojik Genetik Sempozyumu, 2018.

TAŞDEMİR EMRE, ÖZKAN DİDEM, ÖZEL SİMGE ÇINAR, KAÇAR AYŞE GONCA, KIZILOCAK HANDE, OCAK SÜHEYLA, CELKAN TÜLİN TIRAJE, İŞİTME ENGELLİ OKULLARDA OKUYAN MAKROTROMBOSİT SAPTANAN ÇOCUKLARDA MYH9 GEN MUTASYON TARAMASI, 45. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2019.

GÖK MEHMET EMRE, ÖZKAN DİDEM, KAÇAR AYŞE GONCA, ÖZEL SİMGE ÇINAR, ŞAHİN SEZGİN, YILDIZ AMBRA ANDROVİÇ, YILDIZ MEHMET, BARUT KENAN, OCAK SÜHEYLA, KASAPÇOPUR ÖZGÜR, CELKAN TÜLİN TIRAJE, SLE'DEKİ HEMATOLOJİK DEĞİŞİKLİKLERİN HEMOFAGOSİTİK LENFOHİSTİOSİTOZ İLE İLİŞKİSİNİN ARAŞTIRILMASI, 45. Ulusal Hematoloji Kongresi, 2019.

ÖZKAN DİDEM, BALI DİLARA FATMA, Kronik Lenfositik Lösemide Koagülasyon Kaskad Genleri Genetik Profili, VIII.Uluslararası Katılımlı Deneysel Hematoloji Kongresi, 2022.

7.5. Yazılan uluslararası kitaplar veya kitaplarda bölümler

7.6. Yazılan ulusal kitaplar veya kitaplarda bölümler

ÖZKAN DİDEM, Güncel Tıbbi Biyoloji ve Genetik Çalışmaları III, 2022.

ÖZKAN DİDEM, HASTALIKTA VE SAĞLIKTA HÜCRE ÖLÜMÜ-Mekanizmaları ve Deneysel Araştırma Modelleri, 2022.

7.7. Diğer yayınlar

8. Projeler

Trombosit İskelet Regülasyon proteini ACTN1'in Kapsamlı Moleküler Profili ve Fonksiyonel Analizi, -Tübitak 1002, .

ST18 TEK GEN POLİMORFİZMİ VE PEMFIGUS İLİŞKİSİNİN İNCELENMESİ,
Yükseköğretim Kurumları tarafından destekli bilimsel araştırma projesi, .

Türk Popülasyonunda Makrotrombositopenili Bireylerde TUBB1 (Tübülin Beta 1)
Gen Değişimleri İlişkisinin Genetik ve Fonksiyonel Olarak Araştırılması, TÜBİTAK
PROJESİ, 2017.

Türk Popülasyonunda Makrotrombositopenili Bireylerde TUBB1 (Tübülin Beta 1)
Gen Değişimleri İlişkisinin Genetik ve Fonksiyonel Olarak Araştırılması, TÜBİTAK
PROJESİ, 2017.

İşitme Engelli Okullarda Okuyan Makrotrombosit Saptanan Çocuklarda MYH9
Gen Taraması, Diğer (Ulusal), 2019.

9. İdari Görevler

2016 - 2018	KLİNİK ARAŞTIRMALAR ETİK KURUL ÜYELİĞİ, İSTANBUL OKAN ÜNİVERSİTESİ
2013 - 2018	Bölüm Başkanı, OKAN ÜNİVERSİTESİ
2013 - 2018	Program Başkanı, İSTANBUL OKAN ÜNİVERSİTESİ
2013 -	Yönetim Kurulu Üyeliği, İSTANBUL OKAN ÜNİVERSİTESİ

10. Bilimsel ve Mesleki Kuruluşlara Üyelikler

- American Society of Hematology (2018)
- Türk Hematoloji Derneği (2015)
- European Hematology Association (2014)

11. Ödüller

- Young Travel Award, Diğer, European Hematology Association (2014)
- Deneysel Hematoloji Ödülü, Bilim - Sanat Ödülleri, Türk Hematoloji Derneği (2017)
- Young Investigator Award, Genç Bilim ve Sanat İnsanı Ödülü, International Society
on Thrombosis and Haemostasis (2014)
- Laboratuvar Hematoloji Ödülü, Genç Bilim ve Sanat İnsanı Ödülü, Türk Hematoloji
Derneği (2012)
- Award of the Best Poster, Çalışma Ödülü, European and Mediterranean League
against Thrombotic Disease (2016)
- En iyi Çalışma, Çalışma Ödülü, Türk Pediatrik Hematoloji Derneği (2017)
- En İyi Sözel Bildiri, Çalışma Ödülü, DENEYSEL HEMATOLOJİ DERNEĞİ (2022)

12. Son İki Yılda Verdiği Lisans ve Lisansüstü Düzeydeki Dersler

- Genel Biyoloji, Önlisans, 2013-2014, Ders Saati: 3
- Tıbbi Biyoloji ve Genetik, Önlisans, 2013-2014, Ders Saati: 3
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları I, Önlisans, 2014-2015, Ders Saati: 5
- Laboratuvarda İş Güvenliği, Önlisans, 2014-2015, Ders Saati: 3
- Tıbbi Biyoloji ve Genetik, Önlisans, 2014-2015, Ders Saati: 3
- Patoloji Laboratuvarında Güvenlik, Önlisans, 2014-2015, Ders Saati: 2
- Moleküler Biyolojik Yöntemler, Önlisans, 2014-2015, Ders Saati: 3
- Genel Biyoloji, Önlisans, 2014-2015, Ders Saati: 3
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları II, Önlisans, 2014-2015, Ders Saati: 5
- Mezuniyet Projesi, Önlisans, 2014-2015, Ders Saati: 1
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları II, Önlisans, 2015-2016, Ders Saati: 5
- Mezuniyet Projesi, Önlisans, 2015-2016, Ders Saati: 1
- Genel Biyoloji, Önlisans, 2015-2016, Ders Saati: 3
- Tıbbi Biyoloji ve Genetik, Önlisans, 2015-2016, Ders Saati: 3
- Hematoloji, Önlisans, 2015-2016, Ders Saati: 4
- Radyobioloji, Önlisans, 2015-2016, Ders Saati: 3
- Histoloji, Önlisans, 2015-2016, Ders Saati: 2
- Moleküler Biyolojik Yöntemler, Önlisans, 2015-2016, Ders Saati: 3
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları I, Önlisans, 2015-2016, Ders Saati: 5
- Laboratuvarda İş Güvenliği, Önlisans, 2015-2016, Ders Saati: 2
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları I, Önlisans, 2016-2017, Ders Saati: 5
- Tıbbi Biyoloji ve Genetik, Lisans, 2016-2017, Ders Saati: 3
- Histoloji, Önlisans, 2016-2017, Ders Saati: 2
- Hematoloji, Önlisans, 2016-2017, Ders Saati: 4
- Laboratuvarda İş Güvenliği, Önlisans, 2016-2017, Ders Saati: 2
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları II, Önlisans, 2016-2017, Ders Saati: 5

- Nutrigenetik, Yüksek Lisans, 2016-2017, Ders Saati: 3
- Tıbbi Biyoloji ve Genetik, Önlisans, 2016-2017, Ders Saati: 5
- Moleküler Biyolojik Yöntemler, Önlisans, 2016-2017, Ders Saati: 3
- Mezuniyet Projesi, Önlisans, 2016-2017, Ders Saati: 1
- Laboratuvarda İş Güvenliği, Önlisans, 2017-2018, Ders Saati: 2
- Nutrigenetik, Yüksek Lisans, 2017-2018, Ders Saati: 3
- Mezuniyet Projesi, Önlisans, 2017-2018, Ders Saati: 1
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları II, Önlisans, 2017-2018, Ders Saati: 4
- Hematoloji, Önlisans, 2017-2018, Ders Saati: 3
- Moleküler Biyolojik Yöntemler, Önlisans, 2017-2018, Ders Saati: 3
- Histoloji, Önlisans, 2017-2018, Ders Saati: 2
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları II, Önlisans, 2018-2019, Ders Saati: 5
- Tıbbi Biyoloji ve Genetik, Önlisans, 2019-2020, Ders Saati: 3
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları I, Önlisans, 2019-2020, Ders Saati: 5
- Mezuniyet Projesi, Önlisans, 2019-2020, Ders Saati: 1
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları II, Önlisans, 2019-2020, Ders Saati: 5
- Laboratuvarda İş Güvenliği, Önlisans, 2019-2020, Ders Saati: 2
- Moleküler Biyolojik Yöntemler, Önlisans, 2019-2020, Ders Saati: 3
- Hematoloji, Önlisans, 2019-2020, Ders Saati: 3
- Laboratuvarda İş Güvenliği, Önlisans, 2020-2021, Ders Saati: 2
- Moleküler Biyolojik Yöntemler, Önlisans, 2020-2021, Ders Saati: 3
- Hematoloji, Önlisans, 2020-2021, Ders Saati: 3
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları II, Önlisans, 2020-2021, Ders Saati: 5
- Mezuniyet Projesi, Önlisans, 2020-2021, Ders Saati: 1
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları I, Önlisans, 2020-2021, Ders Saati: 5
- Tıbbi Biyoloji ve Genetik, Önlisans, 2020-2021, Ders Saati: 3
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları I, Önlisans, 2021-2022, Ders Saati: 5

- Moleküler Biyolojik Yöntemler, Önlisans, 2021-2022, Ders Saati: 3
- Tıbbi Biyoloji ve Genetik, Önlisans, 2021-2022, Ders Saati: 3
- Hematoloji, Önlisans, 2021-2022, Ders Saati: 3
- Mezuniyet Projesi, Önlisans, 2021-2022, Ders Saati: 1
- Laboratuvarda İş Güvenliği, Önlisans, 2021-2022, Ders Saati: 2
- Klinik Laboratuvar Uygulamaları II, Önlisans, 2021-2022, Ders Saati: 5