



## Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 464 213 0491](tel:+904642130491)

E-posta: [senol.citli@erdogan.edu.tr](mailto:senol.citli@erdogan.edu.tr)

Web: <https://avesis.erdogan.edu.tr/senol.citli>

## Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: 61vWrgUAAAAJ

ORCID: 0000-0001-6226-4712

Publons / Web Of Science ResearcherID: JRY-3289-2023

ScopusID: 35602842300

Yoksis Araştırmacı ID: 165130



## Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü,  
Türkiye 2009 - 2013

Lisans, Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2000 - 2006

## Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

## Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

## Akademik Unvanlar / Görevler

Dr. Öğr. Üyesi, Recep Tayyip Erdoğan Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2021 - Devam Ediyor

## SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- Expanding the clinical and immunological phenotypes of PAX1-deficient SCID and CID patients**  
YAKICI N., Kreins A. Y., Catak M. C., Babayeva R., ERMAN B., Kenney H., Gungor H. E., Cea P. A., Kawai T., Bosticardo M., et al.  
Clinical immunology (Orlando, Fla.), cilt.255, ss.109757, 2023 (SCI-Expanded)
- Combination treatment of bortezomib and epirubicin increases the expression of TNFRSF10 A/B, and induces TRAIL-mediated cell death in colorectal cancer cells**  
Caldiran F., Berkel C., Yılmaz E., Kucuk B., Cacan A. H., ÇİTLİ Ş., Canpolat E., Cacan E.  
Biochemical and Biophysical Research Communications, cilt.675, ss.33-40, 2023 (SCI-Expanded)
- A novel INPP4A mutation with pontocerebellar hypoplasia, myoclonic epilepsy, microcephaly, and**

### **severe developmental delay**

ÖZKAN KART P., ÇİTLİ Ş., YILDIZ N., CANSU A.

BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.45, sa.5, ss.300-305, 2023 (SCI-Expanded)

- IV. **Investigation of sub-chromosomal changes in males with idiopathic azoospermia by chromosomal microarray analysis**  
ÇİTLİ Ş., CEYLAN A. C., ERDEMİR F.  
ANDROLOGIA, cilt.54, sa.9, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Maternal Germline Mosaicism of a de Novo TUBB2B Mutation Leads to Complex Cortical Dysplasia in Two Siblings**  
Çitli Ş., SERDAROĞLU E.  
Fetal and Pediatric Pathology, cilt.41, sa.1, ss.155-165, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **IL-17A, MCP-1, CCR-2, and ABCA1 polymorphisms in children with non-alcoholic fatty liver disease**  
**Polimorfismos IL-17A, MCP-1, CCR-2 e ABCA1 em crianças com doença hepática gordurosa não alcoólica**  
Akbulut U. E., Emeksiz H. C., Citli Ş., ÇEBİ A. H., Korkmaz H. A. A., Baki G.  
Jornal de Pediatria, cilt.95, sa.3, ss.350-357, 2019 (SCI-Expanded)
- VII. **Importance and usage of chromosomal microarray analysis in diagnosing intellectual disability, global developmental delay, and autism; And discovering new loci for these disorders**  
**06 Biological Sciences 0604 Genetics**  
Ceylan A. C., Citli Ş., Erdem H. B., Sahin I., ACAR ARSLAN E., Erdogan M.  
Molecular Cytogenetics, cilt.11, sa.1, 2018 (SCI-Expanded)
- VIII. **Mitochondrial DNA copy number alterations in familial mediterranean fever patients**  
Erdem H., Ceylan A., ŞAHİN İ., Sever-Erdem Z., Citli Ş., TATAR A.  
Bratislava Medical Journal, cilt.119, sa.7, ss.425-428, 2018 (SCI-Expanded)
- IX. **Steatohepatitis and liver cirrhosis in Chanarin-Dorfman syndrome with a new ABDH5 mutation**  
Cakmak E., Alagozlu H., Yonem O., ATASEVEN H., Citli Ş., ÖZER H.  
Clinics and Research in Hepatology and Gastroenterology, cilt.36, sa.2, 2012 (SCI-Expanded)
- X. **Prevalence of known mutations in the MEFV gene in a population screening with high rate of carriers**  
Ozdemir O., Sezgin I., Kurtulgan H. K., Candan F., Koksall B., Sumer H., Icgasioglu D., Uslu A., Yildiz F., Arslan S., et al.  
Molecular Biology Reports, cilt.38, sa.5, ss.3195-3200, 2011 (SCI-Expanded)

### **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

- I. **Spectrum of germline cancer susceptibility gene mutations in breast and ovarian cancer patients in the Black Sea Region of Turkey: Single-center experience**  
ÇİTLİ Ş., DAĞCIOĞLU Y., AYDIN E., KURTÇU K.  
Eskisehir Medical Journal, cilt.4, sa.1, ss.40-48, 2023 (Hakemli Dergi)
- II. **Newly defined unbalanced distributions of paternal balanced chromosomal translocation and review of the literature**  
ÇİTLİ Ş.  
International Journal of Current Medical and Biological Sciences, cilt.2, sa.3, ss.171-178, 2022 (Hakemli Dergi)
- III. **An Alternative Perspective to the FMF Clinic: MCP-1 (A-2518G) and CCR2 (G190A) Polymorphisms and MCP1 Expression**  
ÇİTLİ Ş., KOÇAK N.  
JOURNAL OF CONTEMPORARY MEDICINE, cilt.12, sa.5, ss.804-810, 2022 (Hakemli Dergi)
- IV. **Clinical Significance of Monocyte Chemoattractant Protein-1 and CC Chemokine Receptor Type 2 Gene Polymorphisms in Young Patients with Acute Coronary Syndrome**  
TAŞCANOV M. B., ÇİTLİ Ş.  
Harran Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.19, sa.2, ss.272-276, 2022 (Hakemli Dergi)

- V. **SİNONASAL İNVERTED PAPİLLOMLU VAKALARDA KROMOZOMAL MİKROARRAY ANALİZİ**  
ÇİTLİ Ş., ERDİM İ., SAPMAZ E., SOMUK B. T.  
Ankara Eğitim ve Araştırma Hastanesi Tıp Dergisi, cilt.55, sa.1, ss.5-8, 2022 (Hakemli Dergi)
- VI. **A rare duplication in the PLAG1 gene: A case of neonatal diabetes.**  
HEKİMOĞLU B., ÇİTLİ Ş.  
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.43, sa.5, ss.502-505, 2021 (ESCI)
- VII. **Evaluation of IL-1β, IL-18 and Caspase-1 Levels in Familial Mediterranean Fever Patients with Attack and Remission Period**  
YILDIRIMTEPE ÇALDIRAN F., ÇİTLİ Ş., ÇAÇAN E., DEVECİ K.  
JOURNAL OF CONTEMPORARY MEDICINE, cilt.11, sa.4, ss.494-499, 2021 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Relation of apolipoprotein E gene polymorphism with the severity of coronary artery disease in patients with stable ischemic heart disease**  
YILMAZ A. S., DUMAN H., ÇİTÇİ Ş., GURBAK İ.  
Annals of Medical Research, cilt.28, sa.2, ss.261-266, 2021 (Hakemli Dergi)
- IX. **ASD with the Bor Syndrome: A Case Report**  
YAYLACI F., ŞAHBUDAK B., ÇİTLİ Ş., KİLİT N.  
PSYCHOPHARMACOLOGY BULLETIN, cilt.50, sa.2, ss.45-50, 2020 (Scopus)
- X. **A Lately Diagnosed 11-beta Hydroxylase Deficiency in a 46, XX Case with Complete Virilization**  
EMEKSİZ H. C., ALTIN H., ÇİTLİ Ş.  
GAZI MEDICAL JOURNAL, cilt.27, sa.3, ss.173-175, 2016 (Scopus)
- XI. **Faktör V Leiden ve Mthfr İkili Mutasyonu Bulunan Renal Ven Trombozlu Yenidoğan Olgusu**  
ALTIN H., ÇİTLİ Ş., AKÇAY A.  
Journal of Contemporary Medicine, cilt.5, sa.2, ss.135-139, 2015 (Hakemli Dergi)
- XII. **Adams Oliver sendromlu bir yenidoğan: Bir olgusunu ve literatür değerlendirmesi**  
KÜÇÜK KURTULGAN H., BOLAT F., ERKOCA GÖKTOĞA G., AKKUŞ N., ÇİTLİ Ş., SEZGİN İ.  
Cumhuriyet Tıp Dergisi (ELEKTRONİK), cilt.35, sa.4, ss.575-579, 2013 (Hakemli Dergi)
- XIII. **VATER asosiasyonu: Bir olgu sunumu**  
ERKOCA GÖKTOĞA G., KÜÇÜK KURTULGAN H., ÇİTLİ Ş., SEZGİN İ.  
Cumhuriyet Tıp Dergisi (ELEKTRONİK), cilt.35, sa.2, ss.255-258, 2013 (Hakemli Dergi)
- XIV. **Pena-Shokeir fenotipi: Bir olgu sunumu**  
ERKOCA GÖKTOĞA G., KÜÇÜK KURTULGAN H., BOLAT F., GÖKTOĞA G., ÇİTLİ Ş., AKKUŞ N., SEZGİN İ.  
Cumhuriyet Tıp Dergisi (ELEKTRONİK), cilt.34, sa.4, ss.495-499, 2012 (Hakemli Dergi)
- XV. **Prenatal dönemde multiplex kantitatif fluoresan PCR(QF-PCR) tekniği ile yaygın kromozomal anoploidilerin tespiti:Cumhuriyet Üniversitesi Tıp Fakültesi deneyim**  
ÇİTLİ Ş., KÖKSAL B., KÜÇÜK KURTULGAN H., AKKUŞ N., ÖZDEMİR Ö., SEZGİN İ.  
Cumhuriyet Tıp Dergisi (ELEKTRONİK), cilt.33, sa.4, ss.389-395, 2011 (Hakemli Dergi)

## Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Radyasyon maruziyetinin onkogenler üzerine etkileri**  
ÇİTLİ Ş.  
RADYASYON MARUZİYETİ, DOÇ. DR. SEMA YILMAZ RAKICI, Editör, Akademisyen Kitabevi, Ankara, ss.509-516, 2022
- II. **TİROİT KANSERLERİNDE GENETİK YATKINLIK**  
ÇİTLİ Ş.  
Tiroit Hastalıklarında Multidisipliner Yaklaşım, DOÇ. DR. SERDAR SAVAŞ GÜL, PROF. DR. FARUK KUTLUTÜRK, DR. ÖĞR. ÜY. MEHMET ESEN, Editör, Nobel Yayınevi, Ankara, ss.37-48, 2020

## Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Doğu Karadeniz Bölgesindeki Myeloproliferatif Neoplazilerde JAK2 P.(V617F) Mutasyon Sıklığı ve Genotip-Fenotip Korelasyonu**  
Çitli Ş., İlkılıç K.  
9. Hematolojik Onkoloji Kongresi, 17 - 19 Kasım 2022, ss.19-20
- II. **Coexistence of posterior polar annular and hemispheric choroidal dystrophy: A case report**  
OKUTUCU M., ÇİTLİ Ş.  
Virtual Event - 3rd Global Ophthalmology and Eye Diseases Summit (Novel Ophthalmology 2022), Paris, Fransa, 12 - 13 Eylül 2022, ss.24-25
- III. **Otizimli hastaların tanısında kromozomal mikroarray analizinin kullanımı; ve yeni lokuslar ve ilişkiler keşfetmek**  
Çitli Ş.  
7. Erciyes Uluslararası Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022, ss.70-71
- IV. **İdiyopatik azospermili erkeklerde subkromozomal değişikliklerinin kromozomal mikroarray analizi ile araştırılması**  
Çitli Ş., Ceylan A. C., Erdemir F.  
30. Ulusal Üroloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 19 - 24 Ekim 2021, ss.252-253
- V. **Alternative perspective in clinical variation of FMF.**  
Çitli Ş., Koçak N.  
13th balcan congress of human genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, ss.93
- VI. **Relation of Apolipoprotein E (APO E) gene polymorphism with severity of coronary artery disease (CAD) in patients with stable ischemic heart disease**  
Yılmaz A. S., Çitli Ş.  
15th International congress of update in cardiology and cardiovascular surgery, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Mart 2019, ss.204
- VII. **Çocuklarda serum mikroRNA düzeyleri İle Alkolik Olmayan Yağlı Karaciğer Hastalığı arasındaki ilişki**  
Emeksiz H. C., Çebi A. H., Çitli Ş.  
14. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 11 - 14 Mart 2018, ss.41-43
- VIII. **A Report Of Mosaic 7p Duplication Syndrome With New Findings.**  
Çitli Ş.  
Erciyes genetik günleri 2018, Kayseri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018, ss.49
- IX. **Diagnostic yield of chromosomal microarray analysis in patients with intellectual disability and global developmental delay**  
Ceylan A. C., Çitli Ş., Acar Arslan E.  
American Society of Human Genetics 2017, Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 17 - 21 Ekim 2017, ss.1
- X. **LMX1B geninde nadir görülen delesyon vakası: nail-patella sendromu.**  
Çitli Ş.  
Tıbbi Genetikte Algoritmalar Sempozyumu, Ankara, Türkiye, 3 - 04 Haziran 2017, ss.1
- XI. **Çocuklarda alkolik olmayan yağlı karaciğer hastalığı ile MCP-1, CCR-2, ABCA1, IL-17 gen polimorfizmleri arasındaki ilişki**  
Çitli Ş., Emeksiz H. C., Çebi A. H., Çakır M.  
13. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 12 - 15 Mart 2017, ss.1
- XII. **Ektodermal Displazili bir ailede EDA geninde saptanan yeni mutasyon.**  
Çitli Ş.  
12.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, ss.151
- XIII. **Faktör V leiden ve MTHFR ikili mutasyonu bulunan Renal Ven Trombozlu Yenidoğan Olgusu**  
Çitli Ş.  
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.142
- XIV. **Chanarin-Dorfman Sendromlu Bir Ailenin ABHD5 Geninin İncelenmesi**  
Çitli Ş., Bağcı B., Koçak N., Çakmak E., Acar H.

10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.1
- XV. **Multiple Pterygium Sendromu ve Genetik Temeli**  
Çitli Ş., Koçak N.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.299
- XVI. **MECP2 Duplikasyon Sendromu ve t(3;7)(p23;q25) Birlikteliği**  
Koçak N., Çitli Ş.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.102
- XVII. **Kolorektal Kanserde Tümör Süpresör HIC1 SFRP2 P16 DAPK1 ve MGMT Genlerinin Promotör Hipermetilasyon Frekansları**  
Bağcı B., Karadayı K., Turan M., Özer H., Çitli Ş., Sezgin İ., Özdemir Ö.  
XII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2011, ss.1
- XVIII. **Merkezimizde Takip Edilen Ailevi Akdeniz Ateşi (FMF) Olan 100 Hastanın Klinik ve MEFV Mutasyonlarının irdelenmesi**  
Şenel S., Kılıçkap S., Ataseven H., Çitli Ş., Sezgin İ.  
XI. ULUSAL ROMATOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 13 - 17 Ekim 2010, ss.126

## **Metrikler**

Yayın: 46

Atıf (WoS): 148

H-İndeks (WoS): 5

H-İndeks (Scopus): 5