

## **Prof. AHMET ARMAN**

### **Personal Information**

**Email:** ahmetarman@marmara.edu.tr

**Web:** <https://avesis.marmara.edu.tr/ahmetarman>

### **International Researcher IDs**

ScholarID: 7jLdpSMAAAJ

ORCID: 0000-0001-5547-0024

Yoksis Researcher ID: 173248

### **Education Information**

Doctorate, The Ohio University, Department Of Biological Science/ Molecular And Cellular Biology, United States Of America 1994 - 1999

Postgraduate, Ohio State University, Molecular Genetics, United States Of America 1990 - 1992

Undergraduate, Uludağ Üniversitesi, Fen-Edebiyat Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Turkey 1983 - 1987

### **Dissertations**

Doctorate, ISOLATION OF DNA-DERIVED SINGLE-STRANDEDAPTAMERS SPECIFIC FOR THE GROWTH HORMONERECEPTOR (GHR) AND CHARACTERIZATION OF THEINTRACELLULAR REGION OF THE GHR INVOLVED IN SIGNALING, The Ohio University, Department Of Biological Science/ Molecular And Cellular Biology, 1999

Postgraduate, Rickettsia bellii bakterisinden uzatma faktörü Tu'nun GTP bağlanma bölgesinin klonlanması ve şifrenin çözümü, Ohio State University, Molecular Genetics, 1992

### **Research Areas**

Fundamental Medical Sciences, Biotechnology, Molecular Biology and Genetics, Neurobiology

### **Academic and Administrative Experience**

Marmara University, School of Medicine, Internal Medical Sciences, 2012 - Continues

### **Advising Theses**

Arman A., Multiple skleroz hastalığı ile il7R geni -504 (T/C), -1085 (G/T) ve -449 (A/G) promoter polimorfizmleri arasındaki ilişkinin moleküler düzeyde incelenmesi, Expertise In Medicine, H.ŞİMŞEK(Student), 2016

ARMAN A., Türk romatoid artrit hastalarında IL-6 (interlökin-6) gen polimorfizmlerinin moleküler düzeyde incelenmesi, Postgraduate, Ö.SARIÖZ(Student), 2009

ARMAN A., Türk romatoid artrit hastalarında IL-6 gen polimorfizmlerinin moleküler düzeyde incelenmesi, Postgraduate, Ö.SARIÖZ(Student), 2009

Arman A., İnsan büyümeye hormonunun (BH-N) klonlanması, ekspresyonu ve izole büyümeye hormonu eksikliği sendromunun genetik karakterizasyonu, Doctorate, A.ÇOKER(Student), 2009

ARMAN A., Parkinson hastalığı ile interlökin -1 (IL-1 gen ailesi polimorfizmleri arasındaki ilişkinin moleküler düzeyde incelenmesi, Postgraduate, K.SERAP(Student), 2008

ARMAN A., Koroner arter hastalığı ile IL-1 reseptör antagonist gen polimorfizminin moleküler düzeyde incelenmesi, Postgraduate, A.ÇOKER(Student), 2005

### **Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI**

- I. **Two new cases with novel pathogenic variants reflecting the clinical diversity of Schaaf-Yang syndrome**  
ALAVANDA C., Arslan Ateş E., Yavaş Abalı Z., GEÇKİNLİ B. B., DEMİRCİOĞLU S., ARMAN A.  
Clinical Genetics, vol.104, no.1, pp.127-132, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Prevalence, comorbidities and mediators of childhood anxiety disorders in urban Turkey: a national representative epidemiological study**  
Mutluer T., GÖRKER I., AKDEMİR D., ÖZDEMİR D., Ozel O. O., Vural P., Tufan A., Karacetin G., ARMAN A., Fis N. P., et al.  
Social Psychiatry and Psychiatric Epidemiology, vol.58, no.6, pp.919-929, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **Novel, homozygous RAB3GAP1 c.2606 + 1G>A, p.Glu830ValfsTer9 variant and chromosome 3q29 duplication in a Turkish individual with Warburg micro syndrome**  
Geckinli B., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., Sager G., Arslan Ates E., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.  
Clinical dysmorphology, vol.32, no.2, pp.55-61, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **Molecular analysis of MKRN3 gene in Turkish girls with sporadic and familial idiopathic central**  
KIRKGÖZ T., KAYGUSUZ S. B., ALAVANDA C., Helvacioglu D., Abali Z. Y., GÜRPINAR TOSUN B., ELTAN M., SEVEN  
MENEVŞE T., GÜRAN T., ARMAN A., et al.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.36, no.4, pp.401-408, 2023 (SCI-Expanded)
- V. **First Patient Diagnosed as Feingold Syndrome Type 2 with Alport Syndrome and Review of the Current Literature**  
Demir S., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A., ATA P.  
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.13, no.5, pp.447-453, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Enostosis in a patient with KBG syndrome caused by a novel missense ANKRD11 variant**  
GEÇKİNLİ B. B., ALAVANDA C., Ates E. A., Yıldırım O., ARMAN A.  
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, vol.31, no.3, pp.153-156, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**  
DÜNDAR M., FAHRİOĞLU U., Yıldız S. H., Bakır-Gungor B., TEMEL Ş. G., AKIN H., ARTAN S., Cora T., ŞAHİN F. İ.,  
DURSUN A., et al.  
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, vol.22, no.3, pp.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. **Familial Hypomagnesemia with Hypercalciuria and Nephrocalcinosis Due to CLDN16 Gene Mutations: Novel Findings in Two Cases with Diverse Clinical Features**  
Eltan M., Abali Z. Y., Turkyilmaz A., Gökce İ., Abali S., Alavanda C., Arman A., Kirkgöz T., Güran T., Hatun S., et al.  
CALCIFIED TISSUE INTERNATIONAL, vol.110, no.4, pp.441-450, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. **Secondary findings in 622 Turkish clinical exome sequencing data**  
Ateş E. A., TÜRKYILMAZ A., Yıldırım O., ALAVANDA C., Polat H., Demir S., ÇEBİ A. H., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., ATA  
P., et al.  
JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.66, no.11, pp.1113-1119, 2021 (SCI-Expanded)
- X. **A very rare skeletal dysplasia: spondyloepimetaphyseal dysplasia, sponastrime type**  
Kalaoglu E. E., Turkyilmaz A., GEÇKİNLİ B. B., Ates E. A., Mentes A., ARMAN A.  
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, vol.30, no.3, pp.150-153, 2021 (SCI-Expanded)
- XI. **Biallelic Mutations in DNAJB11are Associated with Prenatal Polycystic Kidney Disease in a Turkish Family**  
Ateş E. A., TÜRKYILMAZ A., DELİL K., ALAVANDA C., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., ARMAN A.

- MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.12, no.3, pp.179-185, 2021 (SCI-Expanded)
- XII. Meckel-Gruber Syndrome: Clinical and Molecular Genetic Profiles in Two Fetuses and Review of the Current Literature  
 TÜRKYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., ALAVANDA C., Ates E. A., Buyukbayrak E., EREN Ş. F., ARMAN A.  
 GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, vol.25, no.6, pp.445-451, 2021 (SCI-Expanded)
- XIII. Novel clinical features and pleiotropic effect in three unrelated patients with LMNA variant  
 Turkyilmaz A., GEÇKİNLİ B. B., ALAVANDA C., Ates E. A., ARMAN A.  
 CLINICAL DYSMORPHOLOGY, vol.30, no.1, pp.10-16, 2021 (SCI-Expanded)
- XIV. Revealing novel splicing mutations in RAB3GAP1 gene causing Warburg Micro syndrome and a case including microduplication of 3q29  
 GEÇKİNLİ B. B., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., Taslidere H., Sager G., Ates E. A., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.  
 EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.28, no.SUPPL 1, pp.1012-1013, 2020 (SCI-Expanded)
- XV. Expanding of mutation spectrum in Muscular Dystrophies: A Turkish Cohort  
 ALAVANDA C., Polat H., Ilker A., Ates E. A., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
 EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.28, no.SUPPL 1, pp.435-436, 2020 (SCI-Expanded)
- XVI. FGF3 RELATED PHENOTYPES : A STUDY OF LAMM SYNDROME AND OTODENTAL DYSPLASIA PATIENTS WITH TWO NOVEL MUTATIONS IN FGF3 GENE  
 TÜRKYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., ALAVANDA C., ZENGİN G., ARSLAN ATEŞ E., ARMAN A.  
 International Journal of Human Genetics, vol.20, no.4, pp.179-190, 2020 (SCI-Expanded)
- XVII. Concentrations of Serum Cyclophilin A in Patients With Bell Palsy.  
 Demir B., Kersin B., Gojayeva F., Arman A., Binnetoglu A.  
 The Journal of craniofacial surgery, vol.31, 2020 (SCI-Expanded)
- XVIII. Rare Causes of Osteogenesis Imperfecta are Common in Consanguineous Pedigrees  
 Kaygusuz S. B., Arman A., Abalı S., Ata P., Kirkgöz T., Eltan M., Abali Z. Y., Helvacioglu D., Tosun B. G., Menevse T. S., et al.  
 HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.214, 2019 (SCI-Expanded)
- XIX. Genotype and Phenotype Characterization of Turkish Patients with Vitamin D Dependent Rickets Type IA  
 Kaygusuz S. B., Ata P., Kirkgöz T., Abali Z. Y., Eltan M., Tosun B. G., Menevse T. S., Helvacioglu D., Güran T., Arman A., et al.  
 HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.215, 2019 (SCI-Expanded)
- XX. Association Between IL7R Promoter Polymorphisms and Multiple Sclerosis in Turkish Population  
 Simsek H., Geckin H., Sensoz N. P., List E. O., Arman A.  
 JOURNAL OF MOLECULAR NEUROSCIENCE, vol.67, pp.38-47, 2019 (SCI-Expanded)
- XXI. Nonsense Mutation in SPARC Gene Causing Autosomal Recessive Osteogenesis Imperfecta  
 Abali S., Arman A., Atay Z., Bas S., Cam S., Gormez Z., Demirci H., Alanay Y., Akarsu N., Bereket A., et al.  
 HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.167, 2016 (SCI-Expanded)
- XXII. Frequency of Recessive Osteogenesis Imperfecta in a Turkish Cohort and Genetic Causes  
 Abali S., Arman A., Atay Z., Bereket A., Bas S., Haliloglu B., Güran T., Gormez Z., Demirci H., Akarsu N., et al.  
 HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.175-176, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIII. Novel Growth Hormone-Releasing Hormone Receptor Gene Mutations in Turkish Children with Isolated Growth Hormone Deficiency  
 Arman A., Dündar B. N., Cetinkaya E., Erzaim N., Buyukgebiz A.  
 JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.6, pp.202-208, 2014 (SCI-Expanded)
- XXIV. Cathepsin K analysis in a pycnodysostosis cohort: demographic, genotypic and phenotypic features  
 Arman A., Bereket A., Çoker A., Şimşek Kiper P. Ö., Güran T., Özkan B., Atay Z., Akcay T., Haliloglu B., Boduroglu K., et al.  
 ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES, vol.9, 2014 (SCI-Expanded)
- XXV. Lack of Association between IL-6 gene polymorphisms and Severity and Age Onset of Rheumatoid Arthritis  
 ARMAN A., Sarıoz O., Inanc N., Direskeneli H.

- CLINICAL AND EXPERIMENTAL RHEUMATOLOGY, vol.32, no.4, 2014 (SCI-Expanded)
- XXVI. IL-1 and IL-18 Induce NF-kappa B Activation in Monocytes of Severe Behcet Patients  
Arman A., Direskeneli H.  
CLINICAL AND EXPERIMENTAL RHEUMATOLOGY, vol.32, 2014 (SCI-Expanded)
- XXVII. Multiple sclerosis: association with the interleukin-1 gene family polymorphisms in the Turkish population  
Isik N., ARMAN A., Canturk I. A., Gurkan A., Candan F., Aktan S., Erzaim N., Duz O. A., Aydin T., Turkes M., et al.  
INTERNATIONAL JOURNAL OF NEUROSCIENCE, vol.123, no.10, pp.711-718, 2013 (SCI-Expanded)
- XXVIII. Assessment of Interleukin-1 Gene Cluster Polymorphisms in Lone Atrial Fibrillation: New Insight into the Role of Inflammation in Atrial Fibrillation  
Gungor B., Ekmekci A., ARMAN A., Ozcan K. S., Ucer E., Alper A. T., Calik N., Yilmaz H., Tezel T., ÇOKER A., et al.  
PACE-PACING AND CLINICAL ELECTROPHYSIOLOGY, vol.36, no.10, pp.1220-1227, 2013 (SCI-Expanded)
- XXIX. Cloning and expression of human growth hormone gene (GH-N) in bacteria and CHO cells  
ARMAN A.  
NEW BIOTECHNOLOGY, vol.29, 2012 (SCI-Expanded)
- XXX. Lack of association between IL-6 gene polymorphisms and rheumatoid arthritis in Turkish population  
Arman A., Coker A., Sarioz O., Inanc N., Direskeneli H.  
RHEUMATOLOGY INTERNATIONAL, vol.32, no.7, pp.2199-2201, 2012 (SCI-Expanded)
- XXXI. Lack of association between IL-1 and IL-6 gene polymorphisms and myocardial infarction in Turkish population  
Coker A., Arman A., Soylu O., Tezel T., Yildirim A.  
INTERNATIONAL JOURNAL OF IMMUNOGENETICS, vol.38, no.3, pp.201-208, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXII. Association between sporadic Parkinson disease and interleukin-1 beta-511 gene polymorphisms in the Turkish population  
Arman A., Isik N., Çoker A., Candan F., Becit K. S., List E. O.  
EUROPEAN CYTOKINE NETWORK, vol.21, pp.116-121, 2010 (SCI-Expanded)
- XXXIII. Novel Growth Hormone Receptor Gene Mutation in a Patient with Laron Syndrome  
ARMAN A., YÜKSEL B., ÇOKER A., Sarioz O., Temiz F., TOPALOĞLU A. K.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.23, no.4, pp.407-414, 2010 (SCI-Expanded)
- XXXIV. Characterization of GH-1 Mutations in Children with Isolated Growth Hormone Deficiency in the Turkish Population  
Coker A., Cetinkaya E., Dundar B., Siklar Z., Buyukgebiz A., Arman A.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.22, no.10, pp.937-946, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXV. Interleukin-1 Receptor Antagonist Gene VNTR Polymorphism is Associated with Coronary Artery Disease  
Arman A., Soylu O., Yildirim A., Furman A., Ercelen N., Aydogan H., Coker A., Tezel T.  
ARQUIVOS BRASILEIROS DE CARDIOLOGIA, vol.91, no.5, pp.268-273, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXVI. Interleukin-1B (-511) gene polymorphism is associated with acute coronary syndrome in the Turkish population  
Soylu O., Yildirim A., Coker A., Tezel T., List E. O., ARMAN A.  
EUROPEAN CYTOKINE NETWORK, vol.19, no.1, pp.42-48, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXVII. Novel splice site mutation in the growth hormone receptor gene in Turkish patients with Laron-type dwarfism  
ARMAN A., Ozon A., Isguvan P. S., Coker A., PEKER İ., Yordam N.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.21, no.1, pp.47-58, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. Characterization of GH-N mutations in children with isolated growth hormone deficiency in Turkish population  
Arman A., Cetinkaya E., Dundar B., Şiklar Z., Coker A., Buyukgebiz A.  
HORMONE RESEARCH, vol.70, pp.197, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXIX. Interleukin-1 receptor antagonist (IL-1RN) and interleukin-1B gene polymorphisms in Turkish

- patients with rheumatoid arthritis**
- Arman A., Yilmaz B., Coker A., Inanc N., Direskeneli H.  
CLINICAL AND EXPERIMENTAL RHEUMATOLOGY, vol.24, no.6, pp.643-648, 2006 (SCI-Expanded)
- XL. Vitreoscilla hemoglobin renders Enterobacter aerogenes highly susceptible to heavy metals.**
- Geckil H., Arman A., Gencer S., Ates B., Yilmaz H.  
Biometals : an international journal on the role of metal ions in biology, biochemistry, and medicine, vol.17, no.6, pp.715-23, 2004 (SCI-Expanded)
- XLI. Interleukin 1 activates STAT3/nuclear factor-kappaB cross-talk via a unique TRAF6- and p65-dependent mechanism.**
- Yoshida Y., Kumar A., Koyama Y., Peng H., Arman A., Boch J., Auron P.  
The Journal of biological chemistry, vol.279, pp.1768-76, 2004 (SCI-Expanded)
- XLII. Interleukin 1 (IL-1) induces the activation of Stat3.**
- Arman A., Auron P.  
Advances in experimental medicine and biology, vol.534, pp.297-307, 2003 (SCI-Expanded)

### Articles Published in Other Journals

- I. Dysosteosclerosis: Clinical and Radiological Evolution Reflecting Genetic Heterogeneity**  
DEMİRCİOĞLU S., Mumm S., ALAVANDA C., Kaygusuz B. S., GÜRPINAR TOSUN B., ARMAN A., Huskey M., GÜRAN T., Duan S., BEREKET A., et al.  
JBMR PLUS, vol.6, no.8, 2022 (ESCI)
- II. Association between NFKB1 (-94 ins/del ATTG) gene polymorphism and Multiple Sclerosis in the Turkish Population**  
ARMAN A.  
ADVANCE RESEARCH JOURNAL OF MULTIDISCIPLINARY DISCOVERIES, 2018 (Peer-Reviewed Journal)

### Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. Konjenital Kalp Hastalığının Nkx2-5 Gen Varyantları İle İlişkisi**  
Geçkinli B. B., Demir Ş., Girgin Özgümüş G., Türkyılmaz A., Akalın F., Arman A.  
15.Uluslararası Katılımlı Tibbi Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 09 November 2022
- II. The effect of growth hormone on 6-OHDA induced HEK-YFP-DAT cell line**  
KIRAZLI Ö., Şenkal S., Aslan K., HAYAL T. B., DOĞAN A., ŞAHİN F., ŞEHİRLİ Ü. S., ARMAN A.  
International Federation of Associations of Anatomists 2022, İstanbul, Turkey, 06 August 2022
- III. Hipoplastik Aneminin Nadir Bir Formu; Ghosal Hematodiafizer Displazi**  
POLAT H., GEÇKİNLİ B. B., ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., Demir Ş., Dirimtekin E., Başer Z. M., ARMAN A.  
1.Uluslararası Hematoonkogenetik Kongresi, 25 November 2021
- IV. Hipolakrima ve Serebellar Tonsiller Herniasyonun Görüldüğü Çok Nadir Bir Metabolik Hastalık Olgusu**  
Demir Ş., ALAVANDA C., POLAT H., UĞUZDOĞAN F., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., ARMAN A.  
5.Uluslararası Çocuk Genetik Kongresi, 07 October 2021
- V. Two Siblings With A Novel Homozygous Mutation In The UNC80 Gene With IHPRF-2**  
UĞUZDOĞAN F., ALAVANDA C., POLAT H., Demir Ş., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
6. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Kongresi, 16 September 2021
- VI. A novel mutation of SAR1B gene in two children with chylomicron retention disease**  
Demir Ş., ALAVANDA C., POLAT H., UĞUZDOĞAN F., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., ARMAN A.  
6. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Kongresi, 16 September 2021
- VII. A Novel GJC2 Mutation Causing Pelizaeus-Merzbacher-like Disease**  
POLAT H., GEÇKİNLİ B. B., ARSLAN ATEŞ E., Demir Ş., UĞUZDOĞAN F., ALAVANDA C., ATA P., ARMAN A.

6. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, 16 September 2021
- VIII. **A patient with a novel homozygous CD55 gene mutation and its clinical presentation**  
UĞUZDOĞAN F., ALAVANDA C., POLAT H., Demir Ş., GEÇKİNLI B. B., ARSLAN ATEŞ E., GÜNEY A. İ., ARMAN A., ATA P.  
6. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, 16 September 2021
- IX. **Duplication of 10q24.31 in a family with Congenital Nystagmus and Split-hand/foot Malformation**  
ALAVANDA C., UĞUZDOĞAN F., Demir Ş., POLAT H., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLI B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
6.Uluslararası katılımlı Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, 16 September 2021
- X. **Schimke immuno-osseous dysplasia patient with early renal dysfunction harboring a novel homozygous mutation in the SMARCAL1 gene**  
ALAVANDA C., Demir Ş., UĞUZDOĞAN F., POLAT H., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLI B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
6. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, 16 September 2021
- XI. **Two new cases diagnosed with Hermansky-Pudlak Syndrome**  
ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLI B. B., Demir Ş., POLAT H., UĞUZDOĞAN F., SÖYLEMEZ M. A., ATA P., ARMAN A.  
ESHG 2021 Virtual Congress, 28 August 2021
- XII. **Kompleks Genotipe Sahip Bir Retinitis Pigmentoza Olgusu**  
ARSLAN ATEŞ E., DEMİR Ş., GEÇKİNLI B. B., YILDIRIM Ö., POLAT H., ALAVANDA C., SÖYLEMEZ M. A., ATA P., ARMAN A.  
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Turkey, 20 November 2020
- XIII. **A Recurrent SMAD4 Mutation Causing Familial Myhre Syndrome**  
DEMİR Ş., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLI B. B., Aslanger A., ALAVANDA C., POLAT H., ATA P., ARMAN A.  
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Turkey, 20 November 2020
- XIV. **Novel splicing mutation in RAB3GAP1 Gene and microduplication of 3q29 in a patient with Warburg Micro syndrome**  
GEÇKİNLI B. B., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., SAĞER S. G., ARSLAN ATEŞ E., ARMAN A.  
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Turkey, 20 November 2020
- XV. **The Use of Long-Range PCR Protocol in the Diagnosis of Friedreich Ataxia**  
ALAVANDA C., POLAT H., DEMİR Ş., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLI B. B., ATA P., ARMAN A.  
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Turkey, 20 November 2020
- XVI. **Novel Missense Mutation Related To KBG Syndrome**  
ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLI B. B., POLAT H., DEMİR Ş., YILDIRIM Ö., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.  
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), 20 November 2020
- XVII. **Hypomelanosis of Ito with a translocation t(5;20)(q22;p13) mosaicism**  
GEÇKİNLI B. B., DELİL K., ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., POLAT H., DEMİR Ş., Öztürk Kaymak „A., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.  
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Turkey, 20 November 2020
- XVIII. **A Turkish Family With Hexanucleotide Repeat Expansion in C9orf72 Gene**  
POLAT H., ALAVANDA C., DEMİR Ş., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLI B. B., ARMAN A.  
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Turkey, 20 November 2020
- XIX. **Expanding the mutation spectrum of Rickets**  
ATA P., ALAVANDA C., KAYGUSUZ S. B., POLAT H., ELTAN M., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLI B. B., DEMİRCİOĞLU S., ARMAN A.  
ASHG 2020, 27 October 2020
- XX. **Revealing novel splicing mutations in RAB3GAP1 gene causing Warburg Micro syndrome and a case including microduplication of 3q29**  
GEÇKİNLI B. B., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., TAŞLIDERE H., SAĞER S. G., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.  
ASHG 2020, Austria, 6 - 09 June 2020
- XXI. **Expanding the Mutation Spectrum of Muscular Dystrophies: A Turkish Cohort**

- ALAVANDA C., POLAT H., İlker A., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLI B. B., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
ESHG 2020, 06 June 2020
- XXII. **A recurrent HPS1 gene mutation in a Hermansky-Pudlak patient with uncommon clinical presentation.**  
ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., POLAT H., İlker A., Yıldırım Ö., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLI B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
V.Uluslararası katılımlı Erciyes Genetik Günleri Kongresi, 20 February 2020
- XXIII. **ZBTB24 novel mutation identified in Turkish ICF syndrome patient**  
İlker A., POLAT H., ALAVANDA C., Yıldırım Ö., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLI B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
V.Uluslararası katılımlı Erciyes Genetik Günleri Kongresi, 20 February 2020
- XXIV. **LMNA Gen Mutasyonu Saptanan Nadir Mandibuloakral Displazi Olgusu**  
GEÇKİNLI B. B., ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., POLAT H., Yıldırım Ö., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
1. Bursa Uluslararası Katılımlı Genetik Günleri Dermatogenetik Sempozyumu, 09 January 2020
- XXV. **Nadir bir iskelet displazisi: Piknodizostoz tanısı alan iki kız kardeş**  
ALAVANDA C., GEÇKİNLI B. B., ARSLAN ATEŞ E., POLAT H., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
4. Ulusal Çocuk genetik kongresi, Turkey, 25 - 27 September 2019
- XXVI. **Schaaf Yang sendromu**  
Alavanda C., Arslan Ateş E., Polat H., Geçkinli B. B., Söylemez M. A., Güney A. İ., Ata P., Arman A.  
4. Ulusal Çocuk Genetik kongresi, İstanbul, Turkey, 25 - 27 September 2019
- XXVII. **Rare Causes of Osteogenesis Imperfecta are Common in Consanguineous Pedigrees**  
KAYGUSUZ S. B., ARMAN A., ABALI S., ATA P., KIRKGÖZ T., YAVAŞ ABALI Z., HELVACIOĞLU D., GÜRPINAR T. B., SEVEN M. T., GÜRAN T., et al.  
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE)58th Annual Meeting, Vienna, VİYANA, Austria, 19 - 21 September 2019
- XXVIII. **Genotype and Phenotype Characterization of Turkish Patients with Vitamin D Dependent Rickets Type IA**  
KAYGUSUZ S. B., ATA P., KIRKGÖZ T., YAVAŞ ABALI Z., ELTAN M., GÜRPINAR T. B., SEVEN M. T., HELVACIOĞLU D., ARMAN A., GÜRAN T., et al.  
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE)58th Annual Meeting, Vienna, VİYANA, Austria, 19 - 21 September 2019, vol.91
- XXIX. **FGF3 gene mutations related to two syndromic Congenital deafness cases: Congenital deafness with inner ear agenesis (Michel aplasia), microtia, and microdontia and Otodental dysplasia**  
Turkyilmaz A., GEÇKİNLI B. B., Ates E. A., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, Italy, 16 - 19 June 2018, vol.27, pp.893
- XXX. **A novel intronic ATM gene mutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**  
Ates E. A., Turkyilmaz A., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLI B. B., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.  
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, Italy, 16 - 19 June 2018, vol.27, pp.255-256
- XXXI. **Von Hippel Lindau Patients**  
ALAVANDA C., TÜRKYILMAZ A., POLAT H., GEÇKİNLI B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.  
13. BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 16 - 20 April 2019
- XXXII. **MARFAN SYNDROME: GENOTYPE-PHENOTYPE CORRELATIONS**  
GEÇKİNLI B. B., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., YILDIRIM Ö., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.  
13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- XXXIII. **A cohort of patients with hypertrophic and dilated cardiomyopathy**  
POLAT H., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLI B. B., YILDIRIM Ö., ARMAN A.  
13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- XXXIV. **TWO NOVEL MUTATIONS IN THREE DIFFERENT GENES ASSOCIATED WITH RETINITIS**

- PIGMENTOSA/LEBER CONGENITAL AMAROSIS IN ONE PATIENT**  
ALAVANDA C., ATA P., YILMAZ Ö., POLAT H., GEÇKİNLİ B. B., ARMAN A.  
13. BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 16 - 20 April 2019
- XXXV. LAMM syndrome: Two new patients , one novel mutation and one new mechanism**  
ALAVANDA C., TÜRKYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.  
13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- XXXVI. NOVEL RAB3GAP1INTRONIC MUTATION CAUSING WARBURGG MICRO SYNDROME IN TWO PATIENTS**  
GEÇKİNLİ B. B., TÜRKYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., TAŞLIDERE H., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.  
13 ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XXXVII. NOROMOTOR GELİŞME GERİLİĞİ VE DISMORFIK BULGULARI OLAN HASTALARDA ARRAY-CGH ANALİZİ**  
ATA P., ALAVANDA C., ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., SÖYLEMEZ M. A., ÇABUK P., ARMAN A.  
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XXXVIII. Genetic analysis results of a patient cohort diagnosed with arrhythmia**  
TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., YILDIRIM Ö., ARMAN A.  
13 ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XXXIX. IKİ LAMINOPATİ OLGUSU: LMNA GENİ MUTASYONLARI İLE İLİŞKİLİ FENOTİPLER**  
GEÇKİNLİ B. B., TÜRKYILMAZ A., SÖYLEMEZ M. A., ATES E., YILDIRIM Ö., ATA P., ARMAN A.  
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 07 November 2018 - 11 November 1918
- XL. Chromosomal array-CGH analysisin patients having neurodevelopmental delay and dysmorphic features**  
ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., GÜNEY A. İ., SÖYLEMEZ M. A., ÖZYAVUZ ÇABUK P., ARMAN A.  
13 ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XLI. A further case of autosomal recessive brachyolmia having a novel mutation in PAPSS2 gene**  
Arslan Ateş E., Eltan M., Türkyılmaz A., Alavanda C., Söylemez M. A., Geçkinli B. B., Güney A. İ., Güran T., Arman A.  
13 ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XLII. REVERSE GENETİK İLE TANI KOYULAN NADIR BİR SPASTİK PARAPLEJİ AİLESİ**  
ALAVANDA C., ates e., TÜRKYILMAZ A., GÜNEY A. İ., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., ARMAN A.  
13.ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL TİBBİ GENETİK ANABİLİM DALI, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XLIII. Genetic analysis results of the patient cohort diagnosed with cardiomyopathy**  
TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., YILDIRIM Ö., ARMAN A.  
13 ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XLIV. BBS10 frameshift mutation in a turkish girl with bardet biedl syndrome**  
SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., Delil K., Ates E., Turkyilmaz A., AVŞAR M., Girgin G., ATA P., ARMAN A., Guney I.  
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.457
- XLV. Evaluation of BRCA1/BRCA2 test results for Turkish breast cancer families**  
Ates E. A., Turkyilmaz A., GEÇKİNLİ B. B., Ozgumus G. G., SÖYLEMEZ M. A., Delil K., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.  
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.966
- XLVI. The Effects of Growth Hormone on Motor Findings and Neuronal Morphology in Parkinson Model Rats**  
KIRAZLI Ö., ARMAN A., ÖZKAN M., GÜLHAN R., ŞEHİRLİ Ü. S.  
1 International Mediterrean Anatomy Congress, Konya, Turkey, 6 - 09 September 2018
- XLVII. A novel intronic ATM genemutation affecting splicing in a patient withAtaxia-Telangiectasia**  
ATES E., TÜRKYILMAZ A., ATA P., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
ESHG2018, 16 - 19 June 2018
- XLVIII. The effects of growth hormone on motor findings andneuronal morphology in Parkinson model rats**  
KIRAZLI Ö., ARMAN A., ÖZKAN M., GÜLHAN R., ŞEHİRLİ Ü. S.  
16.Ulusul Sinirbilim Kongresi, İstanbul, Turkey, 20 - 23 May 2018, vol.12

- XLIX. Evaluation of BRCA1/BRCA2 test results for Turkish breast cancer families.**  
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., GİRGİN ÖZGÜMÜŞ G., SÖYLEMEZ M. A., DELİL K., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.  
The European Society of Human Genetics, European Human Genetics Conference, 27 - 30 May 2017
- L. BBS10 frameshift mutation in a Turkish girl with Bardet Biedl Syndrome.**  
SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., AVŞAR M., GİRGİN G., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.  
The European Society of Human Genetics, European Human Genetics Conference, 27 - 30 May 2017
- LI. BBS10 frameshift mutation in a turkish girl with bardet biedl syndrome**  
SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., TÜRKYILMAZ A., AVŞAR M., GİRGİN G., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.  
The European Society of Human Genetics 2017, KOPENHAGEN, Denmark, 25 - 30 May 2017
- LII. Evaluation of BRCA1/2 test results for Turkish breast cancer families.**  
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., ÖZGÜMÜŞ GİRGİN G., DELİL K., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.  
The European Society of Human Genetics 2017, KOPENHAGEN, Denmark, 25 - 30 May 2017
- LIII. Identification of a novel homozygous deletion of the tyrosinase gene in a Turkish family with oculocutaneous albinism type 1**  
GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., AVŞAR M., ARMAN A.  
Erciyes Medical Genetics Days, Turkey, 11 - 13 May 2017
- LIV. Silver Russel Sendromlu bir olgu**  
GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., ŞİMŞEK H., SÖYLEMEZ M. A., TÜRKYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., KARAKAYA T., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- LV. Beckwith Wiedemann sendromlu olgunun klinik bulguları ve moleküler tanısı**  
KARAKAYA T., SÖYLEMEZ M. A., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- LVI. Geç tanı almış Williams sendromlu üç olgunun klinik değerlendirmesi**  
ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B., KARAKAYA T., TÜRKYILMAZ A., ŞİMŞEK H., SÖYLEMEZ M. A., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- LVII. Von Hippel -Lindau sendromu ailesindeki asemptomatik 3 çocoğun genetik test sonuçlarının değerlendirilmesi**  
DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., ŞİMŞEK H., TÜRKYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- LVIII. Nadir görülen bir genetik sendrom: Meacham sendromu**  
DELİL K., TÜRKYILMAZ A., ŞİMŞEK H., KARAKAYA T., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- LIX. Chromosome 17p11.2 deletion in a Turkish girl with Smith -Magenis Syndrome**  
GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., TÜRKYILMAZ A., SÖYLEMEZ M. A., ŞİMŞEK H., KARAKAYA T., ARSLAN ATEŞ E., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
12. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- LX. Clinical Evaluation of a MDC1A Case Carrying LAMA2 Mutation**  
SÖYLEMEZ M. A., TÜRKYILMAZ A., ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., ARMAN A., GÜNEY A. İ., ATA P., OKUYAN B.  
ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, İZMİR ÇEŞME, Turkey, 5 - 09 October 2016
- LXI. Nonsense Mutation in SPARC Gene Causing Autosomal Recessive Osteogenesis Imperfecta**  
ABALI S., ARMAN A., ATAY Z., BAŞ S., ÇAM S., Görmez Z., Demirci H., ALANAY Y., AKARSU A. N., BEREKET A., et al.  
55th Annual Meeting of the ESPE Paris, 10 - 12 September 2016, vol.86, pp.167
- LXII. Frequency of Recessive Osteogenesis Imperfecta in a Turkish Cohort and Genetic Causes**

- ABALI S., ARMAN A., ATAY Z., BEREKET A., BAŞ S., Haliloğlu B., GÜRAN T., Görmez Z., Demirci H., AKARSU A. N., et al.  
55th Annual Meeting of the ESPE, Paris, 10 - 12 September 2016, vol.86, pp.175-176
- LXIII. **A novel splice site JAG1 mutation in a Turkish girl with Alagille Syndrome**  
TÜRKYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ARMAN A., ATA P.  
European Society Of Human Genetics Congress, Barcelona, Spain, 21 - 24 May 2016
- LXIV. **A case of Weaver Syndrome caused by a novel frameshift EZH2 mutation**  
TÜRKYILMAZ A., KARAKAYA T., ŞİMŞEK H., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., ARMAN A., DELİL K., ATA P.  
European Society of Human Genetics, 21 - 24 May 2016
- LXV. **Homozygous missense COL5A2 mutation associated with Ehlers Danlos Syndrome**  
GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., TÜRKYILMAZ A., ŞİMŞEK H., Görmez Z., Demirci H., Yüçetürk B., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
ESHG 2016 | BARCELONA, SPAIN, 21 - 24 May 2016
- LXVI. **A case of Weaver Syndrome caused by a novel frameshift EZH2mutation**  
ŞİMŞEK H., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., TÜRKYILMAZ A., Arslan Ateş E., AVŞAR M., ATA P., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
ESHG 2016 | BARCELONA, SPAIN, 21 - 24 May 2016
- LXVII. **NO ASSOCIATION BETWEEN IL6R RS 8192284 POLYMORPHISM AND SUBTYPES OF MULTIPLE SCLEROSIS IN TURKISH POPULATION**  
Sarıdal M., ARMAN A.  
Pharmacogenomics, 27 - 28 November 2015
- LXVIII. **Lack of association between multiple sclerosis and vitamin d receptor fok i polymorphism in turkish population**  
Hoscan Y., Batuhan B., Keskin S., Ayse C., Asena C., ARMAN A.  
Pharmacogenomics, 27 - 28 November 2015
- LXIX. **Determination of relationship between rheumatoid arthritis disease and il 6r gene polymorphism in turkish population**  
ARMAN A., Doğac D., Tolga G., Keser C., Yurtcanlı K.  
Pharmacogenomics, 27 - 28 November 2015
- LXX. **Association between IL6R rs 8192284 polymorphism and coronary artery disease in turkish population**  
Temiz F., ARMAN A., Hatice K., Saridal M.  
Pharmacogenomics, 27 - 28 November 2015
- LXXI. **Lack of the association between il6r rs 8192284 polymorphism and atrial fibrillation af in turkish population**  
ARMAN A., Temiz F., Hatice K., Saridal M.  
Pharmacogenomics, 27 - 28 November 2015
- LXXII. **Determination of the relationship between il6r rs 8192284 polymorphism and acute coronary syndrome in turkish population**  
Hatice K., ARMAN A., Temiz F., Merve S.  
Pharmacogenomics, 27 - 28 November 2015
- LXXIII. **Otozomal Resesif Osteogenezis İmperfekta Populasyonumuzdaki Sıklığı Ve Genetik Nedenleri**  
ABALI S., ARMAN A., ATAY Z., BAŞ S., GÜRAN T., GÖRMEZ Z., DEMİRCİ H., BEREKET A., TURAN S.  
19. PEDIATRİK ENDOKRINOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 22 - 24 October 2015
- LXXIV. **Hormone Treatment for Parkinson Disease The Effect of Growth Hormone Treatment on the 6 OHDA Model of Parkinson s Disease**  
Sarıöz Ö., ARMAN A., GÜLHAN R., ÖZKAN M., ŞEHİRLİ Ü. S.  
XXIV International Symposium and on Morphological Sciences, 2 - 06 September 2015
- LXXV. **The Effect Of Growth Hormone on the 6 Ohda Model of Parkinson s Disease**  
KİRAZLI Ö., ARMAN A., GÜLHAN R., ÖZKAN M., ŞEHİRLİ Ü. S.  
International Symposium on Morphological Sciences, 2 - 06 September 2015
- LXXVI. **A Case of Sotos Syndrome with a Novel Mutation of NSD1 Gene**

- ŞİMŞEK H., GEÇKİNLI B. B., DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., TURKYILMAZ A., ATA P., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
European Society of Human Genetics, 6 - 09 June 2015
- LXXVII. Büyüme Hormonu Reseptör geninde geniş bir delesyonun neden olduğu laron sendromu olgusu  
Mutlu G., Kimzibekmez H., ARMAN A., Sema C., Hatun Ş.  
Çocuk Endokrinoloji Olgu Sunumları, Turkey, 8 - 09 May 2015
- LXXVIII. Alt extremite hemihipertrofisi olan bir Prader Willi Sendromu Olgusu  
ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLI B. B., TURKYILMAZ A., AVŞAR M., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- LXXIX. Duchenne Musküler Distrofi DMD tipik klinik bulguları olan ve DMD geninde nonsense mutasyon saptanan olgu  
TÜRKYILMAZ A., DELİL K., GEÇKİNLI B. B., ŞİMŞEK H., SÖYLEMEZ M. A., AVŞAR M., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- XXX. FBN1 mutasyonu ve tipik klinik bulguları olan Marfan sendromlu üç olgu  
DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLI B. B., AVŞAR M., ŞİMŞEK H., TURKYILMAZ A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014

## Supported Projects

Arman A., Şehirli Ü. S., Kirazlı Ö., TUBITAK Project, Parkinson Modellemesi Yapılan Dopaminerjik Nöron Hücre Hattında Büyüme Hormonunun Etkisinin Araştırılması, 2020 - 2021

Arman A., Project Supported by Other Private Institutions, IL 7R polimorfizmleri ile MS hastalığı arasında ilişkinin moleküler seviyede incelenmesi, 2015 - 2019

Arman A., TUBITAK Project, Büyüme Hormonu Serbest Bırakma Hormon Reseptörü Geninde Bulunan Mutasyonların Fonksiyonel Aktivitesinin Belirlenmesi, 2015 - 2019

Arman A., TUBITAK Project, İzole Büyüme Hormonu Eksikliği Sendromlu Çocuklarda Büyüme Hormonu Serbest Bırakma Reseptörü geni mutasyon taraması, 2012 - 2013

Arman A., Project Supported by Other Official Institutions, Multiple Skleroz Hastalığı ile TNF Alfa Gen Polimorfizmlerinin Arasındaki İlişkinin Moleküller Düzeyde İncelenmesi, 2012 - 2013

Arman A., TUBITAK Project, İzole Büyüme Hormonu Eksikliği Sendromlu Çocukların Genetik Karakterizasyonu, Tübitak Hızlı Destek programı, 2009 - 2013

Arman A., Project Supported by Other Official Institutions, Behçet hastalığında nötrofillerde IL-1 ve IL-18 sinyal yolunda rol alan moleküllerin Karakterizasyonu, 2007 - 2011

Arman A., Project Supported by Other Official Institutions, Türk Hastalarda Parkinson Hastalığı ile İnterlökin-1 (IL-1) Gen Ailesi Polimorfizmleri Arasındaki İlişkinin Araştırılması, 2007 - 2008

Arman A., Project Supported by Other Official Institutions, Türk Romatoid Artrit Hastalarında İnterlökin-6 (IL-6) Gen Polimorfizmlerinin Araştırılması, 2006 - 2008

Arman A., Project Supported by Other Official Institutions, Koroner Arter Hastalığı ile IL-1 Rezeptör Antagonist Gen Polimorfizmi Arasındaki İlişkinin Moleküller Düzeyde İncelenmesi, 2005 - 2006

## Metrics

Publication: 127

Citation (WoS): 322

Citation (Scopus): 363

H-Index (WoS): 9

H-Index (Scopus): 10

## Non Academic Experience

Harvard University, Medical School, Beth Israel Medical Center, 1999

Ohio University

Ohio University