

Prof. AHMET ARMAN

Personal Information

Email: ahmetarman@marmara.edu.tr

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

Education Information

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

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

Under Graduate, 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 INSIGNALING, The Ohio University, Department Of Biological Science/ Molecular And Cellular Biology, 1999

Post Graduate, 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 Titles / Tasks

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

Professional Experience

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

Advising Theses

ARMAN A., Multiple skleroz hastalığı ile 17R 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, Post Graduate, Ö.Sarıöz(Student), 2009

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

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

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

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

Articles Published in Journals That Entered SCI, SSCI and AHCI Indexes

- I. **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 (Journal Indexed in SCI)
- II. **Concentrations of Serum Cyclophilin A in Patients With Bell Palsy.**
Demir B., Kersin B., Gojayeve F., Arman A., Binnetoglu A.
The Journal of craniofacial surgery, vol.31, 2020 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- III. **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. , Helvacioğlu D., Güran T., Arman A., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.215, 2019 (Journal Indexed in SCI)
- IV. **Rare Causes of Osteogenesis Imperfecta are Common in Consanguineous Pedigrees**
Kaygusuz S. B. , Arman A., Abalı S., Ata P., Kirkgöz T., Eltan M., Abalı Z. Y. , Helvacioğlu D., Tosun B. G. , Menevse T. S. , et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.214, 2019 (Journal Indexed in SCI)
- V. **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 (Journal Indexed in SCI)
- VI. **Nonsense Mutation in SPARC Gene Causing Autosomal Recessive Osteogenesis Imperfecta**
Abalı 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 (Journal Indexed in SCI)
- VII. **Frequency of Recessive Osteogenesis Imperfecta in a Turkish Cohort and Genetic Causes**
Abalı 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 (Journal Indexed in SCI)
- VIII. **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 (Journal Indexed in SCI)
- IX. **Cathepsin K analysis in a pycnodysostosis cohort: demographic, genotypic and phenotypic features**
ARMAN A., BEREKET A., ÇOKER A., ŞİMŞEK KİPER P. Ö. , GÜRAN T., ÖZKAN B., Atay Z., Akcay T., Haliloglu B., Boduroglu K., et al.
ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES, vol.9, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- X. **Lack of Association between IL-6 gene polymorphisms and Severity and Age Onset of Rheumatoid Arthritis**
ARMAN A., Sarioz O., Inanc N., Direskeneli H.
CLINICAL AND EXPERIMENTAL RHEUMATOLOGY, vol.32, no.4, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- XI. **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 (Journal Indexed in SCI)
- XII. **Multiple sclerosis: association with the interleukin-1 gene family polymorphisms in the Turkish population**
Isik N., ARMAN A., Canturk I. A. , Gurkan A. C. , 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 (Journal Indexed in SCI)

- XIII. **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 (Journal Indexed in SCI)
- XIV. **Cloning and expression of human growth hormone gene (GH-N) in bacteria and CHO cells**
ARMAN A.
NEW BIOTECHNOLOGY, vol.29, 2012 (Journal Indexed in SCI)
- XV. **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 (Journal Indexed in SCI)
- XVI. **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 (Journal Indexed in SCI)
- XVII. **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 (Journal Indexed in SCI)
- XVIII. **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 (Journal Indexed in SCI)
- XIX. **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 : JPEM, vol.22, pp.937-46, 2009 (Journal Indexed in SCI)
- XX. **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 (Journal Indexed in SCI)
- XXI. **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 (Journal Indexed in SCI)
- XXII. **Novel splice site mutation in the growth hormone receptor gene in Turkish patients with Laron-type dwarfism**
ARMAN A., Ozon A., Isguven P. S., Coker A., PEKER İ., Yordam N.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.21, no.1, pp.47-58, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- XXIII. **Characterization of GH-N mutations in children with isolated growth hormone deficiency in Turkish population**
Arman A., Cetinkaya E., Dundar B., Şıklar Z., Coker A., Buyukgebiz A.
HORMONE RESEARCH, vol.70, pp.197, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- XXIV. **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 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XXV. **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 (Journal Indexed in SCI Expanded)

XXVI. 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 (Journal Indexed in SCI)

XXVII. 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 (Journal Indexed in SCI)

Articles Published in Other Journals

I. 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 (Refereed Journals of Other Institutions)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

I. 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

II. Nadir bir iskelet displazisi: Piknodizostoz tanısı alan iki kız kardeş

ALAVANDA C., GEÇKİNLİ 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

III. 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, VIYANA, Austria, 19 - 21 September 2019

IV. 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, VIYANA, Austria, 19 - 21 September 2019, vol.91

V. 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., GEÇKİNLİ 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

VI. A novel intronic ATM gene mutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia

Ates E. A., Turkeyilmaz A., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ 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

VII. 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

- VIII. **MARFAN SYNDROME: GENOTYPE-PHENOTYPE CORRELATIONS**
GEÇKİNLİ B. B. , ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., ALAVANDA C., YILDIRIM Ö., SÖYLEMEZ M. A. , ARMAN A.
13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- IX. **A cohort of patients with hypertrophic and dilated cardiomyopathy**
POLAT H., TÜRKİYILMAZ A., ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , YILDIRIM Ö.,
ARMAN A.
13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- X. **LAMM syndrome: Two new patients , one novel mutation and one new mechanism**
ALAVANDA C., TÜRKİYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , ARMAN A.
13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- XI. **Von Hippel Lindau Patients**
ALAVANDA C., TÜRKİYILMAZ A., POLAT H., GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ. , ATA P., SÖYLEMEZ M. A. , ARMAN A.
13. BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Turkey, 16 - 20 April 2019
- XII. **NÖROMOTOR GELİŞME GERİLİĞİ VE DISMORFİK BULGULARI OLAN HASTALARDA ARRAY-CGH ANALIZI**
ATA P., ALAVANDA C., ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ. , SÖYLEMEZ M. A. , ÇABUK P., ARMAN A.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XIII. **NOVEL RAB3GAP1INTRONIC MUTATION CAUSING WARBURGG MICRO SYNDROME IN TWO PATIENTS**
GEÇKİNLİ B. B. , TÜRKİYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., TAŞLIDERE H., SÖYLEMEZ M. A. , ARMAN A.
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XIV. **Genetic analysis results of the patient cohort diagnosed with cardiomyopathy**
TÜRKİYILMAZ A., ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , YILDIRIM Ö., ARMAN A.
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XV. **İKİ LAMINOPATI OLGUSU: LMNA GENİ MUTASYONLARI İLE İLİŞKİLİ FENOTİPLER**
GEÇKİNLİ B. B. , TÜRKİYILMAZ A., SÖYLEMEZ M. A. , ATEŞ E., YILDIRIM Ö., ATA P., ARMAN A.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 07 November 2018 - 11 November 1918
- XVI. **REVERSE GENETİK İLE TANI KOYULAN NADİR BİR SPASTİK PARAPLEJİ AİLESİ**
ALAVANDA C., ates e., TÜRKİYILMAZ A., GÜNEY A. İ. , GEÇKİNLİ B. B. , ATA P., ARMAN A.
13.ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XVII. **Genetic analysis results of a patient cohort diagnosed with arrhythmia**
TÜRKİYILMAZ A., ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , YILDIRIM Ö., ARMAN A.
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XVIII. **A further case of autosomal recessive brachyolmia having a novel mutation in PAPSS2 gene**
ARSLAN ATEŞ E., ELTAN M., TÜRKİYILMAZ A., ALAVANDA C., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ. ,
GÜRAN T., ARMAN A.
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XIX. **Chromosomal array-CGH analysis in patients having neurodevelopmental delay and dysmorphic features**
ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B. , ATA P., GÜNEY A. İ. , SÖYLEMEZ M. A. , ÖZYAVUZ
ÇABUK P., ARMAN A.
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XX. **The Effects of Growth Hormone on Motor Findings and Neuronal Morphology in Parkinson Model Rats**
KİRAZLI Ö., ARMAN A., ÖZKAN M., GÜLHAN R., ŞEHİRLİ Ü. S.
1 International Mediterrean Anatomy Congress, Konya, Turkey, 6 - 09 September 2018
- XXI. **A novel intronic ATM genemutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**
ATES E., TÜRKİYILMAZ A., ATA P., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEY A. İ. , ARMAN A.
ESHG2018, 16 - 19 June 2018
- XXII. **The effects of growth hormone on motor findings and neuronal morphology in Parkinson model rats**
KİRAZLI Ö., ARMAN A., ÖZKAN M., GÜLHAN R., ŞEHİRLİ Ü. S.
16.Ulusal Sinirbilim Kongresi, İstanbul, Turkey, 20 - 23 May 2018, vol.12

- XXIII. **Evaluation of BRCA1/BRCA2 test results for Turkish breast cancer families.**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B. , GİRĞİN 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
- XXIV. **BBS10 frameshift mutation in a Turkish girl with Bardet Biedl Syndrome.**
SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., AVŞAR M., GİRĞİN G., ATA P.,
ARMAN A., GÜNEY A. İ.
The European Society of Human Genetics, European Human Genetics Conference, 27 - 30 May 2017
- XXV. **BBS10 frameshift mutation in a turkish girl with bardet biedl syndrome**
SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., TÜRKİYILMAZ A., AVŞAR M., GİRĞİN G., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.
The European Society of Human Genetics 2017, KOPENHAGEN, Denmark, 25 - 30 May 2017
- XXVI. **Evaluation of BRCA1/2 test results for Turkish breast cancer families.**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , ÖZGÜMÜŞ GİRĞİN G., DELİL K., ATA P.,
ARMAN A., GÜNEY A. İ.
The European Society of Human Genetics 2017, KOPENHAGEN, Denmark, 25 - 30 May 2017
- XXVII. **Identification of a novel homozygous deletion of the tyrosinase gene in a Turkish family with
oculocutaneous albiinism type 1**
GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., SÖYLEMEZ M. A. , ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., AVŞAR M., ARMAN A.
Erciyes Medical Genetics Days, Turkey, 11 - 13 May 2017
- XXVIII. **Silver Russel Sendromlu bir olgu**
GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., ŞİMŞEK H., SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKİYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., KARAKAYA T., GÜNEY A.
İ. , ATA P., ARMAN A.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXIX. **Von Hippel -Lindau sendromu ailesindeki asemptomatik 3 çocuğun genetik test sonuçlarının
değerlendirilmesi**
DELİL K., GEÇKİNLİ B. B. , ŞİMŞEK H., TÜRKİYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEY A. İ. , ATA P.,
ARMAN A.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXX. **Chromosome 17p11.2 deletion in a Turkish girl with Smith -Magenis Syndrome**
GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., TÜRKİYILMAZ A., SÖYLEMEZ M. A. , ŞİMŞEK H., KARAKAYA T., ARSLAN ATEŞ E., GÜNEY A.
İ. , ATA P., ARMAN A.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXXI. **Nadir görülen bir genetik sendrom: Meacham sendromu**
DELİL K., TÜRKİYILMAZ A., ŞİMŞEK H., KARAKAYA T., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A.
İ. , ATA P., ARMAN A.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXXII. **Beckwith Wiedemann sendromlu olgunun klinik bulguları ve moleküler tanısı**
KARAKAYA T., SÖYLEMEZ M. A. , ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B. , ATA P.,
GÜNEY A. İ. , ARMAN A.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXXIII. **Geç tanı almış Williams sendromlu üç olgunun klinik değerlendirmesi**
ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B. , KARAKAYA T., TÜRKİYILMAZ A., ŞİMŞEK H., SÖYLEMEZ M. A. , DELİL K., ATA P.,
GÜNEY A. İ. , ARMAN A.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXXIV. **Clinical Evaluation of a MDC1A Case Carrying LAMA2 Mutation**
SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKİYILMAZ A., ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B. , ARMAN A., GÜNEY A. İ. , ATA P., OKUYAN
B.
ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İZMİR ÇEŞME, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXXV. **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

- XXXVI. **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
- XXXVII. **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
- XXXVIII. **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
- XXXIX. **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
- XL. **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
- XLI. **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
- XLII. **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
- XLIII. **NO ASSOCIATION BETWEEN IL6R RS 8192284 POLYMORPHISM AND SUBTYPES OF MULTIPLE SCLEROSIS IN TURKISH POPULATION**
Saridal M., ARMAN A.
Pharmacogenomics, 27 - 28 November 2015
- XLIV. **Determination of relationship between rheumatoid arthritis disease and il 6r gene polymorphism in turkish population**
ARMAN A., Doğaç D., Tolga G., Kesen C., Yurtcanlı K.
Pharmacogenomics, 27 - 28 November 2015
- XLV. **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
- XLVI. **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
- XLVII. **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 ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 22 - 24 October 2015
- XLVIII. **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
- XLIX. **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

- L. **A Case of Sotos Syndrome with a Novel Mutation of NSD1 Gene**
ŞİMŞEK H., GEÇKİNLİ 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
- LI. **Büyüme Hormonu Reseptör geninde geniş bir delesyonun neden olduğu laron sendromu olgusu**
Mutlu G., Kımızıbekmez H., ARMAN A., Sema C., Hatun Ş.
Çocuk Endokrinoloji Olgu Sunumları, Turkey, 8 - 09 May 2015
- LII. **Alt ekstremite hemihipertrofi olan bir Prader Willi Sendromu Olgusu**
ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B. , TÜRKYILMAZ A., AVŞAR M., SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEY A. İ. , ATA P., ARMAN A.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- LIII. **Duchenne Musküler Distrofi DMD tipik klinik bulguları olan ve DMD geninde nonsense mutasyon saptanan olgu**
TÜRKYILMAZ A., DELİL K., GEÇKİNLİ 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
- LIV. **FBN1 mutasyonu ve tipik klinik bulguları olan Marfan sendromlu üç olgu**
DELİL K., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , AVŞAR M., ŞİMŞEK H., TÜRKYILMAZ 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 Moleküler 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 Reseptör Antagonist Gen Polimorfizmi Arasındaki İlişkinin Moleküler Düzeyde İncelenmesi, 2005 - 2006

Citations

Total Citations (WOS):261

h-index (WOS):9