

## Prof.Dr. AHMET ARMAN

### Kişisel Bilgiler

E-posta: ahmetarman@marmara.edu.tr

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

### Eğitim Bilgileri

Doktora, The Ohio University, Department Of Biological Science/ Molecular And Cellular Biology, Amerika Birleşik Devletleri 1994 - 1999

Yüksek Lisans, Ohio State University, Molecular Genetics, Amerika Birleşik Devletleri 1990 - 1992

Lisans, Uludağ Üniversitesi, Fen-Edebiyat Fakültesi, Biyoloji Bölümü, Türkiye 1983 - 1987

### Yaptığı Tezler

Doktora, 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

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

### Araştırma Alanları

Temel Tıp Bilimleri, Biyoteknoloji, Moleküler Biyoloji ve Genetik , Nörobiyoloji

### Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2012 - Devam Ediyor

### Mesleki Deneyim

Anabilim/Bilim Dalı Başkanı, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2012 - Devam Ediyor

### Yönetilen Tezler

ARMAN A., Multiple skleroz hastalığı ile IL6R geni -504 (T/C), -1085 (G/T) ve -449 (A/G) promoter polimorfizmleri arasındaki ilişkinin moleküler düzeyde incelenmesi, Tıpta Uzmanlık, H.ŞİMŞEK(Öğrenci), 2016

ARMAN A., Türk romatoid artrit hastalarında IL-6 (interlökin-6) gen polimorfizmlerinin moleküler düzeyde incelenmesi, Yüksek Lisans, Ö.Sarıöz(Öğrenci), 2009

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

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

ARMAN A., Parkinson hastalığı ile interleukin -1 (IL-1 gen ailesi polimorfizmleri arasındaki ilişkinin moleküler düzeyde incelenmesi, Yüksek Lisans, K.SERAP(Öğrenci), 2008

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

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

- 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, cilt.30, sa.1, ss.10-16, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.31, 2020 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- III. **Genotype and Phenotype Characterization of Turkish Patients with Vitamin D Dependent Rickets Type IA**  
Kaygusuz S. B. , Ata P., Kırkgöz T., Abali Z. Y. , Eltan M., Tosun B. G. , Menevse T. S. , Helvacioğlu D., Güran T., Arman A., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.215, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **Rare Causes of Osteogenesis Imperfecta are Common in Consanguineous Pedigrees**  
Kaygusuz S. B. , Arman A., Abalı S., Ata P., Kırkgöz T., Eltan M., Abalı Z. Y. , Helvacioğlu D., Tosun B. G. , Menevse T. S. , et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.214, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- V. **Association Between IL7R Promoter Polymorphisms and Multiple Sclerosis in Turkish Population**  
Simsek H., Geçkin H., Sensoz N. P. , List E. O. , Arman A.  
JOURNAL OF MOLECULAR NEUROSCIENCE, cilt.67, ss.38-47, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.86, ss.167, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.86, ss.175-176, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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., Büyükgebiz A.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.6, ss.202-208, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.9, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.32, sa.4, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.32, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.123, sa.10, ss.711-718, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.36, sa.10, ss.1220-1227, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIV. **Cloning and expression of human growth hormone gene (GH-N) in bacteria and CHO cells**  
ARMAN A.  
NEW BIOTECHNOLOGY, cilt.29, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.32, sa.7, ss.2199-2201, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.38, sa.3, ss.201-208, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.21, ss.116-121, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.23, sa.4, ss.407-414, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.22, ss.937-46, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.91, sa.5, ss.268-273, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.19, sa.1, ss.42-48, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.21, sa.1, ss.47-58, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.70, ss.197, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.24, sa.6, ss.643-648, 2006 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)

- 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, cilt.17, sa.6, ss.715-23, 2004 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.279, ss.1768-76, 2004 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXVII. **Interleukin 1 (IL-1) induces the activation of Stat3.**  
Arman A., Auron P.  
Advances in experimental medicine and biology, cilt.534, ss.297-307, 2003 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

- 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 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

## **Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar**

- 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, Türkiye, 25 - 27 Eylül 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, Türkiye, 25 - 27 Eylül 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, VİYANA, Avusturya, 19 - 21 Eylül 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, VİYANA, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019, cilt.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, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.893
- VI. **A novel intronic ATM gene mutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**  
Ates E. A. , Turkyilmaz 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, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.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, Türkiye, 16 - 20 Nisan 2019

**VIII. MARFAN SYNDROME: GENOTYPE-PHENOTYPE CORRELATIONS**

GEÇKİNLİ B. B. , ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., YILDIRIM Ö., SÖYLEMEZ M. A. , ARMAN A.

13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 Nisan 2019

**IX. A cohort of patients with hypertrophic and dilated cardiomyopathy**

POLAT H., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , YILDIRIM Ö., ARMAN A.

13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 Nisan 2019

**X. 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 Nisan 2019

**XI. Von Hippel Lindau Patients**

ALAVANDA C., TÜRKYILMAZ A., POLAT H., GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ. , ATA P., SÖYLEMEZ M. A. , ARMAN A.

13. BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Türkiye, 16 - 20 Nisan 2019

**XII. NÖROMOTOR GELİŞME GERİLİĞİ VE DISMORFİK 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018

**XIII. 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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018

**XIV. 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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018

**XV. İKİ LAMİNOPATİ OLGUSU: LMNA GENİ MUTASYONLARI İLE İLİŞKİLİ FENOTİPLER**

GEÇKİNLİ B. B. , TÜRKYILMAZ A., SÖYLEMEZ M. A. , ATEŞ E., YILDIRIM Ö., ATA P., ARMAN A.

Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 07 Kasım 2018 - 11 Kasım 2018

**XVI. REVERSE GENETİK İLE TANI KOYULAN NADİR BİR SPASTİK PARAPLEJİ AİLESİ**

ALAVANDA C., ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., GÜNEY A. İ. , GEÇKİNLİ B. B. , ATA P., ARMAN A.

13.ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018

**XVII. 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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018

**XVIII. A further case of autosomal recessive brachyolmia having a novel mutation in PAPSS2 gene**

ARSLAN ATEŞ E., ELTAN M., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ. , GÜRAN T., ARMAN A.

13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018

**XIX. Chromosomal array-CGH analysis in 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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 7 - 11 Kasım 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, Türkiye, 6 - 09 Eylül 2018

**XXI. A novel intronic ATM genemutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**

ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., ATA P., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEY A. İ. , ARMAN A.

ESHG2018, 16 - 19 Haziran 2018

- XXII. **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.  
16. Ulusal Sinirbilim Kongresi, İstanbul, Türkiye, 20 - 23 Mayıs 2018, cilt.12
- XXIII. **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 Mayıs 2017
- XXIV. **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 Mayıs 2017
- XXV. **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, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 2017
- XXVI. **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, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 2017
- XXVII. **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, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- XXVIII. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXIX. **Von Hippel -Lindau sendromu ailesindeki asemptomatik 3 çocuğun 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXX. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXXI. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXXII. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXXIII. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XXXIV. **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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İZMİR ÇEŞME, Türkiye, 5 - 09 Ekim 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 Eylül 2016, cilt.86, ss.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 Eylül 2016, cilt.86, ss.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, İspanya, 21 - 24 Mayıs 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 Mayıs 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 Mayıs 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 Mayıs 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 Kasım 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 Kasım 2015
- XLIII. **NO ASSOCIATION BETWEEN IL6R RS 8192284 POLYMORPHISM AND SUBTYPES OF MULTIPLE SCLEROSIS IN TURKISH POPULATION**  
Saridal M., ARMAN A.  
Pharmacogenomics, 27 - 28 Kasım 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 Kasım 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 Kasım 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 Kasım 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, Türkiye, 22 - 24 Ekim 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 Eylül 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 Eylül 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 Haziran 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, Türkiye, 8 - 09 Mayıs 2015

**LII. Alt extremitte 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014

## Desteklenen Projeler

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

Arman A., Diğer Özel Kurumlarca Desteklenen Proje, IL 7R polimorfizmleri ile MS hastalığı arasında ilişkinin moleküler seviyede incelenmesi, 2015 - 2019

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

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

Arman A., Diğer Resmi Kurumlarca Desteklenen Proje, Multiple Skleroz Hastalığı ile TNF Alfa Gen Polimorfizmlerinin Arasındaki İlişkinin Moleküler Düzeyde İncelenmesi, 2012 - 2013

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

Arman A., Diğer Resmi Kurumlarca Desteklenen Proje, Behçet hastalığında nötrofillerde IL-1 ve IL-18 sinyal yolunda rol alan moleküllerin Karakterizasyonu, 2007 - 2011

Arman A., Diğer Resmi Kurumlarca Desteklenen Proje, Türk Hastalarda Parkinson Hastalığı ile İnterlökin-1 (IL-1) Gen Ailesi Polimorfizmleri Arasındaki İlişkinin Araştırılması, 2007 - 2008

Arman A., Diğer Resmi Kurumlarca Desteklenen Proje, Türk Romatoid Artrit Hastalarında İnterlökin-6 (IL-6) Gen Polimorfizmlerinin Araştırılması, 2006 - 2008

Arman A., Diğer Resmi Kurumlarca Desteklenen Proje, Koroner Arter Hastalığı ile IL-1 Reseptör Antagonist Gen Polimorfizmi Arasındaki İlişkinin Moleküler Düzeyde İncelenmesi, 2005 - 2006

## Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):261

h-indeksi (WOS):9