

Doç.Dr. BİLGEN BİLGE GEÇKİNLİ

Kişisel Bilgiler

E-posta: bilge.geckinli@marmara.edu.tr

Web: <https://avesis.marmara.edu.tr/bilge.geckinli>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-0317-5677

Yoksis Araştırmacı ID: 207675

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. A case of Carvajal syndrome presenting with dilated cardiomyopathy
Arlcl S., Akalln F., GEÇKİNLİ B. B.
Cardiology in the Young, 2024 (SCI-Expanded)
- II. PHARC syndrome which an ultra-rare syndrome with retinitis pigmentosa and cataracts: case report and review of the literature
Demir S., SEVİK M. O., Ersoy A., GEÇKİNLİ B. B., ŞAHİN Ö., Arslan Ates E.
Ophthalmic Genetics, cilt.45, sa.2, ss.113-119, 2024 (SCI-Expanded)
- III. 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, cilt.104, sa.1, ss.127-132, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. Bi-allelic TTI1 variants cause an autosomal-recessive neurodevelopmental disorder with microcephaly
Serey-Gaut M., Cortes M., Makrythanasis P., Suri M., Taylor A. M. R., Sullivan J. A., Asleh A. N., Mitra J., Dar M. A., McNamara A., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.110, sa.3, ss.499-515, 2023 (SCI-Expanded)
- V. Contribution of genotypes in Prothrombin and Factor V Leiden to COVID-19 and disease severity in patients at high risk for hereditary thrombophilia
Kiraz A., Sezer O., ALEMDAR A., Canbek S., Duman N., BİŞGİN A., Cora T., Ruhi H. I., Ergoren M. C., GEÇKİNLİ B. B., et al.
Journal of Medical Virology, cilt.95, sa.2, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. Biallelic variants in HECT E3 paralogs, HECTD4 and UBE3C, encoding ubiquitin ligases cause neurodevelopmental disorders that overlap with Angelman syndrome
Faqeih E. A., Alghamdi M. A., Almahroos M. A., Alharby E., Almuntashri M., Alshangiti A. M., Clément P., Calame D. G., Qebibo L., Burglen L., et al.
Genetics in Medicine, cilt.25, sa.2, 2023 (SCI-Expanded)
- VII. Analysis of ACE2 and TMPRSS2 coding variants as a risk factor for SARS-CoV-2 from 946 whole-exome sequencing data in the Turkish population
DUMAN N., Tuncel G., BİŞGİN A., TUĞ BOZDOĞAN S., Sag S. O., GÜL Ş., Kiraz A., Balta B., Erdogan M., Uyanık B., et al.
JOURNAL OF MEDICAL VIROLOGY, cilt.94, sa.11, ss.5225-5243, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. 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, cilt.31, sa.3, ss.153-156, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. Homozygosity for a novel INHA mutation in two male siblings with hypospadias, primary hypogonadism, and high normal testicular volume

- Guran T., Ates E. A., Eltan M., Sahin B., Tosun B. G., Seven Menevse T., Geckinli B. B., Greenfield A., Turan S., Bereket A.
 SEXUAL DEVELOPMENT, cilt.16, sa.SUPPL 1, ss.61-62, 2022 (SCI-Expanded)
- X. 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, cilt.22, sa.3, ss.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- XI. Homozygosity for a novel INHA mutation in two male siblings with hypospadias, primary hypogonadism, and high-normal testicular volume.
 Arslan Ateş E., Eltan M., Sahin B., Gurpinar Tosun B., Seven Menevse T., Geckinli B. B., Greenfield A., Turan S., Bereket A., Güran T.
 European journal of endocrinology, cilt.186, sa.5, 2022 (SCI-Expanded)
- XII. Dysgenesis and Dysfunction of the Pancreas and Pituitary Due to FOXA2 Gene Defects.
 Kaygusuz S. B., Arslan Ates E., Vignola M. L., Volkan B., Geckinli B. B., Turan S., Bereket A., Gaston-Massuet C., Guran T.
 The Journal of clinical endocrinology and metabolism, cilt.106, sa.10, 2021 (SCI-Expanded)
- XIII. 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, cilt.20, sa.4, ss.179-190, 2020 (SCI-Expanded)

Düzen Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. Intersitsiyel deletion 4q due to a complex rearrangement involving chromosomes 1,2,4,8, and 16
 TOKSOY G., RÖTHLISBERGER B., GEÇKİNLİ B. B., SAYAR C., ANDREAS R H., MINEY P.
 Gazi Medical Journal, 2018 (Scopus)
- II. Kaudal Regresyon sendromu Bir olgu sunumu
 KARAMAN A., AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B.
 J KARTAL TR, cilt.26, sa.1, ss.80-82, 2015 (Hakemli Dergi)
- III. Apert sendromlu tipik bir olgu
 AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B., KARAMAN A.
 GÖZTEPE TIP DERGİSİ, cilt.29, sa.2, ss.115-117, 2014 (Hakemli Dergi)
- IV. Split hand and split foot malformations A family
 KARAMAN A., TOS T., GEÇKİNLİ B. B., AYDIN H., ATAOGLU S.
 Göztepe Tip Dergisi, cilt.29, sa.1, ss.69-72, 2014 (Hakemli Dergi)
- V. Fraser syndrome A new case
 KARAMAN A., GEÇKİNLİ B. B., AYDIN H.
 GÖZTEPE TIP DERGİSİ, cilt.29, sa.1, ss.60-61, 2014 (Hakemli Dergi)
- VI. Relation of chronic atrophic gastritis and intestinal metaplasia with Helicobacter pylori and tumor necrosis factor alpha and macrophage migration inhibitory factor polymorphisms in a population of Eastern Anatolia
 KARAMAN A., AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B., BİNİCİ D. N., PİRİM İ.
 Göztepe Tip Dergisi, cilt.29, sa.1, ss.12-19, 2014 (Hakemli Dergi)
- VII. Osteogenesis imperfecta associated with partial trisomy 20p Case report
 KARAMAN A., TOS T., GEÇKİNLİ B. B., AYDIN H.
 Göztepe Tip Dergisi, cilt.29, sa.3, ss.192-195, 2014 (Hakemli Dergi)
- VIII. PEV Pes Equino Varus Olgalarında Karyogram Amaçlı Girişim Gerekli Mi
 ULUDOĞAN M., ŞAHİNOĞLU Z., KÖSE D., GEÇKİNLİ B. B., KOL E., ORAL Ö.
 Zeynep Kamil Tip Bülteni, cilt.32, ss.59-62, 2000 (Hakemli Dergi)

- IX. **Koroid Pleksus Kisti İnvasiv Girişim Gerekimi**
ULUDOĞAN M., KÖSE D., ŞAHİNÖĞLU Z., GEÇKİNLI B. B., KOL E., ORAL Ö.
Zeynep Kamil Tıp Bülteni, cilt.32, ss.54-58, 2000 (Hakemli Dergi)
- X. **Prenatal riskin belirlenmesine Zeynep Kamil Hastanesinde çalışan üçlü tarama testinde maternal serumdaki HCG AFP uE3 hormonlarının median değerlerinin belirlenmesi**
ÖZKORAL A., GÜNER İ., GÜNAYDIN S., GEÇKİNLI B. B.
Şişli Etfal Tıp Bülteni, cilt.34, sa.1, ss.29-33, 2000 (Hakemli Dergi)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Konjenital Kalp Hastalığının Nkx2-5 Gen Varyantları Ile İlişkisi**
Geçkinli B. B., Demir Ş., Girgin Özgümüş G., Türkyılmaz A., Akalın F., Arman A.
15.Uluslararası katımlı Tibbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022
- II. **Hipoplastik Aneminin Nadir Bir Formu; Ghosal Hematodifizer 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 Kasım 2021
- III. **Akut Lenfositik Lösemi Tanılı Olgularda Fish Analizi İle Saptanan Kromozomal Yeniden Düzenlenmelerin Retrospektif İncelenmesi**
ALAVANDA C., GEÇKİNLİ B. B., Başer Z. M., Dirimtekin E., Demir Ş., POLAT H., ARSLAN ATEŞ E., TOPTAŞ T., DOĞRU Ö., ATA P., et al.
1.Uluslararası Hematoonkogenetik Kongresi, 25 Kasım 2021
- IV. **Yeni Nesil Dizileme Analizi İle Saptanan Gen/psödogen Varyantlarının Ayrıştırılmasında Kullarınlı Bir Araç: Haplotype Analizi**
ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., POLAT H., Demir Ş., Dirimtekin E., Başer Z. M., Yıldırım Ö., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., et al.
1.Uluslararası Hematoonkogenetik Kongresi, 25 Kasım 2021
- V. **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 Ekim 2021
- VI. **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 Katımlı Erciyes Tıp Genetik Kongresi, 16 Eylül 2021
- VII. **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., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.
6. Uluslararası Katımlı Erciyes Tıp Genetik Kongresi, 16 Eylül 2021
- VIII. **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 Katımlı Erciyes Tıp Genetik Kongresi, 16 Eylül 2021
- IX. **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 Katımlı Erciyes Tıp Genetik Kongresi, 16 Eylül 2021
- X. **A patient with a novel homozygous CD55 gene mutation and its clinical presentation**
UĞUZDOĞAN F., ALAVANDA C., POLAT H., Demir Ş., GEÇKİNLİ B. B., ARSLAN ATEŞ E., GÜNEY A. İ., ARMAN A., ATA P.
6. Uluslararası Katımlı Erciyes Tıp Genetik Kongresi, 16 Eylül 2021
- XI. **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., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.

- 6.Uluslararası katılımlı Erciyes Tıp Tibbi Genetik Kongresi, 16 Eylül 2021
- XII. **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 Ağustos 2021
- XIII. **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 Tibbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Türkiye, 20 Kasım 2020
- XIV. **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 Tibbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Türkiye, 20 Kasım 2020
- XV. **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 Tibbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Türkiye, 20 Kasım 2020
- XVI. **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 Tibbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Türkiye, 20 Kasım 2020
- XVII. **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 Tibbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), 20 Kasım 2020
- XVIII. **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 Tibbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Türkiye, 20 Kasım 2020
- XIX. **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 Tibbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Türkiye, 20 Kasım 2020
- XX. **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 Ekim 2020
- XXI. **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.
ESHG 2020, Avusturya, 6 - 09 Haziran 2020
- XXII. **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 Haziran 2020
- XXIII. **Characterization of BRCA Genes' Variants In Turkish Hereditary Breast and Ovarian Cancer (HBOC) Patients**
ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., TÜRKYILMAZ A., POLAT H., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLI B. B., GÜNEY A. İ.
ESHG 2020, 06 Haziran 2020
- XXIV. **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 Şubat 2020
- XXV. **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., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.
V.Uluslararası katılımlı Erciyes Genetik Günleri Kongresi, 20 Şubat 2020
- XXVI. **LMNA Gen Mutasyonu Saptanan Nadir Mandibuloakral Displazi Olgusu**
GEÇKİNLİ 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 Ocak 2020
- XXVII. **SPINK5 Gen Mutasyonu Saptanan Netherton Sendrom'u Olgu**
ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., ERTÜRK B., SINGER R., Yıldırım Ö., POLAT H., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B.,
GÜNEY A. İ., ATA P., et al.
1. Bursa Uluslararası Katılımlı Genetik Günleri Dermatogenetik Sempozyumu, 09 Ocak 2020
- XXVIII. **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
- 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., 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
- XXX. **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
- XXXI. **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
- XXXII. **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
- XXXIII. **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
- XXXIV. **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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXXV. **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, Türkiye, 07 Kasım 2018 - 11 Kasım 1918
- XXXVI. **Three genotypes causing three distinct phenotypes in a hereditary cancer family**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., YILDIRIM Ö., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ.
13 ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXXVII. **A further case of autosomal recessive brachyolmia having a novel mutation in PAPSS2 gene**
Arslan Ateş E., Eltan M., Turkyilmaz A., Alavanda C., Söylemez M. A., Geçkinli B. B., Güney A. İ., Güran T., Arman A.
13 ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXXVIII. **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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXXIX. **REVERSE GENETİK İLE TANI KOYULAN NADİR 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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XL. **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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XLI. **NÖROMOTOR 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XLII. **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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XLIII. **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, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017,
cilt.26, ss.457
- XLIV. **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, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017,
cilt.26, ss.966
- XLV. **A novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients**
Ates E. A., Turkyilmaz A., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., Delil K., ATA P., GÜNEY A. İ.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017,
cilt.26, ss.863
- XLVI. **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 Haziran 2018
- XLVII. **Follow up four cerebrotendinous xanthomatosis patients importance of early diagnosis and treatment.**
DUMAN N., AKYÜZ E., GEÇKİNLİ B. B., ZUBARIOĞLU T., YEŞİL G.
The European Society of Human Genetics, European Human Genetics Conference, 27 - 30 Mayıs 2017
- XLVIII. **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
- XLIX. **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
- L. **A Novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ.
The European Society of Human Genetics, European Human Genetics Conference, 27 - 30 Mayıs 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, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 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, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 2017
- LIII. **A novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., ATA P., GÜNEY A. İ.
The European Society of Human Genetics 2017, KOPENHAGEN, Danimarka, 25 - 28 Mayıs 2017
- LIV. **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
- LV. EVALUATION OF THE BRCA1/BRCA2 MUTATIONS AT BREAST CANCER PATIENTS**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., GİRGİN ÖZGÜMÜŞ G., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ.
ERCİYES TIP GÜNLERİ, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- LVI. BBS-10 frameshift mutation in a Turkish girl with bardet biedl syndrome**
GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., TÜRKYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ.
ERCİYES TIP GÜNLERİ 2017, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- LVII. 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
- LVIII. Von Hippel -Lindau sendromu ailesindeki asemptomatik 3 cocoğun 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
- LIX. Beckwith Wiedemann sendromlu olgunun klinik bulguları ve moleküller 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
- LX. 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
- LXI. RAB3GAP1 geninde bilinen bir splice-site mutasyonunun fonksiyonel değerlendirilmesi**
TÜRKYILMAZ A., SÖYLEMEZ M. A., ARSLAN ATEŞ E., ERGÜNER B., ŞİMŞEK H., KARAKAYA T., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., GÜNEY A. İ., et al.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- LXII. Nöromotor gelişme geriliği ve distonili Xq28 duplikasyon sendromu**
GEÇKİNLİ B. B., ŞİMŞEK H., DELİL K., TÜRKDOĞAN D., GÜNEŞ SAĞER S., SÖYLEMEZ M. A., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., KARAKAYA T., GÜNEY A. İ., et al.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- LXIII. 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
- LXIV. 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
- LXV. 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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- LXVI. 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
- LXVII. 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
- LXVIII. **Recurrent miscarriage and implantation failure Could the etiology be maternal intolerance itself**
ATA P., SOYSAL S., TÜRKYILMAZ A., DELİL K., ANIK İLHAN G., GEÇKİNLİ B. B.
European Society of Human Genetics Congress, BARSELONA, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016
- LXIX. **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
- LXX. **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
- LXXI. **Recurrent Fetal Loss Family with Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical Implications**
TÜRKYILMAZ A., ŞİMŞEK H., MAMADOV e., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P.
European Society of Human Genetics, 6 - 09 Haziran 2015
- LXXII. **A Case of Sotos Syndrome with a Novel Mutation of NSD1 Gene**
ŞİMŞEK H., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., TÜRKYILMAZ A., ATA P., GÜNEY A. İ., ARMAN A.
European Society of Human Genetics, 6 - 09 Haziran 2015
- LXXIII. **Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical Implications Case report and Mechanism of Pathogenesis**
TÜRKYILMAZ A., ŞİMŞEK H., Mamadov E., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P.
ESHG Congress 2015, 6 - 09 Haziran 2015
- LXXIV. **46 XX SRY pozitif erkek sendromlu olgu**
GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., AYDIN H., DELİL K., KARAMAN A., AVŞAR M., ŞİMŞEK H., GÜNEY A. İ.
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXXV. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXXVI. **İnsersiyonel değişim parçalı parsiyel trizomi şeklinde olur mu Nadir bir olgu**
AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B., KARAMAN A.
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXXVII. **Del 6 q22 2q23 3 ve gelişim geriliği olan bir olgunun Array CGH ile incelenmesi**
AYDIN H., KARAMAN A., GEÇKİNLİ B. B.
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXXVIII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXXIX. **Array CGH ile incelenmiş tek üst kesici diş ve 14q terminal delesyonlu nadir bir olgu**
AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B., KARAMAN A.
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXXX. **Alt extremite hemihipertrofisi 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 Tibbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXXXI. **Recurrent fetal loss family with translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its clinical implications**
TÜRKYILMAZ A., ŞİMŞEK H., MAMADOV E., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., SÖYLEMEZ M. A., ATA P.
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXXXII. **Gastrointestinal Atrezili Yenidoğanlarda Kromozomal Anomaliler Genetik İncelemenin Yeri**
BOSNALI O., MORALIOĞLU S., CELAYİR A. C., PEKTAŞ O., GEÇKİNLİ B. B.
32. Ulusal Çocuk Cerrahisi Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Eylül 2014
- LXXXIII. **Investigating autosomal recessive gene defects in severe oligospermic and azoospermic infertile**

men

GİRGIN G., ÖZDEMİR A., KOÇ G., GEÇKİNLİ B. B., AKBAL C., GÜNEY A. İ.

European Human Genetics Conference, 8 - 11 Haziran 2013, cilt.21, ss.583

- LXXXIV. **Fetal karyotiplemede saptanan mozaik yapısal kromozom anomalisi ve oluşum mekanizması**

TOKSOY G., SAYAR C., GEÇKİNLİ B. B., ŞAHİNOĞLU Z., YEŞİL G., BAŞARAN S.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- LXXXV. **Paraşüt Mitral ve Polidaktilili Nadir Bir Olgu**

AYDIN H., YAVUZ T., CANDAN Ş., GEÇKİNLİ B. B., KARAMAN A., GÖKMEYDAN E.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- LXXXVI. **Aort Stenozunun Eşlik Ettiği Fallot Tetralojili Nadir Bir Olgu**

AYDIN H., YAVUZ T., CANDAN Ş., GEÇKİNLİ B. B., GÖKMEYDAN E., KARAMAN A.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- LXXXVII. **Duplikasyon 10q sendromu Yeni bir olgu**

TOS T., KARAMAN A., AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B., GÖKMEYDAN E.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- LXXXVIII. **Gelişme Geriliği Olan Bir Hastada Yeni Oluşum Üçlü Kromozom Translokasyonu 46 XX t 1 20 4 p32 q12 q32 Bir olgu**

KARAMAN A., TOS T., GEÇKİNLİ B. B., AYDIN H., GÖKMEYDAN E.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- LXXXIX. **Kaudal Regresyon Sendromlu Bir Olgu**

KARAMAN A., LALOĞLU F., AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B., GÖKMEYDAN E.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- XC. **Dismorfizm Hiperlaksisite ve Genital Anomalili Bir Olgu**

AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B., GÖKMEYDAN E., KARAMAN A.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- XCI. **Yapısal Y Kromozom Anomalisi Olan Nadir Bir Olgu**

GEÇKİNLİ B. B., AYDIN H., KARAMAN A., GÖKMEYDAN E.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- XCII. **De novo parsiyel trizomi 18q Nadir bir olgu**

KARAMAN A., TOS T., AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B., GÖKMEYDAN E.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, 19-23 Aralık 2012, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- XCIII. **Sirenomelia sekansı ve penis malpozisyonu Yeni bir olgu**

TOS T., KARAMAN A., GEÇKİNLİ B. B., AYDIN H., GÖKMEYDAN E.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- XCIV. **Orofasiyodijital sendrom Tip VI Nadir Bir Olgu**

AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B., GÖKMEYDAN E., KARAMAN A.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- XCV. **Atipik VACTERL li Bir Olgu**

AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B., GÖKMEYDAN E., KARAMAN A.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- XCVI. **Serebrofasiyotorasik Sendromlu Nadir Bir Olgu**

AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B., GÖKMEYDAN E., KARAMAN A.

10.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012

- XCVII. **A Case With Duplication 2q**

TOKSOY G., GEÇKİNLİ B. B., LALELİ Ş., YEŞİL G., SAYAR C., DUMAN N., ŞİMŞEK E., DENİZ E., TÜKÜN F. A.

9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 1 - 05 Aralık 2010

- XCVIII. **Identification of 18q12 2 q21 1 Deletion A Case Report**

DUMAN N., TOKSOY G., LALELİ Ş., SAYAR C., GEÇKİNLİ B. B., YEŞİL G., TURAN S., BARAN E., TÜKÜN F. A.

9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 1 - 05 Aralık 2010

- XCIX. A Case with Terminal Deletion on Long Arm of Chromosome 1**
 SAYAR C., TOKSOY G., LALELİ Ş., GEÇKİNLİ B. B., DUMAN N., YEŞİL G., DEMİREL B., SARAK K., TÜKÜN F. A.
 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 1 - 05 Aralık 2010
- C. A Case Report With A Rare 8p Duplication**
 YEŞİL G., TOKSOY G., SAYAR C., GEÇKİNLİ B. B., DUMAN N., DEMİR Ü., DENİZ E.
 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 1 - 05 Aralık 2010
- CI. Interstitial deletion 4q due to a complex rearrangement involving chromosomes 1 2 4 8 14 and 16**
 TOKSOY G., Röthlisberger B., GEÇKİNLİ B. B., SAYAR C., Huber A., MINEY P.
 7TH EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 4 - 07 Temmuz 2009, cilt.17, ss.195-196
- CII. Moebius sendromu ile 13q11 2 q13 1 kromozomal bölgesi ilişkisinin delesyon haritalaması yöntemi ile incelenmesi**
 ÜZÜMCÜ A., TOKSOY G., CANDAN Ş., UYGUNER Z. O., KARAMAN B., ERİŞ H., KAYSERİLİ KARABEY H., GEÇKİNLİ B. B., YÜKSEL APAK M., BAŞARAN S.
 VIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2008
- CIII. A dysmorphic newborn with partial monosomy of 7q36 qter and partial trisomy of 3p24 pter**
 SÖYLEMEZ M. A., TOKSOY G., SAYAR C., GİRAY A., YARDIMCI T., GEÇKİNLİ B. B.
 57TH AMERICAN SOCIETY OF HUMAN GENETICS, Amerika Birleşik Devletleri, 23 - 27 Ekim 2007
- CIV. A prenatal case of a 46 XX 44 48 XX 2XMAR 11 ish D14Z1 D22Z1 WCP mat karyotype with marker chromosome effects on the phenotypes in three generations**
 SAYAR C., TOKSOY G., GEÇKİNLİ B. B., YARDIMCI T., ŞAHİNOĞLU Z.
 6TH EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.122
- CV. Unusual prenatal case with multiple marker chromosomes**
 TOKSOY G., GEÇKİNLİ B. B., SAYAR C., SÖYLEMEZ M. A., YARDIMCI T., TARHAN N., CESUR S., ULUDOĞAN M.
 6 TH EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.127
- CVI. Case presentation The pregnancies of a Down Syndrome mother**
 YARDIMCI T., GEÇKİNLİ B. B., SAYAR C., SÖYLEMEZ M. A., TOKSOY G., ULUDOGAN M., TANDOGAN B.
 6TH EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.126
- CVII. A case report with short broad terminal phalanges A new syndrome**
 SÖYLEMEZ M. A., SAYAR C., GEÇKİNLİ B. B., TOKSOY G., YARDIMCI T., GİRAY A.
 ESHG (EUROPEAN SOCIETY OF HUMAN GENETICS), Hollanda, 6 - 09 Eylül 2006, cilt.14, ss.156
- CVIII. A case of intrachromosomal insertion on chromosome 7 involving five breakpoints**
 TOKSOY G., GEÇKİNLİ B. B., SAYAR C., SÖYLEMEZ M. A., YARDIMCI T., GİRAY A.
 ESHG (EUROPEAN SOCIETY OF HUMAN GENETICS), Hollanda, 6 - 09 Mayıs 2006, cilt.14, ss.179
- CIX. Okulo Aurikulo Vertebral Spektrum a Uyan Bir Olgu**
 GEÇKİNLİ B. B., TOKSOY G., SAYAR C.
 IV.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Ulusal Prenatal Tanı ve Genetik Kongresi, Türkiye, 3 - 06 Mayıs 2000

Metrikler

Yayın: 148
 Atıf (WoS): 16
 Atıf (Scopus): 35
 H-İndeks (WoS): 2
 H-İndeks (Scopus): 4

Akademî Dışı Deneyim

İSTANBUL ZEYNEP KAMİL KADIN VE ÇOCUK HASTALIKLARI EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ