

Assoc. Prof. BİLGEN BİLGE GEÇKİNLİ

Personal Information

Email: bilge.geckinli@marmara.edu.tr

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

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

- I. **Alternative genomic diagnoses for individuals with a clinical diagnosis of Dubowitz syndrome**
Dyment D. A. , O'Donnell-Luria A., Agrawal P. B. , Coban Akdemir Z., Aleck K. A. , Antaki D., Al Sharhan H., Au P. B. , Aydin H., Beggs A. H. , et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, vol.185, pp.119-133, 2021 (Journal Indexed in SCI)

Articles Published in Other Journals

- I. **Intersitsiyel deletion 4q due to a complex rearrangement involving chromosomes 1,2,4,8, and 16**
TOKSOY G., RÖTHLİSBERGER B., GEÇKİNLİ B. B. , SAYAR C., ANDREAS R H., MINEY P.
Gazi Medical Journal, 2018 (Other Refereed National Journals)
- II. **Kaudal Regresyon sendromu Bir olgu sunumu**
KARAMAN A., AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B.
J KARTAL TR, vol.26, pp.80-82, 2015 (Other Refereed National Journals)
- III. **Apert sendromlu tipik bir olgu**
AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B. , KARAMAN A.
GÖZTEPE TIP DERGİSİ, vol.29, pp.115-117, 2014 (Other Refereed National Journals)
- IV. **Split hand and split foot malformations A family**
KARAMAN A., TOS T., GEÇKİNLİ B. B. , AYDIN H., ATAÖĞLU S.
Göztepe Tıp Dergisi, vol.29, pp.69-72, 2014 (Other Refereed National Journals)
- V. **Fraser syndrome A new case**
KARAMAN A., GEÇKİNLİ B. B. , AYDIN H.
GÖZTEPE TIP DERGİSİ, vol.29, pp.60-61, 2014 (Other Refereed National Journals)
- 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 Tıp Dergisi, vol.29, pp.12-19, 2014 (Other Refereed National Journals)
- VII. **Osteogenesis imperfecta associated with partial trisomy 20p Case report**
KARAMAN A., TOS T., GEÇKİNLİ B. B. , AYDIN H.
Göztepe Tıp Dergisi, vol.29, pp.192-195, 2014 (Other Refereed National Journals)
- VIII. **PEV Pes Equino Varus Olgularında Karyogram Amaçlı Girişim Gerekli Mi**
ULUDOĞAN M., ŞAHİNOĞLU Z., KÖSE D., GEÇKİNLİ B. B. , KOL E., ORAL Ö.
Zeynep Kamil Tıp Bülteni, vol.32, pp.59-62, 2000 (Other Refereed National Journals)
- IX. **Koroid Pleksus Kisti İnvaziv Girişim Gereklimi**
ULUDOĞAN M., KÖSE D., ŞAHİNOĞLU Z., GEÇKİNLİ B. B. , KOL E., ORAL Ö.
Zeynep Kamil Tıp Bülteni, vol.32, pp.54-58, 2000 (Other Refereed National Journals)
- X. **Prenatal riskin belirlenmesine Zeynep Kamil Hastanesinde çalışılan üçlü tarama testinde maternal serumdaki HCG AFP uE3 hormonlarının median değerlerinin belirlenmesi**

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Schaaf Yang sendromu**
ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., POLAT H., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.
4. Ulusal Çocuk Genetik kongresi, 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. **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, Italy, 16 - 19 June 2018, vol.27, pp.255-256
- IV. **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
- V. **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
- VI. **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
- 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. **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
- 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. **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, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XI. **NOVEL RAB3GAP1 INTRONIC 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
- XII. **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
- XIII. **İKİ LAMİNOPATİ 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 2018

- XIV. **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, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XV. **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 TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XVI. **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, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XVII. **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, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XVIII. **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 TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XIX. **A novel intronic ATM genemutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**
ATES E., TÜRKYILMAZ A., ATA P., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEY A. İ. , ARMAN A.
ESHG2018, 16 - 19 June 2018
- XX. **Follow up four cerebrotendinous xanthomatosis patients importance of early diagnosis and treatment.**
DUMAN N., AKYÜZ E., GEÇKİNLİ B. B. , ZUBARİOĞLU T., YEŞİL G.
The European Society of Human Genetics, European Human Genetics Conference, 27 - 30 May 2017
- XXI. **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
- XXII. **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
- XXIII. **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 May 2017
- XXIV. **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
- XXV. **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, Denmark, 25 - 28 May 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, Denmark, 25 - 30 May 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, Turkey, 11 - 13 May 2017
- XXVIII. **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, Turkey, 11 - 13 May 2017

XXIX. 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, Turkey, 11 - 13 May 2017

XXX. 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, Turkey, 5 - 09 October 2016

XXXI. 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, Turkey, 5 - 09 October 2016

XXXII. 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, Turkey, 5 - 09 October 2016

XXXIII. 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, Turkey, 5 - 09 October 2016

XXXIV. 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, Turkey, 5 - 09 October 2016

XXXV. 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, Turkey, 5 - 09 October 2016

XXXVI. 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, Turkey, 5 - 09 October 2016

XXXVII. 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, Turkey, 5 - 09 October 2016

XXXVIII. 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, Turkey, 5 - 09 October 2016

XXXIX. 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, BARCELONA, Spain, 21 - 24 May 2016

XL. 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

XLI. 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

- XLII. **A case of Weaver Syndrome caused by a novel frameshift EZH2 mutation**
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
- XLIII. **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
- XLIV. **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 June 2015
- XLV. **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 June 2015
- XLVI. **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 June 2015
- XLVII. **Array CGH ile incelenmiş tek üst kesici dış ve 14q terminal delesyonlu nadir bir olgu**
AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B. , KARAMAN A.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014
- XLVIII. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, Turkey, 24 - 27 September 2014
- XLIX. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014
- L. **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
- LI. **İnsersiyonel değişim parçalı parsiyel trizomi şeklinde olur mu Nadir bir olgu**
AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B. , KARAMAN A.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014
- LII. **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
- LIII. **Alt extremitte 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- LIV. **Del 6 q22 2q23 3 ve gelişim geriliği olan bir olgunun Array CGH ile incelenmesi**
AYDIN H., KARAMAN A., GEÇKİNLİ B. B.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014
- LV. **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, Turkey, 17 - 20 September 2014
- LVI. **Investigating autosomal recessive gene defects in severe oligospermic and azospermic infertile men**
GİRĞİN G., ÖZDEMİR A., KOÇ G., GEÇKİNLİ B. B. , AKBAL C., GÜNEY A. İ.
European Human Genetics Conference, 8 - 11 June 2013, vol.21, pp.583

- LVII. Dismorfizm Hiperlaksisite ve Genital Anomalili Bir Olgu**
AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B. , GÖKMEYDAN E., KARAMAN A.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LVIII. Kaudal Regresyon Sendromlu Bir Olgu**
KARAMAN A., LALOĞLU F., AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B. , GÖKMEYDAN E.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LIX. Sirenomelia sekansı ve penis malpozisyonu Yeni bir olgu**
TOS T., KARAMAN A., GEÇKİNLİ B. B. , AYDIN H., GÖKMEYDAN E.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LX. Atipik VACTERL li Bir Olgu**
AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B. , GÖKMEYDAN E., KARAMAN A.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXI. Aort Stenozunun Eşlik Ettiği Fallot Tetralojili Nadir Bir Olgu**
AYDIN H., YAVUZ T., CANDAN Ş., GEÇKİNLİ B. B. , GÖKMEYDAN E., KARAMAN A.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXII. Duplikasyon 10q sendromu Yeni bir olgu**
TOS T., KARAMAN A., AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B. , GÖKMEYDAN E.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXIII. 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.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXIV. Fetal karyotiplemede saptanan mozaik yapısal kromozom anomalisi ve oluşum mekanizması**
TOKSOY G., SAYAR C., GEÇKİNLİ B. B. , ŞAHİNOĞLU Z., YEŞİL G., BAŞARAN S.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXV. Paraşüt Mitral ve Polidaktilili Nadir Bir Olgu**
AYDIN H., YAVUZ T., CANDAN Ş., GEÇKİNLİ B. B. , KARAMAN A., GÖKMEYDAN E.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXVI. Yapısal Y Kromozom Anomalisi Olan Nadir Bir Olgu**
GEÇKİNLİ B. B. , AYDIN H., KARAMAN A., GÖKMEYDAN E.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXVII. De novo parsiyel trizomi 18q Nadir bir olgu**
KARAMAN A., TOS T., AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B. , GÖKMEYDAN E.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 19-23 Aralık 2012, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXVIII. Serebrofasiotorasik Sendromlu Nadir Bir Olgu**
AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B. , GÖKMEYDAN E., KARAMAN A.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXIX. Orofasiodijital sendrom Tip VI Nadir Bir Olgu**
AYDIN H., GEÇKİNLİ B. B. , GÖKMEYDAN E., KARAMAN A.
10.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXX. 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 December 2010
- LXXI. 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 December 2010
- LXXII. 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

December 2010

LXXIII. 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
December 2010

LXXIV. 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 July 2009, vol.17, pp.195-196

LXXV. 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, Turkey, 6 - 09 May 2008

LXXVI. 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, United States Of America, 23 - 27 October 2007

LXXVII. Case presentation The pregnancies of a Down Syndrome mother

YARDIMCI T., GEÇKİNLİ B. B. , SAYAR C., SÖYLEMEZ M. A. , TOKSOY G., ULUDOĞAN M., TANDOĞAN B.
6TH EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.126

LXXVIII. 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, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.127

LXXIX. 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 July 2007, vol.15, pp.122

LXXX. 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), Netherlands, 6 - 09 September 2006, vol.14, pp.156

LXXXI. 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), Netherlands, 6 - 09 May 2006, vol.14, pp.179

LXXXII. Okulo Aurikulo Vertebral Spektrum a Uyan Bir Olgu

GEÇKİNLİ B. B. , TOKSOY G., SAYAR C.
IV.Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Ulusal Prenatal Tanı ve Genetik Kongresi, Turkey, 3 - 06 May 2000