

Prof. AHMET İLTER GÜNEY

Personal Information

Office Phone: [+90 216 625 4545](tel:+902166254545) Extension: 9126iltergqhotmail.com

Email: ilterguney@marmara.edu.tr

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

Address: Maritza Evleri C9, Şenkaya Çıkmazı, Acarlar Mahallesi, 34800 Beykoz, İstanbul

Education Information

Doctorate, Marmara University, Institute Of Health Sciences, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik (Dr), Turkey 1991 - 1995

Undergraduate, Ankara University, Tıp Fakültesi, Turkey 1977 - 1984

Foreign Languages

English, C1 Advanced

Dissertations

Doctorate, Servikal doku örneklerinde polimeraz zincir reaksiyonu ve in situ hibridizasyon yöntemleri ile insan papillomavirüsünün belirlenmesi, Marmara Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik (Dr), 1995

Research Areas

Health Sciences

Academic Titles / Tasks

Associate Professor, Marmara University, School Of Medicine, Internal Medical Sciences, 2016 - Continues

Assistant Professor, Marmara University, School Of Medicine, Internal Medical Sciences, 1998 - 2016

Lecturer, Marmara University, School Of Medicine, Basic Medical Sciences, 1994 - 1998

Lecturer, Université de Franche-Comté: Besançon, Tıp Fakültesi, 1995 - 1997

Research Assistant, Marmara University, School Of Medicine, Basic Medical Sciences, 1991 - 1994

Research Assistant, Eskisehir Osmangazi University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 1989 - 1991

Academic and Administrative Experience

Marmara University, School of Medicine, Internal Medical Sciences, 2005 - 2012

Advising Theses

GÜNEY A. İ. , Polikistik over sendromlu (PKOS) hastalarda telomer uzunluğunun ölçülmesi, Postgraduate,

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

- I. **Mutation Spectrum of Familial Adenomatous Polyposis Patients in Turkish Population: Identification of 3 Novel APC Mutations**
Ates E. A. , ALAVANDA C., Demir S., KEKLİKKIRAN Ç., Attaallah W., ÖZDOĞAN O. C. , GÜNEY A. İ.
TURKISH JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY, vol.33, no.2, pp.81-87, 2022 (Journal Indexed in SCI)
- II. **Whole-exome sequencing reveals new potential genes and variants in patients with premature ovarian insufficiency**
TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., Ates E. A. , GEÇKİNLİ B. B. , Polat H., GÖKCÜ M., Karakaya T., ÇEBİ A. H. , SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEY A. İ. , et al.
JOURNAL OF ASSISTED REPRODUCTION AND GENETICS, 2022 (Journal Indexed in SCI)
- III. **A Novel ATM Gene Mutation Affecting Splicing in an Ataxia-Telangiectasia Patient**
Ates E. A. , TÜRKYILMAZ A., Eltan S. B. , BARIŞ S., GÜNEY A. İ.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, 2021 (Journal Indexed in SCI)
- IV. **Genetic and Clinical Characterization of Patients with Maturity-Onset of Diabetes of the Young (MODY): Identification of Novel Variations**
Ates E. A. , ÜSTAY Ö., Polat H., APAYDIN T., ELBASAN O., Yildirim O., GÜNEY A. İ.
BALKAN MEDICAL JOURNAL, vol.38, no.5, pp.272-277, 2021 (Journal Indexed in SCI)
- V. **Secondary findings in 622 Turkish clinical exome sequencing data**
Ates E. A. , TÜRKYILMAZ A., Yildirim O., ALAVANDA C., Polat H., Demir S., ÇEBİ A. H. , GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ. , ATA P., et al.
JOURNAL OF HUMAN GENETICS, 2021 (Journal Indexed in SCI)
- VI. **Expanding of mutation spectrum in Muscular Dystrophies: A Turkish Cohort**
ALAVANDA C., Polat H., Ilker A., Ates E. A. , SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ. , ATA P., ARMAN A.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.28, no.SUPPL 1, pp.435-436, 2020 (Journal Indexed in SCI)
- VII. **Characterization of BRCA Genes' Variants in Turkish Hereditary Breast and Ovarian Cancer(HBOC) Patients**
Ates E. A. , ALAVANDA C., Polat H., TÜRKYILMAZ A., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.28, no.SUPPL 1, pp.935, 2020 (Journal Indexed in SCI)
- VIII. **Male infertility in Sertoli cell-only syndrome: An investigation of autosomal gene defects**
KOÇ G., Ozdemir A. A. , Girgin G., Akbal C., Kirac D., Avcilar T., Guney A. I.
INTERNATIONAL JOURNAL OF UROLOGY, vol.26, no.2, pp.292-298, 2019 (Journal Indexed in SCI)
- IX. **Evaluation of mismatch repair (MMR) protein expression with correlation of germline mutation analysis for Lynch syndrome screening in endometrial cancers in Turkish women; preliminary results**
Seven I. E. , Kombak F. E. , Bozkurtlar E., Yalcinkaya C., Ates E. A. , Guney A. I. , Gokaslan H., Eren F.
VIRCHOWS ARCHIV, vol.473, 2018 (Journal Indexed in SCI)
- X. **Investigation of the association between mitochondrial DNA and p53 gene mutations in transitional cell carcinoma of the bladder**
Avcilar T., Kirac D., Ergec D., KOÇ G., ULUCAN K., Kaya Z., KASPAR E. Ç. , Turkeri L., GÜNEY A. İ.
ONCOLOGY LETTERS, vol.12, no.4, pp.2872-2879, 2016 (Journal Indexed in SCI)
- XI. **Effects of genetic factors to stent thrombosis due to clopidogrel resistance after coronary stent placement**
Kirac D., Erdem A., Avcilar T., Yesilcimen K., GÜNEY A. İ. , Emre A., Yazici S., Terzi S., Kaspar E. C. , Cetin S. E. , et al.
CELLULAR AND MOLECULAR BIOLOGY, vol.62, no.1, pp.51-55, 2016 (Journal Indexed in SCI)
- XII. **Effects of PAX9 and MSX1 gene variants to hypodontia, tooth size and the type of congenitally missing teeth**
Kirac D., Eraydin F., Avcilar T., Ulucan K., Ozdemir F., Guney A. I. , Kaspar E. C. , Keshi E., Isbir T.

CELLULAR AND MOLECULAR BIOLOGY, vol.62, no.13, pp.78-84, 2016 (Journal Indexed in SCI)

- XIII. **The effect of polymorphic metabolic enzymes on serum phenytoin level**
Özkaymakçı A., GÜLÇEBİ İDRİZ OĞLU M., ERGEÇ D., ULUCAN K., Uzan M., Özkara C., GÜNEY A. İ. , ONAT F.
Neurological Sciences, 2015 (Journal Indexed in SSCI)
- XIV. **The effect of polymorphic metabolism enzymes on serum phenytoin level**
Ozkaynakci A., Gulcebi M. I. , Ergec D., Ulucan K., Uzan M., Ozkara C., Guney I., Onat F. Y.
NEUROLOGICAL SCIENCES, vol.36, no.3, pp.397-401, 2015 (Journal Indexed in SCI)
- XV. **The Frequency and the Effects of 21-Hydroxylase Gene Defects in Congenital Adrenal Hyperplasia Patients**
Kirac D., GÜNEY A. İ. , Akcay T., GÜRAN T., ULUCAN K., Turan S., Ergec D., Koc G., EREN F., KASPAR E. Ç. , et al.
ANNALS OF HUMAN GENETICS, vol.78, no.6, pp.399-409, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- XVI. **MTHFR C677T polymorphism is associated with non syndromic cleft lip with or without palate in a Turkish population**
ULUCAN K., AKÇAY A., KIRAÇ D., Taşkın N., ERGEÇ D., Akçay T., KONUK M., GÜNEY A. İ. , Karen H., CampoBarros A.
Sylwan, 2014 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XVII. **The frequency and the effects of 21 Hydroxylase gene defects in congenital adrenal hyperplasia patients**
KIRAÇ D., GÜNEY A. İ. , Akçay T., Güran t., ULUCAN K., TURAN S., ERGEÇ D., KOÇ G., EREN F., KASPAR E. Ç. , et al.
Annals Of Human Genetics, 2014 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XVIII. **Effect of alpha-actinin-3 gene on trained and untrained Turkish middle-school children's sprinting performance: a pilot study**
Ulucan K., Bayyurt G. M. , KONUK M., GÜNEY A. İ.
BIOLOGICAL RHYTHM RESEARCH, vol.45, no.4, pp.509-514, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- XIX. **Preliminary Findings of α -Actinin-3 Gene Distribution in Elite Turkish Wind Surfers.**
Ulucan K., Gole S., Altindas N., Guney A. İ.
Balkan journal of medical genetics : BJMG, vol.16, no.1, pp.69-72, 2013 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XX. **Effects of ACE polymorphisms and other risk factors on the severity of coronary artery disease**
Guney A. I. , Ergec D., Kirac D., Ozturhan H., Caner M., Koc G., Kaspar C., Ulucan K., Agirbasli M.
GENETICS AND MOLECULAR RESEARCH, vol.12, no.4, pp.6895-6906, 2013 (Journal Indexed in SCI)
- XXI. **Transforming growth factor-beta 3 intron 5 polymorphism as a screening marker for non-syndromic cleft lip with or without cleft palate**
Ulucan K., Bayraktar N., Parmaksiz E., Akcay A., GÜNEY A. İ.
MOLECULAR MEDICINE REPORTS, vol.6, no.6, pp.1465-1467, 2012 (Journal Indexed in SCI)
- XXII. **Detection of Mitochondrial DNA Mutations in Nonmuscle Invasive Bladder Cancer**
GÜNEY A. İ. , Ergec D. S. , Tavukcu H. H. , Koc G., Kirac D., ULUCAN K., Javadova D., Turkeri L.
GENETIC TESTING AND MOLECULAR BIOMARKERS, vol.16, no.7, pp.672-678, 2012 (Journal Indexed in SCI)
- XXIII. **Detection of Y chromosome microdeletions and mitochondrial DNA mutations in male infertility patients**
Guney A. I. , Javadova D., Kirac D., Ulucan K., Koc G., Ergec D., Tavukcu H., Tarcan T.
GENETICS AND MOLECULAR RESEARCH, vol.11, no.2, pp.1039-1048, 2012 (Journal Indexed in SCI)
- XXIV. **Multifactor dimensionality reduction analysis of MTHFR, PAI-1, ACE, PON1, and eNOS gene polymorphisms in patients with early onset coronary artery disease**
Agirbasli M., Guney A. I. , Ozturhan H. S. , Agirbasli D., Ulucan K., Sevinc D., Kirac D., Ryckman K. K. , Williams S. M.
EUROPEAN JOURNAL OF CARDIOVASCULAR PREVENTION & REHABILITATION, vol.18, no.6, pp.803-809, 2011
(Journal Indexed in SCI)
- XXV. **reduction analysis of MTHFR PAI1 ACE PON1 and eNOS gene polymorphisms in patients with early onset coronary artery disease**
Agirbasli M., GÜNEY A. İ. , Özturhan M., ULUCAN K., Agirbasli D., ERGEÇ D., Ryckman R., WILLIAMS S.
European Jpurnal of preventive cardiology, vol.18, pp.803-809, 2011 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XXVI. **Genetic diagnosis in infertile men with numerical and constitutional sperm abnormalities**
Cinar C., Yazici C., Ergunsu S., Beyazyurek C., Javadova D., Saglam Y., TARCAN T., GÜNEY A. İ.

- GENETIC TESTING, vol.12, no.2, pp.195-202, 2008 (Journal Indexed in SCI)
- XXVII. **New candidate chromosomal regions for chordoma development**
Bayrakli F., Guney I., Kilic T., Ozek M., Pamir M. N.
SURGICAL NEUROLOGY, vol.68, no.4, pp.425-430, 2007 (Journal Indexed in SCI)
- XXVIII. **New candidate chromosomal regions for chordoma development - Commentary**
Liau L. M.
SURGICAL NEUROLOGY, vol.68, no.4, pp.430, 2007 (Journal Indexed in SCI)
- XXIX. **Autosomal recessive idiopathic epilepsy in an inbred family from Turkey: identification of a putative locus on chromosome 9q32-33.**
Baykan B., Madia F., Bebek N., Gianotti S., Guney A. İ. , Cine N., Bianchi A., Gokyigit A., Zara F.
Epilepsia, vol.45, no.5, pp.479-87, 2004 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XXX. **Lack of SCN1A mutations in familial febrile seizures.**
Malacarne M., Madia F., Gennaro E., Vacca D., Guney I., Buono S., Dalla Bernardina B., Gaggero R., Gobbi G., Lispi M., et al.
Epilepsia, vol.43, no.5, pp.559-62, 2002 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XXXI. **Detection and typing of human papillomavirus in cervical specimens of Turkish women.**
Güney A. İ. , Ince U., Küllü S., Pekin S., Cirakoğlu B.
European journal of gynaecological oncology, vol.18, pp.546-50, 1997 (Journal Indexed in SCI)

Articles Published in Other Journals

- I. **Expression of NF-κB Regulators (BCL-3, NFKB1, NFKB2) in Metastatic Breast Cancer Patients**
FEJZULLAHU A., AKIN TELLİ T., PEKER EYÜBOĞLU İ., YUMUK P. F. , GÜNEY A. İ.
Cancer Science & Research, vol.4, no.2, pp.1-9, 2021 (Refereed Journals of Other Institutions)
- II. **New Methods in Cancer Management: Liquid Biopsy Technique and Biomarkers**
Fejzullahu A., Güney A. İ.
Türkiye Klinikleri İç Hastalıkları Dergisi, vol.5, no.2, pp.74-87, 2020 (Other Refereed National Journals)
- III. **Analysis of ctDNA Biomarker in Breast Cancer**
Fejzullahu A., Güney A. İ.
International Journal of Cancer and Oncology, vol.7, no.1, pp.10-18, 2020 (Refereed Journals of Other Institutions)
- IV. **Obeziteyle ilişkili Beslenme Alışkanlıklarının Araştırılmasında Yeni Yöntem Üç Faktörlü Beslenme Anketi**
KIRAÇ D., KASPAR E. Ç. , AVCILAR T., ÇAKIR Ö. K. , ULUCAN K., KURTEL H., DEYNELİ O., GÜNEY A. İ.
Marmara Üniversitesi Sağlık Bilimleri Enstitüsü Dergisi, vol.5, no.3, pp.162-169, 2015 (Other Refereed National Journals)
- V. **Obeziteyle ilişkili Beslenme Alışkanlıklarının Araştırılmasında Yeni Bir Yöntem“Üç Faktörlü Beslenme Anketi”**
Kıraç D., Kaspar E. Ç. , Avcılar t., KASIMAY ÇAKIR Ö., ULUCAN K., KURTEL H., Deyneli O., GÜNEY A. İ.
Clin Exp Health Sci, vol.5, pp.162-169, 2015 (Other Refereed National Journals)
- VI. **A new method in investigation of obesity-related eating behaviors 'three-factor eating questionnaire'**
Kirac D., KASPAR E. Ç. , Avcilar T., Cakir Ö., ULUCAN K., KURTEL H., Deyneli O., GÜNEY A. İ.
CLINICAL AND EXPERIMENTAL HEALTH SCIENCES, vol.5, no.3, pp.162-169, 2015 (Journal Indexed in ESCI)
- VII. **Tuberoz skleroz hastalığının moleküler genetiği**
BAYRAKLI F., ÇANKAYA T., bayraklı ş., BAYRİ Y., GÜNEY A. İ.
Türk Nöroşirürji Dergisi, vol.19, pp.50-54, 2009 (Other Refereed National Journals)
- VIII. **von Hippel Lindau hastalığının moleküler genetiği**
BAYRAKLI F., ÇANKAYA T., BAYRİ Y., GÜNEY A. İ.
Türk Nöroşirürji Dergisi, vol.19, pp.36-40, 2009 (Other Refereed National Journals)
- IX. **Genetic alterations of androgen receptor gene and p53 by fluorescence in situ hybridization and**

immunodetection of bcl-2 in prostatic intraepithelial neoplasia and carcinoma

KAYA H., GÜNEY A. İ. , ÇELİKEL Ç., küllü s.

Marmara Medical Journal, vol.14, no.1, pp.207-212, 2001 (Other Refereed National Journals)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **CDH2 and TP53 gene expression in metastatic breast cancer patients**
Fejzullahu A., Akın Telli T., Peker Eyüboğlu İ., Yumuk P. F. , Güney A. İ.
International Eurasian Conference on BioTechnology and BioChemistry (BioTechBioChem 2020), Ankara, Turkey, 16 - 18 December 2020, pp.20
- II. **CDH2 and TP53 gene expression in metastatic breast cancer patients**
FEJZULLAHU A., AKIN TELLİ T., PEKER EYÜBOĞLU İ., YUMUK P. F. , GÜNEY A. İ.
International Eurasian Conference on BioTechnology and BioChemistry (BioTechBioChem 2020), Ankara, Turkey, 16 - 18 December 2020
- III. **Bcl-3 gene expression in metastatic breast cancer patients**
Fejzullahu A., Akın Telli T., Peker Eyüboğlu İ., Yumuk P. F. , Güney A. İ.
39th World Cancer Conference, Rome, Italy, 25 - 26 November 2020, pp.7
- IV. **Metastatik meme kanseri hastalarında Bcl-3 gen ekspresyonu**
Fejzullahu A., Akın Telli T., Peker Eyüboğlu İ., Yumuk P. F. , Güney A. İ.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 20 - 22 November 2020, pp.63
- V. **Bcl-3 gene expression in metastatic breast cancer patients**
FEJZULLAHU A., AKIN TELLİ T., PEKER EYÜBOĞLU İ., YUMUK P. F. , GÜNEY A. İ.
world cancer 2020, Belek, Turkey, 25 - 26 November 2020
- VI. **Molecular Analysis of Familial Adenomatous Polyposis Patients in Turkish Population: Two Novel APC Mutations, Two Recurrent MUTYH Mutations and Phenotype-Genotype Relationship**
Gültepe P., Arslan Ateş E., Yıldırım Ö., Güney A. İ.
16. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2019, pp.44
- VII. **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
- VIII. **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
- IX. **A novel intronic ATM gene mutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**
Ateş E. A. , Turkyılmaz 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
- X. **FGF3 gene mutations related to two syndromic Congenital deafness cases: Congenital deafness with inner ear agenesis (Michel aplasia), microtia, and microdontia and Otodental dysplasia**
Turkyılmaz A., GEÇKİNLİ B. B. , Ateş 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
- 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. **A further case of autosomal recessive brachyolmia having a novel mutation in PAPSS2 gene**
Arslan Ateş E., Eltan M., Türkyılmaz A., Alavanda C., Söylemez M. A. , Geçkinli B. B. , Güney A. İ. , Güran T., Arman A.
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XIII. **Three genotypes causing three distinct phenotypes in a hereditary cancer family**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., ALAVANDA C., YILDIRIM Ö., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ.

13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018

XIV. 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

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. 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

XVII. Inversion Y Having Different Phenotypic Expressions at Three Brothers

Turkyilmaz A., ATA P., DELİL K., SOYSAL S., Ates E. A. , GÜNEY A. İ.

50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.829

XVIII. 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

XIX. 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

XX. 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

XXI. Effects of PAX9 and MSX1 gene variants to hypodontia, tooth size and the type of congenitally missing teeth (Poster)

KIRAÇ D., ERAYDIN F., AVCILAR T., ULUCAN K., ÖZDEMİR F., GÜNEY A. İ. , ALTUNOK E. Ç. , KESHİ E., İSBİR T.

European Human Genetics Conference 2017, 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. 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

XXIV. 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

XXV. 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

XXVI. Inversion Y Having Different Phenotypic Expressions at Three Brothers

TÜRKYILMAZ A., ATA P., DELİL K., SOYSAL S., ARSLAN ATEŞ E., GÜNEY A. İ.

The European Society of Human Genetics, KOPENHAGEN, Denmark, 25 - 30 May 2017

XXVII. 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

- XXVIII. **EVALUATION OF THE BRCA1/BRCA2 MUTATIONS AT BREAST CANCER PATIENTS**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , GİRGIN ÖZGÜMÜŞ G., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ.
ERCİYES TIP GÜNLERİ, Kayseri, Turkey, 11 - 13 May 2017
- XXIX. **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
- XXX. **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
- XXXI. **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
- XXXII. **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
- XXXIII. **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
- 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. **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
- XXXVI. **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
- XXXVII. **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
- XXXVIII. **Analysis of The Molecular Markers in 49 AML Patients**
TÜRKYILMAZ A., SÖYLEMEZ M. A. , DELİL K., ŞİMŞEK H., GÜNEY A. İ. , ATA P.
European Society of Human Genetics Congress, Barcelona, Spain, 21 - 24 May 2016
- XXXIX. **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
- 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. 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
- XLII. Investigation of The Genetic Factors Which Effect Obesity PhysicalActivity Level and Eating Behavior**
KIRAÇ D., AVCILAR T., KASIMAY ÇAKIR Ö., DEYNELİ O., YAZICI D., KURTEL H., KASPAR E. Ç. , GÜNEY A. İ.
ESHG 2016 | BARCELONA, SPAIN, 21 - 24 May 2016
- XLIII. Obeziteye fiziksel aktivite düzeyine ve yemek yeme alışkanlığına etki eden genetik faktörlerin araştırılması**
KIRAÇ D., AVCILAR T., KASIMAY ÇAKIR Ö., DEYNELİ O., YAZICI D., KURTEL H., KASPAR E. Ç. , GÜNEY A. İ.
ULUSAL TIBBİ BİYOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 27 - 29 October 2015, pp.170
- XLIV. Obeziteye, fiziksel aktivite düzeyine ve yemek yeme alışkanlığına etki eden faktörlerin araştırılması.**
KIRAÇ D., avcılar t., KASIMAY ÇAKIR Ö., DEYNELİ O., YAZICI D., KURTEL H., kaspar e. ç. , GÜNEY A. İ.
XIV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi., Turkey, 27 - 30 October 2015
- XLV. Recurrent Fetal Loss Family with Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical İmplications**
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
- XLVI. 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
- XLVII. 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
- XLVIII. Investigations of CYP2C19 polymorphisms which effect clopidogrel resistance and development of stent thrombosis in stent implanted CAD patients**
KIRAÇ D., AVCILAR T., Erdem A., Yeşilçimen K., GÜNEY A. İ. , ULUCAN K., Emre A., Yazıcı S., Terzi S., İspir T.
ESHG Congress 2015, 6 - 09 June 2015
- XLIX. Distribution of angiotensin I converting enzyme insertion deletion and actinin 3 codon 577 polymorphisms in Turkish male soccer players**
ULUCAN K., Sercan C., BIYIKLI T., KIRAÇ D., GÜNEY A. İ.
ESHG Congress 2015, 6 - 09 June 2015
- L. Autosomal gene defects investigation of male infertility in germ cell aplasia cases**
KOÇ G., Özdemir A., Girgin G., Avcılar T., KIRAÇ D., ULUCAN K., GÜNEY A. İ.
ESHG Congress 2015, 6 - 09 June 2015
- LI. The Role of TGFB3 and Methylenetetrahydrofolate Reductase Polymorphisms in the Development of Non-Syndromic Cleft Lip with or without Cleft Palate**
ERSOY B., ULUCAN K., CELEBİLER O., GUNAY A. İ.
1st International Congress of Turkish Cleft Lip and Palate Society, 28 - 30 November 2014, pp.36
- 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, 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. 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
- LV. 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
- LVI. **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
- LVII. **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
- LVIII. **Skeletal muscle gene actn3 and physical performance: genotype-phenotype relation**
KASIMAY ÇAKIR Ö., deniz s., işeri s. ö. , ULUCAN K., ÜNAL M., GÜNEY A. İ. , KURTEL H.
VIth European Sports Medicine Congress, 14 - 18 October 2009
- LIX. **Geniş izole aniridi ailesinde PAX6 geninin 3 heterozigot delesyonun belirlenmesi**
BAYRAKLI F., BAYRİ Y., ÇANKAYA T., BAYRAKLI Ş., GÜNEY A. İ. , ÖZGEN S.
Türk Nöroşirürji Derneği 23. Bilimsel kongresi, Turkey, 18 - 22 April 2009
- LX. **Skeletal muscle gene ACTN3 and physical performance**
KASIMAY ÇAKIR Ö., deniz s., işeri s. ö. , ULUCAN K., ÜNAL M., GÜNEY A. İ. , KURTEL H.
European Human Genetics Conference, 31 May - 03 June 2008
- LXI. **Cytogenetic analysis and Y chromosome microdeletion results in infertile males undergoing assisted reproductive technology (ART)**
Güney A. İ. , Biricik A., Tetik E., Berkil H., Kahraman S.
European-Society-of-Human-Genetics European Human Genetics Conference in Conjunction With European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics, Strasbourg, France, 25 - 28 May 2002, vol.10, pp.302
- LXII. **Detection of Human Papillomavirus HPV DNA in Testicular Tissues by using In Situ Hybridization ISH and Hybrid Capture**
GÜNEY A. İ. , MOUGIN C., SİLİ U., MADDOZ L., KÜLLÜ S., ÇIRAKOĞLU B., LAB M.
9th Symposium De Biologie Clinique Des Cancers, Strasbourg, France, 28 - 31 October 1996

Citations

Total Citations (WOS):242

h-index (WOS):9