

## Assoc. Prof. AHMET İLTER GÜNEY

### Personal Information

**Email:** [ilterguney@marmara.edu.tr](mailto:ilterguney@marmara.edu.tr)

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

### Education Information

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

Under Graduate, Ankara Üniversitesi, 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, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 1989 - 1991

### Professional Experience

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

### Advising Theses

GÜNEY A. İ., Polikistik over sendromlu (PKOS) hastalarda telomer uzunluğunun ölçülmesi, Post Graduate, S.Gürkan(Student), 2017

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

- I. **Evaluation of vitamin D receptor (VDR) gene polymorphisms (FokI, TaqI and ApaI) in a family with dentinogenesis imperfecta.**  
Ulucan K., Akyüz S., Ozbay G., Pekiner F., Güney A. İ.  
TSitologia i genetika, vol.47, pp.28-32, 2013 (Journal Indexed in SCI)
- II. **Preliminary Findings of  $\alpha$ -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)
- III. **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)
- IV. **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)
- V. **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. **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)
- II. **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)
- III. **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)
- IV. **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. **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
- III. **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

- IV. **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
- V. **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
- VI. **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
- VII. **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
- VIII. **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
- IX. **Chromosomal array-CGH analysisin patients having neurodevelopmental delay and dysmorphic features**  
ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., GÜNEY A. İ., SÖYLEMEZ M. A., ÖZYAVUZ ÇABUK P., ARMAN A.  
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- X. **REVERSE GENETİK İLE TANI KOYULAN NADİR BİR SPASTİK PARAPLEJİ AİLESİ**  
ALAVANDA C., ates e., TÜRKİYILMAZ A., GÜNEY A. İ., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., ARMAN A.  
13.ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XI. **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
- XII. **A further case of autosomal recessive brachyolmia having a novel mutation in PAPSS2 gene**  
ARSLAN ATEŞ E., ELTAN M., TÜRKİYILMAZ A., ALAVANDA C., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., GÜRAN T., ARMAN A.  
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- 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. **A novel intronic ATM genemutation a×ecting splicing in a patient withAtaxia-Telangiectasia**  
ATES E., TÜRKİYILMAZ A., ATA P., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
ESHG2018, 16 - 19 June 2018
- XV. **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
- XVI. **BBS10 frameshift mutation in a Turkish girl with Bardet Biedl Syndrome.**  
SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., AVŞAR M., GİRGIN G., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.  
The European Society of Human Genetics, European Human Genetics Conference, 27 - 30 May 2017
- XVII. **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
- XVIII. **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
- XIX. **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
- XX. **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
- XXI. **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
- XXII. **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
- XXIII. **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
- XXIV. **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
- XXV. **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
- XXVI. **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
- XXVII. **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
- XXVIII. **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
- XXIX. **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
- XXX. **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

- XXXI. **Silver Russel Sendromlu bir olgu**  
GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., ŞİMŞEK H., SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKİYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., KARAKAYA T., GÜNEY A. İ. , ATA P., ARMAN A.  
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXXII. **Geç tanı almış Williams sendromlu üç olgunun klinik değerlendirmesi**  
ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B. , KARAKAYA T., TÜRKİYILMAZ A., ŞİMŞEK H., SÖYLEMEZ M. A. , DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ. , ARMAN A.  
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXXIII. **Clinical Evaluation of a MDC1A Case Carrying LAMA2 Mutation**  
SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKİYILMAZ A., ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B. , ARMAN A., GÜNEY A. İ. , ATA P., OKUYAN B.  
ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İZMİR ÇEŞME, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXXIV. **Analysis of The Molecular Markers in 49 AML Patients**  
TÜRKİYILMAZ 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
- XXXV. **A novel splice site JAG1 mutation in a Turkish girl with Alagille Syndrome**  
TÜRKİYILMAZ 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
- XXXVI. **Homozygous missense COL5A2 mutation associated with Ehlers Danlos Syndrome**  
GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKİYILMAZ A., ŞİMŞEK H., Görmez Z., Demirci H., Yüçetürk B., GÜNEY A. İ. , ARMAN A.  
ESHG 2016 | BARCELONA, SPAIN, 21 - 24 May 2016
- XXXVII. **A case of Weaver Syndrome caused by a novel frameshift EZH2mutation**  
ŞİMŞEK H., GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKİYILMAZ A., Arslan Ateş E., AVŞAR M., ATA P., GÜNEY A. İ. , ARMAN A.  
ESHG 2016 | BARCELONA, SPAIN, 21 - 24 May 2016
- XXXVIII. **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
- XXXIX. **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
- XL. **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
- XLI. **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 ofHuman Genetics, 6 - 09 June 2015
- XLII. **Recurrent Fetal Loss Family with Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical İmplications**  
TURKYILMAZ 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
- XLIII. **Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical İmplications Case report and Mechanism of Pathogenesis**  
TÜRKİYILMAZ 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
- XLIV. **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
- XLV. **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

- XLVI. **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
- XLVII. **FBN1 mutasyonu ve tipik klinik bulguları olan Marfan sendromlu üç olgu**  
DELİL K., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , AVŞAR M., ŞİMŞEK H., TÜRKİYILMAZ A., GÜNEY A. İ. , ATA P., ARMAN A.  
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- XLVIII. **Alt ekstremite hemihipertrofisi olan bir Prader Willi Sendromu Olgusu**  
ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B. , TÜRKİYILMAZ A., AVŞAR M., SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEY A. İ. , ATA P., ARMAN A.  
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- XLIX. **Recurrent fetal loss family with translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its clinical implications**  
TÜRKİYILMAZ 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
- L. **Duchenne Musküler Distrofi DMD tipik klinik bulguları olan ve DMD geninde nonsense mutasyon saptanan olgu**  
TÜRKİYILMAZ 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. **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
- LII. **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 June 2013, vol.21, pp.583
- LIII. **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
- LIV. **Geniş izole aniridi ailesinde PAX6 geninin 3 heterozigot delesyonun belirlenmes**  
BAYRAKLI F., BAYRİ Y., ÇANKAYA T., BAYRAKLI Ş., GÜNEY A. İ. , ÖZGEN S.  
Türk Nöroşirürji Derneği 23. Bilimsel kongresi, Turkey, 18 - 22 April 2009
- LV. **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
- LVI. **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):210

h-index (WOS):9