

## Prof. Dr. AHMET İLTER GÜNEY

### Kişisel Bilgiler

E-posta: [ilterguney@marmara.edu.tr](mailto:ilterguney@marmara.edu.tr)

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

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

### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: o-J6YQQAAAAJ

ORCID: 0000-0002-1661-1282

Yoksis Araştırmacı ID: 172200

### Eğitim Bilgileri

Doktora, Marmara Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Biyoloji Ve Genetik (Dr), Türkiye 1991 - 1995

Lisans, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1977 - 1984

### Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

### Yaptığı Tezler

Doktora, 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

### Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

### Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2021 - Devam Ediyor

Doç. Dr., Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2016 - Devam Ediyor

Yrd. Doç. Dr., Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 1998 - 2016

Öğretim Görevlisi, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1994 - 1998

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

Araştırma Görevlisi, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 1991 - 1994

Araştırma Görevlisi, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 1989 - 1991

### Akademik İdari Deneyim

Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2005 - 2012

## Yönetilen Tezler

GÜNEY A. İ., Polikistik over sendromlu (PKOS) hastalarda telomer uzunluğunun ölçülmesi, Yüksek Lisans, S.Gürkan(Öğrenci), 2017

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

- I. **IL-6 and UGT1A1 variations may related to furosemide resistance in heart failure patients**  
Koprululu Kucuk G., GÜNEY A. İ., SÜNBÜL M., Guctekin T., Koç G., Kirac D.  
IUBMB Life, cilt.75, sa.10, ss.830-843, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **miR-34a-FOXP1 Loop in Ovarian Cancer**  
Dirimtekin E., Mortoglou M., ALAVANDA C., Benomar Yemlahi A., Arslan Ates E., Guney I., Uysal-Onganer P.  
ACS Omega, cilt.8, sa.30, ss.27743-27750, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **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, cilt.39, ss.695-710, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **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, cilt.13, sa.1, ss.80-84, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **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, cilt.33, sa.2, ss.81-87, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **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, cilt.66, sa.11, ss.1113-1119, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **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, cilt.38, sa.5, ss.272-277, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. **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, cilt.28, sa.SUPPL 1, ss.435-436, 2020 (SCI-Expanded)
- IX. **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, cilt.28, sa.SUPPL 1, ss.935, 2020 (SCI-Expanded)
- X. **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, cilt.26, sa.2, ss.292-298, 2019 (SCI-Expanded)
- XI. **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, cilt.473, 2018 (SCI-Expanded)
- XII. **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, cilt.12, sa.4, ss.2872-2879, 2016 (SCI-Expanded)

- XIII. **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, cilt.62, sa.13, ss.78-84, 2016 (SCI-Expanded)
- XIV. **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, cilt.62, sa.1, ss.51-55, 2016 (SCI-Expanded)
- XV. **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 (SCI-Expanded)
- XVI. **The effect of polymorphic metabolism enzymes on serum phenytoin level**  
Ozkaynakci A., Gulcebi M., Ergec D., Ulucan K., Uzan M., Ozkara C., Guney I., Onat F. Y.  
NEUROLOGICAL SCIENCES, cilt.36, sa.3, ss.397-401, 2015 (SCI-Expanded)
- XVII. **The Frequency and the Effects of 21-Hydroxylase Gene Defects in Congenital Adrenal Hyperplasia Patients**  
Kirac D., GÜNEY A. İ., Akçay T., GÜRAN T., ULUCAN K., Turan S., Ergec D., Koc G., EREN F., KASPAR E. Ç., et al.  
ANNALS OF HUMAN GENETICS, cilt.78, sa.6, ss.399-409, 2014 (SCI-Expanded)
- XVIII. **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 (SCI-Expanded)
- XIX. **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 (SCI-Expanded)
- XX. **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, cilt.45, sa.4, ss.509-514, 2014 (SCI-Expanded)
- XXI. **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, cilt.16, sa.1, ss.69-72, 2013 (SCI-Expanded)
- XXII. **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, cilt.12, sa.4, ss.6895-6906, 2013 (SCI-Expanded)
- XXIII. **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., Akçay A., GÜNEY A. İ.  
MOLECULAR MEDICINE REPORTS, cilt.6, sa.6, ss.1465-1467, 2012 (SCI-Expanded)
- XXIV. **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, cilt.16, sa.7, ss.672-678, 2012 (SCI-Expanded)
- XXV. **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, cilt.11, sa.2, ss.1039-1048, 2012 (SCI-Expanded)
- XXVI. **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, cilt.18, sa.6, ss.803-809, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVII. **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 Journal of preventive cardiology, cilt.18, ss.803-809, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **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, cilt.12, sa.2, ss.195-202, 2008 (SCI-Expanded)
- XXIX. **New candidate chromosomal regions for chordoma development**  
Bayrakli F., Guney I., Kilic T., Ozek M., Pamir M. N. SURGICAL NEUROLOGY, cilt.68, sa.4, ss.425-430, 2007 (SCI-Expanded)
- XXX. **New candidate chromosomal regions for chordoma development - Commentary**  
Liau L. M. SURGICAL NEUROLOGY, cilt.68, sa.4, ss.430, 2007 (SCI-Expanded)
- XXXI. **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, cilt.45, sa.5, ss.479-87, 2004 (SCI-Expanded)
- XXXII. **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, cilt.43, sa.5, ss.559-62, 2002 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **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, cilt.18, ss.546-50, 1997 (SCI-Expanded)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

- I. **VDBP and VDR Mutations May Cause In-Stent Restenosis**  
Kirac D., Yaman A. E., Gezmiş H., Yesilcimen K., Avçılar T., GÜNEY A. İ., Keles E. C., KOÇ G., Akkanat R., İSBİR T. CLINICAL AND EXPERIMENTAL HEALTH SCIENCES, cilt.12, sa.3, ss.602-606, 2022 (ESCI)
- II. **Multigene Panel Testing in Turkish Hereditary Cancer Syndrome Patients Türk Toplumunda Kalıtsal Kanser Sendromu Hastalarında Çoklu Gen Panel Taraması**  
Arslan Ates E., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., Yıldırım O., GÜNEY A. İ. Medeniyet Medical Journal, cilt.37, sa.2, ss.150-158, 2022 (Scopus)
- III. **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, cilt.4, sa.2, ss.1-9, 2021 (Hakemli Dergi)
- IV. **Kanser Yönetiminde Yeni Yöntemler: Likid Biyopsi Tekniği ve Biyobelirteçleri**  
Fejzullahu A., Güney A. İ. Türkiye Klinikleri İç Hastalıkları Dergisi, cilt.5, sa.2, ss.74-87, 2020 (Hakemli Dergi)
- V. **Analysis of ctDNA Biomarker in Breast Cancer**  
Fejzullahu A., Güney A. İ. International Journal of Cancer and Oncology, cilt.7, sa.1, ss.10-18, 2020 (Hakemli Dergi)
- VI. **Obeziteyle ilişkili Beslenme Alışkanlıklarının Araştırılmasında Yeni Yöntem Üç Faktörlü Beslenme Anketi**  
KIRAC D., KASPAR E. Ç., AVÇILAR T., ÇAKIR Ö. K., ULUCAN K., KURTEL H., DEYNELİ O., GÜNEY A. İ. Marmara Üniversitesi Sağlık Bilimleri Enstitüsü Dergisi, cilt.5, sa.3, ss.162-169, 2015 (Hakemli Dergi)

- VII. **A new method in investigation of obesity-related eating behaviors 'three-factor eating questionnaire'**  
Kirac D., KASPAR E. Ç., Avcılar T., Cakir Ö., ULUCAN K., KURTEL H., Deyneli O., GÜNEY A. İ.  
CLINICAL AND EXPERIMENTAL HEALTH SCIENCES, cilt.5, sa.3, ss.162-169, 2015 (ESCI)
- VIII. **Obeziteyle İlişkili 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, cilt.5, ss.162-169, 2015 (Hakemli Dergi)
- IX. **Tuberoz skleroz hastalığının moleküler genetiği**  
BAYRAKLI F., ÇANKAYA T., bayraklı ş., BAYRİ Y., GÜNEY A. İ.  
Türk Nöroşirürji Dergisi, cilt.19, ss.50-54, 2009 (Hakemli Dergi)
- X. **von Hippel Lindau hastalığının moleküler genetiği**  
BAYRAKLI F., ÇANKAYA T., BAYRİ Y., GÜNEY A. İ.  
Türk Nöroşirürji Dergisi, cilt.19, ss.36-40, 2009 (Hakemli Dergi)
- XI. **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, cilt.14, sa.1, ss.207-212, 2001 (Scopus)

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

- I. **Brca1/2 Negatif Meme-Over Kanseri Tanili Olgularda Çoklu Gen Panelinin Etkinliğinin Retrospektif İncelenmesi**  
ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., POLAT H., Demir Ş., Dirimtekin E., Başer Z. M., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ.  
1.Ulusal Hematoonkogenetik Kongresi, 25 Kasım 2021
- II. **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 Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, 16 Eylül 2021
- III. **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 Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, 16 Eylül 2021
- IV. **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 Katılımlı Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, 16 Eylül 2021
- V. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, 16 Eylül 2021
- VI. **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, Türkiye, 16 - 18 Aralık 2020, ss.20
- VII. **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, Türkiye, 16 - 18 Aralık 2020
- VIII. **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, İtalya, 25 - 26 Kasım 2020, ss.7

- IX. **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, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.63
- X. **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, Türkiye, 25 - 26 Kasım 2020
- XI. **Expanding the Mutation Spectrum of Muscular Dystrophies: A Turkish Cohort**  
ALAVANDA C., POLAT H., İlker A., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
ESHG 2020, 06 Haziran 2020
- XII. **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., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ.  
ESHG 2020, 06 Haziran 2020
- XIII. **ZBTB24 novel mutation identified in Turkish ICF syndrome patient**  
İlker A., POLAT H., ALAVANDA C., Yıldırım Ö., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
V.Uluslararası katımlı Erciyes Genetik Günleri Kongresi, 20 Şubat 2020
- XIV. **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 katımlı Erciyes Genetik Günleri Kongresi, 20 Şubat 2020
- XV. **SPINK5 Gen Mutasyonu Saptanan Netherton Sendrom'lu Olgu**  
ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., ERTÜRK B., SİNGER R., Yıldırım Ö., POLAT H., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., ATA P., et al.  
1. Bursa Uluslararası Katımlı Genetik Günleri Dermatogenetik Sempozyumu, 09 Ocak 2020
- XVI. **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 Katımlı Genetik Günleri Dermatogenetik Sempozyumu, 09 Ocak 2020
- XVII. **Türk Popülasyonunda Ailesel Adenomatöz Polipozis Hastalarının Moleküler Analizi: İki Novel APC Mutasyonu, İki Rekürren MUTYH Mutasyonu ve Fenotip-Genotip İlişkisi**  
Gültepe P., Arslan Ateş E., Yıldırım Ö., Güney A. İ.  
16. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 27 - 30 Ekim 2019, ss.44
- XVIII. **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
- XIX. **Nadir bir iskelet displazisi: Piknodizostoz tanısı alan iki kız kardeş**  
ALAVANDA C., GEÇKİNLİ B. B., ARSLAN ATEŞ E., POLAT H., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
4. Ulusal Çocuk genetik kongresi, Türkiye, 25 - 27 Eylül 2019
- XX. **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
- XXI. **A novel intronic ATM gene mutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**  
Ates E. A., Turkyilmaz A., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.  
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.255-256
- XXII. **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

- XXIII. **NOROMOTOR GELİŞME GERİLİĞİ VE DISMORFİK BULGULARI OLAN HASTALARDA ARRAY-CGH ANALİZİ**  
ATA P., ALAVANDA C., ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., SÖYLEMEZ M. A., ÇABUK P., ARMAN A.  
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXIV. **REVERSE GENETİK İLE TANI KOYULAN NADİR BİR SPASTİK PARAPLEJİ AİLESİ**  
ALAVANDA C., ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., GÜNEY A. İ., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., ARMAN A.  
13. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXV. **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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXVI. **Chromosomal array-CGH analysis in 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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXVII. **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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXVIII. **Evaluation of BRCA1/BRCA2 test results for Turkish breast cancer families**  
Ateş E. A., Türkyılmaz A., GEÇKİNLİ B. B., ÖZGÜMÜŞ G. G., SÖYLEMEZ M. A., DELİL 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
- XXIX. **Inversion Y Having Different Phenotypic Expressions at Three Brothers**  
Türkyılmaz A., ATA P., DELİL K., SOYSAL S., ATEŞ E. A., GÜNEY A. İ.  
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.829
- XXX. **A novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients**  
Ateş E. A., Türkyılmaz A., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ.  
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.863
- XXXI. **A novel intronic ATM gene mutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**  
ATES E., TÜRKİYILMAZ A., ATA P., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
ESHG2018, 16 - 19 Haziran 2018
- XXXII. **A Novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients**  
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ 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
- XXXIII. **Evaluation of BRCA1/BRCA2 test results for Turkish breast cancer families.**  
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ 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
- XXXIV. **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 Mayıs 2017
- XXXV. **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., GİRGİN G., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.  
The European Society of Human Genetics, European Human Genetics Conference, 27 - 30 Mayıs 2017
- XXXVI. **BBS10 frameshift mutation in a Turkish girl with Bardet Biedl Syndrome**  
SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., TÜRKİYILMAZ 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
- XXXVII. **Evaluation of BRCA1/2 test results for Turkish breast cancer families.**  
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., ÖZGÜMÜŞ GİRĞİN G., DELİL K., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.  
The European Society of Human Genetics 2017, KOPENHAGEN, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 2017
- XXXVIII. **Inversion Y Having Different Phenotypic Expressions at Three Brothers**  
TÜRKİYILMAZ A., ATA P., DELİL K., SOYSAL S., ARSLAN ATEŞ E., GÜNEY A. İ.  
The European Society of Human Genetics, KOPENHAGEN, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 2017
- XXXIX. **A novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients**  
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ 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
- XL. **BBS-10 frameshift mutation in a Turkish girl with bardet biedl syndrome**  
GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., TÜRKİYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ.  
ERCİYES TIP GÜNLERİ 2017, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- XLI. **EVALUATION OF THE BRCA1/BRCA2 MUTATIONS AT BREAST CANCER PATIENTS**  
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., GİRĞİN ÖZGÜMÜŞ G., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ.  
ERCİYES TIP GÜNLERİ, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- XLII. **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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XLIII. **Von Hippel -Lindau sendromu ailesindeki asemptomatik 3 çocuğun genetik test sonuçlarının değerlendirilmesi**  
DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., ŞİMŞEK H., TÜRKİYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XLIV. **RAB3GAP1 geninde bilinen bir splice-site mutasyonunun fonksiyonel değerlendirilmesi**  
TÜRKİYILMAZ 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
- XLV. **Chromosome 17p11.2 deletion in a Turkish girl with Smith -Magenis Syndrome**  
GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., TÜRKİYILMAZ 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
- XLVI. **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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XLVII. **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., TÜRKİYILMAZ A., KARAKAYA T., GÜNEY A. İ., et al.  
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- XLVIII. **Beckwith Wiedemann sendromlu olgunun klinik bulguları ve moleküler tanısı**  
KARAKAYA T., SÖYLEMEZ M. A., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ 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
- XLIX. **Nadir görülen bir genetik sendrom: Meacham sendromu**  
DELİL K., TÜRKİYILMAZ 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



- L. **Clinical Evaluation of a MDC1A Case Carrying LAMA2 Mutation**  
SÖYLEMEZ M. A., TÜRKYILMAZ A., ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., ARMAN A., GÜNEY A. İ., ATA P., OKUYAN B.  
ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İZMİR ÇEŞME, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- LI. **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, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016
- LII. **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
- LIII. **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 Mayıs 2016
- LIV. **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
- LV. **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
- LVI. **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, Türkiye, 27 - 29 Ekim 2015, ss.170
- LVII. **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., Türkiye, 27 - 30 Ekim 2015
- LVIII. **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 Haziran 2015
- LIX. **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 Haziran 2015
- LX. **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 Haziran 2015
- LXI. **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
- LXII. **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 Haziran 2015
- LXIII. **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 Haziran 2015
- LXIV. **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 Kasım 2014, ss.36

- LXV. **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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXVI. **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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXVII. **FBN1 mutasyonu ve tipik klinik bulguları olan Marfan sendromlu üç olgu**  
DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., AVŞAR M., ŞİMŞEK H., TÜRKYILMAZ A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXVIII. **Duchenne Musküler Distrofi DMD tipik klinik bulguları olan ve DMD geninde nonsense mutasyon saptanan olgu**  
TÜRKYILMAZ A., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., ŞİMŞEK H., SÖYLEMEZ M. A., AVŞAR M., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXIX. **Alt ekstremite 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXX. **Investigating autosomal recessive gene defects in severe oligospermic and azospermic infertile men**  
GİRGİN 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
- LXXI. **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 Ekim 2009
- LXXII. **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, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2009
- LXXIII. **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 Mayıs - 03 Haziran 2008
- LXXIV. **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, Fransa, 25 - 28 Mayıs 2002, cilt.10, ss.302
- LXXV. **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., MADOZ L., KÜLLÜ S., ÇIRAKOĞLU B., LAB M.  
9th Symposium De Biologie Clinique Des Cancers, Strasbourg, Fransa, 28 - 31 Ekim 1996

## Metrikler

Yayın: 121

Atıf (WoS): 262

Atıf (Scopus): 327

H-İndeks (WoS): 10

H-İndeks (Scopus): 11