

## Asst. Prof. KENAN DELİL

### Personal Information

Email: kenan.delil@marmara.edu.tr

Web: <https://avesis.marmara.edu.tr/kenan.delil>

### International Researcher IDs

ORCID: 0000-0002-8366-1642

Publons / Web Of Science ResearcherID: L-9712-2015

Yoksis Researcher ID: 173657

### Education Information

Undergraduate, İstanbul University, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Cerrahpaşa Tıp Pr., Turkey 2000 - 2012

Expertise In Medicine, Ankara University, Turkey 2007 - 2011

### Foreign Languages

English, B2 Upper Intermediate

### Academic Titles / Tasks

Expert, Marmara University, School of Medicine, Internal Medical Sciences, 2014 - Continues

Lecturer PhD, Marmara University, School of Medicine, 2014 - 2016

Research Assistant, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2007 - 2011

### Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

#### I. Biallelic Mutations in DNAJB11 are Associated with Prenatal Polycystic Kidney Disease in a Turkish Family

Ates E. A., TÜRKYILMAZ A., DELİL K., ALAVANDA C., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., ARMAN A.  
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.12, no.3, pp.179-185, 2021 (SCI-Expanded)

#### II. Homozygous Mutation in the Insulin Receptor Gene Associated with Mild Type A Insulin Resistance Syndrome: A Case Report

HACİHAMDİOĞLU B., Bas E. G., DELİL K.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.13, no.1, pp.100-103, 2021 (SCI-Expanded)

#### III. Challenges in the treatment of fibrodysplasia ossificans progressiva

Gencer-Atalay K., Ozturk E. C., YAĞCI İ., ATA P., DELİL K., Ozgen Z., Akyuz G.  
Rheumatology International, vol.39, no.3, pp.569-576, 2019 (SCI-Expanded)

#### IV. Vitamin D receptor gene polymorphisms in children with kidney stone disease

Subasi B., Gökce İ., Delil K., Alpay H.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.59, pp.404-409, 2017 (SCI-Expanded)

#### V. Investigation of SHOX Gene Mutations in Turkish Patients with Idiopathic Short Stature

DELİL K., KARABULUT H. G., Hacihamdioglu B., ŞIKLAR Z., BERBEROĞLU M., Ocal G., Tukun A., ILGIN RUHİ H.

- JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.8, no.2, pp.144-149, 2016 (SCI-Expanded)
- VI. VITAMIN D RECEPTOR GENE POLYMORPHISMS IN CHILDREN WITH KIDNEY STONE DISEASE  
Subasi B., Gökce İ., Delil K., Alpay H.  
PEDIATRIC NEPHROLOGY, vol.30, pp.1705, 2015 (SCI-Expanded)
- VII. Noncompaction with dysmorphism, mental retardation, general wasting, and hypogonadism requires neurologic and sophisticated cytogenetic investigations Reply  
Atas H., Samadov F., SARI İ., DELİL K.  
ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, vol.15, no.5, pp.434, 2015 (SCI-Expanded)
- VIII. Case of fatal heart failure with biventricular noncompaction, genital skeletal abnormalities and mental retardation  
Atas H., Samadov F., Sari I., Delil K.  
ANADOLU KARDIYOLOJİ DERGİSİ-THE ANATOLIAN JOURNAL OF CARDIOLOGY, vol.15, no.1, pp.71-72, 2015 (SCI-Expanded)
- IX. Functionally stable plasminogen activator inhibitor-1 in a family with cardiovascular disease and vitiligo  
Agirbasli M., Eren M., Yasar S., DELİL K., Goktay F., Oner E. T., Vaughan D. E.  
JOURNAL OF THROMBOSIS AND THROMBOLYSIS, vol.38, no.1, pp.50-56, 2014 (SCI-Expanded)
- X. Acute inferior myocardial infarction in a patient with a prosthetic aortic valve and high international normalized ratio  
Atas H., SARI İ., DELİL K., Ileri C., Samadov F.  
POSTĘPY W KARDIOLOGII INTERWENCYJNEJ, vol.10, no.1, pp.63-65, 2014 (SCI-Expanded)

### Articles Published in Other Journals

- I. 22q11 deletion syndrome: current perspective  
Hacihamdioglu B., Hacihamdioglu D., DELİL K.  
APPLICATION OF CLINICAL GENETICS, vol.8, pp.123-132, 2015 (ESCI)
- II. Two cases of acute myocarditis with multiple intracardiac thrombi The role of hypercoagulable states  
ATAŞ H., SAMADOV F., SÜNBÜL M., ÇİNÇİN A., DELİL K., MUTLU B.  
Heart Views, vol.15, pp.22, 2014 (ESCI)

### Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. BBS10 frameshift mutation in a turkish girl with bardet biedl syndrome  
SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., Delil K., Ates E., Turkyilmaz A., AVŞAR M., Girgin G., ATA P., ARMAN A., Guney I.  
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.457
- II. A novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients  
Ates E. A., Turkyilmaz A., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., Delil K., ATA P., GÜNEY A. İ.  
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.863
- III. Evaluation of BRCA1/BRCA2 test results for Turkish breast cancer families  
Ates E. A., Turkyilmaz A., GEÇKİNLİ B. B., Ozgumus G. G., SÖYLEMEZ M. A., Delil K., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.  
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.966
- IV. 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

- V. **Novel Large CFTR Gene Deletions in Turkish Patients with Increased Morbidity**  
ATA P., Atag E., GÖKDEMİR Y., Ikizoglu N. B., DELİL K., Eralp E., Ergenekon P., KARADAĞ B. T.  
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26,  
pp.980
- VI. **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
- VII. **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
- VIII. **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
- IX. **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
- X. **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
- XI. **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
- XII. **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
- XIII. **Novel Large CFTR Gene Deletions in Turkish Patients with Increased Morbidity,**  
ATA P., ATAG E., GOKDEMİR Y., NE B. I., DELİL K., ERALP E., ERGENEKON A. P., KARADAĞ B. T.  
The European Society of Human Genetics, KOPENHAGEN, Denmark, 26 - 30 May 2017
- XIV. **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
- XV. **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
- XVI. **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
- XVII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XVIII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016

- XIX. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XX. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXI. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXIII. **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 Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXIV. **Von Hippel -Lindau sendromu ailesindeki asemptomatik 3 çocoğun 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 Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXV. **Clinical Evaluation of a MDC1A Case Carrying LAMA2 Mutation**  
SÖYLEMEZ M. A., TÜRKYILMAZ A., ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., ARMAN A., GÜNEY A. İ., ATA P., OKUYAN B.  
ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, İZMİR ÇEŞME, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXVI. **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
- XXVII. **Recurrent miscarriage and implantation failure Could the etiology be maternal intolerance itself**  
ATA P., SOYSAL S., TÜRKYILMAZ A., DELİL K., ANIK İLHAN G., GEÇKİNLİ B. B.  
European Society of Human Genetics Congress, BARSELONA, Spain, 21 - 24 May 2016
- XXVIII. **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
- XXIX. **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
- XXX. **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
- XXXI. **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., Yüctürk B., GÜNEY A. İ., ARMAN A.  
ESHG 2016 | BARCELONA, SPAIN, 21 - 24 May 2016
- XXXII. **Leber in Herediter Optik Nöropatisi LHON Tanılı Hasta ve mtDNA 11778 G A Mutasyonlu Asemptomatik Aile Bireylerinde VEP Bulguları**  
SÖZEN DELİL F. I., DELİL K., ÇERMAN E., ŞAHİN Ö., BARIŞ T.

- TOD 49. Ulusal Oftalmoloji Kongresi, Turkey, 4 - 09 November 2015
- XXXIII. **VITAMIN D RECEPTOR GENE POLYMORPHISMS IN CHILDREN WITH KIDNEY STONE DISEASE**  
Subaşı B., Gökcé İ., DELİL K., ALPAY H.  
48th ESPN Meeting, Brüksel, Belgium, 3 - 05 September 2015, vol.30, pp.1705
- XXXIV. **A Case of Sotos Syndrome with a Novel Mutation of NSD1 Gene**  
ŞİMŞEK H., GEÇKİNLI 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
- XXXV. **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., GEÇKİNLI B. B., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P.  
European Society of Human Genetics, 6 - 09 June 2015
- XXXVI. **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., GEÇKİNLI B. B., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P.  
ESHG Congress 2015, 6 - 09 June 2015
- XXXVII. **KALITIMSAL HETEROTOPI K OSSİ FI KASYON SENDROMLARI FI BRODİ SPLAZİ A OSSİ FI KANS PROGRESSİ VAMI PROGRESİ F OSSÖZ HETEROPLAZİ MI OLGU SUNUMU**  
YAĞCI İ., GENCER K., AKYÜZ G. D., DELİL K., TÜRKYILMAZ A., ATA P.  
25.UlusalfizikselTipveRehabilitasyonKongresi, Turkey, 22 - 26 April 2015
- XXXVIII. **PROGRESİVA ANKİLOZAN SPONDİLİT İLE KARIŞAN NADİR BİR HASTALIK**  
AKYÜZ G. D., GENCER K., YAĞCI İ., ÖZTÜRK E., DELİL K., TÜRKYILMAZ A., ATA P.  
25.Ulusalfiziksel TipveRehabilitasyonKongresi, Turkey, 22 - 26 April 2015
- XXXIX. **KALITIMSAL HETEROTOPİK OSSİFİKASYON SENDROMLARI FİBRODİSPLAZİA OSSİFİKANS PROGRESSİVA MI PROGRESİF OSSÖZ HETEROPLAZİ MI OLGU SUNUMU**  
YAĞCI İ., GENÇER Z. K., AKYÜZ G. D., DELİL K., TÜRKYILMAZ A., ATA P.  
24. Ulusal Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Kongresi, Turkey, 23 - 26 April 2015
- XL. **FİBRODİSPLAZİA OSSİFİKANS PROGRESİVA ANKİLOZAN SPONDİLİT İLE KARIŞAN NADİR BİR HASTALIK**  
AKYÜZ G. D., GENÇER Z. K., YAĞCI İ., ÖZTÜRK E. C., DELİL K., TÜRKYILMAZ A.  
24. Ulusal Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Kongresi, Turkey, 23 - 26 April 2015
- XLI. **Konjenital nötropenide yeni bir açılım JAGN1 geninde mutasyon**  
Safa B., AYDINER E., ÖZEN A. O., DELİL K., Kiykim A., ÖĞÜLÜR İ., BARIŞ İ., BOZKURT S., İşil B.  
2. Marmara Pediatri Kongresi, Turkey, 12 - 14 February 2015
- XLII. **FBN1 mutasyonu ve tipik klinik bulguları olan Marfan sendromlu üç olgu**  
DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLI B. B., AVŞAR M., ŞİMŞEK H., TÜRKYILMAZ A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- XLIII. **46 XX SRY pozitif erkek sendromlu olgu**  
GEÇKİNLI B. B., SÖYLEMEZ M. A., AYDIN H., DELİL K., KARAMAN A., AVŞAR M., ŞİMŞEK H., GÜNEY A. İ.  
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014
- 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., GEÇKİNLI B. B., GÜNEY A. İ., SÖYLEMEZ M. A., ATA P.  
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, Turkey, 24 - 27 September 2014
- XLV. **Duchenne Musküler Distrofi DMD tipik klinik bulguları olan ve DMD geninde nonsense mutasyon saptanan olgu**  
TÜRKYILMAZ A., DELİL K., GEÇKİNLI B. B., ŞİMŞEK H., SÖYLEMEZ M. A., AVŞAR M., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- XLVI. **Alt extremite hemihipertrofisi olan bir Prader Willi Sendromu Olgusu**  
ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLI B. B., TÜRKYILMAZ A., AVŞAR M., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.  
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- XLVII. **Acute inferior myocardial infarction in a patient with prosthetic aortic valve and high international normalized ratio**  
ATAŞ H., SAMADOV F., DELİL K., SÜNBÜL M., SARI İ.

29. Türk Kardiyoloji Kongresi, Turkey, 26 - 29 October 2013, vol.41, pp.97
- XLVIII. **Möbius ve Möbius Poland Sendromlu İki Olgu**  
ÇERMAN E., SÖZEN DELİL F. I., DELİL K., ERASLAN M.
46. TÜRK OFTALMOLOJİ DERNEĞİ ULUSAL KONGRESİ, Turkey, 17 - 21 October 2012

## Metrics

Publication: 60  
Citation (WoS): 67  
Citation (Scopus): 77  
H-Index (WoS): 3  
H-Index (Scopus): 4