

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, Istanbul 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**
HACIHAMDİOĞLU 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., Alpaz 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., Hacıhamdioglu 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., Gökçe 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 KARDIOLOJİ 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**
Hacıhamdioğlu B., Hacıhamdioğlu 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., Güney İ.
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,

- V. **Novel Large CFTR Gene Deletions in Turkish Patients with Increased Morbidity**
ATA P., Atag E., GÖKDEMİR Y., İkizoglu 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., 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 May 2017
- VII. **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 May 2017
- VIII. **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 May 2017
- IX. **Evaluation of BRCA1/2 test results for Turkish breast cancer families.**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ 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**
TÜRKİYILMAZ 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., TÜRKİYILMAZ 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., TÜRKİYILMAZ 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., TÜRKİYILMAZ 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., TÜRKİYILMAZ 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., TÜRKİYILMAZ 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., TÜRKİYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., KARAKAYA T., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.
12. Ulusal Tıbbi 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., TÜRKİYILMAZ 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

- 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 Tıbbi 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 Tıbbi 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 Tıbbi 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 Tıbbi 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XXIV. **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
- 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 TIBBİ 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, BARCELONA, 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., Yüçetürk 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. İ., 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., Gökçe 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., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., TURKYILMAZ 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**
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

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., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P.
ESHG Congress 2015, 6 - 09 June 2015

XXXVII. **KALITIMSAL HETEROTOPI K OSSI Fİ KASYON SENDROMLARI Fİ BRODİ SPLAZİ A OSSI Fİ KANS PROGRESSİ VAMI PROGRESİ F OSSÖZ HETEROPLAZİ Mİ OLGU SUNUMU**
YAĞCI İ., GENCER K., AKYÜZ G. D., DELİL K., TÜRKYILMAZ A., ATA P.
25.Ulusal Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Kongresi, 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.Ulusal Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Kongresi, Turkey, 22 - 26 April 2015

XXXIX. **KALITIMSAL HETEROTOPIK OSSİFİKASYON SENDROMLARI FİBRODİSPLAZİA OSSİFİKANS PROGRESSİVA Mİ PROGRESİF OSSÖZ HETEROPLAZİ Mİ 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 nötropeni de yeni bir açılım JAGN1 geninde mutasyon**
Safa B., AYDINER E., ÖZEN A. O., DELİL K., Kıyıkı A., ÖĞÜLÜR İ., BARIŞ İ., BOZKURT S., Işıl 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., 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

XLIII. **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

XLIV. **Recurrent fetal loss family with translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its clinical implications**
TÜRKYILMAZ A., ŞİMŞEK H., MAMADOV E., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ., SÖYLEMEZ M. A., ATA P.
11. Ulusal Tıbbi 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., 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

XLVI. **Alt extremite hemihipertrofisi olan bir Prader Willi Sendromu Olgusu**
ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B., TÜRKYILMAZ A., AVŞAR M., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ATA P., ARMAN A.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014

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