

## Lect. MEHMET ALİ SÖYLEMEZ

### Personal Information

**Email:** mehmet.soylemez@marmara.edu.tr

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

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

- I. Biallelic Mutations in DNAJB11 are Associated with Prenatal Polycystic Kidney Disease in a Turkish Family**  
Ates E. A. , TÜRKİYILMAZ A., DELİL K., ALAVANDA C., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , ATA P., ARMAN A.  
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, 2021 (Journal Indexed in SCI)

### Articles Published in Other Journals

- I. Restriktif dermopatili bir prematüre vaka takdimi**  
MEMİŞOĞLU A., SÖYLEMEZ M. A. , CESUR S., DEMİRDÖVEN M., OVALI H. F.  
Zeynep Kamil Tıp Bülteni, vol.40, pp.149-153, 2009 (Other Refereed National Journals)

### Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. 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
- II. 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
- III. 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, Italy, 16 - 19 June 2018, vol.27, pp.893
- IV. 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, Italy, 16 - 19 June 2018, vol.27, pp.255-256
- V. MARFAN SYNDROME: GENOTYPE-PHENOTYPE CORRELATIONS**  
GEÇKİNLİ B. B. , ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ A., ALAVANDA C., YILDIRIM Ö., SÖYLEMEZ M. A. , ARMAN A.  
13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- VI. 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
- VII. A cohort of patients with hypertrophic and dilated cardiomyopathy**  
POLAT H., TÜRKİYILMAZ A., ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , YILDIRIM Ö., ARMAN A.

13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019

- VIII. **LAMM syndrome: Two new patients , one novel mutation and one new mechanism**  
ALAVANDA C., TÜRKYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , ARMAN A.  
13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- IX. **Three genotypes causing three distinct phenotypes in a hereditary cancer family**  
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., YILDIRIM Ö., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ.  
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- X. **NÖROMOTOR GELİŞME GERİLİĞİ VE DISMORFİK BULGULARI OLAN HASTALARDA ARRAY-CGH ANALIZI**  
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
- XI. **NOVEL RAB3GAP1INTRONIC MUTATION CAUSING WARBURGG MICRO SYNDROME IN TWO PATIENTS**  
GEÇKİNLİ B. B. , TÜRKYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., TAŞLIDERE H., SÖYLEMEZ M. A. , ARMAN A.  
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XII. **Genetic analysis results of the patient cohort diagnosed with cardiomyopathy**  
TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , YILDIRIM Ö., ARMAN A.  
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XIII. **A further case of autosomal recessive brachyolmia having a novel mutation in PAPSS2 gene**  
ARSLAN ATEŞ E., ELTAN M., TÜRKYILMAZ 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
- XIV. **İKİ LAMINOPATI OLGUSU: LMNA GENİ MUTASYONLARI İLE İLİŞKİLİ FENOTİPLER**  
GEÇKİNLİ B. B. , TÜRKYILMAZ A., SÖYLEMEZ M. A. , ATEŞ E., YILDIRIM Ö., ATA P., ARMAN A.  
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 07 November 2018 - 11 November 2018
- XV. **Genetic analysis results of a patient cohort diagnosed with arrhythmia**  
TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , YILDIRIM Ö., ARMAN A.  
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XVI. **Chromosomal array-CGH analysisin 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
- XVII. **A novel intronic ATM genemutation affecting splicing in a patient withAtaxia-Telangiectasia**  
ATES E., TÜRKYILMAZ A., ATA P., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEY A. İ. , ARMAN A.  
ESHG2018, 16 - 19 June 2018
- 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. **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. **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
- XXII. **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

**XXIII. Evaluation of BRCA1/2 test results for Turkish breast cancer families.**

ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ 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, Denmark, 25 - 30 May 2017

**XXIV. 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

**XXV. 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

**XXVI. EVALUATION OF THE BRCA1/BRCA2 MUTATIONS AT BREAST CANCER PATIENTS**

ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , GİRĞİN ÖZGÜMÜŞ G., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ.

ERCİYES TIP GÜNLERİ, Kayseri, Turkey, 11 - 13 May 2017

**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. 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

**XXIX. 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

**XXX. 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

**XXXI. 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

**XXXII. 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

**XXXIII. 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

**XXXIV. 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

**XXXV. 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

- XXXVI. **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
- XXXVII. **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
- XXXVIII. **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
- XXXIX. **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
- XL. **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. **Recurrent Fetal Loss Family with Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical İmplications**  
TURKYILMAZ A., ŞİMSEK 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
- XLII. **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
- XLIII. **Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical İmplications 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
- 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. **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
- XLVI. **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
- XLVII. **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
- XLVIII. **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
- XLIX. **Restriktif Dermopati Bir Prematüre Vaka Takdimi**  
MEMİŞOĞLU A., GÜRSOY T., SÖYLEMEZ M. A., CESUR S., DEMİRDÖVEN M., OVALI H. F.  
16. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Turkey, 9 - 12 April 2008
- L. **A dysmorphic newborn with partial monosomy of 7q36 qter and partial trisomy of 3p24 pter**  
SÖYLEMEZ M. A., TOKSOY G., SAYAR C., GİRAY A., YARDIMCI T., GEÇKİNLİ B. B.  
57TH AMERICAN SOCIETY OF HUMAN GENETICS, United States Of America, 23 - 27 October 2007

- LI. Case presentation The pregnancies of a Down Syndrome mother**  
YARDIMCI T., GEÇKİNLİ B. B. , SAYAR C., SÖYLEMEZ M. A. , TOKSOY G., ULUDOGAN M., TANDOGAN B.  
6TH EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.126
- LII. Unusual prenatal case with multiple marker chromosomes**  
TOKSOY G., GEÇKİNLİ B. B. , SAYAR C., SÖYLEMEZ M. A. , YARDIMCI T., TARHAN N., CESUR S., ULUDOĞAN M.  
6 TH EUROPEAN CYTOGENETICS CONFERENCE, İstanbul, Turkey, 7 - 10 July 2007, vol.15, pp.127
- LIII. A case report with short broad terminal phalanges A new syndrome**  
SÖYLEMEZ M. A. , SAYAR C., GEÇKİNLİ B. B. , TOKSOY G., YARDIMCI T., GİRAY A.  
ESHG (EUROPEAN SOCIETY OF HUMAN GENETICS), Netherlands, 6 - 09 September 2006, vol.14, pp.156
- LIV. A case of intrachromosomal insertion on chromosome 7 involving five breakpoints**  
TOKSOY G., GEÇKİNLİ B. B. , SAYAR C., SÖYLEMEZ M. A. , YARDIMCI T., GİRAY A.  
ESHG (EUROPEAN SOCIETY OF HUMAN GENETICS), Netherlands, 6 - 09 May 2006, vol.14, pp.179