

Lect. MEHMET ALİ SÖYLEMEZ

Personal Information

Email: mehmet.soylemez@marmara.edu.tr

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

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0002-3949-5835

Yoksis Researcher ID: 172857

Education Information

Expertise In Medicine, İstanbul University-Cerrahpaşa, Cerrahpasa Faculty Of Medicine, Department Of Basic Medical Sciences, Turkey 1997 - 2000

Expertise In Medicine, İstanbul University-Cerrahpaşa, Cerrahpasa Faculty Of Medicine, Department Of Basic Medical Sciences, Turkey 1995 - 1997

Dissertations

Expertise In Medicine, Tip II Diyabetes mellitusda prokalsitonin düzeyleri Procalcitonin levels in Type II Diabetes

mellitus, İstanbul University-Cerrahpaşa, Cerrahpasa Faculty Of Medicine, Department Of Basic Medical Sciences, 2005

Expertise In Medicine, Karbamazepin kullanan gebelerde ve çocuklarında antioksidan sistemin incelenmesi Investigating the antioxidant system of pregnant that use carbamazepine and of their children, İstanbul University-Cerrahpaşa,

Cerrahpasa Faculty Of Medicine, Department Of Basic Medical Sciences, 2002

Research Areas

Health Sciences

Academic Titles / Tasks

Lecturer PhD, Marmara University, Rectorate, 2005 - Continues

Advising Theses

SÖYLEMEZ M. A., Söylemez U., ADHD'Lİ hastalarda TPH2 genindeki polimorfizmlerin araştırılması, Postgraduate, H.Kazan(Student), 2014

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- Novel, homozygous RAB3GAP1 c.2606 + 1G>A, p.Glu830ValfsTer9 variant and chromosome 3q29 duplication in a Turkish individual with Warburg micro syndrome.**

Geckinli B. B., TÜRKİYILMAZ A., ALAVANDA C., Sager G., Arslan Ates E., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.

Clinical dysmorphology, vol.32, no.2, pp.55-61, 2023 (SCI-Expanded)

- II. **First Patient Diagnosed as Feingold Syndrome Type 2 with Alport Syndrome and Review of the Current Literature**
Demir S., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A., ATA P.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.13, no.5, pp.447-453, 2022 (SCI-Expanded)
- III. **Two new cases diagnosed with Hermansky-Pudlak Syndrome**
ALAVANDA C., Ates E. A., GEÇKİNLİ B. B., Demir S., Polat H., UĞUZDOĞAN F., SÖYLEMEZ M. A., ATA P., ARMAN A.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.30, no.SUPPL 1, pp.223, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **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, vol.39, pp.695-710, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **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)
- VI. **Revealing novel splicing mutations in RAB3GAP1 gene causing Warburg Micro syndrome and a case including microduplication of 3q29**
GEÇKİNLİ B. B., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., Taslidere H., Sager G., Ates E. A., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.28, no.SUPPL 1, pp.1012-1013, 2020 (SCI-Expanded)
- VII. **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, vol.28, no.SUPPL 1, pp.935, 2020 (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, vol.28, no.SUPPL 1, pp.435-436, 2020 (SCI-Expanded)
- IX. **DIAGNOSIS AND COMPLICATION RISK ASSESSMENT OF DIABETES MELLITUS WITHIN NORMAL VALUE RANGES OF LEUCOCYTES USING PROCALCITONIN**
Soylemez M. A.
DIABETES TECHNOLOGY & THERAPEUTICS, vol.17, 2015 (SCI-Expanded)
- X. **Prevalence of X-aneuploidies, X-structural abnormalities and 46,XY sex reversal in Turkish women with primary amenorrhea or premature ovarian insufficiency.**
Geckinli B. B., Toksoy G., Sayar C., Soylemez M. A., Yesil G., Aydin H., Karaman A., Devranoglu B.
European journal of obstetrics, gynecology, and reproductive biology, vol.182, pp.211-5, 2014 (SCI-Expanded)
- XI. **DIAGNOSIS AND COMPLICATION RISK ASSESSMENT OF PANCREATIC DIABETES USING PROCALCITONIN**
Soylemez M. A.
DIABETES TECHNOLOGY & THERAPEUTICS, vol.15, 2013 (SCI-Expanded)
- XII. **A Novel Mechanism between Diabetes Mellitus Complications and Procalcitonin Gene Expression**
Soylemez M. A., Sayar C., Turkover B., TOKSOY G., Yardimci T.
MOLECULAR THERAPY, vol.13, 2006 (SCI-Expanded)
- XIII. **Two female siblings with a previously unreported MCA/MR syndrome: pre- and postnatal growth retardation, iris colobomata, spasticity, facial dysmorphism and dilated ventricles.**
Yüksel A., Seven M., Deviren A., Söylemez M. A., Hacıhanefioğlu S., Ulutin T., Cenani A.
Genetic counseling (Geneva, Switzerland), vol.10, no.3, pp.265-9, 1999 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **Isolated sporadic tetraamelia: A case report Sporadik izole tetra-ameli vakasi**
Paketçi C., Gürsoy T., Akcan V., Söylemez M. A., Ovalı F.
Cocuk Sagligi ve Hastaliklari Dergisi, vol.53, no.2, pp.141-144, 2010 (Scopus)
- II. **Sporadik izole tetra-ameli vakasi**
Söylemez M. A.
Cocuk Sagligi ve Hastaliklari Dergisi, vol.2, no.53, pp.141-144, 2010 (Scopus)
- III. **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 (Peer-Reviewed Journal)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Aşırı büyüme ve entellektüel yetersizlik ile karakterize Tatton-Brown- Rahman sendromu tanılı 2 olgu**
POLAT H., GEÇKİNLİ B. B., ARSLAN ATEŞ E., Başer Z. M., Ersoy A., Demir Ş., ALAVANDA C., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 09 November 2022
- II. **Yeni Nesil Dizileme Analizi Ile Saptanan Gen/psödojen Varyantlarının Ayırıştırılmasında Kullanışlı Bir Araç: Haplotip Analizi**
ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., POLAT H., Demir Ş., Dirimtekin E., Başer Z. M., Yıldırım Ö., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., et al.
1.Ulusal Hematoonkogenetik Kongresi, 25 November 2021
- III. **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 September 2021
- IV. **Schimke immuno-osseous dysplasia patient with early renal dysfunction harboring a novel homozygous mutation in the SMARCA1 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 September 2021
- V. **Two new cases diagnosed with Hermansky-Pudlak Syndrome**
ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B., Demir Ş., POLAT H., UĞUZDOĞAN F., SÖYLEMEZ M. A., ATA P., ARMAN A.
ESHG 2021 Virtual Congress, 28 August 2021
- VI. **Hypomelanosis of Ito with a translocation t(5;20)(q22;p13) mosaicism**
GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., POLAT H., DEMİR Ş., Öztürk Kaymak , A., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Turkey, 20 November 2020
- VII. **Kompleks Genotipe Sahip Bir Retinitis Pigmentoza Olgusu**
ARSLAN ATEŞ E., DEMİR Ş., GEÇKİNLİ B. B., YILDIRIM Ö., POLAT H., ALAVANDA C., SÖYLEMEZ M. A., ATA P., ARMAN A.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Turkey, 20 November 2020
- VIII. **The Use of Long-Range PCR Protocol in the Diagnosis of Friedreich Ataxia**
ALAVANDA C., POLAT H., DEMİR Ş., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., ATA P., ARMAN A.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Turkey, 20 November 2020
- IX. **Novel Missense Mutation Related To KBG Syndrome**
ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B., POLAT H., DEMİR Ş., YILDIRIM Ö., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), 20 November 2020

- X. **Revealing novel splicing mutations in RAB3GAP1 gene causing Warburg Micro syndrome and a case including microduplication of 3q29**
GEÇKİNLİ B. B., TÜRKİYILMAZ A., ALAVANDA C., TAŞLIDERE H., SAĞER S. G., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.
ESHG 2020, Austria, 6 - 09 June 2020
- XI. **Characterization of BRCA Genes' Variants In Turkish Hereditary Breast and Ovarian Cancer (HBOC) Patients**
ARSLAN ATEŞ E., ALAVANDA C., TÜRKİYILMAZ A., POLAT H., SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., GÜNEY A. İ.
ESHG 2020, 06 June 2020
- XII. **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 June 2020
- XIII. **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 February 2020
- XIV. **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 February 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 January 2020
- XVI. **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
- XVII. **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
- XVIII. **FGF3 gene mutations related to two syndromic Congenital deafness cases: Congenital deafness with inner ear agenesis (Michel aplasia), microtia, and microdontia and Otodental dysplasia**
Türkyılmaz 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
- XIX. **A novel intronic ATM gene mutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**
Ates E. A., Türkyılmaz 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
- XX. **LAMM syndrome: Two new patients , one novel mutation and one new mechanism**
ALAVANDA C., TÜRKİYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.
13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- XXI. **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
- XXII. **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
- XXIII. **MARFAN SYNDROME: GENOTYPE-PHENOTYPE CORRELATIONS**

- GEÇKİNLİ B. B., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., YILDIRIM Ö., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.
13 Balkan Congress of Human Genetics, 17 - 20 April 2019
- XXIV. **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
- XXV. **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 1918
- XXVI. **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
- XXVII. **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
- XXVIII. **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
- XXIX. **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
- XXX. **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
- XXXI. **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, Turkey, 7 - 11 November 2018
- XXXII. **A novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients**
Ateş E. A., Türkyılmaz 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
- XXXIII. **Evaluation of BRCA1/BRCA2 test results for Turkish breast cancer families**
Ateş E. A., Türkyılmaz 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
- XXXIV. **BBS10 frameshift mutation in a turkish girl with bardet biedl syndrome**
SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., Delil K., Ateş E., Türkyılmaz 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
- XXXV. **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
- XXXVI. **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
- XXXVII. **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

- XXXVIII. **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
- XXXIX. **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
- XL. **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
- XLI. **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
- XLII. **Identification of a novel homozygous deletion of the tyrosinase gene in a Turkish family with oculocutaneous albiinism 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
- XLIII. **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
- XLIV. **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
- XLV. **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
- XLVI. **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, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XLVII. **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, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XLVIII. **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, Turkey, 5 - 09 October 2016
- XLIX. **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, Turkey, 5 - 09 October 2016
- L. **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
- LI. **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, Turkey, 5 - 09 October 2016

- LII. **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
- LIII. **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
- LIV. **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
- LV. **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
- LVI. **A case of Weaver Syndrome caused by a novel frameshift EZH2 mutation**
TÜRKİYILMAZ 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
- LVII. **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
- LVIII. **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
- LIX. **A Case of Sotos Syndrome with a Novel Mutation of NSD1 Gene**
ŞİMŞEK H., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., TURKİYILMAZ A., ATA P., GÜNEY A. İ., ARMAN A.
European Society of Human Genetics, 6 - 09 June 2015
- LX. **Recurrent Fetal Loss Family with Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical İmplications**
TURKİYILMAZ 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
- LXI. **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
- LXII. **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
- LXIII. **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
- LXIV. **Alt extremitte hemihipertrofi 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
- LXV. **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
- LXVI. **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
- LXVII. **Restriktif Dermopatili 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
- LXVIII. **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
- LXIX. **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
- LXX. **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
- LXXI. **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
- LXXII. **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
- LXXIII. **A novel mechanism between type II diabetes mellitus and procalcitonin gene expression**
Soylemez M. A., Seymen O., Ygyt G.
30th Congress of the Federation-of-European-Biochemical-Societies (FEBS)/9th IUBMB Conference, Budapest, Hungary, 2 - 07 July 2005, vol.272, pp.136

Metrics

Publication: 89
Citation (WoS): 17
Citation (Scopus): 36
H-Index (WoS): 2
H-Index (Scopus): 3

Awards

Söylemez M. A., FELLOWSHIP AWARD, European Society Of Human Genetics Conference 2011, May 2011

Non Academic Experience

KUZEY KIBRIS TÜRK CUMHURİYETİ DOĞU AKDENİZ ÜNİVERSİTESİ