

Personal Information

Email: mehmet.soylemez@marmara.edu.tr

Articles Published in Other Journals

- **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

- **Von Hippel Lindau Patients**
ALAVANDA C., TÜRKYLMAZ 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
- **İKİ LAMİNOPATİ OLGUSU: LMNA GENİ MUTASYONLARI İLE İLİŞKİLİ FENOTİPLER**
GEÇKİNLİ B. B. , TÜRKYLMAZ 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
- **NÖROMOTOR GELİŞME GERİLİĞİ VE DİSMORFİK 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, Turkey, 7 - 11 November 2018
- **A novel intronic ATM genemutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**
ATES E., TÜRKYLMAZ A., ATA P., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEY A. İ. , ARMAN A.
ESHG2018, 16 - 19 June 2018
- **BBS10 frameshift mutation in a Turkish girl with Bardet Biedl Syndrome.**
SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYLMAZ 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
- **A Novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYLMAZ 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
- **Evaluation of BRCA1/BRCA2 test results for Turkish breast cancer families.**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYLMAZ 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
- **Evaluation of BRCA1/2 test results for Turkish breast cancer families.**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYLMAZ 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
- **A novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYLMAZ 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
- **BBS10 frameshift mutation in a turkish girl with bardet biedl syndrome**
SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., TÜRKYLMAZ 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
- **BBS-10 frameshift mutation in a Turkish girl with bardet biedl syndrome**
GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKYLMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ.

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

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

ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYLMAZ A., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , GİRGİN ÖZGÜMÜŞ G., DELİL K., ATA P., GÜNEYA. İ.

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

- **Clinical Evaluation of a MDC1A Case Carrying LAMA2 Mutation**

SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKYLMAZ A., ŞİMŞEK H., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B. , ARMAN A., GÜNEYA. İ. , ATA P., OKUYAN B.

ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İZMİR ÇEŞME, Turkey, 5 - 09 October 2016

- **A novel splice site JAG1 mutation in a Turkish girl with Alagille Syndrome**

TÜRKYLMAZ A., GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEYA. İ. , ARMAN A., ATA P.

European Society Of Human Genetics Congress, Barcelona, Spain, 21 - 24 May 2016

- **Analysis of The Molecular Markers in 49 AML Patients**

TÜRKYLMAZ A., SÖYLEMEZ M. A. , DELİL K., ŞİMŞEK H., GÜNEYA. İ. , ATA P.

European Society of Human Genetics Congress, Barcelona, Spain, 21 - 24 May 2016

- **A case of Weaver Syndrome caused by a novel frameshift EZH2 mutation**

TÜRKYLMAZ 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

- **A case of Weaver Syndrome caused by a novel frameshift EZH2mutation**

ŞİMŞEK H., GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKYLMAZ A., Arslan Ateş E., AVŞAR M., ATA P., GÜNEYA. İ. , ARMAN A.

ESHG 2016 | BARCELONA, SPAIN, 21 - 24 May 2016

- **Homozygous missense COL5A2 mutation associated with Ehlers Danlos Syndrome**

GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKYLMAZ A., ŞİMŞEK H., Görmez Z., Demirci H., Yüçetürk B., GÜNEYA. İ. , ARMAN A.

ESHG 2016 | BARCELONA, SPAIN, 21 - 24 May 2016

- **Recurrent Fetal Loss Family with Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical Implications**

TURKYLMAZ A., ŞİMSEK H., MAMADOV e., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEYA. İ. , ATA P.

European Society of Human Genetics, 6 - 09 June 2015

- **A Case of Sotos Syndrome with a Novel Mutation of NSD1 Gene**

ŞİMŞEK H., GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., SÖYLEMEZ M. A. , TURKYLMAZ A., ATA P., GÜNEYA. İ. , ARMAN A.

European Society of Human Genetics, 6 - 09 June 2015

- **Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical Implications Case report and Mechanism of Pathogenesis**

TÜRKYLMAZ A., ŞİMŞEK H., Mamadov E., DELİL K., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEYA. İ. , ATA P.

ESHG Congress 2015, 6 - 09 June 2015

- **Restriktif Dermopatili Bir Prematüre Vaka Takdimi**

MEMİŞOĞLU A., GÜRSOYT., SÖYLEMEZ M. A. , CESUR S., DEMİRDÖVEN M., OVALI H. F.

16. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Turkey, 9 - 12 April 2008