

Öğr. Gör. MEHMET ALİ SÖYLEMEZ

Kişisel Bilgiler

E-posta: mehmet.soylemez@marmara.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-3949-5835

Yoksis Araştırmacı ID: 172857

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1997 - 2000

Tıpta Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1995 - 1997

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Tip II Diyabetes mellitusda prokalsitonin düzeyleri Procalcitonin levels in Type II Diabetes mellitus, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2005

Tıpta Uzmanlık, Karbamazepin kullanan gebelerde ve çocuklarında antioksidan sistemin incelenmesi Investigating the antioxidant system of pregnant that use carbamazepine and of their children, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, 2002

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Öğretim Görevlisi Dr., Marmara Üniversitesi, Rektörlük, 2005 - Devam Ediyor

Yönetilen Tezler

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

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

1. 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., TÜRKYILMAZ A., ALAVANDA C., Sager G., Arslan Ates E., SÖYLEMEZ M. A., ARMAN A.

Clinical dysmorphology, cilt.32, sa.2, ss.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, cilt.13, sa.5, ss.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, cilt.30, sa.SUPPL 1, ss.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, cilt.39, ss.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, cilt.12, sa.3, ss.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, cilt.28, sa.SUPPL 1, ss.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, cilt.28, sa.SUPPL 1, ss.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, cilt.28, sa.SUPPL 1, ss.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, cilt.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, cilt.182, ss.211-5, 2014 (SCI-Expanded)
- XI. **DIAGNOSIS AND COMPLICATION RISK ASSESSMENT OF PANCREATIC DIABETES USING PROCALCITONIN**
Soylemez M. A.
DIABETES TECHNOLOGY & THERAPEUTICS, cilt.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, cilt.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), cilt.10, sa.3, ss.265-9, 1999 (SCI-Expanded)

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, cilt.53, sa.2, ss.141-144, 2010 (Scopus)

II. Sporadik izole tetra-ameli vakasi

Söylemez M. A.
Cocuk Sagligi ve Hastaliklari Dergisi, cilt.2, sa.53, ss.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, cilt.40, ss.149-153, 2009 (Hakemli Dergi)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

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 Kasım 2022

II. Yeni Nesil Dizileme Analizi Ile Saptanan Gen/psödogen Varyantlarının Ayrıştırılmasında 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 Kasım 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 Eylül 2021

IV. Schimke immuno-osseous dysplasia patient with early renal dysfunction harboring a novel homozygous mutation in the SMARCAL1 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 Eylül 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 Ağustos 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), Türkiye, 20 Kasım 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), Türkiye, 20 Kasım 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), Türkiye, 20 Kasım 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 Kasım 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, Avusturya, 6 - 09 Haziran 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 Haziran 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 Haziran 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 katılımlı Erciyes Genetik Günleri Kongresi, 20 Şubat 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 katılımlı Erciyes Genetik Günleri Kongresi, 20 Şubat 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 Katılımlı Genetik Günleri Dermatogenetik Sempozyumu, 09 Ocak 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, Türkiye, 25 - 27 Eylül 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, Türkiye, 25 - 27 Eylül 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**
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, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.893
- XIX. **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, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.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 Nisan 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, Türkiye, 16 - 20 Nisan 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 Nisan 2019
- XXIII. **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 Nisan 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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 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, Türkiye, 07 Kasım 2018 - 11 Kasım 2018
- 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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXVII. **Chromosomal array-CGH analysis in 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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXIX. **NÖROMOTOR GELİŞME GERİLİĞİ VE DISMORFİK 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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXXI. **A further case of autosomal recessive brachyolmia having a novel mutation in PAPSS2 gene**
Arslan Ateş E., Eltan M., Turkyilmaz A., Alavanda C., Söylemez M. A., Geçkinli B. B., Güney A. İ., Güran T., Arman A.
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXXII. **A novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients**
Ateş E. A., Turkyilmaz A., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.863
- XXXIII. **Evaluation of BRCA1/BRCA2 test results for Turkish breast cancer families**
Ateş E. A., Turkyilmaz A., GEÇKİNLİ B. B., OZGUMUS G. G., SÖYLEMEZ M. A., DELİL K., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.966
- XXXIV. **BBS10 frameshift mutation in a Turkish girl with Bardet Biedl syndrome**
SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., ATEŞ E., TURKYILMAZ A., AVŞAR M., GİRGİN G., ATA P., ARMAN A., GÜNEY A. İ.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.457
- XXXV. **A novel intronic ATM gene mutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**
ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., ATA P., GEÇKİNLİ B. B., SÖYLEMEZ M. A., GÜNEY A. İ., ARMAN A.
ESHG2018, 16 - 19 Haziran 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 Mayıs 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 Mayıs 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 Mayıs 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, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 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, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 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, Danimarka, 25 - 28 Mayıs 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, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 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, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 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, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 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, İspanya, 21 - 24 Mayıs 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, İspanya, 21 - 24 Mayıs 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 Mayıs 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 Mayıs 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 Mayıs 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 Haziran 2015

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

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 Haziran 2015

LXI. Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical Implications 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 Haziran 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014

LXIV. Alt extremite hemihipertrofisi 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014

LXVI. Recurrent fetal loss family with translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its clinical implications

TÜRKİYILMAZ 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LXVII. **Restriktif Dermopatili Bir Prematüre Vaka Takdimi**
MEMİŞOĞLU A., GÜRİSOY T., SÖYLEMEZ M. A., CESUR S., DEMİRDÖVEN M., OVALI H. F.
16. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Türkiye, 9 - 12 Nisan 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, Amerika Birleşik Devletleri, 23 - 27 Ekim 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, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.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 Temmuz 2007, cilt.15, ss.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), Hollanda, 6 - 09 Eylül 2006, cilt.14, ss.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), Hollanda, 6 - 09 Mayıs 2006, cilt.14, ss.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, Macaristan, 2 - 07 Temmuz 2005, cilt.272, ss.136

Metrikler

Yayın: 89

Atıf (WoS): 17

Atıf (Scopus): 36

H-İndeks (WoS): 2

H-İndeks (Scopus): 3

Ödüller

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

Akademi Dışı Deneyim

KUZAY KIBRIS TÜRK CUMHURİYETİ DOĞU AKDENİZ ÜNİVERSİTESİ