

## Kişisel Bilgiler

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

## Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- **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 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

## Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- **A novel intronic ATM gene mutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**  
Ates E. A. , Turkyılmaz 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
- **FGF3 gene mutations related to two syndromic Congenital deafness cases: Congenital deafness with inner ear agenesis (Michel aplasia), microtia, and microdontia and Otodontal dysplasia**  
Turkyılmaz 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
- **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, Türkiye, 16 - 20 Nisan 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, Türkiye, 07 Kasım 2018 - 11 Kasım 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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 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 Haziran 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 Mayıs 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 Mayıs 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 Mayıs 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, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 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, Danimarka, 25 - 28 Mayıs 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, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 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, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 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., GÜNEY A. İ.  
ERCİYES TIP GÜNLERİ, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- **Clinical Evaluation of a MDC1A Case Carrying LAMA2 Mutation**  
SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKYLMAZ 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
- **A novel splice site JAG1 mutation in a Turkish girl with Alagille Syndrome**  
TÜRKYLMAZ 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
- **Analysis of The Molecular Markers in 49 AML Patients**  
TÜRKYLMAZ 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
- **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 Mayıs 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., GÜNEY A. İ. , ARMAN A.  
ESHG 2016 | BARCELONA, SPAIN, 21 - 24 Mayıs 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., GÜNEY A. İ. , ARMAN A.  
ESHG 2016 | BARCELONA, SPAIN, 21 - 24 Mayıs 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. , GÜNEY A. İ. , ATA P.  
European Society of Human Genetics, 6 - 09 Haziran 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., GÜNEY A. İ. , ARMAN A.  
European Society of Human Genetics, 6 - 09 Haziran 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. , GÜNEY A. İ. , ATA P.  
ESHG Congress 2015, 6 - 09 Haziran 2015
- **Restriktif Dermopatili Bir Prematüre Vaka Takdimi**  
MEMİŞOĞLU A., GÜRSOYT., SÖYLEMEZ M. A. , CESUR S., DEMİRDÖVEN M., OVALI H. F.  
16. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Türkiye, 9 - 12 Nisan 2008