

Kişisel Bilgiler

E-posta: melike.avsar@marmara.edu.tr

Web: <https://avesis.marmara.edu.tr/melike.avsar>

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

I. Angiotensin Converting Enzyme Gene Polymorphism in Turkish Asthmatic Patients

Eryuksel E., CEYHAN B., BİRCAN R., AVŞAR M., Cirakoglu B.

JOURNAL OF ASTHMA, cilt.46, sa.4, ss.335-338, 2009 (SCI-Expanded)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. BBS10 frameshift mutation in a turkish girl with bardet biedl syndrome

SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., Ates E., Turkyilmaz A., AVŞAR M., Girgin G., ATA P., ARMAN A., Guney I.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017,
cilt.26, ss.457

II. 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 Mayıs 2017

III. 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, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 2017

IV. 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., TÜRKYILMAZ A., AVŞAR M., ARMAN A.
Erciyes Medical Genetics Days, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017

V. 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 Mayıs 2016

VI. 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

VII. 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014

VIII. Alt extremitte 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014

IX. 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, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014

Metrikler

Yayın: 10

Atıf (WoS): 13

H-İndeks (WoS): 1