

Res. Asst. MELİKE AVŞAR

Personal Information

Email: melike.avsar@marmara.edu.tr

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

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Angiotensin Converting Enzyme Gene Polymorphism in Turkish Asthmatic Patients**
Eryuksel E., CEYHAN B., BİRCAN R., AVŞAR M., Cirakoglu B.
JOURNAL OF ASTHMA, vol.46, no.4, pp.335-338, 2009 (SCI-Expanded)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **BBS10 frameshift mutation in a turkish girl with bardet biedl syndrome**
SÖYLEMEZ M. A., GEÇKİNLİ B. B., Delil K., Ates E., Turkyilmaz A., AVŞAR M., Girgin G., ATA P., ARMAN A., Guney I.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26,
pp.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 May 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, Denmark, 25 - 30 May 2017
- IV. **Identification of a novel homozygous deletion of the tyrosinase gene in a Turkish family with oculocutaneous albinism type 1**
GEÇKİNLİ B. B., DELİL K., SÖYLEMEZ M. A., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ A., AVŞAR M., ARMAN A.
Erciyes Medical Genetics Days, Turkey, 11 - 13 May 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 May 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 Tibbi Genetik Kongresi, 24-27 Eylül 2014, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 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 Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 2014
- VIII. **Alt extremite 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 Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 24 - 27 September 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.

Metrics

Publication: 10

Citation (WoS): 13

H-Index (WoS): 1