

PINAR ATA

PROF.DR.

E-posta : pinar.ata@marmara.edu.tr

Diğer E-posta : pinaren@gmail.com

İş Telefonu : [+90 6254545](tel:+906254545) Dahili: 4714



Öğrenim Bilgisi

Doktora 2000 - 2006	Marmara Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Türkiye
Tıpta Uzmanlık 1997 - 2001	Ministry of Health, University of Health Sciences , Haydarpaşa Numune Research and Education Hospital, Department of Internal Sciences, Türkiye
Lisans 1988 - 1994	Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye

Yabancı Diller

İngilizce, C2 Ustalık

Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Sağlık ve Tıp, Herediter Kanser Hastalıklarında Aileye Yaklaşım, Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi Pendik EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ, 2019

Yaptığı Tezler

Doktora, Düşük dereceli gliomalarda egfr, pten, pdgfr-alfa, MGMT ifadelerindeki, TP53 ve P53 yolağı (MDM-2 ve P14arf) genlerindeki düzensizlikler ve klinik etkileri, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, 2006

Tıpta Uzmanlık, Trisomi 21'in ve Nöral Tüp Defektinin Prenatal Tanısında İkinci Trimester AFP, hCG, uE3 Testlerinin Klinik Sonuçları, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, İstanbul Haydarpaşa Numune Sağlık Uygulama Ve Araştırma Merkezi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2001

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr.
2018 - Devam Ediyor

Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü

Desteklenen Projeler

1. Ata P., Bilgen T., Titiz M. İ. , TÜBİTAK Projesi, Transplantasyon Başarısında Etkili Olan Donöre ÖzgünAlloreaktif Hafıza B Hücre Rezervinin Değerlendirilmesi, 2018 - 2020
2. Ata P., Alpay H., Ürer A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, CAKUT Hastalarının Demografik Özellikleri ve Organogenezde Etkili Faktörlerinin Değerlendirilmesi, 2018 - 2019

Jüri Üyelikleri

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Ağustos, 2020
Tez Savunma (Yüksek Lisans), Tez Savunma (Yüksek Lisans), Marmara Üniversitesi, Temmuz, 2020
Akademik Kadroya Atama, Akademik Kadroya Atama, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Temmuz, 2020
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Çukurova Üniversitesi, Haziran, 2020

Verdiği Kurs ve Eğitimler

Türköz H. K. , Atagündüz I., Bozkurt S., Ata P., Toptaş T., Myelodisplastik sendrom: patogeneze den tedaviye yenilikler sempozyumu, 2016 - 2016

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

1. **PHENOTYPIC AND GENOTYPIC CHARACTERISTICS OF CHILDREN WITH BARTTER SYNDROME**
Güven S., GÖKCE İ., ALAVANDA C., Bodur E. D. , Cicek N., SAK M., Pul S., Turkkan O. N. , ATA P., YILDIZ N., et al.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.36, sa.10, ss.3430, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
2. **CLINICAL-GENETIC CHARACTERISTICS AND PREDICTORS OF DISEASE PROGRESSION IN PATIENTS WITH AUTOSOMAL DOMINANT POLYCYSTIC KIDNEY DISEASE**
ALPAY H., Cicek N., ALAVANDA C., Güven S., SAK M., Turkkan O. N. , Bodur E. D. , Polat S., ATA P., YILDIZ N., et al.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.36, sa.10, ss.3422, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
3. **KIDNEY DIMENSION IS THE MOST IMPORTANT PARAMETER ASSOCIATED WITH DETERIORATION IN KIDNEY FUNCTION IN CHILDREN WITH AUTOSOMAL RECESSIVE POLYCYSTIC KIDNEY DISEASE**
Cicek N., GÖKCE İ., ALAVANDA C., Güven S., SAK M., Turkkan O. N. , Bodur E. D. , Polat S., ATA P., YILDIZ N., et al.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.36, sa.10, ss.3421, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
4. **THE FIRST CASE OF AMYLOIDOSIS DUE TO HOMOZYGOUS P.V377I MUTATION IN A PATIENT WITH HYPERIMMUNOGLOBULIN D SYNDROME**
Bodur E. D. , GÖKCE İ., Sozeri B., Alavanda C., Farmanli O., Ata P., KAYA H., ALPAY H.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.36, sa.10, ss.3448, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
5. **A rare cause of hypercalcemia: Congenital Lactase Deficiency**
ELTAN M., ALAVANDA C., ABALI S., Abali Z. Y. , KAYGUSUZ S. B. , GÜRPINAR TOSUN B., SEVEN MENEVŞE T., Helvacioğlu D., GÜRAN T., ATA P., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.75, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
6. **The Spectrum of Low-Density Lipoprotein Receptor Mutations in a Large Turkish Cohort of Patients with Familial Hypercholesterolemia**
TÜRKYILMAZ A., Kurnaz E., ALAVANDA C., Yarali O., Kartal Baykan E., YAVUZ D., Cayir A., ATA P.
METABOLIC SYNDROME AND RELATED DISORDERS, cilt.19, ss.340-346, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
7. **Can urinary HNF1B expression be a biomarker for multicystic dysplastic kidney?**
Ürer A., Ata P., Alpay H., Yılmaz I., Arslan E.
FEBS OPEN BIO, cilt.11, ss.140, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
8. **Secondary findings in 622 Turkish clinical exome sequencing data**
Ateş E. A. , TÜRKYILMAZ A., Yildirim O., ALAVANDA C., Polat H., Demir S., ÇEBİ A. H. , GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ. , ATA P., et al.

JOURNAL OF HUMAN GENETICS, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

9. **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, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
10. **Does Genotype–Phenotype Correlation Exist in Vitamin D-Dependent Rickets Type IA: Report of 13 New Cases and Review of the Literature**
Kaygusuz S. B. , Alavanda C., Kırkgöz T., Eltan M., Yavas Abali Z., Helvacioğlu D., Güran T., Ata P., Bereket A., Demircioğlu S.
Calcified Tissue International, 2021 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
11. **Cinacalcet as a First-Line Treatment in Neonatal Severe Hyperparathyroidism Secondary to Calcium Sensing Receptor (CaSR) Mutation**
Gulcan-Kersin S., Kırkgöz T., Eltan M., Rzayev T., Ata P., Bilgen H. S. , Özek E., Bereket A., Turan S.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICALS, cilt.93, sa.5, ss.313-321, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
12. **A Rare Cause of Hypophosphatemia: Raine Syndrome Changing Clinical Features with Age**
Eltan M., Alavanda C., Yavas Abali Z., Ergenekon P., Yalindag Ozturk N., Sakar M., Dağçınar A., Kırkgöz T., Kaygusuz S. B. , Gökdemir Y., et al.
CALCIFIED TISSUE INTERNATIONAL, cilt.107, ss.96-103, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
13. **A large Turkish pedigree with multiple endocrine neoplasia type 1 syndrome carrying a rare mutation: c.1680_1683 del TGAG**
Demirtaş C. Ö. , Ata P., Çetin A., Turkyılmaz A., Duman D.
TURKISH JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY, cilt.31, ss.508-514, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
14. **THE EXPRESSION LEVELS OF microRNAs ASSOCIATED WITH T AND B CELL DIFFERENTIATION/STIMULATION IN ANKYLOSING SPONDYLITIS**
Turkyılmaz A., Ata P., Akbas F., Yagci I.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.23, sa.1, ss.25-31, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
15. **Fibrodysplasia ossificans progressiva: lessons learned from a rare disease.**
Akyuz G. D. , Gencer-Atalay K., Ata P.
Current opinion in pediatrics, cilt.31, ss.716-722, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
16. **Rare Causes of Osteogenesis Imperfecta are Common in Consanguineous Pedigrees**
Kaygusuz S. B. , Arman A., Abalı S., Ata P., Kırkgöz T., Eltan M., Abalı Z. Y. , Helvacioğlu D., Tosun B. G. , Menevse T. S. , et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICALS, cilt.91, ss.214, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
17. **A rare cause of hypophosphatemia: Raine Syndrome**
Eltan M., Ata P., Kırkgöz T., Alavanda C., Kaygusuz S. B. , Menevse T. S. , Tosun B. G. , Abalı Z. Y. , Helvacioğlu D., Güran T., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICALS, cilt.91, ss.384, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
18. **Genotype and Phenotype Characterization of Turkish Patients with Vitamin D Dependent Rickets Type IA**
Kaygusuz S. B. , Ata P., Kırkgöz T., Abalı Z. Y. , Eltan M., Tosun B. G. , Menevse T. S. , Helvacioğlu D., Güran T., Arman A., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICALS, cilt.91, ss.215, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
19. **Novel mutations and deletions in cystic fibrosis in a tertiary cystic fibrosis center in Istanbul.**
Atag E., Bas I., Ergenekon A., Gokdemir Y., Eralp E., Ata P., Ersu R., Karakoc F., Karadag B. T.
Pediatric pulmonology, cilt.54, ss.743-750, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
20. **Association between occurrence of ossicular chain defect and osteoprotegerin gene expression in patients with chronic otitis media**
Keskin S., Tatlipinar A., ATA P., Uzun S., Kinal M. E. , Erkal B.
EUROPEAN ARCHIVES OF OTO-RHINO-LARYNGOLOGY, cilt.276, sa.5, ss.1321-1325, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
21. **Challenges in the treatment of fibrodysplasia ossificans progressiva**

- Gencer-Atalay K, Ozturk E. C. , YAĞCI İ., ATA P., DELİL K., Ozgen Z., Akyuz G.
RHEUMATOLOGY INTERNATIONAL, cilt.39, sa.3, ss.569-576, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
22. **NOVEL MUTATIONS AND VARIATIONS IN TURKISH CHILDREN WITH ALPORT SYNDROME: ARE THE BENIGN VARIATIONS ALWAYS HARMLESS?**
Cicek N., YILDIZ N., ATA P., GÖKCE İ., SAK M., KAYA H., ALPAY H.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.33, sa.10, ss.1918-1919, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
23. **THE CO-EXISTENCE OF TWO RARE DISEASES: A CASE REPORT**
Saki M., KIRKGÖZ T., GÖKCE İ., Cicek N., ATA P., Turan S., YILDIZ N., ALPAY H.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.33, sa.10, ss.1881, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
24. **Intraoperative Tissue-Immunosuppressive Therapy Reduces Rejection Episodes in Heart Transplant Recipients.**
Rabus M., Cekmecelioglu D., Ata P., Salihi S., Selcuk E., Balkanay M.
Experimental and clinical transplantation : official journal of the Middle East Society for Organ Transplantation, 2018 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
25. **THE INFLUENCE OF PREFORMED HLA CLASS I AND II PANEL REACTIVE ANTIBODIES ON CLINICAL AND PATHOLOGICAL OUTCOMES OF KIDNEY ALLOGRAFT**
Ruhi C., Tugcu M., Kasapoglu U., Boynuegri B., Gumrukcu G., ATA P., Apaydin S., Titiz I. M.
TRANSPLANT INTERNATIONAL, cilt.30, ss.318, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
26. **COMPARISON OF THE TREATMENT EFFICACY OF RITUXIMAB AND PLASMAPHERESIS/INTRAVENOUS IMMUNOGLOBULIN COMBINATION WITH HISTORICAL CONTROL IN CHRONIC ANTIBODY MEDIATED REJECTION**
Ruhi C., Tugcu M., Kasapoglu U., Gokce A. M. , ATA P., Titiz I. M.
TRANSPLANT INTERNATIONAL, cilt.30, ss.300-301, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
27. **DOES C.3979 G > A/P.VAL1327MET VARIANT OF COL4A4 HAS ANY PATHOGENIC EFFECT IN TURKISH PATIENTS WITH ALPORT SYNDROME?**
YILDIZ N., ATA P., ALPAY H., GÖKCE İ., ÖZALTIN F.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.32, sa.9, ss.1773, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
28. **THE ROLE OF SOLUBLE CTLA-4 AS A NON-INVASIVE BIOMARKER FOR DIAGNOSIS OF KIDNEY ALLOGRAFT REJECTION: A PRELIMINARY STUDY**
Ruhi C. B. , ATA P., Titiz I. M.
TRANSPLANT INTERNATIONAL, cilt.30, ss.303, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
29. **Cytotoxic Antibody Detection by Means of Flow-Cytometric Cross-Match**
Bilgen T., Ata P., Tozkiir J., Tozkiir H., Titiz M. I.
TRANSPLANTATION PROCEEDINGS, cilt.49, sa.3, ss.440-444, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
30. **Evaluation of Pre-Transplant Panel Reactive Antibody Levels and Sensitization: A Single-Center Study**
Can O., Gokce A. M. , Canbakan M., ATA P., Sahin G. M. , TITİZ M. İ. , Apaydin S.
ANNALS OF TRANSPLANTATION, cilt.21, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
31. **Determination of CYP2C19 Polymorphism, Side Effects, and Medication Adherence in Patients Who have Utilized Selective Serotonin Reuptake Inhibitors**
Deniz S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., Talas A., Gunes T., Caliskan M., Izzettin F. V.
KLINIK PSIKOFARMAKOLOJİ BULTENİ-BULLETIN OF CLINICAL PSYCHOPHARMACOLOGY, cilt.26, sa.2, ss.152-160, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
32. **A Rare Reason of Ileus in Renal Transplant Patients With Peritoneal Dialysis History: Encapsulated Peritoneal Sclerosis.**
Gökçe A., Özel L., İbişoğlu S., Ata P., Şahin G., Gücün M., Kara V., Özdemir E., Titiz M.
Experimental and clinical transplantation : official journal of the Middle East Society for Organ Transplantation, cilt.13, ss.588-92, 2015 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
33. **Relationship of Urothelial Gene Expressions in Urine-Deprived Bladders of Renal Recipients With Posttransplant Urinary Infections**
Gokce A. M. , Findik H., Ata P., Gumrukcu G., Ozel L., Gundogdu K., Yazicioglu B., Titiz M. I.

- TRANSPLANTATION PROCEEDINGS, cilt.47, sa.5, ss.1331-1335, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
34. **Factors Affecting the Selection of Patients on Waiting List: A Single Center Study.**
Can Ö., Kasapoğlu U., Boynueğri B., Tuğcu M., Çağlar R., Canbakan M., Murat G., Ata P., İzzet T., Apaydın S.
Transplantation proceedings, cilt.47, ss.1265-8, 2015 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
35. **Cancer Screening of Renal Transplant Patients Undergoing Long-Term Immunosuppressive Therapy**
Demir T., Ozel L., Gokce A. M. , Ata P., Kara M., Eris C., Ozdemir E., Titiz M. I.
TRANSPLANTATION PROCEEDINGS, cilt.47, sa.5, ss.1413-1417, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
36. **Determination of CYP2C19 polymorphisms, adverse drug reaction, and medication adherence in patients utilized selective serotonin reuptake inhibitors**
Deniz S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., Talas A., Gunes T., Caliskan M., Izzettin F. V.
INTERNATIONAL JOURNAL OF CLINICAL PHARMACY, cilt.37, sa.1, ss.231-232, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
37. **Proteinuria associated with mTOR inhibitors after kidney transplant.**
Guney M., Sahin G., Yilmaz B., Canbakan M., Gucun M., Kayatas K., Eren P., Titiz I.
Experimental and clinical transplantation : official journal of the Middle East Society for Organ Transplantation, cilt.12, ss.539-42, 2014 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
38. **The GABA(A) Receptor gamma 2 Subunit (R43Q) Mutation in Febrile Seizures**
Hancili S., Onal Z. E. , Ata P., Karatoprak E. Y. , Gurbuz T., Bostanci M., Pacal Y., Nuhoglu C., CERAN Ö.
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.50, sa.4, ss.353-356, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
39. **TLR4 gene polymorphism in patients with nonalcoholic fatty liver disease in comparison to healthy controls.**
Kiziltas S., Ata P., Colak Y., Meşçi B., Senates E., Enc F., Ulasoglu C., Tuncer I., Oguz A.
Metabolic syndrome and related disorders, cilt.12, ss.165-70, 2014 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
40. **EFFECTIVENESS OF PLASMAPHERESIS AS A TREATMENT OF CHOICE IN SENSITIZED RENAL RECIPIENTS**
Ata P., Ibisoglu S., Canbakan M., Gucun M., Gokce A. M. , Kara M., Gumrukcu G., Titiz I.
TRANSPLANT INTERNATIONAL, cilt.26, ss.79, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
41. **Association of COL1A1 polymorphism in Turkish patients with otosclerosis.**
Ertugay O., Ata P., Kalaycik E., Kaya K., Tatlipinar A., Kulekci S.
American journal of otolaryngology, cilt.34, ss.403-6, 2013 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
42. **Monitoring of CD3(+) T-cell count in patients receiving antithymocyte globulin induction after cadaveric renal transplantation.**
Ata P., Kara M., Özdemir E., Canbakan M., Gökçe A., Bayraktar F., Şahin G., Özel L., Titiz M.
Transplantation proceedings, cilt.45, ss.929-31, 2013 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
43. **The impact of preoperative immunonutrition and other nutrition models on tumor infiltrative lymphocytes in colorectal cancer patients.**
Caglayan K., Oner I., Gunerhan Y., Ata P., Koksall N., Ozkara S.
American journal of surgery, cilt.204, ss.416-21, 2012 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
44. **Flow Cytometric Detection of Anti-AB Antibody Titers in Blood Group O Recipients of Blood Group A2 Donor Kidneys**
Ata P., Cetinkaya F., Ozgezer T., Ozel L., Tulunay A., Eksioglu E., Titiz M. I.
TRANSPLANTATION PROCEEDINGS, cilt.44, sa.6, ss.1706-1709, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
45. **The impact of C4d staining as a humoral injury marker.**
Kara M., Demir F., Ata P., Ozel L., Gumrukcu G., Unal E., Canbakan M., Gucun M., Esadoglu V., Ozdemir E., et al.
Transplantation proceedings, cilt.44, ss.1694-6, 2012 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
46. **Serum flow cytometric C1q binding antibody analysis of renal recipients with low levels of sensitization.**
Ata P., Canbakan M., Kara M., Özel L., Ünal E., Titiz M.
Transplantation proceedings, cilt.44, ss.1652-5, 2012 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
47. **Ramsay Hunt syndrome with atypical progress in a renal transplant recipient: a case report.**
Ozel L., Toros S., Unal E., Kara M., Eren P., Canbakan M., Kucuk M., Titiz I.
Experimental and clinical transplantation : official journal of the Middle East Society for Organ Transplantation,

- cilt.9, ss.413-6, 2011 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
48. **Pyoderma gangrenosum in a renal transplantation patient having immunosuppressive treatment for 5 years.**
Serdar Z., Ata P., Titiz M.
Transplant international : official journal of the European Society for Organ Transplantation, cilt.24, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
49. **Risk factors for osteoporosis after renal transplantation and effect of vitamin D receptor Bsm I polymorphism.**
Ozel L., Ata P., Ozel M., Toros A., Kara M., Unal E., Canbakan M., Erdogrul G., Aktas G., Titiz M.
Transplantation proceedings, cilt.43, ss.858-62, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
50. **Elective and emergency surgery in chronic hemodialysis patients.**
Ozel L., Krand O., Ozel M., Toros A., Sađırođlu J., Kara M., Erdođdu E., Yiđit B., Ata P., avdar F., et al.
Renal failure, cilt.33, ss.672-6, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
51. **Effects of intra- and extracellular factors on anti-aging klotho gene expression**
Turan K., Ata P.
GENETICS AND MOLECULAR RESEARCH, cilt.10, ss.2009-2023, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
52. **Dermatologic Findings in Renal Transplant Recipients: Possible Effects of Immunosuppression Regimen and p53 Mutations**
Serdar Z. A. , Eren P., Canbakan M., Turan K., Tellioglu G., Gulle S., Ozgezer T., Kara M., Berber I., Titiz M. I.
TRANSPLANTATION PROCEEDINGS, cilt.42, sa.7, ss.2538-2541, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
53. **Evaluation of intraoperative parathormone measurement for predicting successful surgery in patients undergoing subtotal/total parathyroidectomy due to secondary hyperparathyroidism.**
Kara M., Tellioglu G., Bagan U., Krand O., Berber I., Seymen P., Eren P., Ozel L., Titiz I.
The Laryngoscope, cilt.120, ss.1538-44, 2010 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
54. **Determination of the Risk Group in Patients with Venous Thrombosis**
Eren P., Denizli N., Sokmen H. M. , Erdem S., Solak M.
TURKIYE KLINIKLERI TIP BILIMLERI DERGISI, cilt.29, sa.6, ss.1430-1434, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
55. **The clinical significance of parathyroid tissue calcium sensing receptor gene polymorphisms and expression levels in end-stage renal disease patients.**
Eren P., Turan K., Berber I., Canbakan M., Kara M., Tellioglu G., Bagan U., Sevin C., Turkmen F., Titiz M.
Clinical nephrology, cilt.72, ss.114-21, 2009 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
56. **The clinical significance of parathyroid tissue calcium sensing receptor gene polymorphisms and expression levels in end-stage renal disease patients.**
ATA EREN P., TURAN K., BERBER İ., CANBAKAN M.
Clinical nephrology, cilt.72, ss.114-21, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
57. **Calcium-sensing receptor gene polymorphisms and cardiac valvular calcification in patients with chronic renal failure: a pilot study.**
Turkmen F., Ozdemir A., Sevinc C., Eren P., Demiral S.
Hemodialysis international. International Symposium on Home Hemodialysis, cilt.13, ss.176-80, 2009 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
58. **Evaluation of Gadolinium Pre-Treatment with or without Splenectomy in the Setting of Renal Ischemia Reperfusion Injury in Rats**
Kara M., Tellioglu G., Sehirlı O., Yildar M., Krand O., Berber I., ETİNEL Ő., Eren P., Sener G., Titiz I.
RENAL FAILURE, cilt.31, sa.10, ss.956-963, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
59. **Cerebellar liponeurocytoma/lipidized medulloblastoma - Case report and review of the literature**
Aker F., Ozkara S., Eren P., Peker O., Armagan S., Hakan T.
JOURNAL OF NEURO-ONCOLOGY, cilt.71, sa.1, ss.53-59, 2005 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- 1. A New Biomarker on Bone Resorption in Chronic Otitis Media: Osteoprotegerin and NLRP3 Inflammasome Gene Polymorphisms**
Keskin S., Tatlipinar A., ATA P.
INDIAN JOURNAL OF OTOLARYNGOLOGY AND HEAD & NECK SURGERY, 2021 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- 2. Differential diagnosis of classical Bartter syndrome and Gitelman syndrome: Do we need genetic analysis?**
Guven S., GÖKCE İ., ALAVANDA C., Cicek N., Demirci E. B. , SAK M., Pul S., Turkkan O. N. , YILDIZ N., ATA P., et al.
MARMARA MEDICAL JOURNAL, cilt.34, sa.3, ss.254-259, 2021 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- 3. Association of TBX21 gene polymorphism with nasal polyposis**
KAYA K. S. , ATA P., ERTUGAY Ö. Ç. , KÜLEKÇİ S., ZER TOROS S.
Praxis of ORL, cilt.7, sa.3, ss.145-150, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- 4. Comparison of the Treatment Efficacy of Rituximab and Plasmapheresis/Intravenous Immunoglobulin Combination with Historical Control in Chronic Antibody Mediated Rejection**
Ruhi C., Tugcu M., Kasapoglu U., Gokce A. M. , ATA P., Titiz M. I.
TURKISH NEPHROLOGY DIALYSIS AND TRANSPLANTATION JOURNAL, cilt.26, sa.1, ss.48-54, 2017 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

- 1. Bölüm 1. İmmunolojik Terimler Sözlüğü**
ATA P.
Laboratuvaradan Kliniğe Transplantasyon Pratiği, ATA PINAR, Editör, NAMIK KEMAL ÜNİVERSİTESİ, ss.17-20, 2017
- 2. Bölüm 2. Bağışıklık Sistemi ve Antikorlar**
ATA P.
Laboratuvaradan Kliniğe Transplantasyon Pratiği, ATA PINAR, TİTİZ İZZET TİTİZ, Editör, NAMIK KEMAL ÜNİVERSİTESİ, ss.20-48, 2017
- 3. Transplantasyon Antijenleri ve Genetiği**
ATA P.
Renal Transplantasyona Pratik Yaklaşım, MESUT İZZET TİTİZ, Editör, NOON TANITIM, İstanbul, ss.47-58, 2010
- 4. Transplantasyon İmmünolojisine Giriş,**
ATA P.
Renal Transplantasyona PratikYaklaşım, Mesut İzzet Titiz, Editör, NOON TANITIM, İstanbul, ss.29-42, 2010

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- 1. Expression Profile Of Complement Activation At Decidual Tissue In Patients With Recurrent Pregnancy Loss**
YILMAZ İ., ATA P., gürkan karakaş n., ESİM BÜYÜKBAYRAK E.
European Human Genetics Virtual Conference 2020, 6 - 09 Haziran 2020
- 2. A NOVEL MUTATION IN ATP6V0A4 GENE IN APATIENT WITH DISTAL RENAL TUBULAR ACIDOSIS**
SAK M., YILDIZ N., ÇİÇEK N., GÜVEN S., ATA P., GOKCE İ., ALPAY H.
18 th Congress of the International Pediatric Nephrology Association-IPNA, 17 - 21 Ekim 2019
- 3. A NOVEL MUTATION IN ATP6V0A4 GENE IN APATIENT WITH DISTAL RENAL TUBULAR ACIDOSIS**
SAK M., YILDIZ N., ÇİÇEK N., GÜVEN S., ATA P., GÖKCE İ., ALPAY H.
18 th Congress of the International Pediatric Nephrology Association-IPNA, 17 - 21 Ekim 2019
- 4. GENETIC ANALYSIS IN TURKISH CHILDRENWITH ALPORT SYNDROME: NOVEL MUTATIONS AND VARIATIONS**
çiçek n., YILDIZ N., ATA P., GÖKCE İ., KAYA H., ALPAY H.
18 th Congress of the International Pediatric Nephrology Association-IPNA, İtalya, 17 - 21 Ekim 2019, cilt.34,

ss.1821-2260

5. **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
6. **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
7. **Rare Causes of Osteogenesis Imperfecta are Common in Consanguineous Pedigrees**
KAYGUSUZ S. B. , ARMAN A., ABALI S., ATA P., KIRKGÖZ T., YAVAŞ ABALI Z., HELVACIOĞLU D., GÜRPINAR T. B. , SEVEN M. T. , GÜRAN T., et al.
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE)58th Annual Meeting, Vienna, VİYANA, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019
8. **Genotype and Phenotype Characterization of Turkish Patients with Vitamin D Dependent Rickets Type IA**
KAYGUSUZ S. B. , ATA P., KIRKGÖZ T., YAVAŞ ABALI Z., ELTAN M., GÜRPINAR T. B. , SEVEN M. T. , HELVACIOĞLU D., ARMAN A., GÜRAN T., et al.
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE)58th Annual Meeting, Vienna, VİYANA, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019, cilt.91
9. **A rare cause of hypophosphatemia: Raine Syndrome**
ELTAN M., ATA P., KIRKGÖZ T., ALAVANDA C., KAYGUSUZ S. B. , SEVEN M. T. , GURPINAR TOSUN B., YAVAŞ ABALI Z., GÜRAN T., ELÇİOĞLU H. N. , et al.
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE)58th Annual Meeting, Vienna, VİYANA, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019, cilt.91
10. **A novel intronic ATM gene mutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**
Ateş 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
11. **FGF3 gene mutations related to two syndromic Congenital deafness cases: Congenital deafness with inner ear agenesis (Michel aplasia), microtia, and microdontia and Otodental dysplasia**
Turkyılmaz A., GEÇKİNLİ B. B. , Ateş 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
12. **The effects of calcium-sensing receptor CASR genotypes, treatment duration, gender bone health and mineral metabolism in chronic renal failure patients**
ATA P., Erkal B., Gultekin D., Altas B., ÇELİK B., Kayir D., Low A., Eren A., Tuğlular S.
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.97
13. **The prevalence in coeliac related hla haplotypes in paediatric IBD patients**
Ertem Şahinoğlu D., Akkelle B., Şengül Ö., Volkan B., Tutar E., Ata P.
52. ESPGHAN, Glasgow, İngiltere, 5 - 08 Haziran 2019, cilt.68, sa.1, ss.592
14. **Fokal Segmental Glomeruloskleroz, son tanımı?**
Çiçek N., Yıldız N., Ata P., Gökçe İ., Güven S., Sak M., Alpay H.
10.Uluslararası katılımlı Çocuk Nefroloji Kongresi, Muğla, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2019, ss.194
15. **Alport Sendromu Tanılı Hastalarda Genetik Analiz ve Yeni Mutasyonlar: Varyasyonlar Her Zaman Masum Mu?**
çiçek n., YILDIZ N., ATA P., GÖKCE İ., SAK M., KAYA H., ALPAY H.
Uluslararası katılımlı 10. Çocuk Nefroloji Kongresi, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2019
16. **TWO NOVEL MUTATIONS IN THREE DIFFERENT GENES ASSOCIATED WITH RETINITIS PIGMENTOSA/LEBER CONGENITAL AMAROSIS IN ONE PATIENT**
ALAVANDA C., ATA P., YILMAZ Ö., POLAT H., GEÇKİNLİ B. B. , ARMAN A.
13. BALKAN GENETİK KONGRESİ, Edirne, Türkiye, 16 - 20 Nisan 2019

17. **Acute Pancreatitis Severity Related With Macrophage Migration Inhibitory Factor Gene - 173 G/C Polymorphism and Serum MIF Level**
UZUN M. A. , erkal b., ATA P., DOĞAN T., BERK OCAK S., ALKAN KAYAOĞLU S., TILKI M., YILMAZ İ., Arslan E.
13. balkan genetik kongresi, Edirne, Türkiye, 16 - 20 Nisan 2019
18. **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
19. **Yenidoğanda Nadir Bir Hiperkalsemi nedeni : Kalsiyum Duyarlı Reseptör Mutasyonuna bağlı Ağır neonatal Hiperparatiroidizm**
Rzayev T., KIRKGÖZ T., Özdemir H., ATA P., BİLGİN H. S. , MEMİŞOĞLU A., ELTAN M., ÖZEK E., Turan S.
27. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Nisan 2019
20. **FARKLI GENLER,FARKLI MUTASYONLAR,FENOTİPTE FARKLILIK YARATIYOR MU ? : ALPORT SENDROMU**
ATA P., ALAVANDA C., TÜRKİYILMAZ A., YILDIZ N., ALPAY H.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
21. **İKİ LAMİNOPATİ OLGUSU: LMNA GENİ MUTASYONLARI İLE İLİŞKİLİ FENOTİPLER**
GEÇKİNLİ B. B. , TÜRKİYILMAZ 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
22. **GENETİK KLİNİĞİNE PSODOBARTTER SENDROMU BULGULARIYLA BAŞVURAN KİSTİK FİBROZLU İKİ KIZ KARDEŞ**
ALAVANDA C., ATA P., TÜRKİYILMAZ A., Arslan E., YILDIZ N., ALPAY H.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
23. **PEDİATRİK AKUT LENFOLASTİK LÖSEMİDE TEŞHİSEL TESTLERİN GEÇERLİLİĞİ**
Yılmaz İ., ATA P., ALAVANDA C., Arslan E., Eren R., Yılmaz B., timur ç., pala S., Acıyiyen Y., sökmən b., et al.
13. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
24. **REVERSE GENETİK İLE TANI KOYULAN NADİR BİR SPASTİK PARAPLEJİ AİLESİ**
ALAVANDA C., ates e., TÜRKİYILMAZ A., GÜNEY A. İ. , GEÇKİNLİ B. B. , ATA P., ARMAN A.
13.ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL TIBBİ GENETİK ANABİLİM DALI, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
25. **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
26. **Chromosomal array-CGH analysisin patients having neurodevelopmental delay and dysmorphic features**
ALAVANDA C., ARSLAN ATEŞ E., TÜRKİYILMAZ 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
27. **ANKILOZAN SPONDİLİT'xxTE MİKRO RNA EKSPRESYONU**
TÜRKİYILMAZ A., AKBAŞ F., YAĞCI İ., ATA P.
Uluslararası Katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
28. **Genotype and phenotype correlation in Turkish Alport syndrome patients with different COL4A3, COL4A4 and COL4A5 mutations.**
ATA P., CELİK T., PAK T., İSİK A., YILDIRIM S., TÜRKİYILMAZ A.
ASHG 2018, 16 Ekim 2018 - 20 Ocak 2019
29. **Novel mutations and variations in turkish children with Alport syndrome: are the benign variations always harmless?**
Çiçek N., YILDIZ N., ATA P., Gökçe İ., SAK M., KAYA H., ALPAY H.
51th Annual Scientific Meeting of the European Society for Paediatric Nephrology, Antalya, Turkey, 3 - 06 Ekim 2018
30. **Novel Large CFTR Gene Deletions in Turkish Patients with Increased Morbidity**
ATA P., Atag E., GÖKDEMİR Y., İkizoglu N. B. , DELİL K., Eralp E., Ergenekon P., KARADAĞ B. T.

50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.980

31. **Inversion Y Having Different Phenotypic Expressions at Three Brothers**
Turkyilmaz A., ATA P., DELİL K., SOYSAL S., Ates E. A. , GÜNEY A. İ.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.829
32. **HLA and non-HLA genetic predisposing factors and environmental effects at Celiac Disease pathogenesis**
ATA P., ERKAL B., ŞAHİN AKKELLE B., SİSKO S., ERTEM ŞAHİNOĞLU D.
EUROPEAN SOCIETY OF HUMAN GENETICS, 16 - 19 Haziran 2018
33. **The relationship between defects at the middle ear bone chain and NLRP3 and OPG gene polymorphisms at chronic otitis media patients**
KESKİN S., ATA P., ERKAL B., DOĞAN T., EREN A., TATLIPINAR A.
ESHG 2018, 16 Haziran 2018 - 19 Haziran 2018
34. **A novel intronic ATM gene mutation affecting splicing in a patient with Ataxia-Telangiectasia**
ATES E., TÜRKYILMAZ A., ATA P., GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEY A. İ. , ARMAN A.
ESHG 2018, 16 - 19 Haziran 2018
35. **Hereditör parapleji hastalık ailesine olgularla yaklaşım**
SAĞER S. G. , ÖZTÜRK THOMAS G., TÜRKYILMAZ A., ATA P., ÜNVER O., TÜRKDOĞAN D.
20. Çocuk Ulusal Nörolojisi Kongresi, Kıbrıs (Kktc), 2 - 06 Mayıs 2018
36. **Hepatosellüler karsinom gelişiminde moleküler yollar**
ATA P.
M.Ü. Tıp Fakültesi III. Uluslararası Onkoloji ve Cerrahi Günleri Sempozyumu, 3 - 04 Mayıs 2018
37. **Hepatosellüler karsinom tanısında genetik belirteçler**
ATA P.
MARMARA ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ III. ULUSLARARASI ONKOLOJİ VE CERRAHİ GÜNLERİ HEPATO-PANKREATO-BİLİYER ve GASTROİNTESTİNAL KANSERLERDE SİSTEMİK VE CERRAHİ TEDAVİLERDE GELİŞMELER, 3 - 05 Mayıs 2018
38. **Makrofaj migrasyon inhibitör faktör -173 G/C gen polimorfizmi ile akut pankreatit gelişimi ve şiddeti arasındaki ilişki**
UZUN M. A. , ALKAN KAYAOĞLU S., ATA P., TILKI M., BERK OCAK S., DOĞAN T., ERKAL B.
13. Türk Hepatopankreatobilier Cerrahi Kongresi, Antalya, Türkiye, 1 - 04 Kasım 2017, cilt.33, ss.1-92
39. **COMPARISON OF THE TREATMENT EFFICACY OF RITUXIMAB AND PLASMAPHERESIS/INTRAVENOUS IMMUNOGLOBULIN COMBINATION WITH HISTORICAL CONTROL IN CHRONIC ANTIBODY MEDIATED REJECTION**
Ruhi Borçak ç., ATA P., TİTİZ M. İ.
18th Congress of the European Society for Organ Transplantation, 24 - 27 Eylül 2017
40. **THE ROLE OF SOLUBLE CTLA-4 AS A NON-INVASIVE BIOMARKER FOR DIAGNOSIS OF KIDNEY ALLOGRAFT REJECTION: A PRELIMINARY STUDY**
Ruhi Borçak ç., ATA P., TİTİZ M. İ.
18th Congress of the European Society for Organ Transplantation, 24 - 27 Eylül 2017
41. **THE INFLUENCE OF PREFORMED HLA CLASS I AND II PANEL REACTIVE ANTIBODIES ON CLINICAL AND PATHOLOGICAL OUTCOMES OF KIDNEY ALLOGRAFT**
RUHİ Ç., TUĞCU M., KASAPOĞLU U., BOYNUEĞRİ B., GÜMRÜKÇÜ G., ATA P., APAYDIN S., TİTİZ M. İ.
ESOT, 15 - 18 Eylül 2017, cilt.30, ss.318
42. **Does C.3979 G A/P.VAL1327MET variant of COL4A4 has any pathogenic effect in Turkish patients with Alport Syndrome ?**
YILDIZ N., ATA P., ALPAY H., GÖKCE İ., ÖZALTIN F.
48th Anniversary Meeting of the European Society for Paediatric Nephrology, 6 - 09 Eylül 2017
43. **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
44. **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
45. **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
46. **Inversion Y Having Different Phenotypic Expressions at Three Brothers**
TÜRKYILMAZ A., ATA P., DELİL K., SOYSAL S., ARSLAN ATEŞ E., GÜNEY A. İ.
The European Society of Human Genetics, KOPENHAGEN, Danimarka, 25 - 30 Mayıs 2017
47. **Evaluation of BRCA1/2 test results for Turkish breast cancer families.**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ 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
48. **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
49. **A novel HNF1B mutation in a family with two MODY patients**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ 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
50. **Novel Large CFTR Gene Deletions in Turkish Patients with Increased Morbidity,**
ATA P., ATAG E., GOKDEMİR Y., NE B. I. , DELİL K., ERALP E., ERGENEKON A. P. , KARADAĞ B. T.
The European Society of Human Genetics, KOPENHAGEN, Danimarka, 26 - 30 Mayıs 2017
51. **BBS-10 frameshift mutation in a Turkish girl with bardet biedl syndrome**
GEÇKİNLİ B. B. , SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., DELİL K., ATA P., GÜNEY A. İ.
ERCİYES TIP GÜNLERİ 2017, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
52. **EVALUATION OF THE BRCA1/BRCA2 MUTATIONS AT BREAST CANCER PATIENTS**
ARSLAN ATEŞ E., TÜRKYILMAZ 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
53. **Largest family in Turkey with multiple endocrine neoplasia-type 1 and a newly discovered mutation.**
DUMAN D., ÇETİN A., Tütüncü Y., Şimşek H., ATA P.
16. Eurasian Congress of Gastroenterology and Surgery, Mostar, Bosna-Hersek, 27 - 30 Nisan 2017, cilt.7, ss.117-118
54. **May Intraoperative Immunosuppressive Therapy Reduce the Rejection Episodes at Cardiac Transplant Recipients?**
Rabus M. B. , Cekmecelioglu D., Ata P., Salih S., Selcuk E., Balkanay M.
37th Annual Meeting and Scientific Sessions of the International-Society-for-Heart-and-Lung-Transplantation (ISHLT), California, Amerika Birleşik Devletleri, 5 - 08 Nisan 2017, cilt.36
55. **A New Flowcytometric crossmatch Technique with 7AAD For Cytotoxic Antibody Detection**
BİLGEN T., ATA P., TOZKIR J., TOZKIR H., TİTİZ M. İ.
TÜRKİYE ORGAN NAKLİ KOORDİNATÖRLERİ KONGRESİ, Konya, Türkiye, 13 - 15 Ekim 2016
56. **BREAST CANCER INHERITANCE FAMILY PATIENTS POINT OF VIEW**
DASTAN B., ERGİN Z., GÜLTEKİN H. D. , AKIN S., HELVACI M. S. , NAZLI Y., GULLUOĞLU M. B. , ATA P.
International Istanbul Breast Cancer Conference - BREASTANBUL 2016, İstanbul, Türkiye, 10 - 12 Ekim 2016
57. **Von Hippel -Lindau sendromu ailesindeki asemptomatik 3 çocuğun genetik test sonuçlarının değerlendirilmesi**
DELİL K., GEÇKİNLİ B. B. , ŞİMŞEK H., TÜRKYILMAZ A., ARSLAN ATEŞ E., SÖYLEMEZ M. A. , GÜNEY A. İ. , ATA P., ARMAN A.

12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
58. **Silver Russel Sendromlu bir olgu**
GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K, ŞİMŞEK H, SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKYILMAZ A, ARSLAN ATEŞ E, KARAKAYA T, GÜNEY A. İ. , ATA P., ARMAN A.
12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
59. **Beckwith Wiedemann sendromlu olgunun klinik bulguları ve moleküler tanısı**
KARAKAYA T, SÖYLEMEZ M. A. , ARSLAN ATEŞ E, TÜRKYILMAZ 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
60. **RAB3GAP1 geninde bilinen bir splice-site mutasyonunun fonksiyonel değerlendirilmesi**
TÜRKYILMAZ 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
61. **Chromosome 17p11.2 deletion in a Turkish girl with Smith -Magenis Syndrome**
GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K, TÜRKYILMAZ 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
62. **Nadir görülen bir genetik sendrom: Meacham sendromu**
DELİL K, TÜRKYILMAZ 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
63. **Geç tanı almış Williams sendromlu üç olgunun klinik değerlendirmesi**
ARSLAN ATEŞ E, GEÇKİNLİ B. B. , KARAKAYA T, TÜRKYILMAZ 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
64. **Clinical Evaluation of a MDC1A Case Carrying LAMA2 Mutation**
SÖYLEMEZ M. A. , TÜRKYILMAZ 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
65. **Yaşlanma ile İlişkili Klotho Geni ve Bu Genin Ekspresyonunda Epigenetik Faktörlerin Rolü**
TURAN K., Çağlayan E., ATA P.
Ulusal Moleküler Tıp Sempozyumu: Moleküler Bakıştan Kliniğe, İstanbul, Türkiye, 1 - 03 Haziran 2016
66. **A case of Weaver Syndrome caused by a novel frameshift EZH2 mutation**
TÜRKYILMAZ 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
67. **Analysis of The Molecular Markers in 49 AML Patients**
TÜRKYILMAZ 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
68. **A novel splice site JAG1 mutation in a Turkish girl with Alagille Syndrome**
TÜRKYILMAZ 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
69. **Recurrent miscarriage and implantation failure Could the etiology be maternal intolerance itself**
ATA P, SOYSAL S, TÜRKYILMAZ A, DELİL K, ANIK İLHAN G, GEÇKİNLİ B. B.
European Society of Human Genetics Congress, BARCELONA, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016
70. **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
71. **Determination of Potential Drug Drug Interactions by Using Various Drug Interaction Software Programs at Hospital Pharmacy Setting**
DENİZ S, SANCAR M, OKUYAN B, ATA P, BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö, TALAS A, GUNES T, CALISKAN M, İZZETTİN F. V.

44th European Symposium on Clinical Pharmacy, LİZBON, Portekiz, 28 - 30 Ekim 2015

72. **Assessment of Attitude and Knowledge in Patients Utilized Disposable Insulin Pens at Community Pharmacy Setting**
DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GUNES T., CALISKAN M., İZZETTİN F. V.
44th European Symposium on Clinical Pharmacy, LİZBON, Portekiz, 28 - 30 Ekim 2015
73. **Implementation of Medication Reconciliation and Medication Review Services Conducted by Pharmacist in Hospitalized COPD Patients**
DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GUNES T., CALISKAN M., İZZETTİN F. V.
44th European Symposium on Clinical Pharmacy, LİZBON, Portekiz, 28 - 30 Ekim 2015
74. **Determination of Potential Drug Drug Interactions by Using Various Software Programs at Community Pharmacy Setting**
DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GUNES T., CALISKAN M., İZZETTİN F. V.
44th European Symposium on Clinical Pharmacy, LİZBON, Portekiz, 28 - 30 Ekim 2015
75. **Evaluation of Potentially Inappropriate Medication Use and Drug Burden Index in Elderly Patients with Cancer**
DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GUNES T., CALISKAN M., İZZETTİN F. V.
44th European Symposium on Clinical Pharmacy, LİZBON, Portekiz, 28 - 30 Ekim 2015
76. **Recurrent Fetal Loss Family with Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical Implications**
TURKYILMAZ 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
77. **Hereditary Heterotopic Ossification Syndromes Effect of GNAS inactivation in progressive osseousheteroplasia A case report**
ATA P., TURKYILMAZ A., DELİL K., YAĞCI İ., GENÇER K., ÖZTÜRK E., AKYÜZ G. D.
European Society of Human Genetics, Milan, İtalya, 6 - 09 Haziran 2015
78. **A Case of Sotos Syndrome with a Novel Mutation of NSD1 Gene**
ŞİMŞEK H., GEÇKİNLİ B. B. , DELİL K., SÖYLEMEZ M. A. , TURKYILMAZ A., ATA P., GÜNEY A. İ. , ARMAN A.
European Society of Human Genetics, 6 - 09 Haziran 2015
79. **Translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its Clinical Implications Case report and Mechanism of Pathogenesis**
TÜRKYILMAZ 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
80. **PROGRESİVA ANKİLOZAN SPONDİLİT İLE KARIŞAN NADİR BİR HASTALIK**
AKYÜZ G. D. , GENÇER K., YAĞCI İ., ÖZTÜRK E., DELİL K., TÜRKYILMAZ A., ATA P.
25.Ulusal Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Kongresi, Türkiye, 22 - 26 Nisan 2015
81. **KALITIMSAL HETEROTOPI K OSSI Fİ KASYON SENDROMLARI Fİ BRODİ SPLAZİ A OSSI Fİ KANS PROGRESSİ VAMI PROGRESİ F OSSÖZ HETEROPLAZİ Mİ OLGU SUNUMU**
YAĞCI İ., GENÇER K., AKYÜZ G. D. , DELİL K., TÜRKYILMAZ A., ATA P.
25.Ulusal Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Kongresi, Türkiye, 22 - 26 Nisan 2015
82. **KALITIMSAL HETEROTOPIK OSSİFİKASYON SENDROMLARI FİBRODİSPLAZİA OSSİFİKANS PROGRESSİVA Mİ PROGRESİF OSSÖZ HETEROPLAZİ Mİ OLGU SUNUMU**
YAĞCI İ., GENÇER Z. K. , AKYÜZ G. D. , DELİL K., TÜRKYILMAZ A., ATA P.
24. Ulusal Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Nisan 2015
83. **Determination of drug related problem and drug burden index in elderly patients**
DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GUNES T., CALISKAN M., İZZETTİN F. V.
43rd European Symposium on Clinical Pharmacy, KOPENHANG, Danimarka, 22 - 24 Ekim 2014, cilt.37, ss.208-209
84. **Assessment of knowledge and attitude towards osteoporosis among women attending community pharmacy settings**
DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GUNES T., CALISKAN M., İZZETTİN F. V.
43rd European Symposium on Clinical Pharmacy, KOPENHANG, Danimarka, 22 - 24 Ekim 2014, cilt.37, ss.213
85. **The role of pharmacist in detecting angiotensin converting enzyme inhibitors induced dry cough at community pharmacy setting**

- DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GUNES T., CALISKAN M., İZZETTİN F. V.
43rd European Symposium on Clinical Pharmacy, KOPENHANG, Danimarka, 22 - 24 Ekim 2014, cilt.37, ss.207
86. **Evaluation of drug burden index in elderly patients utilized disposable insulin pen**
DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GUNES T., CALISKAN M., İZZETTİN F. V.
43rd European Symposium on Clinical Pharmacy, KOPENHANG, Danimarka, 22 - 24 Ekim 2014, cilt.37, ss.203-204
87. **Assessment of patients knowledge and attitude towards methotrexate utilization**
DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GUNES T., CALISKAN M., İZZETTİN F. V.
43rd European Symposium on Clinical Pharmacy, KOPENHANG, Danimarka, 22 - 24 Ekim 2014, cilt.37, ss.256
88. **Evaluation of drug burden index in elderly patients utilized inhaler**
DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GUNES T., CALISKAN M., İZZETTİN F. V.
43rd European Symposium on Clinical Pharmacy, KOPENHANG, Danimarka, 22 - 24 Ekim 2014, cilt.37, ss.205
89. **Evaluation of drug burden index and medication utilization in geriatric patients at community pharmacy**
DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GUNES T., CALISKAN M., İZZETTİN F. V.
43rd European Symposium on Clinical Pharmacy, KOPENHANG, Danimarka, 22 - 24 Ekim 2014, cilt.37, ss.206-207
90. **Recurrent fetal loss family with translocation t 18 19 p11 2 p13 1 and its clinical implications**
TÜRKYILMAZ 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
91. **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
92. **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 Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
93. **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
94. **Determination of CYP2C19 polymorphisms adverse drug reaction and medication adherence in patients utilized selective serotonin reuptake inhibitors**
DENİZ S., SANCAR M., OKUYAN B., ATA P., BİNGÖL ÖZAKPINAR Ö., TALAS A., GÜNEŞ T., ÇALIŞKAN M., İZZETTİN F. V.
Four International Meeting on Pharmacy and Pharmaceutical Sciences (IMPPS-4), 18 - 21 Eylül 2014
95. **Is the TLR-4 Gene Polymorphism Play a Protective Role in the Development of NAFLD in Humans ?**
Kiziltas S., Ata P., Colak Y., Mesci B., Senates E., Enc F., Ulasoglu C., Tuncer I., Oguz A.
Digestive Disease Week / 28th Annual Residents and Fellows Research Conference of the Society-for-Surgery-of-the-Alimentary-Tract (SSAT), Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 18 - 21 Mayıs 2013, cilt.144
96. **Anti aging Klotho geni ekspresyonuna hücre içi ve hücreler arası faktörlerin etkisi**
ATA P., TURAN K.
10.Ulusan Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
97. **Early posttransplant clinical status of desensitized live-donor kidney recipients sensitized with pregnancy and blood transfusions**
Ata P., Canbakan M., Ozel L., Kara M., Krand O., Unal E., Demiralp E., Titiz M. I.
25th Conference on European Immunogenetics and Histocompatibility, Prague, Çek Cumhuriyeti, 4 - 07 Mayıs 2011, cilt.77, ss.453
98. **Impact of sensitization to HLA antigens on receiving a second kidney transplant after a failed graft**
Eren P., Goral S., Bloom R., Doyle A., Grossman R., Israni A., Naji A., Sellers M., Markmann J., Kearns J., et al.
42nd Annual Meeting of the European-Renal-Association/European-Dialysis-and-Transplant-Association (ERA-EDTA), İstanbul, Türkiye, 4 - 07 Haziran 2005, cilt.20
99. **Impact of sensitization to HLA class I and class II antigens (AG) on receiving a 2ND kidney transplant (tx) after a failed graft: Report from a transplant center using a stringent HLA crossmatching (XM) strategy**

Goral S., Eren P., Bloom R., Doyle A., Grossman R., Israni A., Naji A., Sellers M., Markmann J., Kearns J., et al.
6th American Transplant Congress, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 21 - 25 Mayıs 2005, cilt.5, ss.351

Yönetilen Tezler

ATA P., Ankilozan spondilit'te mikrorna ekspresyonu ve etkili epigenetik mekanizmaların incelenmesi, Tıpta Uzmanlık, A.TÜRKYILMAZ(Öğrenci), 2018

ATA P., Kronik böbrek yetersizliği hastalarında idrar bulundurmeyan mesane dokusunda IL-8, CXR1 ve CXR2 nin gen ifadelerinin araştırılması, Yüksek Lisans, K.GÜNDOĞDU(Öğrenci), 2013

ATA P., Kronik böbrek yetersizliği hastalarında idrar bulundurmeyan mesane dokusunda apoptotik bulguların incelenmesi, Yüksek Lisans, H.FINDIK(Öğrenci), 2013

Bilimsel Hakemlikler

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Marmara Üniversitesi, Türkiye, Eylül 2019

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Marmara Üniversitesi, Türkiye, Haziran 2019

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):202

h-indeksi (WOS):9

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri, Temel Bilimler