

Asst. Prof. MEHMET KOCABEY

Personal Information

Web: <https://avesis.deu.edu.tr/mehmet.kocabey>

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0001-9565-6907

Publons / Web Of Science ResearcherID: ITT-4614-2023

Yoksis Researcher ID: 253148

Education Information

Expertise In Medicine, Dokuz Eylul University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2016 - 2020

Undergraduate, Ankara University, Tıp Fakültesi, Turkey 2009 - 2015

Dissertations

Expertise In Medicine, MEFV geninde "mutasyon saptanamayan veya tek mutasyon saptanan" ailesel Akdeniz ateşi olgularında farklı gen varyantlarının araştırılması, Dokuz Eylul University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2020

Research Areas

Medicine, Medical Genetics

Academic Titles / Tasks

Assistant Professor, Dokuz Eylul University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2023 - Continues

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Experience with cascade screening: A comprehensive family pedigree analysis of two index patients with Fabry disease.**
Kisa P., Hismi B. O., Kocabey M., Gulten Z. A., Huddam B., Ekinci S., Bozkaya E., Akar H., Pekuz Ö. K., Aydoğan A., et al.
American journal of medical genetics. Part A, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Genetic evaluation of 50 Turkish patients with neurofibromatosis type 1: 2 years experience of a single center**
Kocabey M., Özkalaycı H., Çankaya T., Yılmaz Uzman C., Çağlayan A. O., Ülgenalp A., Erçal M. D.
International Journal of Developmental Neuroscience, vol.83, no.5, pp.456-465, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **Investigation of different genomic variants in familial Mediterranean fever cases with monoallelic MEFV mutation.**
Kocabey M., Cankaya T., Bayram M. T., Ülgenalp A., Çağlayan A. O., Giray Bozkaya Ö.
Clinical and experimental rheumatology, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **HIGH RISK OF GESTATIONAL TROPHOBLASTIC NEOPLASIA DEVELOPMENT IN RECURRENT HYDATIDIFORM MOLES WITH NLRP7 PATHOGENIC VARIATIONS**

Kocabey M., Gulhan I., Koc A., Cankaya T., Karatasli V., Ileri A.

BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.25, no.2, pp.45-50, 2022 (SCI-Expanded)

V. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**

Dundar M., Fahrioglu U., Yildiz S. H., Bakir-Gungor B., Temel S. G., Akin H., Artan S., Cora T., Sahin F. I., Dursun A., et al.

FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, vol.22, no.3, pp.291-315, 2022 (SCI-Expanded)

VI. **Evaluation of hereditary/familial breast cancer patients with multigene targeted next generation sequencing panel and MLPA analysis in Turkey**

Bora E., Caglayan A. O., Koc A., Cankaya T., Ozkalayci H., Kocabey M., Kemer D., Aksoy S. Ö., Alicikus Z. A., Başara Akın I., et al.

Cancer Genetics, vol.262-263, pp.118-133, 2022 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

I. **48,XY,+7,+21 AND 47,XX,+16 FETAL KARYOTYPES IN A CASE WITH RECURRENT PREGNANCY LOSS**

Kocabey M., Bora E., Erçal M. D., Çankaya T.

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, vol.36, no.36, pp.333-339, 2023 (Peer-Reviewed Journal)

Books & Book Chapters

I. **Yeni Nesil Dizileme Verilerinin Yorumlanması**

Kocabey M., Ülgenalp A., Çağlayan A. O.

in: Yeni Nesil Dizileme ve Klinikteki Uygulamaları, Prof. Dr. Ahmet Okay Çağlayan, Dr. Zafer Yüksel, Editor, Güneş Tıp Kitabevi, Ankara, pp.263-277, 2024

II. **Should Congenital Glycosylation Disorders be Considered in the Differential Diagnosis of Cutis Laxa?**

Çinleti T., Kocabey M., Erçal M. D.

in: Congenital Glycosylation Disorders, Özlem ÜNAL UZUN, Editor, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, pp.94-96, 2023

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

I. **Geç Tip Krabbe Hastalığı'nda İki Dekatlık Tanı Yolculuğu**

Bilen M., Kocabey M., Teke Kısa P., Yıldırım R. N., Öz D., Arslan N.

XVII. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Antalya, Turkey, 28 April - 02 May 2024

II. **NOVEL MUTATION RELATED TO HAY-WELLES SYNDROME: DIFFERENTIAL DIAGNOSIS WITHIN TP63 RELATED ECTODERMAL DYSPLASIAS, GERMLINE MOSAICISM AND GENOTYPE-PHENOTYPE CORRELATIONS**

Kocabey M., Toksöz A., Taşlıdere H.

15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 9 - 13 November 2022, pp.93

III. **İNDİREKT HİPERBİLİRUBİNEMİ İLE İZLENEN HASTALARIMIZIN RETROSPEKTİF DEĞERLENDİRİLMESİ: TEK MERKEZ DENEYİMİ**

Ekşi Bozbulut N., Kocabey M., Cemaloğlu M.

2. Cerrahpaşa Pediatri Günleri, İstanbul, Turkey, 22 - 24 September 2022, pp.163

IV. **OLGULARLA X' E BAĞLI ZİHİNSEL YETERSİZLİK**

Çinleti T., Kocabey M., Gürsoy S., Giray Bozkaya Ö.

23. Pediatri Günleri - 4. Pediatri Hemsireliği Günleri, İzmir, Turkey, 14 - 16 September 2022, pp.54

V. **NADİR GÖRÜLEN BİR PEROKSİZOMAL HASTALIK: RİZOMELİK KONDRODİSPLAZİ PUNKTATA**

Çınar E., Yılmaz Uzman C., Karalar Pekuz Ö. K., Kocabey M., Şahin Uyar S., Aslan N.

XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 28 May - 01 June 2022, pp.324

- VI. **Fabry Hastalığında Kapsamlı Aile Taraması: İki Pedigri Analizi**
TEKE KISA P., ÖZTÜRK HİŞMİ B., KOCABEY M., ARSLAN GÜLTEN Z., HUDDAM B., Ekinci S., BOZKAYA E., KARALAR PEKUZ Ö. K., AYDOĞAN A., ARSLAN N.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 29 May 2022
- VII. **BETA TALASEMİ ÖN TANILI 177 OLGUNUN HBB DİZİ ANALİZİ SONUÇLARI: MUTASYON TİPLERİ VE SIKLIKLARI**
Özyavuz Çubuk P., Kocabey M.
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 November 2021, pp.76
- VIII. **OVER KANSERLİ BİR OLGUDA SAPTANAN NOVEL BRCA1 DUPLİKASYONU**
Kocabey M., Bakır M. S., Akın Duman T., Onur Cura D.
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Turkey, 25 - 28 November 2021, pp.57
- IX. Hüzmeli C., Uslu Yurteri E., Batmaz L., Kocabey M.
38. Ulusal Nefroloji Kongresi, Girne, Cyprus (Kktc), 13 - 17 October 2021, pp.58-59
- X. **Yeni Nesil Dizileme ile Tanı Konan KCNQ2 Ve GABRA1 Mutasyonlu İki Farklı Epilepsi Olgusu**
KOCABEY M., EDEM P., KOÇ A., BORA E., HIZ A. S., ERÇAL M. D.
4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Ankara, Turkey, 25 - 27 September 2019
- XI. **DCX Heterozigot Mutasyonu İlişkili Nadir Bir Subkortikal Band Heterotopi Olgusu**
KOCABEY M., USLUER E., KOÇ A., PAKETÇİ C., YİŞ U., GİRAY BOZKAYA Ö.
4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Ankara, Turkey, 25 - 27 September 2019, pp.22
- XII. **Akraba Olmayan İki Ailede Aynı Novel TGFBI Mutasyonu Olan Lattice Korneal Distrofi**
Ataman E., Kocabey M., Bora E., Özbek Z., Durak İ., Ülgenalp A.
XIII Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018, pp.74
- XIII. **REKÜRREN ANÖPLOİDİLERİN SAPTANDIĞI HABİTÜEL ABORTUS ÇİFTİ: NON-DİSJUNCTION'A YATKINLIK NASIL AÇIKLANABİLİR?**
Kocabey M., Bora E.
13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018, pp.22
- XIV. **PRADER-WİLLİ SENDROMU BENZERİ BULGULAR İLE SEYREDEN DİSTAL Xq DUPLİKASYONLU OLGU**
Kocabey M., Onur Cura D., Kırbıyık Ö., Erçal M. D., Çankaya T.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017, pp.28

Memberships / Tasks in Scientific Organizations

Tıbbi Genetik Derneği, Member, 2022 - Continues, Turkey

Metrics

Publication: 23

Citation (WoS): 7

Citation (Scopus): 8

H-Index (WoS): 2

H-Index (Scopus): 2