

## Prof. Dr. AYŞE SEMRA HIZ



### Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 232 412 6215](tel:+902324126215) Dahili: 26215

Fax Telefonu: [+90 0232 412 6005](tel:+9002324126005)

E-posta: [semra.kurul@deu.edu.tr](mailto:semra.kurul@deu.edu.tr)

Web: <https://avesis.deu.edu.tr/semra.kurul>



### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: 3K3YM28AAAAJ

ORCID: 0000-0002-8020-4884

Publons / Web Of Science ResearcherID: O-4943-2018

ScopusID: 7004204118

Yoksis Araştırmacı ID: 13069

### Eğitim Bilgileri

Doktora, Dokuz Eylül Üniversitesi, İzmir Uluslararası Biyotıp Ve Genom Enstitüsü, Türkiye 2017 - 2023

Tıpta Yandal Uzmanlık, Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1999 - 2002

Tıpta Uzmanlık, Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1990 - 1995

Lisans, Ege Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1984 - 1990

### Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Almanca, C1 İleri

### Yaptığı Tezler

Doktora, THE INVESTIGATION OF THE EFFECTS OF A NOVEL MISSENSE MUTATION IN THE KATANIN-A-LIKE 2 (KATNAL2) GENE IN PATIENT FIBROBLASTS AND FIBROBLAST DERIVED CELLS USING FUNCTIONAL ANALYSIS METHODS, Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2023

Tıpta Yandal Uzmanlık, Agiri-Pakigiri kompleksi olan olgularda klinik bulguların kraniyal manyetik rezonans görüntüleme bulguları ile karşılaştırılması, Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2002

Tıpta Uzmanlık, Yenidoğanlarda kan transfüzyonu uygulaması esnasında lökosit filtresi kullanımının anti-HLA antikorlarının oluşumuna etkisi, Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 1995

### Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

## Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Dokuz Eylül Üniversitesi, İzmir Uluslararası Biyotıp ve Genom Enstitüsü, 2016 - Devam Ediyor

## Akademik İdari Deneyim

Bölüm Başkanı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2013 - 2020

## Verdiği Dersler

Epilepsi, Lisans, 2024 - 2025

Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Dönem 4 Blok 1-4, Lisans, 2023 - 2024

ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI BLOĞU, Lisans, 2017 - 2018, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014, 2012 - 2013, 2011 - 2012, 2010 - 2011, 2009 - 2010, 2008 - 2009, 2007 - 2008, 2006 - 2007, 2005 - 2006, 2004 - 2005, 2003 - 2004, 2002 - 2003, 2001 - 2002, 2000 - 2001

ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI, Lisans, 2016 - 2017

SİNİR SİSTEMİRÜH SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI BLOĞU, Lisans, 2015 - 2016

## Yönetilen Tezler

Hız A. S., Nörogelişimsel geriliği olan olguların genotipik ve fenotipik özelliklerinin belirlenmesi, Tıpta Uzmanlık, D.SU(Öğrenci), Devam Ediyor

Hız A. S., SCN1A geninde varyant taşıyan hastalarda varyantın lokalizasyonu ile fenotipik bulguların korelasyonu, Tıpta Uzmanlık, B.ARISOY(Öğrenci), Devam Ediyor

HIZ A. S., Rolandik Epilepsi Olgularının Klinik, Elektroensefalografik ve Psikometrik Değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, M.BADEM(Öğrenci), 2021

HIZ A. S., Juvenil pompe hastalığı düşünülen olgularda klinik belirteçlerin tanıya katkısının belirlenmesi, Tıpta Uzmanlık, E.AKKAYA(Öğrenci), 2020

Hız S., Migren tanısı ile izlenmekte olan olgularımızın yaşam kalitelerinin pedMIDAS skoru kullanarak değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, Y.TOPÇU(Öğrenci), 2012

Hız S., Dikkat eksikliği/hiperaktivite bozukluğu olan çocuklarda video-Polisomnografi ile uyku bozukluklarının değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, G.AKINCI(Öğrenci), 2012

Hız S., Korpus kallozum anormalliği saptanan olgularda kranial manyetik rezonans bulguları ile klinik özelliklerin karşılaştırılması, Tıpta Uzmanlık, E.BAYRAM(Öğrenci), 2012

HIZ A. S., Çocukluk döneminde lityum-pilokarpinle oluşturulan deneysel status epileptikus modelinde rekombinant insan eritropoietinin etkinliğinin araştırılması, Tıpta Uzmanlık, Ş.ĞAĞLAYAN(Öğrenci), 2010

Hız A. S., Çocukluk çağı primer idiyopatik parsiyel epilepsilerinde volumetrik MR görüntüleme ile saptanan serebral ve hipokampal volümlerin nöbet özellikleri ile ilişkisinin araştırılması, Tıpta Uzmanlık, B.EROĞLU(Öğrenci), 2006

## Jüri Üyelikleri

Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Yüksek İhtisas Üniversitesi, Haziran, 2024

Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Dokuz Eylül Üniversitesi, Mayıs, 2024

Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Dokuz Eylül Üniversitesi, Mart, 2024

Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Dokuz Eylül Üniversitesi, Mart, 2024

Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Ege Üniversitesi, Mart, 2024

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Ege Üniversitesi, Aralık, 2023

Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Biruni Üniversitesi, Ağustos, 2023

Doktora Yeterlik Sınavı, Doktora Yeterlik Sınavı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Temmuz, 2023

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Mart, 2023  
Akademik Personel Sınavı, Akademik Personel Sınavı, Ege Üniversitesi, Mart, 2023  
Akademik Kadroya Atama-Doçentlik, Akademik Kadroya Atama-Doçentlik, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Ocak, 2023  
Akademik Kadroya Atama-Doçentlik, Akademik Kadroya Atama-Doçentlik, İzmir Bakırçay Üniversitesi, Aralık, 2022  
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Aralık, 2022  
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Ekim, 2022  
Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, İstanbul Medipol Üniversitesi, Ekim, 2022  
Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama, İzmir Katip Çelebi Üniversitesi, Mayıs, 2022  
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Afyonkarahisar Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Eylül, 2021  
Tez Savunma (Doktora), Tez Savunma (Doktora), Dokuz Eylül Üniversitesi, Eylül, 2020  
Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Ege Üniversitesi, Şubat, 2019  
Akademik Kadroya Atama-Yardımcı Doçentlik, Akademik Kadroya Atama-Yardımcı Doçentlik, Dicle Üniversitesi, Ocak, 2019  
Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Gazi Üniversitesi, Eylül, 2017  
Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Dicle Üniversitesi, Haziran, 2017  
Akademik Kadroya Atama-Doçentlik, Akademik Kadroya Atama-Doçentlik, Dokuz Eylül Üniversitesi, Şubat, 2017  
Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Ocak, 2017  
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Ege Üniversitesi, Aralık, 2014  
Tez Savunma (Doktora), Tez Savunma (Doktora), Dokuz Eylül Üniversitesi, Mayıs, 2014  
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Ege Üniversitesi, Şubat, 2013  
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, İzmir Katip Çelebi Üniversitesi, Mart, 2012

## SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayımlanan Makaleler

- I. **An Unusual Presentation of Leber Hereditary Optic Neuropathy-Plus Case Caused by a Novel DNAJC30 Variant.**  
Şenol H. B., Soydemir D., Polat A. İ., Aydın A., Hız A. S., Yiş U.  
American journal of medical genetics. Part A, cilt.197, sa.2, 2025 (SCI-Expanded)
- II. **Safety and Efficacy of Nusinersen Focusing on Renal and Hematological Parameters in Spinal Muscular Atrophy**  
Şenol H. B., Yıldız G., Polat A. İ., Aydın A., Hız A. S., Soylu A., Yiş U.  
BRAIN AND BEHAVIOR, cilt.1, ss.1-7, 2025 (SCI-Expanded)
- III. **Biallelic PTPMT1 variants disrupt cardiolipin metabolism and lead to a neurodevelopmental syndrome**  
Falabella M., Pizzamiglio C., Tabara L. C., Munro B., Abdel-Hamid M. S., Sonmezler E., Macken W. L., Lu S., Tilokani L., Flannery P. J., et al.  
BRAIN, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **Therapeutic implications of etiology-specific diagnosis of early-onset developmental and epileptic encephalopathies (EO-DEEs): A nationwide Turkish cohort study**  
Kanmaz S., Tekgul H., Kayilioglu H., Atas Y., Kart P. O., Yildiz N., GÜMÜŞ H., AYDIN K., Olculu C. B., Dogan D. E. T., et al.  
Seizure, cilt.123, ss.17-25, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **Evaluation of the Patients with the Diagnosis of Pontocerebellar Hypoplasia: A Multicenter National Study**  
Cavusoglu D., Ozturk G., Turkdogan D., Kurul S. H., Yis U., Komur M., Incecik F., Kara B., Sahin T., Unver O., et al.  
Cerebellum, cilt.23, sa.5, ss.1950-1965, 2024 (SCI-Expanded)
- VI. **Characterization and Engineered U1 snRNA Rescue of Splicing Variants in a Turkish Neurodevelopmental Disease Cohort**  
Sönmezler E., Stuatı C., Hız A. S., Güngör S., Burattı E., Oktay Y.  
HUMAN MUTATION, cilt.7760556, sa.7760556, ss.1-17, 2024 (SCI-Expanded)
- VII. **Biallelic NAA60 variants with impaired n-terminal acetylation capacity cause autosomal recessive**

### **primary familial brain calcifications**

Chelban V., Aksnes H., Maroofian R., LaMonica L. C., Seabra L., Siggervåg A., Devic P., Shamseldin H. E., Vandrovцова J., Murphy D., et al.

Nature communications, cilt.15, sa.1, ss.2269, 2024 (SCI-Expanded)

- VIII. **Optic neuritis in Turkish children and adolescents: A multicenter retrospective study.**  
Direk M. Ç., Besen Ş., Öncel İ., Günbey C., Özdoğan O., Orgun L. T., Sahin S., Cansu A., Yıldız N., Kanmaz S., et al.  
Multiple sclerosis and related disorders, cilt.81, ss.105149, 2024 (SCI-Expanded)
- IX. **Genetic, serological and clinical evaluation of childhood myasthenia syndromes- single center subgroup analysis experience in Turkey**  
Özsoy Ö., Cinletli T., Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Giray Bozkaya Ö., Çağlayan A. O., Hız Kurul S., Yiş U.  
Acta Neurologica Belgica, cilt.123, sa.6, ss.2325-2335, 2023 (SCI-Expanded)
- X. **Clinical and genetic evaluations of rare childhood epilepsies in Turkey's national cohort**  
Ünalp A., Güzin Y., Ünay B., Tosun A., Çavuşoğlu D., Tekin H. G., HIZ A. S., ARHAN E., Edizer S., Öztürk G., et al.  
Epileptic Disorders, cilt.25, sa.6, ss.924, 2023 (SCI-Expanded)
- XI. **Molecular Diagnosis of Limb-Girdle Muscular Dystrophy Using Next-Generation Sequencing Panels**  
Sarıkaya Uzan G., Yılmaz Uzman C., Çinletli T., Günay Ç., Ülgenalp A., Hız A. S., Yiş U.  
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.1, ss.1-8, 2023 (SCI-Expanded)
- XII. **Expanding the genotypic and phenotypic spectrum of the SPTBN4 gene mutation: A new variant and dysmorphology**  
Günay Ç., Onay H., Bademkiran F., Hız A. S., Yiş U.  
NEUROLOGY ASIA, cilt.28, ss.775-779, 2023 (SCI-Expanded)
- XIII. **Double Trouble: A Case of DYT-TOR1A Diagnosed in the Postoperative Period**  
Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
ANNALS OF INDIAN ACADEMY OF NEUROLOGY, cilt.26, sa.4, ss.578-580, 2023 (SCI-Expanded)
- XIV. **Pediatric-Onset Chronic Inflammatory Demyelinating Polyneuropathy: A Multicenter Study**  
SARIKAYA UZAN G., Vural A., Yüksel D., Aksoy E., Öztoprak Ü., CANPOLAT M., YILDIRIM S., Yıldırım Ç., GÜLEÇ A., PER H., et al.  
Pediatric Neurology, cilt.145, ss.3-10, 2023 (SCI-Expanded)
- XV. **Neuromuscular disease genetics in underrepresented populations: increasing data diversity.**  
Wilson L. A., Macken W. L., Perry L. D., Record C. J., Schon K. R., Frezatti R. S. S., Raga S., Naidu K., Köken Ö. Y., Polat I., et al.  
Brain : a journal of neurology, 2023 (SCI-Expanded)
- XVI. **Immunization status of patients with spinal muscular atrophy receiving nusinersen therapy**  
YEŞİLMEN M. C., GÜNAY Ç., Sarıkaya Uzan G., ÖZSOY Ö., HIZ A. S., YİŞ U.  
Archives de Pediatrie, cilt.30, sa.5, ss.291-296, 2023 (SCI-Expanded)
- XVII. **A novel DOCK7 variant as a rare reason for epileptic encephalopathy, cortical blindness, dysmorphic features: A case report and brief review of the literature**  
Özsoy Ö., Cinletli T., Zeybek S., Soydemir D., Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
NEUROLOGY ASIA, cilt.28, ss.421-429, 2023 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Bilateral Sensorineural Hearing Loss in AKT3 Mutation: A Case Report and Brief Review of the Literature.**  
Günay Ç., Kurul S. H., Yiş U.  
Annals of Indian Academy of Neurology, cilt.26, sa.3, ss.293-296, 2023 (SCI-Expanded)
- XIX. **Bi-allelic variants in the ESAM tight-junction gene cause a neurodevelopmental disorder associated with fetal intracranial hemorrhage**  
Lecca M., Pehlivan D., Suñer D. H., Weiss K., Coste T., Zweier M., OKTAY Y., Danial-Farran N., Rosti V., Bonasoni M. P., et al.  
American Journal of Human Genetics, cilt.110, sa.4, ss.681-690, 2023 (SCI-Expanded)
- XX. **DPAGT1-CDG: Report of Two New Pediatric Patients and Brief Review of the Literature**  
ÖZSOY Ö., ÇİNLETİ T., GÜNAY Ç., SARIKAYA UZAN G., YEŞİLMEN M. C., Lochmueller H., Horvath R., YİŞ U., Oktay Y., HIZ A. S.

MOLECULAR SYNDROMOLOGY, 2023 (SCI-Expanded)

- XXI. **Sural Sparring Pattern and Sensory Ratio as Electrodiagnostic and Prognostic Markers in Pediatric Guillain-Barre Syndrome**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Hiz-Kurul S., Yiş U.  
NEUROPEDIATRICS, cilt.54, sa.1, ss.20-30, 2023 (SCI-Expanded)
- XXII. **What is the safe observation period for seizure recurrence in pediatric emergency departments?**  
Ulusoy E., Uysal Ateş Ş., Çitlenbik H., Öztürk A., Şık N., Arslan G., Yılmaz D., Yiş U., Hız A. S., Duman M.  
Epilepsy & behavior : E&B, cilt.139, ss.109049, 2023 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Shared Biological Pathways and Processes in Patients with Intellectual Disability: A Multicenter Study**  
Günay Ç., Aykol D., Özsoy Ö., Sönmezler E., Hancı Y. S., Kara B., Sünnetçi D., Cine N., Deniz A., Özer T., et al.  
Neuropediatrics, cilt.54, sa.4, ss.225-238, 2023 (SCI-Expanded)
- XXIV. **VARS1 mutations associated with neurodevelopmental disorder are located on a short amino acid stretch of the anticodon-binding domain**  
Hız A. S., Kılıç S., Bademci G., Karakulak T., Erdogan A., Ozden B., Eresen Yazıcıoğlu Ç., Erdal E., Yiş U., Tekin M., et al.  
TURKISH JOURNAL OF BIOLOGY, cilt.46, sa.6, ss.458-464, 2022 (SCI-Expanded)
- XXV. **The Effect of Nusinersen Therapy on Laboratory Parameters of Patients with Spinal Muscular Atrophy**  
Sarıkaya Uzan G., Paketçi C., Günay Ç., Edem P., Özsoy Ö., Hız A. S., Yiş U.  
NEUROPEDIATRICS, cilt.53, sa.5, ss.321-329, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Optic neuritis in CD59 deficiency: an extremely rare presentation**  
Günay Ç., Yardım E., Yaşar E., Hız A. S., Sarıkaya Uzan G., Öztürk A. T., Yaman A., Yiş U.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.64, sa.4, ss.787-794, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Blood neurofilament light chain and thrombospondin-1 levels of patients with autism spectrum disorder.**  
Paketçi C., Ermiş Ç., Şişman A., Hız S., Baykara B., Yiş U.  
Turkish journal of medical sciences, cilt.52, sa.4, ss.1041-1049, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **The effectiveness and tolerability of clobazam in the pediatric population: Adjunctive therapy and monotherapy in a large-cohort multicenter study**  
KAMAŞAK T., SERDAROĞLU E., Yılmaz O., Kilic B. A., Polat B. G., Erdogan I., Sen A. D. Y., ÖZEN N., Durgut B. D., YILDIZ N., et al.  
EPILEPSY RESEARCH, cilt.184, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Recurrent painful ophthalmoplegic neuropathy: a report of two new pediatric cases**  
Günay Ç., Edem P., Hız A. S., Yaşar E., Yiş U.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.64, sa.3, ss.592-598, 2022 (SCI-Expanded)
- XXX. **Biallelic ADAM22 pathogenic variants cause progressive encephalopathy and infantile-onset refractory epilepsy**  
van der Knoop M. M., Maroofian R., Fukata Y., van Ierland Y., Karimiani E. G., Lehesjoki A. E., Muona M., Paetau A., Miyazaki Y., Hirano Y., et al.  
BRAIN, cilt.145, sa.7, ss.2301-2312, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Neuromuscular diseases in the pediatric intensive care unit: 11 years of experience from a tertiary children's hospital**  
Sarıkaya Uzan G., Edem P., Besci T., Paketçi C., Evren G., Hız A. S., Duman M., Yiş U.  
NEUROLOGY ASIA, cilt.27, sa.2, ss.327-334, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Red ear syndrome: Three new pediatric cases**  
Günay Ç., Hız A. S., Erdağ T. K., Olgun Y., Yiş U.  
NEUROLOGY ASIA, cilt.27, sa.2, ss.521-525, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Novel biallelic variants affecting the OTU domain of the gene OTUD6B associate with severe intellectual disability syndrome and molecular dynamics simulations.**  
Cingöz S., Soydemir D., Öner T. Ö., Karaca E., Özden B., Kurul S. H., Bayram E., Coe B. P., Nickerson D. A., Eichler E. E.  
European journal of medical genetics, cilt.65, sa.6, ss.104497, 2022 (SCI-Expanded)

- XXXIV. **The impacts of poor glycemic control and disease duration on peripheral nerves in children and adolescents with type 1 diabetes mellitus**  
AYANOĞLU M., YIŞ U., ÜNVER TUHAN H., POLAT A. İ., OKUR T. D., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., ABACI A., HIZ A. S.  
NEUROLOGY ASIA, cilt.27, sa.2, ss.317-326, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXV. **High diagnostic rate of trio exome sequencing in consanguineous families with neurogenetic diseases**  
HIZ A. S., OKTAY Y., Topf A., Szabo N. Z., GÜNGÖR S., Yaramis A., Sonmezler E., Matalonga L., YIŞ U., Schon K., et al.  
BRAIN, cilt.145, sa.4, ss.1507-1518, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Biallelic Loss-of-Function NDUFA12 Variants Cause a Wide Phenotypic Spectrum from Leigh/Leigh-Like Syndrome to Isolated Optic Atrophy**  
Magrinelli F., Cali E., Braga V. L., YIŞ U., Tomoum H., Shamseldin H., Raiman J., Kernstock C., Rezende Filho F. M., Povoas Barsottini O. G., et al.  
MOVEMENT DISORDERS CLINICAL PRACTICE, cilt.9, ss.218-228, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Inflammation and endothelial dysfunction in pediatric migraine patients**  
Polat I., KARAOĞLU P., Sisman A., YIŞ U., HIZ A. S.  
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.64, sa.1, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Novel insights into PORCN mutations, associated phenotypes and pathophysiological aspects**  
Arlt A., Kohlschmidt N., Hentschel A., Bartels E., Gross C., Toepf A., EDEM P., Szabo N., Sickmann A., Meyer N., et al.  
ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES, cilt.17, sa.1, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **OCN gene variants identified in three patients with severe neurodevelopmental disorder associated with epilepsy, intellectual disability and malformation of cortical development**  
Oner T. O., Unalp A., Hiz S., Bayram E., Kaytan I., Cingoz S.  
EPILEPTIC DISORDERS, cilt.23, sa.6, ss.843-853, 2021 (SCI-Expanded)
- XL. **Functional analysis of patient-derived cells harboring a homoygous likely-pathogenic KATNAL2 variant**  
HIZ A. S., Sonmezler E., YIŞ U., Oktay Y.  
EPILEPSIA, cilt.62, ss.227-228, 2021 (SCI-Expanded)
- XLI. **Bi-allelic variants in SPATA5L1 lead to intellectual disability, spastic-dystonic cerebral palsy, epilepsy, and hearing loss**  
Richard E. M., Bakhtiari S., Marsh A. P. L., Kaiyrzhanov R., Wagner M., Shetty S., Pagnozzi A., Nordlie S. M., Guida B. S., Cornejo P., et al.  
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.108, sa.10, ss.2006-2016, 2021 (SCI-Expanded)
- XLII. **Antiviral microRNA expression signatures are altered in subacute sclerosing panencephalitis**  
Tufekci K. U., Allmer J., Carman K. B., BAYRAM E., TOPÇU Y., Hiz S., GENÇ Ş., YIŞ U.  
NEUROLOGICAL SCIENCES AND NEUROPHYSIOLOGY, cilt.38, sa.3, ss.166-172, 2021 (SCI-Expanded)
- XLIII. **The Complex Genetic Landscape of Hereditary Ataxias in Turkey and Implications in Clinical Practice**  
Vural A., Simsir G., Tekgul S., Kocoglu C., Akcimen F., Kartal E., Sen N. E., Lahut S., Omur O., Saner N., et al.  
MOVEMENT DISORDERS, cilt.36, sa.7, ss.1676-1688, 2021 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Rare presentation of levamisole-induced leukoencephalopathy in a pediatric patient: seizure**  
Paketcı C., Okur D., Hiz S., YIŞ U.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.63, sa.2, ss.319-322, 2021 (SCI-Expanded)
- XLV. **Clinical predictors of drug-resistant epilepsy in children**  
Karaoglu P., YIŞ U., Polat A. İ., Ayanoglu M., Hiz S.  
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.51, sa.3, ss.1249-1252, 2021 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Autosomal recessive variants in TUBGCP2 alter the gamma-tubulin ring complex leading to neurodevelopmental disease**  
GÜNGÖR S., OKTAY Y., Hiz S., Aranguren-Ibanez A., Kalafatcilar I., Yaramis A., Karaca E., YIŞ U., Sonmezler E., Ekinci B., et al.  
ISCIENCE, cilt.24, sa.1, 2021 (SCI-Expanded)
- XLVII. **Risk Factors of Post-Stroke Epilepsy in Children; Experience from a Tertiary Center and a Brief**

## Review of the Literature

Polat I., YİŞ U., Ayanoglu M., Okur D., Edem P., Paketci C., Bayram E., Kurul S. H.

JOURNAL OF STROKE & CEREBROVASCULAR DISEASES, cilt.30, sa.1, 2021 (SCI-Expanded)

- XLVIII. **A homozygous missense variant in TUBGCP2 alter the g-tubulin ring complex leading to abnormal cortical development, pontocerebellar atrophy and altered myelination**  
Oktay Y., Gungor S., Hiz S., Yaramis A., Aranguren-Ibanez A., Yis U., Sonmezler E., Yilmaz E., Ekinci B., Aslan M., et al.  
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.28, sa.SUPPL 1, ss.460-461, 2020 (SCI-Expanded)
- XLIX. **Clinical, electrophysiological and genetic characteristics of childhood hereditary polyneuropathies**  
Paketci C., Karakaya M., Edem P., Bayram E., Keller N., Daimagueller H., Cirak S., Jordanova A., Hiz S., Wirth B., et al.  
REVUE NEUROLOGIQUE, cilt.176, sa.10, ss.846-855, 2020 (SCI-Expanded)
- L. **Neuroprotective Effects of Lacosamide and Memantine on Hyperoxic Brain Injury in Rats**  
Polat I., CILAKER MIÇILI S., Calisir M., Bayram E., YİŞ U., Ayanoglu M., Okur D., Edem P., Paketci C., TUĞYAN K., et al.  
NEUROCHEMICAL RESEARCH, cilt.45, sa.8, ss.1920-1929, 2020 (SCI-Expanded)
- LI. **Clinico-Genetic, Imaging and Molecular Delineation of COQ8A-Ataxia: A Multicenter Study of 59 Patients**  
Traschuetz A., Schirinzi T., Laugwitz L., Murray N. H., Bingman C. A., Reich S., Kern J., Heinzmann A., Vasco G., Bertini E., et al.  
ANNALS OF NEUROLOGY, cilt.88, sa.2, ss.251-263, 2020 (SCI-Expanded)
- LII. **Successful treatment of intractable epilepsy with ketogenic diet therapy in twins with ALG3-CDG**  
Paketci C., Edem P., Hiz S., Sonmezler E., Soydemir D., Uzan G., OKTAY Y., O'Heir E., Beltran S., Laurie S., et al.  
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.42, sa.7, ss.539-545, 2020 (SCI-Expanded)
- LIII. **Herpes simplex virus-1 as a rare etiology of isolated acute cerebellitis: case report and literature review**  
Paketci C., Edem P., Okumus C., Sarioglu F. C., Bayram E., Hiz S., YİŞ U.  
JOURNAL OF NEUROVIROLOGY, cilt.26, sa.2, ss.270-272, 2020 (SCI-Expanded)
- LIV. **A Drug Reaction With Eosinophilia and Systemic Symptoms Syndrome Associated With Clobazam**  
Manyas H., Paketci C., Okur D., Bayram E., Hiz S., YİŞ U.  
PEDIATRIC EMERGENCY CARE, cilt.36, sa.3, 2020 (SCI-Expanded)
- LV. **Identification of PCDH19 gene mutations/deletions in patients with early onset epilepsy**  
Gursoy S., Ataman E., Baysal B. T., Ozyilmaz B., Gencpinar P., HIZ A. S., YİŞ U., Unalp A., Dundar N. O., ÜLGENALP A., et al.  
ANNALS OF INDIAN ACADEMY OF NEUROLOGY, cilt.23, sa.2, ss.206-210, 2020 (SCI-Expanded)
- LVI. **Severe neurodevelopmental disease caused by a homozygous TLK2 variant**  
Topf A., OKTAY Y., Balaraju S., Yilmaz E., Sonmezler E., YİŞ U., Laurie S., Thompson R., Roos A., MacArthur D. G., et al.  
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.28, sa.3, ss.383-387, 2020 (SCI-Expanded)
- LVII. **y COL4A1-related autosomal recessive encephalopathy in 2 Turkish children**  
Yaramis A., Lochmueller H., Topf A., Sonmezler E., Yilmaz E., Hiz S., YİŞ U., GÜNGÖR S., Polat A. İ., Edem P., et al.  
NEUROLOGY-GENETICS, sa.1, 2020 (SCI-Expanded)
- LVIII. **Confirmation of TACO1 as a Leigh Syndrome Disease Gene in Two Additional Families**  
OKTAY Y., GÜNGÖR S., Zeltner L., Wiethoff S., Schoels L., Sonmezler E., Yilmaz E., Munro B., Bender B., Kernstock C., et al.  
JOURNAL OF NEUROMUSCULAR DISEASES, cilt.7, sa.3, ss.301-308, 2020 (SCI-Expanded)
- LIX. **Rotavirus encephalopathy with concomitant acute cerebellitis: report of a case and review of the literature**  
Paketci C., Edem P., Okur D., Sarioglu F. C., GÜLERYÜZ UÇAR H., Bayram E., Kurul S. H., YİŞ U.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.62, sa.1, ss.119-124, 2020 (SCI-Expanded)
- LX. **Cerebellar volumes in early-onset bipolar disorder: a pilot study of a stereological measurement technique**  
Serim Demirgören B., Ozbek A., Göçmen Karabekir N. N., Ay B., Turan S., Younguc G. N., Karabekir S., Polat A. İ., Hız A. S., Kidak O. G.  
PSYCHIATRY AND CLINICAL PSYCHOPHARMACOLOGY, sa.3, ss.293-297, 2019 (SCI-Expanded)

- LXI. **Dihydropyridine Receptor Congenital Myopathy In A Consanguineous Turkish Family**  
YİŞ U., Hiz S., Gunes S., Diniz G., Baydan F., Topf A., Sonmezler E., Lochmuller H., Horvath R., OKTAY Y.  
JOURNAL OF NEUROMUSCULAR DISEASES, cilt.6, sa.3, ss.377-384, 2019 (SCI-Expanded)
- LXII. **Cerebellar volume in early-onset schizophrenia and its association with severity of symptoms**  
Ozbek A., Mas N. N., Turan S., Ay B., SERİM DEMİRGÖREN B., Yonguc G. N., Karabekir S., Polat A. İ., HIZ A. S., Kidak O. G.  
JOURNAL OF INTERNATIONAL MEDICAL RESEARCH, cilt.47, sa.1, ss.411-419, 2019 (SCI-Expanded)
- LXIII. **Identification of the largest homozygous glycine decarboxylase gene deletion in a Turkish infant**  
Gursoy S., Ataman E., GİRAY BOZKAYA Ö., Kose E., Ayanoglu M., Polat A. İ., ARSLAN N., Kurul S. H., Ercal D.  
PEDIATRICS AND NEONATOLOGY, sa.6, ss.632-633, 2018 (SCI-Expanded)
- LXIV. **Electrophysiological Subtypes and Prognostic Factors of Childhood Guillain-Barre Syndrome**  
Konuskan B., OKUYAZ Ç., Tasdelen B., Hiz Kurul S., Anlar B.  
NOROSPIKIYATRI ARSIVI-ARCHIVES OF NEUROPSYCHIATRY, cilt.55, sa.3, ss.199-204, 2018 (SCI-Expanded)
- LXV. **Changes of primary headache related white matter lesions in pediatric patients**  
Bayram E., YİŞ U., Paketci G., Okur D., Polat I., Cakmakci H., Hiz S., Anlar B.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.60, sa.4, ss.380-384, 2018 (SCI-Expanded)
- LXVI. **Evaluation of the body composition with bioelectrical impedance analysis in epileptic patients treated with valproic acid**  
Bayram E., TORUN BAYRAM M., YİŞ U., Kurul S. H.  
NEUROLOGY ASIA, cilt.23, sa.2, ss.131-136, 2018 (SCI-Expanded)
- LXVII. **GPR56 homozygous nonsense mutation p.R271\* associated with phenotypic variability in bilateral frontoparietal polymicrogyria**  
Oncu-Oner T., Unalp A., Porsuk-Doru I., Agilkaya S., Gülerüz Uçar H., Sarac A., Erguner B., Yuksel B., Hiz-Kurul S., Cingöz S.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.60, sa.3, ss.229-237, 2018 (SCI-Expanded)
- LXVIII. **Characteristics of pediatric multiple sclerosis: The Turkish pediatric multiple sclerosis database**  
Yılmaz Ü., Anlar B., GÜCÜYENER K., Yaramış A., CANSU A., Ünalp A., Aksoy A., Bayram A. K., Kartal A., Tosun A., et al.  
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.21, sa.6, ss.864-872, 2017 (SCI-Expanded)
- LXIX. **Expanding spectrum of SCN1A-related phenotype with novel mutations**  
Hiz-Kurul S., Gursoy S., Ayanoglu M., YİŞ U., Ercal D.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.59, sa.5, ss.570-575, 2017 (SCI-Expanded)
- LXX. **Genetic Landscape of Congenital Myasthenic Syndromes From Turkey: Novel Mutations and Clinical Insights**  
YİŞ U., Becker K., Kurul S. H., Uyanik G., Bayram E., Haliloglu G., Polat A. İ., Ayanoglu M., Okur D., TOSUN A. F., et al.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, sa.8, ss.759-765, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXI. **Occipital cortex dysgenesis with white matter changes due to mutations in Laminin alpha 2**  
YİŞ U., Dixit V., Isikay S., Karakaya M., Baydan F., Diniz G., Polat I., Hiz-Kurul S., Cirak S.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.59, sa.3, ss.338-341, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXII. **A novel mutation in the glycine decarboxylase gene in patient with non-ketotic hyperglycinemia**  
Kose E., YİŞ U., HIZ A. S., ARSLAN N.  
NEUROSCIENCES, cilt.22, sa.2, ss.131-133, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **Dropped head congenital muscular dystrophy caused by de novo mutations in LMNA**  
KARAOĞLU P., Quizon N., Pergande M., Wang H., Polat A. İ., Ersen A., ÖZER E., Willkomm L., Kurul S. H., Heredia R., et al.  
BRAIN & DEVELOPMENT, sa.4, ss.361-364, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **Myelin Oligodendrocyte Glycoprotein Antibody Persistency in a Steroid-Dependent ADEM Case**  
Polat I., YİŞ U., KARAOĞLU P., Ayanoglu M., Ozturk T., GÜLERÜZ UÇAR H., Kurul S. H.  
PEDIATRICS, cilt.137, sa.5, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXV. **Posterior reversible leukoencephalopathy syndrome with spinal cord involvement in a 9-year-old girl**  
YİŞ U., KARAOĞLU P., Kurul S. H., SOYLU A., Cakmakci H., KAVUKÇU S.

- BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.38, sa.1, ss.154-157, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXXVI. **Nerve Conduction Studies in Children with Subclinical Hypothyroidism**  
Catli G., YIŞ U., Tuhan H. U., Ayanoglu M., HIZ A. S., BÖBER E., ABACI A.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.493, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXXVII. **Importance of Skin Changes in the Differential Diagnosis of Congenital Muscular Dystrophies**  
YIŞ U., Baydan F., Karakaya M., Kurul S. H., Cirak S.  
BIOMED RESEARCH INTERNATIONAL, cilt.2016, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXXVIII. **An infant with hypomotor seizures and cutaneous lesions**  
YIŞ U., Ayanoglu M., Polat A. İ., GÜLERYÜZ UÇAR H., Kurul S. H.  
ACTA NEUROLOGICA BELGICA, sa.4, ss.687-688, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXIX. **A Multinational Survey on Actual Diagnostics and Treatment of Subacute Sclerosing Panencephalitis**  
Haeusler M., Aksoy A., Alber M., ALTUNBAŞAK Ş., Angay A., Arsene O. T., Craiu D., Hartmann H., Hiz-Kurul S., Ichiyama T., et al.  
NEUROPEDIATRICS, cilt.46, sa.6, ss.377-384, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXX. **Sleep Structure in Children With Attention-Deficit/Hyperactivity Disorder**  
Akinci G., ÖZTURA İ., HIZ A. S., Akdogan O., Karaarslan D., Ozek H., AKAY A.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.30, sa.11, ss.1520-1525, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXI. **An 11-Year-Old Boy with Headache, Fever, and Neck Pain**  
YIŞ U., Polat I., KARAOĞLU P., Ayanaoglu M., Unsal E., ÖZKÜTÜK A. A., Kurul S. H.  
PEDIATRIC ANNALS, cilt.44, sa.10, ss.426-432, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXII. **Importance of neurologic and cutaneous signs in the diagnosis of Schimke immuno-osseous dysplasia**  
Polat A. İ., YIŞ U., Ayanoglu M., HIZ A. S., GÜLERYÜZ UÇAR H., Ozturk-Atasoy T., Boerkoel C. F.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.57, sa.5, ss.509-513, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXIII. **Williams Syndrome with Infantile Spasms**  
Polat I., KARAOĞLU P., Ayanoglu M., YIŞ U., HIZ A. S.  
INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.82, sa.8, ss.757-758, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXIV. **Life-Threatening and Rare Adverse Effects of Phenytoin**  
Polat I., KARAOĞLU P., Ayanoglu M., YIŞ U., HIZ A. S.  
PEDIATRIC EMERGENCY CARE, cilt.31, sa.7, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXV. **A Novel Mutation in the Mitochondrial DNA Cytochrome b Gene (MTCYB) in a Patient with Prader Willi Syndrome**  
YIŞ U., EZGÜ F. S., Karakaya P., Polat I., ARSLAN N., Çankaya T., Bozkaya Ö., Kurul S. H.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.30, sa.3, ss.378-381, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXVI. **Expression Patterns of Micro-RNAs 146a, 181a, and 155 in Subacute Sclerosing Panencephalitis**  
YIŞ U., Tufekci U. K., GENÇ Ş., ÇARMAN K. B., Bayram E., Topcu Y., Kurul S. H.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.30, sa.1, ss.69-74, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXVII. **Zonisamide attenuates hyperoxia-induced apoptosis in the developing rat brain**  
Topcu Y., Bayram E., ÖZBAL S., YIŞ U., TUĞYAN K., KARAOĞLU P., KUMRAL A., YILMAZ O., Kurul S. H.  
NEUROLOGICAL SCIENCES, cilt.35, sa.11, ss.1769-1775, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXXVIII. **The Paediatric migraine disability assessment score is a useful tool for evaluating prophylactic migraine treatment**  
Topcu Y., Kurul S. H., Bayram E., Sozmen K., YIŞ U.  
ACTA PAEDIATRICA, cilt.103, sa.11, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXXIX. **Capillary Malformation-Arteriovenous Malformation Syndrome with Spinal Involvement**  
YIŞ U., Kurul S. H., GÜLERYÜZ UÇAR H., MEN S.  
PEDIATRIC DERMATOLOGY, cilt.31, sa.6, ss.744-746, 2014 (SCI-Expanded)
- XC. **Importance of acylcarnitine profile analysis for disorders of lipid metabolism in adolescent patients with recurrent rhabdomyolysis: Report of two cases**  
Topcu Y., Bayram E., KARAOĞLU P., YIŞ U., Kurul S. H.  
ANNALS OF INDIAN ACADEMY OF NEUROLOGY, cilt.17, sa.4, ss.437-440, 2014 (SCI-Expanded)

- XCII. The efficacy and safety of levetiracetam in paediatric patients treated with chemotherapeutic agents for haematologic disorders**  
Bayram E., Topcu Y., TÜFEKÇİ Ö., KARAOĞLU P., YIŞ U., ÖREN H., Kurul S. H.  
JOURNAL OF PAEDIATRICS AND CHILD HEALTH, cilt.50, sa.7, ss.553-556, 2014 (SCI-Expanded)
- XCIII. Clinical, Radiological, and Genetic Survey of Patients With Muscle-Eye-Brain Disease Caused by Mutations in POMGNT1**  
YIŞ U., Uyanik G., Rosendahl D. M., ÇARMAN K. B., Bayram E., Heise M., CÖMERTPAY G., Kurul S. H.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.50, sa.5, ss.491-497, 2014 (SCI-Expanded)
- XCIV. Carnitine Palmitoyl Transferase II Deficiency in an Adolescent Presenting With Rhabdomyolysis and Acute Renal Failure**  
Topcu Y., Bayram E., KARAOĞLU P., YIŞ U., Bayram M., Kurul S. H.  
PEDIATRIC EMERGENCY CARE, cilt.30, sa.5, ss.343-344, 2014 (SCI-Expanded)
- XCV. Severe Neurologic Involvement of Degos Disease in a Pediatric Patient**  
KARAOĞLU P., Topcu Y., Bayram E., YIŞ U., AKARSU S., Atalay E., Koroglu T., Cakmakci H., ÖZER E., HIZ A. S.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.29, sa.4, ss.550-554, 2014 (SCI-Expanded)
- XCVI. Assessment of Neuropsychological Late Effects in Survivors of Childhood Leukemia**  
Kalafatcilar A. İ., TÜFEKÇİ Ö., ÖREN H., HIZ A. S., GÜLERYÜZ UÇAR H., AKAY A., Orcim E., OLGUN Y., Irken G.  
PEDIATRIC HEMATOLOGY AND ONCOLOGY, cilt.31, sa.2, ss.181-193, 2014 (SCI-Expanded)
- XCVII. Comparison of Cranial Magnetic Resonance Imaging Findings and Clinical Features in Patients with Corpus Callosum Abnormalities**  
Bayram E., Topcu Y., YIŞ U., Cakmaci H., Kurul S. H.  
NEUROPEDIATRICS, cilt.45, sa.1, ss.30-35, 2014 (SCI-Expanded)
- XCVIII. Chronic Spinal Epidural Hematoma**  
YIŞ U., KALEMCI O., Polat I., KARAOĞLU P., ÖZTURA İ., GÜLERYÜZ UÇAR H., Kurul S. H.  
JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.164, sa.1, ss.215-216, 2014 (SCI-Expanded)
- XCVIII. Importance of Diazepam Administration During Electroencephalography in the Differential Diagnosis of Cortical Visual Loss**  
YIŞ U., Topcu Y., Bayram E., Karakaya P., Cakmakci H., Kurul S. H.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.29, sa.1, ss.114-117, 2014 (SCI-Expanded)
- XCIX. Measurement of the apparent diffusion coefficient in paediatric mitochondrial encephalopathy cases and a comparison of parenchymal changes associated with the disease using follow-up diffusion coefficient measurements**  
Uysal F., Cakmakci H., YIŞ U., ELLİDOKUZ H., HIZ A. S.  
EUROPEAN JOURNAL OF RADIOLOGY, cilt.83, sa.1, ss.212-218, 2014 (SCI-Expanded)
- C. Psychomotor Retardation Caused by a Defective Thyroid Hormone Transporter: Report of Two Families with Different MCT8 Mutations**  
Anik A., Kersseboom S., DEMİR K., Catli G., YIŞ U., BÖBER E., van Mullem A., van Herebeek R. E. A., HIZ A. S., ABACI A., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.82, sa.4, ss.261-271, 2014 (SCI-Expanded)
- CI. Caffeic acid phenethyl ester prevents apoptotic cell death in the developing rat brain after pentylenetetrazole-induced status epilepticus**  
YIŞ U., Topcu Y., ÖZBAL S., TUĞYAN K., Bayram E., Karakaya P., YILMAZ O., Kurul S. H.  
EPILEPSY & BEHAVIOR, cilt.29, sa.2, ss.275-280, 2013 (SCI-Expanded)
- CII. The combination of thermal dysregulation and agenesis of corpus callosum: Shapiro's or/and reverse Shapiro's syndrome**  
Topcu Y., Bayram E., KARAOĞLU P., YIŞ U., Kurul S. H.  
ANNALS OF INDIAN ACADEMY OF NEUROLOGY, cilt.16, sa.4, ss.716-719, 2013 (SCI-Expanded)
- CIII. The Utility of Head Up Tilt Test with Video Electroencephalography in Children with Recurrent Loss of Consciousness**  
Bayram E., Topcu Y., Yilmaz N., Karakaya P., Kir M., Yis U., Kurul S. H.  
HONG KONG JOURNAL OF PAEDIATRICS, cilt.18, sa.4, ss.217-222, 2013 (SCI-Expanded)

- CIV. **Polysomnographic and long-term video electroencephalographic evaluation of cases presenting with parasomnias**  
YİŞ U., Kurul S. H., ÖZTURA İ., ECEVİT M. C., Dirik E.  
ACTA NEUROLOGICA BELGICA, cilt.113, sa.3, ss.285-289, 2013 (SCI-Expanded)
- CV. **Phrenic Nerve Palsy Associated With Brachial Plexus Avulsion in a Pediatric Patient With Multitrauma**  
KARAOĞLU P., YİŞ U., ÖZTURA İ., Akdogan O., Bayram E., Topcu Y., HIZ A. S.  
PEDIATRIC EMERGENCY CARE, cilt.29, sa.8, ss.922-923, 2013 (SCI-Expanded)
- CVI. **Correlation between motor performance scales, body composition, and anthropometry in patients with duchenne muscular dystrophy**  
Bayram E., Topcu Y., Karakaya P., Torun Bayram M., Şahin E., Erdinc Gunduz N., Yiş U., Peker O., Kurul S. H.  
ACTA NEUROLOGICA BELGICA, cilt.113, sa.2, ss.133-137, 2013 (SCI-Expanded)
- CVII. **Incidental White Matter Lesions in Children Presentng With Headache**  
Bayram E., Topcu Y., KARAOĞLU P., YİŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., Kurul S. H.  
HEADACHE, cilt.53, sa.6, ss.970-976, 2013 (SCI-Expanded)
- CVIII. **Neurophysiological follow-up of two siblings with Crigler-Najjar syndrome type I and review of literature**  
Bayram E., ÖZTÜRK Y., HIZ A. S., Topcu Y., Kilic M., Zeytunlu M.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.3, ss.349-353, 2013 (SCI-Expanded)
- CIX. **A case of atypical Miller Fisher syndrome with negative anti-GQ1b immunoglobulin G and importance of H reflex**  
YİŞ U., Bayram E., Topcu Y., Karakaya P., Hiz-Kurul S.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.2, ss.235-236, 2013 (SCI-Expanded)
- CX. **Molybdenum cofactor deficiency: Review of 12 cases (MoCD and review)**  
Bayram E., Topcu Y., Karakaya P., YİŞ U., Cakmakci H., Ichida K., Kurul S. H.  
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.17, sa.1, ss.1-6, 2013 (SCI-Expanded)
- CXI. **Acute Cervical Dystonia After the First Dose of Butamirate Citrate**  
Bayram E., Karakaya P., Topcu Y., YİŞ U., HIZ A. S.  
PEDIATRIC EMERGENCY CARE, cilt.29, sa.1, ss.80-81, 2013 (SCI-Expanded)
- CXII. **Aicardi syndrome in two Turkish children**  
Bayram E., Topcu Y., Akinci G., HIZ A. S., Cakmakci H.  
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, cilt.33, sa.1, ss.73-75, 2013 (SCI-Expanded)
- CXIII. **Evaluation of awake electroencephalography findings in children with attention deficit hyperactivity disorder before psychostimulant treatment**  
Bayram E., Topcu Y., Karaarslan D., Akinci G., YİŞ U., AKAY A., Hiz S.  
Paediatrica Croatica, cilt.57, sa.1, ss.57-60, 2013 (SCI-Expanded)
- CXIV. **A CASE OF RAPID-ONSET OBESITY WITH HYPOTHALAMIC DYSFUNCTION, HYPOVENTILATION, AUTONOMIC DYSREGULATION, AND NEURAL CREST TUMOR: ROHHADNET SYNDROME**  
ABACI A., Catli G., Bayram E., Koroglu T., OLGUN H. N., Mutafoğlu K., HIZ A. S., Cakmakci H., BÖBER E.  
ENDOCRINE PRACTICE, cilt.19, sa.1, 2013 (SCI-Expanded)
- CXV. **Pneumatosis intestinalis due to rotavirus infection in a child with Prader-Willi syndrome**  
Yis U., Topcu Y., Bayram E., Karakaya P., Cakmakci H., Hiz-Kurul S.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.54, sa.6, ss.679-681, 2012 (SCI-Expanded)
- CXVI. **MYOPATHIC CHANGES IN MUSCLE BIOPSY OF A PATIENT WITH INFANTILE SYSTEMIC HYALINOSIS**  
Bayram E., Topcu Y., Karakaya P., Firat C., YİŞ U., ÖZER E., Kurul S. H.  
PAEDIATRIA CROATICA, cilt.56, sa.4, ss.301-304, 2012 (SCI-Expanded)
- CXVII. **ASSESTMENT OF NEUROPSYCHIATRIC LATE EFFECTS AMONG SURVIVORS OF CHILDHOOD LEUKEMIA**  
Kalafatcilar A., Tufekci O., Oren H., Hiz S., Cakmakci H., Akay A., Orcim E., Olgun Y., Yilmaz S., Gozmen S., et al.  
HAEMATOLOGICA, ss.490, 2012 (SCI-Expanded)
- CXVIII. **Multi-cystic white matter enlarged Virchow Robin spaces in a 5-year-old boy**  
Bayram E., Akinci G., Topcu Y., Cakmakci H., GİRAY BOZKAYA Ö., Ercal D., HIZ A. S.

- CHILDS NERVOUS SYSTEM, cilt.28, sa.5, ss.743-746, 2012 (SCI-Expanded)
- CXXIX. **Neuroprotective effects of recombinant human erythropoietin in the developing brain of rat after lithium-pilocarpine induced status epilepticus**  
Sozmen S. C., Kurul S. H., Yis U., TUĞYAN K., BAYKARA B., YILMAZ O.  
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.34, sa.3, ss.189-195, 2012 (SCI-Expanded)
- CXX. **Cefixime-Induced Oculogyric Crisis**  
Bayram E., TORUN BAYRAM M., HIZ A. S., Turkmen M.  
PEDIATRIC EMERGENCY CARE, cilt.28, sa.1, ss.55-56, 2012 (SCI-Expanded)
- CXXI. **Brain abscess caused by Lactococcus lactis cremoris in a child**  
Topcu Y., Akinci G., Bayram E., HIZ A. S., Turkmen M.  
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.170, sa.12, ss.1603-1605, 2011 (SCI-Expanded)
- CXXII. **Heterogeneity of Marinesco-Sjogren Syndrome: Report of Two Cases**  
Yis U., Cirak S., HIZ A. S., Cakmakci H., Dirik E.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.45, sa.6, ss.409-411, 2011 (SCI-Expanded)
- CXXIII. **A Rare Complication of Intrathecal Methotrexate in a Child with Acute Lymphoblastic Leukemia**  
TÜFEKÇİ Ö., YILMAZ Ş., Karapinar T. H., Gozmen S., Cakmakci H., HIZ A. S., Irken G., ÖREN H.  
PEDIATRIC HEMATOLOGY AND ONCOLOGY, cilt.28, sa.6, ss.517-522, 2011 (SCI-Expanded)
- CXXIV. **Fibromuscular dysplasia as a cause of stroke in a 9-year-old girl**  
Yis U., MEN S., Cakmakci H., Demircioglu F., Kurul S. H., ÖREN H., Dirik E.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.53, sa.5, ss.567-570, 2011 (SCI-Expanded)
- CXXV. **Maternal reactions to a child with epilepsy: Depression, anxiety, parental attitudes and family functions**  
AKAY A., Kurul S. H., Ozek H., Cengizhan S., Emiroglu N., ELLİDOKUZ H.  
EPILEPSY RESEARCH, cilt.95, sa.3, ss.213-220, 2011 (SCI-Expanded)
- CXXVI. **Behcet's disease in the differential diagnosis of multiple sclerosis: a pediatric case**  
Makay B., Akinci G., Topcu Y., HIZ A. S., Cakmakci H., Uensal E.  
CLINICAL AND EXPERIMENTAL RHEUMATOLOGY, cilt.29, sa.2, ss.444, 2011 (SCI-Expanded)
- CXXVII. **Fukutin mutations in non-Japanese patients with congenital muscular dystrophy: Less severe mutations predominate in patients with a non-Walker-Warburg phenotype**  
Yis U., Uyanik G., Heck P. B., Smitka M., Nobel H., Ebinger F., Dirik E., Feng L., Kurul S. H., Brocke K., et al.  
NEUROMUSCULAR DISORDERS, cilt.21, sa.1, ss.20-30, 2011 (SCI-Expanded)
- CXXVIII. **Case report of intrafamilial variability in autosomal recessive centronuclear myopathy associated to a novel BIN1 stop mutation**  
Boehm J., Yis U., Ortac R., Cakmakci H., Kurul S. H., Dirik E., Laporte J.  
ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES, cilt.5, 2010 (SCI-Expanded)
- CXXIX. **Diagnostic value of proton MR spectroscopy and diffusion-weighted MR imaging in childhood inherited neurometabolic brain diseases and review of the literature**  
Cakmakci H., Pekcevik Y., YIŞ U., Unalp A., Kurul S.  
EUROPEAN JOURNAL OF RADIOLOGY, cilt.74, sa.3, 2010 (SCI-Expanded)
- CXXX. **Magnetic resonance imaging at first episode in pediatric multiple sclerosis retrospective evaluation according to KIDMUS and lesion dissemination in space criteria**  
Kurne A., Oguz K. K., Aksu A. O., YARAR C., Duman O., Kurul S. H., SERDAROĞLU A., Anlar B.  
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.32, sa.6, ss.487-494, 2010 (SCI-Expanded)
- CXXXI. **Late infantile neuronal ceroid lipofuscinosis: A case reports**  
Yis U., Kurul S. H., Ozogul C., Dirik E.  
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.45, sa.2, ss.155-157, 2010 (SCI-Expanded)
- CXXXII. **Anti-GQ1b-negative Miller Fisher syndrome presented with one-sided horizontal gaze palsy**  
Akinci G., ÖZTURA İ., Hiz-Kurul S.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.52, sa.3, ss.317-320, 2010 (SCI-Expanded)
- CXXXIII. **Two cases with megalencephalic leukoencephalopathy with subcortical cysts and MLC1 mutations in the Turkish population**

- Yis U, Scheper G. C., Uran N., Unalp A., Cakmakci H., Hiz-Kurul S., Dirik E., van der Knaap M. S.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.52, sa.2, ss.179-183, 2010 (SCI-Expanded)
- CXXXIV. **Rhabdomyolysis Associated With Olanzapine Treatment in a Child With Autism**  
Karakaya P., YİŞ U., Kurul S. H., Tuerkmen M. A.  
PEDIATRIC EMERGENCY CARE, cilt.26, sa.1, ss.41-42, 2010 (SCI-Expanded)
- CXXXV. **Unusual findings in Leigh syndrome caused by T8993C mutation**  
YİŞ U., Seneca S., Dirik E., Kurul S. H., ÖZER E., Cakmakci H., De Meirleir L.  
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.13, sa.6, ss.550-552, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXXVI. **Temporary Diazepam Responsive Apneic Attacks and Congenital Myasthenic Syndrome**  
Yis U., Kurul S. H., ÖZTURA İ., Ozden O., Akinci G., Dirik E.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.24, sa.7, ss.895-898, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXXVII. **The relationship of neonatal subclinical electrographic seizures to neurodevelopmental outcome at 1 year of age**  
Kurul S. H., Sutcuoglu S., YİŞ U., DUMAN N., KUMRAL A., ÖZKAN H.  
JOURNAL OF MATERNAL-FETAL & NEONATAL MEDICINE, cilt.22, sa.7, ss.584-588, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXXVIII. **Two Young Sisters with Spinocerebellar Ataxia Type 2 Showing Different Clinical Progression of Disease**  
Yis U., Dirik E., Kurul S. H., Eken A. G., Basak A. N.  
CEREBELLUM, cilt.8, sa.2, ss.127-129, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXXIX. **Effects of epilepsy and valproic acid on oxidant status in children with idiopathic epilepsy**  
YİŞ U., Seckin E., Kurul S. H., Kuralay F., Dirik E.  
EPILEPSY RESEARCH, cilt.84, sa.2-3, ss.232-237, 2009 (SCI-Expanded)
- CXL. **The Effect of Sumatriptan on Nitric Oxide Synthase Enzyme Production After Iatrogenic Inflammation in the Brain Stem of Adolescent Rats: A Randomized, Controlled, Experimental Study**  
Demirpence S., Kurul S. H., Kiray M., TUĞYAN K., YILMAZ O., Kose G.  
CURRENT THERAPEUTIC RESEARCH-CLINICAL AND EXPERIMENTAL, cilt.70, sa.2, ss.129-135, 2009 (SCI-Expanded)
- CXLI. **Assessment of Citrullinated Myelin by H-1-MR Spectroscopy in Early-Onset Multiple Sclerosis**  
Oguz K. K., Kurne A., Aksu A. O., KARABULUT E., Serdaroglu A., Teber S., Haspolat S., Senbil N., Kurul S., Anlar B.  
AMERICAN JOURNAL OF NEURORADIOLOGY, cilt.30, sa.4, ss.716-721, 2009 (SCI-Expanded)
- CXLII. **Benign paroxysmal torticollis**  
Demirpence S., YİŞ U., Kurul S. H.  
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.44, sa.1, ss.35-37, 2009 (SCI-Expanded)
- CXLIII. **Evaluation of cases with congenital muscular dystrophy**  
Yis U., Uyanik G., Kurul S. H., Cakmakci H., Ozer E., Dirik E., Hehr U., Morris-Rosendahl D. J.  
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.44, sa.1, ss.23-28, 2009 (SCI-Expanded)
- CXLIV. **Protective Effects of Topiramate against Hyperoxic Brain Injury in the Developing Brain**  
Kurul S. H., Yis U., Kumral A., Tugyan K., Cilaker S., KOLATAN H. E., Yilmaz O., GENÇ Ş.  
NEUROPEDIATRICS, cilt.40, sa.1, ss.22-27, 2009 (SCI-Expanded)
- CXLV. **Nonketotic Hyperglycinemia and Acquired Hydrocephalus**  
Yis U., Kurul S. H., Dirik E.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.40, sa.2, ss.138-140, 2009 (SCI-Expanded)
- CXLVI. **Effect of erythropoietin on oxygen-induced brain injury in the newborn rat**  
YİŞ U., Kurul S. H., KUMRAL A., TUĞYAN K., CİLAKER MIÇİLİ S., YILMAZ O., GENÇ Ş., Genc K.  
NEUROSCIENCE LETTERS, cilt.448, sa.3, ss.245-249, 2008 (SCI-Expanded)
- CXLVII. **Investigation of the immunoreactivities of NOS enzymes and the effect of sumatriptan in adolescent rats using an experimental model of migraine**  
Kurul S. H., Demirpence S., Kiray M., TUĞYAN K., YILMAZ O., Kose G.  
JOURNAL OF HEADACHE AND PAIN, cilt.9, sa.5, ss.317-323, 2008 (SCI-Expanded)
- CXLVIII. **Hyperoxic exposure leads to cell death in the developing brain**  
YİŞ U., Kurul S. H., KUMRAL A., CİLAKER MIÇİLİ S., TUĞYAN K., GENÇ Ş., YILMAZ O.

- BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.30, sa.9, ss.556-562, 2008 (SCI-Expanded)
- CXLIX. **Mycoplasma pneumoniae: nervous system complications in childhood and review of the literature**  
YİŞ U., Kurul S. H., Cakmakci H., Dirik E.  
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.167, sa.9, ss.973-978, 2008 (SCI-Expanded)
- CL. **Cetirizine-induced dystonic reaction in a 6-year-old boy**  
Esen I., Demirpence S., YİŞ U., Kurul S.  
PEDIATRIC EMERGENCY CARE, cilt.24, sa.9, ss.627-628, 2008 (SCI-Expanded)
- CLI. **Acute Cerebellitis with Cerebellar Swelling Successfully Treated with Standard Dexamethasone Treatment**  
YİŞ U., Kurul S. H., Cakmacki H., Dirik E.  
CEREBELLUM, cilt.7, sa.3, ss.430-432, 2008 (SCI-Expanded)
- CLII. **A case of absence epilepsy presenting with attention deficit**  
Kurul S. H., Ozbek A.  
ACTA PAEDIATRICA, cilt.97, ss.220-221, 2008 (SCI-Expanded)
- CLIII. **Factor VII deficiency associated with valproate treatment**  
Uenalp A., Dirik E., Kurul S.  
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.50, sa.3, ss.403-405, 2008 (SCI-Expanded)
- CLIV. **Multiple sulfatase deficiency in a Turkish family resulting from a novel mutation**  
YİŞ U., Pepe S., Kurul S. H., Ballabio A., Cosma M. P., Dirik E.  
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.30, sa.5, ss.374-377, 2008 (SCI-Expanded)
- CLV. **Long-standing fever and Angelman syndrome: Report of two cases**  
YİŞ U., Giray Ö., Kurul S. H., BORA E., ÜLGENALP A., Ercal D., Dirik E.  
JOURNAL OF PAEDIATRICS AND CHILD HEALTH, cilt.44, sa.5, ss.308-310, 2008 (SCI-Expanded)
- CLVI. **Homocysteine levels in epileptic children receiving antiepileptic drugs**  
Kurul S., Uenalp A., YİŞ U.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.22, sa.12, ss.1389-1392, 2007 (SCI-Expanded)
- CLVII. **Prevalence and clinical findings of migraine and tension-type headache in adolescents**  
Unalp A., Dirik E., Kurul S.  
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.49, sa.6, ss.943-949, 2007 (SCI-Expanded)
- CLVIII. **Basilar artery thrombosis in a child heterozygous for prothrombin gene G20210A mutation**  
Hudaoglu O., Kurul S., Yis U., Dirik E., Cakmakci H., Men S.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.22, sa.3, ss.329-331, 2007 (SCI-Expanded)
- CLIX. **The correlation of seizure characteristics and hippocampal volumetric magnetic resonance imaging findings in children with idiopathic partial epilepsy**  
Eroglu B., Kurul S., Cakmakci H., Dirik E.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.22, sa.3, ss.348-353, 2007 (SCI-Expanded)
- CLX. **A case of Walker-Warburg syndrome resulting from a homozygous POMT1 mutation**  
Yis U., Uyanik G., Kurul S., Dirik E., Ozer E., Gross C., Hehr U.  
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.11, sa.1, ss.46-49, 2007 (SCI-Expanded)
- CLXI. **Nonconvulsive status epilepticus and neurodevelopmental delay**  
Dirik E., Yis U., Hudaoglu O., Kurul S.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.35, sa.3, ss.209-212, 2006 (SCI-Expanded)
- CLXII. **Aorta coarctation presenting with intracranial aneurysm rupture**  
Huedaoglu O., Kurul S., Cakmakci H., Men S., Yis U., Dirik E.  
JOURNAL OF PAEDIATRICS AND CHILD HEALTH, cilt.42, sa.7-8, ss.477-479, 2006 (SCI-Expanded)
- CLXIII. **Parental attitude of mothers, iron deficiency anemia, and breath-holding spells**  
Hudaoglu O., Dirik E., Yis U., Kurul S.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.35, sa.1, ss.18-20, 2006 (SCI-Expanded)
- CLXIV. **Prevalence and characteristics of recurrent headaches in Turkish adolescents**  
Unalp A., Dirik E., Kurul S.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.34, sa.2, ss.110-115, 2006 (SCI-Expanded)

- CLXV. **Diagnostic value of diffusion-weighted magnetic resonance imaging in pediatric cerebral diseases**  
Oksuzler Y., Cakmakci H., Kurul S., Oksuzler M., Dirik E.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.32, sa.5, ss.325-333, 2005 (SCI-Expanded)
- CLXVI. **Deletion analysis and clinical correlations in patients with Xp21 linked muscular dystrophy**  
Ulgenalp A., Giray Ö., Bora E., Hizli T., Kurul S., Sagin-Saylam G., Karasoy H., Uran N., Dizdarer G., Tutuncuoglu S., et al.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.46, sa.4, ss.333-338, 2004 (SCI-Expanded)
- CLXVII. **Glutaric aciduria type 1: Proton magnetic resonance spectroscopy findings**  
Kurul S., Cakmakci H., Dirik E.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.31, sa.3, ss.228-231, 2004 (SCI-Expanded)
- CLXVIII. **Frequent vaccination and immune complex deposition in unilateral nephrectomized mice**  
Kurul S., Kavukcu S., Sis B., Yilmaz O., SARIOĞLU S., SOYLU A., Turkmen M., Dirik E.  
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.19, sa.6, ss.621-626, 2004 (SCI-Expanded)
- CLXIX. **Assessment of child neurology outpatients with headache, dizziness, and fainting**  
Emiroglu F., Kurul S., AKAY A., Miral S., Dirik E.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.19, sa.5, ss.332-336, 2004 (SCI-Expanded)
- CLXX. **Proton magnetic resonance spectroscopy in three subacute sclerosing panencephalitis patients: correlation with clinical status**  
Cakmakci H., Kurul S., Iscan A., Dirik E.  
CHILDS NERVOUS SYSTEM, cilt.20, sa.4, ss.216-220, 2004 (SCI-Expanded)
- CLXXI. **Agyria-pachygyria complex: MR findings and correlation with clinical features**  
Kurul S., Cakmakci H., Dirik E.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.30, sa.1, ss.16-23, 2004 (SCI-Expanded)
- CLXXII. **Serum carnitine levels during oxcarbazepine and carbamazepine monotherapies in children with epilepsy**  
Kurul S., Dirik E., Iscan A.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.18, sa.8, ss.552-554, 2003 (SCI-Expanded)
- CLXXIII. **Oxcarbazepine in the treatment of childhood epilepsy**  
Serdaroglu G., Kurul S., Tutuncuoglu S., Dirik E., Sarioglu B.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.28, sa.1, ss.37-41, 2003 (SCI-Expanded)
- CLXXIV. **Schilder's disease: Case study with serial neuroimaging**  
Kurul S., Cakmakci H., Dirik E., Kovanlikaya A.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.18, sa.1, ss.58-61, 2003 (SCI-Expanded)
- CLXXV. **Pharyngeal foreign body in a child persisting for three years**  
Kurul S., Kandogan T.  
EMERGENCY MEDICINE JOURNAL, cilt.19, sa.4, ss.361-362, 2002 (SCI-Expanded)
- CLXXVI. **Relationship of epilepsy-related factors to anxiety and depression scores in epileptic children**  
Oguz A., Kurul S., Dirik E.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.17, sa.1, ss.37-40, 2002 (SCI-Expanded)
- CLXXVII. **The benign course of carotid-cavernous fistula in a child**  
Kurul S., Cakmakci H., Kovanlikaya A., Dirik E.  
EUROPEAN JOURNAL OF RADIOLOGY, cilt.39, sa.2, ss.77-79, 2001 (SCI-Expanded)
- CLXXVIII. **Limb girdle muscular dystrophy type 2A presenting with cardiac arrest**  
Dirik E., Aydin A., Kurul S., Sahin B.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.24, sa.3, ss.235-237, 2001 (SCI-Expanded)
- CLXXIX. **Efficacy of Leucocyte Filters during Transfusions in Preventing the Development of Anti-HLA Antibodies**  
Kurul S., ÖZKAN H., Anal Ö., Akkoç N., Irken G.  
Indian Journal of Pediatrics, cilt.65, sa.5, ss.729-734, 1998 (SCI-Expanded)

## Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Pediyatrik Migrenli Hastalarda Otonomik Disfonksiyonun Değerlendirilmesi**  
AYKOL D., DEMİR N., POLAT A. İ., ÖZTURA İ., YIŞ U., HIZ A. S.  
Journal of Behçet Uz children's hospital (Online), cilt.14, sa.2, ss.81-90, 2024 (ESCI)
- II. **Single-center Experience of Therapeutic Plasma Exchange in Children with Neuroimmunological Disorders: Indications, Efficacy, and Safety**  
YIŞ U., GÜNAY Ç., ARSLAN G., ÖZSOY Ö., SARIKAYA UZAN G., AYKOL D., BEŞCİ T., HIZ A. S., AYDIN A.  
İzmir Tepecik Eğitim Hastanesi Dergisi, 2024 (Hakemli Dergi)
- III. **Evaluation of risk factors for recurrence of cutaneous adverse reactions due to anti-seizure medications in children: A retrospective study**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Asilsoy S., Uzuner N., Kangallı Boyacıoğlu Ö., Hız A. S., Yiş U.  
CURRENT JOURNAL OF NEUROLOGY, cilt.22, sa.4, ss.230-236, 2023 (ESCI)
- IV. **Effects of Hemogram Parameters on Remission Durations in Self-Limited Epilepsy with Centrottemporal Spikes**  
GÜNAY Ç., Sarıkaya Uzan G., ÖZSOY Ö., HIZ A. S., YIŞ U.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, 2023 (ESCI)
- V. **Electroclinical and Demographic Evaluation of Cases with Self- limited Epilepsy with Centrottemporal Spikes**  
BADEM M., UZAN G., HIZ A. S.  
Forbes tıp dergisi (Online), cilt.4, sa.1, ss.48-54, 2023 (Hakemli Dergi)
- VI. **Importance of Vitamin D Status and Nerve Conduction in Pediatric Cystic Fibrosis Patients**  
Polat I., Kose S. S., AYANOĞLU M., Okur D., BAYRAM E., YIŞ U., AŞILSOY S., HIZ A. S.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, 2023 (ESCI)
- VII. **Vitamin B12 Deficiency in Pediatric Neurology Practise**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Özsoy Ö., Hız A. S., Yiş U.  
Haydarpaşa Numune Medical Journal, cilt.64, sa.3, ss.377-383, 2023 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Pediyatrik Pseudotumor Cerebri Syndrome Secondary to Superior Sagittal Sinus Thrombosis Associated with Severe Acute Respiratory Syndrome Coronavirus 2 Infection and Brief Literature Review**  
YEŞİLMEN M. C., GÜNAY Ç., SARIKAYA UZAN G., ÖZSOY Ö., HIZ A. S., YAŞAR E., YIŞ U.  
Journal of Behçet Uz children's hospital (Online), 2023 (ESCI)
- IX. **Vitamin B12 Deficiency in Pediatric Neurology Practice**  
GÜNAY Ç., SARIKAYA UZAN G., ÖZSOY Ö., HIZ A. S., YIŞ U.  
Haydarpaşa Numune Medical Journal, 2023 (Hakemli Dergi)
- X. **Otizm Spektrum Bozukluğunda Elektroensefalografinin Rolü: Çocuk Nörolojisi Bakışı**  
Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Özsoy Ö., Hız A. S., Yiş U.  
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.36, sa.22, ss.123-133, 2022 (Hakemli Dergi)
- XI. **The Investigation of the Effects of a Novel Missense Mutation in Katanin-like 2 (KATNAL2) Gene on Microtubule-related Proteins in Patient Fibroblasts Using a Proteomic Approach**  
Hız A. S., Yaramış A., Sönmezler E., Oktay Y.  
İzmir Tepecik Eğitim Hastanesi Dergisi, cilt.32, sa.3, ss.459-467, 2022 (Hakemli Dergi)
- XII. **Epilepsy and Electroencephalographic Abnormalities in Children with Autistic Spectrum Disorder**  
Polat I., HIZ A. S., YIŞ U., Ayanoglu M., Okur D., BAYRAM E., BAYKARA H. B.  
JOURNAL OF DR BEHCET UZ CHILDRENS HOSPITAL, cilt.12, sa.2, ss.107-115, 2022 (ESCI)
- XIII. **Nöromusküler Tutulum Gösteren Genetik Tanılı Mitokondriyal Hastalık Tanılı Olgularımızın Değerlendirilmesi**  
GÜNAY Ç., PAKETÇİ C., EDEM P., Sarıkaya Uzan G., HIZ A. S., ARSLAN GÜLTEN Z., TEKE KISA P., ARSLAN N., YIŞ U.  
İzmir Dr. Behçet Uz Çocuk Hastanesi Dergisi, cilt.12, sa.1, ss.27-36, 2022 (Hakemli Dergi)
- XIV. **Evaluation of the Pediatric Neurology Consultations Requested from the Pediatric Emergency Service: A Single-Center Experience**

- GÜNAY Ç., PAKETÇİ C., SARIKAYA UZAN G., SOYDEMİR D., KARAKAYA Ö., Elitez D., HIZ A. S., YIŞ U.  
JOURNAL OF DR BEHCET UZ CHILDRENS HOSPITAL, sa.1, ss.81-90, 2022 (ESCI)
- XV. **Evaluation of the Genetically Diagnosed Mitochondrial Disease Cases with Neuromuscular Involvement**  
GÜNAY Ç., Paketci C., Edem P., SARIKAYA UZAN G., HIZ A. S., ARSLAN GÜLTEN Z., Kisa P. T., ARSLAN N., YIŞ U.  
IZMIR DR BEHCET UZ COÇUK HASTANESİ DERGİSİ, cilt.12, sa.1, ss.27-36, 2022 (ESCI)
- XVI. **Çocuk yoğun bakım ünitesinde izlenen olguların elektroensefalografi sonuçlarının geriye dönük olarak değerlendirilmesi. The evaluation of electroencephalogram results in patients hospitalized in the pediatric intensive care unit**  
AYANOĞLU M., YIŞ U., POLAT A. İ., KÖKER A., ARSLAN G., HIZ A. S.  
Pamukkale Tıp Dergisi, cilt.14, sa.4, ss.804-810, 2021 (Hakemli Dergi)
- XVII. **Asemptomatik SARS-COV-2 Pozitif Spinal Müsküler Atrofi Tip 1 Olgusu**  
Sarıkaya Uzan G., Soydemir D., Günay Ç., Güzel I., Sayner A. A., Hız A. S., Yiş U.  
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.35, sa.1, ss.279-283, 2021 (Hakemli Dergi)
- XVIII. **Pediyatrik Guillain Barre Sendromu: Klinik, Elektrofizyolojik ve Prognostik Özellikler**  
Paketçi C., Edem P., Soydemir D., Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.34, sa.3, ss.193-202, 2021 (Hakemli Dergi)
- XIX. **Inflammation and anemia in simple febrile seizures and complex febrile seizures**  
POLAT A. İ., KARAOĞLU P., AYANOĞLU M., ÇIRALI C., BAYRAM E., YIŞ U., HIZ A. S.  
Annals of Medical Research, cilt.28, sa.10, ss.1835-1839, 2021 (Hakemli Dergi)
- XX. **Could polyneuritis cranialis-related SARS-CoV-2 be a precursor of multi-systemic involvement?**  
Gök A., Ülker Üstebay D. Ü., İnce D., Hız A. S., Yiş U.  
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.35, sa.50, ss.273-278, 2021 (Hakemli Dergi)
- XXI. **Intravenous levetiracetam for treatment of seizures in term and preterm neonates**  
KARAOĞLU P., Hiz S., Iscan B., Polat A. İ., Ayanoglu M., DUMAN N., YIŞ U.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, cilt.15, sa.1, ss.15-20, 2020 (ESCI)
- XXII. **Childhood onset limb-girdle muscular dystrophies in the Aegean part of Turkey.**  
YIŞ U., Diniz G., Hazan F., Daimagüler H. S., Baysal B. T., Baydan F., Akinci G., Ünalp A., AKTAN G., Bayram E., et al.  
Acta myologica : myopathies and cardiomyopathies : official journal of the Mediterranean Society of Myology, cilt.37, sa.3, ss.210-220, 2018 (Scopus)
- XXIII. **Cocuk Norolojik Acilleri Özel Sayisi**  
POLAT A. İ., HIZ A. S.  
Türkiye Klinikleri Pediyatrik Bilimler, cilt.14, sa.1, ss.30-36, 2018 (Hakemli Dergi)
- XXIV. **'My Child Doesn't Eat!'; Parental Feeding Strategies, Parental Attitudes and Family Functioning of Children with Poor Appetite**  
Kavurma C., Bayram E., Ozbek A., HIZ A. S.  
JOURNAL OF BASIC AND CLINICAL HEALTH SCIENCES, cilt.2, sa.1, ss.20-24, 2018 (ESCI)
- XXV. **Febril Konvülsiyon Etyopatogenezinde Genetiğin Rolü**  
Özlem E. N., HIZ A. S.  
DEU Tıp Fakültesi Dergisi, 2017 (Hakemli Dergi)
- XXVI. **Schwartz-Jampel syndrome with gastroduodenal bleeding**  
Polat I., KARAOĞLU P., YIŞ U., Kurul S. H.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, sa.3, ss.255-257, 2016 (ESCI)
- XXVII. **Quality of Life and Sleep in Children Diagnosed with Duchenne Muscular Dystrophy and Their Mothers' Level of Anxiety: a Case-Control Study**  
Ozyurt G., Bayram E., Karaoglu P., Kurul S. H., YIŞ U.  
DUSUNEN ADAM-JOURNAL OF PSYCHIATRY AND NEUROLOGICAL SCIENCES, cilt.28, sa.4, ss.362-368, 2015 (ESCI)
- XXVIII. **Parieto-occipital encephalomalacia in children; clinical and electrophysiological features of twenty-seven cases**  
KARAOĞLU P., Polat A. I., YIŞ U., Hiz S.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, cilt.10, sa.2, ss.103-107, 2015 (ESCI)

- XXIX. **Quality of Life and Sleep in Children Diagnosed with Duchenne Muscular Dystrophy and Their Mothers'xx Level of Anxiety: a Case-Control Study**  
ÖZYURT G., BAYRAM E., KARAOĞLU P., HIZ A. S., YİŞ U.  
JOURNAL OF PSYCHIATRY AND NEUROLOGICAL SCIENCES, 2015 (Scopus)
- XXX. **Importance of acrocyanosis in delayed walking**  
YİŞ U., Polat I., Karakaya P., Ayanoglu M., HIZ A. S.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, sa.1, ss.80-81, 2015 (ESCI)
- XXXI. **Klippel Treunanay Syndrome in differential diagnosis of cerebral palsy**  
pakize k., yasemin t., BAYRAM E., YİŞ U., GÜLERYÜZ H., HIZ A. S.  
Journal of Dr. Behcet Uz Children's Hospital, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXXII. **Evaluation of vitamin D status in children with refractory epilepsy**  
KARAOĞLU P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., YİŞ U., HIZ A. S.  
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESI DERGISI, sa.3, ss.167-170, 2014 (ESCI)
- XXXIII. **Fisher-Bickerstaff syndrome with negative anti-ganglioside antibody test results associated with mycoplasma pneumoniae infection**  
YİŞ U., KARAOĞLU P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.  
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESI DERGISI, cilt.4, sa.3, ss.218-222, 2014 (Hakemli Dergi)
- XXXIV. **Transient striatal involvement with frequent seizures and fast recovery associated with Mycoplasma pneumoniae infection**  
YİŞ U., KARAOĞLU P., POLAT A. İ., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.  
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESI DERGISI, sa.2, ss.135-138, 2014 (ESCI)
- XXXV. **Frank-Ter Haar Sendromlu Bir Olgu**  
POLAT A. İ., KARAOĞLU P., AYANOĞLU M., YİŞ U., HIZ A. S.  
Pediatri Uzmanlık Akademisi Dergisi, cilt.2, sa.2, ss.11-13, 2014 (Hakemli Dergi)
- XXXVI. **Poor Clinical Outcome In A Good Controlled Neonatal Citrullinemia Patient**  
BAYRAM E., SEVER A. H., KARAOĞLU P., TOPÇU Y., YİŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., DUMAN N., ARSLAN N., HIZ A. S.  
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.28, sa.1, ss.31-36, 2014 (Hakemli Dergi)
- XXXVII. **Folik asit eksikliğine bağlı ciddi aksonal nöropati gelişen restriktif tip anoreksiya nervoza tanılı bir olgu**  
BAYRAM E., YİŞ U., ÖZTURA İ., AKDOĞAN Ö., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., HIZ A. S.  
Journal of Dr. Behcet Uz Children's Hospital, cilt.4, sa.1, ss.72-74, 2014 (Hakemli Dergi)
- XXXVIII. **Clinical features and psychomotor development at one year of age in infants born from a mother with chorioamnionitis**  
HIZ A. S., YİŞ U., ÖZER E., KARAOĞLU P., POLAT A. İ.  
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESI DERGISI, cilt.4, sa.1, ss.15-19, 2014 (ESCI)
- XXXIX. **Rotavirüs gastroenteriti ile ilişkili süt çocuğunun benign afebril konvülsiyonları: olguların değerlendirilmesi**  
TOPÇU Y., BAYRAM E., KARAOĞLU P., YİŞ U., HIZ A. S.  
Pediatri Uzmanlık Akademisi Dergisi, cilt.2, sa.1, ss.12-16, 2014 (Hakemli Dergi)
- XL. **Kabuki syndrome and perisylvian cortical dysplasia in a Turkish girl**  
Topcu Y., Bayram E., KARAOĞLU P., YİŞ U., Kurul S. H.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, cilt.8, sa.3, ss.259-260, 2013 (ESCI)
- XLI. **Epilepsi tanısıyla izlenen hastalar ve annelerinde uyku kalitesinin değerlendirilmesi**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., YİŞ U., HIZ A. S.  
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESI DERGISI, cilt.3, sa.2, ss.87-92, 2013 (Hakemli Dergi)
- XLII. **Rolandik Epilepsi Her Zaman Selim Bir Hastalık mıdır?**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., YİŞ U., HIZ A. S.  
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.27, sa.2, ss.91-94, 2013 (Hakemli Dergi)
- XLIII. **Van der Knaap hastalığı: Olgu sunumu**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., YİŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.  
Journal of Dr. Behcet Uz Children's Hospital, cilt.3, sa.1, ss.60-62, 2013 (Hakemli Dergi)

- XLIV. **Cerebral hematoma associated with EBV infection: Case report**  
Bayram E., Topcu Y., Akinci G., Cakmakci H., Kurul S. H.  
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESI DERGISI, cilt.2, sa.3, ss.187-190, 2012 (ESCI)
- XLV. **Makrocefali ayırıcı tanısında Canavan hastalığı: Olgu sunumu**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., YİŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.  
Journal of Dr. Behcet Uz Children's Hospital, cilt.2, sa.2, ss.107-110, 2012 (Hakemli Dergi)
- XLVI. **Progressive encephalopathy with edema, hypsarrhythmia, and optic atrophy and PEHO-like syndrome: Report of two cases**  
Yis U., Hiz S., Anal O., Dirik E.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, cilt.6, sa.2, ss.165-168, 2011 (ESCI)
- XLVII. **Clinical, pathological and radiological survey of patients with Leigh syndrome.**  
YİŞ U., Hiz Kurul S., Dirik E., Çakmakçi H., ÖZER E.  
Minerva pediatrica, cilt.61, sa.4, ss.371-8, 2009 (Scopus)
- XLVIII. **Diffuse myelitis in a 9-month-old infant: case report and review of the literature.**  
Hüdaoglu O., YİŞ U., Kurul S., Çakmakçi H., Saygi M., Dirik E.  
Eastern Mediterranean health journal = La revue de sante de la Mediterranee orientale = al-Majallah al-sihhiyah li-sharq al-mutawassit, cilt.15, sa.1, ss.230-4, 2009 (Scopus)
- XLIX. **Ventriculosubgaleal shunt in a premature infant with posthemorrhagic hydrocephalus**  
Yuceer N., Kurul S.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.6, sa.1, ss.65-68, 2008 (ESCI)
- L. **Clinical findings of tuberous sclerosis in Turkish children**  
Iscan A., Kurul S., Dirik E.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.3, sa.2, ss.95-102, 2005 (ESCI)
- LI. **Early diagnosis of Duchenne muscular dystrophy with high level of transaminases.**  
Kurul S., Ulgenalp A., Dirik E., Ercal D.  
Indian pediatrics, cilt.39, sa.2, ss.210-1, 2002 (Scopus)
- LII. **Çocukluk çağında akut karbonmonoksit zehirlenmesi**  
KURUL S., AYDIN A., DİRİK E.  
DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ DERGİSİ, cilt.14, sa.4, ss.363-367, 2000 (Hakemli Dergi)

## Kitaplar

- I. **Hipoksik İskemik Ensefalopati**  
Polat A. İ., Aykol D., Hız A. S.  
Çocuk Nörolojik Acilleri Güncel, Sefer Kumandaş, Mehmet Canpolat, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, ss.1-210, 2024
- II. **Pediyatrik Nöromusküler Hastalıklara Genetik Yaklaşım**  
Günay Ç., Hız A. S.  
Pediyatrik Nöromusküler Hastalıklar, Şenay Haspolat, Özlem Yayıcı Köken, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, ss.1-210, 2024
- III. **Hipoksik İskemik Ensefalopati**  
POLAT A. İ., AYKOL D., HIZ A. S.  
Türkiye Klinikleri Çocuk Nöroloji Özel Konular: Çocuk Nörolojik Acilleri Güncel, KUMANDAŞ SEFER, CANPOLAT MEHMET, Editör, Türkiye Klinikleri©, Ortadoğu Reklam Tanıtım Yayıncılık Turizm Eğitim İnşaat Sanayi ve Ticaret A.Ş., Ankara, ss.19-27, 2024
- IV. **ÇOCUK NÖROLOJİSİNDE GENETİK YAKLAŞIMLAR**  
Hız A. S., Gökben S.  
Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, 2023
- V. **OLGU 44**  
Günay Ç., Hız A. S.

ÇOCUKLARDA NÖRODEJENERATİF VE NÖROMETABOLİK HASTALIKLAR Temel Bilgiler ve Olgularla Tanısal Yaklaşımlar, Cengiz Havalı, Editör, Akademisyen Yayınevi Kitabevi, Ankara, ss.495-501, 2023

- VI. **Nörogelişimsel Geriliğe Genetik Yaklaşım**  
Hız A. S.  
ÇOCUK NÖROLOJİSİNDE GENETİK YAKLAŞIMLAR, SARENUR GÖKBEN, AYŞE SEMRA HIZ, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, ss.20-24, 2023
- VII. **Çocukluk Çağı Nöronal Hastalıkların Patogenezindeki Hücre Ölüm Mekanizmaları**  
Günay Ç., Hız A. S.  
Hastalıkta ve Sağlıkta Hücre Ölümü Mekanizmaları ve Deneysel Araştırma Modelleri, Prof. Dr. A. Semra Koçtürk, Prof. Dr. H. Seda Vatansever, Editör, Manisa Celal Bayar Üniversitesi Basımevi, Manisa, ss.223-242, 2022
- VIII. **Enfeksiyon Aracılı Ensefalopatiler**  
Sarıkaya Uzan G., Hız A. S.  
Çocuklarda Ensefalopatiler, Şakir Altunbaşak, Editör, Ortadoğu Yayınevi, Ankara, ss.72-78, 2021

## Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Investigation of the Effects of Mutations in the FYR Module of Kabuki Syndrome-Associated KMT2D Gene on Protein Interactions and Chromatin Organization**  
Özden Yılmaz G., Yılmazbilek İ., Ölmez Türker A., Ozkan Kucuk N. E., ÖZLÜ SİCAKKAN N., KARAKÜLAH G., KARACA EREK E., OKTAY Y., HIZ A. S., ŞENTÜRK Ş., et al.  
9th International Congress of the Molecular Biology Association of Turkey, İzmir, Türkiye, 12 - 14 Eylül 2024
- II. **WITH 10 YEARS OF EXPERIENCE: THE ROLE OF ANTIEPILEPTIC TREATMENT AND LEVETIRACETAM IN VLBW INFANTS**  
ARMAĞAN C., NİŞANCI B., HALK M., YİŞ U., HIZ A. S., ERDOĞAN F., DUMAN N., ÖZKAN H.  
Best Practice in Neonatology, 1st joint UENPS and EFCNI congress, Ljubljana, Slovenya, 3 - 05 Temmuz 2024
- III. **Akut Bilinç Değişikliği ile Başvuran Hastalarda Yapılan Tetkiklerinin Tanısal Açıdan Değerlendirilmesi**  
Şenol H. B., Polat A. İ., Aydın A., Hız A. S., Yiş U.  
II. Türk Dünyası Erçiyes Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kayseri, Türkiye, 1 - 02 Mart 2024, ss.167-175
- IV. **10 YILLIK DENEYİMLE: VLBW BEBEKLERDE ANTİEPİLEPTİK TEDAVİ VE LEVETİRASETAMIN ROLÜ**  
ARMAĞAN C., NİŞANCI B., HALK M., ERDOĞAN F., YİŞ U., HIZ A. S., DUMAN N., ÖZKAN H.  
31. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 24 Nisan 2024
- V. **Scn1A Geni İlişkili Fenotiplerin: Yeni Tanımlanan Mutasyonlar Eşliğinde Değerlendirilmesi**  
Öztürk Yılmaz Ş., Ülker Üstebay D., Gülen A., Gürsoy S., Hız A. S., Giray Bozkaya Ö.  
6. Çocuk Genetik Kongresi, Aydın, Türkiye, 9 - 12 Kasım 2023, ss.85
- VI. **Çocuklarda Görsel Uyarılmış Potansiyel İncelemesi: Tek Merkez Deneyimi**  
Günay Ç., Hız A. S., Polat A. İ., Yiş U.  
24. Pediatri Günleri 5. Pediatri Hemşireliği Günleri, İzmir, Türkiye, 14 - 16 Eylül 2023, ss.25
- VII. **Reversible splenial lesion syndrome in children; single center experience**  
Aykol D., Üstebay D. Ü., Gök A., Hız A. S., Yiş U.  
EPNS Congress 2023: Prague, Praha, Çek Cumhuriyeti, 20 - 24 Temmuz 2023, ss.404-405
- VIII. **Generation and Phenotypic Characterization of a Transgenic Mouse Model for a Neurodevelopmental Rare Genetic Disorder**  
Kılıç S., Hız A. S., Esmen K., Karakülah G., Öztürk M., Diril M. K.  
47th FEBS Congress, Tours, Fransa, 8 - 12 Temmuz 2023, cilt.13, ss.246
- IX. **Arterial ischemic stroke related to minor head trauma: a report of five pediatric cases**  
Gök A., Yılmaz Ş., Yiş U., Hız A. S., Tüfekçi Ö., Gülerüz Uçar H., Ören H.  
ISTH2023, Montreal, Kanada, 24 - 28 Haziran 2023, ss.1
- X. **Stroke After Bee Sting in a Child**  
Üstebay D. Ü., Aykol D., Gülerüz Uçar H., Hız A. S., Yiş U.

15th European Paediatric Neurology Society Congress, Praha, Çek Cumhuriyeti, 20 Haziran - 24 Temmuz 2023, ss.244

- XI. **Evaluation of Etiology, Diagnosis, Treatment and Follow-up Results of Patients With Epilepsy Under the Age of Two**  
Üstebay D. Ü., Aykol D., Gök A., Soydemir D., Giray Bozkaya Ö., Çağlayan A. O., Hız A. S., Yiş U.  
15th European Paediatric Neurology Society Congress, Praha, Çek Cumhuriyeti, 20 - 24 Haziran 2023, ss.269
- XII. **Minör Kafa Travması ve Akut İskemik İnme: Altı Ayda Beş Pediatrik Olgu**  
Gök A., Yılmaz Ş., Yiş U., Hız A. S., Tüfekçi Gürocak Ö., Gülerüz Uçar H., Ören H.  
14. Ulusal , Ankara, Türkiye, 24 - 27 Mayıs 2023, ss.1
- XIII. **Çocukluk çağı arteriyel iskemik inmesinde demografik ve klinik özelliklerin nörolojik sekel üzerine etkilerinin incelenmesi**  
Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.148
- XIV. **Daha önce tanımlanmamış dismorfik bulgularla birlikte novel {DOCK7} varyantı: Bir olgu sunumu ve literatürün kısa bir derlemesi**  
Özsoy Ö., Cinletli T., Zeybek S., Soydemir D., Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
24. ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.202
- XV. **Nusinersen tedavisi gören spinal muskuler atrofi hastaların aşılama durumu**  
Yeşilmen M. C., Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Özsoy Ö., Hız A. S., Yiş U.  
24. ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 17 Mayıs - 21 Temmuz 2023, ss.335
- XVI. **Rasmussen ensefaliti ve ektodermal displazi dual bir patoloji mi?**  
Üstebay D. Ü., Aykol D., Gök A., Aydın A., Hız A. S., Yiş U.  
24. ulusal çocuk nörolojisi kongresi , Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.331
- XVII. **Nöromusküler Hastalıklarda Elektromyografi ve Kas Biyopsisi Korelasyonu**  
Üstebay D. Ü., Aykol D., Gök A., Aydın A., Hız A. S., Yiş U.  
24. ulusal çocuk nörolojisi kongresi , Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.114
- XVIII. **İnfanltik epileptik spazm sendromlu hastalarda ACTH ve oral kortikosteroid tedavisinin kemik mineral metabolizması üzerine uzun dönem etkileri- Tek merkez deneyimi**  
Özsoy Ö., Besci Ö., Yüksek Acinikli K., Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Gök A., Hız A. S., Abacı A., Yiş U.  
24. ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 17 Mayıs - 21 Temmuz 2023, ss.103
- XIX. **Pediatrik inme ile ilgili internet tabanlı anket çalışması: Türkiye'deki pediatristlerin bilgi düzeyi**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Hız A. S., Yiş U.  
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.150
- XX. **Çocukluk çağı miyastenia gravisin genetik, serolojik ve klinik değerlendirilmesi- Alt grup analizlerin tek merkez deneyimi**  
Özsoy Ö., Cinletli T., Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Giray Bozkaya Ö., Çağlayan A. O., Hız A. S., Yiş U.  
24. ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ , Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.343
- XXI. **Obezite cerrahisi sonrası periferik nöropati: Bir olgu sunumu**  
Günay Ç., Ekemen C., Hız A. S., Yiş U.  
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.193
- XXII. **Kendini sınırlayan sentrotemporal dikenli epilepside diken dalgaların kaderi: Klinik ve başlangıç EEG özellikleri etkili mi?**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Özsoy Ö., Hız A. S., Yiş U.  
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.335
- XXIII. **Kendini sınırlayan sentrotemporal dikenli epilepside başlangıç hemogram parametrelerinin remisyon süreleri üzerindeki etkisi**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Özsoy Ö., Hız A. S., Yiş U.  
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.332
- XXIV. **Adalimumab ile tedavi edilen üveitli hastada gelişen multipl sklerozis**  
Aykol D., Üstebay D. Ü., Gök A., Aydın A., Hız A. S., Yiş U.  
24. ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.401-402

- XXV. **Çocuklarda antinöbet ilaçlara bağlı kutanöz advers reaksiyonların tekrarlama risk faktörleri: Retrospektif bir çalışma**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Asilsoy S., Uzuner N., Kangallı Ö., Hız A. S., Yiş U.  
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.333-334
- XXVI. **{AKT3} gen mutasyonunda yeni bir bulgu olarak bilateral sensörinöral işitme kaybı: Olgu sunumu ve literatür derlemesi**  
Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.191
- XXVII. **{SPTBN4} gen mutasyonunun genotipik ve fenotipik spektrumunda genişleme: Yeni bir varyant ve dismorfoloji**  
Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.192
- XXVIII. **Development of methods and tools in NPCs and zebrafish towards modeling of DNA sequence variants in patients with pachygyria by using genome editing technologies**  
Kuruoğlu A., Hız A. S., Çark Ö., Gençpınar P., Bora R. U., Karakulah G., Özhan G., Oktay Y.  
55th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Congress, Vienna, Avusturya, 9 - 12 Mayıs 2023, ss.466-467
- XXIX. **High diagnostic rate of trio exome sequencing in consanguineous families with neurogenetic diseases**  
Hız A. S., Oktay Y., Töpf A., Szabo N., Güngör S., Yaramış A., Sönmezler E., Matalonga L., Yiş U., Schon K., et al.  
55th European Society of Human Genetics Congress, Vienna, Avusturya, 9 - 12 Mayıs 2023, ss.466-467
- XXX. **MALİGN ORTA SEREBRAL ARTER ENFARKTÜSÜ İÇİN ERKEN DEKOMPRESİF KRANİEKTOMİ: İKİ PEDİATRİK OLGU**  
Gök A., Soydemir D., Arslan G., Erişik N. Ö., Yılmaz M., Kızmazoğlu C., Güleriyüz Uçar H., Hız A. S., Yiş U.  
Türk Nöroradyoloji Derneği Ulusal 32. Yıl Kongresi, İstanbul, Türkiye, 24 - 26 Mart 2023, ss.90-91
- XXXI. **AKUT GÖRME KAYBI OLAN ÇOCUKLARIN NÖROLOJİK AÇIDAN DEĞERLENDİRİLMESİ: TEK MERKEZLİ BEŞ YILLIK DENEYİM**  
Gök A., Üstebay D. Ü., Aykol D., Öztürk A. T., Aydın A., Hız A. S., Yiş U.  
IX. Erciyes Pediatri Akademisi Kongresi ve I. Uluslararası Katılımlı Erciyes Türk Dünyası Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kayseri, Türkiye, 15 - 19 Mart 2023, ss.131-132
- XXXII. **İKTAL SOMURTMA, VAKA SERİSİ**  
Aykol D., Üstebay D. Ü., Gök A., Aydın A., Hız A. S., Yiş U.  
IX. ERCİYES PEDİATRİ AKADEMİSİ KONGRESİ VE I. ULUSLARARASI KATILIMLI ERCİYES TÜRK DÜNYASI ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ , Kayseri, Türkiye, 15 - 19 Mart 2023, ss.47-48
- XXXIII. **Evaluation of Sleep with "Brief Infant Sleep Questionnaire" in Children with Cerebral Palsy**  
Günay Ç., Hız A. S., Yiş U., Aydın A.  
3rd International Eurasian Social Pediatrics Annual Congress and the 7th National Social Pediatrics Annual Congress, İzmir, Türkiye, 16 - 20 Kasım 2022, ss.130
- XXXIV. **Cases with Seizures During Routine Video Electroencephalography: Clinical and Electroencephalographic Characteristics**  
Gök A., Günay Ç., Aykol D., Yeşilmen M. C., Hız A. S., Yiş U.  
17th International Child Neurology Congress, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.550
- XXXV. **A rare dual pathology: Idiopathic intracranial hypertension presenting with isolated unilateral facial nerve palsy**  
Gök A., Üstebay D. Ü., Hız A. S., Yiş U.  
17th International Child Neurology Congress, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.737
- XXXVI. **Electromyography in Pediatric Population, A Single Center Experience**  
Aykol D., Üstebay D. Ü., Günay Ç., Gök A., Karakaya Ö., Hız A. S., Yiş U.  
17th international child neurology congress, ICNC2022, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.20-21
- XXXVII. **A case of first pediatric pseudotumor cerebri syndrome secondary to superior sagittal sinus thrombosis associated with SARS-CoV-2**  
Yeşilmen M. C., Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Özsoy Ö., Hız A. S., Yiş U.

- 17th International Child Neurology Congress, Antalya, Türkiye, 2 Ekim - 07 Kasım 2022, ss.26-27
- XXXVIII. **CASE REPORT: DOCK7 MUTATION AS A RARE CAUSE OF EPILEPTIC ENCEPHALOPATHY, CORTICAL BLINDNESS, DYSMORPHIC FINDINGS**  
Özsoy Ö., Soydemir D., Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Yeşilmen M. C., Hız A. S., Yiş U.  
17th International Child Neurology Congress , Antalya, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.20-30
- XXXIX. **Levetiracetam Monotherapy For The Treatment Of Febrile and Febrile Induced Seizures**  
Sarıkaya Uzan G., Paketçi C., Hız A. S., Yiş U.  
17th International Chil Neurology Congress, Antalya, Türkiye, 2 Ekim - 07 Kasım 2022, ss.27-28
- XL. **Hipotonik Bebek Ayırıcı Tanısında Sistemik Yaklaşım: 7 Olgu Sunumu**  
Gök A., Özsoy Ö., Çinleti T., Hız A. S., Yiş U.  
2.Doğu Pediatri Kongresi, Diyarbakır, Türkiye, 29 Eylül - 02 Ekim 2022, ss.239
- XLI. **Pontocerebellar Hypoplasia Associated With TTC 1 Mutation: Case Series**  
Sarıkaya Uzan G., Sönmezler E., Hız A. S., Günay Ç., Oktay Y., Hovarth R., Lochmüller H. J., Yiş U., Yaramış A.  
17th International Child Neurology Congress, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Ekim 2022, ss.25-26
- XLII. **PEDİATRİK OPTİK NÖRİT TANILI HASTALARIN DEĞERLENDİRİLMESİ- ON YILLIK TEK MERKEZ DENEYİMİ**  
Özsoy Ö., Hız A. S., Yiş U.  
4. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Türkiye, 22 - 24 Eylül 2022, ss.46
- XLIII. **Dikkat Eksikliği ve Hiperaktivite Bozukluğu Tanılı Olgularda Nörolojik Komorbiditelerinin Değerlendirilmesi**  
Yeşilmen M. C., Sarıkaya Uzan G., Hız A. S., Yiş U.  
4. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Türkiye, 22 - 24 Eylül 2022, ss.1-2
- XLIV. **Juvenil miyoklonik epilepsi tanılı hastaların demografik, klinik ve elektroensefalografik değerlendirilmesi- Tek merkez deneyimi**  
Yeşilmen M. C., Özsoy Ö., Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Hız A. S., Yiş U.  
23. Dokuz Eylül Pediatri Günleri, İzmir, Türkiye, 14 - 16 Eylül 2022, ss.14-15
- XLV. **Sekonder mitokondriyal disfonksiyon ile giden polinöropatili olgularımızın değerlendirilmesi**  
Yeşilmen M. C., Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
16. Uluslararası katımlı metabolik hastalıklar ve beslenme kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Nisan - 01 Haziran 2022, ss.378
- XLVI. **The investigation of the effects of a novel missense mutation in the KATNAL2 gene in patient fibroblasts and fibroblast-derived cells using functional analysis methods**  
Hız A. S., Sönmezler Adalı E., Ekinci B., Yaraş T., Yiş U., Yaramış A., Oktay Y.  
4. Uluslararası Katımlı Hücre Ölümü Araştırma Derneği Kongresi, 17 - 19 Mart 2022, ss.1
- XLVII. **Çocukluk çağının sentrotemporal dikenli epilepsisinde başlangıç hemogram parametreleri prognoz üzerine etkili olabilir mi?**  
Günay Ç., Özsoy Ö., Sarıkaya Uzan G., Hız A. S., Yiş U.  
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2021, ss.101
- XLVIII. **Olgu Sunumu: Serebellar Atrofinin Nadir Bir Nedeni PTPMT1 Gen Mutasyonu Olabilir mi?**  
Sönmezler E., Özsoy Ö., Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Yiş U., Oktay Y., Hız A. S.  
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2021
- XLIX. **Tip 3 Spinal Muskuler Atrofi (SMA) 'li Olguda Genotip - Fenotip İlişkisi**  
Üstebay D. Ü., Aykol D., Gök A., Yılmaz Uzman C., Ülgenalp A., Hız A. S., Yiş U.  
23. ulusal çocuk nöroloji kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2021, ss.118
- L. **Pediyatrik Psödötümör Serebri Sendromu Tanılı Medikal Tedaviye Yanıt Vermeyen Olgularımızın Değerlendirilmesi**  
Aykol D., Yiş U., Hız A. S.  
23.Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2021, ss.119-120
- LI. **Nadir bir olgu; PDSS2 gen mutasyonu ilişkili primer koenzim Q10 eksikliği**  
Aykol D., Çinleti T., Özsoy Ö., Karalar Pekuz Ö. K., Arslan Gülten Z., Çankaya T., Hız A. S., Yiş U.  
CMAK2021 - Çocukluk Çağında Her Yönüyle Mitokondriyal Hastalıklar Sempozyumu, Ankara, Türkiye, 15 - 16 Ekim

2021, ss.3-4

- LII. **SCN1A İlişkili İki Farklı Fenotip**  
Aykol D., Hız A. S., Erçal M. D.  
5. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 7 - 09 Ekim 2021
- LIII. **Limb-Girdle Müsküler Distrofi Tanısında Genetik Panel**  
Sarıkaya Uzan G., Yılmaz Uzman C., Çinleti T., Ülgenalp A., Hız A. S., Yiş U.  
5. NÖROMÜSKÜLER HASTALIKLAR KONGRESİ, Samsun, Türkiye, 24 - 26 Eylül 2021, ss.11-12
- LIV. **Miyastenia Gravis Hastalarımızın Değerlendirilmesi**  
Özsoy Ö., Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Hız A. S., Yiş U.  
V. Nöromusküler Hastalıklar Kongresi, Samsun, Türkiye, 24 - 26 Eylül 2021, ss.14
- LV. **Baş ağrısı Nedeniyle Çocuk Nöroloji Polikliniğine Başvuran Olguların B12 Düzeylerinin Değerlendirilmesi**  
Özsoy Ö., Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
3. Uluslararası Dr Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Türkiye, 23 - 25 Eylül 2021, ss.130
- LVI. **Bir Olgu Üzerinden Sıcak Su Epilepsisi ve Tedavisi**  
Günay Ç., Özsoy Ö., Sarıkaya Uzan G., Hız A. S., Yiş U.  
3. Uluslararası Dr Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Türkiye, 23 - 25 Eylül 2021
- LVII. **Kırmızı Kulak Sendromu - Üç Pediyatrik Olgu**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Özsoy Ö., Hız A. S., Erdağ T. K., Olgun Y., Yiş U.  
3. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Türkiye, 23 - 25 Eylül 2021, ss.1
- LVIII. **SANTRAL SİNİR SİSTEMİ EDİNSEL DEMİYELİNİZAN HASTALIK TANILI HASTALARIMIZIN DEĞERLENDİRİLMESİ**  
Aykol D., Üstebay D. Ü., Gök A., Hız A. S., Yiş U.  
Aydın Pediatri Derneği 1. Pediatri Çevrimiçi Sempozyumu, Aydın, Türkiye, 29 Mayıs 2021, ss.54-55
- LIX. **Konvülsiyon ile başvuran infantil diyabet olgusunda serebral iskemi ve venöz sinüs trombozu**  
KARAOĞLU P., ANIK A., ÇATLI G., ABACI A., YIŞ U., BÖBER E., HIZ A. S.  
15. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Sivas, Türkiye, 22 Mayıs 2013, ss.108-109
- LX. **Komplike Febril Nöbette Elektroensefalografi Ne Kadar Gerekli?**  
Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
Cerrahpaşa Pediatri Günleri - Semptomdan Tanya, İstanbul, Türkiye, 15 - 18 Nisan 2021, ss.121
- LXI. **Nöbet mi, Değil mi?**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Özsoy Ö., Hız A. S., Yiş U.  
7. Erciyes Pediatri Akademisi Kış Kongresi, Kayseri, Türkiye, 26 - 27 Mart 2021, ss.218-222
- LXII. **Çocuk Nöroloji Polikliniğinde Kreatin Kinaz Yüksekliği Saptanan Hastaların İncelenmesi**  
Gök A., Soydemir D., Günay Ç., Gürsoy Doruk Ö., Hız A. S., Yiş U.  
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi, 22. Pediatri Günleri ve 3. Pediatri Hemşireliği Günleri, İzmir, Türkiye, 25 - 27 Mart 2022, ss.1-2
- LXIII. **Pediyatrik Psödotümör Serebri Tanılı Hastalarımızın Değerlendirilmesi**  
Aykol D., Üstebay D. Ü., Sarıkaya Uzan G., Özsoy Ö., Hız A. S., Yiş U.  
22. pediatri günleri ve 3. pediatri hemşireliği günleri, İzmir, Türkiye, 25 - 27 Mart 2021, ss.31-32
- LXIV. **Nöromusküler Tutulum Gösteren Mitokondrial Hastalıklar: 16 Genetik Tanılı Olgunun Retrospektif Değerlendirilmesi**  
GÜNAY Ç., SOYDEMİR D., SARIKAYA UZAN G., EDEM P., HIZ A. S., YIŞ U., ARSLAN GÜLTEN Z., TEKE KISA P., ARSLAN N.  
22. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 27 Ekim 2021 - 01 Kasım 2020, ss.109
- LXV. **Bayılma: Ne sıklıkta nörolojik?**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Hız A. S., Yiş U.  
6. Genç Pediatristler Kongresi, İstanbul, Türkiye, 5 - 07 Mart 2021, ss.103
- LXVI. **Pediyatrik Nörolojik Aciller: Tek merkez deneyimimiz**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Soydemir D., Karakaya Ö., Aykol D., Paketçi C., Hız A. S., Yiş U.  
Sağlıklı Büyüyen Çocuk Kongresi, İzmir, Türkiye, 18 - 20 Aralık 2020, ss.175-176

- LXVII. **Tekrarlayan ağırlı oftalmoplejik nöropati: İki olgu**  
Günay Ç., Soydemir D., Edem P., Sarıkaya Uzan G., Hız A. S., Yiş U., Güteryüz Uçar H.  
22. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 28 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.110
- LXVIII. **Nadir Bir Dual Patoloji: Rasmussen Ensefaliti Ve Sistemik Lupus Eritematozus Birlikteliği**  
Gök A., Soydemir D., Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Türkuçar S., Hız A. S., Yiş U.  
22.Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 28 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.108
- LXIX. **Nadir bir dual patoloji: Rasmussen Ensefaliti ve Sistemik Lupus Eritematozus Birlikteliği**  
Gök A., Edem P., Soydemir D., Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Türkuçar S., Adıgüzel Dundar H., Hız A. S., Yiş U.  
22. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 28 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.108
- LXX. **Nöromusküler tutulum gösteren mitokondriyal hastalıklar: 16 genetik tanılı olgunun retrospektif değerlendirilmesi**  
Günay Ç., Soydemir D., Sarıkaya Uzan G., Edem P., Hız A. S., Yiş U., Arslan Gülten Z., Teke Kısa P., Arslan N.  
22. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 28 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.109
- LXXI. **Nadir Bir Erken İnfantil Epileptik Ensefalopati Nedeni; {Gnao1} Gen Mutasyonu**  
Aykol D., Edem P., Soydemir D., Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Yılmaz Uzman C., Ülgenalp A., Erçal M. D., Hız A. S., Yiş U.  
22. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 28 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.107
- LXXII. **IQSEC2 spektrum bozukluğu: Dirençli epileptik nöbet ile seyreden iki olgu**  
Edem P., Soydemir D., Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Yılmaz Uzman C., Ülgenalp A., Erçal M. D., Yiş U., Hız A. S.  
22. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 28 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.111
- LXXIII. **Persistan miyelin oligodendrosit glikoprotein antikoru pozitifliği olan olgu**  
POLAT A. İ., AYANOĞLU M., YIŞ U., HIZ A. S.  
17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2020
- LXXIV. **Pontoserebellar Hipoplazi Nedeni Olarak Cask Gen Mutasyonu**  
SARIKAYA UZAN G., PAKETÇİ C., EDEM P., SOYDEMİR D., YIŞ U., OKTAY Y., HORVATH R., HIZ A. S.  
II. Mersin Çocuk Nörolojisi Kış Sempozyumu, Mersin, Türkiye, 8 - 09 Kasım 2019, ss.34
- LXXV. **Nusinersen Tedavisi Alan Spinal Müsküler Atrofi Tanılı Hastalarımızın Değerlendirilmesi**  
Sarıkaya Uzan G., Edem P., Soydemir D., Paketçi C., Alataş Ö., Men S., Bayram E., Hız A. S., Yiş U.  
3. Nöromusküler Hastalıklar Kongresi, 1-3 Kasım 2019 Çeşme/İzmir, İzmir, Türkiye, 1 - 03 Kasım 2019, ss.32
- LXXVI. **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, Türkiye, 25 - 27 Eylül 2019
- LXXVII. **NÖROFİBROMATOSİS OLGULARININ KLİNİK, GENETİK ÖZELLİKLERİVE 2 YENİ VARYANTIN TANIMLANMASI**  
YILMAZ C., KOÇ A., YIŞ U., HIZ A. S., GİRAY BOZKAYA Ö., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.  
4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, 25 - 27 Eylül 2019
- LXXVIII. **Severe neurodevelopmental disease caused by a homozygous TLK2 variant**  
Topf A., Oktay Y., Balaraju S., Yılmaz E., Sonmezler E., Yis U., Laurie S., Thompson R., Roos A., MacArthur D. G., et al.  
52nd Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Gothenburg, İsveç, 15 - 18 Haziran 2019, cilt.27, ss.1850-1851
- LXXIX. **Poretti Boltshauser Syndrome: A Novel Variant in LAMA1 Gene**  
EDEM P., SARIOĞLU F. C., PAKETÇİ C., BAYRAM E., HIZ A. S., YIŞ U.  
13th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Atina, Yunanistan, 17 - 22 Eylül 2019, ss.167
- LXXX. **Herpes Simplex Virus-1 as a Rare Aetiology of Isolated Acute Cerebellitis**  
PAKETÇİ C., EDEM P., OKUMUŞ C., SARIOĞLU F. C., BAYRAM E., HIZ A. S., YIŞ U.  
13th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Atina, Yunanistan, 17 - 21 Eylül 2019, ss.211
- LXXXI. **A novel mutation in the coiled-coil interaction domain of LAMB1 extends the molecular basis of laminin-related cortical malformation phenotypes**  
Yılmaz E., Sonmezler E., Topf A., Balaraju S., Yaramis A., Gungor S., Laurie S., Horvath R., Lochmueller H., Oktay Y., et al.  
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.285-286

- LXXXII. **Unexpected genetic diagnosis of mitochondrial disease in three consanguineous Turkish families**  
Topf A., OKTAY Y., Balaraju S., YILMAZ E., Sonmezler E., Yaramis A., GÜNGÖR S., Laurie S., Beltran S., Gut I., et al.  
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.183
- LXXXIII. **Ege Bölgesinde Çocukluk Çağı Başlangıçlı Limb-Girdle Müsküler Distrofilerin İncelenmesi.**  
ÜNALP A., YİŞ U., TOKLU BAYSAL B., Hazan F., HIZ A. S., AKINCI G.  
21. Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, 1-5 Mayıs 2019, Hilton Dalaman Sarıgerme Hotel, Muğla, 1 - 05 Mayıs 2019
- LXXXIV. **Hipomiyelinizasyon ile birlikte bazal ganglion ve serebellum atrofisi-olgu sunumu**  
KARAOĞLU P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S., YİŞ U.  
21. Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 01 Mayıs 2019, ss.213-214
- LXXXV. **Akut Flask Miyelit Tanili Olgularımızın Değerlendirilmesi**  
Edem P., Paketçi C., Soydemir D., Sarıkaya Uzan G., Bayram E., Hız A. S., Yiş U.  
5. Pediatrik Nöroimmünoloji Sempozyumu, Ankara, Türkiye, 30 Mart 2019, ss.30
- LXXXVI. **OCN GENE VARIANTS IDENTIFIED BY EXOME SEQUENCING AMONG CASES WITH NEURODEVELOPMENTAL DISORDERS**  
ÖNCÜ ÖNER T., ÜNALP A., BAYRAM E., HIZ A. S., Kaytan İ., CİNGÖZ S.  
13. "Uluslararası Katılımlı" Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 7 - 11 Kasım 2018
- LXXXVII. **MATERNAL INHERITED SUBMICROSCOPIC DUPLICATION IN CHROMOSOME Xq22.2 INCLUDING PLP1, GLRA4 AND MORF4L2 GENES IDENTIFIED BY ARRAY-CGH IN MALE PATIENT WITH NEURODEVELOPMENTAL DISORDERS**  
BAYRAM E., AĞILKAYA S., HIZ A. S., CİNGÖZ S.  
13. "Uluslararası Katılımlı" Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 7 - 11 Kasım 2018
- LXXXVIII. **Nörogelişimsel bozukluğu olan olgularda tüm exom dizileme ile saptanan OCLN gen varyantları**  
ÖNCÜ ÖNER T., ÜNALP A., BAYRAM E., HIZ A. S., Kaytan İ., CİNGÖZ S.  
Uluslararası Katılımlı XIII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 7 - 11 Kasım 2018
- LXXXIX. **Unexpected genetic diagnosis of mitochondrial disease in three consanguineous Turkish families**  
Topf A., OKTAY Y., Balaraju S., Yılmaz E., Sonmezler E., Yaramis A., Gungor S., Laurie S., Beltran S., Gut I., et al.  
23rd International Annual Congress of the World-Muscle-Society (WMS), Mendoza, Arjantin, 2 - 06 Ekim 2018, cilt.28
- XC. **cerebellar volumes in early onset schizophrenia comparison with healthy controls and association with symptom serverity**  
ÖZBEK A., GÖÇMEN MAS N. N., turan s., ay b., SERİM DEMİRGÖREN B., YONGUÇ G. N., KARABEKİR H. S., HIZ A. S., POLAT A. İ., GENCER KIDAK Ö.  
28.ulusal cocuk ve ergen ruh sağlığı ve hastalıkları kongresi, İstanbul, Türkiye, 9 - 12 Mayıs 2018, cilt.1, ss.298
- XCII. **CEREBELLAR VOLUMES IN EARLY ONSET SCHIZOPHRENIA COMPARISON WITH HEALTHY CONTROLS AND ASSOCIATION WITH SYMPTOM SEVERITY**  
ÖZBEK A., GÖÇMEN MAS N. N., TURAN S., Ay B., SERİM DEMİRGÖREN B., YONGUÇ G. N., KARABEKİR H. S., POLAT A. İ., HIZ A. S., GENCER KIDAK Ö.  
28. ULUSAL ÇOCUK VE ERGEN RUH SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 9 - 12 Mayıs 2018, ss.298
- XCIII. **Çocukluk Çağı Polinöropatileri: Dokuz Eylül Üniversitesi Çocuk Nörolojisi Deneyimi**  
PAKETÇİ C., MANYAS H., OKUR T. D., ÖZTURA İ., BAYDAN F., KARAKAYA M., WIRTH B., BAYRAM E., HIZ A. S., YİŞ U.  
20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kıbrıs (Kkct), 2 - 06 Mayıs 2018, ss.183
- XCIV. **NDUFA12 Gen Mutasyonu Saptanan İki Kardeşte Farklı Fenotipik Prezantasyon**  
YİŞ U., HIZ A. S., OKUR T. D., MANYAS H., PAKETÇİ C., BAYRAM E., YARAMIŞ A., GÜNGÖR S., HORVATH R., OKTAY Y.  
20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kıbrıs (Kkct), 2 - 06 Mayıs 2018, ss.172
- XCV. **Tip 1 diyabetli olguların sinir iletim çalışmalarının sonuçlarının değerlendirilmesi**  
AYANOĞLU M., YİŞ U., ÜNVER TUHAN H., POLAT A. İ., Okur D., EDEM P., PAKETÇİ C., ABACI A., BAYRAM E., HIZ A. S.  
20. Ulusal Çocuk Nöroloji kongresi, Türkiye, 2 - 06 Mayıs 2018
- XCVI. **Tip 1 Diyabetli Olguların Sinir İletim Çalışmalarının Sonuçlarının Değerlendirilmesi**

AYANOĞLU M., YİŞ U., ÜNVER TUHAN H., POLAT A. İ., OKUR T. D., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., ABACI A., HIZ A. S.

20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kıbrıs (Kktc), 2 - 06 Mayıs 2018, ss.92

**XCVI. NDUFS3 Gen Mutasyonu İlişkili Atipik Bir Leigh Sendromu**

HIZ A. S., YİŞ U., OKUR T. D., MANYAS H., PAKETÇİ C., BAYRAM E., YARAMIŞ A., GÜNGÖR S., HORVATH R., OKTAY Y.

20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kıbrıs (Kktc), 2 - 06 Mayıs 2018, ss.169

**XCVII. Çocuklarda Primer Başağrısı ile İlişkili Beyaz Cevher Lezyonlarının 2 Yıllık İzlem Sonuçları**

BAYRAM E., YİŞ U., PAKETÇİ C., OKUR T. D., POLAT A. İ., ÇAKMAKÇI H., HIZ A. S., ANLAR F. B.

20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kıbrıs (Kktc), 2 - 06 Mayıs 2018, ss.135

**XCVIII. Bilateral frontoparietal polimikrogride fenotipik değişkenlik ile ilişkili GPR56 homozigot nonsense mutasyonu p.R271**

Öner T. Ö., ÜNALP A., Doru İ. P., Ağıkaya S., GÜLERYÜZ H., Saraç A., Ergüner B., HIZ A. S., CİNGÖZ S.

XV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, 26 - 29 Ekim 2017

**XCIX. Bilateral frontoparietal polimikrogiride fenotipik değişkenlik ile ilişkili GPR56 homozigot nonsense mutasyonu p.R271'**

ÖNCÜ ÖNER T., ÜNALP A., PORSUK İ., AĞILKAYA S., GÜLERYÜZ H., SARAÇ A., ERGÜNER B., HIZ A. S., CİNGÖZ S.

XV. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi (Uluslararası Katılımlı), Türkiye, 26 - 29 Ekim 2017

**C. Genetic Landscape of congenital myasthenic syndroms from Turkey: novel mutations and clinical insights**

Yis U., Becker K., Kurul S., Uyanik G., Bayram E., Haliloglu G., Polat I., Ayanoglu M., Okur D., Tosun A., et al.

22nd International Annual Congress of the World-Muscle-Society (WMS), Saint-Lo, Fransa, 3 - 07 Ekim 2017, cilt.27

**CI. Contribution of the Values of mean diffusion and anisotropic diffusion to diagnosis in patients with childhood absence epilepsy**

BAYRAM E., ÇAYLAK H., ÖZTÜRK T., POLAT A. İ., YİŞ U., GÜLERYÜZ H., HIZ A. S.

32nd INTERNATIONAL EPILEPSY CONGRESS, 2 - 06 Eylül 2017

**CII. Clinical characteristics and electroencephalographical evaluation of pediatric patients with autistic spectrum disorders**

POLAT A. İ., HIZ A. S., YİŞ U., BAYRAM E., ayanoğlu m., OKUR T. D., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYKARA H. B.

32nd INTERNATIONAL EPILEPSY CONGRESS, 2 - 06 Eylül 2017

**CIII. Nerve Conduction Studies in Type 1 Diabetes Mellitus**

AYANOĞLU M., YİŞ U., ÜNVER TUHAN H., POLAT A. İ., OKUR T. D., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., HIZ A. S.

12th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Lyon, Fransa, 20 - 24 Haziran 2017, cilt.21, ss.225

**CIV. Riboflavin responsive neuromuscular disorders broad phenotypic spectrum and importance of genetic analysis**

POLAT A. İ., YİŞ U., sebahattin Ç., becker k., karakaya m., altmüller j., nürnberg p., brunhilde w., OKUR T. D., cıralı c., et al.

12th EPNS CONGRESS, 20 - 24 Haziran 2017

**CV. Anti-MOG positive pediatric cases with diverse clinical spectrum in demyelinating disorders**

OKUR T. D., POLAT A. İ., KARAKAYA P., ÖZTÜRK T., AYANOĞLU M., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., YİŞ U., GÜLERYÜZ H., et al.

12th EPNS CONGRESS, Lyon, Fransa, 20 - 24 Haziran 2017

**CVI. Riboflavin Responsive Neuromuscular Disorders Broadphenotypic Spectrum and Importance of Genetic Analyses**

POLAT İ., YİŞ U., ÇIRAK S., BECKER K., KARAKAYA M., ALTMÜLLER J., NÜMBERG P., WIRTH B., OKUR D., ÇIRALI C., et al.

12th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Lyon, Fransa, 20 - 24 Haziran 2017, cilt.21, ss.156

**CVII. Alternative medications for epilepsy of infancy with migrating focal seizures Potassium bromide and ketogenic diet**

POLAT A. İ., AYANOĞLU M., OKUR T. D., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., YİŞ U., HIZ A. S.

12th EPNS CONGRESS, 20 - 24 Haziran 2017

- CVIII. **Nerve conduction study findings in children with cystic fibrosis**  
POLAT A. İ., YİŞ U., ŞİRİN KÖSE S., AYANOĞLU M., OKUR T. D., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., ASILSOY S., HIZ A. S.  
12th EPNS CONGRESS, Lyon, Fransa, 20 - 24 Haziran 2017
- CIX. **Alternative medication for epilepsy of infancy with migrating focal seizures potassium bromide and ketogenic diet**  
POLAT A. İ., AYANOĞLU M., Okur D., YİŞ U., HIZ A. S.  
12th EPNS Congress, Lyon, Fransa, 20 - 24 Haziran 2017
- CX. **Ciddi Diffüzyon Kısıtlılığı Gözlenen Bir LTBL Olgusu**  
AYANOĞLU M., YİŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., POLAT A. İ., KARAOĞLU P., OKUR T. D., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., HIZ A. S.  
19. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017, ss.192
- CXI. **İnfantil dönemde epileptik ensefalopati ile prezente olan bileşik heterozigot MTHFR mutasyonu saptanan bir olgu**  
AYANOĞLU M., YİŞ U., EDEM P., Okur D., POLAT A. İ., BAYRAM E., Köse E., Arslan N., HIZ A. S.  
19. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- CXII. **ESES Tanılı Olgularımızın Değerlendirilmesi**  
EDEM P., BAYRAM E., AYANOĞLU M., POLAT A. İ., OKUR D., PAKETÇİ C., YİŞ U., HIZ A. S.  
19. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017, ss.113
- CXIII. **İskemik inme olgularında epilepsi gelişimi açısından risk faktörlerinin tanımlanması**  
POLAT A. İ., AYANOĞLU M., Okur D., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., YİŞ U., HIZ A. S.  
19. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- CXIV. **Hereditör aksonal polinöropati tanısında yeni jenerasyon sekanslama tekniklerinin önemi**  
Okur D., YİŞ U., POLAT A. İ., Karakaya M., Altmüller J., Nürnberg P., AYANOĞLU M., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., et al.  
19. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- CXV. **Antikoagulan ve/veya Antiplatelet Tercihlerinin İskemik İnme Seyrindeki Etkileri**  
POLAT A. İ., ÖZDENER M., AYANOĞLU M., OKUR T. D., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., TÜFEKÇİ Ö., YİŞ U., YILMAZ BENGÖA Ş., et al.  
19. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017, ss.163
- CXVI. **ESES tanılı olgularımızın değerlendirilmesi**  
EDEM P., BAYRAM E., AYANOĞLU M., POLAT A. İ., Okur D., PAKETÇİ C., YİŞ U., HIZ A. S.  
19. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- CXVII. **İnfantil Dönemde Epileptik Ensefalopati ile Prezente Olan Bileşik Heterozigot MTHFR Mutasyonu Saptanan Bir Olgu**  
AYANOĞLU M., YİŞ U., EDEM P., OKUR T. D., PAKETÇİ C., POLAT A. İ., BAYRAM E., ÖZTÜRK E., ARSLAN N., HIZ A. S.  
19. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017, ss.191
- CXVIII. **Ciddi difüzyon kısıtlılığı gözlenen bir LTBL olgusu**  
AYANOĞLU M., YİŞ U., GÜLERYÜZ H., POLAT A. İ., Karaoğlu P., Okur D., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., HIZ A. S.  
19. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- CXIX. **Antikoagulan ve/veya antiplatelet tercihlerinin iskemik inme seyrindeki etkileri**  
POLAT A. İ., Erdener M., AYANOĞLU M., Okur D., EDEM P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., TÜFEKÇİ Ö., YILMAZ Ş., YİŞ U., et al.  
19. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- CXX. **Clinical, radiological, and genetic survey of patients with muscle eye brain disease caused by mutations in POMGNT1**  
Yis U., Uyamk G., Rosendahl D., ÇARMAN K. B., Bayram E., Heise M., Comertpay G., Kurul S.  
21st International Congress of the World-Muscle-Society, Granada, Nikaragua, 4 - 08 Ekim 2016, cilt.26
- CXXI. **Nerve Conduction Studies in Children with Subclinical Hypothyroidism**  
ÇATLI G., YİŞ U., ÜNVER TUHAN H., AYANOĞLU M., HIZ A. S., BÖBER E., ABACI A.  
55rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), 10 - 12 Eylül 2016
- CXXII. **Nadir görülen bir lipid depo hastalığı: Chanarin Dorfman Sendromu**

- AYANOĞLU M., KUYUM P., POLAT A. İ., OKUR T. D., YİŞ U., BAYRAM E., ARSLAN N., HIZ A. S.  
52. Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 15 Mayıs 2016
- CXXXIII. **Nöropsikiyatrik ilaç kullanımını seyrinde karşılaşılan ilaç kesimini gerektiren yan etkiler ve olguların değerlendirilmesi**  
POLAT A. İ., AYANOĞLU M., OKUR T. D., BAYRAM E., YİŞ U., HIZ A. S.  
52. Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 16 Mayıs 2016
- CXXXIV. **West sendromu tanılı olguların klinik özelliklerinin değerlendirilmesi**  
POLAT A. İ., AYANOĞLU M., Okur D., BAYRAM E., YİŞ U., HIZ A. S.  
10. Ulusal Epilepsi Kongresi, Türkiye, 12 - 15 Mayıs 2016
- CXXXV. **Frontal lob epilepsisi için lokalize edici bir iktal fenomen "Chapeau de Gendarme"**  
POLAT A. İ., AYANOĞLU M., Okur D., BAYRAM E., YİŞ U., HIZ A. S.  
10. Ulusal Epilepsi Kongresi, Türkiye, 12 - 15 Mayıs 2016
- CXXXVI. **Characteristics of pediatric multiple sclerosis A report of Turkish Pediatric Multiple Sclerosis Study Group**  
Yılmaz Ü., GÜCÜYENER K., PER H., GÜNGÖR S., HASPOLAT Ş., HIZ A. S., Yüksel D., EROL İ., KESKİN YILMAZ S., AYDIN Ö. F., et al.  
14th International Child Neurology Congress, 1 - 05 Mayıs 2016
- CXXXVII. **Serum pentraxin 3 levels in pediatric migraine patients**  
POLAT A. İ., ayanoğlu m., okur d., YİŞ U., HIZ A. S.  
14th international child neurology congress, 1 - 05 Mayıs 2016
- CXXXVIII. **Evaluation of autonomic dysfunction in pediatric migraine patients**  
Elitez D., YİŞ U., Demir N., ÖZTURA İ., POLAT A. İ., Ayanoğlu M., HIZ A. S.  
14th International Child Neurology Congress, 1 - 05 Mayıs 2016
- CXXXIX. **Kistik fibrozis ile izlenen ve tedavi altındaki olgularda ENMG bulguları**  
POLAT A. İ., YİŞ U., AYANOĞLU M., OKUR T. D., BAYRAM E., HIZ A. S.  
18. ulusal çocuk nöroloji kongresi, Türkiye, 20 Nisan 2016
- CXXX. **Demyelinizan hastalık tanısı alan olgularımızın klinik, laboratuvar ve tedavi yanıtları yönünden değerlendirilmesi**  
OKUR T. D., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., YİŞ U., BAYRAM E., HIZ A. S.  
18. Ulusal çocuk nöroloji kongresi, Türkiye, 20 Nisan 2016
- CXXXI. **Otistik spektrum bozukluğu olgularında epilepsi gelişimi açısından risk faktörleri nelerdir**  
POLAT A. İ., HIZ A. S., YİŞ U., AYANOĞLU M., OKUR T. D., BAYRAM E., BAYKARA H. B.  
18. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 20 Nisan 2016
- CXXXII. **Çocuk Hematoloji ve Onkoloji Hastalarına yapılan ENMG sonuçlarının retrospektif olarak incelenmesi**  
AYANOĞLU M., YİŞ U., KIZMAZOĞLU D., POLAT A. İ., Okur D., BAYRAM E., HIZ A. S.  
18. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016
- CXXXIII. **Çocuk Acil servisten Çocuk Nöroloji Konsültasyonu istenen olguların değerlendirilmesi**  
POLAT A. İ., YİŞ U., AYANOĞLU M., Okur D., BAYRAM E., HIZ A. S.  
18. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016
- CXXXIV. **Anti-MOG antikor seropozitifliği saptanan farklı klinik karakterde demiyelizan hastalıklar**  
Okur D., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., YİŞ U., BAYRAM E., HIZ A. S.  
18. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016
- CXXXV. **Menkes Sendromu: ATP7A Mutasyonlu Nadir Bir Olgu**  
Gürsoy S., Ayanoğlu M., Köse E., Okur Altınyaprak D., Koç A., Giray Bozkaya Ö., Yiş U., Arslan N., Hız A. S., Erçal M. D.  
3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 10 - 12 Mart 2016, ss.57
- CXXXVI. **Non ketotik hiperglisinemi olguda glisin dekarboksilaz geninde saptanan homozigot delesyon**  
Gürsoy S., Ataman E., Etlık E., Giray Bozkaya Ö., Köse E., Müge A., Polat A. İ., Arslan N., Hız A. S., Erçal M. D.  
. II. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015, ss.49
- CXXXVII. **Expression patterns of microRNAs 146A 34A 132 134 and in pediatric epilepsy patients**  
POLAT A. İ., Ayanoğlu M., Uğur T., GENÇ Ş., YİŞ U., HIZ A. S.  
31. International Epilepsy Congress, 5 - 09 Eylül 2015

**CXXXVIII. CLINICAL PREDICTORS OF INTRACTABLE EPILEPSY IN CHILDHOOD**

Karaoğlu P., Yiş U., Polat İ., Ayanoğlu M., Hız A. S.

31st International Epilepsy Congress, İstanbul, Türkiye, 5 - 09 Eylül 2015, ss.98-99

**CXXXIX. M.Pneumoniae ile ilişkili meningoensefalit ve transvers myelit olgusu**

AYANOĞLU M., POLAT A. İ., Aykol D., Durmuş Yılmaz S., YİŞ U., HIZ A. S.

17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 06 Haziran 2015

**CXL. Korpus kallozum Anormalliği Saptanan Olguların Klinik Bulgular ve Kromozomal Değişiklikler Açısından Değerlendirilmesi**

BAYRAM E., Agilkaya S., Yasemin T., Pakize k., uluc y., CİNGÖZ S., kurul s.

16. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 22 - 27 Haziran 2015

**CXLI. Ring Kromozom 20 Karyotipi Saptanan Olgu**

Çankaya T., Ayanoğlu M., Bora E., Gürsoy S., Polat A. İ., Onur Cura D., Giray Bozkaya Ö., Yiş U., Hız A. S., Erçal M. D.

17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015, ss.136

**CXLII. Simvastatin alleviates cell death and apoptosis in the developing brain of rat after pentylenetetrazole induced status epilepticus**

yasemin t., BAYRAM E., ÖZBAL S., YİŞ U., TUĞYAN K., pakize k., YILMAZ O., HIZ A. S.

11. european pediatric neurology congress, Türkiye, 27 - 30 Mayıs 2015

**CXLIII. Simvastatin alleviates cell death and apoptosis in the developing brain of rat after pentylenetetrazole induced status epilepticus**

TOPÇU Y., BAYRAM E., ÖZBAL S., YİŞ U., TUĞYAN K., KARAOĞLU P., YILMAZ O., HIZ A. S.

11th EPNS Congress, 27 - 30 Mayıs 2015, cilt.19, ss.56

**CXLIV. Expression patterns of microRNAs 146A 181A and 155 in subacute sclerosing panencephalitis**

YİŞ U., Uğur T., GENÇ Ş., Çarman B., BAYRAM E., Yasemin T., HIZ A. S.

11. European Pediatric Neurology Society Congress, 27 - 30 Mayıs 2015

**CXLV. Çocukluk çağında dirençli epilepsi gelişimini öngören faktörler**

KARAOĞLU P., YİŞ U., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., HIZ A. S.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 06 Mayıs 2015, ss.46

**CXLVI. MowatWilson sendromlu bir olgu**

Polat A. İ., Gürsoy S., Ayanoğlu M., Yiş U., Giray Bozkaya Ö., Ataman E., Hız A. S., Erçal M. D.

17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, İzmir, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015, ss.137

**CXLVII. Miyastenia Gravis nedeniyle takip edilen vakalarımızın değerlendirilmesi**

YİŞ U., KARAOĞLU P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., YILMAZ Ü., TOSUN A., HIZ A. S.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 06 Mayıs 2015, ss.86

**CXLVIII. Ring kromozom 20 karyotipi saptanan bir olgu**

ÇANKAYA T., MÜGE A., BORA E., POLAT A. İ., ONUR CURA D., GİRAY BOZKAYA Ö., HIZ A. S., ERÇAL M. D.

17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015

**CXLIX. Çok uzun zincirli Açıl KoA dehidrogenaz eksikliği saptanan bir olgu**

AYANOĞLU M., POLAT A. İ., KARAOĞLU P., YİŞ U., HIZ A. S.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 06 Mayıs 2015, ss.142

**CL. Çocukluk çağı epilepsi olgularında MikroRNA 146a, 34a, 132, 134, 184 ekspresyonu**

POLAT A. İ., AYANOĞLU M., YİŞ U., HIZ A. S.

17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015

**CLII. Megakonial Konjenital Muskuler Distrofi**

YİŞ U., Baydan F., AYANOĞLU M., POLAT A. İ., HIZ A. S., Çırak S.

17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015

**CLII. Ender bir fakomatoz olgusu: Nörokutanöz Melanozis**

YİŞ U., AYANOĞLU M., POLAT A. İ., GÜLERYÜZ H., HIZ A. S.

17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015

**CLIII. Ailesel Akdeniz Ateşi ile ilişkili uzamış miyalji ve akut duysal motor aksonal polinöropati: 2 olgu**

YİŞ U., AYANOĞLU M., POLAT A. İ., HIZ A. S.

17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 06 Mayıs 2019 - 09 Mayıs 2015

- CLIV. **Epileptik nistagmus, vizüel, vertigo ve jelastik nöbetleri olan bir olgu**  
AYANOĞLU M., POLAT A. İ., YİŞ U., HIZ A. S.  
17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 06 Mayıs 2015 - 09 Mayıs 2019
- CLV. **Solunum sıkıntısı geliştiren ailesel hipokalemik periyodik paralizi olgusu**  
POLAT A. İ., AYANOĞLU M., YİŞ U., HIZ A. S.  
17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015
- CLVI. **Tek merkezde çocukluk çağı inme olgularının değerlendirilmesi ve altı aylık izlem sonuçları**  
POLAT A. İ., AYANOĞLU M., YİŞ U., HIZ A. S.  
17. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015
- CLVII. **Aminotransferaz Yüksekliğinin Karaciğer Dışı Nedeni- Musküler Distrofi: Olgu Sunumu**  
Erbağcı O., Kuyum P., Aksoy B., Altekin E., Ayanoğlu M., Yiş U., Hız A. S., Arslan N.  
XV. Ulusal Klinik Biyokimya Kongresi, Muğla, Türkiye, 23 - 26 Nisan 2015, ss.20-21
- CLVIII. **CLINICAL PREDICTORS OF INTRACTABLE EPILEPSY IN CHILDHOOD**  
Karaoglu P., Yis U., Polat A. I., Ayanoglu M., HIZ A. S.  
31st International Epilepsy Congress, İstanbul, Türkiye, 5 - 09 Eylül 2015, cilt.56, ss.98-99
- CLIX. **EXPRESSION PATTERNS OF MICRORNAS-146A,-34A,-132,-134 AND-184 IN PEDIATRIC EPILEPSY PATIENTS**  
Polat I., Ayanoglu M., Tufekci U., GENÇ Ş., Yis U., Kurul S. H.  
31st International Epilepsy Congress, İstanbul, Türkiye, 5 - 09 Eylül 2015, cilt.56, ss.176
- CLX. **EFFECTIVENESS OF METHYLPREDNISOLONE AND DIAZEPAM FOR CONTINUOUS SPIKE WAVES DURING SLOW WAVE SLEEP**  
Polat I., Ayanoglu M., Yis U., Kurul S. H.  
31st International Epilepsy Congress, İstanbul, Türkiye, 5 - 09 Eylül 2015, cilt.56, ss.176
- CLXI. **A case with severe asthma attack with subcutaneous emphysema and Horner syndrome**  
Caglayan S. S., Isik S., Polat I., HIZ A. S., Guleryuz H., Anal O., Karaman O., Uzun N.  
European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology Congress, Copenhagen, Danimarka, 7 - 11 Haziran 2014, cilt.69, ss.331
- CLXII. **Intravenous Levetiracetam for Treatment of Seizures in Term and Preterm Neonates**  
KARAOĞLU P., HIZ A. S., İŞCAN B., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., DUMAN N., YİŞ U.  
The16th Annual Meeting of Infantile Seizure SocietyISES 2014, Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014
- CLXIII. **Görme bulanıklığı ve baş ağrısı bulguları olan bir olgu; Vogt-Koyanagi-Harada sendromu**  
POLAT A. İ., KARAOĞLU P., AYANOĞLU M., ÇATAL E., TAKEŞ Ö., YİŞ U., YAMAN A., HIZ A. S.  
16. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014, ss.182
- CLXIV. **Kas katılığı ve myopati nedeni olarak Schwartz Jampel sendromlu bir olgu**  
POLAT A. İ., KARAOĞLU P., AYANOĞLU M., ÖZTÜRK T., YİŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.  
16. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014, ss.183
- CLXV. **Nadir bir paraenfeksiyöz patoloji; akut hemiserebellit**  
POLAT A. İ., KARAOĞLU P., AYANOĞLU M., ÖZTÜRK T., YİŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.  
16. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014, ss.183
- CLXVI. **Intravenous levetiracetam for the treatment of seizures in term and preterm neonates**  
KARAOĞLU P., HIZ A. S., İŞCAN B., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., DUMAN N., YİŞ U.  
The 16th Annual Meeting of the Infantile Seizure Society ISES 2014 (Joint Meeting of the Infantile Seizure Society and the Turkish Child Neurology Association), Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014, ss.49
- CLXVII. **Inflammation and anemia in simple febrile seizures and complex febrile seizures**  
POLAT A. İ., KARAOĞLU P., AYANOĞLU M., YİŞ U., HIZ A. S.  
The 16th Annual Meeting of the Infantile Seizure Society ISES 2014 (Joint Meeting of the Infantile Seizure Society and the Turkish Child Neurology Association), Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014, ss.35-36
- CLXVIII. **Dropped head konjenital musküler distrofi**  
KARAOĞLU P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., YİŞ U., ÇIRAK S., HIZ A. S.  
16. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014, ss.151
- CLXIX. **Subakut sklerozan panensefalitli hastalarda mikroRNA 146a, 181a ve 155'in ekspresyon paterninin**

**belirlenmesi**

YİŞ U., TÜFEKÇİ U., GENÇ Ş., ÇARMAN K. B., TOPÇU Y., BAYRAM E., KARAOĞLU P., HIZ A. S.

16. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014, ss.116

**CLXX. Spinocerebellar ataxia type 2 with electrical status epilepticus during slow-wave sleep (ESES)**

POLAT A. İ., KARAOĞLU P., AYANOĞLU M., ÖZTÜRK T., YİŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.

The 16th Annual Meeting of the Infantile Seizure Society ISES 2014 (Joint Meeting of the Infantile Seizure Society and the Turkish Child Neurology Association), Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014, ss.72

**CLXXI. Selenoprotein N1 ilişkili miyopati ve riboflavin tedavisi**

KARAOĞLU P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., YİŞ U., ÇIRAK S., HIZ A. S.

16. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014, ss.151-152

**CLXXII. Çocukluk çağı dirençli epilepsi olgularında D vitamini düzeyinin değerlendirilmesi**

KARAOĞLU P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., YİŞ U., HIZ A. S.

16. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014, ss.26

**CLXXIII. Schimke immunoosseoz displazi tanısında nörolojik ve kutanöz bulguların önemi**

POLAT A. İ., KARAOĞLU P., AYANOĞLU M., ÖZTÜRK T., YİŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S., BOERKOEL C.

16. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 22 Haziran 2014, ss.182

**CLXXIV. MOLECULAR CHARACTERIZATION OF A FAMILIAL CHROMOSOME 9Q22.2-22.32 DELETION IN A PATIENT WITH CORPUS CALLOSUM AGENESIS AND INTRACTABLE EPILEPSY**

HIZ A. S., Agilkaya S., Bayram E., CİNGÖZ S.

11th European Congress on Epileptology, Stockholm, İsveç, 29 Haziran - 03 Temmuz 2014, cilt.55, ss.79

**CLXXV. Subakut amfizemle başvuran ve parsiyel horner sendromu gelişen ağır bir astım vakası**

ÇAĞLAYAN SÖZMEN Ş., IŞIK S., POLAT A. İ., HIZ A. S., GÜLERYÜZ UÇAR H., UZUNER N., KARAMAN Ö.

3. Pediatri uzmanlık akademisi kongresi, Türkiye, 30 Nisan 2014

**CLXXVI. Mycoplasma Pneumoniae enfeksiyonu ilişkili anti-gangliosidantikolarlarının negatif olduğu Fisher-Bickerstaff sendromu olgu sunumu**

YİŞ U., KARAOĞLU P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.

3. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Türkiye, 30 Nisan - 04 Mayıs 2014

**CLXXVII. Radyolojik izole sendromlu adölesan olgu: multipl skleroz için risk faktörleri**

UĞUZ H., POLAT A. İ., KARAOĞLU P., AYANOĞLU M., YİŞ U., HIZ A. S.

3. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 30 Nisan 2014, ss.110

**CLXXVIII. Mycoplasma Pneumoniae enfeksiyonu ile ilişkili, antigangliosid antikolarların negatif olduğu Fisher-Bickerstaff sendromu-olgu sunumu**

YİŞ U., KARAOĞLU P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.

3. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 30 Nisan 2014, ss.101-102

**CLXXIX. Mycoplasma Pneumoniae enfeksiyonu ile ilişkili geçici striatal tutulum görülen, sık nöbet geçiren ve hızlı iyileşme gösteren bir olgu**

YİŞ U., KARAOĞLU P., POLAT A. İ., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.

3. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 30 Nisan 2014, ss.100-101

**CLXXX. Mycoplasma pneumoniae enfeksiyonu ile ilişkili geçici striatal tutulum görülen, sık nöbet geçiren ve hızlı iyileşme gösteren bir olgu**

YİŞ U., KARAOĞLU P., POLAT A. İ., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.

3. Pediatri uzmanlık akademisi kongresi, Türkiye, 30 Nisan 2014

**CLXXXI. Radyolojik izole sendromlu adolesan olgu: multiple skleroz için risk faktörleri**

UĞUZ H., POLAT A. İ., KARAOĞLU P., AYANOĞLU M., YİŞ U., HIZ A. S.

3. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Türkiye, 30 Nisan 2014

**CLXXXII. Two cases with different involvement of hypoglosseal nerve**

HIZ A. S., Cinar S. M., Mercan E.

Joint Congress of European Neurology, İstanbul, Türkiye, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.261

**CLXXXIII. Two cases with different involvement of hypoglossal nerve**

HIZ A. S., Cinar S. M., Mercan E.

Joint Congress of European Neurology, İstanbul, Türkiye, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.21, ss.472

- CLXXXIV. **Mukopolisakkaridoz Ti3B: Uzun Süreli Nörolojik İzlem”**  
HIZ A. S., YIŞ U., Karaoğlu P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M.  
4th Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 17 - 20 Nisan 2014
- CLXXXV. **Travma sonrası kronik spinal epidural hematoma gelişen pediatrik olgu**  
KALEMÇİ O., UR K., AKYOLDAŞ G., YIŞ U., ÖZTURA İ., GÜLERYÜZ H., HIZ A. S.  
Türk Nöroşirurji Derneği 28. Bilimsel Kongresi, Antalya, Türkiye, 4 - 08 Nisan 2014, cilt.24, ss.192
- CLXXXVI. **Caffeic acid phenethyl ester blocks cell death and apoptosis in the developing brain after pentylenetetrazole induced status epilepticus**  
YIŞ U., TOPÇU Y., ÖZBAL S., TUĞYAN K., BAYRAM E., KARAOĞLU P., YILMAZ O., HIZ A. S.  
10th EPNS congress, 25 - 28 Eylül 2013
- CLXXXVII. **Incidental white matter lesions in children presenting with headache**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., YIŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.  
10th European Pediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Brüksel, Belçika, 25 Eylül 2013, ss.17-18
- CLXXXVIII. **Caffeic acid phenethyl ester blocks cell death and apoptosis in the developing brain of rat after pentylenetetrazole induced status epilepticus**  
YIŞ U., TOPÇU Y., ÖZBAL S., TUĞYAN K., BAYRAM E., KARAOĞLU P., YILMAZ O., HIZ A. S.  
10th European Pediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Brüksel, Belçika, 25 Eylül 2013, ss.114
- CLXXXIX. **The efficacy and safety of levetiracetam in pediatric patients treated with chemotherapeutic agents for hematologic disorders**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., TÜFEKÇİ Ö., KARAOĞLU P., YIŞ U., ÖREN H., HIZ A. S.  
10th European Pediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Brüksel, Belçika, 25 Eylül 2013, ss.76
- CXC. **Pentilentetrazol ile oluşturulmuş status epileptikus modelinde gelişen beyinde kafeik asit fenetil esterinin nöroprotektif etkinliğinin araştırılması**  
YIŞ U., TOPÇU Y., ÖZBAL S., TUĞYAN K., BAYRAM E., KARAOĞLU P., YILMAZ O., HIZ A. S.  
15. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Sivas, Türkiye, 22 Mayıs 2013, ss.81
- CXCI. **Lipid metabolizma bozukluğuna bağlı rekürren rabdomiyoliz: iki olgu sunumu**  
TOPÇU Y., KARAOĞLU P., BAYRAM E., YIŞ U., HIZ A. S.  
15. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Sivas, Türkiye, 22 Mayıs 2013, ss.125-126
- CXCII. **Defektif distroglikan glikozilasyonu ve kollajen VI eksikliği tanılarını ile takip edilen konjenital musküler distrofi hastalarımızın değerlendirilmesi**  
YIŞ U., UYANIK G., ROSENDAHL D. M., ÇIRAK S., KARAOĞLU P., ÇARMAN K. B., GÜLERYÜZ UÇAR H., ÖZER E., HIZ A. S.  
15. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Sivas, Türkiye, 22 Mayıs 2013, ss.60
- CXCIII. **DEÜ çocuk nöroloji polikliniğine son bir yılda başvuran pediatrik multipl skleroz olgularının değerlendirilmesi**  
KARAOĞLU P., TOPÇU Y., BAYRAM E., YIŞ U., HIZ A. S.  
15. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Sivas, Türkiye, 22 Mayıs 2013
- CXCIV. **Pentilentetrazol ile Oluşturulan Status Epileptikus Modelinde Gelişen Beyinde Kafeik Asit Fenetil Esterinin Nöroprotektif Etkinliğinin Araştırılması**  
YIŞ U., TOPÇU Y., ÖZBAL S., TUĞYAN K., BAYRAM E., KARAOĞLU P., YILMAZ O., HIZ A. S.  
XV. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 22 - 25 Mayıs 2013
- CXCV. **Çocukluk döneminde pentilentetrazol ile oluşturulan deneysel status epileptikus modelinde simvastatinin nöroprotektif etkinliğinin araştırılması**  
TOPÇU Y., BAYRAM E., ÖZBAL S., YIŞ U., TUĞYAN K., KARAOĞLU P., YILMAZ O., HIZ A. S.  
15. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Sivas, Türkiye, 22 Mayıs 2013, ss.125
- CXCVI. **Çocukluk Döneminde Pentilentetrazol ile Oluşturulan Deneysel Status Modelinde Simvastatinin Nöroprotektif Etkinliğinin Araştırılması**  
TOPÇU Y., BAYRAM E., ÖZBAL S., YIŞ U., TUĞYAN K., KARAOĞLU P., YILMAZ O., HIZ A. S.  
XV. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 22 - 25 Mayıs 2013
- CXCVII. **Yenidoğan Sıçanlarda Hiperoksik Beyin Hasarında Zonisamid Tedavisinin Nöroprotektif Etkilerinin Değerlendirilmesi**  
TOPÇU Y., BAYRAM E., ÖZBAL S., YIŞ U., TUĞYAN K., KARAOĞLU P., KUMRAL A., HIZ A. S.

XV. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 22 - 25 Mayıs 2013

- CXCVIII. **Degos Hastalığına Bağlı Nörolojik Tutulum-Olgu Sunumu**  
KARAOĞLU P., TOPÇU Y., BAYRAM E., YİŞ U., AKARSU S., ATALAY E., KÖROĞLU T. F., GÜLERYÜZ UÇAR H., ÖZER E., HIZ A. S.  
15. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Sivas, Türkiye, 22 Mayıs 2013, ss.109
- CXCIX. **Assessment of Neuropsychological Late Effects in Survivors of Childhood Leukemia**  
Kalafatçılar İ., Tüfekçi Ö., Ören H., Hız A. S., Güleriyüz Uçar H., Akay A., Orçin E., Olgun Y., İrken G.  
4 th. International Congress Leukemia Lymphoma Myeloma, İstanbul, Türkiye, 22 Mayıs 2013, ss.198
- CC. **Yaygın Kortikal Displazili Bir Olgu**  
Çakmaklı S., ÇANKAYA T., Aksel Kılıçaslan Ö., Karaoğlu P., ONUR CURA D., YİŞ U., HIZ A. S., GİRAY BOZKAYA Ö., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.  
2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, Türkiye, 8 - 09 Mart 2013
- CCI. **Yaygın kortikal displazili olgu**  
ÇAKMAKLI S., ÇANKAYA T., AKSEL Ö., KARAOĞLU P., ONUR CURA D., YİŞ U., HIZ A. S., GİRAY BOZKAYA Ö., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D.  
2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 08 Mart 2013, ss.22
- CCII. **Nöbetle başvuran bir Ito Hipomelanozis olgusu**  
HIZ A. S., TOPÇU Y., BAYRAM E., KARAOĞLU P., YİŞ U.  
8. Ulusal Epilepsi Kongresi, Muğla, Türkiye, 24 Mayıs 2012, ss.54-55
- CCIII. **A rare disorder: Goltz Gorlin syndrome**  
KARAOĞLU P., BAYRAM E., TOPÇU Y., YİŞ U., HIZ A. S.  
24th Annual Meeting of European Academy of Childhood Disability, Joint of 14th National Pediatric Neurology Congress, İstanbul, Türkiye, 16 Mayıs 2012, ss.169
- CCIV. **Correlation Between Expanded Hammersmith Functional Motor Scale, Body Composition and Anthropometry in Patients with Duchenne Muscular Dystrophy**  
Bayram E., Şahin E., Karaoğlu P., Topçu Y., Torun Bayram M., Erdiñç Gündüz N., Yiş U., Peker M. Ö., Hız A. S.  
24th Annual Meeting of European Academy of Childhood Disability, İstanbul, Türkiye, 16 Mayıs 2022, ss.142
- CCV. **An infant with recurrent benign sixth nerve palsy**  
KARAOĞLU P., TOPÇU Y., BAYRAM E., YİŞ U., HIZ A. S.  
24th Annual Meeting of European Academy of Childhood Disability, Joint of 14th National Pediatric Neurology Congress, İstanbul, Türkiye, 16 Mayıs 2012, ss.149
- CCVI. **Evaluation of serum lipids and carotid artery intima media thickness in children and adolescents with Duchenne muscular dystrophy**  
TOPÇU Y., BAYRAM E., KARAOĞLU P., UZ G., GÜLERYÜZ UÇAR H., YİŞ U., HIZ A. S.  
24th Annual Meeting of European Academy of Childhood Disability, Joint of 14th National Pediatric Neurology Congress, İstanbul, Türkiye, 16 Mayıs 2012, ss.144
- CCVII. **Evaluation of epicardial adipose tissue and carotid intima-media thicknesses in children with migraine**  
TOPÇU Y., BAYRAM E., KARAOĞLU P., KIR M., UZ G., GÜLERYÜZ UÇAR H., YİŞ U., HIZ A. S.  
24th Annual Meeting of European Academy of Childhood Disability, Joint of 14th National Pediatric Neurology Congress, İstanbul, Türkiye, 16 Mayıs 2012, ss.177
- CCVIII. **Clinical correlation between body composition and motor limitations in patients with cerebral palsy**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., TORUN BAYRAM M., ŞAHİN E., YİŞ U., ARSLAN N., HIZ A. S.  
24th Annual Meeting of European Academy of Childhood Disability, Joint of 14th National Pediatric Neurology Congress, İstanbul, Türkiye, 16 Mayıs 2012, ss.101
- CCIX. **Sleep disturbance in children with cerebral palsy**  
KARAOĞLU P., TOPÇU Y., BAYRAM E., YİŞ U., HIZ A. S.  
24th Annual Meeting of European Academy of Childhood Disability, Joint of 14th National Pediatric Neurology Congress, İstanbul, Türkiye, 16 Mayıs 2012, ss.103
- CCX. **Coexistence of myositis, transverse myelitis, and Guillain Barre syndrome following Mycoplasma pneumoniae infection**

TOPÇU Y., BAYRAM E., KARAOĞLU P., YIŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.

24th Annual Meeting of European Academy of Childhood Disability, Joint of 14th National Pediatric Neurology Congress, İstanbul, Türkiye, 16 Mayıs 2012, ss.69

**CCXI. Myopathic changes in muscle biopsy of a case with infantile systemic hyalinosis**

BAYRAM E., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., FIRAT C., YIŞ U., ÖZER E., HIZ A. S.

24th Annual Meeting of European Academy of Childhood Disability, Joint of 14th National Pediatric Neurology Congress, İstanbul, Türkiye, 16 Mayıs 2012, ss.142

**CCXII. Rotavirüs gastroenteriti ile ilişkili benign afebril konvülsiyonlu olguların değerlendirilmesi**

TOPÇU Y., BAYRAM E., KARAOĞLU P., YIŞ U., HIZ A. S.

1. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 Nisan 2012, ss.191

**CCXIII. Yaygın serebral kistleri olan bir olgu Genişlemiş Virchow Robin alanları**

BAYRAM E., AKINCI G., TOPÇU Y., ÇAKMAKÇI H., GİRAY BOZKAYA Ö., ERÇAL M. D., HIZ A. S.

13. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kapadokya, 2011, KAPADOKYA, Türkiye, 24 - 27 Mayıs 2011

**CCXIV. Dikkat Eksikliği Hiperaktivite Bozukluğu Olan Çocuklarda uyku bozukluklarının Değerlendirilmesi**

Akinci G., Özfatura İ., Hız A. S., Akdoğan Ö., Özek H., Akay A.

13. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 24 Mayıs 2011, ss.72

**CCXV. Febril konvülsiyon ile başvuran infant tuberoskleroz olgusu**

TOPÇU Y., ULUSOY E., BAYRAM E., AKINCI G., HIZ A. S.

54. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Türkiye, 20 - 24 Ekim 2010

**CCXVI. NEUROPROTECTIVE EFFECTS OF RECOMBINANT HUMAN ERYTHROPOIETIN IN THE DEVELOPING BRAIN OF RAT AFTER LITHIUM-PILOCARPIN INDUCED STATUS EPILEPTICUS**

Kurul H. S., Sozmen C. S., Yis U., Tugyan K., Baykara B., Yilmaz O.

9th European Congress on Epileptology, Rhodes, Yunanistan, 27 Haziran - 01 Temmuz 2010, cilt.51, ss.83

**CCXVII. Epilepsi Tanısı Olan Çocukların Annelerinin Tepkileri: Anksiyete, Depresyon, Tutum Ve Aile İşlevleri**

Akay A., Hız A. S., Özek H., İnal N., Ellidokuz H., Özer E., Kösmene N., Rejebi F., Turhan M.

20. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Muğla, Türkiye, 25 Nisan 2010, ss.183

**CCXVIII. Psikiyatrik Semptomları Nedeniyle Bir Çocuk Psikiyatrisi Servisinde İzlenen Fronto-temporal Lob Epilepsisi tanılı İki Olgu**

CENGİZHAN S., EMİROĞLU F. N., GÜVENİR T., BAYKARA H. B., HIZ A. S., BAYRAM E.

20.ULUSAL ÇOCUK VE ERGEN RUH SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2010, ss.156

**CCXIX. THE RELATIONSHIP OF NEONATAL SUBCLINICAL ELECTROGRAPHIC SEIZURES TO NEURODEVELOPMENTAL OUTCOME AT ONE YEAR OF AGE**

Kurul S. H., Sutcuoglu S., Yis U., Duman N., Kumral A., ÖZKAN H.

8th European Congress on Epileptology, Berlin, Almanya, 21 - 25 Eylül 2008, cilt.50, ss.240

**CCXX. Investigation of the immunoreactivities of NOS enzymes and the effect of sumatriptan in adolescent rats using an experimental model of migraine**

Kurul S. H., Demirpence S., KIRAY M., TUĞYAN K., YILMAZ O., Kose G.

7th International Congress on Headache in Children and Adolescents, İstanbul, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2008, cilt.28, ss.459

**CCXXI. Chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy in an eight year old girl**

Kurul S. H., Yis U., Senocak O.

International Conference on Diagnosis and Treatment in Pediatric Neurology, Warszawa, Polonya, 14 - 17 Mayıs 2008, ss.45-46

**CCXXII. Walker-Warburg syndrome: case report**

Yis U., Kurul S., Uyanik G., Dirik E.

11th International Congress on Neuromuscular Diseases, İstanbul, Türkiye, 2 - 07 Temmuz 2006, cilt.16

**CCXXIII. Atrophy in children with primary idiopathic epilepsy**

HudaoOlu O., BabayiOit A., Olmez D., Yip U., Uzuner N., Karaman O., Dirik E., Kurul S.

7th European Congress on Epileptology, Helsinki, Finlandiya, 2 - 06 Temmuz 2006, cilt.47, ss.188

**CCXXIV. Nonconvulsive status epilepticus and neurodevelopmental delay**

- Dirik E., Yip U., HudaoOlu O., Kurul S.  
7th European Congress on Epileptology, Helsinki, Finlandiya, 2 - 06 Temmuz 2006, cilt.47, ss.187
- CCXXV. **Homocysteine levels in children receiving antiepileptic drugs**  
Unalp A., Kurul S., YiP U., Dirik E.  
7th European Congress on Epileptology, Helsinki, Finlandiya, 2 - 06 Temmuz 2006, cilt.47, ss.187
- CCXXVI. **Prevalence and characteritics of recurrent headaches in Turkish adolescents**  
Unalp A., Dirik E., Kurul S.  
12th Congress of the International-Headache-Society, Kyoto, Japonya, 9 - 12 Ekim 2005, cilt.25, ss.1201
- CCXXVII. **Correlation of seizure characteristics and hippocampal volumetric MRI findings in children with idiopathic partial epilepsy**  
Eroglu B., Kurul S., Cakmakci H., Dirik E.  
26th International Epilepsy Congress, Paris, Fransa, 28 Ağustos - 01 Eylül 2005, cilt.46, ss.251
- CCXXVIII. **Serum carnitine levels during oxcarbazepine and carbamazepine monotherapies in epileptic children**  
Kurul S., Dirik E., Iscan A.  
25th International Epilepsy Congress, Lisbon, Portekiz, 12 - 16 Ekim 2003, cilt.44, ss.112
- CCXXIX. **The evaluation of serum lipids in children with epilepsy receiving oxcarbazepine**  
Kurul S., Dirik E.  
25th International Epilepsy Congress, Lisbon, Portekiz, 12 - 16 Ekim 2003, cilt.44, ss.120
- CCXXX. **Çocuk Nörolojisi Polikliniğine Baş Ağrısı, Baş Dönmesi, Bayılma Yakınması ile Gelen Hastaların Değerlendirilmesi**  
İnal N., Hız A. S., Akay A., Miral S., Dirik E.  
11. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 Nisan 2001, ss.31

## Desteklenen Projeler

- GÜRSOY S., GİRAY BOZKAYA Ö., ULUSOY E., ER A., ÖZTÜRK YILMAZ Ş., HIZ A. S., YIŞ U., POLAT A. İ., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yeni Tanı Alan SeLECTS Kendini sınırlayıcı sentrotemporal dikenli epilepsi sendromu Hastalarında miRNA134ün Tanı Tedavi ve İzlemdeki Rolü, 2024 - Devam Ediyor
- KURUOĞLU G., HIZ A. S., SARIKAYA UZAN G., VUPA ÇİLENGİROĞLU Ö., CAN E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Rolandik Epilepsi Tanılı Çocukların Dil ve Konuşma Bozukluklarının Değerlendirilmesi, 2022 - Devam Ediyor
- Polat A. İ., Hız A. S., Yiş U., Oktay Y., Diğer Resmi Kurumlarca Desteklenen Proje, PYROXD2: Mitokondriyal Hastalık Nedeni Bir Gen Olabilir mi?, 2024 - 2027
- Polat A. İ., Hız A. S., Yiş U., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Spinal Müsküler Atrofi Hastalığında Periferik Kan Mononükleer Hücrelerinden Elde Edilen Uzun Kodlanmayan RNA İçeriklerinin İncelenmesi, 2024 - 2026
- Polat A. İ., Yayıcı Köken Ö., Hız A. S., Ceylan A. C., Güleç Ceylan G., Ardıçlı D., Çavdarlı B., Yiş U., Semerci Gündüz C. N., Topaloğlu H. A., et al., Diğer Uluslararası Fon Programları, International Center for Genomic Medicine in Neuromuscular Disorders, 2020 - 2024
- Hız A. S., Oktay Y., Yiş U., TÜBİTAK Projesi, Katanin-A benzeri protein 2 (Katanin-like 2) KATNAL2 geninde ilk kez görülen bir yanlış anlam mutasyonunun etkilerinin hasta fibroblastları ve bunlardan türetilen hücrelerde işlevsel analiz yöntemleri ile incelenmesi, 2020 - 2023
- Oktay Y., Yiş U., Hız A. S., Arslan N., Newton Programı Destekli Proje, Pediatrik Nörogenetik Hastalıklarda Yeni Nesil Dizileme Uygulamalarının Tanısal Etkinliğini Arttırmaya Yönelik Bütüncül Bir Yaklaşım, 2019 - 2021
- Oktay Y., Hız A. S., Özhan H. G., TÜBİTAK - AB COST Projesi , Pakigirili hastalarda görülen DNA dizi varyantlarının iPSC'lerde ve zebrafalığında genom düzenleme araçları ile modellenerek kişiye yönelik tıp uygulamalarına olanak tanıyacak yöntem ve platformların geliştirilmesi, 2018 - 2021
- Hız A. S., Oktay Y., Yiş U., Arslan N., Güngör S., Yaramış A., Lochmuller H., Horvath R., Newton Programı Destekli Proje, Türkiye'de Akraba Evliliklerine Bağlı Nörogenetik Hastalık Yükünün Araştırılmasında Yeni Genomik Yaklaşımlar, 2016 - 2020
- Hız A. S., Özkan H., Anal Ö., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yenidoğanlarda kan transfüzyonu esnasında lökosit filtresi kullanımının anti HLA antikorlarının oluşumuna etkisi, 2015 - 2018

HIZ A. S., ARSLAN N., YENER G., ERDAL BAĞRIYANIK Ş. E., GENÇ Ş., ERESEN YAZICIOĞLU Ç., KÜÇÜK C., KARAKÜLAH G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Mavi Gen, 2014 - 2018

HIZ A. S., TÜBİTAK Projesi, SPASTİK SEREBRAL PALSİLİ ÇOCUKLARIN FİZYOTERAPİ VE REHABİLİTASYONUNDA ÜÇ FARKLI TEDAVİ YÖNTEMİNİN POSTURAL KONTROL, DENGE VE YÜRÜYÜŞ ÜZERİNE ETKİSİNİN İNCELENMESİ, 2015 - 2017

HIZ A. S., TÜBİTAK Projesi, Yenidoğan Sıçanlarda Hiperoksik Beyin Hasarında Zonisamid Tedavisinin Nöroprotektif Etkilerinin Değerlendirilmesi, 2011 - 2013

HIZ A. S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Dikkat Eksikliği/ Hiperaktivite Bozukluğu olan çocuklarda video-polisomnografi ile uyku bozukluklarının değerlendirilmesi, 2010 - 2011

HIZ A. S., TÜBİTAK Projesi, Yenidoğan sıçanlarda hiperoksik beyin hasarında eritropoetin ve topiramet tedavisinin etkinliğinin histopatolojik ve immunohistokimyasal yöntemler eşliğinde değerlendirilmesi, 2006 - 2007

HIZ A. S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Hipoksik-İskemik Ansefalopatili Yenidoğanlarda Uzun Süreli &#8220;Amplitude Integrated&#8221; Elektroensefalografi ve Video Monitörizasyonu ile Bioelektrik Nöbeti Olan ve Olmayan Olguların Serebral Hasar Varlığı Yönünden Karşılaştırılması, 2005 - 2007

HIZ A. S., TÜBİTAK Projesi, Uzun süreli dijital video EEG yöntemi ile saptanmış elektroensefalografik nöbeti olan ve olmayan asfiksili term yenidoğanların ileri manyetik rezonans teknikleri kullanılarak nöbete bağlı serebral hasar varlığı yönünden karşılaştırılması, 2005 - 2007

## Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

İZMİR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESI DERGISI, Değerlendirme Kurul Üyesi, 2021 - Devam Ediyor  
İzmir Tepecik Eğitim Hastanesi Dergisi, Danışma Kurul Üyesi, 2019 - Devam Ediyor

## Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

Türkiye Çocuk Nöroloji Derneği Eğitim Kurumları ve Programları Değerlendirme Komisyonu, Üye, 2022 - Devam Ediyor , Türkiye

Nöromusküler Hastalıklar Derneği, Üye, 2014 - Devam Ediyor , Türkiye

International Child Neurology Association, Üye, 2008 - Devam Ediyor , Güney Afrika

Türkiye Çocuk Nöroloji Derneği, Üye, 2002 - Devam Ediyor , Türkiye

## Bilimsel Hakemlikler

TÜBİTAK Projesi, 3501 - Ulusal Genç Araştırmacı Kariyer Geliştirme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Aralık 2024

TÜBİTAK Projesi, 1002 - Hızlı Destek Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Ekim 2024

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Haziran 2024

TÜBİTAK Projesi, 3501 - Ulusal Genç Araştırmacı Kariyer Geliştirme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Haziran 2024

TÜBİTAK Projesi, 3501 - Ulusal Genç Araştırmacı Kariyer Geliştirme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Nisan 2024

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Şubat 2024

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Aralık 2023

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Temmuz 2023

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Temmuz 2023

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Temmuz 2023

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Temmuz 2023

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Haziran 2023

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Haziran 2023

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Dokuz Eylül Üniversitesi, Türkiye, Haziran 2023

TÜBİTAK Projesi, 2223 - Yurt İçi Bilimsel Etkinlikleri Destekleme Programı, Hacettepe Üniversitesi, Türkiye, Mart 2019

TÜBİTAK Projesi, 3501 - Ulusal Genç Araştırmacı Kariyer Geliştirme Programı, Koç Üniversitesi, Türkiye, Temmuz 2018

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, İstanbul Üniversitesi, Türkiye, Temmuz 2018

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Bursa Uludağ Üniversitesi, Türkiye, Mart 2018

TÜBİTAK Projesi, 1003 - Öncelikli Alanlar Ar-Ge Projeleri Destekleme Programı, Hacettepe Üniversitesi, Türkiye, Mart 2016

TÜBİTAK Projesi, 1001 - Bilimsel ve Teknolojik Araştırma Projelerini Destekleme Programı, Hacettepe Üniversitesi, Türkiye, Şubat 2016

## **Etkinlik Organizasyonlarındaki Görevler**

Hız A. S., Rare Disease Epigenetics Symposium, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Şubat 2025

Hız A. S., Çocuk Nörojenetik Çalışma Grubu Toplantıları - 7 Epigenetiğe Giriş, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Ocak 2025

Hız A. S., Çocuk Nörojenetik Çalışma Grubu Toplantıları - 6 Nonmendelyan Kalıtım Paternleri, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Kasım 2024

Hız A. S., Çocuk Nörojenetik Çalışma Grubu Toplantıları - 5 Olgu Sunumları, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Ekim 2024

Hız A. S., ILAE Yeni Nöbet Sınıflaması: Olgu Sunumları ile, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, İzmir, Türkiye, Ekim 2024

Hız A. S., Çocuk Nörojenetik Çalışma Grubu Toplantıları - 4 Otofaji Bozukluklarına Genetik Yaklaşım, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Haziran 2024

Yiş U., Hız A. S., Aydın A., 1. Uluslararası Katılımlı İzmir Çocuk Kongresi, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, İzmir, Türkiye, Mayıs 2024

Yiş U., Hız A. S., Aydın A., Nörolojik Aciller Kursu, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, İzmir, Türkiye, Mayıs 2024

Hız A. S., Çocuk Nörojenetik Çalışma Grubu Toplantıları - 3 Hücre Trafikinde Motor Proteinler, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Nisan 2024

Hız A. S., Research in Rare and Undiagnosed Diseases: Current State and Opportunities, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, İzmir, Türkiye, Şubat 2024

Hız A. S., Yiş U., Aydın A., Nadir Hastalıklar Farkındalık Günü, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, İzmir, Türkiye, Şubat 2024

Yiş U., Hız A. S., Polat A. İ., Aydın A., Çocuk Nöroloji Pratiğinde Klinik Önemi Bilinmeyen Varyantlar (VUS) Sorunu ve Çözüm Önerileri, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, İzmir, Türkiye, Ocak 2024

Hız A. S., ÇOCUK NÖROLOJİDE GENETİK KURSU, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Mersin, Türkiye, Ekim 2023

## Bilimsel Araştırma / alışma Grubu Üyelikleri

Rudıp (Nadir Ve Tanısız Hastalıklar Platformu), Dokuz Eylül Üniversitesi, Turkey, <https://www.ibg.edu.tr/research-programs/groups/ibg-rare-diseases/>, 2024 - Devam Ediyor

Türkiye Çocuk Nöroloji Derneği Nöromuskuler Hastalıklar Nörojenetik alışma Grubu, Dokuz Eylül Üniversitesi, Turkey, <https://www.cnd.org.tr/>, 2023 - Devam Ediyor

Türkiye Çocuk Nöroloji Derneği Balkan Ülkeleri Ve Türk Cumhuriyetleri alıřma Grubu, Dokuz Eylül Üniversitesi, Turkey, <https://www.cnd.org.tr/>, 2023 - Devam Ediyor

Türkiye Çocuk Nöroloji Derneği Nörojenetik alıřma Grubu, Dokuz Eylül Üniversitesi, Turkey, <https://www.cnd.org.tr/>, 2023 - Devam Ediyor

Oktay Nörojenomik Lab., Dokuz Eylül Üniversitesi, Turkey, <https://www.ibg.edu.tr/>, 2019 - Devam Ediyor

## Metrikler

Yayın: 469

Atf (WoS): 1693

Atf (Scopus): 1919

H-İndeks (WoS): 21

H-İndeks (Scopus): 21

## Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

Rare Disease Epigenetics Symposium, Oturum Başkanı, İzmir, Türkiye, 2025

DNAm Profiling in Clinic, İzleyici / Dinleyici, İzmir, Türkiye, 2024

Ketojenik Diyet Tedavisi, Oturum Başkanı, İzmir, Türkiye, 2024

ERDERA Kick-Off Meeting, İzleyici / Dinleyici, Paris, Fransa, 2024

GALEN MEDICINE DAYS - 2024 PRECISION MEDICINE IN HEALTH AND DISEASE INTERNATIONAL SYMPOSIUM , Oturum Başkanı, İzmir, Türkiye, 2024

EXPOSOME-TR Symposium, Katılımcı, İzmir, Türkiye, 2024

7. Nöromuskuler Hastalıklar Kongresi, Oturum Başkanı, Nevşehir, Türkiye, 2024

PUADER 4. Sağlıklı Büyüyen Çocuk Kongresi, Oturum Başkanı, Isparta, Türkiye, 2024

Duchenne Muskuler Distrofi Konuşuyoruz, Oturum Başkanı, İzmir, Türkiye, 2024

ICA21154 TRANSLACORE Biobanking Training School, İzleyici / Dinleyici, İzmir, Türkiye, 2024

25. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Davetli Konuşmacı, Ankara, Türkiye, 2024

1. İzmir Çocuk Kongresi İZÇOK, Oturum Başkanı, İzmir, Türkiye, 2024

1. İzmir Çocuk Kongresi İZÇOK Nörolojik Aciller Kursu, Oturum Başkanı, İzmir, Türkiye, 2024

Rare Disease Day Panel, Moderatör, İzmir, Türkiye, 2024

II. Türk Dünyası Erciyes Çocuk Nörolojisi Kongresi, Oturum Başkanı, Kayseri, Türkiye, 2024

Nadir Hastalıklar Farkındalık Günü , Moderatör, İzmir, Türkiye, 2024

Nadir Epilepsiler: Epileptogenezden Klinik Yaklaşımlara alıştayı, Oturum Başkanı, İzmir, Türkiye, 2023

RAREBOOST NADİR VE TANISIZ HASTALIKLAR ARAşTIRMA ALANI PAYDAřLARI İÇİN DURUM VE İHTİYAÇ BELİRLEME ALIřTAYI, İzleyici / Dinleyici, İzmir, Türkiye, 2023

TÜBİTAK Bilim Söyleřileri, Davetli Konuşmacı, İzmir, Türkiye, 2023

6. Nöromuskuler Hastalıklar Kongresi, Davetli Konuşmacı, Antalya, Türkiye, 2023

3. Mersin Çocuk Nörolojisi Kış Sempozyumu, Davetli Konuşmacı, Mersin, Türkiye, 2023

3. Mersin Çocuk Nörolojisi Kış Sempozyumu, Davetli Konuşmacı, Mersin, Türkiye, 2023  
3. Mersin Çocuk Nörolojisi Kış Sempozyumu, Davetli Konuşmacı, Mersin, Türkiye, 2023  
Dokuz Eylül Üniversitesi 24. Pediatri Günleri 5. Pediatri Hemşireliği Günleri, Moderatör, İzmir, Türkiye, 2023  
EPNS 2023, Katılımcı, Praha, Çek Cumhuriyeti, 2023  
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Davetli Konuşmacı, Muğla, Türkiye, 2023  
Epilepsi Tedavisinde Olgu Sunumları ile Levetirasetam, Moderatör, İzmir, Türkiye, 2022  
4. ULUSLARARASI DR. BEHÇET UZ ÇOCUK KONGRESİ , Oturum Başkanı, İzmir, Türkiye, 2022  
23. Pediatri Günleri 4. Pediatri Hemşireliği Günleri, Oturum Başkanı, İzmir, Türkiye, 2022  
Genç Meraklılar İçin Nörogenetik Semineri, Davetli Konuşmacı, İstanbul, Türkiye, 2022  
5. Neonatal - Pediatrik Nöroloji, Davetli Konuşmacı, Baku, Azerbaycan, 2022  
4th Congress of Cell Death Research Society , İzleyici / Dinleyici, İzmir, Türkiye, 2022  
Epilepsi Tedavisinde Olgu Sunumları ile Levetirasetam, Moderatör, İzmir, Türkiye, 2022

## Ödüller

Kılıç S., Ekmen K., Hız A. S., Köse T. B., Demir Ş., Öztürk M., Diril M. K., ATG9B Geninde Yeni Tanımlanan Nadir Genetik Hastalığın Hücre ve Transgenik Fare Modelleriyle Karakterizasyonu, Türkiye Nöroloji Derneği , Mayıs 2024  
Sarıkaya Uzan G., Edem P., Besci T., Paketçi C., Evren G., Hız A. S., Duman M., Yiş U., Neuromuscular Diseases In The Pediatric Intensive Care Unit: 11 Years Of Experience From A Tertiary Children's Hospital, ICNA Best Platform Presentation Award in Neuromuscular , International Child Neurology Association, Ekim 2022  
Soydemir D., Özyılmaz B., Polat İ., Edem P., Sarıkaya Uzan G., Baydan F., Hız A. S., Çırak S., Yiş U., ICNA Best E-Poster Presentation Award in Neuromuscular, International Child Neurology Assosication, Ekim 2022