

## Prof. Dr. ULUÇ YIŞ

### Kişisel Bilgiler

E-posta: uluc.yis@deu.edu.tr

Web: <https://avesis.deu.edu.tr/uluc.yis>

### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0001-8355-1411

Publons / Web Of Science ResearcherID: JCO-1369-2023

ScopusID: 8688659000

Yoksis Araştırmacı ID: 122313

### Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2005 - 2008

Tıpta Uzmanlık, Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2000 - 2005

Lisans, Ege Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Türkiye 1994 - 2000

### Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

### Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2011 - Devam Ediyor

Prof. Dr., Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2011 - Devam Ediyor

Doç. Dr., Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2011 - 2016

### Yönetilen Tezler

YIŞ U., Duchenne ve Becker Muskuler Distrofli hastalarda tedavi takip kalitesi ve uyumun değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, İ.BURAK(Öğrenci), 2020

YIŞ U., Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Nevvar Salih İşgören Çocuk Hastanesinde yapılan lomber ponksiyonların endikasyonlarının, etkinliğinin ve sonuçlarının değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, H.DİDEM(Öğrenci), 2019

YIŞ U., Pediatrik migren baş ağrısı hastalarında otonomik disfonksiyonun araştırılması, Tıpta Uzmanlık, D.ELİTEZ(Öğrenci), 2015

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

- Exome sequencing of 20,979 individuals with epilepsy reveals shared and distinct ultra-rare genetic risk across disorder subtypes**  
Berkovic S. F., Neale B. M., Zsurka G., Zizovic M., Zimprich F., Zara F., Zahnert F., Zagaglia S., YÜCESAN E., Yolken R., et al.  
Nature Neuroscience, cilt.27, sa.10, ss.1864-1879, 2024 (SCI-Expanded)

- II. **COL12A1 Gene Variant and a Review of the Literature: A Case Report of Ullrich Congenital Muscular Dystrophy**  
İpek R., Çavdartepe B. E., Bozdoğan S. T., Yiş U.  
Molecular Syndromology, cilt.15, sa.4, ss.311-316, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **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 (London, England), 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **Feasibility of virtual reality and comparison of its effectiveness to biofeedback in children with Duchenne and Becker muscular dystrophies.**  
Kurt-Aydin M., Savaş-Kalender D., Tarsuslu T., Yis U.  
Muscle & nerve, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **Alternative splicing expands the clinical spectrum of NDUFS6-related mitochondrial disorders.**  
Armirola-Ricaurte C., Zonnekein N., Koutsis G., Amor-Barris S., Pelayo-Negro A. L., Atkinson D., Efthymiou S., Turchetti V., Dinopoulos A., Garcia A., et al.  
Genetics in medicine : official journal of the American College of Medical Genetics, ss.101117, 2024 (SCI-Expanded)
- VI. **An Unusual Presentation of Leber Hereditary Optic Neuropathy-Plus Case Caused by a Novel DNAJC30 Variant**  
ŞENOL H. B., SOYDEMİR D., POLAT A. İ., AYDIN A., HIZ A. S., Yiş U.  
American Journal of Medical Genetics, Part A, 2024 (SCI-Expanded)
- VII. **Utility of Optical Genome Mapping in Repeat Disorders**  
Mutlu M. B., Karakaya T., Çelebi H. B. G., Duymuş F., Seyhan S., Yılmaz S., Yiş U., Atik T., YETKİN M. F., GÜMÜŞ H.  
Clinical Genetics, 2024 (SCI-Expanded)
- VIII. **A Novel Splice Site Variant in KLHL40 Gene in Multiple Affected NEM8 Family Members Who Present Phenotypic Variability**  
Sönmeza B., KOCABEY M., POLAT A. İ., GÜRSOY S., Karaoğlu P., Horvath R., Schon K. R., ÜLGENALP A., Yiş U., ÇAĞLAYAN A. O., et al.  
Molecular Syndromology, 2024 (SCI-Expanded)
- IX. **Anaemia-based screening for resistance to thyroid hormone alpha in children.**  
Kağızmanlı G. A., Kırbıyık Ö., Abacı A., Böber E., Yiş U., Demir K.  
Clinical endocrinology, 2023 (SCI-Expanded)
- X. **Genetic, serological and clinical evaluation of childhood myasthenia syndromes- single center subgroup analysis experience in Turkey**  
Özsoy Ö., Cinleti 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)
- XI. **Genome-wide identification and phenotypic characterization of seizure-associated copy number variations in 741,075 individuals**  
Montanucci L., Collins R. L., Niestroj L., Parthasarathy S., Xian J., Ganesan S., Macnee M., Brünger T., Thomas R. H., Talkowski M., et al.  
Nature Communications, cilt.14, sa.1, 2023 (SCI-Expanded)
- XII. **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)
- XIII. **Phenotypic comparison of a novel variant (p.P164R) and A founder mutation (c.748+1G>A) in Warburg Micro syndrome**  
Cinleti T., Sarıkaya Uzan G., Bürçe B., Küçümen Y., Yalçın H. Y., Gürsoy S., Yiş U., Çağlayan A. O., Giray Bozkaya Ö.  
NEUROLOGY ASIA, cilt.28, sa.4, ss.1085-1094, 2023 (SCI-Expanded)
- XIV. **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, 2023 (SCI-Expanded)
- XV. **Molecular Diagnosis of Limb-Girdle Muscular Dystrophy Using Next-Generation Sequencing Panels**

Sarıkaya Uzan G., Yılmaz Uzman C., Çınleti T., Günay Ç., Ülgenalp A., Hız A. S., Yiş U.

MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.1, ss.1-8, 2023 (SCI-Expanded)

- XVI. **Role of serostatus in pediatric neuromyelitis optica spectrum disorders: A nationwide multicentric study**  
Solmaz I., ÖNCEL İ. H., Konuşkan B., Erol I., Orgun L. T., Yılmaz Ü., Ünalp A., Atasoy E., Aksoy E., Yılmaz D., et al.  
Multiple Sclerosis and Related Disorders, cilt.77, 2023 (SCI-Expanded)
- XVII. **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)
- XVIII. **Evaluation of vincristine-induced peripheral neuropathy in children with cancer: Turkish validity and reliability study**  
Özdemir B., ÖZALP GERÇEKER G., ÖZDEMİR E. Z., Yildirim B. G., ÖREN H., YIŞ U., GÜNAY Ç., Thomas G. Ö.  
Journal of Pediatric Nursing, cilt.72, ss.185-190, 2023 (SCI-Expanded)
- XIX. **Pediatric-Onset Chronic Inflammatory Demyelinating Polyneuropathy: A Multicenter Study**  
SARIKAYA UZAN G., Vural A., Yüksel D., Aksoy E., Öztoprak Ü., CANPOLAT M., YILDIRIM S., Yildirim Ç., GÜLEÇ A., PER H., et al.  
Pediatric Neurology, cilt.145, ss.3-10, 2023 (SCI-Expanded)
- XX. **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)
- XXI. **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)
- XXII. **The fate of spikes in self-limited epilepsy with centrotemporal spikes: Are clinical and baseline EEG features effective?**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Özsoy Ö., Hiz Kurul S., Yiş U.  
Epilepsy research, cilt.193, ss.107165, 2023 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Immunization status of patients with spinal muscular atrophy receiving nusinersen therapy**  
YEŞİLMEN M. C., GÜNAY Ç., Sarıkaya Uzan G., ÖZSOY Ö., HIZ A. S., YIŞ U.  
Archives de Pediatrie, cilt.30, sa.5, ss.291-296, 2023 (SCI-Expanded)
- XXIV. **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., Çınleti 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)
- XXV. **The psychometric properties of Turkish version of the Modified Paediatric Mini Mental Scale**  
Kurt M., Savaş D., Tarsuslu Şimşek T., Yiş U.  
CHILD CARE HEALTH AND DEVELOPMENT, sa.3, ss.572-578, 2023 (SCI-Expanded)
- XXVI. **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)
- XXVII. **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., YIŞ U., Oktay Y., HIZ A. S.  
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, 2023 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Examination of the psychometric properties of pediatric-modified total neuropathy score in Turkish children with cancer.**  
Özdemir B., Gerçeker G., Özdemir E. Z., Yildirim B. G., Ören H., Yiş U., Günay Ç., Thomas G. Ö.  
Journal of pediatric nursing, cilt.69, ss.31-37, 2023 (SCI-Expanded)

- XXIX. **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)
- XXX. **Sural Sparing 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)
- XXXI. **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)
- XXXII. **The COVID-19 pandemic restrictions affect the healthcare and health status of paediatric patients with neuromuscular diseases: a developing country perspective**  
Kurt M., Savas D., TARSUSLU T., YİŞ U.  
SOMATOSENSORY AND MOTOR RESEARCH, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **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)
- XXXIV. **Stimulated biofeedback training for a child with Becker muscular dystrophy and compartment syndrome in the left forearm**  
KURT M., Savas D., TARSUSLU ŞİMŞEK T., YİŞ U.  
PHYSIOTHERAPY THEORY AND PRACTICE, cilt.38, sa.11, ss.1807-1812, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Factors associated with balance ability in Duchenne and Becker muscular dystrophies**  
Kurt M., Savaş D., Tarsuslu Şimşek T., Yiş U.  
GAIT AND POSTURE, cilt.99, ss.1-5, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **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)
- XXXVII. **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)
- XXXVIII. **Blood neurofilament light chain and thombospondin-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)
- XXXIX. **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)
- XL. **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)
- XLI. **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)
- XLII. **The impacts of poor glycemic control and disease duration on peripheral nerves in children and adolescents with type 1 diabetes mellitus**  
AYANOĞLU M., YİŞ 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)

- XLIII. **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., YİŞ U., Schon K., et al.  
BRAIN, cilt.145, sa.4, ss.1507-1518, 2022 (SCI-Expanded)
- XLIV. **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., YİŞ 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)
- XLV. **Inflammation and endothelial dysfunction in pediatric migraine patients**  
Polat I., KARAOĞLU P., Sisman A., YİŞ U., HIZ A. S.  
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.64, sa.1, 2022 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Functional analysis of patient-derived cells harboring a homoygous likely-pathogenic KATNAL2 variant**  
HIZ A. S., Sonmezler E., YİŞ U., Oktay Y.  
EPILEPSIA, cilt.62, ss.227-228, 2021 (SCI-Expanded)
- XLVII. **The KCNB1 phenotypic and genetic spectrum**  
Reale C., Fenger C. D., Neu A., Sukno S., McKeown S., Borovikov A., Gorman K., Trivisano M., Lo Barco T., Krey I., et al.  
EPILEPSIA, cilt.62, ss.222-223, 2021 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **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)
- XLIX. **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., YİŞ U.  
NEUROLOGICAL SCIENCES AND NEUROPHYSIOLOGY, cilt.38, sa.3, ss.166-172, 2021 (SCI-Expanded)
- L. **Clinical and genetic characterization of PYROXD1-related myopathy patients from Turkey**  
Daimagueler H., Akpulat U., Oezdemir O., YİŞ U., GÜNGÖR S., TALİM B., Diniz G., Baydan F., Thiele H., Altmueller J., et al.  
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, sa.6, ss.1678-1690, 2021 (SCI-Expanded)
- LI. **Genomic variants causing mitochondrial dysfunction are common in hereditary lower motor neuron disease**  
Keller N., Paketci C., Altmueller J., Fuhrmann N., Wunderlich G., Schrank B., ÜNVER O., Yilmaz S., Boostani R., Karimiani E. G., et al.  
HUMAN MUTATION, cilt.42, sa.4, ss.460-472, 2021 (SCI-Expanded)
- LII. **Rare presentation of levamisole-induced leukoencephalopathy in a pediatric patient: seizure**  
Paketci C., Okur D., Hiz S., YİŞ U.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.63, sa.2, ss.319-322, 2021 (SCI-Expanded)
- LIII. **Clinical predictors of drug-resistant epilepsy in children**  
Karaoglu P., YİŞ U., Polat A. İ., Ayanoglu M., Hiz S.  
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.51, sa.3, ss.1249-1252, 2021 (SCI-Expanded)
- LIV. **De novo DNMT1L variant presenting with severe muscular atrophy, dystonia and sensory neuropathy**  
Keller N., Paketci C., Edem P., Thiele H., YİŞ U., Wirth B., Karakaya M.  
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.64, sa.2, 2021 (SCI-Expanded)
- LV. **Autosomal recessive variants in TUBGCP2 alter the gamma-tubulin ring complex leading to neurodevelopmental disease**  
GÜNGÖR S., OKTAY Y., Hiz S., Aranguren-Ibanez A., Kalafatçilar I., Yaramis A., Karaca E., YİŞ U., Sonmezler E., Ekinci B., et al.  
SCIENCE, cilt.24, sa.1, 2021 (SCI-Expanded)
- LVI. **Acute flaccid myelitis outbreak through 2016-2018: A multicenter experience from Turkey**

ÜNVER O., TÜRKDOĞAN D., Guler S., Kipoglu O., GÜNGÖR M., Paketci C., ÇARMAN K. B., Ozturk G., Genc H. M., Ozkan M., et al.

EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.30, ss.113-120, 2021 (SCI-Expanded)

- LVII. **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)
- LVIII. **Neuroprotective Effects of Lacosamide and Memantine on Hyperoxic Brain Injury in Rats**  
Polat I., CİLAKER 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)
- LIX. **Congenital myasthenic syndrome-associated agrin variants affect clustering of acetylcholine receptors in a domain-specific manner**  
Ohkawara B., Shen X., Selcen D., Nazim M., Bril V., Tarnopolsky M. A., Brady L., Fukami S., Amato A. A., YİŞ U., et al.  
JCI INSIGHT, cilt.5, sa.7, 2020 (SCI-Expanded)
- LX. **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)
- LXI. **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)
- LXII. **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)
- LXIII. **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)
- LXIV. **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)
- LXV. **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)
- LXVI. **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)
- LXVII. **On the differential diagnosis of neuropathy in neurogenetic disorders**  
Cirak S., Daimaguler H., Moawia A., Koy A., YİŞ U.  
MEDIZINISCHE GENETIK, cilt.32, sa.3, ss.243-261, 2020 (SCI-Expanded)
- LXVIII. **Heterogeneity of PNPT1 neuroimaging: Mitochondriopathy, interferonopathy or both?**  
Pennisi A., Rötig A., Roux C., Lévy R., Henneke M., Gärtner J., Teke Kisa P., Sarioglu F. C., YİŞ U., Konczal L. L., et al.  
Journal of Medical Genetics, 2020 (SCI-Expanded)
- LXIX. **Bi-allelic mutations in PRUNE lead to neurodegeneration with spinal motor neuron involvement and hyperCKaemia**  
Okur D., Daimaguler H. S., Danyeli A. E., TEKGÜL H., Wang H., Wunderlich G., Cirak S., YİŞ U.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.61, sa.6, ss.931-936, 2019 (SCI-Expanded)
- LXX. **Polygenic burden in focal and generalized epilepsies**  
Leu C., Stevelink R., Smith A. W., Goleva S. B., Kanai M., Ferguson L., Campbell C., Kamatani Y., Okada Y., Sisodiya S.

M., et al.

Brain, cilt.142, sa.11, ss.3473-3481, 2019 (SCI-Expanded)

- LXXI. **Impact of next-generation sequencing panels in the evaluation of limb-girdle muscular dystrophies**  
Ozyilmaz B., Kirbiyik O., Ozdemir T. R., Ozer O. K., Kutbay Y. B., Erdogan K. M., Guvenc M. S., Kale M. Y., Gazeteci H., Kilic B., et al.  
ANNALS OF HUMAN GENETICS, cilt.83, sa.5, ss.331-347, 2019 (SCI-Expanded)
- LXXII. **Biallelic variant in AGTPBP1 causes infantile lower motor neuron degeneration and cerebellar atrophy**  
Karakaya M., Paketci C., Altmueller J., Thiele H., Hoelker I., Yiş U., Wirth B.  
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.179, sa.8, ss.1580-1584, 2019 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **Awareness and knowledge levels of osteoporosis in patients with neuromuscular diseases: a multicentre study**  
Dilek B., Şahin E., Sertpoyraz F. M., Erdinc Gunduz N., Dikici A., Engin O., Pehlivan E. K., Yiş U., Şengün İ. Ş., Akalın E., et al.  
NEUROLOGICAL SCIENCES AND NEUROPHYSIOLOGY, cilt.36, sa.2, ss.120-124, 2019 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **Giant axonal neuropathy: A differential diagnosis of consideration**  
Edem P., Karakaya M., Wirth B., Okur T. D., Yiş U.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.61, sa.2, ss.275-278, 2019 (SCI-Expanded)
- LXXV. **Dihydropyridine Receptor Congenital Myopathy In A Consanguineous Turkish Family**  
Yiş 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)
- LXXVI. **Acanthocytosis and HyperCKemia**  
Yiş U., Becker K., YILMAZ Ş., Cirak S.  
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.35, sa.4, ss.296-297, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXVII. **Hypertrophic Neuropathy of the Sciatic Nerve**  
Yiş U., Arslan M., Gulleryuz H.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.87, ss.77, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXVIII. **Biallelic Mutations in ADPRHL2, Encoding ADP-Ribosylhydrolase 3, Lead to a Degenerative Pediatric Stress-Induced Epileptic Ataxia Syndrome**  
Ghosh S. G., Becker K., Huang H., Salazar T. D., Chai G., Salpietro V., Al-Gazali L., Waisfisiz Q., Wang H., Vaux K. K., et al.  
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, sa.3, ss.431-439, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXIX. **Targeted sequencing with expanded gene profile enables high diagnostic yield in non-5q-spinal muscular atrophies**  
Karakaya M., Storbeck M., Strathmann E. A., Delle Vedove A., Hoelker I., Altmueller J., Naghiyeva L., Schmitz-Steinkrueger L., Vezyroglou K., Motameny S., et al.  
HUMAN MUTATION, sa.9, ss.1284-1298, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXX. **Changes of primary headache related white matter lesions in pediatric patients**  
Bayram E., Yiş 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)
- LXXXI. **Evaluation of the body composition with bioelectrical impedance analysis in epileptic patients treated with valproic acid**  
Bayram E., TORUN BAYRAM M., Yiş U., Kurul S. H.  
NEUROLOGY ASIA, cilt.23, sa.2, ss.131-136, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXXII. **A boy with neck weakness**  
Yiş U., Becker K., Cirak S.  
NEUROMUSCULAR DISORDERS, cilt.28, sa.3, ss.236-237, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXXIII. **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)
- LXXXIV. **Common and variable clinical, histological, and imaging findings of recessive RYR1-related centronuclear myopathy patients**

- Neto O. A., Martins Moreno C. d. A., Malfatti E., Donkervoort S., Bohm J., Guimaraes J. B., Foley A. R., Mohassel P., Dastgir J., Bharucha-Goebel D. X., et al.  
NEUROMUSCULAR DISORDERS, cilt.27, sa.11, ss.975-985, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXXV. **Neurodevelopmental Disorders Caused by De Novo Variants in KCNB1 Genotypes and Phenotypes**  
de Kovel C. G. F., Syrbe S., Brilstra E. H., Verbeek N., Kerr B., Dubbs H., Bayat A., Desai S., Naidu S., Srivastava S., et al.  
JAMA NEUROLOGY, cilt.74, sa.10, ss.1228-1236, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXXVI. **Biallelic MCM3AP mutations cause Charcot-Marie-Tooth neuropathy with variable clinical presentation**  
Karakaya M., Mazaheri N., Polat I., Bharucha-Goebel D., Donkervoort S., Maroofian R., Shariati G., Hoelker I., Monaghan K., Winchester S., et al.  
BRAIN, cilt.140, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXXVII. **PRUNE1: a disease-causing gene for secondary microcephaly**  
Karakaya M., Yilmaz S., Storbeck M., Hoelker I., Heller R., Serdaroglu G., GÖKBEN S., YİŞ U., Wirth B.  
BRAIN, cilt.140, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXXVIII. **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)
- LXXXIX. **Association of a synonymous SCN1B variant affecting splicing efficiency with Benign Familial Infantile Epilepsy (BFIE)**  
Usluer S., Kayserili M. A., Eken A. G., YİŞ U., Leu C., Altmueller J., Thiele H., Nuernberg P., Sander T., ÇAĞLAYAN S. H.  
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.21, sa.5, ss.773-782, 2017 (SCI-Expanded)
- XC. **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)
- XCI. **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)
- XCII. **Recessive mutations in SLC35A3 cause early onset epileptic encephalopathy with skeletal defects**  
Marini C., Hardies K., Pisano T., May P., Weckhuysen S., Cellini E., Suls A., Mei D., Balling R., Jonghe P. D., et al.  
American Journal of Medical Genetics, Part A, cilt.173, sa.4, ss.1119-1123, 2017 (SCI-Expanded)
- XCIII. **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)
- XCIV. **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)
- XCV. **Increased Wnt and Notch signaling: a clue to the renal disease in Schimke immuno-osseous dysplasia?**  
Morimoto M., Myung C., Beirnes K., Choi K., Asakura Y., Bokenkamp A., Bonneau D., Brugnara M., Charrow J., Colin E., et al.  
ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES, cilt.11, 2016 (SCI-Expanded)
- XCVI. **Genetic and neurodevelopmental spectrum of SYNGAP1-associated intellectual disability and epilepsy**  
Mignot C., von Stuelpnagel C., Nava C., Ville D., Sanlaville D., Lesca G., Rastetter A., Gachet B., Marie Y., Korenke G. C., et al.  
JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.53, sa.8, ss.511-522, 2016 (SCI-Expanded)
- XCVII. **SCN1A gene sequencing in 46 Turkish epilepsy patients disclosed 12 novel mutations**  
Usluer S., Salar S., Arslan M., YİŞ U., KARA B., Tekturk P., BAYKAL B., Meral C., TÜRKDOĞAN D., Bebek N., et al.  
SEIZURE-EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, cilt.39, ss.34-43, 2016 (SCI-Expanded)



- XCVIII. Myelin Oligodendrocyte Glycoprotein Antibody Persistency in a Steroid-Dependent ADEM Case**  
Polat I., YIŞ U., KARAOĞLU P., Ayanoglu M., Ozturk T., GÜLERYÜZ UÇAR H., Kurul S. H.  
PEDIATRICS, cilt.137, sa.5, 2016 (SCI-Expanded)
- XCIX. 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)
- C. Posterior reversible leukoencephalopathy syndrome with spinal cord involvement in a 9-year-old girl**  
YIŞ U., KARAOĞLU P., Kurul S. H., SOYLU A., Cakmakci H., KAVUKÇU S.  
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.38, sa.1, ss.154-157, 2016 (SCI-Expanded)
- CI. 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)
- CII. 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)
- CIII. 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)
- CIV. Lack of IL7R alpha expression in T cells is a hallmark of T-cell immunodeficiency in Schimke immuno-osseous dysplasia (SIOD)**  
Sanyal M., Morimoto M., Baradaran-Heravi A., Choi K., Kambham N., Jensen K., Dutt S., Dionis-Petersen K. Y., Liu L. X., Felix K., et al.  
CLINICAL IMMUNOLOGY, sa.2, ss.355-365, 2015 (SCI-Expanded)
- CV. An 11-Year-Old Boy with Headache, Fever, and Neck Pain**  
YIŞ U., Polat I., KARAOĞLU P., Ayanoglu M., Unsal E., ÖZKÜTÜK A. A., Kurul S. H.  
PEDIATRIC ANNALS, cilt.44, sa.10, ss.426-432, 2015 (SCI-Expanded)
- CVI. A novel NTRK1 mutation in a patient with congenital insensitivity to pain with anhidrosis**  
YIŞ U., Mademan I., KAVUKÇU S., Baets J.  
ACTA NEUROLOGICA BELGICA, cilt.115, sa.3, ss.509-511, 2015 (SCI-Expanded)
- CVII. 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)
- CVIII. 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)
- CIX. 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)
- CX. 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)
- CXI. 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)
- CXII. 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)

- CXIII. **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)
- CXIV. **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)
- CXV. **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)
- CXVI. **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)
- CXVII. **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)
- CXVIII. **A novel activating ABCC8 mutation underlying neonatal diabetes mellitus in an infant presenting with cerebral sinovenous thrombosis**  
Anik A., Cati G., ABACI A., Yiş U., ÖREN H., GÜLERYÜZ UÇAR H., KIZILDAĞ S., BÖBER E.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.27, ss.533-537, 2014 (SCI-Expanded)
- CXIX. **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)
- CXX. **Severe Neurologic Involvement of Degos Disease in a Pediatric Patient**  
KARAOĞLU P., Topcu Y., Bayram E., Yiş U., AKARSU S., Atalay E., Koroglu T., Cakmaci H., ÖZER E., HIZ A. S.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.29, sa.4, ss.550-554, 2014 (SCI-Expanded)
- CXXI. **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)
- CXXII. **Clinical syndromes or ciliopathies associated with molar tooth sign**  
Yiş U., Dirik M. A., Dirik E.  
Pediatric Neurology, cilt.50, sa.6, 2014 (SCI-Expanded)
- CXXIII. **Importance of Diazepam Administration During Electroencephalography in the Differential Diagnosis of Cortical Visual Loss**  
Yiş U., Topcu Y., Bayram E., Karakaya P., Cakmaci H., Kurul S. H.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.29, sa.1, ss.114-117, 2014 (SCI-Expanded)
- CXXIV. **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., Cakmaci H., Yiş U., ELLİDOKUZ H., HIZ A. S.  
EUROPEAN JOURNAL OF RADIOLOGY, cilt.83, sa.1, ss.212-218, 2014 (SCI-Expanded)
- CXXV. **Chronic Spinal Epidural Hematoma**  
Yiş U., KALEMÇİ 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)
- CXXVI. **Do antispasmodics affect the body composition and basal metabolic rate in patients with cerebral palsy?**

- Bayram E., Topcu Y., ŞAHİN E., YİŞ U., Peker O., ARSLAN N., Kurul S. H.  
Paediatrica Croatica, cilt.58, sa.2, ss.95-100, 2014 (SCI-Expanded)
- CXXXVII. **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., YİŞ 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)
- CXXXVIII. **Molar Tooth Sign Is Not Pathognomonic for Joubert Syndrome**  
Dirik M. A., YİŞ U., Dirik E.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.49, sa.6, ss.515-516, 2013 (SCI-Expanded)
- CXXXIX. **Caffeic acid phenethyl ester prevents apoptotic cell death in the developing rat brain after pentylenetetrazole-induced status epilepticus**  
YİŞ 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)
- CXXX. **The combination of thermal dysregulation and agenesis of corpus callosum: Shapiro's or/and reverse Shapiro's syndrome**  
Topcu Y., Bayram E., KARAOĞLU P., YİŞ U., Kurul S. H.  
ANNALS OF INDIAN ACADEMY OF NEUROLOGY, cilt.16, sa.4, ss.716-719, 2013 (SCI-Expanded)
- CXXXI. **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)
- CXXXII. **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)
- CXXXIII. **Reply to the author: The measurement of carotid intima media thickness precisely and accurately for evaluating epileptic children treated with oxcarbazepine**  
YİŞ U., Dogan M.  
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.35, sa.7, ss.695-696, 2013 (SCI-Expanded)
- CXXXIV. **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)
- CXXXV. **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)
- CXXXVI. **A novel mutation in the sodium channel alpha 1 subunit gene in a child with Dravet syndrome in Turkey**  
Arslan M., YİŞ U., Caglayan H., Akin R.  
NEURAL REGENERATION RESEARCH, cilt.8, sa.10, ss.955-958, 2013 (SCI-Expanded)
- CXXXVII. **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)
- CXXXVIII. **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)
- CXXXIX. **Coexistence of myositis, transverse myelitis, and Guillain Barré syndrome following Mycoplasma pneumoniae infection in an adolescent**

- Topcu Y., Bayram E., KARAOĞLU P., YİŞ U., Guleryuz H., Kurul S. H.  
Journal of Pediatric Neurosciences, cilt.8, sa.1, ss.59-63, 2013 (SCI-Expanded)
- CXL. **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)
- CXLI. **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)
- CXLII. **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)
- CXLIII. **Acquired epileptiform opercular syndrome: F-18 fluorodeoxyglucose positron emission tomography (FDG-PET) findings and efficacy of levetiracetam therapy**  
Arslan M., YİŞ U., Vurucu S., Ince S., Unay B., Akin R.  
EPILEPSY & BEHAVIOR, cilt.25, sa.1, ss.50-53, 2012 (SCI-Expanded)
- CXLIV. **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)
- CXLV. **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)
- CXLVI. **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)
- CXLVII. **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)
- CXLVIII. **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)
- CXLIX. **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., YİŞ U., Unalp A., Kurul S.  
EUROPEAN JOURNAL OF RADIOLOGY, cilt.74, sa.3, 2010 (SCI-Expanded)
- CL. **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)
- CLI. **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)
- CLII. **The relation of serum ghrelin, leptin and insulin levels to the growth patterns and feeding characteristics in breast-fed versus formula-fed infants**  
YİŞ U., ÖZTÜRK Y., Sisman A., UYSAL S., Soylu O. B., BÜYÜKGEBİZ B.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.52, sa.1, ss.35-41, 2010 (SCI-Expanded)
- CLIII. **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)

- CLIV. **Metabolic Alterations During Valproic Acid Treatment: A Prospective Study**  
ABACI A., Saygi M., YIŞ U., DEMİR K., Dirik E., BÖBER E.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.41, sa.6, ss.435-439, 2009 (SCI-Expanded)
- CLV. **Unusual findings in Leigh syndrome caused by T8993C mutation**  
YIŞ 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)
- CLVI. **Dentatorubral pallidolusyan atrophy in a Turkish family**  
Yis U., Dirik E., Gundogdu-Eken A., Basak A. N.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.51, sa.6, ss.610-612, 2009 (SCI-Expanded)
- CLVII. **Evaluation of serum lipids and carotid artery intima media thickness in epileptic children treated with valproic acid**  
Erdemir A., Cullu N., YIŞ U., Demircioglu F., KIR M., Cakmakci H., Unal N., Dirik E.  
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.31, sa.10, ss.713-716, 2009 (SCI-Expanded)
- CLVIII. **The relationship of neonatal subclinical electrographic seizures to neurodevelopmental outcome at 1 year of age**  
Kurul S. H., Sutcuoglu S., YIŞ U., DUMAN N., KUMRAL A., ÖZKAN H.  
JOURNAL OF MATERNAL-FETAL & NEONATAL MEDICINE, cilt.22, sa.7, ss.584-588, 2009 (SCI-Expanded)
- CLIX. **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)
- CLX. **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)
- CLXI. **Effects of epilepsy and valproic acid on oxidant status in children with idiopathic epilepsy**  
YIŞ U., Seckin E., Kurul S. H., Kuralay F., Dirik E.  
EPILEPSY RESEARCH, cilt.84, sa.2-3, ss.232-237, 2009 (SCI-Expanded)
- CLXII. **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)
- CLXIII. **Benign paroxysmal torticollis**  
Demirpence S., YIŞ U., Kurul S. H.  
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.44, sa.1, ss.35-37, 2009 (SCI-Expanded)
- CLXIV. **Nonketotic Hyperglycinemia and Acquired Hydrocephalus**  
Yis U., Kurul S. H., Dirik E.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.40, sa.2, ss.138-140, 2009 (SCI-Expanded)
- CLXV. **Oxidant Status in Children After Febrile Seizures**  
Gunes S., Dirik E., YIŞ U., Seckin E., Kuralay F., Kose S., Unalp A.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.40, sa.1, ss.47-49, 2009 (SCI-Expanded)
- CLXVI. **Effect of erythropoietin on oxygen-induced brain injury in the newborn rat**  
YIŞ U., Kurul S. H., KUMRAL A., TUĞYAN K., CİLAKER MIÇILI S., YILMAZ O., GENÇ Ş., Genc K.  
NEUROSCIENCE LETTERS, cilt.448, sa.3, ss.245-249, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXVII. **Dystrophin knockdown mice suggest that early, transient dystrophin expression might be enough to prevent later pathology Response**  
Giunta C., YIŞ U., Steinmann B.  
NEUROMUSCULAR DISORDERS, cilt.18, sa.11, ss.907, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXVIII. **Hyperoxic exposure leads to cell death in the developing brain**  
YIŞ U., Kurul S. H., KUMRAL A., CİLAKER MIÇILI S., TUĞYAN K., GENÇ Ş., YILMAZ O.  
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.30, sa.9, ss.556-562, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXIX. **Cetirizine-induced dystonic reaction in a 6-year-old boy**  
Esen I., Demirpence S., YIŞ U., Kurul S.

- PEDIATRIC EMERGENCY CARE, cilt.24, sa.9, ss.627-628, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXX. **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)
- CLXXI. **Vertebral artery dissection in a patient with Wildervanck syndrome**  
Dirik E., YİŞ U., Dirik M. A., Cakmakci H., Men S.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.39, sa.3, ss.218-220, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXXII. **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)
- CLXXIII. **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)
- CLXXIV. **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)
- CLXXV. **Differential diagnosis of muscular hypotonia in infants: The kyphoscoliotic type of Ehlers-Danlos syndrome (EDS VI)**  
YİŞ U., Dirik E., Chambaz C., Steinmann B., Giunta C.  
NEUROMUSCULAR DISORDERS, cilt.18, sa.3, ss.210-214, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXXVI. **Recurrent attacks of status epilepticus as predominant symptom in 3-methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency**  
Dirik E., YİŞ U., Pasaoglu G., Chambaz C., Baumgartner M. R.  
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.30, sa.3, ss.218-220, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXXVII. **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)
- CLXXVIII. **Serum and urine cystatin C levels in children with post-pyelonephritic renal scarring: a pilot study**  
İŞLEKEL G. H., SOYLU A., ALTUN Z. S., Yis U., Turkmen M., Kavukcu S.  
INTERNATIONAL UROLOGY AND NEPHROLOGY, cilt.39, sa.4, ss.1241-1250, 2007 (SCI-Expanded)
- CLXXIX. **Spinocerebellar ataxia type 2 in a Turkish family**  
Dirik E., Yis U., Basak N., Soydan E., Huedaoglu O., Oezgoenuel F.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.22, sa.7, ss.891-894, 2007 (SCI-Expanded)
- CLXXX. **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)
- CLXXXI. **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)
- CLXXXII. **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)
- CLXXXIII. **Recurrent parotitis in a seven year-old boy [5]**  
YİŞ U., Ünal N.  
Indian Pediatrics, cilt.42, sa.9, ss.958-959, 2005 (SCI-Expanded)
- CLXXXIV. **Primary lymphedema in a four- year-old boy [5]**  
YİŞ U., Dirik E.  
Indian Pediatrics, cilt.42, sa.7, ss.726-728, 2005 (SCI-Expanded)
- CLXXXV. **Metoclopramide induced dystonia in children: two case reports**  
YİŞ U., Ozdemir D., DUMAN M., Unal N.

## Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Periferik Sinir Hastalıkları: Hereditör Nöropatiler**  
Yiğ U., Paketçi C.  
Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, ss.37-41, 2024 (Hakemli Dergi)
- II. **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., Yiğ U.  
CURRENT JOURNAL OF NEUROLOGY, cilt.22, sa.4, ss.230-236, 2023 (ESCI)
- III. **Effects of Hemogram Parameters on Remission Durations in Self-Limited Epilepsy with Centrotemporal Spikes**  
GÜNAY Ç., Sarıkaya Uzan G., ÖZSOY Ö., HIZ A. S., YİŞ U.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, 2023 (ESCI)
- IV. **Importance of Vitamin D Status and Nerve Conduction in Pediatric Cystic Fibrosis Patients**  
Polat I., Kose S. S., AYANOĞLU M., Okur D., BAYRAM E., YİŞ U., ASILSOY S., HIZ A. S.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, 2023 (ESCI)
- V. **Vitamin B12 Deficiency in Pediatric Neurology Practise**  
Günay Ç., Sarıkaya Uzan G., Özsoy Ö., Hız A. S., Yiğ U.  
Haydarpaşa Numune Medical Journal, cilt.64, sa.3, ss.377-383, 2023 (Hakemli Dergi)
- VI. **Vitamin B12 Deficiency in Pediatric Neurology Practice**  
GÜNAY Ç., SARIKAYA UZAN G., ÖZSOY Ö., HIZ A. S., YİŞ U.  
Haydarpaşa Numune Medical Journal, 2023 (Hakemli Dergi)
- VII. **Pediatric 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., YİŞ U.  
Journal of Behçet Uz children's hospital (Online), 2023 (ESCI)
- VIII. **Otizm Spektrum Bozukluğunda Elektroensefalografinin Rolü: Çocuk Nörolojisi Bakışı**  
Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Özsoy Ö., Hız A. S., Yiğ U.  
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.36, sa.22, ss.123-133, 2022 (Hakemli Dergi)
- IX. **Epilepsy and Electroencephalographic Abnormalities in Children with Autistic Spectrum Disorder**  
Polat I., HIZ A. S., YİŞ 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)
- X. **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., YİŞ U.  
JOURNAL OF DR BEHCET UZ CHILDRENS HOSPITAL, sa.1, ss.81-90, 2022 (ESCI)
- XI. **Evaluation of the Genetically Diagnosed Mitochondrial Disease Cases with Neuromuscular Involvement**  
GÜNAY Ç., Paketçi C., Edem P., SARIKAYA UZAN G., HIZ A. S., ARSLAN GÜLTEN Z., Kisa P. T., ARSLAN N., YİŞ U.  
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESI DERGISI, cilt.12, sa.1, ss.27-36, 2022 (ESCI)
- XII. **Evaluation of the Genetically Diagnosed Mitochondrial Disease Cases with Neuromuscular Involvement**  
GÜNAY Ç., PAKETÇİ C., EDEM P., Sarıkaya Uzan G., HIZ A. S., ARSLAN GÜLTEN Z., TEKE KISA P., ARSLAN N., YİŞ U.  
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESI DERGISI, cilt.12, sa.1, ss.27-36, 2022 (ESCI)
- XIII. **Carbamazepine-Induced Nonepileptic Myoclonus in a Child with Autism and Epilepsy**  
Kirik S., YİŞ U.  
JOURNAL OF PEDIATRIC EPILEPSY, cilt.10, sa.03, ss.121-123, 2021 (ESCI)

- XIV. **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)
- XV. **Aseptomatik SARS-COV-2 Pozitif Spinal Müsküler Atrofi Tip 1 Olgusu**  
Sarıkaya Uzan G., Soydemir D., Günay Ç., Güzel I., Sayiner A. A., Hız A. S., Yiş U.  
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.35, sa.1, ss.279-283, 2021 (Hakemli Dergi)
- XVI. **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)
- XVII. **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)
- XVIII. **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)
- XIX. **Spinal Muscular Atrophy Results and Comparison of Commonly Used Methods**  
Koc A., Bora E., Yiş U., Giray Bozkaya Ö., Ülgenalp A.  
GAZI MEDICAL JOURNAL, cilt.30, sa.4, ss.381-383, 2019 (ESCI)
- XX. **Family functioning and child behavioral problems with Duchenne/Becker muscular dystrophy: A cross-sectional study**  
TURAN S., ÜLGENALP A., MEMİŞ H., YIŞ U., AKAY A.  
Journal of Surgery and Medicine, cilt.3, sa.7, ss.515-519, 2019 (Hakemli Dergi)
- XXI. **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)
- XXII. **Genotype-phenotype correlation in novel form of PYROXD1-related congenitalmyopathy**  
GÜNGÖR S., YIŞ U., ASLAN M., DAİMAGÜLER H. S., BECKER K., TALİM B., DİNİZ G., FİGEN B., ÇIRAK S.  
Acta myologica, 2018 (Hakemli Dergi)
- XXIII. **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)
- XXIV. **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)
- XXV. **Juvenile Myasthenia Gravis: A Report of Three Cases and Literature Review**  
Yilmaz U., YIŞ U.  
JOURNAL OF CLINICAL AND ANALYTICAL MEDICINE, cilt.6, sa.4, ss.473-478, 2015 (ESCI)
- XXVI. **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)
- XXVII. **Klippel Treunanay Syndrome in differential diagnosis of cerebral palsy**  
pakize k., yasemin t., BAYRAM E., YIŞ U., GÜLERYÜZ H., HIZ A. S.  
Journal of Dr. Behcet Uz Children's Hospital, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXVIII. **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., YIŞ U.



- JOURNAL OF PSYCHIATRY AND NEUROLOGICAL SCIENCES, 2015 (Scopus)
- XXIX. **Sağlıklı Bir Çocukta Sitomegalovirüs İlişkili Diffüz Ensefalomyelit**  
reyhan y., YİŞ U., ÇARMAN K. B., necibe g., akar e., ümit d.  
İzmir Dr. Behçet Uz Çocuk Hastanesi Dergisi, 2015 (Hakemli Dergi)
- 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. **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.  
İZMİR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESİ DERGISİ, cilt.4, sa.3, ss.218-222, 2014 (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.  
İZMİR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESİ DERGISİ, sa.3, ss.167-170, 2014 (ESCI)
- XXXIII. **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.  
İZMİR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESİ DERGISİ, sa.2, ss.135-138, 2014 (ESCI)
- XXXIV. **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)
- XXXV. **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)
- XXXVI. **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. Behçet Uz Children's Hospital, cilt.4, sa.1, ss.72-74, 2014 (Hakemli Dergi)
- XXXVII. **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)
- 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.  
İZMİR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESİ DERGISİ, cilt.4, sa.1, ss.15-19, 2014 (ESCI)
- XXXIX. **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)
- XL. **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)
- XLI. **Epilepsi tanısıyla izlenen hastalar ve annelerinde uyku kalitesinin değerlendirilmesi**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., YİŞ U., HIZ A. S.  
İZMİR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESİ DERGISİ, cilt.3, sa.2, ss.87-92, 2013 (Hakemli Dergi)
- XLII. **Van der Knaap hastalığı: Olgu sunumu**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., YİŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.  
Journal of Dr. Behçet Uz Children's Hospital, cilt.3, sa.1, ss.60-62, 2013 (Hakemli Dergi)
- XLIII. **Evaluation of the cases with Friedreich ataxia**  
Kurul S. H., YİŞ U., Güzel A. i., KASAP H., Başak N., Dirik E.  
Gulhane Medical Journal, cilt.55, sa.2, ss.123-127, 2013 (Scopus)

- XLIV. **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)
- XLV. **Clinical, pathological and radiological survey of patients with Leigh syndrome.**  
YİŞ U., Hiz Kurul S., Dirik E., Çakmakçı H., ÖZER E.  
Minerva pediatrica, cilt.61, sa.4, ss.371-8, 2009 (Scopus)
- XLVI. **Diffuse myelitis in a 9-month-old infant: case report and review of the literature.**  
Hüdaoglu O., YİŞ U., Kurul S., Çakmakçı 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)
- XLVII. **Ghreltin: A new hormon in energy metabolism Ghreltin: Enerji metabolizmasının düzenlenmesinde yeni bir hormon**  
YİŞ U., Öztürk Y., Büyükgebiz B.  
Cocuk Sagligi ve Hastaliklari Dergisi, cilt.48, sa.2, ss.196-201, 2005 (Scopus)

## Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Congenital myopathies**  
Yiş U., Polat A. İ., Diniz G.  
Clues for Differential Diagnosis of Neuromuscular Disorders, Diniz G., Editör, Springer Nature, Aarau, ss.219-248, 2023
- II. **Musküler Distrofilerde Genetik Yaklaşım**  
Günay Ç., Yiş U., Per H.  
Çocuk Nörolojisinde Genetik Yaklaşımlar, Ayşe Semra Hız, Sarenur Gökben, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, ss.72-77, 2023
- III. **Yoğun bakım hastalarında Devamlı EEG monitorizasyon ve EEG bulguları**  
Aykol D., Üstebay D. Ü., Yiş U.  
Pediatrik ve Neonatal EEG Atlası, SEFER KUMANDAŞ, MEHMET CANPOLAT, Editör, Akademisyen Yayınevi Kitabevi, Ankara, ss.120-130, 2023
- IV. **CK YÜKSEKLİĞİNE TANISAL YAKLAŞIM- ALGORITMA**  
Sarıkaya Uzan G., Yiş U.  
Pediatrik Nöroloji Algoritmalar ve İlaç Rehberi, Sefer Kumandaş, Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen Kitabevi, İstanbul, ss.423-425, 2022
- V. **"Konjenital Miyopatiler"**  
Soydemir D., Yiş U.  
"Temel Pediatrik Nöroloji: Tanı ve Tedavi", Sefer Kumandaş, Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen Yayınevi Kitabevi, Ankara, ss.3109-3128, 2022
- VI. **KREATİN KİNAZ YÜKSEKLİĞİNE TANISAL YAKLAŞIM**  
Sarıkaya Uzan G., Yiş U.  
TEMEL PEDİATRİK NÖROLOJİ: TANI VE TEDAVİ, Sefer Kumandaş, Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen Yayınevi Kitabevi, İstanbul, ss.3059-3069, 2022
- VII. **Pediatrik Nöromusküler Hastalıklarda Tanı ve Tedavi Algoritması**  
Polat A. İ., Yiş U.  
Pediatrik Nöroloji: Algoritmalar ve İlaç Rehberi, Kumandaş S., Canpolat M., Editör, Akademisyen Kitabevi, Ankara, ss.485-496, 2022
- VIII. **Juvenil Miyastenia Gravis Olgularında Tanı ve Tedaviye Yaklaşım Algoritmaları**  
Özsoy Ö., Yiş U.  
Pediatrik Nöroloji Algoritmalar ve İlaç Rehberi, Sefer Kumandaş, Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen Kitabevi, Ankara, ss.535-538, 2022
- IX. **Juvenil Miyastenia Gravis**

Özsoy Ö., Yiş U.

Temel Pediatrik Nöroloji Tanı ve Tedavi, Sefer Kumandaş, Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen Kitabevi, Ankara, ss.3047-3062, 2022

**X. Konjenital Miyopatilerde Tanısal Algoritmik Yaklaşım**

Soydemir D., Yiş U.

Pediatrik Nöroloji Algoritmalar ve İlaç Rehberi, Sefer Kumandaş, Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen Yayınevi Kitabevi, Ankara, ss.519-523, 2022

**XI. Nöromuskuler Hastalıklara Tanısal Yaklaşım**

POLAT A. İ., YİŞ U.

Temel Pediatrik Nöroloji Tanı ve Tedavi, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editör, Akademisyen Yayınevi, Ankara, ss.3207-3244, 2022

## Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. 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
- II. Nadir Bir Hipotoni Nedeni; S-Adenosilhomosistein Hidrolaz Eksikliği**  
KULU B., TEKE KISA P., KARALAR PEKUZ Ö. K., HALK M., YİŞ U., ARSLAN N.  
XVII. ULUSLARARASI KATILIMLI METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 28 Nisan 2024
- III. NEONATAL HİPOKSİK İSKEMİK ENSEFALOPATİ: HAFİF EVRE HASTALARIN NÖROLOJİK PROGNOZU VE TEDAVİ STRATEJİLERİNİN ANALİZİ**  
CANBELDEK M., ARMAĞAN C., ŞENOL H. B., BAYKARA H. B., BAYKARA A. B., GÜLERYÜZ UÇAR H., YİŞ U., ERDOĞAN F., DUMAN N., ÖZKAN H.  
31. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 24 Nisan 2024
- 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. 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
- VI. 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
- VII. 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
- VIII. Vinkristin Alan Çocuklarda Vinkristin ile İlişkili Periferik Nöropatinin Değerlendirilmesi: Türkçe Geçerlik Güvenirlik Çalışması**  
Özdemir B., Özalp Gerçekker G., Özdemir E. Z., Yıldırım B. G., Yiş U., Günay Ç., Thomas Öztürk G., Ören H.  
3rd International Mediterranean Pediatric Nursing Congress, Antalya, Türkiye, 12 - 15 Ekim 2022
- IX. 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

- X. **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
- XI. **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
- XII. **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
- XIII. **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
- XIV. **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
- XV. **Hipotonik Bebek Ayırıcı Tanısında Sistematik 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
- XVI. **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
- XVII. **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
- XVIII. **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
- XIX. **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
- XX. **Sekonder mitokondriyal disfonksiyon ile giden polinöropatili olgularımızın değerlendirilmesi**  
Yeşilmen M. C., Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
16. Uluslararası katılımlı metabolik hastalıklar ve beslenme kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Nisan - 01 Haziran 2022, ss.378
- XXI. **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 Katılımlı Hücre Ölümü Araştırma Derneği Kongresi, 17 - 19 Mart 2022, ss.1
- XXII. **Pediyatrik Modifiye Total Nöropati Skoru: Kanserli Çocuklarda Kemoterapi ile İlişkili Periferik Nöropati Skalasının Psikometrik Özellikleri**  
Özalp Gerçekler G., Özdemir B., Özdemir E. Z., Yıldırım B. G., Yiş U., Günay Ç., Öztürk Thomas G., Ören H.  
65. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, 20. Milli Çocuk Hemşireliği Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Kasım 2021
- XXIII. **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
- XXIV. **Çocukluk çağıının 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
- XXV. **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
- XXVI. **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
- XXVII. **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
- XXVIII. **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
- XXIX. **Başağrısı 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
- XXX. **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
- XXXI. **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
- XXXII. **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
- XXXIII. **Komplike Febril Nöbette Elektroensefalografi Ne Kadar Gerekli?**  
Sarıkaya Uzan G., Günay Ç., Hız A. S., Yiş U.  
Cerrahpaşa Pediatri Günleri - Semptomdan Tanıya, İstanbul, Türkiye, 15 - 18 Nisan 2021, ss.121
- XXXIV. **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
- XXXV. **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
- XXXVI. **Pediyatrik Psödötümör 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
- XXXVII. **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
- XXXVIII. **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
- XXXIX. **Nadir Bir Dual Patoloji: Rasmusen 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

- XL. **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
- XLI. **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
- XLII. **Nöromusküler tutulum gösteren mitokondriyal hastalıklar: 16 genetik tanı 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
- XLIII. **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
- XLIV. **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
- XLV. **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
- XLVI. **Çocukluk Çağı Nöropsikiyatrik Komorbiditelerinin Değerlendirilmesi: 5 Yıllık Tek Merkez Deneyimi**  
Sarıkaya Uzan G., Paketçi C., Yiş U.  
2. Uluslararası Dr.Behçet Uz 2.Çocuk Kongresi 4-7 Mart 2020 Swisshotel Büyük Efes, İzmir, İzmir, Türkiye, 05 Mart 2020, ss.12
- XLVII. **BECKER MUSKULER DİSTROFİLİ BİR OLGUDA STİMÜLAYONLUBİOFEEEDBACK EĞİTİMİNİN FONKSİYONEL SEVİYE VE DENGEÜZERİNE ETKİSİ**  
KURT M., savaş d., TARSUSLU ŞİMŞEK T., YIŞ U.  
5. Uluslararası Pediatrik Fizyoterapi Kongresi, 21 - 23 Kasım 2019
- XLVIII. **DUCHENNE MUSKULER DISTROFİLİ BİR OLGUDA SANALGERÇEKLİK EĞİTİMİNİN FONKSİYONEL SEVİYE, KAS KUVVETİ VE DENGE ÜZERİNE ETKİSİ**  
KURT M., savaş d., TARSUSLU ŞİMŞEK T., YIŞ U.  
5. Uluslararası Pediatrik Rehabilitasyon Kongresi, 21 - 23 Kasım 2019
- XLIX. **Pontoserebellar Hipoplazi Nedeni Olarak Cask Gen Mutasyonu**  
Sarıkaya Uzan G., Paketçi C., Edem P., Soydemir D., Yiş U., Oktay Y., Horvath R., Hız A. S.  
II. Mersin Çocuk Nörolojisi Kış Sempozyumu, Mersin, Türkiye, 8 - 09 Kasım 2022, ss.34
- L. **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
- LI. **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
- LII. **NÖROFİBROMATOSİS OLGULARININ KLİNİK, GENETİK ÖZELLİKLERİ VE 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
- LIII. **DCX Heterozigot Mutasyonu İlişkili Nadir Bir Subkortikal Band Heterotopi Olgusu**  
KOCABEY M., USLUER E., KOÇ A., PAKETÇİ C., YIŞ U., GİRAY BOZKAYA Ö.  
4. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Ankara, Türkiye, 25 - 27 Eylül 2019, ss.22
- LIV. **Acute flaccid Myelitis outbreak through 2016-2018: multicentre experience from Turkey,**  
ÜNVER O., TÜRKDOĞAN D., GÜLER S., KİPOĞLU O., GÜNGÖR M., PAKETÇİ C., ÇARMAN K. B., MARAŞ GENÇ H., ÖZKAN

M., YÜKSEL KARATOPRAK E., et al.

13th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, ATİNA, Yunanistan, 17 - 21 Eylül 2019

- LIV. **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
- LVI. **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
- LVII. **Analysis of stroke in neonates and children: Single center experience**  
ÖREN H., TÜFEKÇİ Ö., YILMAZ Ş., YIŞ U., POLAT A. İ.  
XXVII Congress of the International Society on Thrombosis and Haemostasis, 6 - 10 Temmuz 2019
- LVIII. **2016-2018 Akut Flask Myelit Olgular: Çok Merkez Deneyimi,**  
ÜNVER O., TÜRKDOĞAN D., GÜLER S., KİPOĞLU O., GÜNGÖR M., PAKETÇİ C., ÇARMAN K. B., MARAŞ GENÇ H., ÖZKAN M., YÜKSEL KARATOPRAK E., et al.  
21.Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- LIX. **Ege Bölgesinde Çocukluk Çağı Başlangıçlı Limb-Girdle Müsküler Distrofilerin İncelenmesi.**  
ÜNALP A., YIŞ 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
- LX. **Hipomiyelinizasyon ile birlikte bazal ganglion ve serebellum atrofisi-olgu sunumu**  
KARAOĞLU P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S., YIŞ U.  
21. Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 01 Mayıs 2019, ss.213-214
- LXI. **2016-2018 Akut flask miyelit olguları: çok merkez deneyimi**  
ÜNVER O., TÜRKDOĞAN D., GÜLER S., KİPOĞLU O., GÜNGÖR M., PAKETÇİ C., ÇARMAN K. B., GENÇ H. M., ÖZKAN M., YÜKSEL KARATOPRAK E., et al.  
21. Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019, ss.74-75
- LXII. **Evaluation of Clinical Characteristics of Patients with Glutaric Aciduria Type IIc.**  
TEKE KISA P., Öztürk Hişmi B., Gülten Arslan z., YIŞ U., ARSLAN N.  
Uluslararası Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, İstanbul, Türkiye, 10 - 14 Nisan 2019
- LXIII. **Akut Flask Miyelit Tanili Olgularımızın Değerlendirilmesi**  
EDEM P., PAKETÇİ C., SOYDEMİR D., SARIKAYA UZAN G., BAYRAM E., HIZ KURUL S., YIŞ U.  
5. Pediatrik Nöroimmünoloji Sempozyumu, Ankara, Türkiye, 30 Mart 2019
- LXIV. **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
- LXV. **Çocukluk Çağı Başlangıçlı Multipl Skleroz**  
PAKETÇİ C., YIŞ U.  
Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Türkiye, 28 Şubat - 02 Mart 2019, cilt.9, ss.35
- LXVI. **Children With Disabilities: Experiences From the Health Board of University Hospital**  
UĞUR BAYSAL S., İNCE O. T., YIŞ U., AYDIN A.  
1st International Eurasian Congress of Social Pediatrics, İstanbul, Türkiye, 28 Kasım - 01 Aralık 2018
- LXVII. **Glutaric Aciduria Type IIc: L377P Mutation Should Be Kept in Mind in Turkish Origine**  
TEKE KISA P., YIŞ U., CIRAK S., KÖSE E., ARSLAN N.  
Society for the study of Inborn Error of Metabolism 2018, Atina, 04 Eylül 2018
- LXVIII. **Awareness and Knowledge Level of Osteoporosis in Patients with Neuromuscular Disease- Multicenter Study**  
DİLEK B., ŞAHİN E., SERTPOYRAZ F. M., ERDİNC GUNDUZ N., DİKİCİ A., ENGIN O., YIŞ U., ŞENGÜN İ. Ş., AKALIN E., PEKER M. Ö.  
13.Meeting of the Mediterranean Society of Myology ,2.Congress of the Turkish Neuromuscular Society, Nevşehir, Türkiye, 27 - 29 Haziran 2018
- LXIX. **Awereness and knowledge level of osteoporosis in patients with neuromuscular diseases-**

**multicentre study**

DİLEK B., ŞAHİN E., SERTPOYRAZ F., ERDİNÇ GÜNDÜZ N., DİKİCİ A., ENGİN O., YİŞ U., ŞENGÜN İ. Ş., KESKİN PEHLİVAN E., AKALIN E., et al.

13. Meeting of the Mediterranean Society of Myology, 27 - 29 Haziran 2018

- LXX. **Awereness and knowledge level of osteoporosis in patients with neuromuscular diseases- multicentre study**  
Dilek B., Şahin E., Sertpoyraz F. M., Erdinç Gündüz N., Dikici A., Engin O., Yiş U., Şengün İ. Ş., Keskin Pehlivan E., Akalm E., et al.  
13. Meeting of the Mediterranean Society of Myology, Nevşehir, Türkiye, 27 Haziran 2018, cilt.37, ss.169
- LXXI. **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 (Kktc), 2 - 06 Mayıs 2018, ss.172
- LXXII. **Anti-NMDA Reseptör Ensefaliti**  
SÖNMEZ A., PAKETÇİ C., MANYAS H., OKUR D., BAYRAM E., YİŞ U., HIZ KURUL S.  
20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kıbrıs (Kktc), 2 - 06 Mayıs 2018, ss.129
- LXXIII. **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 (Kktc), 2 - 06 Mayıs 2018, ss.183
- LXXIV. **HİPEROKSİK BEYİN HASARINDA MEMANTİNİN NÖROPROTEKTİF ETKİSİNİN ARAŞTIRILMASI**  
POLAT A. İ., CİLAKER MIÇILI S., ÇALIŞIR M., OKUR D., BAYRAM E., TUĞYAN K., YILMAZ O., YİŞ U., HIZ KURUL S.  
20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kıbrıs (Kktc), 2 - 06 Mayıs 2018, cilt.10, ss.81
- LXXV. **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
- LXXVI. **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
- LXXVII. **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
- LXXVIII. **Rotavirüs İlişkili Ensefalopati ve Serebellit**  
PEKTANÇ M., PAKETÇİ C., MANYAS H., OKUR D., BAYRAM E., YİŞ U., HIZ KURUL S.  
20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kıbrıs (Kktc), 2 - 06 Mayıs 2018, ss.129
- LXXIX. **Neronal Ceroid Lipofuscinosis :Two Families, Two forms, Two New Mutations**  
Yazıcı H., Canda E., Uçar S. K., POLAT M., YİŞ U., Aykut A., Alpman A., ÇOKER M.  
Journal of Inborn Errors of Metabolism and Screening, 5 - 08 Eylül 2017
- LXXX. **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
- LXXXI. **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
- LXXXII. **Neuronal ceroid lipofuscinosis: Twofamilies, two forms, two new mutations.**  
YAZICI H., CANDA E., KALKAN UÇAR S., POLAT M., YİŞ U., Aykut A., Alpman A., ÇOKER M.  
ICIE M 2017 13th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Brezilya, 5 - 08 Eylül 2017, cilt.5, ss.342
- LXXXIII. **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

**LXXXIV. Nerve conduction study findings in children with cystic fibrosis**

Polat I., YİŞ U., Köse S., Ayanoglu M., Okur D., Edem P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., ASILSOY S., Kurul S. H.

12th EPNS CONGRESS, 20 - 24 Haziran 2017, cilt.21, ss.228

**LXXXV. 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

**LXXXVI. 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

**LXXXVII. Alternative Medications for Epilepsy of Infancy with Migrating Focal Seizures; Potassium Bromide and Ketogenic Diet**

POLAT A. İ., Ayanoglu M., Okur D., Edem P., PAKETÇİ C., BAYRAM E., YİŞ U., Kurul S. H.

12th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Lyon, Fransa, 20 - 24 Haziran 2017, cilt.21, ss.36-37

**LXXXVIII. 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

**LXXXIX. Nöronal seroid lipofusinoz iki aile-iki form-iki yeni mutasyon**

YAZICI H., CANDA E., KALKAN UÇAR S., POLAT M., YİŞ U., AYKUT A., DURMAZ A., ÇOKER M.

XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi (Uluslararası Katılımlı) Bodrum, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

**XC. 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

**XCİ. 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

**XCII. 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

**XCIII. 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

**XCIV. 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

**XCv. 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

**XCvİ. 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

**XCvİİ. 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

BENGOA Ş., et al.

19. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017, ss.163

- XCVIII. **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
- XCIX. **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
- C. **Nöropsikiyatrik ilaç kullanımı 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
- CI. **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
- CII. **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
- CIII. **Evaluation of Autonomic Dysfunction in pediatric migraine patients**  
elitez d., YİŞ U., demir n., ÖZTURA İ., POLAT A. İ., ayanoğlu m., okur d.  
14th international child neurology congress, 1 - 05 Mayıs 2016
- CIV. **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
- CV. **Pediatric multiple sclerosis MS is well studied clinically and radiologically but age related characteristics are not well described in early onset groups**  
öztürk z., KONUŞKAN B., CANPOLAT M., KUMANDAŞ S., KILIÇ B., DUMAN Ö., YİŞ U., aksoy a., GÖKBEN S., GÜCÜYENER K., et al.  
14th international child neurology congress, 1 - 05 Mayıs 2016
- CVI. **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
- CVII. **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
- CVIII. **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
- CIX. **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
- CX. **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
- CXI. **Anti-MOG antikör 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
- CXII. **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

- CXIII. **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
- CXIV. **effectiveness of methylprednisolone and diazepam for continuous spike waves during slow wave sleep**  
POLAT A. İ., müge a., YİŞ U., semra hız k.  
31 international epilepsy congress, 5 - 09 Eylül 2015, cilt.56, ss.176
- CXV. **expression patterns of micrornas 146a 34a 132 184 in pediatric epilepsy patients**  
POLAT A. İ., müge a., kemal t., GENÇ Ş., YİŞ U., semra hız k.  
31. international epilepsy congress, 5 - 09 Eylül 2015, cilt.56, ss.176
- CXVI. **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
- CXVII. **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
- CXVIII. **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
- CXIX. **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
- CXX. **Expression patterns of micro RNAs 146a 181a and 155 insubacute sclerosing panencephalitis**  
YİŞ U., uğur kemal t., GENÇ Ş., ÇARMAN K. B., BAYRAM E., yasemin t., semra hız k.  
11. European Pediatric Neurology Congress, 27 - 30 Mayıs 2015, cilt.19, ss.27
- CXXI. **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
- CXXII. **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
- CXXIII. **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
- CXXIV. **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
- CXXV. **Tek merkezde çocukluk çağı inne 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
- CXXVI. **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
- CXXVII. **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
- CXXVIII. **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
- CXXIX. **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

**CXXX. Mikrosefali kapiller malformasyon sendromu**

pakize k., POLAT A. İ., müge a., YİŞ U., semra hız k.

17. ulusal çocuk nöroloji kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015

**CXXXI. megakonial konjenital musküler disrofi**

YİŞ U., figen b., müge a., POLAT A. İ., semra hız k.

17. ulusal çocuk nöroloji kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015

**CXXXII. 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

**CXXXIII. 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

**CXXXIV. 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

**CXXXV. intrakraniyal enfeksiyonlar**

YİŞ U.

16. DEÜTF Pediatri Günleri, Türkiye, 12 - 13 Mart 2015

**CXXXVI. 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

**CXXXVII. 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

**CXXXVIII. 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

**CXXXIX. 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

**CXL. Görme bulanıklığı ve baş ağrısı bulguları olan bir olgu; Vogt-Koyanagi-Harada sendromu**

POLAT A. İ., KARAOĞLU P., AYANOĞLU M., ÇATAL E., TAKES Ö., YİŞ U., YAMAN A., HIZ A. S.

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

**CXLI. 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

**CXLII. 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

**CXLIII. 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

**CXLIV. 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

**CXLV. 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

- CXLVI. 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
- CXLVII. 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
- CXLVIII. 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
- CXLIX. Mycoplasma Pneumoniae enfeksiyonu ile ilişkili, antigangliosid antikorların 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
- CL. Mycoplasma Pneumoniae enfeksiyonu ilişkili anti-gangliosidantikorlarının 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
- CLI. 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
- CLII. 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
- CLIII. Radyolojik izole sendromlu adolesan 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
- CLIV. Mukopolisakkaridoz Ti3B: Uzun Süreli Nörolojik İzlem”**  
HIZ A. S., YİŞ U., Karaoğlu P., POLAT A. İ., AYANOĞLU M.  
4th Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 17 - 20 Nisan 2014
- CLV. Travma sonrası kronik spinal epidural hematoma gelişen pediatrik olgu**  
KALEMÇİ O., UR K., AKYOLDAŞ G., YİŞ U., ÖZTURA İ., GÜLERYÜZ H., HIZ A. S.  
Türk Nöroşirurji Derneği 28. Bilimsel Kongresi, Antalya, Türkiye, 4 - 08 Nisan 2014, cilt.24, ss.192
- CLVI. Caffeic acid phenethyl ester blocks cell death and apoptosis in the developing brain after pentylenetetrazole induced status epilepticus**  
YİŞ U., TOPÇU Y., ÖZBAL S., TUĞYAN K., BAYRAM E., KARAOĞLU P., YILMAZ O., HIZ A. S.  
10th EPNS congress, 25 - 28 Eylül 2013
- CLVII. Incidental white matter lesions in children presenting with headache**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., YİŞ U., GÜLERYÜZ UÇAR H., HIZ A. S.  
10th European Pediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Brüksel, Belçika, 25 Eylül 2013, ss.17-18
- CLVIII. Caffeic acid phenethyl ester blocks cell death and apoptosis in the developing brain of rat after pentylenetetrazole induced status epilepticus**  
YİŞ 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
- CLIX. The efficacy and safety of levetiracetam in pediatric patients treated with chemotherapeutic agents for hematologic disorders**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., TÜFEKÇİ Ö., KARAOĞLU P., YİŞ U., ÖREN H., HIZ A. S.

10th European Pediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Brüksel, Belçika, 25 Eylül 2013, ss.76

- CLX. **Pentilentetrazol ile Oluşturulmuş Status Epileptikus Modelinde Gelişen Beyinde Kafeik Asit Fenetil Esterin Nöroprotektif Etkinliğinin Araştırılması**  
YİŞ 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
- CLXI. **Lipid metabolizma bozukluğuna bağlı rekürren rabdomiyoliz: iki olgu sunumu**  
TOPÇU Y., KARAOĞLU P., BAYRAM E., YİŞ U., HIZ A. S.  
15. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Sivas, Türkiye, 22 Mayıs 2013, ss.125-126
- CLXII. **Defektif distroglukan glikozilasyonu ve kollajen VI eksikliği tanılarını ile takip edilen konjenital musküler distrofi hastalarımızın değerlendirilmesi**  
YİŞ 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
- CLXIII. **Pentilentetrazol ile oluşturulmuş status epileptikus modelinde gelişen beyinde kafeik asit fenetil esterinin nöroprotektif etkinliğinin araştırılması**  
YİŞ 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
- CLXIV. **Degos Hastalığına Bağlı Nörolojik Tutulum-Olgusu 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
- CLXV. **DEU çocuk nöroloji polikliniğine son bir yılda başvuran pediatrik multipl skleroz olgularının değerlendirilmesi**  
KARAOĞLU P., TOPÇU Y., BAYRAM E., YİŞ U., HIZ A. S.  
15. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Sivas, Türkiye, 22 Mayıs 2013
- CLXVI. **Çocukluk döneminde pentilentetrazol ile oluşturulan deneysel status epileptikus modelinde simvastatinin nöroprotektif etkinliğinin araştırılması**  
TOPÇU Y., BAYRAM E., ÖZBAL S., YİŞ U., TUĞYAN K., KARAOĞLU P., YILMAZ O., HIZ A. S.  
15. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Sivas, Türkiye, 22 Mayıs 2013, ss.125
- CLXVII. **Çocukluk Döneminde Pentilentetrazol ile Oluşturulan Deneysel Status Modelinde Simvastatinin Nöroprotektif Etkinliğinin Araştırılması**  
TOPÇU Y., BAYRAM E., ÖZBAL S., YİŞ U., TUĞYAN K., KARAOĞLU P., YILMAZ O., HIZ A. S.  
XV. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 22 - 25 Mayıs 2013
- CLXVIII. **Yenidoğan Sıçanlarda Hiperoksik Beyin Hasarında Zonisamid Tedavisinin Nöroprotektif Etkilerinin Değerlendirilmesi**  
TOPÇU Y., BAYRAM E., ÖZBAL S., YİŞ U., TUĞYAN K., KARAOĞLU P., KUMRAL A., HIZ A. S.  
XV. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 22 - 25 Mayıs 2013
- CLXIX. **Yaygın Kortikal Displazili Bir Olgu**  
ÇAKMAKLI 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
- CLXX. **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
- CLXXI. **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
- CLXXII. **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

- CLXXIII. **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
- CLXXIV. **Coexistence of myositis, transverse myelitis, and Guillain Barre syndrome following Mycoplasma pneumoniae infection**  
TOPÇU Y., BAYRAM E., KARAOĞLU P., YİŞ 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
- CLXXV. **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
- CLXXVI. **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
- CLXXVII. **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
- CLXXVIII. **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
- CLXXIX. **Myopathic changes in muscle biopsy of a case with infantile systemic hyalinosis**  
BAYRAM E., TOPÇU Y., KARAOĞLU P., FIRAT C., YİŞ 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
- CLXXX. **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
- CLXXXI. **Rotavirüs gastroenteriti ile ilişkili benign afebril konvülziyonlu olguların değerlendirilmesi**  
TOPÇU Y., BAYRAM E., KARAOĞLU P., YİŞ U., HIZ A. S.  
1. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 Nisan 2012, ss.191
- CLXXXII. **Hyperoxia causes cell death in the prefrontal cortex of the developing brain**  
YİŞ U., HIZ KURUL S., KUMRAL A., CİLAKER MIÇILI S., TUĞYAN K., GENÇ Ş., YILMAZ O.  
7th Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Kuşadası, Türkiye, 26 - 29 Eylül 2007, cilt.11, ss.53
- CLXXXIII. **Hyperoxia causes cell death in the hippocampus of the developing brain**  
HIZ KURUL S., YİŞ U., KUMRAL A., CİLAKER MIÇILI S., TUĞYAN K., GENÇ Ş., YILMAZ O.  
7th Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Kuşadası, Türkiye, 26 - 29 Eylül 2007, cilt.11, ss.52
- CLXXXIV. **Pediyatrik beyin sapı lezyonlarında MRG ile ayırıcı tanı nasıl yapılır?**  
Öztürk Atasoy T., BARIŞ M. M., GÜLERYÜZ H., POLAT A. İ., YİŞ U.  
TÜRKRAD 2014, Türkiye, 11 - 16 Kasım 2014

Gülhane Askeri Tıp Akademisi  
Üniversite, Gülhane Askeri Tıp Akademisi, Çocuk Nöroloji  
Gaziantep Çocuk Hastanesi  
Kamu Hastanesi, Gaziantep Çocuk Hastanesi, Çocuk Nöroloji