

Dr.Öğr.Üyesi Ayça Dilruba ASLANGER

Kişisel Bilgiler

E-posta: ayca.aslanger@istanbul.edu.tr

Web: <https://avesis.istanbul.edu.tr/ayca.aslanger>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: rn-4qd8AAAAJ

ORCID: 0000-0003-1770-1762

Yoksis Araştırmacı ID: 314096

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2005 - 2010

Lisans, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Türkiye 1998 - 2004

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Nöronal migrasyon anomalilerinde genotip-fenotip ilişkisi, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2009

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Öğretim Görevlisi Dr., İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2020 - Devam Ediyor

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

I. A novel RNPC3 gene variant expands the phenotype in patients with congenital hypopituitarism and neuropathy

Abali Z. Y., Ili E. G., Baş F., Ozkan M. U., Güleç Ç., Toksoy G., Öztürk A. P., Ozturan E. K., Aslanger A. D., Caliskan M., et al.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, 2023 (SCI-Expanded)

II. Phenotype-genotype correlations of GH1 gene variants in patients with isolated growth hormone deficiency (IGHD) or multiple pituitary hormone deficiency (MPHD)

Öztürk A. P., Abali Z. Y., Aslanger A. D., Baş F., Toksoy G., Karaman V., Bagirova G., Poyrazoğlu Ş., Uyguner Z. O.,

- Darendeliler F. F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, 2023 (SCI-Expanded)
- III. Functional characterization of *KCNMA1* mutation associated with dyskinesia, seizure, developmental delay, and cerebellar atrophy**
YÜCESAN E., GÖNCÜ B. S., ÖZGÜL C., Kebapci A., Aslanger A. D., Akyuz E., YEŞİL SAYIN G.
INTERNATIONAL JOURNAL OF NEUROSCIENCE, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. A Second Family with Myhre Syndrome Caused by the Same Recurrent *SMAD4* Pathogenic Variation (p.Arg496Cys)**
Demir S., Alavanda C., YEŞİL SAYIN G., ASLANGER A. D., ARSLAN ATEŞ E.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.14, sa.2, ss.175-180, 2023 (SCI-Expanded)
- V. Clinical and bi-genomic DNA findings of patients suspected to have mitochondrial diseases**
GEDİKBAŞI A., TOKSOY G., KARACA M., GÜLEÇ Ç., BALCI M. C., Gunes D., Gunes S., ASLANGER A. D., ÜNVERENGİL G., KARAMAN B., et al.
FRONTIERS IN GENETICS, cilt.14, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. A Novel Mutation in the TRIP11 Gene: Diagnostic Approach from Relatively Common Skeletal Dysplasias to an Extremely Rare Odontochondrodysplasia.**
Yeter B., Dilruba Aslanger A. D., Yesil G., Elcioglu N. H.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.14, sa.4, ss.475-480, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. Investigation of Genes Associated with Multiple Pituitary Hormone Deficiencies *via* Next Generation Sequencing Technology**
ÖZTÜRK A. P., TOKSOY G., BAŞ F., Abali Z. Y., Bagirova G., KARAMAN V., YILDIZ M., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., POYRAZOĞLU Ş., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 2, ss.91-92, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. Proteomic Analysis of m.8296A>G Variation in the Mitochondrial tRNA(Lys) Gene**
Maras Genc H., Akpinar G., KASAP M., Uyur Yalcin E., uestek D., Aslanger A. D., Kara B.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.4, ss.305-317, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. Biallelic loss of TRAPPc9 function links vesicle trafficking pathway to autosomal recessive intellectual disability**
Aslanger A. D., GÖNCÜ B. S., Duzenli O. F., YÜCESAN E., Sengenc E., Yesil G.
JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.67, sa.5, ss.279-284, 2022 (SCI-Expanded)
- X. Clinical and molecular findings in 6 Turkish cases with Krabbe disease**
Aslanger A. D., Şengenç E., Kölemen A. B., Demiral E., ALKAN A., İşcan A., YEŞİL SAYIN G.
Turkish Journal of Pediatrics, cilt.64, sa.1, ss.69-78, 2022 (SCI-Expanded)
- XI. Expanding Clinical Phenotype of TRAPPc12-Related Childhood Encephalopathy: Two Cases and Review of Literature**
Aslanger A. D., Demiral E., Sonmez-Sahin S., Guler S., Goncu B., Yucesan E., Iscan A., Saltik S., Yesil G.
NEUROPAEDIATRICS, cilt.51, sa.06, ss.430-434, 2020 (SCI-Expanded)
- XII. Loss of NARS1 impairs progenitor proliferation in cortical brain organoids and leads to microcephaly**
Wang L., Li Z., Sievert D., Smith D. E. C., Mendes M., Chen D. Y., Stanley V., Ghosh S., Wang Y., Kara M., et al.
NATURE COMMUNICATIONS, cilt.11, sa.1, 2020 (SCI-Expanded)
- XIII. De Novo and Bi-allelic Pathogenic Variants in NARS1 Cause Neurodevelopmental Delay Due to Toxic Gain-of-Function and Partial Loss-of-Function Effects**
Manole A., Efthymiou S., O'Connor E., Mendes M., Jennings M., Maroofian R., Davagnanam I., Mankad K., Lopez M. R., Salpietro V., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.107, sa.2, ss.311-324, 2020 (SCI-Expanded)
- XIV. A Rare Cause of Adrenal Insufficiency - Isolated ACTH Deficiency Due to *TBX19* Mutation: Long-Term Follow-Up of Two Cases and Review of the Literature**
Al A. D. K., Kardelen Al A. D., Poyrazoğlu Ş., Poyrazoglu S., Aslanger A. D., Aslanger A., YEŞİL G., Yeşil G., Ceylaner S., Ceylaner S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.6, ss.395-403, 2020 (SCI-Expanded)

- XV. **A novel shoulder disability staging system for scapulothoracic arthrodesis in patients with facioscapulohumeral dystrophy**
Erena I., Birsel O., Cakmak O. O., Aslanger A. D., Ozdemir Y. G., Eraslan S., Kayserili H., Oflazer P., Demirhan M., ORTHOPAEDICS & TRAUMATOLOGY-SURGERY & RESEARCH, cilt.106, sa.4, ss.701-707, 2020 (SCI-Expanded)
- XVI. **A MULTIDISCIPLINARY CLINICAL APPROACH TO FACIOSCAPULOHUMERAL MUSCULAR DYSTROPHY ORTHOPEDIC SURGERY IN FACIOSCAPULOHUMERAL DYSTROPHY**
Cakmak O. O., Eren I., Aslanger A. D., Gunerbuyuk C., Kayserili H., Oflazer P., Sar C., Demirhan M., Gursoy-Ozdemir Y., IDEGGYOGYZATI SZEMLE-CLINICAL NEUROSCIENCE, cilt.71, ss.337-342, 2018 (SCI-Expanded)
- XVII. **Mutations in ACTRT1 and its enhancer RNA elements lead to aberrant activation of Hedgehog signaling in inherited and sporadic basal cell carcinomas.**
Bal E., Park H., Belaid-Choucair Z., Kayserili H., Naville M., Madrange M., Chiticariu E., Hadj-Rabia S., Cagnard N., Kuonen F., et al., Nature medicine, cilt.23, sa.10, ss.1226-1233, 2017 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Homozygous mutation in NUP107 leads to microcephaly with steroid-resistant nephrotic condition similar to Galloway-Mowat syndrome**
Rosti R. O., Sotak B. N., Bielas S. L., Bhat G., Silhavy J. L., Aslanger A. D., Altunoglu U., Bilge I., Tasdemir M., Yzaguirrem A. D., et al., JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.54, sa.6, ss.399-403, 2017 (SCI-Expanded)
- XIX. **Natural History of Congenital Generalized Lipodystrophy: A Nationwide Study From Turkey.**
Akinci B., ONAY H., Demir T., ÖZEN S., Kayserili H., AKINCI G., NUR B., Tuysuz B., OZBEK M. N., Gungor A., et al., The Journal of clinical endocrinology and metabolism, cilt.101, sa.7, ss.2759-67, 2016 (SCI-Expanded)
- XX. **Febrile seizures in children with familial Mediterranean fever: Coincidence or association?**
Comak E., Tufekci O., Kilicbay F., Isiyel E., Sever A. H., Aslanger A. D., Ekici B., EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.19, sa.5, ss.572-576, 2015 (SCI-Expanded)
- XXI. **Should Patients with Down Syndrome be Screened for Testicular Microlithiasis?**
Cebeci A. N., Aslanger A. D., Ozdemir M., EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRIC SURGERY, cilt.25, sa.2, ss.177-180, 2015 (SCI-Expanded)
- XXII. **Newly Described Clinical Features in Two Siblings With MACS Syndrome and a Novel Mutation in RIN2**
Aslanger A. D., Altunoglu U., Aslanger E., Satkin B. N., Uyguner Z. O., Kayserili H., AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.164, sa.2, ss.484-489, 2014 (SCI-Expanded)
- XXIII. **First Observation of Hb South Florida [beta 1(NA1) Val > Met] in Turkey**
Aslanger A. D., Akbulut A., Tokgoz G., Turkmen S., Yararbas K., TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.30, sa.2, ss.223-224, 2013 (SCI-Expanded)
- XXIV. **KCNJ10 gene mutation in an 8-year-old boy with seizures.**
KARA B., Ekici B., Ipekci B., Aslanger A. D., Scholl U., Acta neurologica Belgica, cilt.113, sa.1, ss.75-7, 2013 (SCI-Expanded)
- XXV. **LRP4 mutations alter Wnt/beta-catenin signaling and cause limb and kidney malformations in Cenani-Lenz syndrome.**
Li Y., Pawlik B., Elcioglu N., Aglan M., Kayserili H., Yigit G., Percin F., Goodman F., Nuernberg G., Cenani A., et al., American journal of human genetics, cilt.86, sa.5, ss.696-706, 2010 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Identification of loss-of-function mutations of SLC35D1 in patients with Schneckenbecken dysplasia, but not with other severe spondylodysplastic dysplasias group diseases.**
Furuichi T., Kayserili H., Hiraoka S., Nishimura G., Ohashi H., Alanay Y., Lerena J. C., Aslanger A. D., Koseki H., Cohn D. H., et al., Journal of medical genetics, cilt.46, sa.8, ss.562-8, 2009 (SCI-Expanded)

Diger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **JAG1 MUTATION SPECTRUM IN CASES WITH ALAGILLE SYNDROME FROM TURKIYE**

Aslanger A. D., Yıldırım B. T., Kalayci T., Şentürk L., Avcı Ş., Altunoğlu U., Güleç Ç., Karaman V., Doğan G., Önal Z., et al.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.86, sa.4, ss.327-335, 2023
(ESCI)

- II. **Clinical and Molecular Findings of Nine Cases with Tay- Sachs Disease From Turkiye**
ASLANGER A. D., GÜLEÇ Ç., KALAYCI T., Sengenc E., Avcı S., Altunoglu U., KARAMAN V., TOKSOY G., KARACA M., Iscan A., et al.
MEDICAL JOURNAL OF BAKIRKOY, cilt.19, sa.2, ss.222-228, 2023 (ESCI)
- III. **Fetal Hand Anomalies: 18 Cases Diagnosed Between 2020-2022 from a Single Tertiary Care Center**
Aslanger A. D., Sarac Sivrikoz T., Kalayci T., Başaran S., Uyguner Z. O.
Experimed, cilt.12, sa.3, ss.149-154, 2022 (Hakemli Dergi)
- IV. **CLINICAL AND MOLECULAR RESULTS OF SIX CASES WITH ROBERTS SYNDROME: REVIEW OF CASES FROM TURKIYE**
Aslanger A. D., Kalayci T., Konur E. N., Güleç Ç., Avcı Ş., Altunoğlu U., Karaman V., Toksoy G., Karaman B., Başaran S., et al.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.85, sa.4, ss.501-510, 2022
(Scopus)
- V. **LİZENSEFALİ SPEKTRUMU OLGULARINDA GENOTİP-FENOTİP İLİŞKİSİ**
ASLANGER A. D., UYGUNER Z. O., KARAMAN B., BAŞARAN S., KAYSERİLİ KARABEY H.
Sabiad , 2022 (Hakemli Dergi)
- VI. **GJB2-RELATED NON-SYNDROMIC HEARING LOSS VARIANTS' SPECTRUM AND THEIR FREQUENCY IN TURKISH POPULATION**
Gulec C., Aslanger A. D., Karaman V., Wollnik B., Tepgec F., Karabey H. K., Uyguner Z. O.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.85, ss.162-169, 2022
(ESCI)
- VII. **Smith-Lemli-Opitz Sendromu (SLOS): Prenatal ve Postnatal Dönemde Tanısı**
Aslanger A. D., Rostı R. Ö., Kayserili Karabay H.
Çocuk Dergisi, cilt.9, sa.3, ss.147-152, 2009 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Smith-Lemli-Opitz Sendromlu Olguda uE3 Düşüklüğünün Tanıdaki Yeri.**
Aslanger A. D., Açırsöz D., Kayserili Karabay H.
JOURNAL OF CLINICAL OBSTETRICS & GYNECOLOGY, cilt.18, sa.6, ss.395-399, 2008 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Genetik Danışma**
ASLANGER A. D.
Klinisyenler İçin Genetik Testler, Şükrü Öztürk, Editör, EMA Tıp Kitapevi, ss.7-20, 2023
- II. **Çok Nadir Rastlanan ve Farklı Prezantasyonu Olan Kalitsal Bir Kemik İliği Yetmezliği: Olgu Sunumu**
ÜNÜVAR A., ŞAHİN Ş., YILMAZ Y., DURMAZ D., ASLANGER A. D., BİLİMİ M., YÜCEL E., TANYILDIZ H. G., TUĞCU D., KARAMAN S., et al.
OLGULARLA KEMİK İLİĞİ YETMEZLİKLERİ, ŞULE ÜNAL CANGÜL, DİDEM ATAY, TURAN BAYHAN, YUSUF ZİYA ARAL, Editör, GALENOS, İstanbul, ss.163-167, 2023
- III. **Genetic Disorders of Calcium and Phosphorus Metabolism Related with Parathyroid Glands**
Aslanger A. D.
Parathyroid Disorders , Beyza Goncu, Editör, IntechOpen, Rijeka, ss.1-11, 2022
- IV. **İSKELET DİSPLAZİLERİ VE GENETİK HASTALIKLARA EŞLİK EDEN ROMATOLOJİK BULGULAR**
DEMİRKAN F. G., ASLANGER A. D.
Çocukluk Çağında Romatizmal Hastalıkların Romatizma Dışı Ayrırcı Tanıları, AKTAY AYAZ NURAY, Editör, Türkiye Klinikleri Tip Bilimleri Dergisi, Ankara, ss.9-16, 2022
- V. **İskelet Displazileri ve Genetik Hastalıklara Eşlik Eden Romatolojik Bulgular İskelet displazileri ve genetik hastalıklara eşlik eden romatolojik bulgular.**

DEMİRKAN F. G., ASLANGER A. D.

Çocukluk Çağında Romatizmal Hastalıkların Romatizma Dışı Ayırıcı Tanıları, Aktay Ayaz Nuray, Editör, Türkiye Klinikleri, Ankara, ss.9-16, 2022

VI. Prenatal Tanıda Genetik Danışmanın Temel Prensipleri

Aslanger A. D., Kayserili Karabey H.

Türkiye Klinikleri Jinekoloji Obstetrik - Özel Konular, Has Recep, Editör, Türkiye Klinikleri, Ankara, ss.6-12, 2017

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. PRELIMINARY STUDY RESULTS OF FAMILIES' WITH FETAL ULTRASOUND ABNORMALITIES APPROACHES TO INVASIVE DIAGNOSIS AND OUTCOMES IN PREGNANCIES

Erdoğan M., Kalaycı T., Sarac Sivrikoz T., Aslanger A. D., Karaman B.

14th Balkan Congress of Human Genetics & 9th Rare Disease SEE Meeting 2023, Skopje, Makedonya, 5 - 07 Ekim 2023, ss.135

II. INVESTIGATION OF SHOX GENE MUTATIONS

Candan B. Ö., Aslanger A. D., Özsaıt Selçuk B. Ş., Bulut G., Toksoy G., Baş F., Karaman B.

14th Balkan Congress of Human Genetics & 9th Rare Disease SEE Meeting 2023, Skopje, Makedonya, 5 - 07 Ekim 2023, ss.91

III. Diagnostic Journey with an 80-gene Panel in Non-syndromic Early-Onset Severe Obesity: Association of Outcomes with Metabolic Status and Hyperphagia

Tercan U., Yıldız M., Aslanger A. D., Kardelen Al A. D., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.

61st Annual ESPE (ESPE 2023), The Hague, Hollanda, 21 - 23 Eylül 2023, ss.243-244

IV. BCL11b Mutasyonuna Bağlı Kombine İmmün Yetmezliği Olan Bir Hastada Kazanılmış Hemofili

ŞAHİN Ş., KARAMAN S., ERBİLGİN Y., ASLANGER A. D., GEZDİRİCİ A., TUĞCU D., TÜYSÜZ B., YILMAZ Y., KARAKAŞ Z., ÜNÜVAR A.

14. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, Ankara, Türkiye, 24 Mayıs 2023

V. İyi Bilinen Bir Fenotipin Nadir Prezentasyonu; Perinatal Lethal Gaucher Hastalığı

Akbaş S., Kalaycı T., Sarac Sivrikoz T., Aslanger A. D., Toksoy G., Uyguner Z. O.

2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.92

VI. Nadir Bir Antite Ghosal Hematodafizyel Displazi Tanılı Olgu

Hacer Demirkile Ö., Aslanger A. D., Güleç Ç., Şahin Ş., Ağırbaşlı D., Kalaycı Yiğin A., Tuğcu D., Uyguner Z. O.

Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.108

VII. Lenfoproliferatif Hastalıklarda Ayırıcı Tanıda Düşünülmesi Gereken Nadir Bir Sendrom: RAS İlişkili Otoimmün Lökoprolieratif Hastalık

Yıldırım B. T., Akbaş S., Aslanger A. D., Karaman V., Yılmaz Y., Karaman S., Karaman B., Ünüvar A., Kılıç A., Uyguner Z. O.

2. Uluslararası Katılımlı Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.111

VIII. PIEZO1 İlişkili Dehidrate Herediter Stomasitoz-Herediter Kserositoz: Olgu Sunumu

Konur E. N., Aslanger A. D., Ocak S., Karaman V., Uyguner Z. O., Yeşil Sayın G.

2. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi , Gazimagusa, Kıbrıs (Kktc), 4 - 07 Mayıs 2023, ss.90

IX. NOONAN SENDROMU : OLGU SUNUMU

Tırtır Yılmaz B., Kandemir T., Aslanger A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.

45. Pediatri Günleri, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023

X. SCN1A İlişkili Nöbetleri Olan Türk Çocuklarında Klinik ve Moleküler Genetik Spektrumu.

Aslanger A. D., Şengenç E.

7. Genç Pediyatristler Kongresi, İstanbul, Türkiye, 2 - 04 Aralık 2022, ss.570-572

XI. Smith-Magenis Sendromundan Etkilenmiş 6 Olgunun Klinik ve Sitogenetik/Moleküler Sitogenetik Bulguları ile Nöro davranışsal Fenotipleri

Yıldırım B. T., Aslanger A. D., Dinçel M., Karaman B.

44. PEDIATRİ GÜNLERİ 23. PEDIATRİ HEMŞİRELİĞİ GÜNLERİ, 17 - 20 Nisan 2022, ss.470-474

- XII. Evaluation of Genetic Etiology in Children Born Small for Gestational Age with Persistent Short Stature: Preliminary Results**
ÖZTÜRK A. P., ASLANGER A. D., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KONUR E. N., GÜLEÇ Ç., KARAMAN V., YILDIZ M., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., POYRAZOĞLU Ş., et al.
60th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Roma, İtalya, 15 Eylül 2022, ss.313
- XIII. Osteogenezis Imperfekta Tanılı 15 Olgunun Moleküler Sonuçları**
Hacer Ö., Aslanger A. D., Kalaycı T., Güleç Ç., Demir K., Toksoy G., Karaman V., Öztürk A. P., Baş F., Yeşil Sayın G., et al.
15. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, ss.149
- XIV. Frank-Ter Haar Sendromu Tanılı 3 Olgu ve Literatür Derlemesi**
Konur E. N., Aslanger A. D., Kalaycı T., Altunoğlu U., Karaman V., Yeşil Sayın G., Kayserili Karabey H., Uyguner Z. O.
15. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, ss.91
- XV. Türkiye'Deki Fenilketonüri ve Hafif Hiperfenilalaninemi Popülasyonunda PahGeninin Mutasyon Spektrumu**
Karaca M., Aslanger A. D., Güleç Ç., Gedikbaşı A.
15. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.75
- XVI. Mikobakteriyel Enfeksiyona Mendeliyen Yatkınlıkla İlişkili Gen Varyantlarının Primer İmmün Yetmezlik Altgruplarında Analizi**
Karacan A., Akbaş S., Yücel E., Aslanger A. D., Yeşil Sayın G., Toksoy G., Uyguner Z. O., Bayrak A. E.
15. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, ss.171-172
- XVII. Investigation of Genes Associated with Multiple Pituitary Hormone Deficiencies via Next Generation Sequencing Technology**
ÖZTÜRK A. P., TOKSOY G., BAŞ F., YAVAŞ ABALI Z., Bagirova G., KARAMAN V., YILDIZ M., ASLANGER A., YEŞİL SAYIN G., POYRAZOĞLU Ş., et al.
60th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Roma, İtalya, 15 Eylül 2022
- XVIII. SENDROMİK BÜYÜME GELİŞME GERİLİĞİNİN NADİR BİR NEDENİ: 1q21.1 DUPLİKASYON SENDROMU**
ASLANGER A. D., ÖZTÜRK A. P., BAŞ F., KARAMAN B.
ÇOCUK ENDOKRINOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI -11-, Türkiye, 13 Mayıs 2022, ss.67
- XIX. Ağır Boy Kısılığı Olan Olgumuzda Cornelia de Lange Sendromu ve IGFR1 kusuru birlikteliği**
İNAN BALCI E., ASLANGER A. D., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
11. Çocuk Endokrinolojisi Olgu sunumları, Türkiye, 13 Mayıs 2022, ss.68
- XX. Canavan Hastalığından Etkilenmiş 6 Türk Olguda Klinik, Radyolojik ve Moleküler Bulgular**
ASLANGER A. D., KARACA M.
2. Çocuk Medeniyeti Sempozyumu, Türkiye, 8 - 10 Nisan 2022, ss.144-147
- XXI. High Serum Transaminase Levels in Asymptomatic Children: An Early Sign of Muscular Dystrophy ?**
ASLANGER A. D., UYGUNER Z. O.
11. INTERNATIONAL TRAKYA FAMILY MEDICINE CONGRESS, Türkiye, 23 Mart 2022, ss.137-139
- XXII. Kronik artrit ayırıçı tanısında nadir bir hastalık: Di-George Sendromu**
DEMİRKAN F. G., TANATAR A., ASLANGER A. D., AKTAY AYAZ N.
Ümraniye pediatri nadir hastalıklar sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 18 - 19 Mart 2022, ss.41
- XXIII. A case of polycythemia diagnosed as Hemoglobin Andrew-Minneapolis**
BİLÇİ M., KARAMAN S., ÜNÜVAR A., TUĞCU D., TANYILDIZ H. G., ASLANGER A. D., UYGUNER Z. O., TUNA DEVECİ R., ŞAHİN Ş., KARAKAŞ Z.
XIIth Eurasian Hematology Oncology Congress, İstanbul, Türkiye, 10 - 13 Kasım 2021
- XXIV. Eklem deformitesi nedeniyle başvuran nadir bir olgu: Trikorinofalangeal sendrom tip 1**
Eryılmaz C. C., Aslanger A. D., Kılıç A.
43. Pediatri Gunleri ve 22. Pediatri Hemşireliği Gunleri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 30 Mayıs - 02 Haziran 2021, ss.96
- XXV. Mikrosefalik osteodisplastik primordial cücelik tip II: PCNT geninde yeni mutasyon**
GÜVEN A., ASLANGER A. D., AKGÜN DOĞAN Ö.
4.Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, 12 Mart 2021, ss.43

- XXVI. Primer Gonadal Yetmezliğin Etiyolojisinde Yeni ve Nadir Bir Neden: Transaldolaz Eksikliği**
 YILDIZ M., ÖNAL Z., SARBAN E., KABİL T. G., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DURMAZ Ö., DARENDELİLER F. F.
 10. Çocuk Endokrinoloji Olgı, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.73
- XXVII. TBX19 mutasyonuna bağlı konjenital izole ACTH eksikliği ile beraber sekonder hipotirodi, BH eksikliği ve hiper IgE benzeri sendrom bireliliği**
 ÖZTÜRK A. P., YÜCEL E., SABAN E., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
 10. Çocuk Endokrinoloji Olgı sunumları, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.110
- XXVIII. Boy kısalığı ile başvuran bir olguda ayırıcı tanı: İdiyopatik boy kısalığı gerçek tanı mı**
 KARAKILIÇ ÖZTURAN E., ÖZTÜRK A. P., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., SARBAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
 10. Çocuk Endokrinoloji Olgı sunumları, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.119
- XXIX. MECP2 Spektrumundan Etkilenmiş 27 Olgunun Klinik ve Moleküler Bulguları**
 Kalaycı T., Aslanger A. D., Altunoğlu U., Toksoy G., Konur E. N., Avci Ş., Karaman V., Karaman B., Yeşil Sayın G., Kayserili Karabey H., et al.
 14. TİBBİ GENETİK KONGRESİ, 20 - 22 Aralık 2020, cilt.31, sa.4, ss.53
- XXX. Nadir Ayme-Grip Sendromu Olgusu- Vaka sunumu ve litratür taraması**
 hacer demirbilek ö., GÜLEÇ Ç., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G.
 14.Uluslararası Genetik Kongresi "Uluslararası Katılımlı", 20 Kasım 2020, cilt.31
- XXXI. Alport sendromlu 15 olgunun klinik ve moleküler bulguları**
 Aslanger A. D., Yürük Yıldırım Z. N., Toksoy G., Aksu B., Durmaz D., Göksu Çetinkaya A. P., Kalaycı T., Çam Delebe E. Ö., Karaman V., Yavuz S., et al.
 14. TİBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 20 - 22 Aralık 2020, cilt.31, sa.4, ss.49
- XXXII. Dirençli epilepsi olgularında atlanmaması gereken bir tanı: Konjenital glikozilasyon defektleri**
 Yıldırım B. T., Aslanger A. D., Şengenç E., Karaca M., Selamioğlu A., Yeşil Sayın G.
 14. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Ankara, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.76
- XXXIII. Identification and functional characterization of a novel homozygous mutation in KCNMA1 encoding voltage and calcium sensitive potassium channel is associated with dyskinesia, epilepsy, intellectual disability, cerebellar and corticospinal tract atrophy**
 YÜCESAN E., Göncü B., ASLANGER A. D., Hasanoğlu S., YEŞİL SAYIN G.
 European Human Genetics Conference, 6 - 09 Haziran 2020
- XXXIV. CD59 ile ilişkili Tekrarlayan Polinöropati ve Hedefe Yönelik Eculizimab Tedavisi**
 ASLANGER A. D.
 2. Genetikte Güncel Tedaviler Sempozyumu, 05 Ekim 2019, ss.4
- XXXV. How to approach lissencephaly/subcortical band heterotopia spectrum.**
 Aslanger A. D., Toksoy G., Kayserili Karabey H., Karaman B., Başaran S., Uyguner Z. O.
 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Genetics Society with International Participation, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, ss.13

Metrikler

Yayın: 75
 Atıf (WoS): 295
 Atıf (Scopus): 394
 H-İndeks (WoS): 8
 H-İndeks (Scopus): 9

Akademi Dışı Deneyim

BEZMİALEM VAKIF ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
KOÇ ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
KOCAELİ DERİNCE EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ