

GÖZDE YEŞİL SAYIN

PROF.DR.

E-posta : gozde.y@istanbul.edu.tr

Düzen E-posta : drgyesil@gmail.com

Cep Telefonu : [+90 506 648 7808](tel:+905066487808)

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-1964-6306

ScopusID: 16041117700

Yoksis Araştırmacı ID: 112477

Öğrenim Bilgisi

Tıpta Uzmanlık
2004 - 2015

İstanbul Üniversitesi, Türkiye

Lisans
1998 - 2004

İstanbul Üniversitesi, Türkiye

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Epilepsi hastalarında ilaç direncinin MDR1 genindeki C3435T VE G2677T/A polimorfizmleri ile ilişkisi,
İstanbul Üniversitesi, 2009

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr.
2023 - Devam Ediyor

İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü

Doç.Dr.
2020 - 2023

İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü

Doç.Dr.
2016 - 2020

Bezmialem Vakıf Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü

Yrd.Doç.Dr.
2013 - 2016

Bezmialem Vakıf Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü

Desteklenen Projeler

1. UYGUNER Z. O., PARMAN F. Y., TÜYSÜZ B., KARA B., AKÇAYA N. H., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., BAGIROVA G., ULUDAĞ ALKAYA D., ASLANGER A. D., et al., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Dinamik mutasyon hastalıkları için moleküler genetik tanı kitlerinin geliştirilmesi, 2022 - Devam Ediyor
2. YEŞİL SAYIN G., HACER DEMİRBILEK Ö., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Prenatal Dönemde Holoprozensefali Saptanan Olgularda Genetik Etiyopatogenezin Yeni Nesil Dizileme Yöntemi İle Araştırılması, 2022 - Devam Ediyor
3. DARENDELİLER F. F., BAŞ F., ASLANGER A. D., KARAMAN V., TOKSOY G., YEŞİL SAYIN G., KARAMAN B., ÖZTÜRK A. P., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Büyümede Yakalama Yapamayan Gestasyon Yaşa Göre Düşük Doğum Ağırılıklı (SGA) Çocuklarda Boy Kısılığı Etiyolojisinin Araştırılması, 2022 - Devam Ediyor
4. YEŞİL SAYIN G., GÜLEÇ Ç., ASLANGER A. D., SALMAN S. B., DURMAZ D., TOKSOY G., AVCI F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Tibbi Genetik Anabilim Dalında Değerlendirilen Olguların Retrospektif Analizi, 2021 - Devam Ediyor
5. ASLANGER A. D., GEDİKBAŞI A., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., UYGUNER Z. O., YAVUZ B. T., KINA B. G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Fenilketonüri, Fruktoz 1-6bifosfataz eksikliği, Herediter Fruktoz İntoleransı, Galaktozemi, Krabbe ve Propiyonik Asidemi hastalığına sahip olgularda büyük delesyon ve duplikasyon tipi mutasyonlarının dışlanması, 2021 - Devam Ediyor
6. BAYRAK A. E., ASLANGER A. D., DİNDAR A., TOPALOĞLU P., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., ŞİRİN İNAN N. G., BEBEK N., BAYKAL B., BİLGE A. K., et al., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yeni Nesil Dizileme Tekniği İle Ani Ölüm Riski Yüksek Olan Nöro-Kardiyolojik Kanalopatilerin Moleküler Patogenezinin Araştırılması, 2021 - Devam Ediyor
7. YEŞİL SAYIN G., GÜLAÇAR İ. M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Nadir genetik sendromlu bir olgu ve ailesinde tüm ekzom veveya tüm genom analizleri ile genetik etiyolojinin belirlenmesi, 2021 - Devam Ediyor
8. Yeşil Sayın G., Atalar F., Gökçay G. F., Balci M. C., UFUK 2020 Projesi, Horizon Baby Porject for Rare Disease Diagnosis by Using Newborn Screening and Digital Technologies, 2020 - 2025
9. YEŞİL SAYIN G., TURGUT G. T., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Fetal Dönemde Kontraktürler ile Seyreden Sendromların Moleküler Etiyopatogenezinin Yeni Nesil Dizileme Yöntemleri ile Araştırılması, 2021 - 2022
10. YEŞİL SAYIN G., PEHLİVAN S., KÖSE M., OYACI Y., İŞOĞLU Ü., ŞENKAL N., MEDETALİBEYOĞLU A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, COVID19 Tanısı Alan Hastalarda Genetik Farklılıkların Klinik Parametrelerle Karşılaştırılarak Prognoza Etkisinin Araştırılması, 2020 - 2022
11. Yücesan E., Yeşil G., Göncü B. S., Aslanger A. D., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, TRAPPopati ilişkili novel bir varyantın fonksiyonel karakterizasyonu (TRAPPC9), 2019 - 2021
12. Yeşil G., Shih F. F., Diğer Ülkelerdeki Özel Organizasyonlar Tarafından Desteklenmiş Proje, A PHASE 2, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO CONTROLLED EFFICACY AND SAFETY STUDY OF PALOVAROTENE IN SUBJECTS WITH MULTIPLE OSTEOCHONDROMAS , 2018 - 2021
13. Yeşil G., Diğer Ülkelerdeki Özel Organizasyonlar Tarafından Desteklenmiş Proje, A PRELIMINARY STUDY TO INVESTIGATE THE GENETIC MAKEUP OF RECURRENT GLIOBLASTOMA VIA HIGH THROUGHPUT NEXT GENERATION WHOLE EXOME SEQUENCING, 2019 - 2020
14. Yücesan E., Yeşil G., GÖNCÜ B. S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Nadir nörolojik hastalıklarla ile ilişkili aday genlerden KCNMA1 ve CACNA1H'deki varyantların patch-clamp yöntemi ile fonksiyonel karakterizasyonu, 2019 - 2019
15. Yeşil G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Erken infantil epileptik encefalopatide mutasyonların belirlenmesi, 2016 - 2018

Ödüller

1. Oyacı Y., Şenkal N., Medetalibeyoğlu A., Yeşil Sayın G., Köse M., Pehlivian M., Önem M., Tunçel F. C., Pehlivian S., İşoğlu Ü., et al., Laboratory and in Silico Analysis of the Pathogenic variant of Interlokin-17 (Rs763780) in Patients Diagnosed with COVID-19»BEST ORAL PRESENTATION THIRD PRIZE, Molecular Aspects Of Human Wellness, Kasım 2021
2. Yeşil G., Barış S., KRONİK GRANULOMATÖZ HASTALIKTA AKAN HÜCRE ÖLÇERDE BELİRLENEN NADPH OKSİDAZ ALT ÜNİTELERİNİN GENOİPİ ÖNGÖRMEDE ROLÜ , 4. Vİ.Marmara Pediatri Kongresi , Şubat 2019

3. Yeşil G., POSTER BİRİNCİLİĞİ ÖDÜLÜ KABUKİ SENDROMUNDA KMT2D GENİNİN MUTASYON SPEKTRUMU,, XIII. Uluslararası Katılımlı Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi , Kasım 2018
4. Yeşil G., sözlü sunum birincliği, I.Ulusual Cocuk Genetik Kongresi, Mayıs 2013
5. Yeşil G., en iyi sözlü sunum ödülü, Iv. Dismorfoloji Günleri, Mart 2009

Jüri Üyelikleri

Tez Savunma (Doktora), Tez Savunma (Doktora), İstanbul Üniversitesi, Ağustos, 2019

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

1. **A Rare Inherited Bone Marrow Failure Syndrome Disclosed by Reanalysis of the Exome Data of a Patient Evaluated for Cytopenia and Dysmorphic Features**
Durmaz D., Aslanger A. D., Yavas Abali Z., Yilmaz Y., Karaman V., Yesil Sayin G., Toksoy G., Unuvar A., Uyguner Z. O. Journal of Pediatric Hematology/Oncology, cilt.46, sa.3, 2024 (SCI-Expanded)
2. **Autism Spectrum Disorder in Two Unrelated Patients with Homozygous Variants in Either ALG8 or ALG11**
Uzunayyla-Inci G., KIYKIM E., ZÜBARİOĞLU T., YEŞİL SAYIN G., AKTUĞLU ZEYBEK A. Ç. Molecular Syndromology, cilt.14, sa.5, ss.428-432, 2023 (SCI-Expanded)
3. **TRAPPC6B biallelic variants cause a neurodevelopmental disorder with TRAPP II and trafficking disruptions.**
Almousa H., Lewis S. A., Bakhtiari S., Nordlie S. H., Pagnozzi A., Magee H., Efthymiou S., Heim J. A., Cornejo P., Zaki M. S., et al. Brain : a journal of neurology, 2023 (SCI-Expanded)
4. **Biallelic MED27 variants lead to variable ponto-cerebello-lental degeneration with movement disorders.**
Maroofian R., Kaiyrzhanov R., Cali E., Zamani M., Zaki M. S., Ferla M., Tortora D., Sadeghian S., Saadi S. M., Abdullah U., et al. Brain : a journal of neurology, 2023 (SCI-Expanded)
5. **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)
6. **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)
7. **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)
8. **A Rare Cause of Hypergonadotropic Hypogonadism: Transaldolase Deficiency in Two Siblings.**
Yildiz M., Onal Z., Yesil G., Kabil T. G., Toksoy G., Poyrazoglu Ş., Bas F., Durmaz O., Darendeliler F. Journal of clinical research in pediatric endocrinology, 2023 (SCI-Expanded)
9. **Brain monoamine vesicular transport disease caused by homozygous *SLC18A2* variants: A study in 42 affected individuals**
Saida K., Maroofian R., Sengoku T., Mitani T., Pagnamenta A. T., Marafi D., Zaki M. S., O'Brien T. J., Karimiani E. G., Kaiyrzhanov R., et al.

- Genetics in Medicine, cilt.25, sa.1, ss.90-102, 2023 (SCI-Expanded)
10. **Phenotypic continuum of NFU1-related disorders**
Kaiyrzhanov R., Zaki M. S., Lau T., Sen S., Azizimalamiri R., Zamani M., Sayin G. Y., Hilander T., Efthymiou S., Chelban V., et al.
ANNALS OF CLINICAL AND TRANSLATIONAL NEUROLOGY, cilt.9, sa.12, ss.2025-2035, 2022 (SCI-Expanded)
11. **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)
12. **Mutation identification and prediction for severe cardiomyopathy in Alström syndrome, and review of the literature for cardiomyopathy.**
Dedeoglu S., Dede E., Oztunc F., Gedikbasi A., Yesil G., Dedeoglu R.
Orphanet journal of rare diseases, cilt.17, sa.1, ss.359, 2022 (SCI-Expanded)
13. **Evaluation of Genetic Etiology in Children Born Small for Gestational Age with Persistent Short Stature: Preliminary Results**
Ozturk A. P., Aslanger A., Ozturan E. K., Konur E. N., Gulec C., Karaman V., Yildiz M., Yesil G., Toksoy G., Poyrazoglu S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.313, 2022 (SCI-Expanded)
14. **A homozygous Y443C variant in the RNPC3 is associated with severe syndromic congenital hypopituitarism and diffuse brain atrophy**
Bezen D., Kutlu O., Mouilleron S., Rizzoti K., Dattani M., GÜRAN T., Yesil G.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.188, sa.9, ss.2701-2706, 2022 (SCI-Expanded)
15. **Investigation of Genes Associated with Multiple Pituitary Hormone Deficiencies <u></u>via<u></u> 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)
16. **Action myoclonus-renal failure syndrome: Electrophysiological analysis and clinical progression of two siblings**
Tanriverdi U., SER M. H., Yesil G., GÜNDÜZ A., ÖZKARA Ç., Kiziltan M. E.
PARKINSONISM & RELATED DISORDERS, cilt.99, ss.73-75, 2022 (SCI-Expanded)
17. **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)
18. **Investigation of <u></u>MBL2<u></u></i> and <u></u>NOS3<u></u></i> functional gene variants in suspected COVID-19 PCR (-) patients.**
Pehlivan S., Köse M., Mese S., Serin I., Senkal N., Oyacı Y., Medetalibeyoglu A., Pehlivan M., Sayın G., Isoglu-Alkac Ü., et al.
Pathogens and global health, cilt.116, sa.3, ss.178-184, 2022 (SCI-Expanded)
19. **Functional loss of ubiquitin-specific protease 14 may lead to a novel distal arthrogryposis phenotype.**
Turgut G. T., Altunoglu U., Sivrikoz T. S., Toksoy G., Kalayci T., Avci S., Karaman B., Gulec C., Basaran S., Sayin G., et al.
Clinical genetics, cilt.101, sa.4, ss.421-428, 2022 (SCI-Expanded)
20. **Evolution and long-term outcomes of combined immunodeficiency due to CARMIL2 deficiency**
KOCAMIŞ B., Baser D., Akcam B., Danielson J., Eltan S. B., Haliloglu Y., Sefer A. P., Babayeva R., Akgun G., Charbonnier L., et al.
ALLERGY, cilt.77, sa.3, ss.1004-1019, 2022 (SCI-Expanded)
21. **Osteogenesis imperfecta in 140 Turkish families: Molecular spectrum and, comparison of long-term clinical outcome of those with COL1A1/A2 and biallelic variants**
TÜYSÜZ B., Elkanova L., Uludağ Alkaya D., Güleç Ç., TOKSOY G., Güneş N., Yazan H., Bayhan A. I., Yıldırım T., Yeşil G.,

- et al.
Bone, cilt.155, 2022 (SCI-Expanded)
22. **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)
23. **Expanding the clinical phenotype of RASopathies in 38 Turkish patients, including the rare LZTR1, RAF1, RIT1 variants, and large deletion in NF1**
ULUDAĞ ALKAYA D., Lissewski C., Yesil G., Zenker M., TÜYSÜZ B.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, sa.12, ss.3623-3633, 2021 (SCI-Expanded)
24. **Broad-spectrum XX and XY gonadal dysgenesis in patients with a homozygous L193S variant in PPP2R3C.**
ÇİÇEK D., Warr N., Yesil G., Eker H. K., Bas F., Poyrazoglu S., Darendeliler F., DİREK G., HATİPOĞLU N., ELTAN M., et al.
European journal of endocrinology, cilt.186, sa.1, ss.65-72, 2021 (SCI-Expanded)
25. **High prevalence of multilocus pathogenic variation in neurodevelopmental disorders in the Turkish population.**
Mitani T., Isikay S., Gezdirici A., Gulec E. Y., Punetha J., Fatih J. M., Herman I., Akay G., Du H., Calame D. G., et al.
American journal of human genetics, cilt.108, sa.10, ss.1981-2005, 2021 (SCI-Expanded)
26. **Natural history of facial and skeletal features from neonatal period to adulthood in a 3M syndrome cohort with biallelic CUL7 or OBSL1 variants.**
Tüysüz B., Alp Ünkar Z., Turan H., Gezdirici A., Uludağ Alkaya D., Kasap B., Yeşil G., Vural M., Ercan O.
European journal of medical genetics, cilt.64, sa.12, ss.104346, 2021 (SCI-Expanded)
27. **Biallelic PPP2R3C mutations are associated with partial and complete gonadal dysgenesis in 46,XY and 46,XX individuals**
ÇİÇEK D., Warr N., Yesil G., Eker H. K., Bas F., Poyrazoglu S., Darendeliler F., DİREK G., HATİPOĞLU N., ELTAN M., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.92, 2021 (SCI-Expanded)
28. **Evaluation of the parents' anxiety levels before and after the diagnosis of their child with a rare genetic disease: the necessity of psychological support**
Kolemen A. B., Akyuz E., TOPRAK A., Deveci E., YEŞİL SAYIN G.
ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES, cilt.16, sa.1, 2021 (SCI-Expanded)
29. **Neurofibromatosis type 1: Expanded variant spectrum with multiplex ligation-dependent probe amplification and genotype-phenotype correlation in 138 Turkish patients**
Gunes N., Gunes N., Yesil G., YEŞİL G., Geyik F., Geyik F., Kasap B., Kasap B., Celkan T., Celkan T., et al.
ANNALS OF HUMAN GENETICS, cilt.85, ss.155-165, 2021 (SCI-Expanded)
30. **Two patients with chronic mucocutaneous candidiasis caused by TRAF3IP2 deficiency**
Shafer S., Yao Y., Comrie W., Cook S., Zhang Y., Yesil G., Karakoc-Aydiner E., BARIŞ S., ÇOKUĞRAŞ H. C., Aydemir S., et al.
JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.148, sa.1, ss.256-263, 2021 (SCI-Expanded)
31. **Strong mesangial IgA staining-does it always refer to IgA nephropathy in a patient with proteinuria and hematuria? Answers**
Altun İ., SAYGILI S. K., CANPOLAT N., Ozluk Y., Hurdogan O., YEŞİL SAYIN G., ÇALIŞKAN S., Sever L.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.36, sa.7, ss.2043-2045, 2021 (SCI-Expanded)
32. **Strong mesangial IgA staining-does it always refer to IgA nephropathy in a patient with proteinuria and hematuria? Questions**
ALTUN İ., SAYGILI S. K., CANPOLAT N., Ozluk Y., Hurdogan O., YEŞİL SAYIN G., ÇALIŞKAN S., Sever L.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.36, sa.7, ss.2039-2041, 2021 (SCI-Expanded)
33. **FAMILIAL ATYPICAL HEMOLYTIC UREMIC SYNDROME WITH POSITIVE p.S1191L (c.3572C > T) MUTATION ON THE CFH GENE: A SINGLE-CENTER EXPERIENCE**
Dursun E. F., Dursun E. F., Yesil G., YEŞİL SAYIN G., Sasak G., Sasak G., Dursin H., Dursin H.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.24, sa.1, ss.81-87, 2021 (SCI-Expanded)

34. **Investigation of (epi)genotype causes and follow-up manifestations in the patients with classical and atypical phenotype of Beckwith-Wiedemann spectrum**
Tuysuz B., Gunes N., Geyik F., Yesil G., Celkan T., VURAL Z. M.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, sa.6, ss.1721-1731, 2021 (SCI-Expanded)
35. **Mannose binding lectin gene 2 (rs1800450) missense variant may contribute to development and severity of COVID-19 infection.**
Medetalibeyoglu A., Bahat G., Senkal N., Kose M., Avci K., Sayın G., Isoglu-Alkac Ü., Tukek T., Pehlivan S.
Infection, genetics and evolution : journal of molecular epidemiology and evolutionary genetics in infectious diseases, cilt.89, ss.104717, 2021 (SCI-Expanded)
36. **CAUSE OF RECURRENT RHABDOMYOLYSIS, CARNITINE PALMITOYLTRANSFERASE II DEFICIENCY AND NOVEL PATHOGENIC MUTATION**
Cakar N. E., Gor Z., YEŞİL SAYIN G.
IDEGGYOGYASZATI SZEMLE-CLINICAL NEUROSCIENCE, cilt.74, sa.3-4, ss.135-138, 2021 (SCI-Expanded)
37. **Parents of ataxia-telangiectasia patients display a distinct cellular immune phenotype mimicking ATM-mutated patients**
ÖĞÜLÜR İ., Öğülüür İ., Ertuzun T., Ertuzun T., KOCAMIŞ B., Kocamış B., Kendir Demirkol Y., Kendir Demirkol Y., Uyar E., Uyar E., et al.
PEDIATRIC ALLERGY AND IMMUNOLOGY, cilt.32, sa.2, ss.349-357, 2021 (SCI-Expanded)
38. **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.
NEUROPEDIATRICS, cilt.51, sa.06, ss.430-434, 2020 (SCI-Expanded)
39. **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., Goncu B. S., Aslanger A., Ozgul C., Hasanoglu S., Yesil G.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.28, sa.SUPPL 1, ss.344-345, 2020 (SCI-Expanded)
40. **Diagnostic Modalities Based on Flow Cytometry for Chronic Granulomatous Disease: A Multicenter Study in a Well-Defined Cohort**
BARIŞ H. E., Ogulur I., Akcam B., KIYKIM A., Karagoz D., SARAYMEN B., Akgun G., Eltan S. B., Aydemir S., Akidagi Z., et al.
JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY-IN PRACTICE, cilt.8, sa.10, ss.3525-3535, 2020 (SCI-Expanded)
41. **Functional biology of the Steel syndrome founder allele and evidence for clan genomics derivation of COL27A1 pathogenic alleles worldwide**
Gonzaga-Jauregui C., Yesil G., Nistala H., Gezdirici A., Bayram Y., Nannuru K. C., Pehlivan D., Yuan B., Jimenez J., Sahin Y., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.28, sa.9, ss.1243-1264, 2020 (SCI-Expanded)
42. **Early-onset rapidly progressive myoclonic epilepsy associated with G392R likely pathogenic variant in SERPINI1**
KARA B., SARIKAYA C., Bayrak Y. E., Gunes A. S., GÜNGÖR M., YEŞİL SAYIN G.
SEIZURE-EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, cilt.80, ss.181-182, 2020 (SCI-Expanded)
43. **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)
44. **A CASE OF SOTOS SYNDROME CAUSED BY A NOVEL VARIANT IN THE NSD1 GENE: A PROPOSED RATIONALE TO TREAT ACCOMPANYING PRECOCIOUS PUBERTY**
Ozcabi B., Akay G., YEŞİL SAYIN G., Yalcin E. U., Kirmizibekmez H.
ACTA ENDOCRINOLOGICA-BUCHAREST, cilt.16, sa.2, ss.245-249, 2020 (SCI-Expanded)

45. **Rare cause of severe hypertension in an adolescent boy presenting with short stature: Questions**
Yavas A., Abali Z. Y., Yesil G., Yesil G., Kirkgoz T., Kirkgoz T., Cicek N., Cicek N., Alpay H., ALPAY H., et al.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.35, sa.3, ss.403-404, 2020 (SCI-Expanded)
46. **Rare cause of severe hypertension in an adolescent boy presenting with short stature: Answers**
Yavas A., Abali Z. Y., Yesil G., Yesil G., Kirkgoz T., Kirkgoz T., Cicek N., Cicek N., Alpay H., ALPAY H., et al.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.35, sa.3, ss.405-407, 2020 (SCI-Expanded)
47. **Vanishing white matter disease with different faces**
Gungor G., Güngör G., Gungor O., Güngör O., Cakmakli S., Çakmaklı S., Maras Genc H., Maraş Genç H., Ince H., İnce H., et al.
CHILDS NERVOUS SYSTEM, cilt.36, sa.2, ss.353-361, 2020 (SCI-Expanded)
48. **A rare cause of hypertension in childhood: Questions**
Kucuk N., Kucuk N., Yavas A., Abali Z. Y., Abali S., ABALI S., Canpolat N., Canpolat N., Yesil G., Yesil G., et al.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.35, sa.1, ss.77-78, 2020 (SCI-Expanded)
49. **A rare cause of hypertension in childhood: Answers**
Kucuk N., Kucuk N., Yavas A., Abali Z. Y., ABALI S., Abali S., Canpolat N., Canpolat N., Yesil G., Yesil G., et al.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.35, sa.1, ss.79-82, 2020 (SCI-Expanded)
50. **Biallelic and De Novo Variants in DONSON Reveal a Clinical Spectrum of Cell Cycle-opathies with Microcephaly, Dwarfism and Skeletal Abnormalities**
Karaca E., Karaca E., Posey J. E., Posey J. E., Bostwick B., Bostwick B., Liu P., Liu P., Gezdirici A., Gezdirici A., et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.179, sa.10, ss.2056-2066, 2019 (SCI-Expanded)
51. **Early diagnosed cerebrotendinous xanthomatosis patients: clinical, neuroradiological characteristics and therapy results of a single center from Turkey**
Zubarioglu T., Zubarioglu T., Kiykim E., Kiykim E., YEŞİL G., YEŞİL G., Demircioglu D., Demircioglu D., Cansever M. S., Cansever M. S., et al.
ACTA NEUROLOGICA BELGICA, cilt.119, sa.3, ss.343-350, 2019 (SCI-Expanded)
52. **Novel PTCH1 Gene Mutation in a Patient with Gorlin-Goltz Syndrome**
Ozlu E., KARADAĞ A. S., AKALIN İ., Yesil G., Yilmaz S., Zindancı I., Uzuncakmak T. K., Ozkanli S., AKDENİZ N.
ANNALS OF DERMATOLOGY, cilt.31, 2019 (SCI-Expanded)
53. **Exome Sequencing of a Primary Ovarian Insufficiency Cohort Reveals Common Molecular Etiologies for a Spectrum of Disease.**
Jolly A., Jolly A., Bayram Y., Bayram Y., DEMİRCİOĞLU S., Turan S., Aycan Z., Aycan Z., Tos T., Tos T., et al.
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, cilt.104, sa.8, ss.3049-3067, 2019 (SCI-Expanded)
54. **The Genomics of Arthrogryposis, a Complex Trait: Candidate Genes and Further Evidence for Oligogenic Inheritance**
Pehlivan D., Pehlivan D., Bayram Y., Bayram Y., Gunes N., Gunes N., Akdemir Z. C., Akdemir Z. C., Shukla A., Shukla A., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.105, sa.1, ss.132-150, 2019 (SCI-Expanded)
55. **PATIENT WITH INTERMITTENT POSTURE ABNORMALITY: AN ALEXANDER DISEASE CASE REPORT**
İÇAĞASIOĞLU D. F., İÇAĞASIOĞLU D. F., Iscan A., İŞCAN A., Aralasmak A., ARALAŞMAK A., Nursoy H., NURSOY H., YEŞİL G., YEŞİL SAYIN G., et al.
ARCHIVES OF DISEASE IN CHILDHOOD, cilt.104, 2019 (SCI-Expanded)
56. **CYTOCHROME P450 OXIDOREDUCTASE ENZYME DEFICIENCY: A CASE REPORT**
Ozgen I. T., Kutlu E., Nursoy H., Cesur Y., YEŞİL SAYIN G.
ARCHIVES OF DISEASE IN CHILDHOOD, cilt.104, 2019 (SCI-Expanded)
57. **Evaluation of growth and puberty in a child with a novel TBX19 gene mutation and review of the literature**
Abali Z. Y., Abali Z. Y., Yesil G., YEŞİL G., KIRKGÖZ T., Kirkgoz T., KAYGUSUZ S. B., KAYGUSUZ S. B., ELTAN M., ELTAN M., et al.
HORMONES-INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, cilt.18, sa.2, ss.229-236, 2019 (SCI-Expanded)
58. **MAB21L1 loss of function causes a syndromic neurodevelopmental disorder with distinctive**

- cerebellar, ocular, craniofacial and genital features (COFG syndrome)**
Rad A., Rad A., Altunoglu U., Altunoglu U., Miller R., Miller R., Maroofian R., Maroofian R., James K. N., James K. N., et al.
JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.56, sa.5, ss.332-339, 2019 (SCI-Expanded)
59. **PPP2R3C gene variants cause syndromic 46,XY gonadal dysgenesis and impaired spermatogenesis in humans**
GÜRAN T., YEŞİL G., Turan S., Atay Z., BOZKURTLAR E., Aghayev A., Gul S., TİNAY İ., Aru B., Arslan S., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.180, sa.5, ss.291-309, 2019 (SCI-Expanded)
60. **Correlation Between DTI Findings and Volume of Corpus Callosum in Children with Autism**
Temur H. O., Temur H. O., YURTSEVER İ., YURTSEVER İ., Yesil G., YEŞİL G., SHARIFOV R., SHARIFOV R., Yilmaz F. T., Yilmaz F. T., et al.
CURRENT MEDICAL IMAGING, cilt.15, sa.9, ss.895-899, 2019 (SCI-Expanded)
61. **Phenotypic expansion illuminates multilocus pathogenic variation.**
Karaca E., Karaca E., Posey J. E., Posey J., Akdemir Z. C., Coban A., Pehlivan D., Pehlivan D., Harel T., Harel T., et al.
Genetics in medicine : official journal of the American College of Medical Genetics, cilt.20, ss.1528-1537, 2018 (SCI-Expanded)
62. **Vanishing white matter disease with a novel EIF2B5 mutation: A 10-year follow-up.**
Bektaş G., Bektaş G., YEŞİL G., YEŞİL G., Ozkan M. U., Ozkan M. U., Yıldız E. P., Yıldız E., Uzunhan T. A., Uzunhan T. A., et al.
Clinical neurology and neurosurgery, cilt.171, ss.190-193, 2018 (SCI-Expanded)
63. **Expanding the Phenotype of Homozygous KCNMA1 Mutations; Dyskinesia, Epilepsy, Intellectual Disability, Cerebellar and Corticospinal Tract Atrophy**
Yesil G., YEŞİL G., Aralasmak A., ARALAŞMAK A., Akyuz E., Akyuz E., Icagasioglu D., Icagasioglu D., Sahin T. U., Sahin T. U., et al.
BALKAN MEDICAL JOURNAL, cilt.35, sa.4, ss.336-339, 2018 (SCI-Expanded)
64. **Mucolipidosis type III gamma: Three novel mutation and genotype phenotype study in eleven patients**
Tuysuz B., Tüysüz B., Kasapcopur O., Kasapçopur Ö., Alkaya D. U., Alkaya D. U., Sahin S., Şahin S., Sozeri B., Sözeri B., et al.
GENE, cilt.642, ss.398-407, 2018 (SCI-Expanded)
65. **Longitudinal Follow-Up of Two Patients with Dysspondyloenchondromatosis due to Novel Heterozygous Mutations in COL2A1**
Gunes N., Gunes N., YEŞİL G., YEŞİL G., Beng K., Beng K., Kahraman S., Kahraman S., Tuysuz B., Tuysuz B.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.9, sa.3, ss.134-140, 2018 (SCI-Expanded)
66. **The Contribution of DTI in Determining the Relationship of Epilepsy and Brain Lesions in Children with Tuberous Sclerosis**
Kurtcan S., Kurtcan S., Alkan A., ALKAN A., Guler S., GULER S., Yesil G., YEŞİL G., Toprak H., TOPRAK H., et al.
CURRENT MEDICAL IMAGING REVIEWS, cilt.14, sa.3, ss.401-406, 2018 (SCI-Expanded)
67. **Two Siblings with Alstrom Syndrome**
Cebeci A. N., Cebeci A. N., Yesil G., YEŞİL G., Ekici B., Ekici B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.455, 2018 (SCI-Expanded)
68. **Recurrent Hypoglycemia in a Preschooler Girl with Overgrowth: Isolated ACTH-Deficiency with a Novel TPIT Mutation**
Abali Z. Y., YEŞİL G., KIRKGÖZ T., KAYGUSUZ S. B., Turan S., BEREKET A., GÜRAN T.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.132, 2018 (SCI-Expanded)
69. **Spinal muscular atrophy with progressive myoclonic epilepsy linked to mutations in ASAHI.**
Yıldız E., YILDIZ E. P., YEŞİL G., YEŞİL G., Bektas G., BEKTAS G., Caliskan M., CALISKAN M., Tatlı B., TATLı B., et al.
Clinical neurology and neurosurgery, cilt.164, ss.47-49, 2018 (SCI-Expanded)
70. **An 18 Month Old Boy with Hypoglycemic Convulsion and Obesity Due to POMC Deficiency**
KAYGUSUZ S. B., KAYGUSUZ S. B., YEŞİL G., Yesil G., Kirkgoz T., KIRKGÖZ T., Turan S., Turan S., BEREKET A., BEREKET A., et al.

- HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.514, 2018 (SCI-Expanded)
71. **Familial amyloid polyneuropathy due to p.AL140 ser mutation**
Gürsoy A., GÜRSOY A. E., YEŞİL G., Yeşil G., ERGÜN S., ERGÜN S., Tosuner Z., Tosuner Z.
Neurology India, cilt.66, sa.1, ss.238-241, 2018 (SCI-Expanded)
72. **Endocrinological Evaluations of a Neurofibromatosis Type 1 Cohort: Is it Necessary to Evaluate Autoimmune Thyroiditis in Neurofibromatosis Type 1?**
Güler S., GULER S., YEŞİL G., YESIL G., ÖNAL H., ÖNAL H.
Balkan medical journal, cilt.34, ss.522-526, 2017 (SCI-Expanded)
73. **A novel EPM2A mutation in a patient with Lafora disease presenting with early parkinsonism symptoms in childhood.**
YILDIZ E. P., YILDIZ E., YEŞİL G., YESIL G., OZKAN M. U., OZKAN M. U., Bektas G., BEKTAS G., CALISKAN M., ÇALIŞKAN M., et al.
Seizure, cilt.51, ss.77-79, 2017 (SCI-Expanded)
74. **Hereditary spastic paraparesis type 35 caused by a novel FA2H mutation.**
Bektas G., Bektas G., YEŞİL G., Yesil G., Yildiz E. P., Yildiz E., Aydinli N., Aydinli N., Caliskan M., Caliskan M., et al.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.59, sa.3, ss.329-334, 2017 (SCI-Expanded)
75. **Primary immunodeficiency diseases: Genomic approaches delineate heterogeneous Mendelian disorders.**
Stray-Pedersen A., Stray-Pedersen A., Sorte H., Sorte H. S., Samarakoon P., Samarakoon P., Gambin T., Gambin T., Chinn I. K., Chinn I., et al.
The Journal of allergy and clinical immunology, cilt.139, ss.232-245, 2017 (SCI-Expanded)
76. **A case with Rubinstein-Taybi syndrome: A novel frameshift mutation in the CREBBP gene**
Eser M., Eser M., Ayaz A., Ayaz A., Yeşil G., YEŞİL G.
Turkish Journal of Pediatrics, cilt.59, sa.5, ss.601-603, 2017 (SCI-Expanded)
77. **Microcephaly, Dysmorphic Features, Corneal Dystrophy, Hairy Nipples, Underdeveloped Labioscrotal Folds, and Small Cerebellum in Four Patients**
Kayserili H., Kayserili H., Altunoglu U., Altunoglu U., YEŞİL G., Yesil G., Rosti R. O., Rosti R. O.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.170, sa.6, ss.1391-1399, 2016 (SCI-Expanded)
78. **MRI and MRS findings in fucosidosis; a rare lysosomal storage disease**
EDIZ S. S., Ediz S. S., Aralasmak A., Aralasmak A., YILMAZ T. F., YILMAZ T. F., Toprak H., TOPRAK H., Yesil G., Yesil G., et al.
Brain and Development, cilt.38, sa.4, ss.435-438, 2016 (SCI-Expanded)
79. **Novel CLPB mutation in a patient with 3-methylglutaconic aciduria causing severe neurological involvement and congenital neutropenia**
Kiykim A., Kiykim A., Garncarz W., GARNCARZ W., Karakoc-Aydiner E., Karakoc-Aydiner E., Ozen A., Ozen A., Kiykim E., Kiykim E., et al.
CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.165, ss.1-3, 2016 (SCI-Expanded)
80. **Monoallelic and Biallelic Variants in EMC1 Identified in Individuals with Global Developmental Delay, Hypotonia, Scoliosis, and Cerebellar Atrophy**
Harel T., YEŞİL G., Bayram Y., Coban-Akdemir Z., Charng W., Karaca E., Al Asmari A., Eldomery M. K., Hunter J. V., Jhangiani S. N., et al.
American Journal of Human Genetics, cilt.98, sa.3, ss.562-570, 2016 (SCI-Expanded)
81. **Sleep disturbances and serum vitamin D levels in children with autism spectrum disorder**
Guler S., GULER S., YEŞİL G., YEŞİL G., Ozdil M., Ozdil M., Ekici B., EKICI B., ÖNAL H., ONAL H.
INTERNATIONAL JOURNAL OF CLINICAL AND EXPERIMENTAL MEDICINE, cilt.9, sa.7, ss.14691-14697, 2016 (SCI-Expanded)
82. **Two different mutations of gli3 gene in two different syndromes**
CANDAN S., Candan S., YEŞİL G., Yesil G., Sendalkiran E., SENDALKIRAN E., Eser B., Eser B.
Genetic Counseling, cilt.27, sa.4, ss.519-524, 2016 (SCI-Expanded)
83. **Genes that Affect Brain Structure and Function Identified by Rare Variant Analyses of Mendelian Neurologic Disease**

- Karaca E., Karaca E., Harel T., Harel T., Pehlivan D., Pehlivan D., Jhangiani S. N., Jhangiani S. N., Gambin T., Gambin T., et al.
NEURON, cilt.88, sa.3, ss.499-513, 2015 (SCI-Expanded)
84. **Global transcriptional disturbances underlie Cornelia de Lange syndrome and related phenotypes**
Yuan B., YUAN B., Pehlivan D., PEHLIVAN D., Karaca E., KARACA E., Patel N., PATEL N., Charng W., CHARNG W., et al.
JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, cilt.125, sa.2, ss.636-651, 2015 (SCI-Expanded)
85. **Mutations in the voltage-gated potassium channel gene KCNH1 cause Temple-Baraitser syndrome and epilepsy.**
Simons C., Simons C., Rash L., Rash L. D., Crawford J., Crawford J., Ma L., Ma L., Cristofori-Armstrong B., Cristofori-Armstrong B., et al.
Nature genetics, cilt.47, ss.73-7, 2015 (SCI-Expanded)
86. **Homozygous loss-of-function mutations in SOHLH1 in patients with nonsyndromic hypergonadotropic hypogonadism**
Bayram Y., Bayram Y., Gulsuner S., Gulsuner S., GÜRAN T., Guran T., Abaci A., Abaci A., Yesil G., Yesil G., et al.
Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism, cilt.100, sa.5, 2015 (SCI-Expanded)
87. **Prevalence of X-aneuploidies, X-structural abnormalities and 46, XY sex reversal in Turkish women with primary amenorrhea or premature ovarian insufficiency**
GECKİNLİ B. B., GEÇKİNLİ B. B., TOKSOY G., Toksoy G., SAYAR C., SAYAR C., SÖYLEMEZ M. A., SÖYLEMEZ M. A., YEŞİL G., YEŞİL G., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF OBSTETRICS & GYNECOLOGY AND REPRODUCTIVE BIOLOGY, cilt.182, ss.211-215, 2014 (SCI-Expanded)
88. **Comparison of metabolic profile and abdominal fat distribution between karyotypically normal women with premature ovarian insufficiency and age matched controls**
ATES S., ATEŞ S., Yesil G., YESİL G., Sevket O., ŞEVKET O., MOLLA T., Molla T., YILDIZ Ş., YILDIZ Ş.
Maturitas, cilt.79, sa.3, ss.306-310, 2014 (SCI-Expanded)
89. **Stuve-Wiedemann Syndrome: Is it Underrecognized?**
Yesil G., YEŞİL G., Lebre A. S., Lebre A. S., Dos Santos S., Dos Santos S., Guran O., Guran O., Ozahi I. I., Ozahi I. I., et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.164, sa.9, ss.2200-2205, 2014 (SCI-Expanded)
90. **Human CLP1 mutations alter tRNA biogenesis, Affecting both peripheral and central nervous system function**
Karaca E., KARACA E., Weitzer S., WEITZER S., Pehlivan D., PEHLIVAN D., Shiraishi H., SHIRAISHI H., Gogakos T., GOGAKOS T., et al.
Cell, cilt.157, sa.3, ss.636-650, 2014 (SCI-Expanded)
91. **The drug-transporter gene MDR1 C3435T and G2677T/A polymorphisms and the risk of multidrug-resistant epilepsy in Turkish children**
Seven M., Seven M., Batar B., Batar B., Unal S., Unal S., Yesil G., Yesil G., Yuksel A., Yuksel A., et al.
Molecular Biology Reports, cilt.41, sa.1, ss.331-336, 2014 (SCI-Expanded)
92. **Report of a patient with Temple-Baraitser syndrome**
YEŞİL G., YESİL G., Guler S., Guler S., YUKSEL A., Yuksel A., ALANAY Y., ALANAY Y.
American Journal of Medical Genetics, Part A, cilt.164, sa.3, ss.848-851, 2014 (SCI-Expanded)
93. **The effect of genetic polymorphisms of cytochrome P450 CYP2C9, CYP2C19, and CYP2D6 on drug-resistant epilepsy in Turkish children**
Seven M., Seven M., Batar B., Batar B., Unal S., Unal S., Yesil G., Yesil G., Yuksel A., Yuksel A., et al.
Molecular Diagnosis and Therapy, cilt.18, sa.2, ss.229-236, 2014 (SCI-Expanded)
94. **Coffin-siris syndrome and the BAF complex: Genotype-phenotype study in 63 patients**
Santen G. W., Aten E., Vulto-van Silfhout A. T., Pottinger C., van Bon B. W., van Minderhout I. J., Snowdowne R., van der Lans C. A., Boogaard M., Linssen M. M., et al.
Human Mutation, cilt.34, sa.11, ss.1519-1528, 2013 (SCI-Expanded)
95. **Clinical and Radiographic Features of the Autosomal Recessive form of Brachyolmia Caused by PAPSS2 Mutations**
Iida A., Iida A., Simsek-Kiper P. O., Simsek-Kiper P. O., Mizumoto S., Mizumoto S., Hoshino T., Hoshino T., Elcioglu N.,

- Elcioglu N., et al.
HUMAN MUTATION, cilt.34, sa.10, ss.1381-1386, 2013 (SCI-Expanded)
96. **Congenital agenesis of scrotum and labia majora in siblings**
Silay M. S., SILAY M. S., Yesil G., Yesil G., Yildiz K., Yildiz K., Kilincaslan H., KILINCASLAN H., Ozgen I. T., Ozgen I. T., et al.
Urology, cilt.81, sa.2, ss.421-423, 2013 (SCI-Expanded)
97. **A giant ovarian cyst in a neonate with classical 21-hydroxylase deficiency with very high testosterone levels demonstrating a high-dose hook effect**
GÜRAN T., GÜRAN T., Yeşil G., Yesil G., Guran Ö., Cesur S., Cesur S., Bosnali O., Bosnali O., et al.
JCRPE Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, cilt.4, sa.3, ss.151-153, 2012 (SCI-Expanded)
98. **An infant with spinal muscular atrophy and tetrology of Fallot**
Ekici B., Ekici B., Demir I. H., Demir I. H., Ocak S., Ocak S., YEŞİL G., YEŞİL G., Tatli B., Tatli B., et al.
CLINICAL NEUROLOGY AND NEUROSURGERY, cilt.114, sa.7, ss.1033-1034, 2012 (SCI-Expanded)
99. **A novel GJC2 mutation associated with hypomyelination and Müllerian agenesis syndrome: Coincidence or a new entity?**
Yalcinkaya C., Yalcinkaya C., Erturk O., Erturk O., Tuysuz B., Tuysuz B., Yesil G., Yesil G., Verbeke J. I. M. L., Verbeke J. I. M. L., et al.
Neuropediatrics, cilt.43, sa.3, ss.159-161, 2012 (SCI-Expanded)
100. **Restrictive dermopathy in a Turkish newborn**
Yesil G., Yesil G., Hatipoglu I., Hatipoglu I., Esteves-Vieira V., Esteves-Vieira V., Levy N., Levy N., De Sandre-Giovannoli A., De Sandre-Giovannoli A., et al.
Pediatric Dermatology, cilt.28, sa.4, ss.408-411, 2011 (SCI-Expanded)
101. **Thiamine-responsive megaloblastic anemia: Early diagnosis may be effective in preventing deafness**
Onal H., ONAL H., Baris S., Baris S., Ozdil M., Ozdil M., Yesil G., Yesil G., Altun G., Altun G., et al.
Turkish Journal of Pediatrics, cilt.51, sa.3, ss.301-304, 2009 (SCI-Expanded)
102. **Warburg Micro syndrome in a Turkish boy**
Yueksel A., Yueksel A., Yesil G., Yesil G., Aras C., Aras C., Seven M., Seven M.
Clinical Dysmorphology, cilt.16, sa.2, ss.89-93, 2007 (SCI-Expanded)
103. **Facial Dysmorphism in Leigh Syndrome With SURF-1 Mutation and COX Deficiency**
Yuksel A., Yuksel A., Seven M., Seven M., Cetincelik U., Cetincelik Ü., Yesil G., Yesil G., Koksal V., köksal v.
Pediatric Neurology, cilt.34, sa.6, ss.486-489, 2006 (SCI-Expanded)
104. **Proteus syndrome with agenesis of the rectus abdominis [15]**
Fenerci E. Y., Fenerci E. Y., Degirmenci S., Degirmenci S., Yesil G., Yesil G., Yuksel A., Yuksel A.
British Journal of Dermatology, cilt.155, sa.5, ss.1094-1095, 2006 (SCI-Expanded)

Diger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

1. **Lunapark deficiency leads to an autosomal recessive neurodevelopmental phenotype with a degenerative course, epilepsy and distinct brain anomalies**
Accogli A., Zaki M. S., Al-Owain M., Otaif M. Y., Jackson A., Argilli E., Chandler K. E., De Goede C. G. E. L., Cora T., Alvi J. R., et al.
BRAIN COMMUNICATIONS, sa.5, 2023 (ESCI)
2. **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 FAKULTESI DERGISI, cilt.85, sa.4, ss.501-510, 2022 (Scopus)
3. **Is There a Link between Circadian Clock Protein PERIOD 3 (PER3) (rs57875989) Variant and the Severity of COVID-19 Infection?**

Yesil Sayin G., Pehlivan S., Serin I., Medetalibeyoglu A., Kose M., Agacfidan A., Senkal N., Isoglu-Alkac Ü., Tukek T. Current medical science, cilt.41, sa.6, ss.1075-1080, 2021 (Scopus)

4. **Clinical and Molecular Genetic Findings of Cerebral Arteriopathy with Subcortical Infarcts and Leukoencephalopathy**
Rustemoglu B. S., Samancı B., Tepgec F., Kürtüncü M., Altunoglu U., Gündüz T., Sayin G. Y., Avcı S., Gürvit İ. H., Bilgiç B., et al.
TURKISH JOURNAL OF NEUROLOGY, cilt.27, sa.3, ss.240-247, 2021 (ESCI)
5. **A Novel Mutation of HINT1 Gene in an Adolescent Female with Axonal Neuropathy and Neuromyotonia**
KARA B., KARA B., Gul S., Gul S., Gunes A. S., Gunes A. S., MÜLAYİM S., MÜLAYİM S., YEŞİL SAYIN G., YEŞİL G. JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.19, sa.03, ss.180-182, 2021 (ESCI)
6. **Evaluation of clinical, neuroradiologic, and genotypic features of patients with L-2-hydroxyglutaric aciduria**
ZÜBARİOĞLU T., YALÇINKAYA C., Oruc C., KIYKIM E., CANSEVER M. Ş., Gezdirici A., Yesil G., Enver E. O., AKTUĞLU ZEYBEK A. Ç.
TÜRK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.3, ss.290-298, 2020 (ESCI)
7. **Early Diagnosis of Fanconi-Bickel Syndrome and a Novel Mutation in SLC2A2 Gene**
Celikboya E., Celikboya E., Cansever M. S., Cansever M. S., Zubarioglu T., Zubarioglu T., Yesil G., YEŞİL G., Akinci N., Akinci N.
HASEKI TIP BULTENI-MEDICAL BULLETIN OF HASEKI, cilt.57, sa.3, ss.328-331, 2019 (ESCI)
8. **A Case with Laron Syndrome**
ÖZGEN İ. T., Özgen İ. T., Kutlu E., Kutlu E., Cesur Y., CESUR Y., Yesil G., Yesil G.
BEZMIALEM SCIENCE, cilt.7, sa.3, ss.251-254, 2019 (ESCI)
9. **Pseudohypoparathyroidism Type Ia with Normocalcemia**
Kutlu E., Kutlu E., ÖZGEN İ. T., Özgen İ. T., CESUR Y., Cesur Y., Yesil G., Yesil G.
BEZMIALEM SCIENCE, cilt.7, sa.2, ss.170-173, 2019 (ESCI)
10. **Mide Kanseri ve Genetik.**
Yeşil G.
Turkiye Klinikleri Medical Oncology-Special Topic, cilt.12, sa.2, ss.17-23, 2019 (Hakemli Dergi)
11. **Cytogenetic analysis of 65 women with premature ovarian insufficiency Prematür Over Yetmezliği Tanısı Alan 65 Kadında Genetik Analiz Sonuçları**
ATEŞ S., ATEŞ S., ÖZCAN P., ÖZCAN P., YEŞİL G., Yeşil G.
Journal of Clinical and Analytical Medicine, cilt.7, sa.5, ss.630-633, 2016 (ESCI)
12. **ASSOCIATION BETWEEN MIGRAINE AND ALLERGIC RHINITIS IN CHILDHOOD AND ADOLESCENCE**
Guler S., Guler S., Sakalli E., Sakalli E., YEŞİL G., YEŞİL G.
NOBEL MEDICUS, cilt.12, sa.2, ss.26-30, 2016 (ESCI)
13. **Ön Beyin Anomalileri ve Genetik Nedenleri.**
Yeşil G.
Turkiye Klinikleri Pediatric Sciences-Special Topics,, cilt.9, sa.4, ss.6-12, 2013 (Hakemli Dergi)
14. **Evaluation of mental retardation - Part 1: Etiologic classification of 4659 patients with mental retardation or multiple congenital abnormality and mental retardation**
Yüksel A., Yüksel A., Kayserili H., Kayserili H., Yeşil G., Yeşil G., Apak M., Apak M.
Journal of Pediatric Neurosciences, cilt.2, sa.2, ss.45-52, 2007 (ESCI)
15. **Evaluation of mental retardation - Part 2: The factors that elucidate the etiologic diagnosis of the patients with mental retardation or multiple congenital abnormality and mental retardation**
Yüksel A., Yüksel A., Kayserili H., Kayserili H., Yeşil G., Yeşil G., Apak M., Apak M.
Journal of Pediatric Neurosciences, cilt.2, sa.2, ss.53-57, 2007 (ESCI)

1. ERCC6L2 ile İlişkili Kalıtsal Kemik İliği Yetmezliği Sendromu
ŞAHİN Ş., TUĞCU D., BİLİCİ M., YEŞİL SAYIN G., ÜNÜVAR A., KARAMAN S., TANYILDIZ H. G., YILMAZ Y., ÜNAL CANGÜL Ş., GÖNEN H. N., et al.
OLGULARLA KEMİK İLİĞİ YETMEZLİKLERİ, ŞULE ÜNAL CANGÜL, DİDEM ATAY, TURAN BAYHAN, YUSUF ZİYA ARAL, Editör, GALENOS, İstanbul, ss.62-63, 2023
2. Bölüm 32-Nörogenetik Hastalık için Genetik Paneller
Yeşil Sayın G.
Klinisyenler için Genetik Testler, Şükrü Öztürk, Editör, EMA tip Kitapevi, İstanbul, ss.421-425, 2022
3. BÖLÜM 4.2.5 Boy Kısalığı ile Giden Sendromlar
Yeşil Sayın G., Özgen İ. T.
Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet, rof. Dr. Feyza Darandeliler, Prof. Dr. Zehra Aycan, Prof. Dr. Cengiz Kara, Doç. Dr. Samim Özen, Doç. Dr. Erdal Eren, Editör, İSTANBUL TIP KİTAPEVİ, İstanbul, ss.236-250, 2021

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

1. Undiagnosed arthrogryposis: further expanding the molecular and phenotypic spectrum
Turgut G. T., Altunoğlu U., Sarac Sivrikoz T., Kalayci T., Toksoy G., Avcı Ş., Karaman B., Güleç Ç., Yeşil Sayın G., Başaran S., et al.
European Human Genetics Conference, Glasgow, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, cilt.31, ss.101
2. PIEZO1 İlişkili Dehidrate Herediter Stomasitoz-Herediter Kserositoz: Olgı 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
3. 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
4. Osteogenezis Imperfekta Tanılı 15 Olgunun Moleküler Sonuçları
Hacer Ö., Aslanger A. D., Kalayci T., Güleç Ç., Demir K., Toksoy G., Karaman V., Öztürk A. P., Baş F., Yeşil Sayın G., et al.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, ss.149
5. 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, ss.171-172
6. Frank-Ter Haar Sendromu Tanılı 3 Olgı ve Literatür Derlemesi
Konur E. N., Aslanger A. D., Kalayci T., Altunoğlu U., Karaman V., Yeşil Sayın G., Kayserili Karabey H., Uyguner Z. O.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 09 Kasım 2022, ss.91
7. Gebelik Haftasına Göre Küçük Doğan (Sga) Çocuklarda Sebat Eden Boy Kısalığının Etiyolojisinin Genetik Analizler İle Değerlendirilmesi
Karaman V., Aslanger A. D., Konur E. N., Öztürk A. P., Toksoy G., Özsait Selçuk B. Ş., Baş F., Darendeliler F. F., Karaman B., Uyguner Z. O., et al.
15. ULUSLARARASI KATILIMLI, ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.189
8. Fetal Dönemde Kontraktürler İle Seyreden Fenotiplerin Moleküler Tanısında Tüm Ekzom Dizileme Analizinin Katkısı
Turgut G. T., Altunoğlu U., Güleç Ç., Kalayci T., Sarac Sivrikoz T., Toksoy G., Karaman B., Yeşil Sayın G., Kayserili Karabey H., Uyguner Z. O.
15. ULUSLARARASI KATILIMLI, ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.85
9. 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
10. **Electrophysiological analysis and clinical follow-up in two siblings with action myoclonus- renal failure syndrome**
Tanrıverdi U., Ser M., Yesil G., Gunduz A., Kızıltan M. E., Cigdem O.
8th Congress of the European-Academy-of-Neurology (EAN), ELECTR NETWORK, 25 - 28 Haziran 2022, cilt.29, ss.734
11. **Covid-19 Tanısı Konulan Hastalarda Interlökin-17'nin Patojenik Varyantının (Rs763780) Laboratuvar Ve Siliko Analizi**
Oyacı Y., Şenkal N., Medetalibeyoğlu A., Yeşil Sayın G., Köse M., Pehlivan M., Önel M., Tunçel F. C., Pehlivan S., İsoğlu Ü., et al.
VIII. International Congress Of Molecular Medicine, İstanbul, Türkiye, 9 - 12 Kasım 2021, ss.10
12. **COVID-19 PCR (-) Hastalarda Mbl2 Ve Nos3 Fonksiyonel Gen Varyantlarının Araştırılması**
Pehlivan S., Köse M., Meşe S., Serin I., Şenkal N., Oyacı Y., Medetalibeyoğlu A., Pehlivan M., Yeşil Sayın G., İsoğlu Ü., et al.
Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2021, ss.105
13. **Sık Enfeksiyon Geçirme ve Kalıcı Artropati ile Seyreden RIPK1 Mutasyonu Olgusu**
YÜCEL E., HIZLI DEMİRKALE Z., dolu k. o., aslanger a., YEŞİL SAYIN G., Kavrul Kayaalp G., AKTAY AYAZ N., ÖZDEMİR C., TAMAY Z. Ü.
7. Klinik İmmünoloji Kongresi, Ankara, Türkiye, 06 Ekim 2021, ss.79-80
14. **Sitokrom P450 oksidoredüktaz eksikliğine bağlı konjenital adrenal hiperplazi hastalarının klinik ve laboratuvar özellikleri: Olgu serisi**
Bayrak Demirel Ö., Baş F., Kalaycı T., Yıldız M., Konur E. N., Poyrazoğlu Ş., Yeşil Sayın G., Darendeliler F. F.
25. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.305-307
15. **Dna Onarım Gen Varyantları (Xrcc4 Ve Xrcc1) İle Covid-19 Enfeksiyonu Arasında Bir Bağlantı Olabilir Mi?**
Köse M., Serin I., Pehlivan S., Şenkal N., Pehlivan M., Medetalibeyoğlu A., Oyacı Y., Yeşil Sayın G., İsoğlu Ü., Tükek T.
Euroasia Summit 4th International Applied Science Congress, Odessa, Ukrayna, 10 - 11 Eylül 2021, cilt.1, sa.1, ss.125-132
16. **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 Endokrinolojisi Olgu, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.73
17. **COVID-19 Hastalarında Endotel Nitrik Oksit Sentetaz Geninin (rs1799983 ve Intron 4a/b VNTR) Fonksiyonel Varyantlarının Araştırılması**
Şenkal N., Oyacı Y., Köse M., Medetalibeyoğlu A., Önel M., Yeşil Sayın G., Pehlivan M., Pehlivan S., Tükek T., İsoğlu Ü.
International Symposium On Global Pandemics And Multidisciplinary Covid-19 Studies , Ankara, Türkiye, 19 - 20 Mart 2021, ss.1-7
18. **NÖROBLASTOM TANILI HASTADA ERKEN PUBERTE İLE TANI ALAN KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ OLGUSU**
SARBAN E., YILDIZ M., ÖZTÜRK A. P., KARAMAN S., YEŞİL G., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
Çocuk endokrinolojisi olgu sunumları-10, İzmir, Türkiye, 09 Nisan 2021
19. **TBX19 mutasyonuna bağlı konjenital izole ACTH eksikliği ile beraber sekonder hipotirodi, BH eksikliği ve hiper IgE benzeri sendrom birlikteliği**
ÖZTÜRK A. P., YÜCEL E., SABAN E., KARAKILIÇ ÖZTÜRKAN E., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
10. Çocuk Endokrinolojisi Olgu sunumları, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.110
20. **Boy kısalığı ile başvuran bir olguda ayırıcı tanı: İdiyopatik boy kısalığı gerçek tanı mı**
KARAKILIÇ ÖZTÜRKAN E., ÖZTÜRK A. P., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., SARBAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

10. Çocuk Endokrinolojisi Olgı sunumları, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.119
21. **MECP2 Spektrumundan Etkilenmiş 27 Olgunun Klinik ve Moleküller Bulguları**
Kalaycı T., Aslanger A. D., Altunoğlu U., Toksoy G., Konur E. N., Avcı Ş., Karaman V., Karaman B., Yeşil Sayın G., Kayserili Karabay H., et al.
14. TİBBİ GENETİK KONGRESİ, 20 - 22 Aralık 2020, cilt.31, sa.4, ss.53
22. **A recurrent SMAD4 mutation causing familial Mhyre syndrome**
DEMİR Ş., ARSLAN ATEŞ E., GEÇKİNLI B. B., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., ALAVANDA C., POLAT H., ATA P., ARMAN A.
14.Uluslararası Genetik Kongresi "Uluslararası Katılımlı", 20 - 22 Kasım 2020, cilt.31
23. **organel patolojisi ile ilişkili trappopatiler: TRAPPC4, TRAPPC6B, TRAPPC9, TRAPPC11 genleri ile ilişkili olan olguların klinik ve moleküller sonuçları**
ASLANGER A. D., YÜCESAN E., GÖNCÜ B. S., YEŞİL G.
14.Uluslararası Genetik Kongresi "Uluslararası Katılımlı", Türkiye, 20 Kasım 2020, cilt.31
24. **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
25. **Dirençli epilepsi olgalarında 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
26. **DEMİR TEDAVİSİNE DİRENÇLİ DEMİR EKSİKLİĞİ ANEMİSİ:IRIDA**
Akay N., Tuna R., Durak Ö., Yeşil Sayın G., Karakaş Z.
42.Pediatri Günleri, İstanbul, Türkiye, 13 - 16 Eylül 2020, ss.47-48
27. **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
28. **Follow-up findings and genotype-phenotype correlation in 18 Turkish patients with biallelic mutation in the FKBP10 gene**
YÜKSEL ÜLKER A., ULUDAĞ ALKAYA D., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., UYGUNER Z. O., TÜYSÜZ B.
European Human Genetics Virtual Conference ESHG 2020, Avusturya, 6 - 09 Haziran 2020
29. **Multiple congenital anomalies-hypotonia-seizures syndrome 2 (MCAHS2) with a novel PIGA mutation**
Gulec Z. E. K., Gulec Z. E. K., Yesil G., Yesil G., Onal H., Onal H., Yalcinkaya C., Yalcinkaya C.
5th Congress of the European-Academy-of-Neurology (EAN), Oslo, Norveç, 29 Haziran - 02 Temmuz 2019, cilt.26, ss.700
30. **Distinct phenotypes within TRPV4-associated disorders in the infantile period**
Tuysuz B., Gunes N., Yesil G., Ozer E., Uludag-Alkaya D., Pehlivan D., Lupski J.
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.132
31. **Ataksi Telenjiktazi Hastalarının Ebeveynlerinde Enfeksiyonlar ve Lenfosit Alt Grup Bozuklukları**
ÖĞÜLÜR İ., Ertüzün T., ÖZEN A. O., UYAR E., KIYKIM A., Başer D., YEŞİL G., AKTÜRK H., SOMER A., MÜFTÜOĞLU M., et al.
XXV. Ulusal Allerji ve Klinik İmmünloloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2018
32. **INFECTIONS AND LYMPHOCYTE SUBSET ALTERATIONS IN ATAXIA TELANGIECTASIA MUTATED KINASE CARRIERS**
ÖĞÜLÜR İ., Ertüzün T., ÖZEN A. O., UYAR E., KIYKIM A., Başer D., YEŞİL G., AKTÜRK H., SOMER A., MÜFTÜOĞLU M., et al.
18th Biennial Meeting of ESID, Lizbon, Portekiz, 24 - 27 Ekim 2018
33. **The phenotype-genotype correlation of RASopathies in 33 patients from Turkey**
Alkaya D. U., Yesil G., Lissewski C., Gunes N., Zenker M., Tuysuz B.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017,

- cilt.26, ss.249
34. **Follow up four cerebrotendinous xanthomatosis patients; importance of early diagnosis and treatment**
Duman N., Akyuz E., Geckinli B., Zubarioglu T., Yesil G.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017,
cilt.26, ss.886
35. **Phenotypic and Molecular Characterization of Cockayne Syndrome; A Spotlight to Mild Cases**
Yesil G., Akyuz E., Gunes N., Lessel D., Kubisch C., Tuysuz B.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017,
cilt.26, ss.406-407
36. **A Case With Rubinstein-Taybi Syndrome: A Novel Frameshift Mutation in CREBBP Gene**
Eser M., Ayaz A., Yesil G.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017,
cilt.26, ss.961
37. **Oligodonti Olgusunun Genetik İncelenmesi ve İmmidiat Protez Uygulaması: Olgu Sunumu**
ŞENEL Ş. N., YEŞİL G., ÖZCAN İ.
TDB 23. Uluslar arası Diş Hekimliği Kongresi, 21 - 24 Eylül 2017
38. **Oligodonti Olgusunun Genetik İncelenmesi ve İmmidiat Protez Uygulaması: Olgu Sunumu**
ŞENEL Ş. N., Yeşil G., ÖZCAN İ.
TDB 23. Uluslar arası Diş Hekimliği Kongresi, İstanbul, Türkiye, 21 - 24 Eylül 2017, ss.339
39. **Evaluation of Clinical, Genetical, and Steroid Profile Features of Cases with 3Beta-Hydroxysteroid Dehydrogenase Type 2 Deficiency**
GÜRAN T., KARA C., ATAY Z., AKBARZADE A., YILMAZ G., ÇELEBİ BİTKİN E., AKÇAY T., YILDIZ M., GÜVEN A., ÇATLI G., et al.
American Association of Clinical Chemistry Congress, 30 Temmuz - 03 Ağustos 2017
40. **Clinical and molecular genetic findings of a patient with fucosidosis: A Case report**
ÖZCAN F., Yeşil G., ÖZCAN İ., ŞENEL Ş. N.
23rd Global Dentists and Pediatric Dentistry Annual Meeting, Münih, Almanya, 17 - 18 Temmuz 2017, cilt.7, sa.7,
ss.64
41. **Clinical and molecular genetic findings of a patient with fucosidosis: A case report**
ÖZCAN F., YEŞİL G., ÖZCAN İ., ŞENEL Ş. N.
23rd Global Dentists and Pediatric Dentistry Annual Meeting, 17 - 18 Temmuz 2017
42. **Treatment of epilepsy of infancy with migrating focal seizures**
ÜNVER O., YEŞİL G., SAĞER S. G., ÖZTÜRK THOMAS G., KUTLUBAY B., TÜRKDOĞAN D.
12th European congress of pediatric neurology, 20 - 24 Haziran 2017
43. **The phenotype-genotype correlation of RASopathies: 33 patients from Turkey**
TÜYSÜZ B., YEŞİL G., ULUDAĞ ALKAYA D., GÜNEŞ N., Zenker M.
ESHG, 27 - 30 Mayıs 2017
44. **Phenotypic and Molecular Characterization of Cockayne Syndrome A Spotlight to Mild Cases**
YEŞİL G., GÜNEŞ N., Akyüz E., Lesser D., Kublach C., TÜYSÜZ B.
ESHG, 27 - 30 Mayıs 2017
45. **Ağır MTHFR Eksikliği Tanısında Metiyonin Düşüklüğünün Önemi**
TAŞ İ., CESUR Y., UZUNER S., YEŞİL G.
XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Muğla, Türkiye, 26 Nisan 2017, sa.57, ss.48-49
46. **Piruvat dehidrogenaz eksikliğinin nadir bir alt tipi - Tiamin metabolizma disfonksiyon sendrom 5 (epizodik ensefalopati tipi)**
CESUR Y., YEŞİL G., TAŞ İ., İŞCAN A.
XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Muğla, Türkiye, 26 Nisan 2017, ss.1
47. **Yenidoğan başlangıçlı, ancak nispeten hafif seyirli nonketotik hiperglisinemi vakası**
CESUR Y., TAŞ İ., YEŞİL G., BAYRAKTAR B.
XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Muğla, Türkiye, 26 Nisan 2017, ss.1

48. **Tiroïd hormone direnci olan iki olgu**
CESUR Y., KUTLU E., ÖZGEN İ. T., YEŞİL G.
XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 Nisan 2017, ss.237
49. **46XY Cinsel Gelişim Bozukluğunun Nadir Nedeni: 17?-hidroksilaz Eksikliği**
CESUR Y., ÖZGEN İ. T., KUTLU E., YEŞİL G.
XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 Nisan 2017, ss.121
50. **Yeni mutasyon tespit edilen Sandhof Hastalığı vakası**
CESUR Y., TAŞ İ., YEŞİL G., İŞCAN A.
XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Muğla, Türkiye, 26 Nisan 2017, ss.1
51. **Glutarik Asidüri Tip 2C'de Koenzim Q10 Eksikliği**
CESUR Y., YEŞİL G., TAŞ İ., UZUNER S.
XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Muğla, Türkiye, 26 Nisan 2017, ss.1
52. **Change of ST segment in ECG recording and its relation with potassium channels in experimental epilepsy model induced in rats**
AKYÜZ E., MEGA TİBER P., YEŞİL G.
Rhythm Congress, 2 - 03 Mart 2017
53. **Change of ST segment in ECG recording and its relation with potassium channels in experimental epilepsy model induced in rats**
AKYÜZ E., MEGA TİBER P., YEŞİL G.
Rhythm Congress, 2 - 03 Mart 2017
54. **Sendromik veya İzole Kraniyosinostoz Öntanıları Olgularda Saptanan FGFR2 Gen Mutasyonları**
CEYLAN E. İ., ECE SOLMAZ A., ONAY H., AYKUT A., DURMAZ A., YEŞİL G., HAZAN F., KIRAZ A., TÜYSÜZ B., GÜNEŞ M. C., et al.
2. Ege Endokrin Hastalıkları ve Genetik Sempozyum, Türkiye, 23 - 25 Şubat 2017
55. **Normokalemik seyreden psödohipoparatiroidi tip 1A**
ÖZGEN İ. T., KUTLU E., YEŞİL G., CESUR Y., DUMAN N.
XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 05 Ekim 2016, ss.85
56. **Laron sendromu**
KUTLU E., ÖZGEN İ. T., YEŞİL G., OĞUR M., CESUR Y.
XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 05 Ekim 2016, ss.28
57. **Deneysel epilepsi modelinde kalpte bulunan içeri doğrultucu potasyum kanallarının gen ekspresyonlarının incelenmesi**
AKYÜZ E., AKBAŞ F., ERCAN Ç., YEŞİL G.
XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Türkiye, 05 Eylül 2016, ss.1
58. **Oral and clinical findings of patients Alpha Thalassemia: 2 cases reports**
ÖZCAN F., Yeşil G., ŞENEL Ş. N., ÖZCAN İ.
PDAA 2016- 10th Biennial Conference of the Pediatric Dentistry Association of Asia, Tokyo, Japonya, 26 - 28 Mayıs 2016, ss.308
59. **Clinical findings and molecular genetic diagnostic of a patient with Treacher Collins Syndrome: a case report**
ÖZCAN İ., Yeşil G., ŞENEL Ş. N.
PDAA 2016- 10th Biennial Conference of the Pediatric Dentistry Association of Asia, Tokyo, Japonya, 26 - 28 Mayıs 2016, ss.308
60. **Enzim Tedavisi Başlanan Morquio A Sendromlu Üç Vaka**
CESUR Y., TAŞ İ., YEŞİL G.
V. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Muğla, Türkiye, 14 Nisan 2016
61. **Prematür Over Yetmezliği Tanısı Alan Kadınlarda Genetik Analiz Sonuçları**
ATEŞ S., ÖZCAN P., YEŞİL G.
V. Üreme Tıbbı ve Cerrahisi Derneği Kongresi, Antalya, Türkiye, 28 - 31 Mayıs 2015
62. **Genomic Sequencing Approaches Identifies Novel Rare Variants in Patients with Mendelian Neurologic Disease**

- ENDER K., PEHLİVAN D., TA H., SM W., HM S., GAMBIN T., BAYRAM Y., WISZNIEWSKI W., NU J., YEŞİL G.
american society of human genetics, 18 - 22 Ekim 2014
63. **Prematür Ovarian Yetmezliği olan 181 kadında sitogenetik analiz sonuçları**
GEÇKİNLİ B. B., TOKSOY G., Sayar C., YEŞİL SAYIN G., KARAMAN A., AYDIN H., DEVRANOĞLU B.
Erişkin Yaşı Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu 2013, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, cilt.1
64. **Prematür Ovarian Yetmezliği olan kadında sitogenetik analiz sonuçları**
Geçkinli B. B., Toksoy G., Sayar C., Yeşil G., Karaman A., Aydın H., Devranoğlu B.
Erişkin Yaşı Görülen Genetik Hastalıklar Sempozyumu, 2013, İstanbul, Türkiye, 6 - 07 Aralık 2013, cilt.1, sa.1, ss.30
65. **Kraniyofasiyal cerrahi deneyimlerimiz**
YILDIZ K., GÜNDAG PAPAKER M., CANTER H. İ., ARALASMAK A., İŞCAN A., YEŞİL G., RAMOĞLU S. İ., DEMİRKOL D., AYINTAP E., KAYNAR M. Y., et al.
Türk Plastik Rekonstrüktif ve Estetik Cerrahi Derneği 35. Kurultayı, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2013
66. **Kraniyofasiyal Cerrahi Ekibinin Kuruluşu ve İşleyışı**
YILDIZ K., GÜNDAG PAPAKER M., CANTER H. İ., ARALASMAK A., İŞCAN A., YEŞİL G., RAMOĞLU S. İ., DEMİRKOL D., AYINTAP E., KAYNAR M. Y., et al.
Türk Plastik Rekonstrüktif ve Estetik Cerrahi Derneği 35. Ulusal Kurultayı, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2013
67. **Fetal karyotiplemede saptanan mozaik yapısal kromozom anomalisi ve oluşum mekanizması**
TOKSOY G., Sayar C., Turkover B., Sahinoglu Z., YEŞİL SAYIN G., BAŞARAN S.
10.Uluslararası Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 Aralık 2012, ss.34
68. **Otozomal resesif brakiolmia: Yeni bir PAPSS2 mutasyonu saptanan olgu sunumu**
YEŞİL G., ÖZGEN İ. T., CESUR Y., ALANAY Y.
XIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Samsun, Türkiye, 08 Kasım 2012, ss.36
69. **Microcephaly and Blepharophimosis in a girl with 46,XX,ins(6;3)(q23;q27q21)**
Toksoy G., Yeşil Sayın G., Sayar C.
European Human Genetics Conference 2012, Nuremberg, Almanya, 23 - 26 Haziran 2012, cilt.20, sa.1, ss.121
70. **A Case With Terminal Deletion On Long Arm Of Chromosome 1**
Sayar C., Toksoy G., Laleli Şahin E., Türköver B. B., Duman N., Yeşil G., Demirel B., Sarak K.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 2010, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, sa.1, ss.36-37
71. **A Case Report With A Rare 8p Duplication**
Yeşil G., Sayar C., Toksoy G., Türköver B. B., Duman N., Demir Ü., Güngörmiş S., Deniz E.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 2010, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, sa.1, ss.37
72. **Identification Of 18q12.2-q21.1 Deletion : A case Report**
DUMAN N., TOKSOY G., LALELİ Ş., Sayar C., TÜRKÖVER B., YEŞİL SAYIN G., TURAN S., BARAN E., TÜKÜN A.
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, ss.37
73. **A Case With Duplication 2q**
Toksoy G., Türköver B. B., Laleli Şahin E., Yeşil G., Sayar C., Duman N., Şimşek E., Deniz E., Tükün F. A.
. 9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation, 2010, İstanbul, Türkiye, 1 - 05 Aralık 2010, cilt.78, sa.1, ss.37

Akademik İdari Deneyim

2019 - 2020	BAP Bilimsel Komisyon Üyesi	Bezmialem Vakıf Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü
2013 - 2020	Anabilim/Bilim Dalı Başkanı	Bezmialem Vakıf Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü

Verdiği Dersler

NADİR HASTALIKLARA GENETİK VE KLİNİK BAKIŞ, Doktora, 2022 - 2023

Tek Gen Hastalıkları Genetik Danışma, Yüksek Lisans, 2021 - 2022

Kromozom Kirik Sendromları Phd, Doktora, 2021 - 2022

Santral sinir sistemi gelişiminde etkili genler, Lisans, 2021 - 2022

Genetik testler kime ne zaman uygulanmalı?, Lisans, 2021 - 2022

Ürogenital Sistem Genetiği, Lisans, 2021 - 2022

Klinik genetigue giriş ve dismorpholoji prensipleri Gend7012, Doktora, 2021 - 2022

KALITSAL KANSERLERDE RİSK HESAPLAMALARI, Doktora, 2021 - 2022

Konjenital Anomaliler Ve Dismorfik Sendromlar Mart 2022, Yüksek Lisans, 2021 - 2022

Otozomal Yapısal Kromozom Anomalileri, Yüksek Lisans, 2021 - 2022

Gastrointestinal Sistem Genetiği, Lisans, 2021 - 2022

Toplum Sağlığı Açısından Genetik Tıp, Lisans, 2021 - 2022

dismorpholoji, Lisans, 2021 - 2022

Dismorpholoji, Tıpta Uzmanlık, 2020 - 2021

Kromozom Hastalıkları, Tıpta Uzmanlık, 2020 - 2021

Sık Görülen Kromozom Anomalileri, Yüksek Lisans, 2019 - 2020, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017

Herediter kas ve kemik hastalıkları, Yüksek Lisans, 2018 - 2019, 2017 - 2018, 2016 - 2017, 2015 - 2016, 2014 - 2015

Genitoüriner Sistem Anomalileri , Yüksek Lisans, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

Santral sistem genetiği ve hastalıkları, Yüksek Lisans, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

Kanser ve genetik, Yüksek Lisans, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

Seks Kromozomu Hastalıkları, Yüksek Lisans, 2015 - 2016, 2014 - 2015, 2013 - 2014

Otozomal Kromozom Anomalileri, Yüksek Lisans, 2015 - 2016, 2014 - 2015

Multifaktöryel hastalıkların genel özellikleri, Yüksek Lisans, 2013 - 2014

Herediter Hastalıklar, Yüksek Lisans, 2013 - 2014

Kromozom anomalileri, Yüksek Lisans, 2013 - 2014

Mikrodelesyonlar ve Klinik etkileri, Yüksek Lisans, 2013 - 2014

Yönetilen Tezler

Yeşil Sayın G., Fetal Dönemde Kontraktürler İle Seyreden Sendromların Moleküler Etiyopatogenezinin Yeni Nesil Dizileme Yöntemleri İle Araştırılması, Tıpta Uzmanlık, G.Tutku(Öğrenci), Devam Ediyor

Yeşil G., ailesel parkinson hastalığında yeni nesil dizileme ve tüm ekzom dizileme yöntemleri ile aday genlerin ve yeni varyantların belirlenmesi, Doktora, h.atasoy(Öğrenci), Devam Ediyor

Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

Bmc Pediatrics, Editörler Kurulu Üyesi, 2021 - Devam Ediyor

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

tıbbi genetik Derneği, Genel Sekreter, 2019 - 2021, Türkiye

Etkinlik Organizasyonlarındaki Görevler

Uyguner Z. O., YEŞİL SAYIN G., 14. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Kasım 2020

Yeşil Sayın G., 2. Genetikte Güncel Tedaviler Sempozyumu, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Konya, Türkiye,

Ekim 2019

Yeşil G., Nadir Hastalıklar Sempozyumu 2011-2019, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, İstanbul, Türkiye,

Şubat 2019

Akademik Dolaşım Faaliyetleri

Yetkinlik ve Niteliklerin Artırılması, Misafir Araştırmacı, University College London, İngiltere, 2022 - 2022

Metrikler

Yayın: 195

Atıf (WoS): 1772

Atıf (Scopus): 1939

H-İndeks (WoS): 25

H-İndeks (Scopus): 23

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

14.Uluslararası Tıbbi Genetik Kongresi, Oturum Başkanı, Ankara, Türkiye, 2020

Davetli Konuşmalar

Asistan Okulu, Seminer, Tıbbi Genetik Derneği, Türkiye, Ekim 2023

44.Pediatri Günleri, Konferans, İstanbul Üniversitesi, Türkiye, Nisan 2022

NADİR HASTALIKLAR GÜNÜ EĞİTİM TOPLANTISI, Seminer, İstanbul Üniversitesi, Türkiye, Şubat 2022

4.Nadir Hastalıklar Sempozyumu , Konferans, Biruni Üniversitesi, Türkiye, Şubat 2022

43. Pediatri Günleri ve 22. Pediatri Hemşireliği Günleri , Konferans, İstanbul Üniversitesi, Türkiye, Mayıs 2021

Nadir Hastalıklar Sempozyumu, Konferans, Biruni Üniversitesi, Türkiye, Şubat 2020

V. Nadir Görülen Hastalıklar Sempozyumu ve Nörogenetik Kursu, Konferans, Türk Nöroloji Derneği, Türkiye, Mayıs 2019

41.pediatri günleri, Konferans, İstanbul Üniversitesi, Türkiye, Nisan 2019

Araştırma Alanları

Tıbbi Genetik

Akademi Dışı Deneyim

NHS UCL INSTITUTE OF NEUROLOGY

Tıbbi Genetik Derneği

Baylor College of Medicine, Department of Molecular and Human Genetics, Lupski Lab.

İSTANBUL ZEYNEP KAMİL KADIN VE ÇOCUK HASTALIKLARI EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ