

Res. Asst. Hüseyin Kutay KÖRBEYLİ

Personal Information

Email: huseyin.korbeyli@istanbul.edu.tr

Web: <https://avesis.istanbul.edu.tr/huseyin.korbeyli>

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- Clinical Presentation and Molecular Characterization of 3 Patients with Vici Syndrome: Two Novel Variants in the EPG5 Gene.**
Selamioğlu A., Doğan B. Y., Balci M. C., Kalayci T., Karaca M., Ak B., Durmuş A., Körbeyli H. K., Gökçay G.
Molecular syndromology, vol.15, no.3, pp.257-268, 2024 (SCI-Expanded)

Books & Book Chapters

- "Çapa Çocuk" Sabah Vaka Arşivleri –I**
Durmuş A., Karaca M., Balci M. C., Selamioğlu A., Körbeyli H. K., Hüseyinli P., Yağar Keskin G., Gökçay G. F.
Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, 2023
- "Çapa Çocuk" Sabah Vaka Arşivleri –II**
Kahraman Güzel H., Körbeyli H. K., Balci M. C., Demirkol D., Gökçay G. F.
Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, 2023
- "Çapa Çocuk" Sabah Vaka Arşivleri-I**
Kahraman H., Körbeyli H. K., Balci M. C., Demirkol D., Gökçay G. F.
in: "Çapa Çocuk" Sabah Vaka Arşivleri-I, Asuman Çoban, Demet Demirkol, Alev Yılmaz, Nuray Aktay Ayaz, Editor,
Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, pp.21-30, 2023
- COVID-19 ve Doğumsal Metabolizma Hastalıkları**
Durmuş A., Karaca M., Balci M. C., Selamioğlu A., Körbeyli H. K., Gökçay G. F.
in: Çocuklarda Her Yönüyle COVID-19, Demirkol D, Karacabey BN, Karakaş Z., Editor, Selen Yayınevi, İstanbul,
pp.259-268, 2021

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- Cellular oxidative damage in congenital disorders of glycosylation**
Ak B., Karaca M., Gedikbaşı A., Aydın A. F., Balci M. C., Bilgin A., Körbeyli H. K., Durmuş A., Kılıç Ş., Gökçay G. F.
SSIEM Annual Symposium 2023, Yerushalayim, Israel, 29 August - 01 September 2023, pp.745
- Demographic Characteristics and Phenotypic Findings of Patients with Dihydropterin Reductase Deficiency: Single Center Experience**
Eryılmaz C. C., Balci M. C., Ak B., Durmuş A., Körbeyli H. K., Karaca M., Gökçay G. F.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 28 May - 01 June 2022,
pp.126-129
- Diagnostic Usefulness of Whole Exome Sequence Analysis in cases with suspected mitochondrial disease: Single center experience**
Gedikbaşı A., Balci M. C., Karaca M., Toksoy G., Güleç Ç., Selamioğlu A., Durmuş A., Ak B., Körbeyli H. K., Uyguner Z. O.,
et al.

XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 28 May - 01 June 2022, pp.144-146

IV. Retrospective Evaluation of Our Cases Diagnosed with Thiamine Biotin-Sensitive Basal Ganglion Disease

Körbeyli H. K., Kılıç M. A., Balcı M. C., Pempegül Yıldız E., Gökçay G. F.

44. PEDİATRİ GÜNLERİ 23. PEDİATRİ HEMŞİRELİĞİ GÜNLERİ, İstanbul, Turkey, 17 - 20 April 2022, pp.85

V. RARE HERITAGE METABOLIC DISEASE IN THE DIFFERENTIAL DIAGNOSIS OF TREATMENT-RESISTANT SKIN LESIONS: PROLIDASE DEFICIENCY

Balcı M. C., Körbeyli H. K., Gökçay G. F.

43. Pediatri Günleri ve 22.Pediatri Hemşireliği Günleri, İstanbul, Turkey, 30 May - 02 June 2021, pp.293-294