

Prof.Dr. AYŞEGÜL TOKATLI

Kişisel Bilgiler

E-posta: atokatli@hacettepe.edu.tr
Web: <https://avesis.hacettepe.edu.tr/atokatli>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-2812-9319
Yoksis Araştırmacı ID: 3904

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1989 - 2012
Tıpta Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1982 - 1986
Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Türkiye 1974 - 1981

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 1999 - Devam Ediyor
Doç.Dr., Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (Türkçe), Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 1991 - 1999

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Electro-clinical features and long-term outcomes in guanidinoacetate methyltransferase (GAMT) deficiency**
YILDIZ Y., Ardiçlı D., GÖÇMEN R., YALNIZOĞLU D., Topçu M., Coşkun T., TOKATLI A., Haliloğlu G.
European Journal of Paediatric Neurology, cilt.49, ss.66-72, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Galactosemia in the Turkish population with a high frequency of Q188R mutation and distribution of Duarte-1 and Duarte-2 variations**
Oezgul R. K., Guezel-Ozantuerk A., Duendar H., Yuecel-Yilmaz D., COŞKUN T., Sivri S., Aydogdu S., Tokatli A., DURSUN A.
JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.58, sa.10, ss.675-678, 2013 (SCI-Expanded)
- III. **Mutation analysis in Turkish patients with hereditary fructose intolerance**
DURSUN A., Kalkanoğlu H., Coşkun T., TOKATLI A., Bittner R., KOÇAK N., YÜCE A., Ozalp I., Boehme H.
Journal of Inherited Metabolic Disease, cilt.24, sa.5, ss.523-526, 2001 (SCI-Expanded)
- IV. **Factor V Leiden mutation in Turkish patients with homozygous cystathionine β -synthase deficiency**
Kalkanolu H., Cokun T., Aydodu S., TOKATLI A., GÜRGEY A.
Journal of Inherited Metabolic Disease, cilt.24, sa.3, ss.367-369, 2001 (SCI-Expanded)
- V. **Newborn PKU screening in Turkey: at present and organization for future.**
Ozalp I., Coşkun T., Tokatli A., Kalkanoğlu H. S., Dursun A., Tokol S., Köksal G., Ozguc M., Köse R.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.43, sa.2, ss.97-101, 2001 (SCI-Expanded)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Galactosemia Presenting with Afibrinogenemia**
GÜMRÜK F., YAMAN BAJİN H. İ., AYTAÇ EYÜPOĞLU Ş. S., ÇELİK H. T., YİĞİT Ş., TOKATLI A., ÇETİN M.
XXVI Congress of the International Society on Thrombosis and Haemostasis, July 8-13, 2017, Berlin, Almanya, 8 Haziran - 13 Temmuz 2017, cilt.1, ss.648
- II. **A27 Prenatal findings and autopsy examination in a newborn with multiple acyl CoA dehydrogenase deficiency Abstract Book A27 p 85**
TOKATLI A., YILDIZ Y., DOKUZBOY SIRMA R., YİĞİT Ş., TALİM B., CEYLANER S., PEKTAŞ E., BİLGİNER GÜRBÜZ B., DURSUN A., SİVRİ H. S., et al.
13th Middle East Metabolic Group Meeting, 6, Amman-Jordan, 28 - 30 Ekim 2016, ss.85
- III. **Presentation of classic galactosemia with positive newborn screening for hyperphenylalaninemia**
DURSUN A., YILDIZ Y., akın s., bozat a., YİĞİT Ş., BİLGİNER GÜRBÜZ B., PEKTAŞ E., SİVRİ H. S., TOKATLI A., COŞKUN T.
13th Middle East Metabolic Group Meeting, 28 - 30 Ekim 2016
- IV. **Üre döngüsü bozukluklarına ikincil neonatal hiperamonemik koma tedavisinde ammonium sodyum benzoat ve sodyum fenilasetat kullanımı**
ÜNAL Ö., HİŞMİ B., SÜRMELİ ONAY Ö., TOKATLI A., SİVRİ H. S., DURSUN A., YİĞİT Ş., COŞKUN T.
20. Ulusal Neonatoloji Kongresi (UNEKO-20), Türkiye, 15 - 18 Nisan 2012
- V. **A novel mutation in DGUOK gene in a Turkish newborn**
KILIÇ M., DURSUN A., SİVRİ H. S., TOKATLI A., AKÇÖREN Z., YİĞİT Ş., VEZİR E., SENECA S., LINDA D. M., COŞKUN T.
J Inherit Metab Dis 2010;33(1):S81, P-229. (SSIEM, Annual Symposium, 2010, İstanbul, Turkey)., İstanbul, Türkiye, 31 Ağustos 2010

Metrikler

Yayın: 158

Atıf (Scopus): 1679

H-İndeks (WoS): 17

H-İndeks (Scopus): 20