

Prof.Dr. DİLEK YALNIZOĞLU

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 312 305 1185](tel:+903123051185)

İş Telefonu: [+90 312 305 1165](tel:+903123051165)

E-posta: dileky@hacettepe.edu.tr

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Harvard University, Hms/Children's Hospital Boston, Klinik Nörofizyoloji Ve Epilepsi/Nöroloji, Amerika Birleşik Devletleri 1997 - 1999

Tıpta Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi/Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Çocuk Nörolojisi, Türkiye 1994 - 1997

Tıpta Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Tıpta Uzmanlık, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Türkiye 1990 - 1994

Lisans, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1983 - 1989

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Pediatrik Nöroloji

Akademik Unvanlar / Görevler

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

Doç.Dr., Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (İngilizce), Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2005 - 2011

Yrd.Doç.Dr., Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (İngilizce), Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 1999 - 2005

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Biallelic mutations in ELFN1 gene associated with developmental and epileptic encephalopathy and joint laxity**
DURSUN A., YALNIZOĞLU D., Yılmaz D. Y., Oguz K. K., GÜLBAKAN B., KOŞUKCU C., AKAR H. T., Kahraman A. B., Acar N. V., GÜNBEY C., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.64, sa.11, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- II. **The training and organization of Paediatric Neurology in Europe: Special report of the European Paediatric Neurology Society & Committee of National Advisors**
Craiu D., Haataja L., Hollody K., Krsek P., Lagae L., Mall V., Parker A. P. J., Steinlin M., YALNIZOĞLU D., Catsman-Berrevoets C.
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.28, ss.6-15, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- III. **Long-term effects of vagus nerve stimulation in refractory pediatric epilepsy: A single-center experience**
YALNIZOĞLU D., ARDIÇLI D., BİLGİNER B., KONUŞKAN B., Oguz K. K., AKALAN N., Turanlı G., SAYGI S., TOPÇU M.

EPILEPSY & BEHAVIOR, cilt.110, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- IV. **Acute Cerebellitis or Postinfectious Cerebellar Ataxia? Clinical and Imaging Features in Acute Cerebellitis**
Yildirim M., GÖÇMEN R., KONUŞKAN B., PARLAK Ş., YALNIZOĞLU D., Anlar B.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.35, sa.6, ss.380-388, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- V. **Risk factors for seizure recurrence in a pediatric observation unit**
GÜLTEKİNGİL KESER A., TEKŞAM Ö., Haliloglu G., YALNIZOĞLU D.
AMERICAN JOURNAL OF EMERGENCY MEDICINE, cilt.37, sa.12, ss.2151-2154, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VI. **Clinical highlights of a very rare phospholipid remodeling disease due to MBOAT7 gene defect**
DURŞUN A., YALNIZOĞLU D., ÖZGÜL R. K. , Oguz K. K. , Yucel-Yilmaz D.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART B-NEUROPSYCHIATRIC GENETICS, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VII. **Epilepsy in neurofibromatosis type 1: Diffuse cerebral dysfunction?**
Serdaroglu E., KONUŞKAN B., Oguz K. K. , Gurler G., YALNIZOĞLU D., Anlar B.
EPILEPSY & BEHAVIOR, cilt.98, ss.6-9, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VIII. **Expanding the phenotype of phospholipid remodelling disease due to MBOAT7 gene defect**
YALNIZOĞLU D., ÖZGÜL R. K. , Oguz K. K. , Ozer B., Yucel-Yilmaz D., Gurbuz B., Serdaroglu E., Erol I., Topcu M., DURŞUN A.
JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, cilt.42, sa.2, ss.381-388, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IX. **Behavioral problems of preschool children with new-onset epilepsy and one-year follow-up - A prospective study**
Yoldas T. C. , GÜNBEY C., Degerliyurt A., Erol N., Ozmert E., YALNIZOĞLU D.
EPILEPSY & BEHAVIOR, cilt.92, ss.171-175, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- X. **Response to Early Coenzyme Q10 Supplementation Is not Sustained in CoQ10 Deficiency Caused by CoQ2 Mutation**
Eroglu F. K. , ÖZALTIN F., Gonc N., Nalcacioglu H., Ozcakar Z. B. , YALNIZOĞLU D., Gucer S., ORHAN D., Eminoglu F. T. , GÖÇMEN R., et al.
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.88, ss.71-74, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XI. **Clinical phenotype of hereditary spastic paraplegia due to KIF1C gene mutations across life span**
Yucel-Yilmaz D., Yucesan E., YALNIZOĞLU D., Oguz K. K. , Sagiroglu M. S. , Ozbek U., Serdaroglu E., Bilgic B., Erdem S., Iseri S. A. U. , et al.
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.40, sa.6, ss.458-464, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XII. **Electroencephalographic findings in anti-N-methyl-D-aspartate receptor encephalitis in children: A series of 12 patients**
YILDIRIM M., KONUŞKAN B., YALNIZOĞLU D., Topaloglu H., Erol I., Anlar B.
EPILEPSY & BEHAVIOR, cilt.78, ss.118-123, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIII. **A probable new syndrome with the storage disease phenotype caused by the VPS33A gene mutation**
DURŞUN A., YALNIZOĞLU D., Gerdan O. F. , Yucel-Yilmaz D., Sagiroglu M. S. , YUKSEL B., GUCER S., Sivri S., ÖZGÜL R. K.
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, cilt.26, sa.1, ss.1-12, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIV. **The seizure semiology consistent with frontal lobe symptomatogenic zone in children**
Oztoprak U., YALNIZOĞLU D., Oguz K. K. , ERGÜN E., Soylemezoglu F., BİLGİNER B., AKALAN N., TOPÇU M., Turanlı G.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.58, sa.6, ss.583-591, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XV. **Cerebral Hyperperfusion in a Child with Stroke-Like Migraine Attacks after Radiation Therapy Syndrome**
Ardicli D., GÖÇMEN R., Oguz K. K. , VARAN A., YALNIZOĞLU D.
NEUROPEDIATRICS, cilt.47, sa.4, ss.259-262, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVI. **SPECT-PET in Epilepsy and Clinical Approach in Evaluation**
ERGUN E. L. , SAYGI S., YALNIZOĞLU D., OGUZ K. K. , Erbas B.
SEMINARS IN NUCLEAR MEDICINE, cilt.46, sa.4, ss.294-307, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVII. **Acute Abducens Nerve Paralysis in the Pediatric Emergency Department Analysis of 14 Patients**

- TEKŞAM Ö., GÜLTEKİNGİL KESER A., KONUŞKAN B., Haliloglu G., Oguz K. K. , YALNIZOĞLU D.
PEDIATRIC EMERGENCY CARE, cilt.32, sa.5, ss.307-311, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVIII. **Evaluation of central nervous system in patients with glycogen storage disease type 1a**
Aydemir Y., Gurakan F., Temizel İ. N. , DEMİR H., Oguz K. K. , YALNIZOĞLU D., Topcu M., ÖZEN H., YÜCE A.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.58, sa.1, ss.12-18, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIX. **Childhood epilepsy with occipital paroxysm: classification, atypical evolution and long-term prognosis in 35 patients**
Aksoy A., Haliloglu G., YALNIZOĞLU D., Turanli G.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.57, sa.5, ss.439-452, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XX. **Mesenchymal stem cell application in children with subacute sclerosing panencephalitis**
KUSKONMAZ B. B. , UCKAN D., YALNIZOĞLU D., GUENEL M., OGUZ K. K. , Konuskan B., ANLAR B.
DEVELOPMENTAL MEDICINE AND CHILD NEUROLOGY, cilt.57, sa.9, ss.880-883, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXI. **Intelligence quotient improves after antiepileptic drug withdrawal following pediatric epilepsy surgery**
Boshuisen K., van Schooneveld M. M. J. , Uiterwaal C. S. P. M. , Cross J. H. , Harrison S., Polster T., Daehn M., Djimjadi S., YALNIZOĞLU D., Turanli G., et al.
ANNALS OF NEUROLOGY, cilt.78, sa.1, ss.104-114, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXII. **Electrical status epilepticus during sleep: A study of 22 patients**
Degerliyurt A., YALNIZOĞLU D., Bakar E. E. , TOPÇU M., Turanli G.
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.37, sa.2, ss.250-264, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXIII. **Semiological seizure classification of epileptic seizures in children admitted to video-EEG monitoring unit**
Alan S., YALNIZOĞLU D., Turanli G., Karli-Oguz K., Lay-Ergun E., Soylemezoglu F., AKALAN N., TOPÇU M.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.57, sa.4, ss.317-323, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXIV. **Two Turkish sibilings with MEGDEL syndrome due to novel SERAC1 genemutation.**
ÜNAL Ö., ÖZGÜL R. K. , YÜCEL YILMAZ D., YALNIZOĞLU D., TOKATLI A., SİVRİ H. S. , HİŞMİ B., COŞKUN T., DURSUN A.
Turkish Journal Of Pediatrics, cilt.57, ss.388-393, 2015 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- XXV. **Human intracellular ISG15 prevents interferon-alpha/beta over-amplification and auto-inflammation**
Zhang X., Bogunovic D., Payelle-Brogard B., Francois-Newton V., Speer S. D. , Yuan C., Volpi S., Li Z., Sanal O., Mansouri D., et al.
NATURE, cilt.517, sa.7532, ss.89-103, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXVI. **Successful Treatment of Severe Myasthenia Gravis Developed After Allogeneic Hematopoietic Stem Cell Transplantation With Plasma Exchange and Rituximab**
ÜNAL Ş., SAĞ E., KUSKONMAZ B. B. , Kesici S., BAYRAKCI B., AYVAZ D. N. , TEZCAN I., YALNIZOĞLU D., UCKAN D.
PEDIATRIC BLOOD & CANCER, cilt.61, sa.5, ss.928-930, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXVII. **Usefulness of long-term video-EEG monitoring in children at a tertiary care center**
Onay S., YALNIZOĞLU D., TOPÇU M., Turanli G.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.6, ss.591-597, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXVIII. **Developmental abnormalities and mental retardation: diagnostic strategy**
TOPÇU M., YALNIZOĞLU D.
PEDIATRIC NEUROLOGY, PT I, cilt.111, ss.211-217, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXIX. **Identification of a Novel Twinkle Mutation in a Family With Infantile Onset Spinocerebellar Ataxia by Whole Exome Sequencing**
DUNDAR H., ÖZGÜL R. K. , YALNIZOĞLU D., Erdem S., Oguz K. K. , Tuncel D., TEMUÇİN Ç. M. , DURSUN A.
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.46, sa.3, ss.172-177, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXX. **The classification and differential diagnosis of absence seizures with short-term video-EEG monitoring during childhood**
UYSAL SOYER Ö., YALNIZOĞLU D., Turanli G.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.54, sa.1, ss.7-14, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- XXXI. **Whole-exome sequencing identifies recessive WDR62 mutations in severe brain malformations**
Bilguvar K, Ozturk A. K. , Louvi A., Kwan K. Y. , Choi M., Tatli B., YALNIZOĞLU D., Tuysuz B., Caglayan A. O. , GÖKBEN S., et al.
NATURE, cilt.467, sa.7312, ss.207-211, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXXII. **ASSOCIATION OF POLYNEUROPATHY, MENTAL RETARDATION, SENSORINEURAL HEARING LOSS, 6th NERVE PALSY, CONVULSIONS, AND ORAL DYSKINESIA; A PROPABLE NEW NEUROMETABOLIC DISORDER**
DURŞUN A., YALNIZOĞLU D., DÜNDAR H., ERDEM S., AKARSU A. N. , ÖZGÜL R. K.
JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, cilt.33, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXXIII. **Surgery for epilepsy in children with dysembryoplastic neuroepithelial tumor: clinical spectrum, seizure outcome, neuroradiology, and pathology**
BİLGİNER B., YALNIZOĞLU D., Soylemezoglu F., TURANLI G., CİLA A., TOPÇU M., Akalan N.
CHILDS NERVOUS SYSTEM, cilt.25, sa.4, ss.485-491, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXXIV. **Lamotrigine in children with refractory epilepsy**
Celebi A., YALNIZOĞLU D., Turanli G., Topaloglu H., AYSÜN S., TOPÇU M.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.50, sa.5, ss.426-431, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXXV. **Neuropsychiatric involvement in juvenile systemic lupus erythematosus**
Demirkaya E., BİLGİNER Y., AKTAY AYAZ N., YALNIZOĞLU D., Karli-Oguz K., İŞIKHAN V., Turker T., TOPALOĞLU R., BEŞBAŞ N., BAKKALOĞLU A., et al.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.50, sa.2, ss.126-131, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXXVI. **Interleukin-6 (IL-6), tumor necrosis factor- α (TNF- α) levels and IL-6, TNF-polymorphisms in children with thrombosis**
Una S., GÜMRÜK F., Aytac Ş. S. , YALNIZOĞLU D., GÜRGEY A.
Journal of Pediatric Hematology/Oncology, cilt.30, sa.1, ss.26-31, 2008 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- XXXVII. **Familial isolated non-compaction of myocardium presenting as restrictive cardiomyopathy**
Ozkutlu S., Hascelik S., Yalnizoglu D., Altinok G.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.49, sa.4, ss.536-539, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXXVIII. **Neurologic outcome in patients with MRI pattern of damage typical for neonatal hypoglycemia**
Yalnizoglu D., Halilo G., Turanli G., Cila A., Topcu M.
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.29, sa.5, ss.285-292, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXXIX. **Evaluation of central nervous system in patients with glycogen storage disease type IA**
Gurakan F., Aydemir Y., YÜCE A., Saltik-Temizel İ. N. , DEMİR H., YALNIZOĞLU D., TOPÇU M., Usta Y., ÖZEN H.
JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION, cilt.44, ss.163, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XL. **Malformations of cortical development: clinical spectrum in a series of 101 patients and review of the literature (Part I)**
Guengoer S., Yalnizoglu D., Turanli G., Saatci I., Erdogan-Bakar E., Topcu M.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.49, sa.2, ss.120-130, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XLI. **Malformations of cortical development and epilepsy: evaluation of 101 cases (Part II)**
Guengoer S., Yalnizoglu D., Turanli G., Saatci I., Erdogan-Bakar E., Topcu M.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.49, sa.2, ss.131-140, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XLII. **Outcome and long term follow-up after corpus callosotomy in childhood onset intractable epilepsy**
Turanli G., Yalnizoglu D., Genc-Acikgoz D., Akalan N., Topcu M.
CHILDS NERVOUS SYSTEM, cilt.22, sa.10, ss.1322-1327, 2006 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Glucose Transporter Type 1 Deficiency Syndrome: A Single-Center Case Series**
Yildirim M., Babayigit O., ILGAZ F., YALNIZOĞLU D., TOPÇU M.
TURKISH JOURNAL OF NEUROLOGY, cilt.27, sa.3, ss.343-346, 2021 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- II. **Intertechnique Agreement in Epilepsy Imaging**
GÜNEŞ A., YALNIZOĞLU D., GÜNBEY C., VOLKAN SALANCI B., SÖYLEMEZOĞLU A. F. , BİLGİNER B., ERGÜN E., TURANLI G., ERBAŞ B., TOPÇU M., et al.
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, cilt.13, sa.4, ss.292-301, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- III. **HOMOZYGOUS GNAL MUTATION ASSOCIATED WITH FAMILIAL CHILDHOOD-ONSET GENERALIZED DYSTONIA**
MASUHO I., FANG M., GENG C., ZHANG J., JIANG H., ÖZGÜL R. K. , Yılmaz D. Y. , YALNIZOĞLU D., YÜKSEL D., YARROW A., et al.
NEUROLOGY-GENETICS, cilt.2, sa.3, 2016 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **A t(5;16) translocation is the likely driver of a syndrome with ambiguous genitalia, facial dysmorphism, intellectual disability, and speech delay**
OZANTÜRK A., Davis E. E. , Sabo A., Weiss M. M. , Muzny D., Dugan-Perez S., Sistermans E. A. , Gibbs R. A. , Ozgul K. R. , YALNIZOĞLU D., et al.
COLD SPRING HARBOR MOLECULAR CASE STUDIES, cilt.2, sa.2, 2016 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- V. **Intractable Epilepsy in Childhood: Presurgical Evaluation and Treatment**
YALNIZOĞLU D., HIRFANOĞLU T., SERDAROĞLU A., Turanli G., TOPÇU M.
EPILEPSI, cilt.18, ss.7-14, 2012 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Severe Motor Mental Retardation with Microcephaly and Hypomyelination due to PYCR2 Gene variant in a Large Family**
BİLGİNER GÜRBÜZ B., EROĞLU ERTUĞRUL N. G. , KOŞUKCU C., YÜCEL YILMAZ D., ÖZGÜL R. K. , YALNIZOĞLU D., DURSUN A.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2019 (SSIEM-2019), Rotterdam, Hollanda, 3 - 06 Eylül 2019, cilt.42, ss.1-479
- II. **Acute cerebellitis in children: A series of eight cases**
YILDIRIM M., GÖÇMEN R., KONUŞKAN B., YALNIZOĞLU D., ANLAR F. B.
12th The European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Lyon, Fransa, 20 - 24 Haziran 2017, cilt.21, ss.121
- III. **pontocerebellar hypoplasia type 6 a case with neonatal seizures hypotonia and microcephaly diagnosed by exome sequencing**
DURSUN A., serdaroğlu e., ÖZGÜL R. K. , YÜCEL YILMAZ D., YALNIZOĞLU D.
SSIEM roma, 6 - 09 Eylül 2016
- IV. **ethymelanonic encephalopathy without ethymelanoc acituria**
YÜCEL YILMAZ D., ÖZGÜL R. K. , PEKTAŞ E., SERDAROĞLU e., YALNIZOĞLU D., DURSUN A.
SSIEM ROMA, 6 - 09 Eylül 2016
- V. **Thalamic Lesions Associated with Epilepsy and ESES**
YILDIRIM M., GÖÇMEN R., TOPÇU M., YALNIZOĞLU D.
14th International Child Neurology Congress, Amsterdam, Hollanda, 1 - 05 Mayıs 2016
- VI. **ANALYSIS of MRI and 18F FDG PET Scan IN NON TRAUMATIC NON TUMORAL TEMPORAL LOBE EPILEPSY experience from an epilepsy center**
GÜNEŞ A., VOLKAN SALANCI B., TEZER FİLİK F. İ. , YALNIZOĞLU D., GÖÇMEN R., SAYGI S., SÖYLEMEZOĞLU A. F. , ERGÜN E., KARLI OĞUZ H. K.
The 2016 European Congress of Radiology, Viyana, Avusturya, 2 - 06 Mart 2016
- VII. **Splicing mutation in aminophospholipid transporter protein ATP8A2 in a Turkish family**
DURSUN A., YALNIZOĞLU D., YÜCEL YILMAZ D., serdaroğlu E., Unal Ö., görmez Z., Demirci H., Sağiroğlu M., ÖZGÜL R. K.
SSIEM, 4 - 06 Eylül 2015
- VIII. **SNX14 Sorting Nexin 14 gene mutation causes a new syndromic form of cerebellar atrophy in a**

Turkish family

ÖZGÜL R. K. , YÜCEL YILMAZ D., Ömer g., YALNIZOĞLU D., Mahmut s., DURSUN A.
SSIEM, 4 - 07 Eylül 2015

- IX. **Vacuolar storage material in a family with juvenile parkinsonism and mutations in FBX07**
ESRA S., ÖZGÜL R. K. , YALNIZOĞLU D., MADEO M., MALANDRİNİ A., KLEE E., Lİ Y., TN J., KARLI OĞUZ H. K. , YÜCEL YILMAZ D., et al.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM), 1 - 04 Eylül 2015
- X. **SMART syndrome A rare complication of cranial radiotherapy**
ARDIÇLI D., GÖÇMEN R., VARAN A., YALNIZOĞLU D.
The European Paediatric Neurology Society (EPNS), 27 - 30 Mayıs 2015, cilt.19, ss.42
- XI. **Magnetic resonance imaging findings in pediatric tuberous sclerosis patients**
ANLAR F. B. , GÖÇMEN R., SERDAROĞLU E., KONUŞKAN B., YALNIZOĞLU D.
The European Paediatric Neurology Society (EPNS), 27 - 30 Mayıs 2015, cilt.19, ss.131
- XII. **Hereditary spastic paraplegia with predominant cerebellar signs due to KIF1C mutation in two brothers**
ÖZGÜL R. K. , Esra s., YALNIZOĞLU D., YÜCEL YILMAZ D., TOPÇU M., ZZ G., Sağıroğlu M., DURSUN A.
SSIEM, 4 - 07 Eylül 2015
- XIII. **VAGUS NERVE STIMULATION IN CHILDREN WITH RETT SYNDROME**
TOPÇU M., YALNIZOĞLU D., Turanlı G., Bilginer B., Akalan N.
62nd Annual Meeting of the American-Epilepsy-Society, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 5 - 09 Aralık 2008, cilt.49, ss.297
- XIV. **Classification and follow-up of pediatric patients with absence epilepsy**
Soyuer O. U. , Turanlı G., Yalnizoglu D., Bakar E. E. , Topcu M.
60th Annual Meeting of the American-Epilepsy-Society, California, Amerika Birleşik Devletleri, 1 - 05 Aralık 2006, cilt.47, ss.152

Desteklenen Projeler

ANLAR F. B. , Tağıyev A., KONUŞKAN B., YALNIZOĞLU D., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Temporal lob epilepsi hastalarında inflamatuvar immün belirteçler, 2018 - 2020

YALNIZOĞLU D., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, American Epilepsy Society Annual Meeting adlı kongreye poster sunumu ile katılma, 2017 - 2019

YALNIZOĞLU D., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Video-EEG Monitorizasyon Ünitesine Yatırılan Hastalarda Kardiyolojik Problemler, 2016 - 2017

YETİM AKMAN A. F. , BAYRAKCI B., YALNIZOĞLU D., KESİCİ S., TANYILDIZ M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ÜÇ PEDİYATRİK HASTADA BEYİN ÖLÜMÜ TANISINDA DEKOMPRESİF KRANİEKTOMİ VEYA KRANİOTOMİYE BAĞLI ZORLUK, 2015 - 2015

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):883

h-indeksi (WOS):11