

Asst. Prof. GİZEM ÜREL DEMİR

Personal Information

Office Phone: [+90 312 305 1173](tel:+903123051173)

Email: gizemurel@hacettepe.edu.tr

Web: <https://avesis.hacettepe.edu.tr/gizemurel>

Address: 06100

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0002-9928-3236

Yoksis Researcher ID: 256842

Education Information

Post Doctorate of Medicine, Hacettepe University, Çocuk Genetik Bilim Dalı, Turkey 2016 - 2020

Expertise In Medicine, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Turkey 2011 - 2015

Undergraduate, Afyon Kocatepe University, Tıp Fakültesi, Turkey 2004 - 2010

Research Areas

Medicine, Health Sciences, Internal Medicine Sciences, Child Health and Diseases, Pediatric Genetics and Teratology

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Review of patients with achondroplasia: a single-center's experience with follow-up and associated morbidities**
SOĞUKPINAR M., ÜREL DEMİR G., ÜTİNE G. E., GÖNÇ E. N., ÖZÖN Z. A., ŞİMŞEK KİPER P. Ö.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, no.9, pp.3819-3829, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Further defining the molecular spectrum and long-term follow-up of 17 patients with Dyggve-Melchior-Clausen and Smith-McCort dysplasia type 2**
AKALIN A., Ayaz E., SOĞUKPINAR M., Avci-Durmusalioğlu E., ÜREL DEMİR G., YILDIZ A. E., ATIK T., ELÇİOĞLU H. N., Eda Utine G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **Early diagnostic clues of mucopolidosis type II: Significance of radiological findings**
BURGAÇ E., Kaplan İ., Köseci B., Kara E., KOR D., BULUT F. D., Atmış A., Pişkin F., Tuğ Bozdoğan S., ÜREL DEMİR G., et al.
American Journal of Medical Genetics, Part A, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **Many Faces of Diencephalic-Mesencephalic Junction Dysplasia Syndrome with GSX2 and PCDH12 Variants**
ÜREL DEMİR G., Başer B., GÖÇMEN R., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., Haliloğlu G.
Molecular Syndromology, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **Neonatal ichthyosis-sclerosing cholangitis syndrome: report of a novel mutation and a review of the literature**
Demir E., TUNA KIRSAÇLIOĞLU C., SALTİK TEMİZEL İ. N., ÜREL DEMİR G., KARAOSMANOĞLU B., Taşkıran E. Z.,

ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., KULOĞLU Z., KANSU TANCA A.

Clinical Dysmorphology, vol.32, no.2, pp.88-91, 2023 (SCI-Expanded)

- VI. **Three new cases of Crisponi /cold induced sweating syndrome (CS/CISS1) in Turkish families**
Kolkiran A., ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.64, no.7, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **Natural history of TRPV4-Related disorders: From skeletal dysplasia to neuromuscular phenotype**
ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Oncel I., ÜTİNE G. E., Haliloglu G., BODUROĞLU O. K.
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, vol.32, pp.46-55, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. **Genetic disorders with symptoms mimicking rheumatologic diseases: A single-center retrospective study**
KAYA AKCA Ü., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜREL DEMİR G., SAĞ E., ATALAY E., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M.,
BODUROĞLU O. K., BİLGİNER Y., ÖZEN S.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.64, no.4, 2021 (SCI-Expanded)
- IX. **Two Siblings with Kaufman Oculocerebrofacial Syndrome Resembling Oculoauriculovertebral Spectrum**
ÜREL DEMİR G., Aydin B., KARAOSMANOĞLU B., AKGÜN DOĞAN Ö., Taskiran E. Z., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E.,
BODUROĞLU O. K.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.12, no.2, pp.106-111, 2021 (SCI-Expanded)
- X. **Further Phenotypic Delineation of Partial Trisomy 17q and Partial Monosomy 20q due to Rare t(17;20)**
Ürel-Demir G., Akgün-Doğan Ö., OĞUZ S., Güleray-Lafci N., Şimşek-Kiper P. Ö., Eda Utine G., ALİKAŞİFOĞLU M.,
Boduroğlu K.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.11, no.1, pp.38-42, 2020 (SCI-Expanded)
- XI. **Peters Plus syndrome: a recognizable clinical entity**
ÜREL DEMİR G., Lafci N., Dogan O. A., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.62, no.1, pp.136-140, 2020 (SCI-Expanded)
- XII. **Ophtho-acromelic syndrome in an infant**
ÜREL DEMİR G., Taskiran E. Z., AKGÜN DOĞAN Ö., Simek-Kiper P. O., ÜTİNE G. E.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.62, no.7, 2019 (SCI-Expanded)
- XIII. **Further expansion of the mutational spectrum of spondylo-meta-epiphyseal dysplasia with abnormal calcification**
Urel-Demir G., Simsek-Kiper P. O., AKGÜN-DOĞAN O., GÖÇMEN R., WANG Z., MATSUMOTO N., MİYAKE N., Utine G. E.,
NİSHİMURA G., IKEGAWA S., et al.
Journal of Human Genetics, vol.63, no.9, pp.1003-1007, 2018 (SCI-Expanded)
- XIV. **Fragile x-associated premature ovarian failure in a large Turkish cohort: Findings of Hacettepe Fragile X Registry**
ÜTİNE G. E., Simsek-Kiper P. O., Akgun-Dogan O., Urel-Demir G., Alanay Y., AKTAŞ D., Boduroglu K., Tuncbilek E.,
ALİKAŞİFOĞLU M.
European Journal of Obstetrics and Gynecology and Reproductive Biology, vol.221, pp.76-80, 2018 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **Obstetrical history of a family with combined oxidative phosphorylation deficiency 3 and methylenetetrahydrofolate reductase polymorphisms**
ÇAĞAN M., ÜNAL C., ÜREL DEMİR G., FADİLOĞLU E., ÖZGÜL R. K., Belcsac M. S.
CASE REPORTS IN PERINATAL MEDICINE, vol.10, no.1, 2021 (ESCI)
- II. **Achondroplasia and Down Syndrome In An Infant: A Rare Co-Occurrence**
ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., GÖÇMEN R., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
Asia Pacific Journal of Pediatric and Child Health, 2020 (Scopus)

- III. **Stuve-Wiedemann Syndrome: A Rare Clinical Entity**
ÜREL DEMİR G., Ozlem P., Kiper S., ÜTİNE G. E.
GAZI MEDICAL JOURNAL, vol.31, no.4, pp.642-644, 2020 (ESCI)
- IV. **Akondroplazide baba yaşı: İleri baba yaşı kaçtır?**
ATAR S., ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, vol.62, no.62, pp.7-9, 2019 (Scopus)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Zihinsel Yetersizlik ve Dismorfik Bulgular ile Başvuran Yeni Nesil Dizi Analizi ile Tanı Alan 5 Nadir Sendrom**
Soğukpınar M., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
6. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, 09 November 2023
- II. **Sendromik olmayan zihinsel yetersizlikte tüm ekzom dizilemenin tanınal verimi**
TAŞKIRAN Z. E., KARAOSMANOĞLU B., KOŞUKCU C., ÜREL DEMİR G., akgün doğan ö., Kiper şimşek P. Ö., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K., Utine G. E.
16. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Turkey, 25 - 27 October 2019
- III. **Çocuklarda romatizmal bulgularla gelen genetik hastalıklar**
KAYA AKCA Ü., Bilginer Y., Özen S., Sag E., UTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M., ATALAY E., ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö.
20. ULUSAL ROMATOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 16 - 20 October 2019
- IV. **Oftalmo-akromelik sendrom**
ÜREL DEMİR G., TAŞKIRAN Z. E., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- V. **Woodhouse-Sakati sendromunda iki yeni mutasyon**
OĞUZ S., AKGÜN DOĞAN Ö., ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
3.Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- VI. **6p25.3 delesyonu**
AKGÜN DOĞAN Ö., ÜREL DEMİR G., GÜLERAY N., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., KUTLUK M. T., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
3.Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- VII. **PGAP3 geninde yeni tanımlanmış mutasyona bağlı hiperfosfatazya mental retardasyon sendromu**
AKGÜN DOĞAN Ö., ÜREL DEMİR G., KOŞUKCU C., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- VIII. **Taşıyıcı kız kardeşlerin oğullarında zihinsel yetersizlik**
ÜREL DEMİR G., OĞUZ S., GÜLERAY N., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- IX. **Teebi hipertelorizm sendromu**
ÜREL DEMİR G., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- X. **Tüberoskleroz hemihiperplazi birlikteliği**
AKGÜN DOĞAN Ö., ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- XI. **KID Sendromu: Nadir bir klinik antite**
AKGÜN DOĞAN Ö., OĞUZ S., MENTEŞOĞLU D., ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., DOĞAN GÜNAYDIN S., ERSOY EVANS S., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017

XII. Camurati-Engelmann hastalığı

OĞUZ S., ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
3.Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017

XIII. Juvenil Paget Hastalığı

OĞUZ S., ÜREL DEMİR G., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017

XIV. Oküloaurikülovertebral spektrumda 5p delesyonu

ÜREL DEMİR G., OĞUZ S., GÜLERAY N., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M.,
BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017

XV. Peters Plus Sendromu

ÜREL DEMİR G., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017

Metrics

Publication: 33

Citation (WoS): 14

Citation (Scopus): 27

H-Index (WoS): 2

H-Index (Scopus): 3