

Prof.Dr. OSMAN KORAY BODUROĞLU

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 312 305 1173](tel:+903123051173) Dahili: 121

E-posta: kbodur@hacettepe.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0001-6260-1942

ScopusID: 6701572368

Yoksis Araştırmacı ID: 28175

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (İngilizce), Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2008 - 2013

Doktora, Hacettepe Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Genetik, Türkiye 1998 - 2002

Tıpta Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Pediatri, Türkiye 1988 - 1993

Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1982 - 1988

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Yaptığı Tezler

Doktora, Nöral tüp defektlerinin etiyolojisinde 5, 10 metilentetrahidrofolat redüktaz gen polimorfizmlerinin rolü, Hacettepe Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Fakültesi, 2002

Araştırma Alanları

Tıp, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Tıbbi Genetik, Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (İngilizce), Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 1995 - Devam Ediyor

Akademik İdari Deneyim

Hacettepe Üniversitesi, Çocuk Sağlığı Enstitüsü, 2007 - Devam Ediyor

Hacettepe Üniversitesi, Hacettepe Üniversitesi Hastaneleri Araştırma Ve Uygulama Merkezi, 2008 - 2010

Hacettepe Üniversitesi, Hacettepe Üniversitesi Hastaneleri Araştırma Ve Uygulama Merkezi, 2000 - 2008

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **A spectrum of TP63-related disorders with eight affected individuals in five unrelated families**
SOĞUKPINAR M., ÜTİNE G. E., Boduroğlu K., ŞİMŞEK KİPER P. Ö.
European Journal of Medical Genetics, cilt.68, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Further Expanding the Mutational Spectrum of Gorlin Syndrome in Three Unrelated Families**
KOLKIRAN A., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TOPALOĞLU YASAN G., KARAOSMANOĞLU B., Taşkıran E., ÜTİNE G. E., TÜZ H. H., Boduroğlu K.
Molecular Syndromology, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **A Long-Term Follow-Up of a Patient with a Novel PORCN Variant and Additional Clinical Features**
Akalin A., Grzeschik K., ÜTİNE G. E., Boduroğlu K., ŞİMŞEK KİPER P. Ö.
Molecular Syndromology, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **A Novel ZBTB20 Variant in a Patient with Primrose Syndrome: A Rare Clinical Entity with Distinctive Features**
Soğukpınar M., KARAOSMANOĞLU B., ÜTİNE G. E., Boduroğlu K., ŞİMŞEK KİPER P. Ö.
Molecular Syndromology, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **A novel biallelic CRIPT variant in a patient with short stature, microcephaly, and distinctive facial features**
AKALIN A., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Taşkıran E. Z., KARAOSMANOĞLU B., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
American Journal of Medical Genetics, Part A, cilt.191, sa.4, ss.1119-1127, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. **Spondylo-meta-epiphyseal dysplasia (SMED), short limb-hand abnormal calcification type: Further expanding the mutational spectrum and dental findings of three new patients**
AKALIN A., Özşin C., KOÇ N., Demir G. Ü., ALANAY Y., Utine E., BODUROĞLU O. K., Tekçiçek M., ŞİMŞEK KİPER P. Ö.
European Journal of Medical Genetics, cilt.66, sa.4, 2023 (SCI-Expanded)
- VII. **Typical Face, Developmental Delay, and Hearing Loss in a Patient with 3M Syndrome: The Co-Occurrence of Two Rare Conditions**
AKALIN A., Simsek-Kiper P. O., Taskiran E., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.6, ss.537-542, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. **A lethal and rare cause of arthrogryposis: Glyt1 encephalopathy**
Dasar T., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., ÇAĞAN M., ÖZYÜNCÜ Ö., DEREN Ö., ÜTİNE G. E., GÜÇER K. Ş., BODUROĞLU O. K.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.65, sa.12, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. **Biallelic loss-of-function variants in EXOC6B are associated with impaired primary ciliogenesis and cause spondylo-epi-metaphyseal dysplasia with joint laxity type 3**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Jacob P., Upadhyai P., TAŞKIRAN Z. E., Guleria V. S., KARAOSMANOĞLU B., İMREN G., GÖÇMEN R., Bhavani G. S., Kausthubham N., et al.
HUMAN MUTATION, cilt.43, sa.12, ss.2116-2129, 2022 (SCI-Expanded)
- X. **Diagnostic distribution and postnatal evaluation of prenatally detected short femur: A single center experience**
KAHRAMAN A. B., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.188, sa.8, ss.2367-2375, 2022 (SCI-Expanded)
- XI. **Al-Gazali skeletal dysplasia constitutes the lethal end of ADAMTSL2-related disorders**
Batkovskytė D., McKenzie F., Taylan F., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Nikkel S. M., Ohashi H., Miyahara H., Eriksson G., Ha T., ÜTİNE G. E., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.30, sa.SUPPL 1, ss.41-42, 2022 (SCI-Expanded)
- XII. **Obstructive sleep apnea in children with Down syndrome: is it possible to predict severe apnea?**
Hızal M., ŞATIRER Ö., Polat S. E., Tural D. A., Ozsezen B., SUNMAN B., KARAHAN S., EMİRALİOĞLU N., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.181, sa.2, ss.735-743, 2022 (SCI-Expanded)
- XIII. **Diagnostic yield of microarrays in individuals with non-syndromic developmental delay and intellectual disability**
Oguz S., Arslan U. E., Kiper P. O. S., Alikasifoglu M., BODUROĞLU O. K., Utine G. E.

JOURNAL OF INTELLECTUAL DISABILITY RESEARCH, cilt.65, sa.12, ss.1033-1048, 2021 (SSCI)

- XIV. **Biallelic ITGB4 variants in familial pyloric atresia without epidermolysis bullosa: Report of two families with five siblings**
SOYER T., KARAOSMANOĞLU B., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., KARNAK İ., BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, sa.11, ss.3427-3432, 2021 (SCI-Expanded)
- XV. **Main Physical Features, Echocardiographic and Renal Ultrasonographic Findings of Turner Syndrome in 107 Pediatric Patients**
AKALIN A., ERTUĞRUL İ., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.12, sa.6, ss.335-341, 2021 (SCI-Expanded)
- XVI. **Spondyloepimetaphyseal dysplasia EXTL3-deficient type: Long-term follow-up and review of the literature**
AKALIN A., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Utine E., ALANAY Y., Ozcelik U., BODUROĞLU O. K.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, sa.10, ss.3104-3110, 2021 (SCI-Expanded)
- XVII. **Sleep disordered breathing in patients with Prader willi syndrome: Impact of underlying genetic mechanism**
Ozsezen B., EMİRALİOĞLU N., Ozon A., Akin O., Tural D. A., SUNMAN B., Hejiyeva A., Hizal M., Alikasifoglu A., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., et al.
RESPIRATORY MEDICINE, cilt.187, 2021 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Kohlschutter-Tonz Syndrome With a Novel ROGD1 Variant in 3 Individuals: A Rare Clinical Entity**
AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Taskiran E., Schossig A., ÜTİNE G. E., Zschocke J., BODUROĞLU O. K.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.36, sa.10, ss.816-822, 2021 (SCI-Expanded)
- XIX. **Diagnostic yield of whole-exome sequencing in non-syndromic intellectual disability**
Taşkıran Z. E., Karaosmanoglu B., Kosukcu C., Urel-Demir G., Akgun-Dogan O., Simsek-Kiper P. O., Alikasifoglu M., Boduroğlu O. K., Utine G. E.
JOURNAL OF INTELLECTUAL DISABILITY RESEARCH, cilt.65, sa.6, ss.577-588, 2021 (SSCI)
- XX. **Further expanding the mutational spectrum of brain abnormalities, neurodegeneration, and dysosteosclerosis: A rare disorder with neurologic regression and skeletal features**
KINDİŞ E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., KOŞUKCU C., TAŞKIRAN Z. E., GÖÇMEN R., Utine E., Haliloglu G., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, ss.1888-1896, 2021 (SCI-Expanded)
- XXI. **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, cilt.32, ss.46-55, 2021 (SCI-Expanded)
- XXII. **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, cilt.12, sa.2, ss.106-111, 2021 (SCI-Expanded)
- XXIII. **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, cilt.64, sa.4, 2021 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Molecular etiology of isolated congenital cataract using next-generation sequencing: Single center exome sequencing data from Turkey**
Taylan Şekeroğlu H., Karaosmanoğlu B., Taşkıran E. Z., Şimşek Kiper P. Ö., Alikasıfoğlu M., Boduroğlu O. K., Coşkun T., Ütine G. E.
Molecular Syndromology, cilt.11, ss.302-308, 2020 (SCI-Expanded)
- XXV. **Atypical Presentation of Sengers Syndrome: A Novel Mutation Revealed with Postmortem Genetic Testing.**
Guleray N., Kosukcu C., Taskiran Z., Simsek K., Utine G., Gucer S., Tokatli A., Boduroglu K., Alikasifoglu M.

Fetal and pediatric pathology, cilt.39, sa.2, ss.163-171, 2020 (SCI-Expanded)

- XXVI. **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, cilt.11, sa.1, ss.38-42, 2020 (SCI-Expanded)

- XXVII. **ADA2 deficiency in a patient with Noonan syndrome-like disorder with loose anagen hair: The co-occurrence of two rare syndromes**

Akgun-Dogan O., Simsek-Kiper P. O., Taskiran E., Lissewski C., Brinkmann J., Schanze D., Göçmen R., Cagdas D. N., Bilginer Y., Utine G. E., et al.

AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.179, sa.12, ss.2474-2480, 2019 (SCI-Expanded)

- XXVIII. **Intrafamilial variability of XYLT2-related spondyloocular syndrome**

Guleray N., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., Boduroğlu K., ALİKAŞİFOĞLU M.

European Journal of Medical Genetics, cilt.62, sa.11, 2019 (SCI-Expanded)

- XXIX. **Chromosome Analysis in the Assessment for Gender Affirmation Process: A Retrospective Study**

Bagcaz A., BODUROĞLU O. K., BAŞAR K.

TURK PSIKIYATRI DERGISI, cilt.30, sa.3, ss.157-162, 2019 (SSCI)

- XXX. **Further expanding the mutational spectrum and investigation of genotype-phenotype correlation in 3M syndrome**

Simsek-Kiper P. O., Taskiran E., KOŞUKCU C., ARSLAN U. E., Cormier-Daire V., Gonc N., Ozon A., ALİKAŞİFOĞLU A., KANDEMİR N., ÜTİNE G. E., et al.

AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.179, sa.7, ss.1157-1172, 2019 (SCI-Expanded)

- XXXI. **An eight-case 1q21 region series: novel aberrations and clinical variability with new features**

CEYLAN A., ŞAHİN İ. F., Erdem H., Kayhan G., Simsek-Kiper P., ÜTİNE G. E., Percin F., Boduroğlu K., ALİKAŞİFOĞLU M.

Journal of Intellectual Disability Research, cilt.63, sa.6, ss.548-557, 2019 (SSCI)

- XXXII. **Hyperphosphatasia with mental retardation syndrome type 4 In two siblings-expanding the phenotypic and mutational spectrum**

Akgün D., Demir G., Kosukcu C., Taskiran E., Simsek-Kiper P., Utine G., Alikaşifoğlu M., Boduroğlu K.

EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.62, sa.6, 2019 (SCI-Expanded)

- XXXIII. **Syrian children in Turkey: A model of action for national pediatric societies**

ÖZMERT E. N., DERMAN O., Bideci A., Okumuş N., Boduroğlu K., Bakkaloğlu S., Hasanoğlu E., Alden E.

Pediatrics, cilt.143, sa.2, 2019 (SCI-Expanded)

- XXXIV. **Effects of Vitamin D and estrogen receptor polymorphisms on bone mineral density in adolescents with anorexia nervosa**

I Nan-Erdoğan I., AKGÜL S., Işgln-Atıcı K., Tuğrul-Yücel T., Boduroğlu K., DERMAN O., KANBUR N.

Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, 2019 (SCI-Expanded)

- XXXV. **A novel NKX3-2 mutation associated with perinatal lethal phenotype of spondylo-megaepiphyseal-metaphyseal dysplasia in a neonate**

Simsek-Kiper P. O., KOŞUKCU C., Akgun-Dogan O., GÖÇMEN R., ÜTİNE G. E., SOYER T., Korkmaz-Toygar A., Nishimura G., ALİKAŞİFOĞLU M., Boduroğlu K.

European Journal of Medical Genetics, cilt.62, sa.1, ss.21-26, 2019 (SCI-Expanded)

- XXXVI. **Non-immune hydrops fetalis: A retrospective analysis of 151 autopsies performed at a single center**
KAYKI G., Gucer S., AKÇÖREN Z., ORHAN D., TALİM B., YURDAKÖK M., YİĞİT Ş., BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E., Orgul G., et al.

TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.60, sa.5, ss.471-477, 2018 (SCI-Expanded)

- XXXVII. **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, cilt.63, sa.9, ss.1003-1007, 2018 (SCI-Expanded)

- XXXVIII. **Further delineation of spondyloepimetaphyseal dysplasia Faden-Alkuraya type: A RSPRY1-associated spondylo-epi-metaphyseal dysplasia with cono-brachydactyly and craniosynostosis**
Simsek-Kiper P., Taskiran E., Kosukcu C., Urel-Demir G., Akgun-Dogan O., Yilmaz G., Utine G., Nishimura G., Boduroglu K., Alikasifoglu M.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.176, sa.9, ss.2009-2016, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Prenatal and Postnatal Follow-up in Trisomies 13 and 18: A 20-Year Experience in a Tertiary Center**
Dogan O. A., Demir G. U., Arslan U. E., Simsek-Kiper P. O., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., Boduroglu K.
American Journal of Perinatology, cilt.35, sa.5, ss.427-433, 2018 (SCI-Expanded)
- XL. **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, cilt.221, ss.76-80, 2018 (SCI-Expanded)
- XLI. **Clinical and molecular evaluation of 16 patients with rett syndrome**
Zengin-Akkuş P., Taşkıran E. Z., Kabaçam S., Şimşek-Kiper P. Ö., Haliloğlu G., Boduroğlu K., ÜTİNE G. E.
Turkish Journal of Pediatrics, cilt.60, sa.1, ss.1-9, 2018 (SCI-Expanded)
- XLII. **Epigenotype and phenotype correlations in patients with Beckwith-Wiedemann syndrome**
Bilgin B., Kabaçam S., Taşkıran E., Şimşek-Kiper P. Ö., Alanay Y., Boduroğlu K., ÜTİNE G. E.
Turkish Journal of Pediatrics, cilt.60, sa.5, ss.506-513, 2018 (SCI-Expanded)
- XLIII. **A Rare Cause of Hyperinsulinemic Hypoglycemia: Costello Syndrome**
VURALLI KARAOĞLAN D., KOŞUKCU C., Taskiran E., Simsek P. O., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU A., ALİKAŞİFOĞLU M.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.363, 2018 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Anauxetic dysplasia: A rare clinical entity**
Akgün-Doğan Ö., Şimşek-Kiper P. Ö., ÜTİNE G. E., Boduroğlu K.
Turkish Journal of Pediatrics, cilt.60, sa.1, ss.89-93, 2018 (SCI-Expanded)
- XLV. **Clinical, demographic and nosologic characterisation of the genetic disorders of the skeleton in Turkey: The Skeletal Dysplasia registry**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Utine G. E., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., ALANAY Y., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
European Journal Of Human Genetics, 2018 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Coexistence of Trisomy 13 and SRY (–) XX Ovotesticular Disorder of Sex Development**
Demir G. U., Dogan O. A., Kiper P. O. S., ÜTİNE G. E., Boduroglu K., Gucer S., ALİKAŞİFOĞLU M.
Fetal and Pediatric Pathology, cilt.36, sa.6, ss.445-451, 2017 (SCI-Expanded)
- XLVII. **Dermal fibroblast transcriptome indicates contribution of WNT signaling pathways in the pathogenesis of Apert syndrome**
Çetinkaya A., Taşkıran E., Soyer T., Şimşek-Kiper P., Utine G., Tunçbilek G., Boduroğlu K., Alikasifoğlu M.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.59, sa.6, ss.619-624, 2017 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Partial Trisomy 18 From a marker chromosome to a rare chromosomal disorder**
OĞUZ S., GÜLERAY N., DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.10, 2017 (SCI-Expanded)
- XLIX. **HERC1 mutations in idiopathic intellectual disability**
ÜTİNE G. E., Taskiran E. Z., KOŞUKCU C., KARAOSMANOĞLU B., GÜLERAY N., Dogan O. A., Kiper P. O. S., Boduroglu K., ALİKAŞİFOĞLU M.
European Journal of Medical Genetics, cilt.60, sa.5, ss.279-283, 2017 (SCI-Expanded)
- L. **Mutation Update for Kabuki Syndrome Genes KMT2D and KDM6A and Further Delineation of X-Linked Kabuki Syndrome Subtype 2**
Boegershausen N., Gatinois V., Riehmer V., Kayserili H., Becker J., Thoenes M., Simsek-Kiper P. O., Barat-Houari M., Elcioglu N. H., Wieczorek D., et al.
Human Mutation, cilt.37, sa.9, ss.847-864, 2016 (SCI-Expanded)
- LI. **Bi-allelic Mutations in KLHL7 Cause a Crisponi/CISS1-like Phenotype Associated with Early-Onset Retinitis Pigmentosa**

- Angius A., Uva P., Buers I., Oppo M., Puddu A., Onano S., Persico I., Loi A., Marcia L., Höhne W., et al.
American Journal of Human Genetics, cilt.99, sa.1, ss.236-245, 2016 (SCI-Expanded)
- LII. **Cortical-bone fragility - Insights from sFRP4 deficiency in Pyle's disease**
Kiper P. Ö., Saito H., Gori F., Unger S., Hesse E., Yamana K., Kiviranta R., SOLBAN N., LIU J., BROMMAGE R., et al.
New England Journal of Medicine, cilt.374, sa.26, ss.2553-2562, 2016 (SCI-Expanded)
- LIII. **A novel de novo mutation involving the MLL2 gene in a Kabuki syndrome patient presenting with seizures**
Bekircan-Kurt C. E., Şimşek-Kiper P. Ö., Boduroğlu K., DERİCİOĞLU N.
Turkish Journal of Pediatrics, cilt.58, sa.1, ss.97-100, 2016 (SCI-Expanded)
- LIV. **A Diagnosis to Consider in Intellectual Disability: Mowat-Wilson Syndrome**
Kılıç E., Cetinkaya A., Ütine G. E., Boduroğlu K.
Journal of Child Neurology, cilt.31, sa.7, ss.913-917, 2016 (SCI-Expanded)
- LV. **Experience of a skeletal dysplasia registry in Turkey: A five-years retrospective analysis**
Kurt-Sukur E. D., Simsek-Kiper P. O., ÜTİNE G. E., Boduroglu K., Alanay Y.
American Journal of Medical Genetics, Part A, cilt.167, sa.9, ss.2065-2074, 2015 (SCI-Expanded)
- LVI. **Two patients with microdeletion and microduplication involving 1q21.1**
CEYLAN A. C., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.23, 2015 (SCI-Expanded)
- LVII. **Exome sequencing unravels unexpected differential diagnoses in individuals with the tentative diagnosis of Coffin–Siris and Nicolaides–Baraitser syndromes**
Bramswig N. C., Luedecke H., Alanay Y., Albrecht B., Barthelmie A., Boduroglu K., Braunholz D., Caliebe A., Chrzanowska K. H., Czeschik J. C., et al.
Human Genetics, cilt.134, sa.6, ss.553-568, 2015 (SCI-Expanded)
- LVIII. **A novel mutation in RNU4ATAC in a patient with microcephalic osteodysplastic primordial dwarfism type I**
Kılıç E., Yigit G., ÜTİNE G. E., Wollnik B., MIHÇI E., Nur B. G., Boduroglu K.
American Journal of Medical Genetics, Part A, cilt.167, sa.4, ss.919-921, 2015 (SCI-Expanded)
- LIX. **RAP1-mediated MEK/ERK pathway defects in Kabuki syndrome**
Bögershausen N., Tsai I., Pohl E., Kiper P. O. S., Beleggia F., Ferda Percin E., Keupp K., Matchan A., Milz E., Alanay Y., et al.
Journal of Clinical Investigation, cilt.125, sa.9, ss.3585-3599, 2015 (SCI-Expanded)
- LX. **A case of 22q11.2 deletion syndrome with right microphthalmia and left corneal staphyloma**
Tarkan B., Kiratli H., Kılıç E., Utine E., Boduroğlu K.
Ophthalmic genetics, cilt.35, sa.4, ss.248-251, 2014 (SCI-Expanded)
- LXI. **Novel homozygous mutations in the osteoprotegerin gene TNFRSF11B in two unrelated patients with juvenile Paget's disease**
Naot D., Choi A., Musson D. S., Kiper P. O. S., ÜTİNE G. E., Boduroglu K., Peacock M., DiMeglio L. A., Cundy T.
BONE, cilt.68, ss.6-10, 2014 (SCI-Expanded)
- LXII. **Partial monosomy 3q26.33-3q27.3 presenting with intellectual disability, facial dysmorphism, and diaphragm eventration: a case report**
Sahin Y., Kiper P. O., Alanay Y., Liehr T., ÜTİNE G. E., Boduroglu K.
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, cilt.23, sa.4, ss.147-151, 2014 (SCI-Expanded)
- LXIII. **Wildervanck syndrome: An uncommon cause of Duane syndrome**
Sekeroglu H. T., Simsek-Kiper P. O., ÜTİNE G. E., Boduroglu K., Sanac A. S., Sener E. C.
JOURNAL FRANCAIS D OPHTALMOLOGIE, cilt.37, sa.8, 2014 (SCI-Expanded)
- LXIV. **Jervell and Lange-Nielsen syndrome with homozygous missense mutation of the KCNQ1 gene**
KILIÇ E., ERTUĞRUL İ., Ozer S., ALİKAŞİFOĞLU M., Aktas D., Boduroglu K., ÜTİNE G. E.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.56, sa.5, ss.542-545, 2014 (SCI-Expanded)
- LXV. **Prenatal diagnosis in a fetus with de-novo 20q11.2q13.1 deletion and review of the literature**
Turgal M., ÖZYÜNCÜ Ö., ÜTİNE G. E., KILIÇ E., Boduroglu K.
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, cilt.23, sa.3, ss.111-113, 2014 (SCI-Expanded)

- LXVI. **Etiological yield of SNP microarrays in idiopathic intellectual disability**
Ütine G. E., Haliloglu G., Volkan-Salanci B., Cetinkaya A., Kiper P. O., Alanay Y., Aktas D., Anlar B., Topçu M., Boduroglu K., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.18, sa.3, ss.327-337, 2014 (SCI-Expanded)
- LXVII. **Expanding the Mutational Spectrum of CRLF1 in Crisponi/CISS1 Syndrome**
Piras R., Chiappe F., La Torraca I., Buers I., Usala G., Angius A., Akin M. A., Basel-Vanagaite L., Benedicenti F., Chiodin E., et al.
HUMAN MUTATION, cilt.35, sa.4, ss.424-433, 2014 (SCI-Expanded)
- LXVIII. **Cathepsin K analysis in a pycnodysostosis cohort: demographic, genotypic and phenotypic features**
ARMAN A., BEREKET A., ÇOKER A., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., GÜRAN T., Ozkan B., Atay Z., Akcay T., Haliloglu B., BODUROĞLU O. K., et al.
ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES, cilt.9, 2014 (SCI-Expanded)
- LXIX. **Celiac disease in Williams-Beuren syndrome**
Simsek-Kiper P. O., Sahin Y., Arslan U., Alanay Y., Boduroglu K., ORHAN D., ÖZEN H., ÜTİNE G. E.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.56, sa.2, ss.154-159, 2014 (SCI-Expanded)
- LXX. **TMC01 Deficiency Causes Autosomal Recessive Cerebrofaciothoracic Dysplasia**
ALANAY Y., BEKİR E., ÜTİNE G. E., ORÇUN H., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN E. Z., PERÇİN F. E., UZ E., MAHMUT ŞAMİL S., BAYRAM Y., et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.164, sa.2, ss.291-304, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXI. **PARENTAL FACTORS IN PRENATAL DECISION MAKING AND THE IMPACT OF PRENATAL GENETIC COUNSELING: A STUDY ON TURKISH FAMILIES**
Simsek-Kiper P. O., ÜTİNE G. E., Volkan-Salanci B., Alanay Y., Aktas D., ALİKAŞİFOĞLU M., Boduroglu K., Tuncbilek E.
GENETIC COUNSELING, cilt.25, sa.1, ss.53-62, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXII. **Neurochemical Evaluation of Brain Function With H-1 Magnetic Resonance Spectroscopy in Patients With Fragile X Syndrome**
ÜTİNE G. E., Akpınar B., ARSLAN U. E., Kiper P. O. S., Volkan-Salanci B., Alanay Y., Aktas D., Haliloglu G., Oguz K. K., Boduroglu K., et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.164, sa.1, ss.99-105, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **A de novo 11q23 deletion in a patient presenting with severe ophthalmologic findings, psychomotor retardation and facial dysmorphism**
Şimşek-Kiper P. Ö., Bayram Y., ÜTİNE G. E., Alanay Y., Boduroğlu K.
Turkish Journal of Pediatrics, cilt.56, sa.1, ss.80-84, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **Barraquer-Simons syndrome: A rare clinical entity**
Simsek-Kiper P. O., Roach E., ÜTİNE G. E., Boduroglu K.
American Journal of Medical Genetics, Part A, cilt.164, sa.7, ss.1756-1760, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXV. **Vesiculopustular eruption in neonatal transient myeloproliferative disorder**
Nar I., Surmeli-Onay O., Aytac Ş. S., TALİM B., Kiper P. O., Boduroglu K., YURDAKÖK M.
Indian Journal of Pediatrics, cilt.81, sa.4, ss.391-393, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXVI. **Positive effects of an angiotensin II type 1 receptor antagonist in Camurati-Engelmann disease: A single case observation**
Simsek-Kiper P. O., Dikoglu E., Campos-Xavier B., ÜTİNE G. E., Bonafe L., Unger S., Boduroglu K., Superti-Furga A.
American Journal of Medical Genetics, Part A, cilt.164, sa.10, ss.2667-2671, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXVII. **A comprehensive molecular study on Coffin-Siris and Nicolaidis-Baraitser syndromes identifies a broad molecular and clinical spectrum converging on altered chromatin remodeling**
Wieczorek D., Boegershausen N., Beleggia F., Steiner-Haldenstaett S., Pohl E., Li Y., Milz E., Martin M., Thiele H., Altmueller J., et al.
HUMAN MOLECULAR GENETICS, cilt.22, sa.25, ss.5121-5135, 2013 (SCI-Expanded)
- LXXVIII. **Homozygosity for a Novel Truncating Mutation Confirms TBX15 Deficiency as the Cause of Cousin Syndrome**
Dikoglu E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., Campos-Xavier B., BODUROĞLU O. K., Bonafe L., Superti-Furga A., Unger S.

- AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.161, sa.12, ss.3161-3165, 2013 (SCI-Expanded)
- LXXXIX. **Clinical and Radiographic Features of the Autosomal Recessive form of Brachyolmia Caused by PAPSS2 Mutations**
İlida A., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Mizumoto S., Hoshino T., Elcioglu N., Horemuzova E., Geiberger S., Yesil G., Kayserili H., ÜTİNE G. E., et al.
HUMAN MUTATION, cilt.34, sa.10, ss.1381-1386, 2013 (SCI-Expanded)
- LXXX. **A Homozygous Deletion in GRID2 Causes a Human Phenotype With Cerebellar Ataxia and Atrophy**
Ütine G. E., Haliloglu G., Volkan Salancı B., Çetinkaya A., Şimşek Kiper P. Ö., Alanay Y., Aktas D., Boduroğlu O. K., Alikasifoğlu M.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.28, sa.7, ss.926-932, 2013 (SCI-Expanded)
- LXXXI. **A Case of 13q22. 2 q33. 3 Deletion**
KILIÇ E., ÜTİNE G. E., Alikagsifoglu M., BODUROĞLU O. K.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.21, 2013 (SCI-Expanded)
- LXXXII. **STRIKING HEMATOLOGICAL ABNORMALITIES IN PATIENTS WITH MICROCEPHALIC OSTEODYSPLASTIC PRIMORDIAL DWARFISM TYPE II MAY INDICATE A POTENTIAL ROLE OF PERICENTRIN GENE IN HEMATOPOIESIS**
ÜNAL S., Cetin M., ALANAY Y., BODUROĞLU O. K., Utine E., Kilic E., Ozsurekci Y., Gumruk F.
HAEMATOLOGICA, cilt.98, ss.578, 2013 (SCI-Expanded)
- LXXXIII. **Deletion of GNAS in a girl presenting with severe pre- and post-natal growth retardation, developmental delay and facial dysmorphism**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.21, 2013 (SCI-Expanded)
- LXXXIV. **Microdeletions at 1q21.1 and 2q24.2 in a Patient with Developmental Delay and Dysmorphic Features**
ÜTİNE G. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ALANAY Y., BODUROĞLU O. K.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.21, 2013 (SCI-Expanded)
- LXXXV. **Functional analysis of a duplication (p.E63_D69dup) in the switch II region of HRAS: new aspects of the molecular pathogenesis underlying Costello syndrome**
Lorenz S., Lisowski C., Simsek-Kiper P. O., ALANAY Y., Boduroglu K., Zenker M., Rosenberger G.
HUMAN MOLECULAR GENETICS, cilt.22, sa.8, ss.1643-1653, 2013 (SCI-Expanded)
- LXXXVI. **A case of Sotos syndrome with 5q35 microdeletion and novel clinical findings**
KILIÇ E., ÜTİNE G. E., Boduroglu K.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.2, ss.207-209, 2013 (SCI-Expanded)
- LXXXVII. **MUCOLIPIDOSIS TYPE III IN AN ADOLESCENT PRESENTING WITH ATYPICAL FACIAL FEATURES AND SKELETAL DEFORMITIES**
Simsek-Kiper P. O., Topalglu R., Sahin Y., Utine G. E., BODUROĞLU O. K.
GENETIC COUNSELING, cilt.24, sa.1, ss.7-12, 2013 (SCI-Expanded)
- LXXXVIII. **Congenital partial arhinia: a rare malformation of the nose coexisting with holoprosencephaly**
Takci S., Korkmaz A., Simsek-Kiper P. O., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., YURDAKÖK M.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.54, sa.4, ss.440-443, 2012 (SCI-Expanded)
- LXXXIX. **PRRX1 is mutated in an otocephalic newborn infant conceived by consanguineous parents**
Celik T., Simsek P. O., Sozen T., Ozyuncu O., Utine G. E., Talim B., Yigil Ş., BODUROĞLU O. K., Kamnasaran D.
CLINICAL GENETICS, cilt.81, sa.3, ss.294-297, 2012 (SCI-Expanded)
- XC. **Arterial tortuosity and aneurysm in a case of Loeys-Dietz syndrome type IB with a mutation p.R537P in the TGFB2 gene**
KILIÇ E., ALANAY Y., Utine E., ÖZGEN MOCAN B., Robinson P. N., BODUROĞLU O. K.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.54, sa.2, ss.198-202, 2012 (SCI-Expanded)
- XCI. **A mutation screen in patients with Kabuki syndrome**
Li Y., Boegershausen N., ALANAY Y., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Plume N., Keupp K., Pohl E., Pawlik B., Rachwalski M., Milz E., et al.
HUMAN GENETICS, cilt.130, sa.6, ss.715-724, 2011 (SCI-Expanded)

- XCII. **A rare case of 2q37 microdeletion with Albright hereditary osteodystrophy-like phenotype**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ALANAY Y., Aktas D., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.53, sa.5, ss.558-560, 2011 (SCI-Expanded)
- XCIII. **Catel-Manzke Syndrome: A Clinical Report Suggesting Autosomal Recessive Inheritance**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALANAY Y.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, sa.9, ss.2288-2292, 2011 (SCI-Expanded)
- XCIV. **A patient with a duplication of 16q and a deletion of 3p presenting with coloboma and buphthalmos**
BODUROĞLU O. K., Simsek P. O., ÜTİNE G. E.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.19, 2011 (SCI-Expanded)
- XCv. **A case of deletion of 4q and duplication of 10q presenting with tetralogy of Fallot, developmental delay and facial dysmorphism**
Simsek P. O., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.19, 2011 (SCI-Expanded)
- XCvI. **Rapid prenatal diagnosis of common aneuploidies by QF-PCR in the Turkish population**
Aktas D., Kutukcu B., Bayram Y., ÜTİNE G. E., ALANAY Y., ÖZYÜNCÜ Ö., DEREN Ö., Beksac S., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
CHROMOSOME RESEARCH, cilt.19, 2011 (SCI-Expanded)
- XCvII. **OPINIONS OF TURKISH PHYSICIANS TOWARDS TERMINATION OF PREGNANCY FOR FETAL DISORDERS**
Utin G. E., Kiper P. O., Salanci B. V., ALANAY Y., Aktas D., Alikasifoglu M., BODUROĞLU O. K., Tuncbilek E.
GENETIC COUNSELING, cilt.22, sa.4, ss.401-409, 2011 (SCI-Expanded)
- XCvIII. **PHENOTYPICAL PROPERTIES AND RESPONSE TO CHOLESTEROL THERAPY OF SMITH-LEMLI-OPITZ SYNDROME CASES**
Kilic M., Tokatli A., ALANAY Y., Kilic E., Kalkanoglu-Sivri H. S., DURSUN A., Onol S., Haliloglu G., Utine G. E., BODUROĞLU O. K., et al.
JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, cilt.34, 2011 (SCI-Expanded)
- XCIX. **A Second Patient With Tsukahara Syndrome: Type A1 Brachydactyly, Short Stature, Hearing Loss, Microcephaly, Mental Retardation, and Ptosis**
ÜTİNE G. E., Breckpot J., Thienpont B., ALANAY Y., Aksoy C., BODUROĞLU O. K., Devriendt K.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, sa.4, ss.947-949, 2010 (SCI-Expanded)
- C. **Partial Distal Aphyalangia, Duplication of Metatarsal IV, Microcephaly and Borderline Intelligence: A Third Patient Suggesting Autosomal Recessive Inheritance**
ÜTİNE G. E., ALANAY Y., Aktas D., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, sa.6, ss.1317-1318, 2009 (SCI-Expanded)
- CI. **Rare sex chromosome aneuploidies: 49,XXXXY and 48,XXXY syndromes**
Simsek P. O., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU A., ALANAY Y., BODUROĞLU O. K., Kandemir N.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.51, sa.3, ss.294-297, 2009 (SCI-Expanded)
- CII. **Subtelomeric rearrangements in mental retardation: Hacettepe University experience in 130 patients**
ÜTİNE G. E., Celik T., ALANAY Y., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K., Tuncbilek E., Aktas D.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.51, sa.3, ss.199-206, 2009 (SCI-Expanded)
- CIII. **Cryptic trisomy 5q35.2qter and deletion 1p36.3 characterised using FISH and array-based CGH**
Utin E. G., ALANAY Y., Aktas D., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K., Vermeesch J., TUNÇBİLEK E., Fryns J.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.51, sa.4, ss.343-350, 2008 (SCI-Expanded)
- CIV. **KABUKI SYNDROME AND TRISOMY 10p**
Utin G. E., ALANAY Y., Aktas D., BODUROĞLU O. K., Alikasifoglu M., Tuncbilek E.
GENETIC COUNSELING, cilt.19, sa.3, ss.291-300, 2008 (SCI-Expanded)
- CV. **Cerebro-facio-thoracic dysplasia: expanding the phenotype**
Cilliers D., ALANAY Y., BODUROĞLU O. K., Utine E., Tuncbilek E., Clayton-Smith J.
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, cilt.16, sa.2, ss.121-125, 2007 (SCI-Expanded)
- CVI. **A multidisciplinary approach to the management of individuals with fragile X syndrome**
ALANAY Y., Unal F., Turanli G., Alikasifoglu M., Alehan D., Akyol U., Belgin E., Sener C., Aktas D., BODUROĞLU O. K., et

al.

JOURNAL OF INTELLECTUAL DISABILITY RESEARCH, cilt.51, ss.151-161, 2007 (SCI-Expanded)

CVII. Coexistent mosaic monosomy 21 and fragile X syndrome in a mentally retarded male patient

Utine G. E., Aktas D., BODUROĞLU O. K., Alikasifoglu M., Tuncbilek E.

GENETIC COUNSELING, cilt.18, sa.2, ss.171-177, 2007 (SCI-Expanded)

CVIII. Neocentric small supernumerary marker chromosomes (sSMC) - three more cases and review of the literature

Liehr T., Utine G. E., Trautmann U., Rauch A., Kuechler A., Pietracz J., Bocian E., Kosyakova N., Mrasek K., BODUROĞLU O. K., et al.

CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH, cilt.118, sa.1, ss.31-37, 2007 (SCI-Expanded)

CIX. Analysis of MTHFR 1298A > C in addition to MTHFR 677C > T polymorphism as a risk factor for neural tube defects in the Turkish population

BODUROĞLU O. K., ALANAY Y., Alikasifoglu M., Aktas D., Tuncbilek E.

TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.47, sa.4, ss.327-333, 2005 (SCI-Expanded)

CX. Celiac disease screening in 100 Turkish children with Down syndrome

ALANAY Y., BODUROĞLU O. K., Tuncbilek E.

TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.47, sa.2, ss.138-140, 2005 (SCI-Expanded)

CXI. A case of ring chromosome 18 with mild phenotypic features

BODUROĞLU O. K., ALANAY Y., Tuncbilek E.

CHROMOSOME RESEARCH, cilt.13, ss.66, 2005 (SCI-Expanded)

CXII. Oculo-palato-cerebral syndrome: A third case supporting autosomal recessive inheritance

ALANAY Y., BODUROĞLU O. K., Sonmez B., Orhan M.

AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, sa.1, ss.92-95, 2004 (SCI-Expanded)

CXIII. Methylenetetrahydrofolate reductase enzyme polymorphisms as maternal risk for Down syndrome among Turkish women

BODUROĞLU O. K., ALANAY Y., Koldan B., Tuncbilek E.

AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, sa.1, ss.5-10, 2004 (SCI-Expanded)

CXIV. Cervical diastematomyelia in cervico-oculo-acoustic (Wildervanck) syndrome: MRI findings

Balci S., Oguz K., Firat M., BODUROĞLU O. K.

CLINICAL DYSMORPHOLOGY, cilt.11, sa.2, ss.125-128, 2002 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

I. Mozaik Trizomi 8 Sendromu Tanılı Beş Olgunun Klinik Özelliklerinin Değerlendirilmesi: Olgu Serisi

DAŞAR T. N., Soğukpınar M., Simsek-Kiper P. O., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.

Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, cilt.32, sa.2, ss.91-95, 2023 (Scopus)

II. A Life-Threatening Complication in a Patient with Ehlers-Danlos Syndrome Musculocontractural Type

Dasar T., Donkervoort S., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., GÖÇMEN R., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., Bonnemann C., Haliloglu G.

JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.9, sa.3, ss.297-301, 2022 (ESCI)

III. 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)

IV. Akondroplazide baba yaşı: İleri baba yaşı kaçır?

ATAR S., ÜREL DEMİR G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.

Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, cilt.62, sa.62, ss.7-9, 2019 (Scopus)

V. Fragile X Syndrome: A Genetic Disorder to Consider in Patients with Speech Delay

ÇELEN YOLDAŞ T., ÜTİNE G. E., ÖZMERT E. N., BODUROĞLU O. K.

Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, cilt.12, sa.4, ss.289-292, 2018 (Hakemli Dergi)

- VI. **3M Sendromu**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Dergisi, 2017 (Scopus)
- VII. **Gorlin Syndrome in Eleven Patients**
ÜTİNE G. E., ALANAY Y., Aktas D., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M., TUNÇBİLEK E.
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.4, sa.2, ss.63-67, 2017 (ESCI)
- VIII. **A diagnosis to consider in an adult patient with facial features and intellectual disability: Williams syndrome**
Dogan O. A., Kiper P. O. S., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., Boduroglu K.
Korean Journal of Family Medicine, cilt.38, sa.2, ss.102-105, 2017 (Scopus)
- IX. **3M syndrome 3M sendromu**
Kiper P. Ö. Ş., ÜTİNE G. E., Boduroğlu K.
Cocuk Sagligi ve Hastaliklari Dergisi, cilt.60, sa.2, ss.56-63, 2017 (Scopus)
- X. **Noonan sendromunda göz bulguları: İki olgu ve literatürün gözden geçirilmesi**
TAYLAN ŞEKEROĞLU H., ERKAN TURAN K., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÇOLAK D., Utine G. E., BODUROĞLU O. K.
Glokom-Katarakt, cilt.12, ss.229-232, 2017 (Hakemli Dergi)
- XI. **An Adult Patient with Monosomy 18p Growth Hormone Deficiency and Selective IgA Deficiency**
ZENGİN AKKUŞ P., çetinkaya a., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N., ALİKAŞİFOĞLU M., ALİKAŞİFOĞLU A., KANDEMİR N., TEZCAN F. İ., utine G. E., BODUROĞLU O. K.
Journal of Genetic Syndromes & Gene Therapy, cilt.7, sa.2, 2016 (Hakemli Dergi)
- XII. **1p36 Microdeletion Syndrome: A Case Report**
ZENGİN AKKUŞ P., ŞAHİN Y., UTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
Acta Medica, cilt.45, sa.1, ss.26-28, 2014 (Hakemli Dergi)
- XIII. **Searching f(o)r Copy Number Changes in Nonsyndromic X-Linked Intellectual Disability**
Utine G. E., Kiper P. O., ALANAY Y., Haliloglu G., Aktas D., BODUROĞLU O. K., Tuncilek E., Alikasifoglu M.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.2, sa.2, ss.64-71, 2011 (ESCI)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Sendromik olmayan zihinsel yetersizlikte tüm ekzom dizilemenin tanısal 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, Türkiye, 25 - 27 Ekim 2019
- II. **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, Türkiye, 16 - 20 Ekim 2019
- III. **The Skeletal Dysplasia Registry: Hacettepe Experience**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., ARSLAN U. E., ÜTİNE G. E., ALANAY Y., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
The 14th biannual International Skeletal Dysplasia Society Meeting, Oslo, Norveç, 11 - 14 Eylül 2019
- IV. **Expanding the clinical and mutational spectrum of Roberts Syndrome with previously unreported endocrine findings**
Guleray N., Kiper P. O. S., Utine G. E., BODUROĞLU O. K., Alikasifoglu M.
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.127
- V. **Clinical, demographic and nosologic characterisation of the genetic disorders of the skeleton in Turkey: The skeletal dysplasia registry**
Simsek-Kiper P. O., Utine G. E., Taskiran E. Z., Kosukcu C., Arslan U., ALANAY Y., Alikasifoglu M., BODUROĞLU O. K.
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on

- VI. **Camptodactyly-arthropathy-coxa vara-pericarditis syndrome in a large family: A clinical condition with a diagnostic challenge**
Oguz S., Kiper P. O. S., Utine G. E., ALANAY Y., Ozen S., BODUROĞLU O. K., Alikasifoglu M.
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.97
- VII. **A novel homozygous ROGD1 mutation in two siblings with kohlschutter-tonz syndrome: a rare entity**
Kiper P. O. S., Utine G. E., Zschocke J., BODUROĞLU O. K.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.346
- VIII. **17q24.3 Duplication In A Patient Presenting With SRY-Negative 46,XX Disorders of Sex Development**
Kiper P. O. S., Ozon A., Gonc N., Alikasifoglu A., Utine G. E., BODUROĞLU O. K., Alikasifoglu M.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.196
- IX. **A Rare Cause of Hyperinsulinemic Hypoglycemia: Costello Syndrome**
VURALI KARAOĞLAN D., KOŞUKCU C., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., UTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU A., ALİKAŞİFOĞLU M.
57th Annual ESPE European Society for Paediatric Endocrinology, Atina, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.351-352
- X. **Clinical, demographic and nosologic characterization of the genetic disorders of the skeleton in Turkey: The skeletal dysplasia registry.**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., UTİNE G. E., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., ARSLAN U. E., ALANAY Y., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
European Human Genetics Conference, Milan, Italy, June 16-19, 2018., Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- XI. **Camptodactyly-arthropathy-coxa vara-pericarditis syndrome in a large family: A clinical condition with a diagnostic challenge.**
OĞUZ S., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., UTİNE G. E., ALANAY Y., ÖZEN S., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
European Human Genetics Conference, 16 - 19 Haziran 2018
- XII. **Expanding the clinical and mutational spectrum of Roberts syndrome with previously unreported endocrine findings.**
GÜLERAY N., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., UTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
European Human Genetics Conference, 16 - 19 Haziran 2018
- XIII. **Effects of estrogen and vitamin D polymorphisms on bone density in adolescent anorexia nervosa patients**
Inan Erdogan I., AKGÜL S., IŞGIN K., BODUROĞLU O. K., DERMAN O., KANBUR N.
14th International conference on Clinical pediatrics., 14 - 16 Haziran 2018
- XIV. **Rett sendromlu 16 hastanın klinik ve moleküler açıdan değerlendirilmesi**
ZENGİN AKKUŞ P., TAŞKIRAN Z. E., KABAÇAM S., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., HALİLOĞLU V. G., BODUROĞLU O. K., UTİNE G. E.
61. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 15 - 19 Kasım 2017
- XV. **Oftalmo-akromelik sendrom**
ÜREL DEMİR G., TAŞKIRAN Z. E., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., UTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XVI. **Peters Plus Sendromu**
ÜREL DEMİR G., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., UTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XVII. **Çok nadir iki sendromun birlikteliği: Noonan syndrome like with loose anagen hair ile ICF2 sendromu**
AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Lisowski C., Erman B., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N., Boztuğ K., UTİNE G. E., Zenker M., TEZCAN F. İ., BODUROĞLU O. K.
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017

- XVIII. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XIX. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XX. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXI. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXII. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXIII. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXIV. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXV. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXVI. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXVII. **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, Türkiye, 11 - 13 Ekim 2017
- XXVIII. **Further delineation of spondyloepimetaphyseal dysplasia Faden-Alkuraya type: a RSPRY1-associated spondylo-epi-metaphyseal dysplasia with cono-brachydactyly and craniosynostosis.**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., AKGÜN DOĞAN Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
International Skeletal Dysplasia Society Meeting, 20 - 23 Eylül 2017
- XXIX. **SOX9 gene dublication-related 46,XX ovotesticular disorder of sex development**
ÖZÖN Z. A., ALİKAŞİFOĞLU A., GÖNÇ E. N., VURALI KARAOĞLAN D., BÜYÜKYILMAZ G., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE E., ORHAN D., SOYER T., BODUROĞLU O. K., et al.
10th International Meeting of Pediatric Endocrinology, 14 - 17 Eylül 2017
- XXX. **ICF SYNDROME: CLINICAL, IMMUNOLOGICAL AND CYTOGENETIC ANALYSIS OF SEVEN CASES**
akarsu a., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N., METİN A., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K., sanal ö., TEZCAN F. İ.
ESID 2017, 11 - 14 Eylül 2017
- XXXI. **Partial Trisomy 18 From a marker chromosome to a rare chromosomal disorder**
OĞUZ S., GÜLERAY N., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
European Cytogenetics Conference, 1 - 04 Temmuz 2017

- XXXII. **Duplication ina patient presenting with SRY negative 46XX disorders of sex development**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÖZÖN Z. A., GÖNÇ E. N., ALİKAŞİFOĞLU A., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
50th The European Society of Human Genetics, 27 - 29 Mayıs 2017
- XXXIII. **Homozygous novel variant in MUT in a patient with intellectual disability without metabolic derangement**
ÜTİNE G. E., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
European Society of Human Genetics Conference 2017, Kopenhag, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017
- XXXIV. **A novel homozygous ROGD1 mutation in two siblings with Kohlschutter-Tönz syndrome: A rare entity**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., Zschocke J., BODUROĞLU O. K.
European Society of Human Genetics Conference 2017, Kopenhag, 27 - 30 Mayıs 2017
- XXXV. **RSPRY1 associated skeletal dysplasia: Spondylo-epi-metaphyseal dysplasia with conobrachydactyly and craniosynostosis**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., AKGÜN DOĞAN Ö., YILMAZ G., ÜTİNE G. E., Nishimura G., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
European Society of Human Genetics Conference 2017, Kopenhag, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017
- XXXVI. **Cinsiyetinden hoşnutsuzluk ve 46,XX gonadal disgenezi birlikteliği**
KAMIŞ G. Z., BODUROĞLU O. K., BAYRAKTAR M., BAŞAR K.
21. TPD Yıllık Toplantı ve Klinik Eğitim Sempozyumu, Türkiye, 19 - 22 Nisan 2017, cilt.28, ss.72-73
- XXXVII. **Analysis of chromosome 22q11 2 copy number variations by multiplex ligation dependent probe amplification**
ALARCON MARTÍNEZ T., KABAÇAM S., CEYLAN A. C., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E.
American Society of Human Genetics 66th Meeting, 18 - 22 Ekim 2016
- XXXVIII. **Arthrogryposis multiplex congenita AMC Spectrum and classification at a tertiary referral center**
ÖNCEL İ., HALİLOĞLU V. G., ÜTİNE G. E., AKSOY M. C., BODUROĞLU O. K., TOPALOĞLU H. A.
21st International Congress of the World-Muscle-Society, Granada, Nikaragua, 4 - 08 Ekim 2016, cilt.26, ss.107
- XXXIX. **Clinical and Molecular Analysis of 3M Syndrome Patients A Study From Turkey**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU A., KANDEMİR N., Cormier Daire V., ALANAY Y., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
28th International Congress of Pediatrics, 17 - 22 Ağustos 2016
- XL. **Clinical and Molecular aspects and genotype phenotype correlation in Rett syndrome**
ZENGİN AKKUŞ P., ÜTİNE G. E., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., HALİLOĞLU V. G., BODUROĞLU O. K.
European Society of Human Genetics Conference 2016 Barcelona, 21 - 24 Mayıs 2016
- XLI. **Clinical and quantitative PCR confirmation of copy number variations detected by array CGH**
CEYLAN A. C., TAŞKIRAN Z. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
European Society of Human Genetics Conference 2016, 21 - 24 Mayıs 2016
- XLII. **Meier Gorlin ear patella short stature syndrome A rare clinical entity**
AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ALANAY Y., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
European Society of Human Genetics Conference 2016, 21 - 24 Mayıs 2016
- XLIII. **Clinical molecular aspects and genotype phenotype correlation in Rett syndrome**
ZENGİN AKKUŞ P., ÜTİNE G. E., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., HALİLOĞLU V. G., BODUROĞLU O. K.
European Society of Human Genetics 2016, Barcelona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016
- XLIV. **Clinical aspects and genotype-phenotype correlation in Rett syndrome**
ZENGİN AKKUŞ P., ÜTİNE G. E., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., HALİLOĞLU V. G., BODUROĞLU O. K.
European Human Genetics Conference, Barcelona, İspanya, 21 Mayıs 2016
- XLV. **Dismorfik Bulguları ve Selektif IgA Eksikliği Tanısıyla İzlenen Monozomi 18p Olgusu**

ZENGİN AKKUŞ P., ÇETİNKAYA A., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N., ALİKAŞİFOĞLU M., ALİKAŞİFOĞLU A., KANDEMİR N., TEZCAN F. İ., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.

2. Klinik İmmünoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 31 Mart - 03 Nisan 2016

XLVI. Bir vaka nedeniyle Goltz sendromu

TAŞTEMEL T., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLVII. Nadir görülen bir iskelet displazisi Stüve Wiedemann sendromu

AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, Sempozyum Kitabı Sayfa 72., Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLVIII. 3M Sendromlu Bir Grup Hastada Klinik Ve Moleküler Bulguların Analizi

ŞİMŞEK KİPER P. Ö., EKİM ZİHNİ T., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU A., KANDEMİR N., VALERİE C. D., ALANAY Y., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

XLIX. WAGR Sendromu Aniriden daha fazlası

PINAR Z. A., AKGÜN DOĞAN Ö., TAYLAN ŞEKEROĞLU H., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

L. Hennekam sendromu Otozomal resesif geçişli bir konjenital lenfödem

GÜLERAY N., ÖZER M., AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

LI. Mowat Wilson sendromu Klinik değerlendirme ve ZEB2 gen mutasyon delesyon analizi

Kılıç E., Çetinkaya A., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.

II. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

LII. Erişkin dönemde tanı alan Williams sendromu vakası

AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.

2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, 22-24 Ekim 2015, Samsun, Türkiye, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015

LIIL. Frontometaphyseal dysplasia with a novel FLNA gene mutation

Kılıç E., ÜTİNE G. E., Robertson S., BODUROĞLU O. K.

12th International Skeletal Dysplasia Meeting, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015

LIV. Keutel Syndrome A Rare Clinical Entity

DEMİREL M., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.

International Skeletal Dysplasia Society 12th Biennial Meeting, July 29th-August 1, 2015-Istanbul, Turkey, Abstract Book p.109., İstanbul, Türkiye, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015

LV. Experience of a Skeletal Dysplasia Registry In Turkey A Five Years Retrospective Analysis

KURT ŞÜKÜR E. D., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ERGÜL T., ALİKAŞİFOĞLU M.

International Skeletal Dysplasia Society 12th Biennial Meeting, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015

LVI. Chondrodysplasia Punctata Brachytelephalangic Type With A Novel ARSE Mutation A Clinical Report Poster sunumu Poster No 26 July 29th August 1 2015 Istanbul Turkey Abstract Book p 108

CEYLAN A. C., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ANLAR F. B., BODUROĞLU O. K., SHİRO İ., GEN N.

International Skeletal Dysplasia Society 12th Biennial Meeting, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015

LVII. Clinical and Molecular Analysis of 3M Syndrome In A Group of Turkish Patients

ŞİMŞEK KİPER P. Ö., EKİM ZİHNİ T., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU A., KANDEMİR N., VALERİE C. D., ALANAY Y., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.

International Skeletal Dysplasia Society 12th Biennial Meeting, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015

LVIII. A Novel NKX3 2 Mutation Associated With Spondylo Megaepiphyseal Metaphyseal Dysplasia In A Neonate A Rare Clinical Entity

ŞİMŞEK KİPER P. Ö., YAVUZ Ş., ÜTİNE G. E., SOYER T., KORKMAZ TOYGAR A., ALİKAŞİFOĞLU M., GEN N., BODUROĞLU O. K.

International Skeletal Dysplasia Society 12th Biennial Meeting, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015

LIX. Roberts SC Phocomelia Syndrome A Rare Clinical Entity

GÜLERAY N., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., DEMİREL M., ÇETİNKAYA A., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.

International Skeletal Dysplasia Society 12th Biennial Meeting, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015

- LX. **A Novel SMARCAL1 Mutation Associated With Schimke Immunoosseous Dysplasia A Clinical Report**
AKGÜN DOĞAN Ö., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., MARTİN Z., BODUROĞLU O. K.
International Skeletal Dysplasia Society 12th Biennial Meeting, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015
- LXI. **Skeletal Dysplasia With Intellectual Disability Dyggve Melchior Clausen Dysplasia**
ÜTİNE G. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., BODUROĞLU O. K., SHİRO İ., GEN N.
International Skeletal Dysplasia Society 12th Biennial Meeting, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015
- LXII. **Chondrodysplasia punctata brachytelephalangic type with a novel ARSE mutation A clinical report**
CEYLAN A. C., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ANLAR F. B., BODUROĞLU O. K., Ikegawa S., Nishimura G.
12th International Skeletal Dysplasia Meeting, 29 Temmuz - 01 Ağustos 2015
- LXIII. **Microdeletion and microduplication of 1q21.1 in two separate patients**
CEYLAN A. C., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M.
10th European Cytogenetics Conference, Fransa, 4 - 07 Temmuz 2015
- LXIV. **Two patients with microdeletion and microduplication involving 1q21 1**
CEYLAN A. C., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K.
10th European Cytogenetics Conference, 4 - 07 Temmuz 2015, cilt.23, ss.49
- LXV. **Many faces of Rett syndrome: Is there still a diagnostic delay?**
ÜTİNE G. E., ZENGİN AKKUŞ P., BODUROĞLU O. K., HALİLOĞLU V. G.
11th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Viyana, Avusturya, 27 - 30 Mayıs 2015, cilt.19, ss.148
- LXVI. **1p36 delesyonu: bir vaka takdimi**
ZENGİN AKKUŞ P., ŞAHİN Y., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K.
3. PUADER Kongresi, Türkiye, 30 Nisan 2014
- LXVII. **Novel Mutations in the Osteoprotegerin Gene TNFRSF11B in Two Patients with Juvenile Paget's Disease.**
Naot D., Choi A., Musson D., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., Peacock M., Dimeglio L., Cundy T.
Annual Meeting of the American-Society-for-Bone-and-Mineral-Research, Texas, Amerika Birleşik Devletleri, 12 - 15 Eylül 2014, cilt.29
- LXVIII. **Case Presentation: Sjögren-Larsson Syndrome**
KILIÇ E., KILIÇ M., ÜTİNE G. E., COŞKUN T., NAKANO H., BODUROĞLU O. K.
12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism. (ICIEM, 2013, Barcelona, Spain)., Barcelona, İspanya, 03 Eylül 2013
- LXIX. **Hacettepe Üniversitesi Tıp Fakültesi İhsan Doğramacı Çocuk Hastanesi Çocuk Acil Ünitesi'nde Triaj Uygulama Tecrübesi ve Triaj Performans Analizi**
TEKŞAM Ö., TESTİK M. C., ÖZÖN Z. A., SÖNMEZ V., pehlivan C., KALE G., BODUROĞLU O. K.
II. Uluslararası Sağlıkta Performans ve Kalite Kongresi, Antalya, Türkiye, 28 Nisan 2010, ss.255-262
- LXX. **Rapid prenatal diagnosis of common aneuploidies by QF-PCR, four years experience of Hacettepe University**
Aktas D., Kutukcu B., Utine G., ALANAY Y., Deren O., BODUROĞLU O. K., Beksac S., Alikasifoglu M.
7th European Cytogenetics Conference, Stockholm, İsveç, 4 - 07 Temmuz 2009, cilt.17, ss.209
- LXXI. **Prospective analysis of a second-trimester biochemical screening test for trisomy 21**
Portakal O., Deren O., BODUROĞLU O. K., Hascelik G.
60th Annual Meeting of the American-Association-for-Clinical-Chemistry, Washington, Kiribati, 27 - 31 Temmuz 2008, cilt.54
- LXXII. **Bloom syndrome in a child with severe short stature and wilms tumor**
Boduroglu K., ALANAY Y., Alikasifoglu M., Aktas D., Utine G. E., Tuncbilek E.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.142-143
- LXXIII. **Unilateral peters' anomaly type I in an infant with 22q11.2 deletion syndrome**
Erdogan K. M., Utine G. E., ALANAY Y., Volkan-Salanci B., Boduroglu K., Aktas D., Alikasifoglu M., Tuncbilek E.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.100
- LXXIV. **The detection of subtelomeric chromosomal rearrangements in 100 patients with idiopathic mental**

retardation: Hacettepe University Experience

Celik T., Utine E., ALANAY Y., Aktas D., Boduroglu K., Alikasifoglu M., Tuncbilek E.

6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.70

LXXV. Clinical evaluation of Prader-Willi and Angelman syndrome patients with 15q11-13 deletion

Kurtul K., Boduroglu K., ALANAY Y., Utine E., Salanci B. V., Aktas D., Alikasifoglu M., Tuncbilek E.

6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.96

LXXVI. Partial monosomy of distal 6q

Utine E., ALANAY Y., Aktas D., Boduroglu K., Alikasifoglu A., Tuncbilek E.

6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.70

Desteklenen Projeler

TAŞKIRAN Z. E., ÜTİNE G. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., BODUROĞLU O. K., AKARSU A. N., ALİKAŞİFOĞLU M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Hacettepe Ekzom Projesi, 2015 - 2019

ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., KOŞUKCU C., AKGÜN DOĞAN Ö., YILMAZ G., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Spondiloeipimetafizyeal displazi Faden Alkuraya Tipi İskelet Displazisinin Daha Geniş Detaylandırılması: RSPRY1-ilişkili Spondiloeipimetafizyeal displazi, Konobrakidaktili ve Kraniyosinostozis, 2017 - 2017

BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E., ŞİMŞEK KİPER P. Ö., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, KohlschutterTonz sendromlu iki kız kardeşte yeni homozigot ROGD1 mutasyonu Nadir Bir Antite, 2017 - 2017

AKGÜL S., KANBUR N., BODUROĞLU O. K., DERMAN O., İNAN ERDOĞAN I., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Adolesan Anoreksiya Nervosa Vakalarında Kemik Mineral Yoğunluğunun Belirlenmesinde Östrojen ve Vitamin D Reseptör Gen Polimorfizminin Rolü, 2015 - 2017

BODUROĞLU O. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Silver-Russell Sendromu (SRS) bulunan hastalarda epigenotip ve fenotip ilişkisinin araştırılması, 2014 - 2017

ŞİMŞEK KİPER P. Ö., BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 3M Sendromunda Ana Gen Defekti Olarak OBSL1 Mutasyonları: Türkiyeden Bir Çalışma, 2016 - 2016

ÜTİNE G. E., HALİLOĞLU V. G., BODUROĞLU O. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Rett sendromunun klinik ve moleküler özellikleri ve genotip-fenotip korelasyonu, 2016 - 2016

BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yeni Tanı ve Tedavi Yöntemlerinin Klinik Genetik Uygulamalarındaki Yeri, 2016 - 2016

ALİKAŞİFOĞLU M., BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Genetikte Teknolojik İlerlemeler, 2016 - 2016

ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Klinik Genetikte Tanı ve Tedavi Alanlarında İlerlemeler, 2016 - 2016

ŞİMŞEK KİPER P. Ö., TAŞKIRAN Z. E., BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E., ALANAY Y., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 3M Sendromlu Bir Grup Türk Hastada Klinik ve Moleküler Özelliklerin Analizi, 2015 - 2016

ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ALİKAŞİFOĞLU M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 1q211 Mikrodelesyon Sendromu, 2015 - 2016

BODUROĞLU O. K., ÜTİNE G. E., ALİKAŞİFOĞLU M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 1q211 Mikrodelesyon ve Mikroduplikasyon Sendromları, 2015 - 2016

ALİKAŞİFOĞLU M., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Segmental Mikroduplikasyonlar ve Kopya Sayısı Değişiklikleri, 2015 - 2016

ALARCON MARTINEZ T., ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 22q11.2 Delesyon Sendromlu Hastaların Klinik ve İleri Moleküler Değerlendirilmesi ve Genotip-Fenotip Korelasyonunun Araştırılması, 2015 - 2016

ÜTİNE G. E., BODUROĞLU O. K., ZENGİN AKKUŞ P., HALİLOĞLU V. G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Rett Sendromlu Hastaların Klinik ve Moleküler Değerlendirmesi, 2015 - 2015

Metrikler

Yayın: 204

Atıf (WoS): 1163

Atıf (Scopus): 1240

H-İndeks (WoS): 19

H-İndeks (Scopus): 19