

Res. Asst. PhD FEYZA ALTUNBAŞ YALABIK

Personal Information

Office Phone: [+90 242 249 6427](tel:+902422496427)

Email: feyzaaltunbas@akdeniz.edu.tr

Web: <https://avesis.akdeniz.edu.tr/feyzaaltunbas>

Education Information

Expertise In Medicine, Akdeniz University, Faculty Of Medicine, Tıbbi Genetik, Turkey 2020 - Continues

Undergraduate, Akdeniz University, Faculty Of Medicine, Turkey 2013 - 2019

Research Areas

Medicine, Health Sciences, Internal Medicine Sciences, Medical Genetics

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Psödohipoaldosteronizm Tanılı Olguda SCNN1B Geninde Novel Homozigot Varyant**
Altunbaş Yalabık F., Oruç E. C., Öztürk N., Karamık G., Yılmaz Bayer Ö., Parlak M., Ünver Tuhun H., Altıok Clark Ö., Mıhçı E., Nur B.
6. ULUSAL ÇOCUK GENETİK KONGRESİ, Aydın, Turkey, 9 - 12 November 2023, pp.121
- II. **Kalretikülin Varyantı Saptanan Kronik Miyeloproliferatif Hastalık Olgularında Klinik ve Genetik Özelliklerin İncelenmesi**
Toylu A., Altunbaş Yalabık F., Coşkun M., Salim O., Yücel O. K., İltar U., Karaüzüm S., Akkaya B., Aracı D. G., Peker A., et al.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 9 - 13 November 2022, pp.252-253
- III. **Two novel mutations, two different clinical phenotypes associated with SCN5A; Brugada and Long QT syndromes**
Peker A., Toylu A., Coşkun M., Karamık G., Altunbaş F., Aracı D. G., Öztürk N., Nur B., Belgi Yıldırım A., Ekici F., et al.
European Society of Human Genetics Conference 2022, Vienna, Austria, 10 - 14 June 2022, pp.1-2
- IV. **A retrospective overview in female patients prediagnosed with FMR1 associated disorders**
Aracı D. G., Peker A., Altıok Clark Ö., Manguoğlu A. E., Özekinci M., Uysal H., Altunbaş F., Coşkun M., Karamık G., Öztürk N., et al.
European Human Genetics Conference 2022, Vienna, Austria, 10 - 14 June 2022, pp.1111
- V. **Nörofibromatozis ön tanılı olgularda NF1 geninde saptanan varyantların yorumlanması**
Altunbaş F., Öztürk N., Toylu A., Nur B., Karamık G., Coşkun M., Dikici D. G., Peker A., Altıok Clark Ö., Mıhçı E.
XVII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Ankara, Turkey, 28 - 31 October 2021
- VI. **Marfan sendromu ön tanılı olgularda FBN1 geninde saptanan varyantların değerlendirilmesi**
Coşkun M., Karamık G., Toylu A., Öztürk N., Nur B., Altunbaş F., Dikici D. G., Peker A., Altıok Clark Ö., Mıhçı E.
XVII. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Ankara, Turkey, 28 - 31 October 2021
- VII. **Osteogenezis Imperfekta Klinik Ön Tanılı Olgularda COL1A1 ve COL1A2 Genleri Varyant Analiz Sonuçları**
Dikici D. G., Toylu A., Ünver Tuhun H., Coşkun M., Karamık G., Altunbaş F., Öztürk N., Nur B., Parlak M., Altıok Clark

Ö., et al.

5. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Ankara, Turkey, 7 - 09 October 2021, pp.103

VIII. **Retinitis Pigmentosa Tanılı Olguda CRB1 Geninde Nadir Homozigot Varyant**

Altunbaş F., Coşkun M., Toylu A., İlhan H. D., Dikici D. G., Altıok Clark Ö., Mıhçı E.

14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 20 - 22 November 2020

Supported Projects

KARDELEN F., ALTUNBAŞ F., ÇOMAK E., KAVAKBAŞI BEYHAN S., TOYLU A., Project Supported by Higher Education Institutions, Hipertansiyonlu Çocuklarda UMOD Gen Varyantları ve Kardiyovasküler Komplikasyonlar Arasındaki İlişkinin Değerlendirilmesi, 2020 - 2022

Metrics

Publication: 9

Congress and Symposium Activities

6. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, Attendee, Aydın, Turkey, 2023

15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, Muğla, Turkey, 2022