

Assoc. Prof. BANU NUR

Personal Information

Office Phone: [+90 242 249 6520](tel:+902422496520)

Email: banunur@akdeniz.edu.tr

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

Education Information

Post Doctorate of Medicine, Akdeniz University, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Abd, Pediatrik Genetik Bd, Turkey 2011 - 2015

Expertise In Medicine, Akdeniz University, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Abd, Turkey 2001 - 2007

Undergraduate, Istanbul University, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Turkey 1994 - 2000

Foreign Languages

English, B2 Upper Intermediate

Certificates, Courses and Trainings

Health&Medicine, Mikroarray Kursu, 3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, 2017

Health&Medicine, Nöromusküler Hastalıklar Kursu, 52. Türk Pediatri Kongresi, 2016

Health&Medicine, Genetik Uzmanları İçin Yeni Nesil Dizileme Kursu, 3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, 2016

Education Management and Planning, Probleme Dayalı Öğrenim Kursu', Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, 2015

Education Management and Planning, İyi Klinik Uygulamaları ve Klinik Araştırmalar Hakkında Temel Eğitim Kursu, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, 2015

Health&Medicine, Kalıtsal Metabolik Hastalıklarda Moleküler Analizler Kursu, 13. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 2015

Health&Medicine, Ölçme Değerlendirme Yöntemlerinin Güncelleştirilmesi ve Geliştirilmesi Kursu, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, 2015

Health&Medicine, Genetikte Temel Kavramlar Kursu, I. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, 2015

Health&Medicine, 'Pediatrik Genetik/Pediatrik Gastroenteroloji Çalıştayı', Antalya., 50. Türk Pediatri Kongresi, 2014

Health&Medicine, 'Gelişim Kursu', Antalya., 4. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 2014

Health&Medicine, 'Biyostatistik Kursu', Antalya., Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, 2014

IT, 'Endnote X3 Kursu', Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, 2014

Health&Medicine, 'Nadir Kalıtsal Hastalıklarda Genetik Analiz Yaklaşımları ve Genetik Veri Tabanları Kursu', Bursa., 10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, 2012

Health&Medicine, 'Bilgilendirme ve Eğitim Semineri', Akdeniz Üniversitesi'nde TÜBİTAK tarafından düzenlenen, 2012

Health&Medicine, 'Çocuk Yoğun Bakım Kursu', Antalya., 55. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, 2011

Health&Medicine, 'Çocuklarda İleri Yaşam Desteği Uygulayıcı Eğitimi Kursu', Antalya., Sağlık Bakanlığı, 2011

Education Management and Planning, 'Toplum Önünde Söz Söyleme Kursu', Antalya., Antalya Tabip Odası, 2011

Health&Medicine, 'Sağlık, Turizm ve Kültür Eğitimi Kursu', Antalya., Türk Tabipleri Birliği ve Kültür ve Turizm Bakanlığı, 2010

Health&Medicine, 'Neonatal Resüsitasyon Kursu', Şanlıurfa., Sağlık Bakanlığı, 2008

Health&Medicine, 'Anne Sütünün Desteklenmesi Bebek Dostu Sağlık Kuruluşları Kursu', Antalya., Akdeniz Üniversitesi Tıp

Fakültesi, 2007

Health&Medicine, Gelişimsel Kalça Displazisinde Tanı, Koruma ve Önleme Yöntemleri Kursu', Antalya., Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, 2005

Health&Medicine, Çocuklarda İleri Yaşam Desteği Kursu', Antalya, Pediatri Asistanları Derneği, 2003

Health&Medicine, 'Araştırma Eğitimi Kursu', Antalya., Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, 2003

Health&Medicine, Hekimin Mesleki İlişkileri, Hukuki Sorunlulukları ve Tıbbi Etik Kursu', Antalya., Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, 2002

Health&Medicine, Acil Tıp Eğitimi Kursu, Antalya., Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, 2002

Dissertations

Expertise In Medicine, "Febril Konvülsiyon Geçiren Hastalarda IL-1 β (-511) ve IL-10 (-1082) Gen Polimorfizmlerinin, Periferik Kanda IL-1 β ve IL-10 Salınımına ve Hastalığın Oluşumuna Etkisi", Akdeniz University, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Abd, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Abd, 2007

Research Areas

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

Academic Titles / Tasks

Associate Professor, Akdeniz University, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Abd, 2017 - Continues

Assistant Professor, Akdeniz University, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Abd, 2015 - 2017

Expert, Akdeniz University, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Abd, Pediatrik Genetik Bd, 2011 - 2015

Research Assistant, Akdeniz University, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Abd, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Abd, 2001 - 2007

Academic and Administrative Experience

Akdeniz University, Klinik Araştırmalar Etik Kurulu, 2016 - Continues

Akdeniz University, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Abd, 2015 - Continues

Courses

Çocuk Sağlığı ve Hastalıklarında anamnez alma, Undergraduate, 2017 - 2018

Pediatri Pratiğinde Genetik Tanı Yöntemleri, Undergraduate, 2017 - 2018

Probleme Dayalı Öğrenim, Dönem II, 4. PDÖ, Lisans, 2015-2016, Undergraduate, 2015 - 2016

Probleme Dayalı Öğrenim, Dönem II, 2. PDÖ, Lisans, 2016-2017, Undergraduate, 2016 - 2017

Makale Saati Dersi, Undergraduate, 2016 - 2017

Advising Theses

NUR B., Osteogenesis İmparfektalı Hastalarda Serum miRNA (miR-26a, miR-29a, miR-133a) Ekspresyon Düzeylerinin Değerlendirilmesi, Expertise In Medicine, L.Öz(Student), 2016

Jury Memberships

Expertise In Medicine, Tıpta Uzmanlık Tez Jürisi, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, November, 2017

Academic Staff Examination, Tıpta Uzmanlık Sınav Jürisi, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, November, 2016

Academic Staff Examination, Tıpta Uzmanlık Sınav Jürisi, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, June, 2015

Articles Published in Journals That Entered SCI, SSCI and AHCI Indexes

- I. **Novel Gene Variants Associated with Primary Ciliary Dyskinesia**
Eksi D. D. , YILMAZ E., BAŞARAN A. E. , ERDURAN G., NUR B., MIHÇI E., KARADAĞ B. T. , BİNGÖL A., ALPER Ö.
INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, 2022 (Journal Indexed in SCI)
- II. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**
Dündar M., Fahrioglu U., Yildiz S. H. , Bakir-Gungor B., Temel Ş. G. , Akn H., Artan S., Cora T., Şahin F. İ. , Dursun A., et al.
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, 2022 (Journal Indexed in SCI)
- III. **Skeletal and molecular findings in 51 Cleidocranial dysplasia patients from Turkey**
Berkay E. G. , Elkanova L., Kalayci T., ULUDAĞ ALKAYA D., Altunoglu U., Cefle K., Mihci E., NUR B., Tasdelen E., Bayramoglu Z., et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, vol.185, no.8, pp.2488-2495, 2021 (Journal Indexed in SCI)
- IV. **Coexistence of a Homozygous Chromosome 4q35.2 Deletion and Hidden IQSEC2 Pathogenic Variant in a Child with Intellectual Disability**
KARAMAN MERCAN T., ALTIOK CLARK Ö., Erkal O., NUR B., MIHÇI E., Karaman B., ŞENOL A. U. , Berker Karauzum S.
CYTOGENETIC AND GENOME RESEARCH, vol.161, no.3-4, pp.153-159, 2021 (Journal Indexed in SCI)
- V. **Further defining the clinical and molecular spectrum of acromesomelic dysplasia type maroteaux: a Turkish tertiary center experience**
ŞİMŞEK KİPER P. Ö. , ÜREL DEMİR G., TAŞKIRAN Z. E. , ARSLAN U. E. , NUR B., MIHÇI E., HALİLOĞLU M., ALANAY Y., ÜTİNE G. E. , BODUROĞLU O. K.
JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.66, no.6, pp.585-596, 2021 (Journal Indexed in SCI)
- VI. **Biallelic variants in KYN1 cause a multisystemic syndrome with hand hyperphalangism**
Ehmke N., Cusmano-Ozog K., Koenig R., Holtgrewee M., NUR B., MIHÇI E., Babcock H., Gonzaga-Jauregui C., Overton J. D. , Xiao J., et al.
BONE, vol.133, 2020 (Journal Indexed in SCI)
- VII. **A clinical scoring system for congenital contractural arachnodactyly**
Meerschaut I., De Coninck S., Steyaert W., Barnicoat A., Bayat A., Benedicenti F., Berland S., Blair E. M. , Breckpot J., De Burca A., et al.
GENETICS IN MEDICINE, vol.22, no.1, pp.124-131, 2020 (Journal Indexed in SCI)
- VIII. **Coronal craniosynostosis due to TCF12 mutations in patients from Turkey**
Yilmaz E., MIHÇI E., NUR B., Alper O. M.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, vol.179, no.11, pp.2241-2245, 2019 (Journal Indexed in SCI)
- IX. **Recent Advances in Craniosynostosis**
Yilmaz E., MIHÇI E., NUR B., Alper O. M. , Tacoy S.
PEDIATRIC NEUROLOGY, vol.99, pp.7-15, 2019 (Journal Indexed in SCI)
- X. **Renal complications of lipodystrophy: A closer look at the natural history of kidney disease**
AKINCI B., ÜNLÜ Ş. M. , Celik A., YILDIRIM ŞİMŞİR İ., ŞEN S., NUR B., Keskin F. E. , Saydam B. O. , Ozdemir N. K. , ŞARER YÜREKLİ B. P. , et al.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, vol.89, no.1, pp.65-75, 2018 (Journal Indexed in SCI)
- XI. **Mongolian spots combined with halo-like disappearance surrounding café au lait spots.**
TEMEL A., BAŞSÖRGÜN C. İ. , NUR B., ALPSOY E.
Indian journal of dermatology, venereology and leprology, vol.84, no.4, pp.474-477, 2018 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XII. **Mongolian Spots combined with halo-like disappearance surrounding cafe au lait spots**

BİLGİÇ TEMEL A., BAŞSORGUN C. İ. , NUR B., ALPSOY E.

INDIAN JOURNAL OF DERMATOLOGY VENEREOLOGY & LEPROLOGY, vol.1, pp.1-3, 2018 (Journal Indexed in SCI Expanded)

- XIII. **Early postoperative follow-up after craniosynostosis surgery**
Ongun E. A. , DURSUN O., KAZAN M. S. , NUR B., MIHÇI E.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, vol.48, no.3, pp.584-592, 2018 (Journal Indexed in SCI)
- XIV. **Clinical spectra of neuromuscular manifestations in patients with lipodystrophy: A multicenter study**
Akinci G., Topaloglu H., DEMİR T., ERŞEN DANYELİ A., TALİM B., Keskin F. E. , Kadioglu P., Talip E., ALTAY C., YAYLALI G. F. , et al.
NEUROMUSCULAR DISORDERS, vol.27, no.10, pp.923-930, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- XV. **A de novo ins(21;13) and two interstitial deletions in 13q in a boy with multiple congenital anomalies**
ALTIOK CLARK Ö., Cetin G. O. , NUR B., TOYLU A., KARAÜZÜM S., MIHÇI E.
MOLECULAR CYTOGENETICS, vol.10, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- XVI. **Bone mineral density in patients with mucopolysaccharidosis type III**
NUR B., Nur H., Mihçil E.
JOURNAL OF BONE AND MINERAL METABOLISM, vol.35, no.3, pp.338-343, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- XVII. **Natural History of Congenital Generalized Lipodystrophy: A Nationwide Study From Turkey**
Akinci B., Onay H., DEMİR T., ÖZEN S., Kayserili H., AKINCI G., Nur B., TÜYSÜZ B., OZBEK M. N. , Gungor A., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.101, no.7, pp.2759-2767, 2016 (Journal Indexed in SCI)
- XVIII. **THE CLINICAL SPECTRUM OF A RARE CHROMOSOMAL ABNORMALITY: ISOCHROMOSOME 18p**
NUR B., Clark O. A. , Cetin Z., TOYLU A., KARAÜZÜM S., MIHÇI E.
GENETIC COUNSELING, vol.27, no.2, pp.223-231, 2016 (Journal Indexed in SCI)
- XIX. **MUCOLIPIDOSIS II INFANTS PRESENTING WITH SKELETAL DEFORMITIES MIMICKING RICKETS AND A NEW MUTATION IN GNPTAB GENE**
NUR B., ERDOGAN Y., CUREK Y., AKCAKUS M., OYGÜR N., BIRCAN I., MIHÇI E.
GENETIC COUNSELING, vol.27, no.3, pp.373-380, 2016 (Journal Indexed in SCI)
- XX. **A MOLECULARLY CHARACTERIZED INTERSTITIAL DELETION ENCOMPASSING THE 11Q14.1-Q23.3 REGION IN A CASE WITH MULTIPLE CONGENITAL ABNORMALITIES**
Cetin Z., ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
GENETIC COUNSELING, vol.27, no.1, pp.51-66, 2016 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XXI. **Comprehensive dental management in a Hallermann-Streiff syndrome patient with unusual radiographic appearance of teeth**
GÜNGÖR Ö., NUR B., Yalcin H., KARAYILMAZ H., Mihçil E.
NIGERIAN JOURNAL OF CLINICAL PRACTICE, vol.18, no.4, pp.559-562, 2015 (Journal Indexed in SCI)
- XXII. **Chanarin-Dorfman syndrome: Genotype-Phenotype Correlation**
Nur B., Gencpinar P., YÜZBAŞIOĞLU A., Emre S. D. , MIHÇI E.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.58, no.4, pp.238-242, 2015 (Journal Indexed in SCI)
- XXIII. **22q11.2 SYNDROME DUE TO MATERNAL TRANSLOCATION t(18;22) (p11.2;q11.2)**
NUR B., CETIN Z., CLARK O. A. , MIHÇI E., OYGÜR N., KARAÜZÜM S.
GENETIC COUNSELING, vol.26, no.1, pp.67-75, 2015 (Journal Indexed in SCI)
- XXIV. **Bilateral congenital cataracts in an infant with Klinefelter syndrome**
Nur B., AltioK-Clark O., İLHAN H. D. , Sayar E., Yucel I., MIHÇI E.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.56, no.5, pp.546-550, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- XXV. **Infantile Galactosialidosis Presenting With Steroid Resistant Nephrotic Syndrome**
AKSOY G. K. , NUR B., KOYUN M., MIHÇI E., AKMAN S.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, vol.29, no.9, pp.1737-1738, 2014 (Journal Indexed in SCI)
- XXVI. **Clinicogenetic Study of Turkish Patients With Syndromic Craniosynostosis and Literature Review**
NUR B., Pehlivanoglu S., MIHÇI E., CALISKAN M., DEMİR D., Alper O. M. , Kayserili H., LULECI G.
PEDIATRIC NEUROLOGY, vol.50, no.5, pp.482-490, 2014 (Journal Indexed in SCI)

- XXVII. **Prenatal diagnosis of isolated ventriculomegaly as a second trimester manifestation of de novo terminal 6q25 deletion.**
Cetin Z., Sanhal C. Y. , Nur B., Toru H. S. , Yakut Uzuner S.
GENETIC COUNSELING, vol.24, pp.427-429, 2013 (Journal Indexed in SCI Expanded)
- XXVIII. **The association of Klinefelter syndrome and multiple pterygium syndrome: an unusual presentation**
Nur B., ALTIOK-CLARK O., TOYLU A., LULECI G., MIHÇI E.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.55, no.5, pp.559-563, 2013 (Journal Indexed in SCI)
- XXIX. **Vertigo in Childhood: Evaluation of Clinical and Laboratory Findings**
Erdoğan E., Nur B., Dundar N. O.
TÜRKİYE KLİNİKLERİ TIP BİLİMLERİ DERGİSİ, vol.32, no.6, pp.1601-1606, 2012 (Journal Indexed in SCI)
- XXX. **Single Nucleotide Polymorphism and Production of IL-1 beta and IL-10 Cytokines in Febrile Seizures**
NUR B., SAHINTURK D., COŞKUN M., DUMAN Ö., YAVUZER U., HASPOLAT Ş.
NEURO-PEDIATRICS, vol.43, no.4, pp.194-200, 2012 (Journal Indexed in SCI)
- XXXI. **Iatrogenic Cushing syndrome secondary to topical steroids: report of two cases**
Bircan I., Nur B., Karaguzel G., Uslu A., Turkkahraman D., Akcurin S.
HORMONE RESEARCH, vol.65, pp.116, 2006 (Journal Indexed in SCI)

Articles Published in Other Journals

- I. **Poland Syndrome in Childhood: Evaluation of the Clinical Findings**
Nur B., IBISOGLU Z., MIHÇI E.
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, vol.3, no.1, pp.30-34, 2016 (Journal Indexed in ESCI)
- II. **Oral manifestations of a patient with cri du chat (5p-) syndrome**
Köylüoğlu Z. İ. , Yıldız E., NUR B., MIHÇI E., ALTIOK CLARK Ö.
Journal of Pediatric Dentistry, vol.3, no.3, pp.67-70, 2015 (International Refereed University Journal)
- III. **Oral manifestations of a patient with Cri du Chat Syndrome**
PIŞKİNÖZ Z. İ. , Yıldız E., NUR B., MIHÇI E., ALTIOK CLARK Ö.
Journal Of Pediatric Dentistry, vol.3, pp.67-70, 2015 (Journal Indexed in ESCI)
- IV. **Clinical Expression of Primary Ciliary Dyskinesia in Monozygotic Twins: Case Report. 2013; 21(1):13-17.**
NUR B.
Türkiye Klinikleri J Case Rep, vol.21, pp.13-17, 2013 (Other Refereed National Journals)
- V. **Kortikal Displaziler**
NUR B.
Türkiye Klinikleri Pediatrik Bilimler Nörogenetik Özel Sayısı, vol.4, pp.32-38, 2013 (Other Refereed National Journals)
- VI. **Majör Kromozoma bozukluklar ve konjenital kalp hastalıkları**
MIHÇI E., NUR B.
Türkiye Klinikleri Journal of Pediatr Science, vol.9, no.3, pp.12-15, 2013 (Other Refereed National Journals)
- VII. **Major kromozomal bozukluklar ve konjenital kalp hastalıkları. Konjenital Kalp Hastalıkları ve Genetik Özel Sayısı**
NUR B.
Türkiye Klinikleri Pediatrik Bilimler, vol.9, pp.12-15, 2013 (Other Refereed National Journals)
- VIII. **Dokuz aya kadar yaşayan Meckel Gruber Sendromlu bir olgu**
NUR B.
Türkiye Klinikleri J Pediatr, vol.17, pp.55-58, 2008 (Other Refereed National Journals)
- IX. **Dokuz aya kadar yaşayan Meckel Gruber sendromlu bir olgu**
NUR B., MIHÇI E., KOYUN M., DUMAN Ö., TAÇOY Ş.
TÜRKİYE KLİNİKLERİ J Pediatr, no.17, pp.55-58, 2008 (Other Refereed National Journals)
- X. **Dokuz Aya Kadar Yaşayan Meckel Gruber Sendromlu Bir Olgu**

NUR B., MIHÇI E., KOYUN M., DUMAN Ö., TAÇOY Ş.

Türkiye Klinikleri Journal Pediatri, vol.17, no.1, pp.55-58, 2008 (Other Refereed National Journals)

XI. **Topikal steroid kullanımına bağlı gelişen iatrojenik Cushing sendromu: İki vakanın takdimi**

NUR B.

ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI DERGİSİ, vol.50, pp.125-128, 2007 (Other Refereed National Journals)

Books & Book Chapters

I. **Çoklu Konjenital Anomali Sendromları**

MIHÇI E., NUR B.

in: PEDİATRİ (Yurdakök), Yurdakök M., Editor, Güneş Tıp Kitabevi, Ankara, pp.2003-2017, 2017

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

I. **Paternal Uniparental Dizomiyle Ortaya Çıkan Angelman Sendromlu Olgu**

KARAMAN MERCAN T., ALTIOK CLARK Ö., TOYLU A., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.

XVII. TIBBİ BİYOLOJİ ve GENETİK KONGRESİ, Turkey, 28 - 31 October 2021, vol.52, pp.328-329

II. **"Kraniosinotiz cerrahisi sonrası çocuk yoğun bakıma alınan hastaların erken dönem postoperatif takibi"**

ONGUN E. A. , DURSUN O., KAZAN M. S. , NUR B., MIHÇI E.

XIII. Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, İzmir, Turkey, pp.139

III. **Tromboemboli nedeni ile başvuran geç tanı alan homosistinürlü bir olgu",**

DURSUN O., Satılmış A., NUR B.

III. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, İstanbul, Turkey, pp.418

IV. **"Neonatal tip multiple sülfataz eksikliği olgusu"**

NUR B., MIHÇI E., Pepe S., Biberoglu G., Ezgu F. S. , Öztekin O., DURSUN O.

2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Turkey

V. **"Kraniosinotiz cerrahisi sonrası çocuk yoğun bakıma alınan hastaların erken dönem postoperatif takibi"**

ONGUN E. A. , DURSUN O., KAZAN M. S. , NUR B., MIHÇI E.

XIII. Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, İzmir, Turkey, pp.139

VI. **Nekrotizan Pnömoni ile tanı alan Kronik Granümatöz Hastalıklı bir olgu sunumu**

NUR B.

XIV.Ulusal Allerji ve Klinik İmmunoloji Kongresi, Antalya, Turkey, pp.107

VII. **Nonketotik hiperglisinemi: İki olgu sunumu**

NUR B.

55. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, pp.249

VIII. **Klinefelter Sendromu ve Konjenital Katarakt Birlikteliği**

NUR B.

10. Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, pp.253

IX. **The diagnosis and the clinical features of a rare disease; Alpha-mannosidosis.**

NUR B.

European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, Germany, pp.13

X. **CMV ve Herpes virus enfeksiyonları ile tanı alan ve İnterferon-? tedavisi uygulanan bir Hiperimmunglobulin E Sendromu olgusu.**

NUR B.

XIV. Ulusal Allerji ve Klinik İmmunoloji Kongresi, Antalya, Turkey, pp.106

XI. **Öğrenme Güçlüğü ve Hiperaktivite bozukluğu ile gelen olguda 10q23 bölgesinde frajilite.**

NUR B.

1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, pp.74
- XII. **Poland Sendromlu Hastalarımızın Klinik Bulguları.**
NUR B.
Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, pp.83
- XIII. **Hallermann-Streiff sendromu: Olgu sunumu.**
NUR B.
Türk Pedodonti Derneği Kongresi, Antalya, Turkey, pp.116
- XIV. **Coeliac disease in Williams syndrome.**
NUR B.
European Society of Human Genetics (ESHG) Conference,, Italy, pp.150
- XV. **Çocukluk çağında vertigo**
NUR B.
55. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, pp.140
- XVI. **Mesomelic dysplasia mimicking Roberts Syndrome.**
NUR B.
26th European Congress of Pathology, United Kingdom, pp.38
- XVII. **Tromboemboli nedeniyle başvuran ve geç tanı alan Homosistinürlü bir olgu**
NUR B.
III. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, İstanbul, Turkey, pp.61
- XVIII. **Mukopolisakkaridoz tip IIIC ve ağır osteoporoz birlikteliği: Olgu sunumu**
NUR B.
III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi, Antalya, Turkey, pp.40
- XIX. **Infantile galactosialidosis presenting with steroid resistant nephrotic syndrome.**
NUR B.
European Society for Paediatric Nephrology (ESPN) Meeting, Portugal, pp.1737
- XX. **Boy Kısaliğı nedeniyle başvuran ve Piknodizostozis tanısı alan bir olguda CTSK genindeki yeni mutasyonun tanımlanması**
NUR B.
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, pp.59
- XXI. **Final diagnosis in children with subclinical hypothyroidism, preliminary results**
NUR B.
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) Conference,, Netherlands, pp.707
- XXII. **Çölyak hastalığı nedeniyle tanı alan Williams sendromu.**
NUR B.
9. Ulusal Çocuk Gastroenteroloji Hepatoloji ve Beslenme Kongresi, Antalya, Turkey, pp.32
- XXIII. **Konjenital primer hipomagnezemili bir olgunun yüksek doz oral magnezyum ile başarılı tedavisi**
NUR B.
XXXXII. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, pp.58
- XXIV. **İntestinal psödoobstrüksiyonun nadir bir nedeni: Mitokondriyal nörogastrointestinal ensefalomiyopati.**
NUR B.
9. Ulusal Çocuk Gastroenteroloji Hepatoloji ve Beslenme Kongresi, Antalya, Turkey, pp.59
- XXV. **Galaktosiyalidoz Tanısı Alan Bir Olguda Steroid Dirençli Nefrotik Sendrom.**
NUR B.
IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo hastalıkları kongresi, Antalya, Turkey, pp.78
- XXVI. **Belirgin Bir Fenotipe Neden Olmayan 4q35.1-4q35.2 Delesyonuna Sahip Bir Aile Sunumu.**
NUR B.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, pp.114
- XXVII. **Nadir Kromozomal bir bozukluk: İzokromozom 18p'li Beş Olgu Sunumu**
NUR B.
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, pp.79

- XXVIII. **Yenidoğan döneminde kuşku genital yapı ile başvuran bir Klinefelter Sendromu olgusu. , p130, Bursa, 2014**
NUR B.
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Bursa, Turkey, pp.130
- XXIX. **Yenidoğanda spontan bakteriyel peritonit:Olgu sunumu.**
NUR B.
55. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, pp.250
- XXX. **18p Monozomisine Eşlik Eden 22q11.2 Mikrodelesyonuna Sahip Bir Yenidoğan Olgu Sunumu.**
NUR B.
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, pp.70
- XXXI. **Topikal steroid kullanımına bağlı gelişen iatrojenik Cushing sendromu: İki vakanın sunumu.**
NUR B.
XXXXII. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, pp.55
- XXXII. **Febril nöbetlerde İnterlökün -1beta (-511) ve İnterlökün 10 (-1082) gen polimorfizmlerinin İnterlökün -1beta ve İnterlökün 10 sekresyonlarına etkileri**
NUR B.
X. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Trabzon, Turkey, pp.112
- XXXIII. **Nadir Bir Olgu:Bruck Sendromu**
NUR B.
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Bursa, Turkey, pp.131
- XXXIV. **Kraniyosinostozisli hastalarda FGFR2 genotip-fenotip ilişkisi**
NUR B.
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, pp.27
- XXXV. **Muir-Torre sendromu: Olgu Sunumu**
NUR B.
7. Ege Dermatoloji Günleri, İzmir, Turkey, pp.55
- XXXVI. **Dengeli olduğu düşünülen kromozom aberasyonları ve Klinik Bulguları Bulunan Olgularda Kırık Noktalarının Array-CGH yöntemi ile incelenmesi**
NUR B.
11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, pp.93
- XXXVII. **Kabuki Sendromu tanısıyla izlenen yirmi-iki hastanın fenotipik ve klinik bulguları**
NUR B.
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, pp.73
- XXXVIII. **Neonatal Tip Multiple Sülfataz Eksikliği Olgusu**
NUR B.
2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Turkey, pp.31
- XXXIX. **Erken sentromerik ayrılma ve ESCO2 mutasyonu saptanan Roberts Sendromlu bir olgu.**
NUR B.
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, pp.77
- XL. **Mucopolipidosis II presenting with rickets-like features in a newborn.**
NUR B.
European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, Italy, pp.15
- XLI. **Hipohidrotik Ektodermal Displazili Hastaların Klinik Bulgularının Değerlendirilmesi**
NUR B.
58. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, pp.104
- XLII. **Nonphotosensitive trichothiodystrophy: a report of two male sibs**
NUR B.
7th World Congress for Hair Research, Journal of Investigative Dermatology, United Kingdom, pp.140
- XLIII. **Ailesel Williams-Beuren Sendromu ve Endokrin Sorunları**
NUR B.
16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Samsun, Turkey, pp.158

- XLIV. **Prenatal Diagnostic Approach to Fetal Skeletal Dysplasia**
NUR B.
25th European Congress of Pathology, Portugal, pp.10
- XLV. **A de novo mutation in the SETBP1 leading to Schinzel-Giedion syndrome and juvenile myelomonocytic leukemia. ,**
NUR B.
European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, Germany, pp.226
- XLVI. **Kabuki Syndrome: Clinical features of twenty-two patients.**
NUR B.
American Collage of Medical Genetics (ACMG) Annual Clinical Genetics Meeting, United States Of America, pp.154
- XLVII. **Clinical Features in 17 patients with Mucopolysaccharidosis.**
NUR B.
European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, Germany, pp.34
- XLVIII. **Iatrogenic Cushing Syndrome secondary to topical steroids: report of two cases. , Horm Res 65 (suppl 4): p01-403, , Netherlands, 2006.**
NUR B.
XXXXV. European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) Conference, Netherlands, pp.403
- XLIX. **KYNURENINASE DEFICIENCY CAUSES CA TEL-MANZKE-LIKE SYNDROME**
Ehmke N., Cusmano-Ozog K., Koenig R., Holtgrewe M., NUR B., MIHÇI E., Babcock H., Gonzaga-Jauregui C., Overton J. D. , El Choubassi N., et al.
41st Annual Meeting of the Society-for-Inherited-Metabolic-Disorders (SIMD), Washington, United States Of America, 6 - 09 April 2019, vol.126, pp.298-299
- L. **Homozygous terminal deletion on 4q35.2 in a child with developmental disability and healthy parents with heterozygous deletion in the same region**
KARAMAN MERCAN T., ALTIOK CLARK Ö., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
Erciyes Tıp Genetik Günleri, Kayseri, Turkey, 21 - 23 February 2019
- LI. **HEDEFLİ EKZOM DİZİLEME: NON SENDROMİK KRANİYOSİNOSTOZ İLE İLİŞKİLİ TCF12 VE AXIN2 GENLERİNDE İKİ YENİ MUTASYON**
YILMAZ E., MIHÇI E., NUR B., ALPER Ö.
13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018, pp.60-61
- LII. **Osteogenesis Imperfektalı Hastalarda Serum Mirna (MİR-26a, MİR-29a, MİR-133a) Ekspresyon Düzeylerinin Değerlendirilmesi**
Öz L., NUR B., TOYLU A., NUR A. H. , MIHÇI E.
Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Antalya, Turkey, 7 - 11 November 2018, pp.331-332
- LIII. **Three novel hearing loss genes reveal previously unrecognized roles of their protein products in the perception of sound.**
BADEMCI G., LÍ C., OLEG d., ABAD C., VONA B., MAROOFİAN R., SUBAŞIOĞLU A., MIHÇI E., ALPER Ö., NUR B., et al.
ASHG, sandiego, United States Of America, 16 - 20 October 2018
- LIV. **Evaluation of Serum miRNA (mir-26a, mir-29a, mir-133a) Expression Levels in Patients with Osteogenesis Imperfecta**
ÖZ L., NUR B., TOYLU A., ÇELMELİ G., NUR A. H. , MIHÇI E.
ESHG2018, 16 - 19 June 2018
- LV. **Targeted exome sequencing analysis in Turkish non-syndromic craniosynostosis patients**
YILMAZ E., NUR B., MIHÇI E., ALPER Ö.
European Human Genetics Conference, Milan, Italy, 16 - 19 June 2018
- LVI. **Distribution of the Common TERT and TP53 Variants in Down Syndrome Children**
TOYLU A., NUR B., ALTIOK CLARK Ö., MIHÇI E.
ESHG2018, 16 - 19 June 2018
- LVII. **Comparison of microRNA profiles in infants born with and without assisted reproduction technique**
Gözüm B., TOYLU A., NUR B., SAKINCI M., Özekinci M., ALTIOK CLARK Ö., MIHÇI E.
ESHG2018, 16 - 19 June 2018

- LVIII. A de novo ins(21;13) and two interstitial deletions in 13q in a boy with multiple congenital anomalies**
NUR B.
11th European Cytogenetics Conference, Haziran 1-7, 2017, Molecular Cytogenetics 2017, 10(Suppl 1):20, Floransa, Italy, 01 June 2018 - 07 April 2017, pp.20
- LIX. Evaluations of cranio-facial and dental manifestations of ten Turkish patients with Kabuki Syndrome**
GÜNGÖR Ö., NUR B., Güngör A. Y. , MIHÇI E., KARAYILMAZ H.
8th International Congress of mediterranean Societies of Pediatric Dentistry, İstanbul, Turkey, 13 - 15 November 2017, pp.107
- LX. Osteogenesis İmperfekta hastalarında dental yaklaşım: 3 olgu**
GÜNGÖR Ö., TEMİZ K., YAĞMUR B., ÇİFTÇİ Z. Z. , NUR B., KARAYILMAZ H.
Türk Pedodonti Derneği 24.Bilimsel Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 22 October 2017, pp.308-309
- LXI. Osteogenesis İmperfekta hastalarında dental yaklaşım: 3 olgu**
GÜNGÖR Ö., TEMİZ K., YAĞMUR B., ÇİFTÇİ Z. Z. , NUR B., KARAYILMAZ H.
Türk Pedodonti Derneği 24.Bilimsel Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 22 October 2017, pp.308-309
- LXII. Osteogenesis İmperfekta hastalarında dental yaklaşım: 3 olgu**
GÜNGÖR Ö., TEMİZ K., YAĞMUR B., ÇİFTÇİ Z. Z. , NUR B., KARAYILMAZ H.
Türk Pedodonti Derneği 24.Bilimsel Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 22 October 2017, pp.308-309
- LXIII. Osteogenesis İmperfekta hastalarında dental yaklaşım: 3 olgu**
GÜNGÖR Ö., TEMİZ K., YAĞMUR B., ÇİFTÇİ Z. Z. , NUR B., KARAYILMAZ H.
Türk Pedodonti Derneği 24.Bilimsel Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 22 October 2017, pp.308-309
- LXIV. Osteogenesis İmperfekta hastalarında dental yaklaşım: 3 olgu**
GÜNGÖR Ö., TEMİZ K., YAĞMUR B., ÇİFTÇİ Z. Z. , NUR B., KARAYILMAZ H.
Türk Pedodonti Derneği 24.Bilimsel Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 22 October 2017, pp.308-309
- LXV. Down Sendromlu Hastalarda Endokardiyal Yastık Defekti ile GATA-4 Geni İlişkinin Değerlendirilmesi**
NUR B., TOYLU A., TAMBURACI Z. D. , SALLAKÇI N., ALTIOK CLARK Ö., ETRUĞ H., MIHÇI E.
3. Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- LXVI. Down Sendromu Olgularında TP53 ve MDM2 Varyant Dağılımları**
TOYLU A., NUR B., DÜRER S., DÜRER C., ALTIOK CLARK Ö., MIHÇI E.
3. Çocuk Genetik Sempozyumu, Antalya, Turkey, 11 - 13 October 2017
- LXVII. Williams syndrome and hereditary diffuse palmoplantar keratoderma**
NUR B., ÜNAL B., BAŞSORGUN C. İ. , DİCLE Ö., MIHÇI E.
European Human Genetic Conference, 27 - 30 May 2017
- LXVIII. Distribution of Common TP53 and MDM2 Variants Among Down Syndrome Patients with Cardiac Abnormalities**
TOYLU A., NUR B., ALTIOK CLARK Ö., MIHÇI E.
ESHG 2017, Kopenag, Denmark, 27 - 30 May 2017, pp.1
- LXIX. Distribution of Common TP53 and MDM2 Variants Among Down Syndrome Patients with Cardiac Abnormalities**
TOYLU A., NUR B., ALTIOK CLARK Ö., MIHÇI E.
ESHG 2017, Kopenag, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.877
- LXX. Distribution of Common TP53 and MDM2 Variants Among Down Syndrome Patients with Cardiac Abnormalities**
TOYLU A., NUR B., ALTIOK CLARK Ö., MIHÇI E.
ESHG 2017, Kopenag, Denmark, 27 - 30 May 2017, pp.1
- LXXI. Fakomatozis Cesiohalopigmentalis: Diffüz mongol lekesi üzerinde yerleşimli halo benzeri bir alan ile çevrili cafe au lait lekeleri.**
BİLGİÇ TEMEL A., BAŞSORGUN C. İ. , NUR B., ALPSOY E.
26. Ulusal Dermatoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 23 October 2016, pp.98
- LXXII. Fakomatozis Cesiohalopigmentalis: Diffüz mongol lekesi üzerinde yerleşimli halo benzeri bir alan ile**

çevrili cafe au lait lekeleri.

BİLGİÇ TEMEL A., BAŞSORGUN C. İ. , NUR B., ALPSOY E.

26. Ulusal Dermatoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 23 October 2016, pp.98

LXXIII. **Fakomatozis Cesiohalopigmentalis: Diffüz mongol lekesi üzerinde yerleşimli halo benzeri bir alan ile çevrili cafe au lait lekeleri.**

BİLGİÇ TEMEL A., BAŞSORGUN C. İ. , NUR B., ALPSOY E.

26. Ulusal Dermatoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 19 - 23 October 2016, pp.98

LXXIV. **Williams-Beuren Sendromu tanılı olguda diyete sekonder osteoporoz**

PARLAK M., ÇELMELİ G., ÇÜREK Y., NUR B., AKÇURİN S., BİRCAN İ.

XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 6 - 09 October 2016, pp.86

LXXV. **Nadir bir kromozomal anomali: Ring kromozom 6**

NUR B., ALTIOK CLARK Ö., TOYLU A., KARAÜZÜM S., MIHÇI E.

XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.227-228

LXXVI. **Nadir bir olgu olarak Pfeiffer Sendromu**

YILMAZ E., NUR B., MIHÇI E., ALPER Ö.

XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.311

LXXVII. **Nadir Bir Kromozomal Anomali: Ring Kromozom 6**

NUR B., ALTIOK CLARK Ö., TOYLU A., KARAÜZÜM S., MIHÇI E.

12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.227-228

LXXVIII. **Nadir Bir Kromozomal Anomali: Ring Kromozom 6**

NUR B., ALTIOK CLARK Ö., TOYLU A., KARAÜZÜM S., MIHÇI E.

12. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.227-228

LXXIX. **Nadir bir olgu olarak Pfeiffer Sendromu**

YILMAZ E., NUR B., MIHÇI E., ALPER Ö.

XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.311

LXXX. **Nadir bir olgu olarak Pfeiffer Sendromu**

YILMAZ E., NUR B., MIHÇI E., ALPER Ö.

XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İzmir, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.311

LXXXI. **Prenatal Diagnosis of Apert Syndrome, 2016;48(Suppl 1):275, doi: 10.1002/uog.16819. PubMed PMID: 27644546**

MENDİLCİOĞLU İ. İ. , NUR B., Sanhal C. Y. , Yuksek N., ALPER Ö., Ceylaner G.

26th World congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Roma, Italy, 25 - 28 September 2016, pp.275

LXXXII. **Prenatal Diagnosis of Apert Syndrome, 2016;48(Suppl 1):275, doi: 10.1002/uog.16819. PubMed PMID: 27644546**

MENDİLCİOĞLU İ. İ. , NUR B., Sanhal C. Y. , Yuksek N., ALPER Ö., Ceylaner G.

26th World congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Roma, Italy, 25 - 28 September 2016, pp.275

LXXXIII. **Diagnostic approach of congenital urinary malformations: Multicentric autopsy cases performed between 2000–2015 in Antalya**

TORU H. S. , Öztürk A., NUR B., Akkaya H., Yüksel N.

XXX1. International Congress of the IAP and 28th Congress of ESP, Köln, Germany, 25 - 29 September 2016, pp.186

LXXXIV. **Prenatal Diagnosis of Apert Syndrome, 2016;48(Suppl 1):275, doi: 10.1002/uog.16819. PubMed PMID: 27644546**

MENDİLCİOĞLU İ. İ. , NUR B., Sanhal C. Y. , Yuksek N., ALPER Ö., Ceylaner G.

26th World congress on Ultrasound in Obstetrics and Gynecology, Roma, Italy, 25 - 28 September 2016, pp.275

LXXXV. **Diagnostic Approach of congenital urinary malformations: Multicentric autopsy cases performed between 2000-2015 in Antalya. European Journal of Pathology, 2016;469(suppl 1): 346 (Best Poster Section Oral Presentation)**

NUR B., TORU H. S. , ÖZTÜRK A., Yuksek N.

28th Congress of the European Society of Pathology, Koln, Germany, 25 - 29 September 2016, pp.186

LXXXVI. **Diagnostic Approach of congenital urinary malformations: Multicentric autopsy cases performed between 2000-2015 in Antalya. European Journal of Pathology, 2016;469(suppl 1): 346 (Best Poster**

Section Oral Presentation)

TORU H. S. , ÖZTÜRK A., NUR B., Yuksek N.

28th Congress of the European Society of Pathology, Koln, Germany, 25 - 29 September 2016, pp.186

- LXXXVII. **An infant with a ring chromosome 11 and 11q24 deletion**
ALTIOK CLARK Ö., NUR B., KARAMAN B., TOYLU A., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
ESHG 2016, Barselona, Spain, 26 - 29 May 2016, pp.335
- LXXXVIII. **Clinical features and follow-up findings of Williams Beuren syndrome patients**
NUR B., KARAÜZÜM S., MIHÇI E.
European Society of Human Genetics (ESHG), Baercelona, Spain, 21 - 24 May 2016, pp.649
- LXXXIX. **An infant with a ring chromosome 11 and 11q24 deletion**
ALTIOK CLARK Ö., NUR B., KAHRAMAN B., TOYLU A., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
European Society of Human Genetics (ESHG), Barselona, Spain, 21 - 24 May 2016, pp.335
- XC. **An infant with a ring chromosome 11 and 11q24 deletion**
ALTIOK CLARK Ö., NUR B., KAHRAMAN B., TOYLU A., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
European Society of Human Genetics (ESHG), Barselona, Spain, 21 - 24 May 2016, pp.335
- XC. **Patau sendromlu bir fetus olgusu nedeniyle holoprozensefali ve siklopi anomalisine yaklaşım**
NUR B., Yuksek N., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
52. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, 15 - 19 May 2016, pp.93
- XCII. **Patau sendromlu bir fetus olgusu nedeniyle holoprozensefali ve siklopi anomalisine yaklaşım**
NUR B., Yuksek N., YAKUT UZUNER S., MENDİLCİOĞLU İ. İ.
52. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, 15 - 19 May 2016, pp.93
- XCIII. **İnfantil spazm nedeniyle tanı alan Miller Dieker sendromu olgusu**
NUR B., AYDOĞAN A., KARAÜZÜM S., MIHÇI E.
52. Türk Pediatri Arşivi, Antalya, Turkey, 15 - 19 May 2016, pp.92
- XCIV. **Trizomi 18'de nadir görülen birliktelik: Konjenital diafragma hernisi ve özofagus atrezisi**
Oygucu S. E. O. , Tezel G., Ünlü A., NUR B., Erkal Ö.
24.Ulusal Neonatoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 20 April 2016, pp.55
- XCV. **Chanarin Dorfman sendromu: genotip-fenotip ilişkisi**
NUR B., GENÇPINAR P., YÜZBAŞIOĞLU A., DÖKMECİ S., MIHÇI E.
3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, İstanbul, Turkey, 10 - 12 March 2016, pp.238-242
- XCVI. **Van der Woude sendromlu iki aile sunumu.**
NUR B., KAYA AKÇA Ü., MIHÇI E.
59. Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, 4 - 08 November 2015, pp.34
- XCVII. **Çoklu konjenital anomaliye sahip bir olguda moleküler olarak karakterize edilmiş 11q14.1-q23.3 ara delesyonu**
ÇETİN Z., ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2015, pp.385
- XCVIII. **Çoklu konjenital anomaliye sahip bir olguda moleküler olarak karakterize edilmiş 11q14.1-q23.3 ara delesyonu**
ÇETİN Z., ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.
14. Ulusal Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2015, pp.385
- XCIX. **İniensefali ve nöral tüp defekti birlikteliği olan Jarcho-Levin sendromlu bir fetus olgusu.**
NUR B., TORU H. S. , Yuksek N., KARAALÍ K., MIHÇI E.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015, pp.36
- C. **İniensefali ve nöral tüp defekti birlikteliği olan Jarcho-Levin sendromlu bir fetus olgusu.**
NUR B., TORU H. S. , Yuksek N., KARAALÍ K., MIHÇI E.
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015, pp.36
- CI. **Mukopolisakkaridoz Tip III hastalarında kemik mineral yoğunluğu**
NUR B., NUR H., MIHÇI E.
II. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015, pp.38
- CII. **İniensefali ve nöral tüp defekti birlikteliği olan Jarcho-Levin sendromlu bir fetus**

NUR B., TORU S., YÜKSEL N., KARAALİ K., MIHÇI E.

II. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Samsun, Turkey, 22 - 24 October 2015, pp.72

CIII. Management of generalized gingival fibromatosis in a case with Frank-Ter Haar syndrome

KARAYILMAZ H., NUR B., HATIPOĞLU M., MIHÇI E.

47 TH MEETING OF THE CONTINENTAL EUROPEAN DIVISION OF THE INTERNATIONAL ASSOCIATION FOR DENTAL RESEARCH, Antalya, Turkey, 15 - 17 October 2015, pp.251-268

CIV. Clinical and molecular study of a series of 31 patients with chondrodysplasia with multiple dislocations

RANZA E., HUBER C., LEVIN N., BAUJAT G., ALANAY Y., GAZALI L. A. , BITOUN P., BOUTE O., COUBES C., ELÇİOĞLU H. N. , et al.

12 th ISDS MEETING ISTANBUL 2015, İstanbul, Turkey, 29 July - 01 August 2015, pp.132-133

CV. A familial interstitial 4q35 deletion with no discernible clinical effects.

ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S., ÇETİN Z.

10th European Cytogenetics Conference, Strasburg, France, 4 - 07 July 2015, pp.51

CVI. A familial Interstitial 4q35 deletion with no discernible clinical effects.

ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S., Cetin Z.

10. European Cytogenetics Conference, Strasbourg, France, 4 - 07 July 2015

CVII. A familial Interstitial 4q35 deletion with no discernible clinical effects.

ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S., Cetin Z.

10. European Cytogenetics Conference, Strasbourg, France, 4 - 07 July 2015

CVIII. Serebellar herniasyon nedeniyle tanı alan Crouzon Sendromu, Türk Pediatri Arşivi, 2012; 47(1) Özel sayı

NUR B., GEVREK G., MIHÇI E.

Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, 15 - 19 May 2015, pp.223

CIX. Evaluation of ten Poland sequence patients with their clinical findings

MIHÇI E., GÜNEY S., NUR B.

American Collage of Medical Genetics (ACMG) Annual Clinical Genetics Meeting, Salt Lake City, United States Of America, 23 - 28 March 2015, pp.271

CX. ALPL geninde homozigot mutasyon saptanan bir infantil Hipofozfatazy olgusu.

NUR B., ÇELMELİ G., SOYUÇEN E., BİRCAN İ., MIHÇI E.

1. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Doi:10.4274/jcrpe, İzmir, Turkey, 25 - 27 February 2015, pp.22

CXI. ALPL geninde homozigot mutasyon saptanan bir infantil Hipofozfatazy olgusu.

NUR B., ÇELMELİ G., SOYUÇEN E., BİRCAN İ., MIHÇI E.

1. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Doi:10.4274/jcrpe, İzmir, Turkey, 25 - 27 February 2015, pp.22

CXII. Management of generalized gingival fibromatosis in a case with Frank-Ter Haar syndrome. 47th Meeting of Continental

KARAYILMAZ H., NUR B., HATIPOĞLU M., MIHÇI E.

European Division of the International Association for Dental Research, Antalya, Turkey, 15 January 2015 - 17 January 2017, pp.251

CXIII. Cri du Chat sendromu

KÖYLÜOĞLU Z. İ. , YILDIZ E., NUR B., MIHÇI E., ALTIOK CLARK Ö.

21.Türk Pedodonti Derneği Kongresi, İstanbul, Turkey, 13 - 15 November 2014, pp.1

CXIV. EVALUATIONS OF CRANIO-FACIAL AND DENTAL MANIFESTATIONS OF TEN TURKISH PATIENTS WITH KABUKI SYNDROME.

GÜNGÖR Ö., NUR B., GÜNGÖR A. Y. , MIHÇI E., KARAYILMAZ H.

8th International Congress of Mediterranean Societies of Pediatric Dentistry & 21st Congress of Turkish Society of Pediatric Dentistry, İstanbul, Turkey, 13 - 15 November 2014

CXV. EVALUATIONS OF CRANIO-FACIAL AND DENTAL MANIFESTATIONS OF TEN TURKISH PATIENTS WITH KABUKI SYNDROME.

GÜNGÖR Ö., NUR B., GÜNGÖR A. Y. , MIHÇI E., KARAYILMAZ H.

8th International Congress of Mediterranean Societies of Pediatric Dentistry & 21st Congress of Turkish Society of Pediatric Dentistry, İstanbul, Turkey, 13 - 15 November 2014

CXVI. EVALUATIONS OF CRANIO-FACIAL AND DENTAL MANIFESTATIONS OF TEN TURKISH PATIENTS WITH KABUKI SYNDROME.

GÜNGÖR Ö., NUR B., GÜNGÖR A. Y. , MIHÇI E., KARAYILMAZ H.

8th International Congress of Mediterranean Societies of Pediatric Dentistry & 21st Congress of Turkish Society of Pediatric Dentistry, İstanbul, Turkey, 13 - 15 November 2014

CXVII. Dengeli Olduğu Düşünülen Kromozom Aberasyonları ve Klinik Bulguları Bulunan Olgularda Kırık Noktalarının Array-CGH Yöntemi ile İncelenmesi.

Cetin Z., YAKUT S., ALTIOK CLARK Ö., NUR B., MIHÇI E., BERKER S.

11. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.93

CXVIII. Dengeli olduğu düşünülen kromozom aberasyonları ve klinik bulguları bulunan olgularda kırık noktalarının array-CGH yöntemi ile incelenmesi

Cetin Z., YAKUT UZUNER S., ALTIOK CLARK Ö., NUR B., MIHÇI E., KARAÜZÜM S.

11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, vol.1, no.1, pp.93

CXIX. Belirgin Bir Fenotipe Neden Olmayan 4q35.1-4q35.2 Delesyonuna Sahip Bir Aile Sunumu.

ALTIOK CLARK Ö., YAKUT S., SANHAL C. Y. , NUR B., MENDİLCİOĞLU İ. İ. , Cetin Z.

11. Ulusal Tıbbi genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.33

CXX. Dengeli olduğun düşünülen kromozom aberasyonları ve klinik bulguları bulunan olgularda kırık noktalarının Array-CGH yöntemi ile ilcelenmesi

ÇETİN Z., YAKUT S., ALTIOK-CLARK Ö., NUR B., MIHÇI E., BERKER-KARAÜZÜM S.

11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.93

CXXI. CLINICAL EXPRESSION OF FAMILIAL WILLIAMS BEUREN SYNDROME IN A TURKISH FAMILY

PARLAK M., NUR B., MIHÇI E., DURMAZ E., KARAÜZÜM S., AKÇURİN S., BİRCAN İ.

53rd ANNUAL MEETING EUROPEAN SOCIETY FOR PAEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, 18 - 20 September 2014

CXXII. Infantile Galactosialidosis Presenting with Steroid Resistant Nephrotic Syndrome

KAYA AKSOY G., NUR B., KOYUN M., MIHÇI E., AKMAN S.

47th Annual Scientific Meeting of the European Society for Pediatric Nephrology, Porto, Portugal, 18 - 20 September 2014, pp.1737

CXXIII. Mesomelic dysplasia mimicking Robert's syndrome

TORU H. S. , NUR B., SANHAL C. Y. , AYIK E., YAKUT UZUNER S., ÇETİN Z., Semerci N., MIHÇI E.

26th European Congress of Pathology, Londra, United Kingdom, 30 August - 03 September 2014, vol.465, pp.202

CXXIV. Infantile Galactosialidosis Presenting With Steroid Resistant Nephrotic Syndrome

KAYA AKSOY G., NUR B., KOYUN M., MIHÇI E., AKMAN S.

47th Annual Scientific Meeting of the European Society for Paediatric Nephrology, Porto, Portugal, 17 - 20 September 2014, vol.29, pp.1649-1867

CXXV. Mesomelic dysplasia mimicking Robert's Syndrome.

TORU H. S. , NUR B., SANHAL C. Y. , AYIK E., YAKUT S., Cetin Z., Semerci N., MIHÇI E.

Virchows Archiv, Londra, United Kingdom, 1 - 05 August 2014, pp.202

CXXVI. "Cystic fibrosis transmembrane regulator mutations in Turkish patients with cystic fibrosis."

ERTOSUN M. G. , BİNGÖL A., ARTAN R., MIHÇI E., NUR B., ERMAN M., MENDİLCİOĞLU İ. İ. , ŞİMŞEK M., ALPER Ö.

37th European Cyclic Fibrosis Conference, Gothenburg, Sweden, 11 - 14 June 2014, vol.0, no.0, pp.1-3

CXXVII. Mucopolidosis II presenting with rickets -like features in a newborn

NUR B., MIHÇI E., ERDOĞAN Y., ÇÜREK Y., OYGÜR N., BİRCAN İ.

European Human Genetics Conference 2014, Milan, Italy, 31 May - 03 June 2014, pp.415

CXXVIII. Coeliac disease in Williams syndrome

MIHÇI E., NUR B., BERKER-KARAÜZÜM S., YILMAZ A., ARTAN R.

European Human Genetics Conference 2014, Milan, Italy, 31 May - 03 June 2014, pp.236

CXXIX. Bir Olguda Prader Willi Sendromu ve FSGS Birlikteliği

KAYA AKSOY G., KOYUN M., NUR B., MIHÇI E., AKMAN S.

30. Ulusal Nefroloji, Hipertansiyon, Dyaliz ve Transplantasyon Kongresi, Antalya, Turkey, 13 - 17 November 2013, vol.22

- CXXX. **Prenatal Diagnostic approach to fetal skeletal dysplasia**
TORU H. S. , YILMAZ G. T. , ÖZBUDAK İ. H. , NUR B., SANHAL C. Y. , KARAALİ K., ALPER Ö., MENDİLCİOĞLU İ. İ. , MIHÇI E., KARAVELİ F. Ş.
25th European Congress of Pathology, Lizbon, Portugal, 31 August - 04 September 2013, vol.463, no.2, pp.184
- CXXXI. **Prenatal diagnostic approach to fetal skeletal dysplasia**
TORU S., TAŞOVA YILMAZ G., ÖZBUDAK H., Nur B., SANHAL C., KARAALİ K., ALPER Ö., MENDİLCİOĞLU İ., MIHÇI E., KARAVELİ Ş.
25 th European Congress of Pathology, Lizbon, Portugal, 31 August - 04 September 2013, vol.463, no.2, pp.184
- CXXXII. **Prenatal diagnostic approach to fetal skeletal dysplasia**
TORU S., YILMAZ G. T. , ÖZBUDAK İ. H. , NUR B., SANHAL C. Y. , KARAALİ K., ALPER O., MENDİLCİOĞLU I., MIHÇI E., KARAVELI S.
25th European Congress of Pathology, Lisbon, Portugal, 31 August - 04 September 2013, pp.184
- CXXXIII. **Prenatal Diagnostic approach to fetal skeletal dysplasia**
TORU H. S. , YILMAZ G. T. , ÖZBUDAK İ. H. , NUR B., SANHAL C. Y. , KARAALİ K., ALPER Ö., MENDİLCİOĞLU İ. İ. , MIHÇI E., KARAVELİ F. Ş.
25th European Congress of Pathology, Lizbon, Portugal, 31 August - 04 September 2013, vol.463, no.2, pp.184
- CXXXIV. **Kabuki Syndrome: Clinical Features of Twenty two Patients**
NUR B., ÇELMELİ G., TAÇOY Ş., MIHÇI E.
ACMG ANNUAL CLINICAL GENETICS MEETING 2013, Phoenix, United States Of America, 19 - 23 March 2013, pp.154
- CXXXV. **Klinefelter Sendromu ve Konjenital Katarakt Birlikteliği**
NUR B., ALTIOK CLARK Ö., İLHAN H. D. , Sayar E., MIHÇI E.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.274
- CXXXVI. **Klinefelter Sendromu ve Konjenital Katarakt Birlikteliği**
NUR B., ALTIOK CLARK Ö., İLHAN H. D. , Sayar E., MIHÇI E.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.274
- CXXXVII. **AİLESEL WILLIAMS BEUREN SENDROMU VE ENDOKRİN SORUNLARI**
PARLAK M., NUR B., DURMAZ E., MIHÇI E., AKÇURİN S., BİRCAN İ.
16. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 6 - 10 November 2012
- CXXXVIII. **Hallerman-Streiff Sendromu: Olgu Sunumu.**
KARAYILMAZ H., NUR B., GÜNGÖR Ö., YALÇIN H., MIHÇI E.
19. Türk Pedodonti Derneği Kongresi, Belek-ANTALYA, Antalya, Turkey, 4 - 07 October 2012, pp.165
- CXXXIX. **Hallerman-Streiff Sendromu: Olgu Sunumu.**
KARAYILMAZ H., NUR B., GÜNGÖR Ö., YALÇIN H., MIHÇI E.
19. Türk Pedodonti Derneği Kongresi, Belek-ANTALYA, Antalya, Turkey, 4 - 07 October 2012, pp.165
- CXL. **Hallerman-Streiff Sendromu: Olgu Sunumu.**
KARAYILMAZ H., NUR B., GÜNGÖR Ö., YALÇIN H., MIHÇI E.
19. Türk Pedodonti Derneği Kongresi, Belek-ANTALYA, Antalya, Turkey, 4 - 07 October 2012, pp.165
- CXLI. **A de novo mutattion in the SETBP1 leading to Schinzel-Giedion syndrome and juvenile myelomocytic leukemia**
MIHÇI E., HOISCHEN A., VAN BON B., TEZEL G., NUR B., İLHAN N., YEŞİLİPEK A.
European Human Genetics Conference 2012, Nürnberg, Germany, 23 - 26 June 2012, pp.96
- CXLII. **Clinical features in 17 patients with mucopolysaccharidosis**
NUR B., TOYLU A., ALTIOK-CLARK Ö., MIHÇI E.
European Human Genetics Conference 2012, Nürnberg, Germany, 23 - 26 June 2012, pp.349
- CXLIII. **Final diagnosis in children with subclinical hypothyroidism, preliminary results.**
TURKKAHRAMAN D., AYDIN F., YIDIZ A., NUR B., KARAGÜZEL G., AKÇURİN S., BİRCAN İ.
46th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, Helsinki, Finland, 27 - 30 June 2007, vol.68, pp.219

Other Publications

I. Cystic fibrosis transmembrane regulator mutations in Turkish patients with cystic fibrosis

Bingöl A., Ertosun M. G. , Artan R., Yılmaz A., Mihçi E., Nur B., Erman Akar M., Mendilcioglu İ., Şimşek M., Demir Ekşi D., et al.

Presentation, 2014

Supported Projects

ALPER Ö., NUR B., MIHÇI E., DEMİR EKŞİ D., BİNGÖL A., BAŞARAN A. E. , YILMAZ E., ÖZBUDAK Ö., Project Supported by Higher Education Institutions, Primer Siliyer Diskinezi Türk Olgularında Hastalıkla İlişkili Genetik Profilin Belirlenmesi ve Fenotiple İlişkinin Değerlendirilmesi, 2018 - 2020

MIHÇI E., NUR B., TOYLU A., ÖZÜDOĞRU P., ÇEVİKOL C., Project Supported by Higher Education Institutions, Herediter Multiple Ekzostozis tanısı alan olguların EXT1 ve EXT2 Geni mutasyonları açısından değerlendirilmesi, 2018 - 2020

YAKUT UZUNER S., MIHÇI E., ALTIOK CLARK Ö., NUR B., BAHŞI P., Project Supported by Higher Education Institutions, Prader-Willi Sendromu Bulgularını Taşıyan Normal Karyotipe Sahip Olgularında Metilasyon ve Uniparental Dizomi (UPD) Profillerinin Araştırılması, 2017 - 2019

TOYLU A., NUR B., KÜPESİZ O. A. , YALÇIN K., MIHÇI E., ALTIOK CLARK Ö., Project Supported by Higher Education Institutions, DOWN SENDROMU HASTALARINDA JAK2 P53 MDM2 GEN VARYANTLARI DAĞILIMININ BELİRLENMESİ, 2016 - 2019

KARAÜZÜM S., NUR B., ALTIOK CLARK Ö., YAKUT UZUNER S., MIHÇI E., OYGÜR N., Project Supported by Higher Education Institutions, Sezin Yakut ,Ozden AltioK Clarck ,Cem Sanhal ,Banu Guzel Nur ,Inanc Mendilcioglu, Sibel Berker Karauzum ,Zafer Cetin. Familial Interstitial 4q35 Deletion with No Discernible Clinical Effects ,Am J Med Genet Part A 167A: 1836-1841, 2015(3 yayın), 2016 - 2019

KARAÜZÜM S., NUR B., MIHÇI E., AKÇURİN S., BİRCAN İ., OCAK G. A. , Project Supported by Higher Education Institutions, Caglar M Karagüzel G GokhanOcak G Yasar D Berker S Gelen T et al Multidirectional and simultaneous evaluation of gastroschisisrelated intestinal damage in chick embryos JOURNAL OF PEDIATRIC SURGERY vol49 pp15771584 2014(2 yayın), 2016 - 2019

ALPER Ö., YILMAZ E., MIHÇI E., NUR B., Project Supported by Higher Education Institutions, Sendromik olmayan kraniyosinostozlu pediatrik olgularda olası aday genlerin tüm ekzom dizileme yöntemi ile incelenerek genotip fenotip ilişkisinin değerlendirilmesi, 2015 - 2019

MIHÇI E., TOYLU A., SAKINCI M., NUR B., ÖZEKİNCİ M., GÖZÜM B., Project Supported by Higher Education Institutions, Yardımcı Üreme Teknikleri kullanılarak ve kullanılmadan doğan bebeklerde MikroRNA profillerinin karşılaştırılması, 2016 - 2018

GÜNGÖR Ö., YALÇIN H., NUR B., KARAYILMAZ H., MIHÇI E., Project Supported by Higher Education Institutions, Comprehensive dental management in a HallermannStreiff syndrome patient with unusual radiographic appearance of teeth, 2015 - 2018

MANGUOĞLU A. E. , KOÇAK G., MIHÇI E., NUR B., Project Supported by Higher Education Institutions, Osteopetrozis tanılı hastalarda TCIRG1 ve SNX10 gen mutasyonlarının araştırılması, 2016 - 2017

Memberships / Tasks in Scientific Organizations

Türk Pediatri Kurumu Derneği, Member, 2015 - Continues

Pediatric Genetik Derneği, Member, 2012 - Continues

Milli Pediatri Derneği, Member, 2012 - Continues

Antalya Türk Tabipler Birliği, Member, 2007 - Continues

Scientific Refereeing

Turkish Journal Of Pediatrics, SCI Journal, November 2017
Turkish Journal Of Pediatrics, SCI Journal, August 2017
Turkish Journal Of Pediatrics, SCI Journal, July 2017
Türk Pediatri Arşivi, National Scientific Refreed Journal, January 2016
Türk Pediatri Arşivi, National Scientific Refreed Journal, January 2015
European Journal Of Pediatrics, SCI Journal, January 2015
The Journal of Pediatric Research, , National Scientific Refreed Journal, January 2015

Edit Congress and Symposium Activities

3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Attendee, Turkey, 2017
3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Invited Speaker, Antalya, Turkey, 2017
Tıbbi Genetikte Algoritmalar Sempozyumu, Attendee, Turkey, 2017
European Human Genetics Confrence (ESHG), Attendee, Denmark, 2017
Çocuk Genetik Hastalıkları Sempozyumu, Attendee, Turkey, 2017
XII. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, Turkey, 2016
52. Türk Pediatri Kongresi, Attendee, Turkey, 2016
European Human Genetics Confrence (ESHG), Attendee, Italy, 2016
Çocuk Genetik Hastalıkları Sempozyumu, Attendee, Turkey, 2016
2. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Session Moderator, Samsun, Turkey, 2015
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Attendee, Turkey, 2015
XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Attendee, Turkey, 2015
1. Ege Endokrin Hastalıkları Genetik Sempozyumu, Attendee, Turkey, 2015
50. Türk pediatri Kongresi, Attendee, Turkey, 2014
European Human Genetics Confrence (ESHG), Attendee, Italy, 2014
III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2014
1. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, Attendee, –Seçiniz–, Turkey, 2013
American Collage of Medical Genetics (ACMG), Attendee, Arizona, United States Of America, 2013
2. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu, Attendee, İstanbul, Turkey, 2013
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Attendee, Bursa, Turkey, 2012
9. Ulusal Çocuk Gastroenteroloji Hepatoloji Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2012
III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Attendee, Girne, Cyprus (Kktc), 2012
6th Eastern European Conference for Rare Diseases and Orphan Drugs, Attendee, İstanbul, Turkey, 2011
55. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Attendee, Turkey, 2011
50. Milli Pediatri Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2006
42. Türk Pediatri Kongresi, Attendee, Antalya, Turkey, 2006

Citations

Total Citations (WOS):139

h-index (WOS):7

Awards

NUR B., Poster bildirisi dalında üçüncülük ödülü, 3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, October 2017
NUR B., Sözlü bildiri dalında birincilik ödülü, 3. Ulusal Çocuk Genetik Sempozyumu, October 2017
NUR B., Journal Of Clinical Research in Pediatric Endocrinology (JCRPE) dergisinde Vaka sunumu Birincilik Ödülü (Pyridoxine-Responsive Seizures in Infantile Hypophosphatasia and a novel Homozygous Mutation in ALPL gene), XXII.

Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi/ Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet Derneği, May 2017
NUR B., Sözlü bildiri dalında ikincilik ödülü, Türk Pediatri Kurumu, 3. Nörometabolik Dismorfoloji Kongresi, March 2016
ALTIOK CLARK Ö., NUR B., Poster bildirisi dalında üçüncülük ödülü, Tıbbi Genetik Derneği, 11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, September 2014
NUR B., Poster bildirisi dalında birincilik ödülü, X. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, May 2008