

Assoc. Prof. MİRAÇ YILDIRIM



Personal Information

Office Phone: [+90 031 259 5632](tel:+900312595632) Extension: 7

Email: mrcyildirim@ankara.edu.tr

Web: <https://avesis.ankara.edu.tr/mrcyildirim>

International Researcher IDs

ScholarID: k8qdedEAAAAJ

ORCID: 0000-0002-0215-1043

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAD-6981-2020

ScopusID: 57197770391

Yoksis Researcher ID: 134152

Education Information

Post Doctorate of Medicine, Hacettepe University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2014 - 2017

Expertise In Medicine, University Of Health Sciences, Ankara Keçiören Education And Research Hospital, Department Of Internal Medicine, Turkey 2006 - 2011

Undergraduate, Hacettepe University, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Turkey 1999 - 2005

Dissertations

Expertise In Medicine, Ocak 2005 – Eylül 2010 tarihleri arasında hastanemizde safra kesesi taşı tespit edilen 0-18 yaş arası hastaların geriye dönük değerlendirilmesi, University Of Health Sciences, Ankara Keçiören Education And Research Hospital, Department Of Internal Medicine, 2010

Research Areas

Health Sciences

Academic Titles / Tasks

Lecturer, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2020 - Continues

Courses

Case discussion/clinical scenario: Hypotonic infant and muscular dystrophia, Undergraduate, 2023 - 2024

Clinical Skills: Examination-Neurologic system, Undergraduate, 2020 - 2021

Signs and symptoms in neurologic diseases, Undergraduate, 2020 - 2021

Akut flask paraliziye yaklaşım, Undergraduate, 2020 - 2021

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Bilateral striatal necrosis in a case with ADAR1-related Aicardi Goutieres Syndrome**
YILDIRIM M., Tabanlı F. P., BEKTAŞ Ö., TEBER S.
NEUROLOGICAL SCIENCES, 2025 (SCI-Expanded)
- II. **A Novel Variant of the CTSD Gene Associated with Juvenile-onset Neuronal Ceroid Lipofuscinosis Type 10: A Case Report and Literature Review.**
Çiçek S., Yıldırım M., Tabanlı F. P., Köse E., Bektaş Ö., Teber S.
Cerebellum (London, England), vol.24, no.1, pp.7, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **Therapeutic implications of etiology-specific diagnosis of early-onset developmental and epileptic encephalopathies (EO-DEEs): A nationwide Turkish cohort study.**
Kanmaz S., Tekgul H., Kayilioglu H., Atas Y., Kart P. O., Yildiz N., Gumus H., Aydin K., Kanmaz S., Kayilioglu H., et al.
Seizure, vol.123, pp.17-25, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **Progressive Myoclonus Epilepsy and Beyond: A Systematic Review of SEMA6B-related Disorders.**
Altıntaş M., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
Neuropediatrics, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **Atlantoaxial Instability due to Os Odontoideum in a Child with Christianson Syndrome**
Güven N. E., Ucmak H., Ucar C. I., HAVAN M., YILDIRIM M., TEBER S., KENDİRLİ T.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.15, no.5, pp.398-402, 2024 (SCI-Expanded)
- VI. **Correlation between early computed tomography findings and neurological outcome in pediatric traumatic brain injury patients.**
Şahin S., Botan E., Gün E., Yüksel M. F., Süt N. Y., Kartal A. T., Gurbanov A., Kahveci F., Özen H., Havan M., et al.
Neurological sciences : official journal of the Italian Neurological Society and of the Italian Society of Clinical Neurophysiology, vol.45, no.9, pp.4417-4425, 2024 (SCI-Expanded)
- VII. **Management of neurological problems in children on home invasive mechanical ventilation.**
Sayar Y., Yıldırım M., Teber S.
Pediatric pulmonology, vol.59, no.8, pp.2196-2202, 2024 (SCI-Expanded)
- VIII. **Is Ultrasonography a Reliable Approach for the Evaluation of Carpal Tunnel Syndrome in Patients With Mucopolysaccharidosis?**
Koç Yekedüz M., KÖSE E., İNCİ A., Yüksel M. F., DOĞULU N., Şen Akova B., YENİAY SÜT N., Öncül Ü., YILDIRIM M., FİTOZ Ö. S., et al.
Pediatric neurology, vol.155, pp.171-176, 2024 (SCI-Expanded)
- IX. **Metabolic etiologies in children with infantile epileptic spasm syndrome: Experience at a tertiary pediatric neurology center.**
Yüksel M. F., Doğulu N., Yıldırım M., Köse E., Bektaş Ö., Eminoğlu F. T., Teber S.
Brain & development, vol.46, no.6, pp.213-218, 2024 (SCI-Expanded)
- X. **VAMP1-Related Congenital Myasthenic Syndrome: A Case Report and Literature Review.**
Yıldırım M., Yarenci G. B., Genç M. B., Uçar Ç. İ., Bayav S., Tekin M. N., Bektaş Ö., Teber S.
Neuropediatrics, vol.55, no.3, pp.200-204, 2024 (SCI-Expanded)
- XI. **Predictors of medical intractability in children with epilepsy onset during the first two years of life, excluding infantile epileptic spasm syndrome.**
Yıldırım M., Altıntaş M., Uysal E., Bektaş Ö., Teber S.
Seizure, vol.117, pp.206-212, 2024 (SCI-Expanded)
- XII. **Optic neuritis in Turkish children and adolescents: A multicenter retrospective study.**
Direk M. Ç., Besen Ş., Öncel İ., Günbey C., Özdoğan O., Orgun L. T., Sahin S., Cansu A., Yıldız N., Kanmaz S., et al.
Multiple sclerosis and related disorders, vol.81, pp.105149, 2024 (SCI-Expanded)
- XIII. **Clinical and Imaging Clues of Arteriopathy-Related Pediatric Arterial Ischemic Stroke: A Single Center Experience.**
Goktas O. A., BEKTAŞ Ö., YILDIRIM M., Sahap S., Yüksel M. F., Sahin S., FİTOZ Ö. S., Teber S. T.
Annals of Indian Academy of Neurology, vol.26, no.6, pp.917-926, 2023 (SCI-Expanded)
- XIV. **A multicenter study of radiologically isolated syndrome in children and adolescents: Can we predict**

the course?

Yılmaz D., TEBER S., Gültutan P., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., ALİKILIÇ D., Güngör M., KARA B., Öncel İ., ŞATANA D., et al.

Multiple Sclerosis and Related Disorders, vol.79, 2023 (SCI-Expanded)

- XV. **Ketogenic diet-responsive drug-resistant epilepsy in a case of asparagine synthetase deficiency with a novel compound heterozygous missense variant**
Altıntaş M., YILDIRIM M., Uçar Ç. İ., KÖSE E., BEKTAŞ Ö., TEBER S.
Clinical Neurology and Neurosurgery, vol.230, 2023 (SCI-Expanded)
- XVI. **Chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy associated with Sjögren's syndrome in a child**
Süt N. Y., KARTAL A. T., Ertem Ş., AYDIN F., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., ÖZÇAKAR Z. B., TEBER S.
Turkish Journal of Pediatrics, vol.65, no.1, pp.155-160, 2023 (SCI-Expanded)
- XVII. **A Case of Multidrug-Resistant Lance-Adams Syndrome Successfully Treated With Phenobarbital.**
Yeniay Süt N., Yıldırım M., Bektaş Ö., Kendirli T., Teber S.
Clinical neuropharmacology, vol.46, no.1, pp.34-37, 2023 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Clinical features and outcomes of opsoclonus myoclonus ataxia syndrome**
YILDIRIM M., Öncel İ., BEKTAŞ Ö., Tanali G., Sahin S., Kutluk T., TEBER S., Anlar B.
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, vol.41, pp.19-26, 2022 (SCI-Expanded)
- XIX. **Re-examining the characteristics of pediatric multiple sclerosis in the era of antibody-associated demyelinating syndromes**
Yılmaz U., GÜCÜYENER K., Yavuz M., Öncel İ., CANPOLAT M., Saltık S., ÜNVER O., Kurt A. N. C., Tosun A., Yılmaz S., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, vol.41, pp.8-18, 2022 (SCI-Expanded)
- XX. **Risk of seizure relapse and long-term outcomes after discontinuation of antiseizure medication in children with epilepsy**
YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., KARTAL A. T., YENİAY SÜT N., TEBER S.
EPILEPSY & BEHAVIOR, vol.134, 2022 (SCI-Expanded)
- XXI. **Fulminant acute hemorrhagic leukoencephalopathy: ineffective treatment with immunotherapy**
YILDIRIM M., Keceli A. M., Simsek N., Kocaoglu C.
ACTA NEUROLOGICA BELGICA, vol.122, no.2, pp.529-533, 2022 (SCI-Expanded)
- XXII. **The diagnostic challenges of congenital mirror movements and hand stereotypies in a case with TUBB3-associated tubulinopathy**
YENİAY SÜT N., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., ALTINTAŞ M., TEBER S.
ACTA NEUROLOGICA BELGICA, vol.122, no.1, pp.251-253, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIII. **A Case of Combined Oxidative Phosphorylation Deficiency 35 Associated with a Novel Missense Variant of the TRIT1 Gene**
YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., Tuncez E., YENİAY SÜT N., Sayar Y., Oncul U., TEBER S.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.13, no.2, pp.139-145, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIV. **A novel compound heterozygous mutation in the PYROXD1 gene in a patient with congenital myopathy**
Ucar C., Yildirim M., Bektas O., Altintas M., Sayar Y., Teber S.
NEUROMUSCULAR DISORDERS, vol.31, 2021 (SCI-Expanded)
- XXV. **A rare cause of exercise-induced rhabdomyolysis: very long chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency**
Sut N. Y., Yildirim M., Bektas O., Sahin S., Teber S.
NEUROMUSCULAR DISORDERS, vol.31, 2021 (SCI-Expanded)
- XXVI. **A case of congenital myasthenic syndrome diagnosed at adolescent period**
Sahin S., Yildirim M., Bektas O., Yuksel M., Kartal A., Teber S.
NEUROMUSCULAR DISORDERS, vol.31, 2021 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Novel compound heterozygous mutations in CLCN1 in a patient with myotonia congenita**
Kartal A., Yildirim M., Bektas O., Ucar C., Teber S.

- NEUROMUSCULAR DISORDERS, vol.31, 2021 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Intracranial Calcification Associated with 3-Methylcrotonyl-CoA Carboxylase Deficiency**
Sahin S., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., SÜRÜCÜ KARA İ., Ceylan A. C., TEBER S.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, vol.12, pp.393-398, 2021 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Double the trouble: familial hyperlipidemia and Becker muscular dystrophy with a hemizygous nonsense mutation in the dystrophin (DMD) gene**
Sayar Y., Yildirim M., Bektas O., Sut N. Y., Teber S.
NEUROMUSCULAR DISORDERS, vol.31, 2021 (SCI-Expanded)
- XXX. **Hypomelanosis of Ito presenting with unilateral dilation of Virchow-Robin spaces: a case report**
Ucar C. I., YILDIRIM M., Sayar Y., Sahin S., TEBER S.
CHILDS NERVOUS SYSTEM, vol.37, no.9, pp.2931-2934, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Therapeutic plasma exchange in clinical pediatric neurology practice: Experience from a tertiary referral hospital**
YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., BOTAN E., Sahin S., Gurbanov A., TEBER S., KENDİRLİ T.
CLINICAL NEUROLOGY AND NEUROSURGERY, vol.207, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Status dystonicus associated with CLN8 disease**
YILDIRIM M., KÖSE E., Keceli A. M., Balasar O., Simsek N.
BRAIN & DEVELOPMENT, vol.43, no.4, pp.571-575, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Levetiracetam monotherapy in children with epilepsy: Experience from a tertiary pediatric neurology center**
YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., Goktas O. A., Yuksel M. F., Sahin S., TEBER S.
EPILEPSY & BEHAVIOR, vol.116, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Acute Cerebellitis or Postinfectious Cerebellar Ataxia? Clinical and Imaging Features in Acute Cerebellitis**
YILDIRIM M., GÖÇMEN R., Konuskan B., PARLAK Ş., YALNIZOĞLU D., Anlar B.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.35, no.6, pp.380-388, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Retrospective analysis of children with myelin oligodendrocyte glycoprotein antibody-related disorders**
Konuskan B., Yildirim M., GÖÇMEN R., Okur T. D., Polat I., Kilic H., Saltik S., Ozturk Z., GÜCÜYENER K., ALTUNBAŞAK Ş., et al.
MULTIPLE SCLEROSIS AND RELATED DISORDERS, vol.26, pp.1-7, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Neurologic Involvement in Primary Immunodeficiency Disorders**
Yildirim M., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N., Konuskan B., GÖÇMEN R., Tezcan I., Topcu M., Topaloglu H., Anlar B.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.33, no.5, pp.320-328, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Clinical presentation of anti-N-methyl-D-aspartate receptor and anti-voltage-gated potassium channel complex antibodies in children: A series of 24 cases**
Konuskan B., Yildirim M., Topaloglu H., Erol I., Oztoprak U., TAN H., GÖÇMEN R., Anlar B.
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, vol.22, no.1, pp.135-142, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Electroencephalographic findings in anti-N-methyl-D-aspartate receptor encephalitis in children: A series of 12 patients**
Yildirim M., Konuskan B., YALNIZOĞLU D., Topaloglu H., Erol I., Anlar B.
EPILEPSY & BEHAVIOR, vol.78, pp.118-123, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Nusinersen versus Sham Control in Infantile-Onset Spinal Muscular Atrophy**
Finkel R. S., Mercuri E., Darras B. T., Connolly A. M., Kuntz N. L., Kirschner J., Chiriboga C. A., Saito K., Servais L., Tizzano E., et al.
NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, vol.377, no.18, pp.1723-1732, 2017 (SCI-Expanded)
- XL. **A retrospective review of children with gallstone: Single-center experience from Central Anatolia**
Gokce S., Yildirim M., Erdogan D.
TURKISH JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY, vol.25, no.1, pp.46-53, 2014 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **An Unusual Presentation of Infantile Epileptic Spasm Syndrome in a Child**
Yıldırım M., Akyol Özkara K., Çiçek S., Bektaş Ö., Teber S.
TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, vol.59, no.6, pp.603-604, 2024 (ESCI)
- II. **Periodic Lateralized Epileptiform Discharges: A Child with a Rare Manifestation of Posterior Reversible Encephalopathy Syndrome and Literature Review**
YILDIRIM M., ÇİÇEK S., HAVAN M., KENDİRLİ T., TEBER S.
Turkish Archives of Pediatrics, vol.59, no.3, pp.321-324, 2024 (ESCI)
- III. **Retrospective Evaluation of Patients Admitted to the Pediatric Neurology Outpatient Clinic with Headache: Experience of a Tertiary Hospital**
Abidin I., Ugur C., YILDIRIM M.
MEDICAL BULLETIN OF SISLI ETFAL HOSPITAL, no.1, pp.109-115, 2024 (ESCI)
- IV. **Glucose Transporter Type 1 Deficiency Syndrome: A Single-Center Case Series**
YILDIRIM M., Babayigit O., ILGAZ F., YALNIZOĞLU D., Topcu M.
TURKISH JOURNAL OF NEUROLOGY, vol.27, no.3, pp.343-346, 2021 (ESCI)
- V. **Retrospective Evaluation of Children With Pseudotumor Cerebri: A Single Center Experience**
YILDIRIM M.
Journal of Ankara University Faculty of Medicine, vol.74, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- VI. **Mild congenital myopathy due to a novel variation in SPEG gene**
YILDIRIM M., Balasar O., KÖSE E., Dogan M. T.
INTRACTABLE & RARE DISEASES RESEARCH, vol.10, no.3, pp.220-222, 2021 (ESCI)
- VII. **A sydenham chorea attack associated with COVID-19 infection**
YÜKSEL M. F., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., ŞAHİN S., TEBER S.
Brain, Behavior, & Immunity - Health, vol.13, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- VIII. **A homozygous mutation in POMT2 gene in four siblings with limb girdle muscular dystrophy 2N**
YILDIRIM M., Koçak Eker H., DOĞAN M. T.
Türk Pediatri Arşivi, vol.56, pp.68-71, 2021 (ESCI)
- IX. **Çocuk nöroloji bölümüne baş dönmesi şikâyeti ile konsülte edilen hastaların retrospektif değerlendirmesi**
YILDIRIM M., DOĞAN M. T., keçeli A. m.
Ege Journal of Medicine, vol.59, no.2, pp.119-126, 2020 (Peer-Reviewed Journal)
- X. **Pediyatrik Allerjide Konsültasyonlar**
ÖZMEN S., DİBEK MISIRLIOĞLU E., GİNİŞ T., YILDIRIM M., DOĞRU M., DUMAN ŞENOL H., BOSTANCI İ.
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, vol.5, no.4, pp.202-207, 2011 (Peer-Reviewed Journal)
- XI. **Jeune syndrome (asphyxiating thoracic dystrophy): a case report**
UÇAR Ş., ZORLU P., ŞAHİN G., YILDIRIM M., UŞAK E.
TUBERKULOZ VE TORAKS, vol.57, no.4, pp.413-416, 2009 (Scopus)

Books & Book Chapters

- I. **Çocukluk Çağının İntrakranial Anevrizmaları**
YENİAY SÜT N., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö.
in: Kumandaş & Canpolat, Temel Pediyatrik Nöroloji: Tanı ve Tedavi, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editor, Akademisyen Kitabevi AŞ, Ankara, pp.3721-3726, 2022
- II. **Gelişimsel Venöz Anomaliler**
YÜCEL ŞEN A. D., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö.
in: Kumandaş & Canpolat, Temel Pediyatrik Nöroloji: Tanı ve Tedavi, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editor, Akademisyen Kitabevi AŞ, Ankara, pp.3715-3720, 2022
- III. **Arteriyovenöz Malformasyonlar**

Sayar Y., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö.

in: Kumandaş & Canpolat, Temel Pediatrik Nöroloji: Tanı ve Tedavi, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editor, Akademisyen Kitabevi A.Ş., Ankara, pp.3699-3706, 2022

IV. Serebral Kavernoöz Malformasyonlar

İLTER UÇAR Ç., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö.

in: Kumandaş & Canpolat, Temel Pediatrik Nöroloji: Tanı ve Tedavi, Kumandaş Sefer, Canpolat Mehmet, Editor, Akademisyen Kitabevi AŞ, Ankara, pp.3707-3714, 2022

V. Increased intracranial pressure

YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö.

in: Handbook of clinical acute pediatric neurology, Deniz Yüksel, Editor, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri Ltd.Şti., Ankara, pp.43-48, 2021

VI. Çocukluk Çağı Akut Lenfoblastik Lösemi Hastasında Blinatumomab İlişkili Nörotoksisite

ERKOL TUNCER G. H., YILDIRIM M., ERTEM M.

in: Çocuk Hematolojide Olgularla Akut Lösemiler, Namık Yaşar Özbek, Adalet Meral Güneş, Hale Ören, Hüsniye Neşe Yaralı, Editor, Galenos Yayınevi, İstanbul, pp.437-439, 2021

VII. NÖBETLERİ TAKLİT EDEN DURUMLAR

YILDIRIM M.

in: NELSON TEXTBOOK OF PEDIATRICS, TWENTY-FIRST EDITION (Nelson Pediatri, Yirmibirinci Baskı), MURAT YURDAKÖK, Editor, GÜNEŞ TIP KİTABEVLERİ, Ankara, pp.3121-3127, 2021

VIII. Glucose Transporter Type 1 Deficiency Syndrome

YILDIRIM M.

in: Rare Diseases in Children Focusing on Pediatric Immunology Neurology, Doç. Dr. Ekrem ÜNAL, Prof. Dr. Hüseyin PER, Dr. Öğr. Üyesi Ayşenur PAÇ KISAARSLAN, Prof. Dr. Musa KARAKÜKCÜ, Editor, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri, Ankara, pp.222-231, 2020

IX. Guillain-Barré Hastalığı Nedir?

YILDIRIM M.

in: Ailelere ve Birinci Basamakta Sağlık Çalışanlarına Yönelik Çocuk Nöroloji, Cengiz Havalı, Editor, Akademisyen Kitabevi AŞ, Ankara, pp.129-132, 2020

X. Transvers Miyelit

YILDIRIM M.

in: Ailelere ve Birinci Basamakta Sağlık Çalışanlarına Yönelik Çocuk Nöroloji, Cengiz Havalı, Editor, Akademisyen Kitabevi AŞ, Ankara, pp.133-136, 2020

XI. Ketojenik Diyet Etki Mekanizmaları

Yıldırım M., Topçu M.

in: Ketojenik Diyet Bülteni 1, Prof. Dr. Meral Topçu, Prof. Dr. Turgay Coşkun, Editor, Alfa Aktüel Yayınları, İstanbul, pp.7-20, 2018

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **LAMA2 geninde homozigot mutasyon ile ilişkili Merozin Eksikliği olan Konjenital Müsküler Distrofi Tip 1A Olgusu Sunumu**
Çiçek S., Yıldırım M., Akn A. C., Bektaş Ö., Teber S.
2. Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Turkey, 7 - 10 November 2024, pp.1
- II. **Pediyatrik Okuler Miyasteni Gravis: Tek Merkez Deneyimi**
Çiçek S., Tabanlı F. P., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
2. Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Turkey, 7 - 10 November 2024, pp.1
- III. **Blefaroptozis ile Başvuran Bir Marcus Gunn Jaw Winking Olgusu**
Tunalı Özcan B., Vatansever G., Yıldırım M., Teber S.
2. Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Turkey, 7 - 10 November 2024, pp.1
- IV. **Rotavirüs enfeksiyonu ilişkili korus kallozumun sitotoksik lezyonu ve akut serebellit olgu sunumu**

- Taşkın A., Yıldırım M., Kaynak Şahap S., Bektaş Ö., Teber S.
2. Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Turkey, 7 - 10 November 2024, pp.1
- V. **Nadir Bir Birliktelik: Nörofibromatozis Tip 1 ve Radyolojik İzole Sendrom**
Altıntaş M., Akyol Özkara K., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
2. Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Turkey, 7 - 10 November 2024, pp.1
- VI. **Zic4 Antikor Pozitif Saptanan İlk Pediatrik Otoimmün Ensefalit Olgu Sunumu**
Çiçek S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Turkey, 22 - 26 May 2024, pp.100
- VII. **Çocukluk çağı başlangıçlı multipl skleroz hastalarında okrelizumab deneyimi**
Öncel İ. H., Özel E., Çobanoğulları Direk M., Çağlar E., Solmaz I., Yıldırım M., Konuşkan B.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Turkey, 22 - 26 May 2024, pp.30
- VIII. **Progresif Miyoklonik Epilepsinin Nadir Bir Genetik Nedeni: SEMA6B Gen Mutasyonu**
Altıntaş M., Yıldırım M., Çiçek S., Bektaş Ö., Teber S.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Turkey, 22 - 26 May 2024, pp.63
- IX. **Anti GM1 ve anti GD2 antikor pozitif Guillain-Barré Sendromu: Olgu Sunumu**
Tabanlı F. P., Çiçek S., Teber S., Bektaş Ö., Yıldırım M.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Turkey, 22 - 26 May 2024, pp.95
- X. **Çifte Sorun: WEBİNO Sendromu ve Graves Hastalığı**
Altıntaş M., Yıldırım M., Akyol Özkara K., Bektaş Ö., Kaynak Şahap S., Teber S.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Turkey, 22 - 26 May 2024, pp.86
- XI. **Uykuda Elektriksel Status Epileptikus Gelişen Oksipital Lob Epilepsisi: Olgu Sunumu**
Tabanlı F. P., Çiçek S., Teber S., Yıldırım M., Bektaş Ö.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Turkey, 22 - 26 May 2024, pp.57
- XII. **LONP1 geninde homozigot mutasyon ile ilişkili CODAS sendromu: vaka sunumu**
Çiçek S., Yıldırım M., Mutlu H., Eminoglu F. T., Bektaş Ö., Teber S.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Turkey, 22 - 26 May 2024, pp.87
- XIII. **Cathepsin D Eksikliği İlişkili Juvenile Nöronal Seroid Lipofusinozis Tip 10: Olgu Sunumu**
Çiçek S., Tabanlı F. P., Yıldırım M., Köse E., Bektaş Ö., Teber S.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Turkey, 22 - 26 May 2024, pp.111
- XIV. **The Wide Epileptic Spectrum of Tubulinopathies: A Single-Center Case Series**
Altıntaş M., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
15th European Epilepsy Congress, Rome, Italy, 7 - 11 September 2024, pp.1
- XV. **Konuşma Gecikmesi ve Mikrosefalinin Nadir Bir Nedeni: Dias-Logan Sendromu**
Altıntaş M., Yıldırım M., Tabanlı F. P., Bektaş Ö., Teber S.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Turkey, 22 - 26 May 2024, pp.86
- XVI. **Diagnostic and Therapeutic Challenges in Persistent Hiccups: A Case Report**
Altıntaş M., Vatansever G., Gök B. B., Kaynak Şahap S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
15th European Epilepsy Congress, Rome, Italy, 7 - 11 September 2024, pp.1
- XVII. **THE EVALUATION OF CLINICAL, LABORATORY AND LONG-TERM FOLLOW-UP RESULTS OF 22Q11.2 DELETION SYNDROME CASES: A 22-YEAR SINGLE CENTRE EXPERIENCE**
HASKOLOĞLU Z. Ş., ÖZTÜRK A. G., İSLAMOĞLU C., YÖNDEM C., BASKIN A. K., DEVECİ N., BAL A. S., ÖZSU E., RAMOĞLU M. G., YILDIRIM M., et al.
21th Biennial Meeting of ESID, Marseille, France, 15 October 2024
- XVIII. **ANTI-GT1A GANGLİOZİD ANTİKORU İLE İLİŞKİLİ GUILLAIN-BARRE SENDROMU: OLGU SUNUMU**
Yıldırım M.
7. TND Nöromusküler Hastalıklar Kongresi, İzmir, Turkey, 20 - 22 September 2024, pp.54
- XIX. **A Case Of An Anoctamine 5 (ANO5) Muscle Disorder Presenting With An Asymptomatic HyperCKemia Phenotype**
Altıntaş M., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
18th International Child Neurology Congress, Cape-Town, South Africa, 6 - 10 May 2024, pp.1
- XX. **A Rare Case Of HNRNPU-Related Neurodevelopmental Disorder**

- Altuntaş M., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
18th International Child Neurology Congress, Cape-Town, South Africa, 6 - 10 May 2024, pp.1
- XXI. **An Extremely Rare Cause Of Thalamic Tremor: MOGAD**
Altuntaş M., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
18th International Child Neurology Congress, Cape-Town, South Africa, 6 - 10 May 2024, pp.1
- XXII. **Guillain-Barré Syndrome with Anti-GT1a Ganglioside Antibody: A Case Report**
Çiçek S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
18th International Child Neurology Congress, Cape-Town, South Africa, 6 - 10 May 2024, pp.1
- XXIII. **22q11.2 Delesyon Sendromlu Olguların Klinik, Laboratuvar ve Uzun Dönem İzlem Sonuçları: 22 Yıllık Tek Merkez Deneyimi**
ÖZTÜRK A. G., HASKOLOĞLU Z. Ş., İSLAMOĞLU C., YÖNDEM C., BASKIN A. K., DEVECİ N., BAL A. S., ÖZSU E., RAMOĞLU M. G., YILDIRIM M., et al.
10.Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 15 - 18 April 2024
- XXIV. **İlk bulgusu konuşma bozukluğu olan wilson hastalığı olgusu**
Yılmaz İ. N., Aydın Ö., Akpınar A., Tümer T., Güran Beğar P., Yıldırım M., Kaynak Şahap S., Tuna Kırsaçlıoğlu C., Teber S., Kuloğlu Z.
Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Turkey, 9 - 11 November 2023
- XXV. **Three cases of cytotoxic lesions of the corpus callosum with different etiologies**
Yeniay Süt N., Yıldırım M., Kartal A. T., Bektaş Ö., Teber S.
15th Congress of the European Paediatric Neurology Society (EPNS), Praha, Czech Republic, 20 - 24 June 2023, pp.543
- XXVI. **Olgu Temelli Tedavi Oturumu Nöroimmünoloji-Nöbet İle Gelen Olgu**
Yıldırım M.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.57-59
- XXVII. **GNAO1 mutation-related involuntary movements and rhabdomyolysis: A case report**
Çiçek S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Kartal A. T., Teber S.
15th Congress of the European Paediatric Neurology Society (EPNS), Praha, Czech Republic, 20 - 24 June 2023, pp.435
- XXVIII. **SCN2A mutasyonu ile ilişkili epizodik ataksi: Olgu sunumu**
Yeniay Süt N., Kartal A. T., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.301
- XXIX. **Korpus kallozum malformasyonu saptanan çocuklarda motor ve bilişsel etkilenme riski ile ilişkili ön görücülerin değerlendirilmesi**
Yeniay Süt N., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.185
- XXX. **UBTF Geni İlişkili Çocukluk Çağı Beyin Atrofili Nörodejenerasyon Olgu Sunumu**
Uçar Ç. İ., Sayar Y., Çiçek S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.307
- XXXI. **RAB3GAP1 geninde homozigot mutasyon ile ilişkili Warburg Micro sendromu-1 olgu sunumu**
Çiçek S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.314
- XXXII. **Tetrapleji ile seyreden anti-gm2 antikoru pozitif guillain-barre sendromu**
Sayar Y., Uçar Ç. İ., Çiçek S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.280
- XXXIII. **Hemorajik Şok Ensefalopati Sendromunda Status Distonikus Tablosu gelişen Olgu Sunumu**
Kartal A. T., Yeniay Süt N., Yıldırım M., Uçmak H., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.330
- XXXIV. **Ryanodine receptor 1-related disorder presenting with malignant hyperthermia**
Yeniay Süt N., Yıldırım M., Yüksel M. F., Kartal A. T., Bektaş Ö., Teber S.
15th Congress of the European Paediatric Neurology Society (EPNS), Praha, Czech Republic, 20 - 24 June 2023, pp.627

- XXXV. **Kompleks Nörogelişimsel Hastalıkla Seyreden ve MED27 Mutasyonu Olan İki Kardeş Olgu Sunumu**
Kartal A. T., Yeniay Süt N., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.279
- XXXVI. **Sistemik lupus eritematozusun prognozunu belirleyen klinik bir sunum: Lupus vaskülit**
Yeniay Süt N., Kartal A. T., Çiçek S., Aydın F., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.295
- XXXVII. **A case of NDUFV1 gene mutation associated with mild developmental delay and cystic leukoencephalopathy**
Altıntaş M., Yıldırım M., Yeniay Süt N., Bektaş Ö., Teber S.
15th Congress of the European Paediatric Neurology Society (EPNS), Praha, Czech Republic, 20 - 24 June 2023, pp.580
- XXXVIII. **Episodic ataxia associated with SCN2A mutation: A case report**
Yeniay Süt N., Yıldırım M., Kartal A. T., Bektaş Ö., Teber S.
15th Congress of the European Paediatric Neurology Society (EPNS), Praha, Czech Republic, 20 - 24 June 2023, pp.529
- XXXIX. **PIGA mutasyonu ilişkili west sendromu tanılı bir hastada vigabatrin toksisitesi**
Sayar Y., Uçar Ç. İ., Yıldırım M., Bektaş Ö., Kaynak Şahap S., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.270
- XL. **FIRES tanısında klastrum işareti ve tedavisinde ketojenik diyetin yeri**
Uçar Ç. İ., Sayar Y., Çiçek S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.312
- XLI. **Addison Hastalığı ile ilişkili korpus kallozumun sitotoksik lezyonu (CLOCCs)**
Süt N. Y., Kartal A. T., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.303
- XLII. **Tekrarlayan apne atakları ile başvuran PERCHING sendromu**
Çiçek S., Sayar Y., Uçar Ç. İ., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Turkey, 17 - 21 May 2023, pp.234
- XLIII. **Çocuk Acil Servisine Afebril Nöbet Nedeniyle Başvuran Hastaların Retrospektif Değerlendirilmesi**
VATANSEVER G., ERTAN Ö. B., YILDIRIM M., TEBER S.
IX. Erciyes Pediatri Akademisi Kongresi ve I. Uluslararası Katılımlı Erciyes Türk Dünyası Çocuk Nörolojisi Kongresi, Kayseri, Turkey, 15 - 19 March 2023
- XLIV. **Genetic landscape of childhood-onset primary dystonia in Turkey: A multi-center retrospective study**
Keskin Yılmaz S., Serdaroğlu E., Kara B., Erol İ., Yiş U., Kanmaz S., Yüksel D., Canpolat M., Kömür M., Çıtak Kurt A. N., et al.
17th International Child Neurology Congress, Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.1-2
- XLV. **Konvansiyel tedaviye yanıtız çocuk hastalarda neoadjuvan tedavide mezenkimal kök hücre kullanım deneyimlerimiz**
UÇMAK H., HAVAN M., GURBANOV A., KAHVECİ F., BALABAN B., BOTAN E., GÜN E., YILDIRIM M., TEBER S., ELÇİN A. E., et al.
18. ULUSAL ÇOCUK ACİL TIP VE YOĞUN BAKIM KONGRESİ,14. ÇOCUK ACİL TIP VE YOĞUN BAKIM HEMŞİRELİĞİ KONGRESİ, Antalya, Turkey, 02 November 2022, pp.67
- XLVI. **A case of posttransplant acute limbic encephalitis associated with human herpesvirus-6**
Sayar Y., İlter Uçar Ç., Bektaş Ö., Yıldırım M., Teber S.
17th International Child Neurology Congress 2022 (ICNC2022), Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.1-2
- XLVII. **A case of acute ophthalmoplegia presenting after multisystem inflammatory syndrome in children (MIS-C)**
Sayar Y., Bektaş Ö., Yıldırım M., İlter Uçar Ç., Teber S.
17th International Child Neurology Congress 2022 (ICNC2022), Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.1-2
- XLVIII. **A case of asparagine synthetase deficiency successfully treated with ketogenic diet**
Altıntaş M., İlter Uçar Ç., Bektaş Ö., Sayar Y., Yıldırım M., Teber S.
17th International Child Neurology Congress 2022 (ICNC2022), Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.1-2

- XLIX. Holmes tremor associated with two different etiologies**
İlter Uçar Ç., Bektaş Ö., Sayar Y., Yıldırım M., Teber S.
17th International Child Neurology Congress 2022 (ICNC2022), Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.1-2
- L. A rare metabolic disease causing infantile spasm: Argininosuccinate lyase deficiency**
Yeniay Süt N., Yıldırım M., Bektaş Ö., Kartal A. T., Teber S.
17th International Child Neurology Congress 2022 (ICNC2022), Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.1-2
- LI. A rare manifestation of pediatric CIDP: hypoglossal nerve involvement**
Yeniay Süt N., Bektaş Ö., Yıldırım M., Kartal A. T., Teber S.
17th International Child Neurology Congress 2022 (ICNC2022), Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.1-2
- LII. Rare dual diagnoses in an infant: Aicardi-Goutieres and Moyamoya Syndromes**
Şahin S., Sayar Y., Yıldırım M.
17th International Child Neurology Congress 2022 (ICNC2022), Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.1-2
- LIII. Acute cerebellitis associated with juvenile idiopathic arthritis**
İlter Uçar Ç., Sayar Y., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
17th International Child Neurology Congress 2022 (ICNC2022), Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.1-2
- LIV. A multicentre study of Radiologically Isolated Syndrome in Children: Can we predict the course?**
Yılmaz D., Teber S., Gültutan P., Yıldırım M., Bektaş Ö., Alıkcıl D., Güngör M., Kara B., Öncel İ. H., Dilek T. D., et al.
17th International Child Neurology Congress 2022 (ICNC2022), Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.1-2
- LV. A case of TUBGCP2-associated tubulinopathy with a novel missense variant**
Sayar Y., Yıldırım M., Bektaş Ö., İlter Uçar Ç., Teber S.
17th International Child Neurology Congress 2022 (ICNC2022), Antalya, Turkey, 3 - 07 October 2022, pp.1-2
- LVI. Çocukluk çağı psödötümör serebri hastalığında Beta-2 transferrinin patogenezdaki rolü**
YILDIRIM M., VATANSEVER G., DOĞAN Ö.
4. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Turkey, 22 - 24 September 2022
- LVII. An Alternative to Electrophysiological Study in the Diagnosis of Carpal Tunnel Syndrome in Patients with MPS: Wrist Ultrasonography**
KÖSE E., KOÇ YEKEDÜZ M., İNCİ A., YÜKSEL M. F., DOĞULU N., ŞEN AKOVA B., YENİAY SÜT N., ÖNCÜL Ü., YILDIRIM M., FİTOZ Ö. S., et al.
SSIEM Annual Symposium 2022, Freiburg, Germany, 30 August 2022
- LVIII. COVID 19 pandemisi sırasında çocuk nöroloji bölümüne idiyopatik periferik fasiyal paralizi nedeniyle başvuran hastaların değerlendirilmesi**
YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö.
8. Erciyes Pediatri Akademisi Kongresi, Kayseri, Turkey, 12 - 14 May 2022
- LIX. Current status after treatment with serine and glycine in a patient with microcephaly and infantile seizures due to 3-phosphoglycerate dehydrogenase deficiency**
ŞAHİN S., DOĞULU N., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö.
14th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Glasgow, England, 28 April - 02 May 2022
- LX. Everolimus for Cerebellar Tubers in Tuberous Sclerosis Complex**
Sayar Y., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., KAYNAK ŞAHAP S., İLTER UÇAR Ç., TEBER S.
14th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Glasgow, England, 28 April - 02 May 2022
- LXI. Unusual Stroke Mimics: Methotrexate Induced Reversible Stroke Like Neurotoxicity and Leukoencephalopathy**
YENİAY SÜT N., ÇAKMAKLI H. F., ERKOL TUNCER G. H., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., ERTEM M., TEBER S.
14th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Glasgow, England, 28 April 2022
- LXII. MPS Hastalarında Karpal Tünel Sendromunda Elektrofizyolojik Çalışmaya Alternatif: Bilek Ultrasonografisi**
Koç Yükedüz M., KÖSE E., İNCİ A., YÜKSEL M. F., DOĞULU N., ŞEN AKOVA B., YENİAY SÜT N., ÖNCÜL Ü., YILDIRIM M., FİTOZ Ö. S., et al.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 28 May - 01 June 2022
- LXIII. MPS Hastalarında Karpal Tünel Sendromu Tanısında Elektrofizyolojik Çalışmaya Alternatif: Bilek Ultrasonografisi**

KOÇ YEKEDÜZ M., KÖSE E., İNCİ A., YÜKSEL M. F., DOĞULU N., ŞEN AKOVA B., YENİAY SÜT N., ÖNCÜL Ü., YILDIRIM M., FİTOZ Ö. S., et al.

XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 28 May 2022

- LXIV. **Çocuk nöroloji polikliniğine senkop nedeniyle konsülte edilen hastaların değerlendirilmesi**
YILDIRIM M.
Başkent Üniversitesi 6. Bahar Pediatri Kongresi, Adana, Turkey, 10 - 12 March 2022
- LXV. **Status Epileptikus**
Yıldırım M.
1. Doğu Pediatri Kongresi, Diyarbakır, Turkey, 18 - 21 November 2021
- LXVI. **Psödotümör Serebriye Eşlik Eden Morfan Sendromu: Olgu Sunumu**
Sayar Y., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S., Şıklar Z.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Turkey, 27 - 31 October 2021, pp.309
- LXVII. **TUBB3 ile ilişkili tübülino patili bir hastada konjenital ayna hareketleri**
Altıntaş M., Yeniay Süt N., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Turkey, 27 - 31 October 2021, pp.189
- LXVIII. **DLG4 ilişkili zihinsel engellilikle kombine marfanoid habitus: Olgu sunumu**
Kartal A. T., Bektaş Ö., Yıldırım M., Yeniay Süt N., Teber S.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Turkey, 27 - 31 October 2021, pp.76
- LXIX. **GJC2 Mutasyonu İlişkili Pelizaeus-Merzbacher Benzeri Hastalık: Olgu Sunumu**
Yeniay Süt N., Şahin S., Kartal A. T., Uçar Ç. İ., Sayar Y., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Turkey, 27 - 31 October 2021, pp.212
- LXX. **Radyolojik Bulgu Olmaksızın Ortaya Çıkan Bir Pontoserebellar Hipoplazi Tip 2D Olgusu**
Altıntaş M., Yeniay Süt N., Bektaş Ö., Yıldırım M., Teber S.
56. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 21 October 2021, pp.368
- LXXI. **4 Yaşında Bir Çocukta İnternal Karotis Arter Disseksiyonuna Bağlı Akut İskemik İnme**
Şahin S., Sayar Y., İter Uçar Ç., Kartal A. T., Yeniay Süt N., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Turkey, 27 - 31 October 2021, pp.295
- LXXII. **Trioz Fosfat İzomeraz Eksikliği Ailesi**
Şahin S., Karaarslan Türk F. T., Uçar Ç. İ., Sayar Y., Kartal A. T., Yeniay Süt N., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Turkey, 27 - 31 October 2021, pp.293-294
- LXXIII. **Süt Çocukluğu Döneminde Status Epileptikus Kliniğiyle Başvuran İnkontinensiya Pigmenti Olgusu**
Kartal A. T., Bektaş Ö., Yıldırım M., Yeniay Süt N., Teber S.
23. ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, İzmir, Turkey, 27 - 31 October 2021, pp.76
- LXXIV. **Reasons for admission to hospital of children with occipital petalia**
KEÇELİ A. M., YILDIRIM M.
30. yıl uluslararası katılımlı tanısal ve girişimsel nöroradyoloji, baş-boyun radyolojisi kongresi, İstanbul, Turkey, 17 February 2021
- LXXV. **Çocuk Nöroloji Bölümüne Baş Dönmesi Şikayeti İle Konsülte Edilen Hastaların Retrospektif Değerlendirmesi**
YILDIRIM M., DOĞAN M. T., KEÇELİ A. M.
2. Mersin Çocuk Nörolojisi Kış Sempozyumu, Mersin, Turkey, 08 November 2019
- LXXVI. **Glucose Transporter Type 1 (Glut-1) Deficiency Syndrome: a single centre case series**
YILDIRIM M., BABAYİĞİT H. Ö., YALNIZOĞLU D., TOPÇU M.
13th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Atina, Greece, 17 September 2019
- LXXVII. **ÇOCUKLUK ÇAĞI MYELİN OLİGODENDROSİT GLİKOPROTEİN ANTİKORU İLİŞKİLİ DEMİYELİNİZAN HASTALIK; TEK MERKEZ OLGU SERİSİ**
YILDIRIM M., KONUŞKAN B., GÖÇMEN R., ANLAR F. B.
20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Cyprus (Kkct), 02 May 2018
- LXXVIII. **Ketogenic Diet in Children With Drug-Resistant Epilepsy, GLUT-1 Deficiency syndrome and Pyruvate Dehydrogenase Complex Deficiency**
YILDIRIM M., GÜNBEY C., ILGAZ F., YALNIZOĞLU D., TOPÇU M.

13th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Rio de Janeiro, Brazil, 05 September 2017

- LXXIX. **Small temporal pole encephaloceles in children with presumed nonlesional temporal lobe epilepsy**
GÜNBEY C., YILDIRIM M., ARDALI DÜZGÜN S., KARLI OĞUZ H. K., YALNIZOĞLU D., TOPÇU M.
12th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Lyon, France, 20 June 2017
- LXXX. **Acute cerebellitis in children: A series of eight cases**
YILDIRIM M., GÖÇMEN R., KONUŞKAN B., YALNIZOĞLU D., ANLAR F. B.
12th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Lyon, France, 20 June 2017
- LXXXI. **Vakalarla Ketojenik Diyet: Vaka Sunumları**
YILDIRIM M.
14. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Muğla, Turkey, 26 April 2017
- LXXXII. **Retrospective analysis of Pediatric Guillain-Barré Syndrome patients**
serdaroğlu e., KONUŞKAN B., güngör m., öncel i., ARDIÇLI D., günbey d., YILDIRIM M., ANLAR F. B.
14th International Child Neurology Congress, 1 - 05 May 2016
- LXXXIII. **Subakut sklerozan panensefalit hastalarında aprepitantın güvenlilik ve etkinlik çalışmasında güncel durum**
Öncel İ., YILDIRIM M., Güngör M., KONUŞKAN B., ÇALIK M., TAN H., ANLAR F. B.
18. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016

Supported Projects

Yıldırım M., Konuşkan B., Topaloğlu H. A., Haliloğlu V. G., Ardıçlı D., Temuçin Ç. M., Günbey C., Other International Funding Programs, A Study to Assess the Efficacy and Safety of Nusinersen (ISIS 396443) in Infants With Spinal Muscular Atrophy (ENDEAR), 2017 - 2021

Yıldırım M., Konuşkan B., Anlar F. B., Other International Funding Programs, Açık etiketli bir uzatmanın izlediği, nüks eden multipl skleroz formları olan pediatrik hastalarda oral olarak günde bir kez uygulanan teriflunomid'in etkinlik, güvenlilik, tolerabilite ve farmakokinetiğini değerlendirmek için iki yıllık, çok merkezli, randomize, çift-kör, plasebo-kontrollü, paralel gruplu araştırma, 2014 - 2020

Öncel İ. H., Konuşkan B., Anlar F. B., Sancar M., Tezcan S., Arman Kandırmaz E., TÜBİTAK Project, Subakut Sklerozan Panensefalit (SSPE) Hastalarında Aprepitantın Güvenlilik ve Etkililiğini İnceleyen Faz II Randomize, Plasebo-Kontrollü, Klinik Çalışma. 114S193., 2014 - 2019

Activities in Scientific Journals

Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, Advisory Committee Member, 2024 - Continues

Memberships / Tasks in Scientific Organizations

Çocukluk Çağı Nörodejeneratif Hastalıkları Araştırma Derneği, Board Member, 2022 - Continues, Turkey
Nöromusküler Hastalıklar Araştırma Derneği, Member, 2017 - Continues, Turkey
Türkiye Çocuk Nörolojisi Derneği, Member, 2015 - Continues, Turkey

Scientific Refereeing

BMJ CASE REPORTS, Journal Indexed in ESCI, November 2024
HELIYON, Journal Indexed in SCI-E, September 2024
EPILEPSIA, Journal Indexed in SCI-E, June 2024
Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, National Scientific Refreed Journal, June 2024
HELIYON, Journal Indexed in SCI-E, April 2024

SEIZURE EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, Journal Indexed in SCI-E, April 2024
SCIENTIFIC REPORTS, Journal Indexed in SCI-E, March 2024
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, Journal Indexed in SCI-E, February 2024
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, Journal Indexed in SCI-E, January 2024
BMJ CASE REPORTS, Journal Indexed in ESCI, December 2023
Kırıkkale Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, National Scientific Refreed Journal, October 2023
Epilepsia Open, Journal Indexed in SCI-E, October 2023
SEIZURE EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, Journal Indexed in SCI-E, September 2023
PEDIATRIC NEUROLOGY, Journal Indexed in SCI-E, July 2023
Mustafa Kemal Üniversitesi Tıp Dergisi, National Scientific Refreed Journal, July 2023
BMJ CASE REPORTS, Journal Indexed in ESCI, June 2023
ACTA NEUROLOGICA BELGICA, Journal Indexed in SCI-E, March 2023
Technopark, Ankara University, Turkey, March 2023
PEDIATRIC NEUROLOGY, Journal Indexed in SCI-E, February 2023
NEUROPEDIATRICS, Journal Indexed in SCI-E, January 2023
EPILEPSY AND BEHAVIOR, Journal Indexed in SCI-E, September 2022
FRONTIERS IN PEDIATRICS, Journal Indexed in SCI-E, September 2022
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, Journal Indexed in SCI-E, September 2022
BMJ Case Reports, Journal Indexed in ESCI, March 2022
NEONATOLOGY, SCI Journal, February 2022
SEIZURE-EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, Journal Indexed in SCI-E, September 2021
SEIZURE-EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, Journal Indexed in SCI-E, April 2021

Metrics

Publication: 145

Citation (WoS): 1513

Citation (Scopus): 1690

H-Index (WoS): 7

H-Index (Scopus): 8

Congress and Symposium Activities

25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Session Moderator, Ankara, Turkey, 2024

18th International Child Neurology Congress (ICNA2024), Audience, Cape-Town, South Africa, 2024

Ankara Pediatri Kongresi, Invited Speaker, Ankara, Turkey, 2023

24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Invited Speaker, Muğla, Turkey, 2023

27th International Hybrid Annual Congress of the World Muscle Society, Audience, Halifax, Canada, 2022

17th International Child Neurology Congress, Attendee, Antalya, Turkey, 2022

14th European Paediatric Neurology Society Congress, Attendee, Glasgow, England, 2022