

Doç. Dr. MİRAÇ YILDIRIM



Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 031 259 5632](tel:+900312595632) Dahili: 7

E-posta: mrcyildirim@ankara.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: k8qdedEAAAAJ

ORCID: 0000-0002-0215-1043

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

ScopusID: 57197770391

Yoksis Araştırmacı ID: 134152

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2014 - 2017

Tıpta Uzmanlık, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Sağlık Uygulama Ve Araştırma Merkezi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2006 - 2011

Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Türkiye 1999 - 2005

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Ocak 2005 – Eylül 2010 tarihleri arasında hastanemizde safra kesesi taşı tespit edilen 0-18 yaş arası hastaların geriye dönük değerlendirilmesi, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Sağlık Uygulama Ve Araştırma Merkezi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2010

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Öğretim Görevlisi, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2020 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

Case discussion/clinical scenario: Hypotonic infant and muscular dystrophy, Lisans, 2023 - 2024

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

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

Akut flask paraliziye yaklaşım, Lisans, 2020 - 2021

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- 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), cilt.24, sa.1, ss.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., Tekgül H., Kayilioğlu H., Atas Y., Kart P. O., Yıldız N., Gümüş H., Aydin K., Kanmaz S., Kayilioğlu H., et al.
Seizure, cilt.123, ss.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**
Guven N. E., Ucmak H., Ucar C. I., HAVAN M., YILDIRIM M., TEBER S., KENDİRLİ T.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.15, sa.5, ss.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., Özgen H., Havan M., et al.
Neurological sciences : official journal of the Italian Neurological Society and of the Italian Society of Clinical Neurophysiology, cilt.45, sa.9, ss.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, cilt.59, sa.8, ss.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, cilt.155, ss.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., Eminoglu F. T., Teber S.
Brain & development, cilt.46, sa.6, ss.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, cilt.55, sa.3, ss.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, cilt.117, ss.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, cilt.81, ss.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., Yuksel M. F., Sahin S., FİTOZ Ö. S., Teber S. T.
Annals of Indian Academy of Neurology, cilt.26, sa.6, ss.917-926, 2023 (SCI-Expanded)
- XIV. **A multicenter study of radiologically isolated syndrome in children and adolescents: Can we predict**

the course?

Yilmaz 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, cilt.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, cilt.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, cilt.65, sa.1, ss.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, cilt.46, sa.1, ss.34-37, 2023 (SCI-Expanded)

- XVIII. **Clinical features and outcomes of opsoclonus myoclonus ataxia syndrome**

YILDIRIM M., Oncel I., BEKTAŞ Ö., Tanali G., Sahin S., Kutluk T., TEBER S., Anlar B.

EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.41, ss.19-26, 2022 (SCI-Expanded)

- XIX. **Re-examining the characteristics of pediatric multiple sclerosis in the era of antibody-associated demyelinating syndromes**

Yilmaz U., GÜCÜYENER K., Yavuz M., Oncel I., CANPOLAT M., Saltik S., ÜNVER O., Kurt A. N. C., Tosun A., Yilmaz S., et al.

EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.41, ss.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, cilt.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, cilt.122, sa.2, ss.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, cilt.122, sa.1, ss.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, cilt.13, sa.2, ss.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, cilt.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, cilt.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, cilt.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, cilt.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, cilt.12, ss.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, cilt.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, cilt.37, sa.9, ss.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, cilt.207, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Status dystonicus associated with CLN8 disease**
YILDIRIM M., KÖSE E., Keceli A. M., Balasar O., Simsek N.
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.43, sa.4, ss.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, cilt.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, cilt.35, sa.6, ss.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, cilt.26, ss.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, cilt.33, sa.5, ss.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, cilt.22, sa.1, ss.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, cilt.78, ss.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, cilt.377, sa.18, ss.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, cilt.25, sa.1, ss.46-53, 2014 (SCI-Expanded)

Düzenlenen Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- 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, cilt.59, sa.6, ss.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, cilt.59, sa.3, ss.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, sa.1, ss.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, cilt.27, sa.3, ss.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, cilt.74, 2021 (Hakemli Dergi)
- 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, cilt.10, sa.3, ss.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, cilt.13, 2021 (Hakemli Dergi)
- 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, cilt.56, ss.68-71, 2021 (ESCI)
- IX. **Çocuk nöroloji bölümüne baş dönmesi şikayetleri ile konsülte edilen hastaların retrospektif değerlendirmesi**
YILDIRIM M., DOĞAN M. T., keçeli A. m.
Ege Journal of Medicine, cilt.59, sa.2, ss.119-126, 2020 (Hakemli Dergi)
- X. **Pediatrik Allerjide Konsültasyonlar**
ÖZMEN S., DİBEK MISIRLIOĞLU E., GİNİŞ T., YILDIRIM M., DOĞRU M., DUMAN ŞENOL H., BOSTANCI İ.
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, cilt.5, sa.4, ss.202-207, 2011 (Hakemli Dergi)
- XI. **Jeune syndrome (asphyxiating thoracic dystrophy): a case report**
UÇAR Ş., ZORLU P., ŞAHİN G., YILDIRIM M., UŞAK E.
TUBERKULÖZ VE TORAKS, cilt.57, sa.4, ss.413-416, 2009 (Scopus)

Kitap & Kitap Bölümleri

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

- Sayar Y., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö.
Kumandaş & Campolat, Temel Pediatrik Nöroloji: Tanı ve Tedavi, Kumandaş Sefer, Campolat Mehmet, Editör, Akademisyen Kitabevi A.Ş., Ankara, ss.3699-3706, 2022
- IV. **Serebral Kavernöz Malformasyonlar**
İLTER UÇAR Ç., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö.
Kumandaş & Campolat, Temel Pediatrik Nöroloji: Tanı ve Tedavi, Kumandaş Sefer, Campolat Mehmet, Editör, Akademisyen Kitabevi AŞ, Ankara, ss.3707-3714, 2022
- V. **Increased intracranial pressure**
YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö.
Handbook of clinical acute pediatric neurology, Deniz Yüksel, Editör, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri Ltd.Şti., Ankara, ss.43-48, 2021
- VI. **Çocukluk Çağı Akut Lenfoblastik Lösemi Hastasında Blinatumomab İlişkili Nörotoksisite**
ERKOL TUNCER G. H., YILDIRIM M., ERTEM M.
Çocuk Hematolojide Olgularla Akut Lösemiler, Namık Yaşaş Özbeķ, Adalet Meral Güneş, Hale Ören, Hüsnüye Neşe Yaralı, Editör, Galenos Yayınevi, İstanbul, ss.437-439, 2021
- VII. **NÖBETLERİ TAKLIT EDEN DURUMLAR**
YILDIRIM M.
NELSON TEXTBOOK OF PEDIATRICS, TWENTY-FIRST EDITION (Nelson Pediatri, Yirmibirinci Baskı), MURAT YURDAKÖK, Editör, GÜNEŞ TIP KİTABEVLERİ, Ankara, ss.3121-3127, 2021
- VIII. **Glucose Transporter Type 1 Deficiency Syndrome**
YILDIRIM M.
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, Editör, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri, Ankara, ss.222-231, 2020
- IX. **Guillain-Barré Hastalığı Nedir?**
YILDIRIM M.
Ailelere ve Birinci Basamakta Sağlık Çalışanlarına Yönelik Çocuk Nöroloji, Cengiz Havalı, Editör, Akademisyen Kitabevi AŞ, Ankara, ss.129-132, 2020
- X. **Transvers Miyelit**
YILDIRIM M.
Ailelere ve Birinci Basamakta Sağlık Çalışanlarına Yönelik Çocuk Nöroloji, Cengiz Havalı, Editör, Akademisyen Kitabevi AŞ, Ankara, ss.133-136, 2020
- XI. **Ketojenik Diyet Etki Mekanizmaları**
Yıldırım M., Topcu M.
Ketojenik Diyet Bülteni 1, Prof. Dr. Meral Topcu, Prof. Dr. Turgay Coşkun, Editör, Alfa Aktüel Yayımları, İstanbul, ss.7-20, 2018

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **LAMA2 geninde homozigot mutasyon ile ilişkili Merozin Eksikliği olan Konjenital Müsküler Distrofi Tip 1A Olgu Sunumu**
Çiçek S., Yıldırım M., Akın A. C., Bektaş Ö., Teber S.
2. Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2024, ss.1
- II. **Pediatrik Okuler Miyasteni Gravis: Tek Merkez Deneyimi**
Çiçek S., Tabanlı F. P., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
2. Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2024, ss.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, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2024, ss.1
- IV. **Rotavirüs enfeksiyonu ilişkili korpus kallozumun sitotoksik lezyonu ve akut serebellit olgu sunumu**

- Taşkın A., Yıldırım M., Kaynak Şahap S., Bektaş Ö., Teber S.
2. Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2024, ss.1
- V. **Nadir Bir Birlikteklilik: Nörofibromatozis Tip 1 ve Radyolojik İzole Sendrom**
Altıntaş M., Akyol Özkarı K., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
2. Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2024, ss.1
- VI. **Zic4 Antikor Pozitif Saptanan İlk Pediatric Otoimmün Ensefalit Olgu Sunumu**
Çiçek S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Türkiye, 22 - 26 Mayıs 2024, ss.100
- VII. **Çocukluk çağrı başlangıcı 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, Türkiye, 22 - 26 Mayıs 2024, ss.30
- VIII. **Progresif Miyoklonik Epilepsinin Nadir Bir Genetik Nedeni: SEMA6B Gen Mutasyonu**
Altıntaş M., Yıldırım M., Ciçek S., Bektaş Ö., Teber S.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Türkiye, 22 - 26 Mayıs 2024, ss.63
- IX. **Anti GM1 ve anti GD2 antikor pozitif Guillain-Barré Sendromu: Olgu Sunumu**
Tabanlı F. P., Ciçek S., Teber S., Bektaş Ö., Yıldırım M.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Türkiye, 22 - 26 Mayıs 2024, ss.95
- X. **Çifte Sorun: WEBINO Sendromu ve Graves Hastalığı**
Altıntaş M., Yıldırım M., Akyol Özkarı K., Bektaş Ö., Kaynak Şahap S., Teber S.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Türkiye, 22 - 26 Mayıs 2024, ss.86
- XI. **Uykuda Elektriksel Status Epileptikus Gelişen Oksipital Lob Epilepsisi: Olgu Sunumu**
Tabanlı F. P., Ciçek S., Teber S., Yıldırım M., Bektaş Ö.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Türkiye, 22 - 26 Mayıs 2024, ss.57
- XII. **LONP1 geninde homozigot mutasyon ile ilişkili CODAS sendromu: vaka sunumu**
Ciçek S., Yıldırım M., Mutlu H., Eminoglu F. T., Bektaş Ö., Teber S.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Türkiye, 22 - 26 Mayıs 2024, ss.87
- XIII. **Cathepsin D Eksikliği İlişkili Juvenile Nöronal Seroid Lipofusinozis Tip 10: Olgu Sunumu**
Ciçek S., Tabanlı F. P., Yıldırım M., Köse E., Bektaş Ö., Teber S.
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Türkiye, 22 - 26 Mayıs 2024, ss.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, İtalya, 7 - 11 Eylül 2024, ss.1
- XV. **Konusma 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, Türkiye, 22 - 26 Mayıs 2024, ss.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, İtalya, 7 - 11 Eylül 2024, ss.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, Fransa, 15 Ekim 2024
- XVIII. **ANTİ-GT1A GANGLİOZİD ANTİKORU İLE İLİŞKİLİ GUILLAİN-BARRE SENDROMU: OLGU SUNUMU**
Yıldırım M.
7. TND Nöromusküler Hastalıklar Kongresi, İzmir, Türkiye, 20 - 22 Eylül 2024, ss.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, Güney Afrika, 6 - 10 Mayıs 2024, ss.1
- XX. **A Rare Case Of HNRNPU-Related Neurodevelopmental Disorder**

- Altıntaş M., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
18th International Child Neurology Congress, Cape-Town, Güney Afrika, 6 - 10 Mayıs 2024, ss.1
- XXI. **An Extremely Rare Cause Of Thalamic Tremor: MOGAD**
Altıntaş M., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
18th International Child Neurology Congress, Cape-Town, Güney Afrika, 6 - 10 Mayıs 2024, ss.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, Güney Afrika, 6 - 10 Mayıs 2024, ss.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, Türkiye, 15 - 18 Nisan 2024
- XXIV. **İlk bulgusu konuşma bozukluğu olan wilson hastalığı olgusu**
Yılmazer İ. N., Aydin Ö., Akpinar A., Tümer T., Güran Beğar P., Yıldırım M., Kaynak Şahap S., Tuna Kırsaçlıoğlu C., Teber S., Kuloğlu Z.
Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Türkiye, 9 - 11 Kasım 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, Çek Cumhuriyeti, 20 - 24 Haziran 2023, ss.543
- XXVI. **Olgu Temelli Tedavi Oturumu Nöroimmünoloji-Nöbet İle Gelen Olgu**
Yıldırım M.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.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, Çek Cumhuriyeti, 20 - 24 Haziran 2023, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.185
- XXX. **UBTF Geni İlişkili Çocukluk Çağı Beyin Atrofili Nörodejenerasyon Olgu Sunumu**
Uçar Ç. İ., Sayar Y., Ciçek S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.314
- XXXII. **Tetrapleji ile seyreden anti-gm2 antikoru pozitif guillain-barre sendromu**
Sayar Y., Uçar Ç. İ., Ciçek S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.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, Çek Cumhuriyeti, 20 - 24 Haziran 2023, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.279
- XXXVI. **Sistemik lupus eritematozusun prognozunu belirleyen klinik bir sunum: Lupus vaskülitı**
Yeniay Süt N., Kartal A. T., Çiçek S., Aydın F., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.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, Çek Cumhuriyeti, 20 - 24 Haziran 2023, ss.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, Çek Cumhuriyeti, 20 - 24 Haziran 2023, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.270
- XL. **FIREs tanısında klastrum işaretleri ve tedavisinde ketogenik diyetin yeri**
Uçar Ç. İ., Sayar Y., Çiçek S., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Mayıs 2023, ss.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, Türkiye, 15 - 19 Mart 2023
- XLIV. **Genetic landscape of childhood-onset primary dystonia in Turkey: A multi-center retrospective study**
Keskin Yılmaz S., Serdaroglu E., Kara B., Erol İ., Yiş U., Kanmaz S., Yüksel D., Canpolat M., Kömür M., Çitak Kurt A. N., et al.
17th International Child Neurology Congress, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.1-2
- XLV. **Konvansiyel tedaviye yanıtsız 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, Türkiye, 02 Kasım 2022, ss.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, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.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, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.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, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.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, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.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, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.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, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.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, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.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, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.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., Alikılıç D., Güngör M., Kara B., Öncel İ. H., Dilek T. D., et al.
17th International Child Neurology Congress 2022 (ICNC2022), Antalya, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.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, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022, ss.1-2
- LVI. Çocukluk çağı psödotümör serebri hastalığında Beta-2 transferrinin patogenezdeki rolü**
YILDIRIM M., VATANSEVER G., DOĞAN Ö.
4. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Türkiye, 22 - 24 Eylül 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, Almanya, 30 Ağustos 2022
- LVIII. COVID 19 pandemisi sırasında çocuk nöroloji bölümünde idiyopatik periferik fasiyal paralizi nedeniyle başvuran hastaların değerlendirilmesi**
YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö.
8. Erciyes Pediatri Akademisi Kongresi, Kayseri, Türkiye, 12 - 14 Mayıs 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, İngiltere, 28 Nisan - 02 Mayıs 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, İngiltere, 28 Nisan - 02 Mayıs 2022
- LXI. Unusual Stroke Mimics: Methotrexate Induced Reversible Stroke Like Neurotoxicity and Leukoencephalopathy**
YENİAY SÜT N., ÇAKMAKLı H. F., ERKOL TUNCER G. H., YILDIRIM M., BEKTAŞ Ö., ERTEM M., TEBER S.
14th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Glasgow, İngiltere, 28 Nisan 2022
- LXII. MPS Hastalarında Karpal Tunel 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, Türkiye, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022
- LXIII. MPS Hastalarında Karpal Tunel 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, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- LXIV. **Çocuk nöroloji polikliniğine senkop nedeniyle konsülte edilen hastaların değerlendirilmesi**
YILDIRIM M.
- Başkent Üniversitesi 6. Bahar Pediatri Kongresi, Adana, Türkiye, 10 - 12 Mart 2022
- LXV. **Status Epileptikus**
Yıldırım M.
1. Doğu Pediatri Kongresi, Diyarbakır, Türkiye, 18 - 21 Kasım 2021
- LXVI. **Psödotümör Serebriye Eşlik Eden Morfan Sendromu: Olgı Sunumu**
Sayar Y., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S., Şıklar Z.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2021, ss.309
- LXVII. **TUBB3 ile ilişkili tübülinopatili bir hastada konjenital ayna hareketleri**
Altıntaş M., Yeniyay Süt N., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2021, ss.189
- LXVIII. **DLG4 ilişkili zihinsel engellilikle kombiné marfanoid habitus: Olgı sunumu**
Kartal A. T., Bektaş Ö., Yıldırım M., Yeniyay Süt N., Teber S.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2021, ss.76
- LXIX. **GJC2 Mutasyonu İlişkili Pelizaeus-Merzbacher Benzeri Hastalık: Olgı Sunumu**
Yeniyay Süt N., Şahin S., Kartal A. T., Uçar Ç. İ., Sayar Y., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2021, ss.212
- LXX. **Radyolojik Bulgu Olmaksızın Ortaya Çıkan Bir Pontoserebellar Hipoplazi Tip 2D Olgusu**
Altıntaş M., Yeniyay Süt N., Bektaş Ö., Yıldırım M., Teber S.
56. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 17 - 21 Ekim 2021, ss.368
- LXXI. **4 Yaşında Bir Çocukta Internal Karotis Arter Disseksyonuna Bağlı Akut İskemik İnme**
Şahin S., Sayar Y., İlter Uçar Ç., Kartal A. T., Yeniyay Süt N., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2021, ss.295
- LXXII. **Trioz Fosfat İzomeraz Eksikliği Ailesi**
Şahin S., Karaarslan Türk F. T., Uçar Ç. İ., Sayar Y., Kartal A. T., Yeniyay Süt N., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.
23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, İzmir, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2021, ss.293-294
- LXXIII. **Süt Çocukluğu Döneminde Status Epileptikus Kliniğiyle Başvuran İnkontinensiya Pigmenti Olgusu**
Kartal A. T., Bektaş Ö., Yıldırım M., Yeniyay Süt N., Teber S.
23. ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, İzmir, Türkiye, 27 - 31 Ekim 2021, ss.76
- LXXIV. **Reasons for admission to hospital of children with occipital petalia**
KEÇELİ A. M., YILDIRIM M.
30. yıl uluslararası katılımlı tanışal ve girişimsel nöroradyoloji, baş-boyun radyolojisi kongresi, İstanbul, Türkiye, 17 Şubat 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, Türkiye, 08 Kasım 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, Yunanistan, 17 Eylül 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, Kıbrıs (Kktc), 02 Mayıs 2018
- LXXVIII. **Ketogenic Diet in Children With Drug-Resistant Epilepsy, GLUT-1 Deficiency syndrome and Pyruvate Dehydrogenase Complex Deficiency**
YILDIRIM M., GÜNBAY C., ILGAZ F., YALNIZOĞLU D., TOPÇU M.

- 13th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Rio de Janeiro, Brezilya, 05 Eylül 2017
- LXXIX. **Small temporal pole encephaloceles in children with presumed nonlesional temporal lobe epilepsy**
GÜNBİR C., YILDIRIM M., ARDALI DÜZGÜN S., KARLI OĞUZ H. K., YALNIZOĞLU D., TOPÇU M.
12th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Lyon, Fransa, 20 Haziran 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, Fransa, 20 Haziran 2017
- LXXXI. **Vakalarla Ketojenik Diyet: Vaka Sunumları**
YILDIRIM M.
14. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Muğla, Türkiye, 26 Nisan 2017
- LXXXII. **Retrospective analysis of Pediatric Guillain-Barré Syndrome patients**
serdaroglu e., KONUŞKAN B., güngör m., öncel i., ARDIÇLI D., günbey d., YILDIRIM M., ANLAR F. B.
14th International Child Neurology Congress, 1 - 05 Mayıs 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, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016

Desteklenen Projeler

Yıldırım M., Konuşkan B., Topaloğlu H. A., Haliloğlu V. G., Ardiçli D., Temuçin Ç. M., Günbey C., Diğer Uluslararası Fon Programları, 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., Diğer Uluslararası Fon Programları, Açık etiketli bir uzatmanın izlediği, nüks eden multipl skleroz formları olan pediyatrik 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 Projesi, Subakut Sklerozan Panensefalit (SSPE) Hastalarında Aprepitantın Güvenlilik ve Etkililiğini İnceleyen Faz II Randomize, Plasebo-Kontrollü, Klinik Çalışma. 114S193., 2014 - 2019

Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, Danışma Kurul Üyesi, 2024 - Devam Ediyor

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

Çocukluk Çağı Nörodejeneratif Hastalıkları Araştırma Derneği, Yönetim Kurulu Üyesi, 2022 - Devam Ediyor , Türkiye
Nöromusküler Hastalıklar Araştırma Derneği, Üye, 2017 - Devam Ediyor , Türkiye
Türkiye Çocuk Nörolojisi Derneği, Üye, 2015 - Devam Ediyor , Türkiye

Bilimsel Hakemlikler

BMJ CASE REPORTS, ESCI Kapsamındaki Dergi, Kasım 2024

HELIYON, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2024

EPILEPSIA, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Haziran 2024

Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, Hakemli Bilimsel Dergi, Haziran 2024

HELIYON, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Nisan 2024

SEIZURE EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Nisan 2024
SCIENTIFIC REPORTS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mart 2024
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Şubat 2024
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2024
BMJ CASE REPORTS, ESCI Kapsamındaki Dergi, Aralık 2023
Kırıkkale Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, Hakemli Bilimsel Dergi, Ekim 2023
Epilepsia Open, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ekim 2023
SEIZURE EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2023
PEDIATRIC NEUROLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Temmuz 2023
Mustafa Kemal Üniversitesi Tıp Dergisi, Hakemli Bilimsel Dergi, Temmuz 2023
BMJ CASE REPORTS, ESCI Kapsamındaki Dergi, Haziran 2023
ACTA NEUROLOGICA BELGICA, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mart 2023
Teknopark, Ankara Üniversitesi, Türkiye, Mart 2023
PEDIATRIC NEUROLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Şubat 2023
NEUROPAEDIATRICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2023
EPILEPSY AND BEHAVIOR, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2022
FRONTIERS IN PEDIATRICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2022
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2022
BMJ Case Reports, ESCI Kapsamındaki Dergi, Mart 2022
NEONATOLOGY, SCI Kapsamındaki Dergi, Şubat 2022
SEIZURE-EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2021
SEIZURE-EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Nisan 2021

Metrikler

Yayın: 145
Atıf (WoS): 1513
Atıf (Scopus): 1690
H-İndeks (WoS): 7
H-İndeks (Scopus): 8

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Oturum Başkanı, Ankara, Türkiye, 2024
18th International Child Neurology Congress (ICNA2024), İzleyici / Dinleyici, Cape-Town, Güney Afrika, 2024
Ankara Pediatri Kongresi, Davetli Konuşmacı, Ankara, Türkiye, 2023
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Davetli Konuşmacı, Muğla, Türkiye, 2023
27th International Hybrid Annual Congress of the World Muscle Society, İzleyici / Dinleyici, Halifax, Kanada, 2022
17th International Child Neurology Congress, Katılımcı, Antalya, Türkiye, 2022
14th European Paediatric Neurology Society Congress, Katılımcı, Glasgow, İngiltere, 2022