

## Prof. SERAP TEBER

### Personal Information

**Email:** steber@ankara.edu.tr

**Web:** <https://avesis.ankara.edu.tr/steber>

### International Researcher IDs

ORCID: 0000-0002-6665-2912

Yoksis Researcher ID: 45937

### Education Information

Expertise In Medicine, Ankara University, Ankara Tıp Fakültesi, Ankara Tıp Pr., Turkey 2014 - 2018

Post Doctorate of Medicine, Ankara University, Ankara Tıp Fakültesi, Turkey 2012 - 2016

Undergraduate, Ankara University, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Turkey 1991 - 1997

### Dissertations

Post Doctorate of Medicine, Çocukluk çağı migreninde protrombotik risk faktörleri ve profilaktik tedavide aspirin ve propranolol'ün etkinliğinin karşılaştırılması, Ankara University, 2010

### Research Areas

Health Sciences

### Academic Titles / Tasks

Professor, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2012 - Continues

### Academic and Administrative Experience

Ankara University, 2013 - Continues

### Advising Theses

TEBER S., 1996-2020 yılları arasında allojenik kit yapılan pediyatrik hastalarda görülen nörolojik komplikasyonların değerlendirilmesi, Expertise In Medicine, Z.ERVA(Student), 2021

TEBER S., Kardiyopulmoner bypass yapılan hastalarda nörolojik sekellerin, klinik ve laboratuvar parametreleri ile ilişkisinin incelenmesi, Expertise In Medicine, L.CÜMŞÜDOV(Student), 2020

TEBER S., Birincil baş ağrısı (gerilim tipi ve migren) ile başvuran hastalarda fonksiyonel gastrointestinal bozuklukların araştırılması, Expertise In Medicine, B.DÜNYA(Student), 2017

## 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. **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)
- IX. **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)
- X. **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)
- XI. **An infant with episodic stridor and respiratory crises since birth: A challenging diagnosis**  
ZİREK F., ÖZCAN G., TEKİN M. N., Ucar C. I., KARTAL A. T., BALABAN B., KENDİRLİ T., TEBER S., ÇOBANOĞLU F. N.  
PEDIATRIC PULMONOLOGY, vol.59, no.4, pp.1067-1072, 2024 (SCI-Expanded)
- XII. **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)
- XIII. **Investigating the Impact on Long-Term Outcomes and the Necessity of Hereditary Thrombophilia Screening in Presumed or Perinatal Arterial Ischemic Stroke**  
BEKTAŞ Ö., Goktas O. A., Atasay B., TEBER S.  
CLINICAL AND APPLIED THROMBOSIS-HEMOSTASIS, vol.30, 2024 (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. **Subacute Sclerosing Panencephalitis: Magnetic Resonance Imaging Findings of a Rapidly Progressive Case**  
Tuncer G., Kutluk M., Albayrak P., TEBER S., Deda G.  
Neurology India, vol.71, no.5, pp.1036-1037, 2023 (SCI-Expanded)
- XVI. **Pediatric-Onset Chronic Inflammatory Demyelinating Polyneuropathy: A Multicenter Study**  
Sarıkaya Uzan G., Vural A., Yüksel D., Aksoy E., Öztoprak Ü., CANPOLAT M., YILDIRIM S., Yıldırım Ç., GÜLEÇ A., PER H., et al.  
Pediatric Neurology, vol.145, pp.3-10, 2023 (SCI-Expanded)
- XVII. **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)
- XVIII. **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)
- XIX. **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)
- XX. **Seizure treatment with olfactory training: a preliminary trial**  
YILMAZ Y., TÜRK B. G., Ser M. H., YENİAY SÜT N., Sahin S., Yıldız E. P., Bektas G., TEBER S., Tekeli H., ÖZKARA Ç.  
NEUROLOGICAL SCIENCES, vol.43, no.12, pp.6901-6907, 2022 (SCI-Expanded)
- XXI. **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)
- XXII. **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)
- XXIII. **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)
- XXIV. **Early Neurologic Complications and Long-term Neurologic Outcomes of Extracorporeal Membrane Oxygenation Performed in Children**  
Azapagasi E., KENDİRLİ T., Tuncer G. O., Perk O., YILMAZ İŞIKHAN S., Tiras S., EYİLETEN Z., Ince E., Uysalel A., AKAR A. R.  
KLINISCHE PADIATRİE, vol.234, no.02, pp.96-104, 2022 (SCI-Expanded)
- XXV. **A Rare Pediatric Case of Severe Rhabdomyolysis Owing to Dual Infection**  
Goktas O. A., BEKTAŞ Ö., Tuncer G. O., ÖZÇAKAR Z. B., TALİM B., EMİNOĞLU F. T., TEBER S.  
KLINISCHE PADIATRİE, vol.234, no.02, pp.119-122, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVI. **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)
- XXVII. **A mobile app that uses neurofeedback and multi-sensory learning methods improves reading**

**abilities in dyslexia: A pilot study**

Eroglu G., TEBER S., Erturk K., Kirmizi M., Ekici B., Arman F., Balcisoy S., Ozcan Y. Z., Cetin M.  
APPLIED NEUROPSYCHOLOGY-CHILD, vol.11, no.3, pp.518-528, 2022 (SCI-Expanded)

**XXVIII. 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)

**XXIX. Changes in EEG complexity with neurofeedback and multi-sensory learning in children with dyslexia: A multiscale entropy analysis**

Eroglu G., Gurkan M., TEBER S., Erturk K., Kirmizi M., Ekici B., Arman F., Balcisoy S., Ozguz V., ÇETİN M.  
APPLIED NEUROPSYCHOLOGY-CHILD, vol.11, no.2, pp.133-144, 2022 (SCI-Expanded)

**XXX. Horizontal Gaze Palsy with Progressive Scoliosis in an Infant Diagnosed Before Developing Scoliosis: MRI and DTI Findings**

Ucan B., Kaynak Sahap S., Bako D., Tiras S., Ceylaner S., Fitoz S.  
KLINISCHE PADIATRİE, vol.234, no.1, pp.52-55, 2022 (SCI-Expanded)

**XXXI. Evaluation of immunization status in patients with cerebral palsy: a multicenter CP-VACC study**

Bozkaya-Yilmaz S., Karadag-Oncel E., OLGAC DÜNDAR N., GENÇPINAR P., Sarioglu B., Arican P., Ersen A., Yilmaz-Ciftoglu D., Yuksel M. F., BEKTAŞ Ö., et al.  
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.181, no.1, pp.383-391, 2022 (SCI-Expanded)

**XXXII. 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)

**XXXIII. 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)

**XXXIV. Motor functions, quality of life and maternal anxiety and depression in children with cerebral palsy of different intelligence levels**

Akçay E., TANIR Y., Teber S., KILIÇ B. G.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.63, no.5, pp.846-854, 2021 (SCI-Expanded)

**XXXV. 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)

**XXXVI. Genotype-Phenotype Correlation of the Childhood-Onset Bethlem Myopathy in the Mediterranean Region of Turkey.**

Kutluk M. G., Kadem N., BEKTAŞ Ö., Randa N. C., Tuncer G. O., Albayrak P., Eminoglu T., TEBER S.  
Annals of Indian Academy of Neurology, vol.24, no.4, pp.547-551, 2021 (SCI-Expanded)

**XXXVII. Tissue Plasminogen Activator Use in Pediatric Patients: A Single Center Experience**

PEKPAK E., İNCE E., ERTEM M., Tutar E., İleri T., UÇAR T., Tiras S., ÇAKMAKLI H. F., Uysal Z.  
Journal of Pediatric Hematology/Oncology, vol.43, no.5, 2021 (SCI-Expanded)

**XXXVIII. A Novel PUS1 Mutation in 2 Siblings with MLASA Syndrome: A Review of the Literature**

Oncul U., İNCE E., KULOĞLU Z., Teber-Tiras S., KAYGUSUZ G., EMİNOĞLU F. T.  
JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, vol.43, no.4, 2021 (SCI-Expanded)

**XXXIX. A Novel Variant of COL6A2 Gene Causing Bethlem Myopathy and Evaluation of Essential Hypertension**

Kutluk M. G., Kadem N., BEKTAŞ Ö., Randa N. C., Tuncer G. O. Z., Albayrak P., Eminoglu T., TEBER S.  
ANNALS OF INDIAN ACADEMY OF NEUROLOGY, vol.24, no.2, pp.280-282, 2021 (SCI-Expanded)

**XL. 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)

- XXI. Hashimoto's encephalopathy in children: different manifestations of five cases**  
Kutluk M. G., Haznedar P., BEKTAŞ Ö., Kadem N., Tuncer G. O., Albayrak P., TEBER S.  
ACTA NEUROLOGICA BELGICA, vol.119, no.4, pp.595-599, 2019 (SCI-Expanded)
- XXII. Effects of levetiracetam and valproic acid treatment on liver function tests, plasma free carnitine and lipid peroxidation in childhood epilepsies**  
Haznedar P., DOĞAN Ö., Albayrak P., Tuncer G. O., TEBER S., Deda G., EMİNOĞLU F. T.  
EPILEPSY RESEARCH, vol.153, pp.7-13, 2019 (SCI-Expanded)
- XXIII. Hashimoto's encephalopathy presenting as pseudobulbar palsy**  
Tuncer G. O., TEBER S., Kutluk M. G., Albayrak P., Deda G.  
CHILDS NERVOUS SYSTEM, vol.34, no.6, pp.1251-1254, 2018 (SCI-Expanded)
- XXIV. Complete paralytic botulism mimicking a deep coma in a child**  
Azapagasi E., KENDİRLİ T., Oz-Tuncer G., Albayrak P., TEBER S., Deda G.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.59, no.5, pp.581-585, 2017 (SCI-Expanded)
- XXV. A celiac case mimicking mitochondrial neurogastrointestinal encephalomyopathy (MNGIE)**  
Aksoy E., TEBER S., Deda G.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.58, no.6, pp.662-665, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVI. Clinical, neuroradiological and molecular characterization of cerebellar dysplasia with cysts (Poretti-Boltshauser syndrome)**  
Micalizzi A., Poretti A., Romani M., Ginevrino M., Mazza T., Aiello C., Zanni G., Baumgartner B., Borgatti R., Brockmann K., et al.  
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.24, no.9, pp.1262-1267, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVII. Neurological findings spectrum in Celiac disease**  
Aksoy E., TEBER S., KANSU TANCA A., Deda G., Kartal A.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.58, no.3, pp.233-240, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVIII. Severe theophylline poisoning treated with continuous venovenous hemodialysis in a child**  
Yaman A., KENDİRLİ T., Odek C., Azapagasi E., Erkol H., PİŞKİN İ. E., Teber-Tiras S., Yalcinkaya F.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.58, no.3, pp.297-300, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIX. Cerebral Sinovenous Thrombosis in Children and Neonates: Clinical Experience, Laboratory, Treatment, and Outcome**  
BEKTAŞ Ö., TEBER S., Akar N., Uysal L. Z., ARSAN S., Atasay B., Deda G.  
CLINICAL AND APPLIED THROMBOSIS-HEMOSTASIS, vol.21, no.8, pp.777-782, 2015 (SCI-Expanded)
- L. Two children with steroid-responsive nephrotic syndrome complicated by cerebral venous sinus thrombosis**  
Kurt-Sukur E. D., ÖZÇAKAR Z. B., FİTOZ Ö. S., YILMAZ S., TEBER S., İNCE E., Ekim M., Yalcinkaya F.  
NEFROLOGIA, vol.35, no.5, pp.497-500, 2015 (SCI-Expanded)
- LI. Pseudotumor cerebri/idiopathic intracranial hypertension in children: An experience of a tertiary care hospital**  
Degerliyurt A., TEBER S., Karakaya G., Guven A., Seker E. D., Arhan E. P., Sayli T. R.  
BRAIN & DEVELOPMENT, vol.36, no.8, pp.690-699, 2014 (SCI-Expanded)
- LII. Panayiotopoulos syndrome: A case series from Turkey**  
Degerliyurt A., TEBER S., BEKTAŞ Ö., Senkon G.  
EPILEPSY & BEHAVIOR, vol.36, pp.24-32, 2014 (SCI-Expanded)
- LIII. Busulfan triggers epileptic seizures under levetiracetam and valproic acid therapy**  
Erdem A. Y., Azik F., Tavit B., TEBER S., Tunc B., Uckan D.  
PEDIATRIC TRANSPLANTATION, vol.18, no.4, pp.412-413, 2014 (SCI-Expanded)
- LIV. Chloral hydrate and/or hydroxyzine for sedation in pediatric EEG recording**  
BEKTAŞ Ö., Arica B., TEBER S., Yilmaz A., Zeybek H., Kaymak S., Deda G.  
BRAIN & DEVELOPMENT, vol.36, no.2, pp.130-136, 2014 (SCI-Expanded)
- LV. Electroencephalogram Variations in Pediatric Migraines and Tension-Type Headaches**  
Ozkan M., TEBER S., Deda G.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, vol.46, no.3, pp.154-157, 2012 (SCI-Expanded)

- LVI. **Childhood migraine and hypercoagulopathy**  
TEBER S., Akar N., Deda G.  
BRITISH JOURNAL OF HAEMATOLOGY, vol.155, no.4, pp.527-528, 2011 (SCI-Expanded)
- LVII. **Lipoprotein A Levels in Pediatric Migraine**  
TEBER S., BEKTAŞ Ö., Yılmaz A., Aksoy E., Akar N., Deda G.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, vol.45, no.4, pp.225-228, 2011 (SCI-Expanded)
- LVIII. **A challenging review of childhood incontinence: rare complications of dysfunctional elimination syndrome in an epileptic boy**  
Aydogdu O., BURGU B., TEBER S., Altugan S., Gokce I., Deda G., SOYGÜR Y. T.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.53, no.1, pp.100-103, 2011 (SCI-Expanded)
- LIX. **Fetal and neonatal cardiac rhabdomyomas: clinical presentation, outcome and association with tuberous sclerosis complex**  
Atalay S., Aypar E., UÇAR T., Altug N., Deda G., TEBER S., Tutar E.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.52, no.5, pp.481-487, 2010 (SCI-Expanded)
- LX. **Congenital myotonic dystrophy associated with Moebius syndrome and double-outlet right ventricle**  
TEBER S., Sezer T., Aypar E., KENDİRLİ T., Atalay S., Deda G.  
PEDIATRICS INTERNATIONAL, vol.52, no.3, pp.501-502, 2010 (SCI-Expanded)
- LXI. **Genoa syndrome and central diabetes insipidus: A case report**  
Hacihamdioğlu B., ŞIKLAR Z., Erdeve Ş. S., BERBEROĞLU M., Deda G., Tıraş S., FİTOZ Ö. S., Öçal G.  
JCRPE Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, vol.2, no.2, pp.89-91, 2010 (SCI-Expanded)
- LXII. **Status epilepticus and capillary leak syndrome in a neonate related to perinatal hypoxic-ischemic encephalopathy**  
Karagol B. S., ERDEVE Ö., ARSAN S., Atasay B., Ekim M., TEBER S., Deda G.  
INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.77, no.4, pp.439-441, 2010 (SCI-Expanded)
- LXIII. **Lipoprotein (a) Levels in Childhood Arterial Ischemic Stroke**  
TEBER S., Deda G., Akar N., Soylu K.  
CLINICAL AND APPLIED THROMBOSIS-HEMOSTASIS, vol.16, no.2, pp.214-217, 2010 (SCI-Expanded)
- LXIV. **FATAL FUNGAL ENDOCARDITIS DUE TO TRICHOSPORON ASAHII IN AN ADOLESCENT BOY**  
Aypar E., Atalay S., Tutar E., ÇİFTÇİ E., Uysalel A., KENDİRLİ T., TEBER S., Aysev A. D.  
INTERNATIONAL JOURNAL OF CARDIOLOGY, vol.140, 2010 (SCI-Expanded)
- LXV. **Relationship between functional promoter polymorphism in the XBP1 gene (-116C/G) and atherosclerosis, ischemic stroke and hyperhomocysteinemia**  
YILMAZ E., Akar R., Eker S., Deda G., Adiguzel Y., Akar N.  
MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, vol.37, no.1, pp.269-272, 2010 (SCI-Expanded)
- LXVI. **The Relation Between Cytokines, Soluble Endothelial Protein C Receptor, and Factor VIII Levels in Turkish Pediatric Stroke Patients**  
Yururer D., TEBER S., Deda G., Egin Y., Akar N.  
CLINICAL AND APPLIED THROMBOSIS-HEMOSTASIS, vol.15, no.5, pp.545-551, 2009 (SCI-Expanded)
- LXVII. **Childhood optic neuritis: The pediatric neurologist's perspective**  
Cakmakli G., Kurne A., Guven A., Serdaroglu A., Topaloglu H., TEBER S., Anlar B.  
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, vol.13, no.5, pp.452-457, 2009 (SCI-Expanded)
- LXVIII. **Response**  
Ünal Ö., Deda G., TEBER S., ERTEM M., Akar N.  
Pediatric Neurology, vol.41, no.1, pp.78-79, 2009 (SCI-Expanded)
- LXIX. **Assessment of Citrullinated Myelin by H-1-MR Spectroscopy in Early-Onset Multiple Sclerosis**  
Oguz K. K., Kurne A., Aksu A. O., KARABULUT E., Serdaroglu A., TEBER S., Haspolat S., Senbil N., Kurul S., Anlar B.  
AMERICAN JOURNAL OF NEURORADIOLOGY, vol.30, no.4, pp.716-721, 2009 (SCI-Expanded)
- LXX. **A note on Homocysteine levels in Children**  
Tras S., Deda G., Akar N.  
THROMBOSIS RESEARCH, vol.123, no.5, pp.799, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXI. **Thrombophilic Risk Factors in Epileptic Children Treated with Valproic Acid**

- Uenal O., Deda G., TEBER S., ERTEM M., Akar N.  
PEDIATRIC NEUROLOGY, vol.40, no.2, pp.102-106, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXII. **Protein Z G79A polymorphism in Turkish pediatric cerebral infarct patients**  
Öztürk A., Eğin Y., Deda G., TEBER S., Akar N.  
Turkish Journal of Hematology, vol.25, no.3, pp.133-135, 2008 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **Severe muscle-eye-brain disease is associated with a homozygous mutation in the POMGnT1 gene**  
TEBER S., Sezer T., Kafalt M., Manzini M. C., Yuksel B. K., Tekin M., FİTOZ Ö. S., Walsh C. A., Deda G.  
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, vol.12, no.2, pp.133-136, 2008 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **Hypophosphatasia associated with pseudotumor cerebri and respiratory insufficiency**  
TEBER S., Sezer T., Kafali M., KENDİRLİ T., ŞIKLAR Z., BERBEROĞLU M., Ocal G., Deda G.  
INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.75, no.2, pp.186-188, 2008 (SCI-Expanded)
- LXXV. **Juvenile form of myasthenia gravis presenting as recurrent pulmonary infection with atelectasis**  
Unal O., TEBER S., Kendirli T., Deda G., Anlar B.  
PEDIATRICS INTERNATIONAL, vol.49, no.6, pp.1007-1008, 2007 (SCI-Expanded)
- LXXVI. **T102C polymorphism of the serotonin (5-HT) 2A receptor gene in Turkish children with cerebral infarct**  
Dönmez B. N., TEBER S., Deda G., Akar N.  
Turkish Journal of Hematology, vol.24, no.1, pp.14-17, 2007 (SCI-Expanded)
- LXXVII. **EPCR gene A3 haplotype and elevated soluble endothelial protein C receptor (sEPCR) levels in Turkish pediatric stroke patients**  
Ulu A., Gunal D., Tiras S., Egin Y., Deda G., Akar N.  
THROMBOSIS RESEARCH, vol.120, no.1, pp.47-52, 2007 (SCI-Expanded)
- LXXVIII. **Depression and anxiety symptom severity in a group of children with epilepsy and related factors**  
Bilgic A., Yilmaz S., Tiras S., Deda G., Kilic E. Z.  
TURK PSIKIYATRI DERGISI, vol.17, no.3, pp.165-172, 2006 (SSCI)
- LXXIX. **Pediatric stroke, homocysteine and MTHFR 677C-T and 1298 A-C**  
Akar N., Deda G., TEBER S.  
JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, vol.28, no.9, pp.632-633, 2006 (SCI-Expanded)
- LXXX. **Hypertension induced reversible posterior leukoencephalopathy syndrome: a report of two cases**  
ÖZÇAKAR Z. B., Ekim M., FİTOZ Ö. S., TEBER S., Hizel S., Acar B., Yuksel S., Yalcinkaya F.  
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.163, no.12, pp.728-730, 2004 (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. **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)
- IV. **Diagnostic Yield of Neuroimaging and Electroencephalography in Children with Recurrent Headaches**  
ÖZTÜRK HİŞMİ B., TEBER S., Ozkan M., Unal O., Deda G.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, vol.19, no.02, pp.76-82, 2021 (ESCI)
- V. **A cytology negative rare tumor with the presentation of pseudotumor cerebri clinical symptoms: diffuse leptomenigeal glioneuronal tumor**

Yuksel M. F., BEKTAŞ Ö., FİTOZ Ö. S., Goktas O. A., Sahin S., TEBER S.

IRANIAN JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY AND ONCOLOGY, vol.11, no.2, pp.142-147, 2021 (ESCI)

- VI. **Febril Konvülziyon Hakkında Hasta Yakınlarının Bilgi, Kaygı ve Düşünceleri**  
ÖZ TUNÇER G., Dilşa Cemre A., ALBAYRAK P., KUTLUK M. G., TEBER S., DEDA G.  
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, vol.15, no.1, pp.19-23, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- VII. **Sublingual Atropine Sulfate Use for Sialorrhea in Pediatric Patients**  
Azapağası E., KENDİRLİ T., Perk O., kutluk g., Öz T. G., TEBER S., ÇOBANOĞLU F. N.  
Journal of Pediatric Intensive Care, vol.9, no.03, pp.196-200, 2020 (ESCI)
- VIII. **Birincil Baş Ağrısı Olan Çocuk ve Ergenlerde Psikopatoloji ve Annelerinde Artmış Depresyon Düzeyleri: Kontrollü Bir Çalışma**  
Akçay E., tuncer g. ö., TEBER S., KILIÇ B. G.  
Turk J Child Adolesc Ment Health, vol.27, no.1, pp.49-55, 2020 (Peer-Reviewed Journal)
- IX. **A case of Dravet Syndrome with a newly defined mutation in the SCN1A gene**  
Tuncer G. O., TEBER S., Albayrak P., Kutluk M. G., Deda G.  
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, vol.53, no.4, pp.259-262, 2018 (ESCI)
- X. **Optik Gliom'da İmatinib Mesilat İlişkili Tedavi Sonuçlarımız: Tek Merkez Deneyimi**  
TANYILDIZ H. G., TAÇYILDIZ N., DİNÇASLAN H., ÜNAL E., TEBER S., BEKTAŞ Ö., GÜNDÜZ A. K., YAVUZ L. G.  
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- XI. **Limb girdle muscular dsitophy type 2a associated with hepatic involvement: a case report**  
Yüksel M., Bektaş Ö., EMİNOĞLU F. T., KULOĞLU Z., TEBER S.  
Acta Myologica, vol.37, pp.160, 2018 (Scopus)
- XII. **İnme ve Serebrovasküler Hastalıklar**  
BEKTAŞ Ö., TEBER S., DEDA G.  
Turkiye Klinikleri J Pediatr Sci, vol.14, no.1, pp.148-163, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- XIII. **Cutaneous Ulceration Associated with Subcutaneous Interferon Beta 1a Injection**  
ÖZ T. G., ALBAYRAK P., KUTLUK M. G., AKINCI G. Ö., TEBER S.  
Turkish Journal of Pediatric Disease, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- XIV. **The Electroencephalogram in Learning Disability: Special Emphasis on Interictal Epileptiform Discharges**  
ARHAN E., GÜNEY E., Bulan A., Karalok S., TEBER S., Guven A., Degerliyurt A.  
GAZI MEDICAL JOURNAL, vol.28, no.3, pp.171-173, 2017 (ESCI)
- XV. **Andersen-Tawil Syndrome with Early Onset Myopathy: 2 Cases**  
Oz Tuncer G., TEBER S., Kutluk M. G., Albayrak P., Deda G.  
Journal of Neuromuscular Diseases, vol.4, no.1, pp.93-95, 2017 (Scopus)
- XVI. **Çocukluk Çağı Migreninde Profilaktik Tedavinin Değerlendirilmesi**  
YILMAZ A., BEKTAŞ Ö., TEBER S., DEDA G.  
Ankara Eğitim ve Araştırma Hastanesi Tıp Dergisi, vol.49, no.2, pp.107-113, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- XVII. **Late Presentation of Ataxia, Areflexia, and Electrophysiological Abnormalities as Part of Miller Fisher Syndrome: Case Report**  
Somer D., Yilmaz A., TEBER S., Cinar F. G.  
NEURO-OPHTHALMOLOGY, vol.40, no.4, pp.197-200, 2016 (ESCI)
- XVIII. **Marcus Gunn Jaw Winking Sinkinezis Konjenital Pitozisli İkiOlgunun Sunumu**  
BEKTAŞ Ö., KORKMAZ V., TEBER S., DEMİR A. M., KULOĞLU Z., KANSU A., DEDA G.  
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, vol.9, no.3, pp.203-205, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XIX. **Megalensefali Lökensefalopati ile Subkortikal Kistler ve Makrosefali Olgu Sunumu**  
BEKTAŞ Ö., KORKMAZ V., TEBER S., DEMİR A. M., KULOĞLU Z., KANSU A., DEDA G.  
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, vol.9, no.2, pp.134-136, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XX. **Akçağaç Şurubu İdrar Hastalığı Ensefalopatisinde MR ve Difüzyon MR Görüntüleri**  
BEKTAŞ Ö., KORKMAZ V., TEBER S., DEMİR A. M., KULOĞLU Z., KANSU A., DEDA G.  
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, vol.9, no.1, pp.59-61, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XXI. **Nöröfi bromatozis Tip 1 ve Epilepsili Hastaların Klinik Karakteristikleri**



- BEKTAŞ Ö., KORKMAZ V., TEBER S., DEMİR A. M., KULOĞLU Z., KANSU A., DEDA G.  
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, vol.8, no.3, pp.137-140, 2014 (Peer-Reviewed Journal)
- XXII. **Canavan Disease Mri and Mrs Findings: 3 Different Cases**  
AKMAZ ÜNLÜ H., ALTINBAŞ N. K., TEBER S., DERİNKUYU B. E., ÜNLÜ S. E., GÜLEROĞLU N. B., DEĞERLİYURT A.  
Turkish Journal of Pediatric Disease, vol.7, no.4, pp.201-205, 2013 (Peer-Reviewed Journal)
- XXIII. **Pseudotumor cerebri associated with cod liver oil use: Case report**  
BEKTAŞ Ö., Yılmaz A., TEBER S., Aksoy E., Deda G.  
Türkiye Klinikleri Pediatri, vol.22, no.3, pp.143-145, 2013 (Scopus)
- XXIV. **A type of progressive myoclonic epilepsy, Lafora disease: A case report**  
BEKTAŞ Ö., Yılmaz A., Heper Okcu A., Teber S., Aksoy E., Deda G.  
Eastern Journal of Medicine, vol.18, no.1, pp.34-36, 2013 (Scopus)
- XXV. **Subacute sclerosing panencephalitis with an atypical presentation: A case report**  
TEBER S., Sezer T., Kafali M., Deda G.  
Journal of Pediatric Neurology, vol.9, no.1, pp.127-130, 2011 (Scopus)
- XXVI. **Treatment challenges in pediatric stroke patients**  
YILMAZ A., Teber S., BEKTAŞ Ö., Akar N., Uysal L., AKSOY E. İ., Deda G.  
Stroke Research and Treatment, vol.2011, 2011 (ESCI)
- XXVII. **Atypical clinical and neuroradiological presentation in a patient with mitochondrial neurogastrointestinal encephalomyopathy with anterior leukoencephalopathy**  
TEBER S., Yılmaz A., Teber M. A., BEKTAŞ Ö., Aksoy E., Deda G.  
Eastern Journal of Medicine, vol.15, no.3, pp.103-107, 2010 (Scopus)
- XXVIII. **Encephalitis in Children: Presentation of 27 Cases**  
ÖZDEMİR H., TAPISIZ A., Çiftçi E., İNCE E., KENDİRLİ T., FİTOZ Ö. S., TEBER S., Deda G., Dogru U.  
JOURNAL OF PEDIATRIC INFECTION, no.4, pp.168-173, 2009 (ESCI)
- XXIX. **Prothrombotic risk factors in childhood migraine and comparison of acetylsalicylic acid and propranolol in prophylactic therapy**  
TEBER S., Uysal Z., Akar N., Deda G.  
Journal of Pediatric Neurology, vol.5, no.2, pp.121-126, 2007 (Scopus)
- XXX. **Behçet's disease as cause of sinovenous thrombosis in a pediatric patient**  
TEBER S., Unal O., Deda G., FİTOZ Ö. S., Uysal Z., Akar N.  
Journal of Pediatric Neurology, vol.4, no.2, pp.139-142, 2006 (Scopus)

## Books & Book Chapters

- I. **Çocukluk Çağı Kanserlerinin Uzun Dönem İzleminde Nörolojik Komplikasyonların Tanınması ve Tedavi Yaklaşımları**  
Teber S., Çiçek S.  
in: Çocuk Kanserleri Tedavisinde Geç Yan Etki İzlemi Ve Yönetimi - 2024, Nurdan Taçyıldız, Editor, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, pp.58-62, 2024
- II. **TEMEL PEDIATRİK NÖROLOJİ: TANI VE TEDAVİ**  
Teber S., Yeniay Süt N.  
Akademisyen Yayınevi Kitabevi, Ankara, 2022
- III. **Sekonder başağrıları tanı ve tedavi Algoritması**  
TEBER S., YENİAY SÜT N.  
in: Pediatrik Nöroloji: Algoritmalar, PROF DR SEFER KUMANDAŞ, PROF DR MEHMET CANPOLAT, Editor, AKADEMİSYEN YAYINEVİ, Ankara, pp.181-182, 2022
- IV. **Sekonder başağrıları**  
TEBER S., YENİAY SÜT N.  
in: TEMEL PEDIATRİK NÖROLOJİ: TANI VE TEDAVİ, PROF DR SEFER KUMANDAŞ, PROF DR MEHMET CANPOLAT, Editor, AKADEMİSYEN YAYINEVİ, Ankara, pp.1637-1648, 2022

V. **mikrosefali**

TEBER S., ŞAHİN S.

in: çocuklarda bulgudan tanıya algoritmalar, ERGÜN ÇİL, Editor, İSTANBUL TIP KİTABEVLERİ, İstanbul, pp.407-409, 2019

**Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings**

- I. **Pediyatrik Okuler Miyasteni Gravis: Tek Merkez Deneyimi**  
Çiçek S., Tabanlı F. P., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.  
2. Ankara Pediyatri Kongresi, Ankara, Turkey, 7 - 10 November 2024, pp.1
- II. **Blefaroptozis ile Başvuran Bir Marcus Gunn Jaw Winking Olgusu**  
Tunalı Özcan B., Vatanserver G., Yıldırım M., Teber S.  
2. Ankara Pediyatri Kongresi, Ankara, Turkey, 7 - 10 November 2024, pp.1
- III. **Nadir Bir Birliktelik: Nörofibromatozis Tip 1 ve Radyolojik İzole Sendrom**  
Altıntaş M., Akyol Özkara K., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.  
2. Ankara Pediyatri Kongresi, Ankara, Turkey, 7 - 10 November 2024, pp.1
- IV. **LAMA2 geninde homozigot mutasyon ile ilişkili Merozin Eksikliği olan Konjenital Müsküler Distrofi Tip 1A Olgu Sunumu**  
Çiçek S., Yıldırım M., Akin A. C., Bektaş Ö., Teber S.  
2. Ankara Pediyatri Kongresi, Ankara, Turkey, 7 - 10 November 2024, pp.1
- V. **Rotavirüs enfeksiyonu ilişkili korpus kollozumun sitotoksik lezyonu ve akut serebellit olgu sunumu**  
Taşkın A., Yıldırım M., Kaynak Şahap S., Bektaş Ö., Teber S.  
2. Ankara Pediyatri Kongresi, Ankara, Turkey, 7 - 10 November 2024, pp.1
- VI. **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
- VII. **Zic4 Antikor Pozitif Saptanan İlk Pediyatrik 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
- VIII. **Diagnostic and Therapeutic Challenges in Persistent Hiccups: A Case Report**  
Altıntaş M., Vatanserver 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
- IX. **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
- X. **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
- XI. **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
- XII. **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
- XIII. **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
- XIV. **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

- XV. **LONP1 geninde homozigot mutasyon ile ilişkili CODAS sendromu: vaka sunumu**  
Çiçek S., Yıldırım M., Mutlu H., Eminoğlu F. T., Bektaş Ö., Teber S.  
25. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Ankara, Turkey, 22 - 26 May 2024, pp.87
- XVI. **A Case Of An Anoctamine 5 (AN05) 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
- XVII. **A Rare Case Of HNRNPU-Related Neurodevelopmental Disorder**  
Altıntaş M., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.  
18th International Child Neurology Congress, Cape-Town, South Africa, 6 - 10 May 2024, pp.1
- XVIII. **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
- XIX. **An Extremely Rare Cause Of Thalamic Tremor: MOGAD**  
Altıntaş M., Yıldırım M., Bektaş Ö., Teber S.  
18th International Child Neurology Congress, Cape-Town, South Africa, 6 - 10 May 2024, pp.1
- XX. **İlk bulgusu konuşma bozukluğu olan wilson hastalığı olgusu**  
Yilmazer 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
- XXI. **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
- XXII. **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
- XXIII. **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
- XXIV. **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
- XXV. **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
- XXVI. **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
- XXVII. **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
- XXVIII. **PIGA mutasyonu ilişkili west sendromu tanıli 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
- XXIX. **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

- XXX. **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
- XXXI. **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
- XXXII. **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
- XXXIII. **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
- XXXIV. **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
- XXXV. **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
- XXXVI. **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
- XXXVII. **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
- XXXVIII. **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
- XXXIX. **Rotavirüs Gastroenteriti Sirasinda Ataksi Gelişen Bir Olgu**  
ÇAKMAK TAŞKIN E., Samsa N. A., KONCA H. K., ARGAN G., ÖZEN S., AKINCI GÖKTAŞ Ö., ÖZDEMİR H., TEBER S., İNCE E., ÇİFTÇİ E.  
13. Ulusal Çocuk Enfeksiyon Hastalıkları ve Bağışıklama Kongresi, Turkey, 26 September - 04 October 2020
- XL. **ECMO'YA BAĞLANAN ÇOCUKLARDA NÖROLOJİK KOMPLİKASYONLAR**  
AZAPAĞASI E., ÖZ TUNÇER G., PERK O., YILMAZ IŞIKHAN S., HAVAN M., ÖZCAN S., Diler Özbiçer E., TEBER S., EYİLETEN Z., AKAR A. R.  
15. ÇOCUK ACİL TIP ve YOĞUN BAKIM KONGRESİ, Muğla, Turkey, 18 October 2018, pp.127-128
- XLI. **Suçiçeği Enfeksiyonu Sonrası Gelişen Akut Serebellar Ataksi Seyrinde Ortaya Çıkan İlerleyici Ensefalit**  
ERAT T., YAŞI A., KAYABAŞI B., ÖZTÜRK M., ÖZDEMİR H., TEBER S., FİTOZ Ö. S., ÇİFTÇİ E., İNCE E.  
11. ULUSAL ÇOCUK ENFEKSİYON HASTALIKLARI KONGRESİ, Turkey, 4 - 08 April 2018
- XLII. **Çocuklarda Nadir Rastlanan Guillain Barre Sendromunun Alt Tipi Olan Faringeal Servikal Brakial Güçsüzlük, Olgu Sunumu**  
HAVAN M., KENDİRLİ T., AZAPAĞASI E., PERK O., ÖZSOY G., ÖZCAN S., AKINCI GÖKTAŞ Ö., TEBER S.  
14. Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, Turkey, 18 October 2017
- XLIII. **HUMERUS KIRIĞI GELİŞEN BİR STİFF-BABY SENDROMU OLGUSU**  
KAHVECİOĞLU D., YILDIZ D., ÇAKIR U., AKDUMAN H., KUTLUK G., ERDEVE Ö., TEBER S., ATASAY F. B., DEDA G.,

ARSAN S.

22. ULUSAL NEONATOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 10 - 13 April 2014

- XLIV. **Yenidoğan bir bebekte hiperpleksia: Fukuyama tip konjenital musküler distrofinin yeni bir bulgusu**  
TUNÇ T., MUNGAN AKIN İ., OKULU E., TEBER S., TEKİN M., ATASAY F. B., ARSAN S., TÜRMEŒ T.  
17. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Turkey, 27 - 30 April 2009
- XLV. **Hemorajik şok ve ensefalopati sendromlu bir olguda terlipressin ve yüksek doz epinefrin kullanımı**  
UÇAR Y., KENDİRLİ T., DERELLİ E., TEBER S., İNCE E., DEDA G.  
2. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Turkey, 8 - 12 June 2005
- XLVI. **Yenidoğan yoğun bakım ünitemizde intrakraniyal kanama tanısı alan olgularımızın değerlendirilmesi**  
DERELLİ E., ATASAY F. B., ERDEVE Ö., TEBER S., DEDA G., ARSAN S.  
13. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Turkey, 13 - 17 April 2005
- XLVII. **Multiple skleroz: olgu sunumu**  
DERELLİ E., ÜNAL Ö., TEBER S., ERDEN E., DEDA G.  
6. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 12 - 15 May 2004

## Supported Projects

Tuna Kırsaçloğlu C., Akıncı Göktaş Ö., Kansu Tanca A., Teber S., Other International Funding Programs, Profiling children and youth with Cerebral Palsy in relation to feeding and nutrition (PURPLE-N) Serebral palsili çocuklar ve gençlerde bireyselleştirilmiş tedavi ve yönetimini değerlendirmeye yönelik çok uluslu, çok merkezli, gözlemsel, kesitsel çalışma. Protokol Kod MPR15FA89628, 2017 - 2019

## Scientific Refereeing

DEVELOPMENTAL MEDICINE & CHILD NEUROLOGY, Journal Indexed in SCI-E, July 2023

## Metrics

Publication: 224

Citation (WoS): 458

Citation (Scopus): 529

H-Index (WoS): 14

H-Index (Scopus): 14

## Congress and Symposium Activities

24. ulusal çocuk nöroloji kongresi, Invited Speaker, Muğla, Turkey, 2023