

Prof. HAKAN GÜMÜŞ

Personal Information

Office Phone: [+90 352207666](tel:+90352207666) Extension: 25471

Fax Phone: [+90 352 437 5825](tel:+903524375825)

Email: hakgumus@erciyes.edu.tr

Web: <https://www.drhakangumus.com>

Address: ERCİYES ÜNİVERSİTESİ MUSTAFA ERASLAN ÇOCUK HASTANESİ, ÇOCUK NÖROLOJİ BİLİM DALI

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0001-5896-074X

ScopusID: 6701780400

Yoksis Researcher ID: 191223

Education Information

Post Doctorate of Medicine, Erciyes University, Erciyes Üniversitesi, Çocuk Nöroloji, Turkey 2002 - 2007

Expertise In Medicine, Erciyes University, Erciyes Üniversitesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Turkey 1996 - 2002

Undergraduate, Erciyes University, Erciyes Üniversitesi, Turkey 1989 - 1996

Foreign Languages

English, B2 Upper Intermediate

Dissertations

Expertise In Medicine, Çocuk Acil Polklinikğine febril konvülsiyon nedeniyle başvuran hastaların demografik özellikleri ve rekürrens açısından risk faktörlerinin belirlenmesi, Erciyes Üniversitesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Çocuk Nöroloji Bilm Dalı, 2013

Research Areas

Health Sciences, Medicine, Internal Medicine Sciences, Child Health and Diseases, Pediatric Neurology

Academic Titles / Tasks

Professor, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Çocuk Nöroloji, 1996 - Continues

Advising Theses

GÜMÜŞ H., Çocukluk çağı kanser hastalarında nörolojik komplikasyonların değerlendirilmesi", Erciyes Üniversitesi, Expertise In Medicine, L.KARA(Student), 2016

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Biochemical risk factors associated with refractory epilepsy: alpha synuclein and adenosine deaminase**
Sener N, Ketci D., GÜLEÇ A., CANPOLAT M., PER H., GÜMÜŞ H., Muhtaroglu S.
REVISTA ROMANA DE MEDICINA DE LABORATOR, no.3, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Congenital Myasthenic Syndromes in Turkey: Clinical and Molecular Characterization of 16 Cases With Three Novel Mutations**
YILDIRIM S., GÜLEÇ A., Erdoğan M., Demir M., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., ÇAĞLAYAN A. O., DÜNDAR M., PER H.
Pediatric Neurology, vol.136, pp.43-49, 2022 (SCI-Expanded)
- III. **Human COQ4 deficiency: delineating the clinical, metabolic and neuroimaging phenotypes**
Laugwitz L., Seibt A., Herebian D., Peralta S., Kienzle I., Buchert R., Falb R., Gauck D., Muller A., Grimm M., et al.
JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.59, no.9, pp.878-887, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **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., YÜKSEL M. F., BEKTAŞ Ö., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.181, no.1, pp.383-391, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **A nonsense mutation in DIAPH1 gene presents with major T cell defects**
Azizoglu Z. B., Okus F. Z., ÖZCAN A., Sawaf B., KÖSE M., CANÖZ Ö., GÜMÜŞ H., Ceylaner S., PATIROĞLU T., ÜNAL E., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol.51, pp.296, 2021 (SCI-Expanded)
- VI. **An analysis of 109 fetuses with prenatal diagnosis of complete agenesis of corpus callosum**
Bayram A. K., Kutuk M. S., Doganay S., Özgün M. T., Gümüş H., Basbug M., Kumandaş S., Canpolat M., Per H.
NEUROLOGICAL SCIENCES, vol.41, no.6, pp.1521-1529, 2020 (SCI-Expanded)
- VII. **COQ4 Mutation Leads to Childhood-Onset Ataxia Improved by CoQ10 Administration**
Caglayan A. O., Gümüş H., Sandford E., Kubisiak T. L., Ma Q., Ozel A. B., Per H., Li J. Z., Shakkottai V. G., Burmeister M.
CEREBELLUM, vol.18, pp.665-669, 2019 (SCI-Expanded)
- VIII. **Brain susceptibility changes in neurologically asymptomatic pediatric patients with Wilson's disease: evaluation with quantitative susceptibility mapping**
SARAÇOĞLU S., GUMUS K., Doganay S., Koc G., BAYRAM A. K., ARSLAN D., GÜMÜŞ H.
ACTA RADIOLOGICA, vol.59, no.11, pp.1380-1385, 2018 (SCI-Expanded)
- IX. **The use of rapamycin in patients with tuberous sclerosis complex: Long-term results**
Canpolat M., Gümüş H., Kumandaş S., Coşkun A., Per H.
EPILEPSY & BEHAVIOR, vol.88, pp.357-364, 2018 (SCI-Expanded)
- X. **Increased vitamin D receptor gene expression and rs11568820 and rs4516035 promoter polymorphisms in autistic disorder**
Balta B., GÜMÜŞ H., BAYRAMOV R., Bayramov K. K., Erdogan M., Oztop D. B., DOĞAN M. E., TAHERİ S., DÜNDAR M.
MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, vol.45, no.4, pp.541-546, 2018 (SCI-Expanded)
- XI. **The relationship between hematological parameters and prognosis of children with acute ischemic stroke**
Yilmaz E., Kacar A. B., Bozpolat A., ZARARSIZ G., GÖRKEM B., KARAKÜKCÜ M., PATIROĞLU T., GÜMÜŞ H., Ozdemir M. A., ÖZCAN A., et al.
CHILDS NERVOUS SYSTEM, vol.34, no.4, pp.655-661, 2018 (SCI-Expanded)
- XII. **Magnetic Susceptibility Changes in the Basal Ganglia and Brain Stem of Patients with Wilson's Disease: Evaluation with Quantitative Susceptibility Mapping**
Doganay S., Gumus K., Koc G., Bayram A. K., Dogan M. S., ARSLAN D., GÜMÜŞ H., GÖRKEM S. B., Ciraci S., Serins H. I., et al.
MAGNETIC RESONANCE IN MEDICAL SCIENCES, vol.17, no.1, pp.73-79, 2018 (SCI-Expanded)
- XIII. **A Case of Familial Hemophagocytic Lymphohistiocytosis Type 4 With Involvement of the Central Nervous System Complicated With Infarct**
Ciraci S., ÖZCAN A., ÖZDEMİR M., Chiang S. C. C., Tesi B., ÖZDEMİR A. T., KARAKÜKCÜ M., PATIROĞLU T., Acipayam C., Doganay S., et al.

JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, vol.39, no.6, 2017 (SCI-Expanded)

- XIV. **Neuroblastoma in a Child With Wolf-Hirschhorn Syndrome**
ÖZCAN A., Acer H., Ciraci S., GÜMÜŞ H., KARAKÜKCÜ M., PATIROĞLU T., ÖZDEMİR M. M., ÜNAL E.
JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, vol.39, no.4, 2017 (SCI-Expanded)
- XV. **Neurological Manifestations in Familial Mediterranean Fever: Results of 22 Children from a Reference Center in Kayseri, an Urban Area in Central Anatolia, Turkey**
CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., Gunduz Z., DÜŞÜNSEL R., KUMANDAŞ S., BAYRAM A. K., YEL S., Poyrazoglu H. G., Yilmaz K., Doganay S., et al.
NEUROPEDIATRICS, vol.48, no.2, pp.79-85, 2017 (SCI-Expanded)
- XVI. **Pediatric central nervous system tumors in the first 3 years of life: pre-operative mean platelet volume, neutrophil/lymphocyte count ratio, and white blood cell count correlate with the presence of a central nervous system tumor.**
Tumturk A., Ozdemir M. A., Per H., Unal E., Kucuk A., Ulutabanca H., Karakukcu M., Canoz O., Gumus H., Coskun A., et al.
Child's nervous system : ChNS : official journal of the International Society for Pediatric Neurosurgery, vol.33, pp.233-238, 2017 (SCI-Expanded)
- XVII. **Effects of Cornus mas L. And Morus rubra L. extracts on penicillin-induced epileptiform activity: An electrophysiological and biochemical study**
Tubas F., Per S., Tasdemir A., BAYRAM A. K., YILDIRIM M., UZUN A., SARAYMEN R., GÜMÜŞ H., Elmali F., PER H.
Acta Neurobiologiae Experimentalis, vol.77, no.1, pp.45-56, 2017 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Fibromuscular Dysplasia Complicated With Cerebral Stroke in a Child With Congenital Dyserythropoietic Anemia Type II**
ÖZCAN A., PATIROĞLU T., Acer H., GÜMÜŞ H., Senol S., KARAKÜKCÜ M., ÖZDEMİR M., ÜNAL E.
JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, vol.38, no.8, 2016 (SCI-Expanded)
- XIX. **Efficiency of a Combination of Pharmacological Treatment and Nondrug Interventions in Childhood Narcolepsy**
BAYRAM A. K., PER H., İSMAİLOĞULLARI S., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., Aksu M.
NEUROPEDIATRICS, vol.47, no.6, pp.380-387, 2016 (SCI-Expanded)
- XX. **Pseudotumour Cerebri Presentation in a Child Under the Gonadotropin-Releasing Hormone Agonist Treatment**
Gul U., Bayram A. K., Kendirci M., Hatipoğlu N., Okdemir D., Gümüş H., Kurtoglu S.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.8, no.3, pp.365-367, 2016 (SCI-Expanded)
- XXI. **Plasma phthalate and bisphenol a levels and oxidant-antioxidant status in autistic children**
KONDOLOT M., ÖZMERT E. N., Asci A., Erkekoglu P., Oztop D. B., GÜMÜŞ H., Kocer-Gumusel B., YURDAKÖK K.
ENVIRONMENTAL TOXICOLOGY AND PHARMACOLOGY, vol.43, pp.149-158, 2016 (SCI-Expanded)
- XXII. **Increased Serum Phthalates (MEHP, DEHP) and Bisphenol A Concentrations in Children With Autism Spectrum Disorder: The Role of Endocrine Disruptors in Autism Etiopathogenesis**
KARDAŞ F., BAYRAM A. K., DEMİRCİ E., AKIN L., ÖZMEN S., KENDİRCİ M., CANPOLAT M., Oztop D. B., Narin F., GÜMÜŞ H., et al.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.31, no.5, pp.629-635, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Misdiagnosis of gastroesophageal reflux disease as epileptic seizures in children**
BAYRAM A. K., CANPOLAT M., KARACABEY N., GÜMÜŞ H., Kumandas S., Doganay S., ARSLAN D., PER H.
BRAIN & DEVELOPMENT, vol.38, no.3, pp.274-279, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIV. **DRUG REACTION WITH EOSINOPHILIA AND SYSTEMIC SYMPTOMS SYNDROME INDUCED BY LEVETIRACETAM IN A PEDIATRIC PATIENT**
BAYRAM A. K., CANPOLAT M., ÇINAR S. L., TAHAN F., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S., PER H.
JOURNAL OF EMERGENCY MEDICINE, vol.50, no.2, 2016 (SCI-Expanded)
- XXV. **Lack of serum antineuronal antibodies in children with autism**
BAYRAM A., KARDAŞ F., DEMİRCİ E., GÖKAHMETOĞLU S., ÖZMEN S., CANPOLAT M., OZTOP D. B., KUMANDAŞ S., GÜMÜŞ H., PER H.
BRATISLAVA MEDICAL JOURNAL-BRATISLAVSKE LEKARSKE LISTY, vol.117, no.2, pp.77-79, 2016 (SCI-Expanded)

- XXVI. **The modified checklist for autism in Turkish toddlers: A different cultural adaptation sample**
KONDOLOT M., ÖZMERT E. N., OZTOP D. B., MAZICIOĞLU M. M., GÜMÜŞ H., Elmali F.
RESEARCH IN AUTISM SPECTRUM DISORDERS, vol.21, pp.121-127, 2016 (SSCI)
- XXVII. **Clinical, Electrodiagnostic, and Genetic Features of Tangier Disease in an Adolescent Girl with Presentation of Peripheral Neuropathy**
PER H., CANPOLAT M., BAYRAM A. K., Ulgen E., Baran B., KARDAŞ F., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S., Bilguvar K., Caglayan A. O.
NEUROPEDIATRICS, vol.46, no.6, pp.420-423, 2015 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **A rare case of congenital fibrosis of extraocular muscle type IA due to KIF2IA mutation with Marcus Gunn jaw-winking phenomenon**
BAYRAM A. K., PER H., Quon J., CANPOLAT M., Uelgen E., Dogan H., GÜMÜŞ H., Kumandas S., BAYRAM N., Bilguvar K., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, vol.19, no.6, pp.743-746, 2015 (SCI-Expanded)
- XXIX. **The Effects of Ketogenic Diet on Seizures, Cognitive Functions, and Other Neurological Disorders in Classical Phenotype of Glucose Transporter 1 Deficiency Syndrome**
GÜMÜŞ H., BAYRAM A. K., KARDAŞ F., CANPOLAT M., Caglayan A. O., KUMANDAŞ S., KENDİRCİ M., PER H.
NEUROPEDIATRICS, vol.46, no.5, pp.313-320, 2015 (SCI-Expanded)
- XXX. **Torticollis in children: an alert symptom not to be turned away**
TÜMTÜRK A., OZCORA G. K., BAYRAM A. K., Kabaklioglu M., Doganay S., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., Kumandas S., ÜNAL E., KURTSOY A., et al.
CHILDS NERVOUS SYSTEM, vol.31, no.9, pp.1461-1470, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Comparison of Effects of Different Dexmedetomidine and Chloral Hydrate Doses Used in Sedation on Electroencephalography in Pediatric Patients**
GÜMÜŞ H., BAYRAM A. K., Poyrazoglu H. G., Canpolat D. G., PER H., CANPOLAT M., YILDIZ K., KUMANDAŞ S.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.30, no.8, pp.983-988, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXII. **The Prevalence of Migraine and Tension-Type Headache Among Schoolchildren in Kayseri, Turkey: An Evaluation of Sensitivity and Specificity Using Multivariate Analysis**
Poyrazoglu H. G., KUMANDAŞ S., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., Elmali F., Kara A., PER H.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.30, no.7, pp.889-895, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Three Patients With Lafora Disease: Different Clinical Presentations and a Novel Mutation**
Poyrazoglu H. G., KARACA E., PER H., GÜMÜŞ H., ONAY H., CANPOLAT M., CANÖZ Ö., Ozkinay F., KUMANDAŞ S.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.30, no.6, pp.777-781, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Brain Abscesses in Children: Results of 24 Children From a Reference Center in Central Anatolia, Turkey**
CANPOLAT M., Ceylan O., PER H., Koc G., TÜMTÜRK A., KUMANDAŞ S., PATIROĞLU T., Doganay S., GÜMÜŞ H., ÜNAL E., et al.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.30, no.4, pp.458-467, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Mutations in KATNB1 Cause Complex Cerebral Malformations by Disrupting Asymmetrically Dividing Neural Progenitors**
Mishra-Gorur K., Caglayan A. O., SCHAFFER A. E., Chabu C., Henegariu O., Vonhoff F., Akguemues G. T., Nishimura S., Han W., TU S., et al.
NEURON, vol.84, no.6, pp.1226-1239, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Prevalence and risk factors of epilepsy among school children in Kayseri City Center, an urban area in Central Anatolia, Turkey**
CANPOLAT M., KUMANDAŞ S., Poyrazoglu H. G., GÜMÜŞ H., Elmali F., PER H.
SEIZURE-EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, vol.23, no.9, pp.708-716, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Childhood Stroke: Results of 130 Children From a Reference Center in Central Anatolia, Turkey**
PER H., ÜNAL E., Poyrazoglu H. G., Ozdemir M. A., DÖNMEZ H., GÜMÜŞ H., ÜZÜM K., CANPOLAT M., AKYILDIZ B., COŞKUN A., et al.
PEDIATRIC NEUROLOGY, vol.50, no.6, pp.595-600, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Different etiologies of acquired torticollis in childhood**

PER H., CANPOLAT M., TÜMTÜRK A., GÜMÜŞ H., Gokoglu A., Yikilmaz A., ÖZMEN S., BAYRAM A. K., Poyrazoglu H. G., KUMANDAŞ S., et al.

CHILDS NERVOUS SYSTEM, vol.30, no.3, pp.431-440, 2014 (SCI-Expanded)

- XXXIX. **Rapamycin has a beneficial effect on controlling epilepsy in children with tuberous sclerosis complex: results of 7 children from a cohort of 86**

CANPOLAT M., PER H., GÜMÜŞ H., Yikilmaz A., ÜNAL E., PATIROĞLU T., CİNAR L., KURTSOY A., KUMANDAŞ S.
CHILDS NERVOUS SYSTEM, vol.30, no.2, pp.227-240, 2014 (SCI-Expanded)

- XL. **Long term follow-up, treatment and prognosis of acute transverse myelitis patients in childhood**
Çocukluk çağı{dotless} akut transvers myelit olgulari{dotless}nda uzun süreli izlem, tedavi ve prognoz

Canpolat M., Gümüş H., Per H., Gamze Poyrazoğlu H., Yikilmaz A., Coşkun A., Kumandaş S.
Journal of Clinical and Analytical Medicine, vol.5, no.4, pp.294-299, 2014 (SCI-Expanded)

- XLI. **Transverse myelitis and acute motor sensory axonal neuropathy due to Legionella pneumophila: A case report**

CANPOLAT M., KUMANDAŞ S., Yikilmaz A., GÜMÜŞ H., KÖSEOĞLU E., Poyrazoglu H. G., KÖSE M., PER H.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, vol.55, no.6, pp.778-782, 2013 (SCI-Expanded)

- XLII. **Whole-exome sequencing identified a patient with TMC01 defect syndrome and expands the phenotypic spectrum**

Çaglayan A. O., PER H., Akgumus G., GÜMÜŞ H., Baranoski J., CANPOLAT M., CALIK M., YIKILMAZ A., Bilguvar K., KUMANDAŞ S., et al.
CLINICAL GENETICS, vol.84, no.4, pp.394-395, 2013 (SCI-Expanded)

- XLIII. **Implants in Children With Hypohidrotic Ectodermal Dysplasia: An Alternative Approach to Esthetic Management: Case Report and Review of the Literature**

AYDINBELGE M., GÜMÜŞ H., Sekerci A. E., Demetoglu U., Etoz O. A.
PEDIATRIC DENTISTRY, vol.35, no.5, pp.441-446, 2013 (SCI-Expanded)

- XLIV. **Clinical spectrum of the pseudotumor cerebri in children: Etiological, clinical features, treatment and prognosis**

PER H., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., Poyrazoglu H. G., Yikilmaz A., KARAKUCUK S., Dogan H., KUMANDAŞ S.
BRAIN & DEVELOPMENT, vol.35, no.6, pp.561-568, 2013 (SCI-Expanded)

- XLV. **Diffusion-weighted imaging in Sydenham's chorea**

GÜMÜŞ H., Gümüş G., PER H., Yikilmaz A., Canpolat M., Poyrazoğlu G., NARİN N.
CHILDS NERVOUS SYSTEM, vol.29, no.1, pp.125-130, 2013 (SCI-Expanded)

- XLVI. **Intracranial hemorrhages and late hemorrhagic disease associated cholestatic liver disease**

PER H., ARSLAN D., GÜMÜŞ H., COŞKUN A., KUMANDAŞ S.
NEUROLOGICAL SCIENCES, vol.34, no.1, pp.51-56, 2013 (SCI-Expanded)

- XLVII. **Serum and urine boron and selenium levels in children with resistant epilepsy**

PER H., CANPOLAT M., ŞAHİN U., GÜMÜŞ H., Konuskan B., KUMANDAŞ S.
SAUDI MEDICAL JOURNAL, vol.33, no.9, pp.942-947, 2012 (SCI-Expanded)

- XLVIII. **Late-type vitamin K deficiency bleeding: experience from 120 patients**

Ozdemir M. A., KARAKÜKCÜ M., PER H., ÜNAL E., GÜMÜŞ H., PATIROĞLU T.
CHILDS NERVOUS SYSTEM, vol.28, no.2, pp.247-251, 2012 (SCI-Expanded)

- XLIX. **Surgical Timing of the Subependymal Giant Cell Astrocytoma (SEGA) with the Patients of Tuberous Sclerosis Complex**

Ekici M. A., KUMANDAŞ S., PER H., Ekici A., Tucer B., GÜMÜŞ H., CANÖZ Ö., KURTSOY A.
TURKISH NEUROSURGERY, vol.21, no.3, pp.315-324, 2011 (SCI-Expanded)

- L. **The comparison of the effects of dexmedetomidine and midazolam sedation on electroencephalography in pediatric patients with febrile convulsion**

AKSU R., KUMANDAŞ S., Akin A., BİÇER C., GÜMÜŞ H., GÜLER G., PER H., BAYRAM A., BOYACI A.
PEDIATRIC ANESTHESIA, vol.21, no.4, pp.373-378, 2011 (SCI-Expanded)

- LI. **A BOY WITH CLASSICAL RUBINSTEIN-TAYBI SYNDROME BUT NO DETECTABLE MUTATION IN THE CREBBP AND EP300 GENES**

- CAGLAYAN A. O., LECHNO S., GÜMÜŞ H., BARTSCH O., FRYNS J. P.
GENETIC COUNSELING, vol.22, no.4, pp.341-346, 2011 (SCI-Expanded)
- LII. **THE FIRST TURKISH CASE OF GLUCOSE TRANSPORTER TYPE 1 DEFICIENCY SYNDROME (GLUT 1D) WITH MOLECULAR STUDIES**
GÜMÜŞ H., Caglayan A. O., PER H., KUMANDAŞ S., Engelstad K., Kardes F., De Vivo D.
PEDIATRIC RESEARCH, vol.68, pp.338, 2010 (SCI-Expanded)
- LIII. **INTRACRANIAL HEMORRHAGES AND LATE HEMORRHAGIC DISEASE ASSOCIATED CHOLESTATIC LIVER DISEASE**
PER H., ARSLAN D., GÜMÜŞ H., COŞKUN A., KUMANDAŞ S.
PEDIATRIC RESEARCH, vol.68, pp.396, 2010 (SCI-Expanded)
- LIV. **Maternal uniparental isodisomy is responsible for serious molybdenum cofactor deficiency**
GÜMÜŞ H., Ghesquiere S., Per H., KONDOLOT M., ICHIDA K., POYRAZOĞLU G., KUMANDAŞ S., Engelen J., DÜNDAR M., ÇAĞLAYAN A. O.
DEVELOPMENTAL MEDICINE AND CHILD NEUROLOGY, vol.52, no.9, pp.868-872, 2010 (SCI-Expanded)
- LV. **Magnetic resonance imaging of childhood Guillain-Barré syndrome**
Yikilmaz A., Doganay S., GÜMÜŞ H., PER H., KUMANDAŞ S., COŞKUN A.
CHILDS NERVOUS SYSTEM, vol.26, no.9, pp.1137, 2010 (SCI-Expanded)
- LVI. **MENINGITIS AND SUBGALEAL, SUBDURAL, EPIDURAL EMPYEMA DUE TO PASTEURELLA MULTOCIDA**
PER H., KUMANDAŞ S., GÜMÜŞ H., ÖZTÜRK M., COŞKUN A.
JOURNAL OF EMERGENCY MEDICINE, vol.39, no.1, pp.35-38, 2010 (SCI-Expanded)
- LVII. **Reversible posterior leukoencephalopathy syndrome in childhood: report of nine cases and review of the literature**
Gumus H., PER H., KUMANDAŞ S., Yikilmaz A.
NEUROLOGICAL SCIENCES, vol.31, no.2, pp.125-131, 2010 (SCI-Expanded)
- LVIII. **AUTISM WITH DEL15p.11.1: CASE REPORT WITH A NEW CYTOGENETIC FINDING**
CAGLAYAN A. O., GÜMÜŞ H.
GENETIC COUNSELING, vol.21, no.2, pp.199-204, 2010 (SCI-Expanded)
- LIX. **Neurologic Sequelae of Neonatal Hypoglycemia in Kayseri, Turkey**
PER H., KUMANDAŞ S., COŞKUN A., GÜMÜŞ H., ÖZTOP D.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.23, no.12, pp.1406-1412, 2008 (SCI-Expanded)
- LX. **Guillain-Barre syndrome associated with Legionella infection**
AKYILDIZ B., Guemues H., Kumandas S., COSKUN A., BAYKAN A., YIKILMAZ A., KARA I., OKUR A.
JOURNAL OF TROPICAL PEDIATRICS, vol.54, no.4, pp.275-277, 2008 (SCI-Expanded)
- LXI. **Cerebral vasculitis and unilateral sixth-nerve palsy in acute post-streptococcal glomerulonephritis**
Dursun I., Gunduz Z., Poyrazoglu H. M., GÜMÜŞ H., Yikilmaz A., DÜŞÜNSEL R.
ANNALS OF TROPICAL PAEDIATRICS, no.2, pp.155-159, 2008 (SCI-Expanded)
- LXII. **The role of lipoxin A4 in exercise-induced bronchoconstriction in asthma**
TAHAN F., SARAYMEN R., GÜMÜŞ H.
JOURNAL OF ASTHMA, vol.45, no.2, pp.161-164, 2008 (SCI-Expanded)
- LXIII. **Cutaneous anthrax involving the genital area**
Kumandas S., Kose M., Gumus H., Per H., Saygin B.
ANNALS OF TROPICAL PAEDIATRICS, vol.27, no.4, pp.307-309, 2007 (SCI-Expanded)
- LXIV. **Molybdenum cofactor deficiency: Clinical features in a Turkish patient**
Per H., Gumus H., ICHIDA K., CAGLAYAN O., Kumandas S.
BRAIN & DEVELOPMENT, vol.29, no.6, pp.365-368, 2007 (SCI-Expanded)
- LXV. **Iatrogenic epidermoid tumor: Late complication of lumbar puncture**
Per H., Kumandas S., Gumus H., YIKILMAZ A., Kurtsoy A.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.22, no.3, pp.332-336, 2007 (SCI-Expanded)
- LXVI. **Calcium carbide poisoning via food in childhood**
Per H., Kurtoglu S., Yağmur F., Gümüş H., Kumandas S., Poyrazoglu M. H.
JOURNAL OF EMERGENCY MEDICINE, no.2, pp.179-180, 2007 (SCI-Expanded)

- LXVII. **Serum leptin levels in patients with childhood immune thrombocytopenic purpura**
Kose M., Ozdemir M. A., Gumus H., Karakukcu M., Akcakus M.
JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, vol.29, no.1, pp.23-26, 2007 (SCI-Expanded)
- LXVIII. **Gigantic cerebral hydatid cysts in childhood**
Per H., Gumus H., Kumandas S., Tucer B., Yikilmaz A., Menku A., Coskun A., Kurtsoy A.
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, vol.27, no.1, pp.60-61, 2007 (SCI-Expanded)
- LXIX. **Unusual presentation of herpes simplex virus encephalitis: bitateral, thalamic involvement and normal imaging of early stage of the disease**
Gumus H., Kumandas S., Per H., Tahan F., Koklu E., Karakukcu M.
AMERICAN JOURNAL OF EMERGENCY MEDICINE, vol.25, no.1, pp.87-89, 2007 (SCI-Expanded)
- LXX. **Transient sixth nerve palsies and torticollis secondary to parietal arteriovenous malformation**
Per H., Tucer B., Gumus H., Kurtsoy A., Kumandas S.
PEDIATRIC NEUROSURGERY, vol.43, no.1, pp.32-35, 2007 (SCI-Expanded)
- LXXI. **Torticollis secondary to posterior fossa and cervical spinal cord tumors: report of five cases and literature review**
Kumandas S., Per H., Gumus H., Tucer B., Yikilmaz A., Kontas O., Coskun A., Kurtsoy A.
NEUROSURGICAL REVIEW, vol.29, no.4, pp.333-338, 2006 (SCI-Expanded)
- LXXII. **Calcified chronic subdural hematoma mimicking calvarial mass: A case report**
Per H., Gumus H., Tucer B., Akgun H., Kurtsoy A., Kumandas S.
BRAIN & DEVELOPMENT, vol.28, no.9, pp.607-609, 2006 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **Effect of carbamezapine and valproic acid on bone mineral density, IGF-I and IGFBP-3**
Kumandaş S., Koklu E., Gümüş H., Köklü S., Kurtoglu S., Karakukcu M., Keskin M.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.19, no.4, pp.529-534, 2006 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **Increased aortic intima-media thickness is related to lipid profile in newborns with intrauterine growth restriction**
Koklu E., Kurtoglu S., Akçakuş M., Köklü S., Büyükkayhan D., Gümüş H., Yikilmaz A.
HORMONE RESEARCH, vol.65, no.6, pp.269-275, 2006 (SCI-Expanded)
- LXXV. **The longest surviving child with Hoyeraal-Hreidarsson syndrome**
ÖZDEMİR M. A., KARAKÜKCÜ M., KÖSE M., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S.
HAEMATOLOGICA-THE HEMATOLOGY JOURNAL, vol.89, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXVI. **Acute hemorrhagic edema of infancy**
Poyrazoglu H. G., Per H., Gunduz Z., Dusunsel R., Arslan D., Narin N., Gumus H.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, vol.45, no.6, pp.697-700, 2003 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **Childhood-Onset Neurodegeneration with Cerebellar Atrophy Syndrome: Severe Neuronal Degeneration and Cardiomyopathy with Loss of Tubulin Deglutamylase Cytosolic Carboxypeptidase 1**
Samur M. B., Ercan-Sencicek A. G., GÜMÜŞ H., Ali G. G., Baykan B., Caglayan A. O., PER H.
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, no.05, pp.371-376, 2023 (ESCI)
- II. **Long-Term Follow-Up of Patients with a Diagnosis of Posterior Reversible Encephalopathy Syndrome**
CANPOLAT M., Ozcora G. D. K., Poyrazoglu H., PER H., Coskun A., GÜMÜŞ H., ARSLAN D., Unal E., KARAKÜKCÜ M., Patiroglu T., et al.
TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, vol.56, no.6, pp.569-575, 2021 (ESCI)
- III. **A Rare Cause of Spasticity and Microcephaly: Argininemia**
Soylu Üstköyuncü P., Kendirci M., Gökay S., Kardeş F., Gümüş H., Per H., Poyrazoğlu H. G., Bayram A. K., Canpolat M., Kumandaş S.
TURKISH JOURNAL OF NEUROLOGY, vol.26, no.3, pp.250-252, 2020 (ESCI)

- IV. **Gliomatosis Cerebri Mimicking Encephalopathy in a Teenager Boy**
Isik B., Gumus U., ÖZCAN A., YILMAZ E., Mutlu F. T., CANÖZ Ö., GÜMÜŞ H., Ozdemir M. A., PER H., ÜNAL E.
GAZI MEDICAL JOURNAL, vol.31, pp.726-728, 2020 (ESCI)
- V. **The relation between antiepileptic drug type and cognitive functions in childhood epilepsy: A prospective observational study**
Hanci F., CANPOLAT M., PER H., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S.
Experimental Biomedical Research, vol.2, no.2, pp.62-68, 2019 (Peer-Reviewed Journal)
- VI. **EVALUATION OF LONG-TERM NEUROLOGICAL OUTCOMES OF NEWBORN CONVULSIONS**
Alçı S., Canpolat M., Kumandaş S., Öztürk M. A., Gümüş H., Per H., Güneş T., Kurtoğlu S.
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, vol.40, no.1, pp.8, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- VII. **Demographic characteristics of patients presented to pediatric emergency department with febrile seizure and identification of risk factors for recurrence**
Aksay A., KUMANDAŞ S., PER H., Poyrazoglu G., GÜMÜŞ H.
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESI DERGISI, vol.8, no.3, pp.159-166, 2018 (ESCI)
- VIII. **Vaccination Status of Children with Neurological Disorders and Associated Factors**
Kondolot M., Kaçar Bayram A., Canpolat M., Karakaş F., Elmalı F., Gümüş H., Kumandaş S., Per H.
Turkish Journal of Pediatric Disease, vol.11, pp.265-270, 2017 (Peer-Reviewed Journal)
- IX. **Stretch Syncope: A Rare Case Mimicking Seizure**
Kaya Özçora G. D., Canpolat M., Kumandaş S., Per H., Kaçar Bayram A., Gümüş H.
Turkish Journal of Pediatric Disease, vol.11, pp.274-276, 2017 (Peer-Reviewed Journal)
- X. **Postoperative Acute Ischemic Spinal Cord Infarction without Vertebral Fracture in Children**
Poyrazoglu H. G., Serhatlioglu F., PER H., Yikilmaz A., CANPOLAT M., ÖZMEN R., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S.
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, vol.38, no.4, pp.159-161, 2016 (ESCI)
- XI. **Clinical Presentation of Epileptic Seizures in a Child with a Final Diagnosis of Atrial Fibrillation: A Pediatric Case Report**
BAYRAM A. K., PAMUKÇU Ö., KUMANDAŞ S., Gunduz Z., CANPOLAT M., OZCORA G. K., GÜMÜŞ H., BAYKAN A., PER H.
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, vol.38, no.3, pp.125-126, 2016 (ESCI)
- XII. **Clinical Characteristics of Cases with Spinal Muscular Atrophy**
CANPOLAT M., Bayram A. K., Bahadır O., PER H., GÜMÜŞ H., DÜNDAR M., KUMANDAŞ S.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, vol.14, no.1, pp.18-22, 2016 (ESCI)
- XIII. **Neurological features and management of Wilson disease in children: an evaluation of 12 cases**
BAYRAM A. K., GÜMÜŞ H., ARSLAN D., OZCORA G. K., KUMANDAŞ S., KARACABEY N., CANPOLAT M., PER H.
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, vol.51, no.1, pp.15-21, 2016 (ESCI)
- XIV. **Traumatic Basilar Artery Dissection and Hypertrophic Olivary Degeneration**
Canpolat M., Kumandaş S., Esen A., Gümüş H., Per H., Yıldız A., Şenol K., Abdülhakim C.
Erciyes Medical Journal, vol.37, pp.162-165, 2015 (Scopus)
- XV. **FRAJİL X SENDROMU ÖN TANILI HASTALARDA FMR1 GENİNDEKİ 3'LÜ TEKRAR SAYI MUTASYONLARIN BELİRLENMESİ**
Ada Y., AKBAROVA Y., GÜMÜŞ H., DÜNDAR M.
SAĞLIK BİLİMLERİ DERGİSİ, no.24, pp.156-162, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XVI. **Cerebral cavernous hemangioma presented with West syndrome**
CANPOLAT M., Kaya Ozcora G. D., Kacar Bayram A., Koc G., KUMANDAŞ S., KURTSOY A., GÜMÜŞ H., PER H.
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESI DERGISI, vol.5, no.2, pp.137-140, 2015 (ESCI)
- XVII. **Spinal Cord Injury without Radiographic Abnormality Sciwora in Childhood Case Report**
Canpolat M., Per H., Gümüş H., Yılmaz V., Serkan Ö., Poyrazoğlu H. G., Akyıldız B., Çoşkun A., Kumandaş S.
Turkish Journal of Pediatric Disease, vol.1, no.1, pp.62-65, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XVIII. **ÇOCUKLUK YAŞ GRUBUNDA RADYOLOJİK ANOMALİ OLMASIZIN SPİNAL KORD HASARI SCIWORA OLGU SUNUMU**
Canpolat M., Per H., Gümüş H., Akyıldız B., Abdülhakim C.
TÜRKİYE ÇOCUK HASTALIKLARI DERGİSİ, vol.9, no.1, pp.62-65, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XIX. **Hepatit A ya Bağlı Guillain Barre Sendromu Nadir Bir Birliktelik**

- Canpolat M., Ceylan Ö., Çelik İ., Kaçar Bayram A., Per H., Doğanay S., Gümüş H., Arslan D., Kumandaş S.
Tıp Araştırmaları Dergisi, vol.13, no.1, pp.32-35, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XX. **Çocukluk Çağında Moyamoya Hastalığının Klinik Seyri ve Şiddeti**
Kaçar Bayram A., Kumandaş S., Dönmez H., Canpolat M., Doğanay S., Gümüş H., Per H.
Journal of Clinical and Analytical Medicine., vol.6, pp.523-526, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XXI. **A family with mental retardation, epilepsy and cerebellar hypoplasia showing linkage to chromosome 20p11.21-q11.23**
Bayraklı F., Canpolat M., Per H., Gümüş H., Kumandaş S., Kartal U., Balaban H.
Case Reports in Neurology, vol.6, no.1, pp.18-22, 2014 (Scopus)
- XXII. **Serum and cerebrospinal fluid excitatory amino acid, nitric oxide and cerebrospinal fluid malondialdehyde levels in West syndrome**
KUMANDAŞ S., Poyrazoğlu H. G., PER H., Kuyucu T., GÜMÜŞ H., Saraymen R.
Journal of Pediatric Epilepsy, vol.2, no.4, pp.239-243, 2013 (ESCI)
- XXIII. **Sturge Weber syndrome clinical and radiological evaluation**
Per H., Gümüş H., Yıkılmaz A., Canpolat M., Özcan A., Poyrazoğlu H. G., Coşkun A.
Gaziantep Medical Journal, vol.19, pp.30, 2013 (Peer-Reviewed Journal)
- XXIV. **A case of acute disseminated encephalomyelitis secondary to Mycoplasma pneumoniae infection Mycoplasma pneumoniae enfeksiyonunun yol açtığı akut dissemine ensefalomiyelit olgusu**
Poyrazoğlu H. G., Canpolat M., Gümüş H., Per H., Kumandaş S., Doğanay S.
Türkiye Klinikleri Pediatri, vol.21, no.4, pp.247-251, 2012 (Scopus)
- XXV. **A case of rhizomelic chondrodysplasia punctata Rizomelik kondrodisplazia punktatali{dotless} bir olgu**
Canpolat M., Per H., Gümüş H., Poyrazoğlu H. G., Kumandaş S.
Erciyes Tıp Dergisi, vol.34, no.2, pp.100-103, 2012 (Scopus)
- XXVI. **A case of Dyke-Davidoff-Masson syndrome**
CANPOLAT M., Poyrazoğlu H. G., Yıkılmaz A., Soylu P., PER H., GÜMÜŞ H., Kumandaş S.
EUROPEAN JOURNAL OF THERAPEUTICS, vol.18, no.2, pp.122-124, 2012 (ESCI)
- XXVII. **Intracranial infarction After chickenpox: Case report Su çiçeği sonrası{dotless} İntrakranial İnfarkt: Olgu sunumu**
Ekici A., Kumandaş S., Per H., Gümüş H., Yıkılmaz A.
Erciyes Tıp Dergisi, vol.33, no.1, pp.69-72, 2011 (Scopus)
- XXVIII. **Convulsions as a rare complication of scorpion bite Akrep sokması sonucu gelişen nadir bir komplikasyon konvülsiyon**
Canpolat M., Per H., Gümüş H., Narin N., Kumandaş S.
Erciyes Tıp Dergisi, vol.30, no.3, pp.175-179, 2008 (Scopus)
- XXIX. **Meningitis and subdural empyema caused by Salmonella typhi in infancy**
Per H., Kumandaş S., Gümüş H., Konuşkan B., Öztürk M. K.
Journal of Pediatric Neurology, vol.5, no.1, pp.71-74, 2007 (Scopus)
- XXX. **Mezangioproliferatif glomerulonefrit ile birlikte olan bir İsaacs sendromu vakası**
Gürgöze M. K., Poyrazoğlu M., MİRZA M., Gümüş H., Patiroğlu T., Kumandaş S., Düşünsel R.
ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI DERGİSİ, vol.49, pp.312-314, 2006 (Scopus)
- XXXI. **Multikistik Ensefalomalazi: MRG Bulguları ve Klinik Bulgularla Korelasyonu**
COŞKUN A., MAVİLİ E., KUMANDAŞ S., KARAHAN Ö. İ., İMAMOĞLU H., GÜMÜŞ H.
Tanisal ve girişimsel radyoloji, vol.10, no.1, pp.8-13, 2004 (Peer-Reviewed Journal)
- XXXII. **Çocuklarda serebral tuz kaybı : iki vaka sunumu ve literatürün gözden geçirilmesi**
Kurtoğlu S., Akçakuş M., Per H., Güneş T., Oztürk M. A., Gümüş H.
ERCİYES TIP DERGİSİ, vol.24, no.2, pp.91-95, 2002 (Peer-Reviewed Journal)
- XXXIII. **Yenidoğan otopsileri : Erciyes Üniversitesi deneyimi**
Oztürk M. A., Çetin N., KURTOĞLU S., Güneş T., Soyuer I., Akçakuş M., Öztürk F., Gümüş H.
ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI DERGİSİ, vol.45, no.2, pp.135-138, 2002 (Scopus)
- XXXIV. **Cerebral salt wasting in children: Report of two cases and review of literature Çocuklarda serebral**

tuz kaybı: İki vaka sunumu ve literatürün gözden geçirilmesi

Kurtoğlu S., Akçakuş M., Per H., Güneş T., Öztürk M. A., Gümüş H.

Erciyes Tıp Dergisi, vol.24, no.2, pp.91-95, 2002 (Scopus)

XXXV. Akantosis nigrikans ve insülin direnci ile birlikte Cohen sendromu : bir vaka takdimi

Gümüş H., KURTOĞLU S., Kumandaş S., Elmas B., Kontaş O.

ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI DERGİSİ, vol.44, no.3, pp.251-254, 2001 (Scopus)

XXXVI. Çocuklarda amitraz zehirlenmeleri : 16 vakanın değerlendirilmesi

Per H., Kurtoğlu S., Güneş T., Çalık M., Gümüş H.

Türk Pediatri Arşivi, vol.34, no.1, pp.84-86, 1999 (ESCI)

Books & Book Chapters

I. Çocuklarda Periyodik Paralizi

GÜMÜŞ H., CANPOLAT M., ÖZCAN A.

in: Çocuklarda Acil Endokrin Hastalıklar, Selim Kurtoğlu, Editor, Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, pp.341-353, 2014

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

I. Molecular evaluation of patients with pre-diagnosed Dravet Syndrome

GÖKÇE N., MERMER D. B., MAMMADOVA N., AKALIN H., BAŞGÖZ N., AKYÜREK E., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., PER H., DÜNDAR M., et al.

6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.36-37

II. Molecular investigation of patients diagnosed with Crouzen Syndrome by next-generation sequencing method

MERMER D. B., GÖKÇE N., ÖZÇELİK F., AKALIN H., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., PER H., DÜNDAR M., ÖZKUL Y.

6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 16 - 18 September 2021, pp.55

III. LAMC3 ilişkili Oksipital Kortikal Malformasyon Olgusu

MUTLU M. B., ERDOĞAN M., KİRAZ A., GÜMÜŞ H., BAYRAM A.

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

IV. Therapeutic approach to DMD with HSP70-hom and HSP70-2

Aynekin B., Akalın H., COŞKUN N., BAYSAL K., GÜMÜŞ H., PER H., DÜNDAR M.

V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Nevşehir, Turkey, 20 - 22 February 2020, vol.31, pp.1

V. Tuberous sclerosis evaluation of 115 patients, single centre study, Turkey

Akdemir A., Gümüş H., Canpolat M., Kumandaş S., Per H.

13. european pediatric neurology society congress, Athens, Greece, 17 - 21 September 2019, pp.1-5

VI. Gradenigo Sendromu ve Psödotümör Serebri: Olgu Sunumu

CANPOLAT M., ÖZTÜRK S., ACER H., KETENCİ İ., GÜLMEZ SEVİM D., COŞKUN A., PATIROĞLU T., PER H., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S.

21. Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, 1 - 05 May 2019

VII. Behçet Hastalığı ve Psödotümör Serebri: Olgu Sunumu

ÖZTÜRK S., CANPOLAT M., ACER H., ÖZDEMİR ÇİÇEK S., KARAMAN Z. F., PER H., GÜMÜŞ H., düşünsel r., GÜLMEZ SEVİM D., KUMANDAŞ S.

21. Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, 1 - 05 May 2019

VIII. Mitochondrial DNA depletion syndrome-12B and hypomagnesemia: Two cases

KARDAŞ F., Kadioğlu Yılmaz b., KENDİRCİ M., GÜMÜŞ H., ARSLAN S., Alakuş Sarı Ü.

International inborn errors of metabolism and nutrition congress, 10 - 14 April 2019

IX. NON-TRAUMATIC INTRACRANIAL HEMORRHAGES; CASE PRESENTATIONS

ACER H., ÖZCAN A., Saracoglu S., DÖNMEZ H., ÜNAL E., GÜMÜŞ H., KARAKÜKCÜ M., CANPOLAT M., KUMANDAŞ S., PATIROĞLU T., et al.

4. Erciyes Pediatri Akademisi Kış Kongresi, Kayseri, Turkey, 22 - 24 February 2018, pp.16

- X. **A novel mutation of the inositol 1,4,5-triphosphate receptor type 1 gene in dizygotic twin brothers with refractory epilepsy**
ERDOĞAN M., kiraz a., KAÇAR BAYRAM A., balta b., bayram n., SARAÇOĞLU S., GÜMÜŞ H., PER H.
ILAE Epilepsy congress, 4 - 08 September 2017
- XI. **a novel centromere protein F mutation in a pediatric patient with presentation of motor and mental retardation microcephaly and drug resistant epilepsy**
KAÇAR BAYRAM A., PER H., GÜMÜŞ H., Günel M., ÇAĞLAYAN A. O.
ILAE epilepsy congress, 4 - 08 September 2017
- XII. **Evaluating brainstem in breath-holding spells**
Kaya Özçora G. D., Kumandaş S., Sağiroğlu A., Acer N., Doğanay S., Yiğit H., Canpolat M., Per H., Gümüş H.
EPNS 2017 - 12th European Paediatric Neurology Society Congress Lyon, France 20- 24 June 2017, Lyon, France, 20 - 24 June 2017, vol.21, pp.78
- XIII. **A CASE REPORT OF FAMILIAL HEMOPHAGOCYTIC LYMPHOHISTIOCYTOSIS CNS DEMYELINATION COMPLICATED WITH THROMBOSIS**
CIRACI S., ÖZCAN A., ÖZDEMİR M. A., CHIANG S., BIANCA T., ÖZDEMİR M. M., KARAKÜKCÜ M., PATIROĞLU T., DOĞANAY S., GÜMÜŞ H., et al.
EHA, 18 May 2017
- XIV. **SB-20: "İnfant ve Çocukluk çağında sık görülen non-epileptik fenomen Masturbasyon: 45 olgu değerlendirilmesi"**
PER H., ACER H., KAÇAR BAYRAM A., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H.
19. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 19 - 23 April 2017
- XV. **Angelman sendromunda Tip 2 ve Tip 3 EEG bulgusu: Olgu Sunumu**
CANPOLAT M., ACER H., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S.
19.Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 19 - 23 April 2017
- XVI. **Yavaş dalga uykusunda elektiriksel status epileptikuslu olgularımızın değerlendirilmesi**
CANPOLAT M., KAYA ÖZÇORA G. D., ÇOŞKUN A., GÜMÜŞ H., PER H., KUMANDAŞ S.
19.Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 19 - 23 April 2017
- XVII. **Kortikal gelişimsel malformasyonu olan 302 olgunun incelenmesi: Erciyes Üniversitesi Deneyimi**
PER H., GÖKALP E., KAÇAR BAYRAM A., GÜMÜŞ H., CANPOLAT M., ÇOŞKUN A., KUMANDAŞ S.
19. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 19 - 23 April 2017
- XVIII. **Severe Walker Warburg syndrome associated with new mutation in ISPD gene identified with whole exome sequencing**
KAÇAR BAYRAM A., PER H., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S., ÇAĞLAYAN A. O.
21. WMS 2016, 4 - 08 October 2016
- XIX. **Pediatric presentation of Marinesco Sjogren syndrome with a novel SIL1 mutation in two siblings**
Bayram A. K., Bayram N., Çırak S., Doğanay S., GÜMÜŞ H., PER H.
21. WMS Congress, 4 - 08 October 2016
- XX. **Pediatric presentation of Marinesco Sjögren syndrome with a novel SIL1 mutation in two siblings**
Kaçar Bayram A., Bayram N., Çırak S., Doğanay S., Gümüş H., Per H.
21. WMS congress, Granada, Spain, 4 - 08 October 2016, pp.118
- XXI. **A new homozygous frameshifting mutation in SPEG causes mild centronuclear myopathy**
KAÇAR BAYRAM A., PER H., Wang H., ZORLUDEMİR S., GÜMÜŞ H., Çırak S.
21. WMS congress, 4 - 08 October 2016
- XXII. **A new homozygous frameshifting mutation n SPEG causes mild centronuclear myopathy**
Bayram A. K., PER H., Wang H., ZORLUDEMİR S., GÜMÜŞ H., Çırak S.
21. WMS Congress, 4 - 10 October 2016
- XXIII. **CERECRAL STROKE IN A CHILD WITH CONGENİTAL DYSERYTROPÖETİK ANEMİA TYPE II**
ÖZCAN A., PATIROĞLU T., ACER H., GÜMÜŞ H., ŞENOL S., KARAKÜKCÜ M., ÖZDEMİR M. A., ÜNAL E.
EHA, Kayseri, Turkey, 9 - 12 July 2016
- XXIV. **A CASE REPORT OF FAMILIAL HEMOPHAGOCYTIC LYMPHOHISTIOCYTOSIS WITH CNS**

DEMYELINATION COMPLICATED WITH THROMBOSIS

ÇIRACI S., ÖZCAN A., ÖZDEMİR M. M., CHIANG S. C., TESI B., ÖZDEMİR M. A., KARAKÜKCÜ M., PATIROĞLU T., DOĞANAY S., GÜMÜŞ H., et al.

21st Congress of the European-Hematology-Association Location: Copenhagen, DENMARK Date: JUN 09-12, 2016 , 9 - 12 June 2016

- XXV. **CEREBRAL STROKE IN A CHILD WITH CONGENITAL DYSERYTHROPOIETIC ANEMIA TYPE II**
ÖZCAN A., PATIROĞLU T., ACER H., GÜMÜŞ H., ŞENOL S., KARAKÜKCÜ M., ÖZDEMİR M. A., ÜNAL E.
21st Congress of the European Hematology Association Copenhagen, Denmark, June 9 - 12, 2016, 9 - 12 June 2016
- XXVI. **Fibromuscular Dysplasia Complicated With Cerebral Stroke in a Child With Congenital Dyserythropoietic Anemia Type II**
ÖZCAN A., PATIROĞLU T., ACER H., GÜMÜŞ H., ŞENOL S., KARAKÜKCÜ M., ÖZDEMİR M. A., ÜNAL E.
21st Congress of the European-Hematology-Association Location: Copenhagen, DENMARK Date: JUN 09-12, 2016, 9 - 12 June 2016
- XXVII. **Neuroborreliosis A rare case report**
CANPOLAT M., ÇIRAKLI S., ARSLAN D., ÜZÜM K., DOĞANAY S., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S.
14th International Child Neurology Congress, 1 - 05 May 2016
- XXVIII. **Rapamisin tedavisi verilen tüberoz sklerozz olgularımızın uzun dönem sonuçları**
CANPOLAT M., PER H., GÜMÜŞ H., DOĞANAY S., KUMANDAŞ S.
18. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016
- XXIX. **Mikrosefali ve Atipik Otizm Kliniğine Sahip İndeks Olguda Transkripsiyon Ön Başlangıç Mediyatör Kompleks Alt Birim 17 de MED17 Birleşik Heterozigot Mutasyon**
KAÇAR BAYRAM A., PER H., GÜMÜŞ H., Günel M., ÇAĞLAYAN A. O.
18. Türkiye Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016
- XXX. **Motor Mental Gerilik Yaygın Serebral Atrofi Ve Dirençli Epilepsi Kliniği Olan Bir Olguda CENPF Gen Mutasyonu**
KAÇAR BAYRAM A., PER H., GÜMÜŞ H., Günel M., ÇAĞLAYAN A. O.
18. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016
- XXXI. **Çocukluk çağında vertigoya yaklaşım 51 olgunun prospektif metaanalizi**
PER H., KAYA ÖZÇORA G. D., KETENCİ İ., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S.
18. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016, pp.196
- XXXII. **Çocukluk çağı nörofibromatozis tip 1 olgularına eşlik eden tümörler Erciyes Üniversitesi deneyimi**
PER H., KAÇAR BAYRAM A., GÖRKEM S. B., GÜMÜŞ H., CANPOLAT M., ÜNAL E., KUMANDAŞ S.
18. Ulusal çocuk nöroloji kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016
- XXXIII. **Wolf Hirschhorn sendromu olgu sunumu**
ACER H., KAYA ÖZÇORA G. D., CANPOLAT M., YÜCEL A. D., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S.
18. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016, pp.234
- XXXIV. **Migren ve migren dışı başağrılarında serum vitamin D düzeyi ve vitamin B12 düzeyi karşılaştırması**
KAYA ÖZÇORA G. D., CANPOLAT M., KENDİRCİ M., ACER H., GÜMÜŞ H., KARDAŞ F., PER H., KUMANDAŞ S.
18. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016, pp.195
- XXXV. **Posterior reversibl ensefalopati sendromu tanısı ile izlenen olguların değerlendirilmesi Erciyes Üniversitesi deneyimi**
CANPOLAT M., KAYA ÖZÇORA G. D., POYRAZOĞLU M. H., PER H., DOĞANAY S., GÜMÜŞ H., ARSLAN D., KUMANDAŞ S.
18. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016, pp.206
- XXXVI. **Çocukluk Çağında Vertigoya Yaklaşım 51 olgunun prospektif değerlendirilmesi**
PER H., Özçora G., KETENCİ İ., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S.
18. Türkiye Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016
- XXXVII. **Sıcak su epilepsisi olan olgularda klinik profil ve tedavi stratejileri**
PER H., ÇIRAKLI S., KAÇAR BAYRAM A., GÜMÜŞ H., CANPOLAT M., KUMANDAŞ S.
18. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016
- XXXVIII. **Erken Başlangıçlı Epileptik Ensefalopatinin Nadir Bir Nedeni Tirozin Hidroksilaz Eksikliği**
GÜMÜŞ H., KAÇAR BAYRAM A., Ceylaner S., PER H.

18. Türkiye Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016
- XXXIX. **Rapamisin tedavisi verilen tüberoskleroz olgularımızın uzun dönem sonuçları**
CANPOLAT M., PER H., GÜMÜŞ H., DOĞANAY S., KUMANDAŞ S.
18. Ulusal Çocuk Nörolojis Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016
- XL. **Geç infantil nöronal seroid lipofuksinoz Bir olgu sunumu**
KAYA ÖZÇORA G. D., CANPOLAT M., YEŞİL G., GÜMÜŞ H., PER H., KUMANDAŞ S.
18.Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016, pp.209
- XLI. **STRETCH SYNCOPE A RARE CASE MİMİCKİNG SEİZURE**
GÜLDEMET Ö., CANPOLAT M., KUMANDAŞ S., PER H., KAÇAR BAYRAM A., GÜMÜŞ H.
31. ILAE EPİLEPSY CONGRESS, 5 - 09 September 2015
- XLII. **THE MODIFIED CHECKLIST FOR AUTISM IN TURKISH TODDLERS A DİFFERENT CULTURAL ADAPTATION SAMPLE**
KONDOLOT M., ÖZMERT E. N., ÖZTOP D. B., MAZICIOĞLU M. M., GÜMÜŞ H., ELMALI F.
INTERNATIONAL DEVELOPMENTAL PEDIATRICS CONGRESS, 2 - 05 December 2015
- XLIII. **Wilson Hastalığı Tanılı Pediatrik Olgularda Bazal Ganglion Bakır Birikimi ile ilişkili manyetik susceptibilite değişiklikleri**
DOĞANAY S., GÜMÜŞ K. Z., KOÇ G., KAÇAR BAYRAM A., ARSLAN D., GÜMÜŞ H.
Türk Radyoloji Derneği 36. Ulusal Radyoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 25 October 2015, pp.1
- XLIV. **Wilson Hastalığı Tanılı Pediatrik Olguda Klinik ile Bazal Ganglion Quantitative Susceptibility Mapping Değerlerinin Korelasyonu**
GÜMÜŞ K. Z., DOĞANAY S., KOÇ G., KAÇAR BAYRAM A., ARSLAN D., GÜMÜŞ H.
Türk Radyoloji Derneği 36. Ulusal Radyoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 21 - 25 October 2015, pp.1
- XLV. **Different etiological factors and clinical course OpsoclonusMyoclonus Ataxia Syndrome Report on three pediatric cases**
KAÇAR BAYRAM A., GÜMÜŞ H., CANPOLAT M., KUMANDAŞ S., ÖZDEMİR M. A., PATIROĞLU T., PER H.
31th International Epilepsy Congress, 5 - 09 September 2015, vol.56, pp.3-262
- XLVI. **PLASMA PHTALATE AND BISPHENOL A LEVELS AND OXIDANT ANTIOXIDANT STATUS IN AUTISTIC CHILDREN**
KONDOLOT M., ÖZMERT E. N., AŞCI A., ERKEKOĞLU Ü. P., ÖZTOP D. B., GÜMÜŞ H., KOÇER B., YURDAKÖK K.
ISSOP, 7 - 09 September 2015, pp.8-9
- XLVII. **Neurological manifestations and clinical outcomes of Hashimoto thyroiditis in children**
KAÇAR BAYRAM A., GÜL Ü., KUMANDAŞ S., AKIN L., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., KENDİRCİ M., PER H.
11th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, 27 - 30 May 2015, vol.19, pp.143
- XLVIII. **A rare cause of ptosis in four years old girl superior mediastinal malignant peripheral nerve sheath tumor**
CANPOLAT M., KONTAŞ O., Güldemet Ö., KAÇAR BAYRAM A., KÜÇÜKAYDIN M., GÖRKEM S. B., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S., PER H.
11. EPND Congress, 27 - 30 May 2015
- XLIX. **Torticollis: Different etiologic conditions in childhood**
TÜMTÜRK A., KAYA ÖZÇORA G. D., KAÇAR BAYRAM A., KABAKLIOĞLU M., DOĞANAY S., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S., KURTSOY A., PER H.
11th EPNS Congress, Vienna, Austria, 27 - 30 May 2015, vol.19, no.1, pp.137
- L. **Increased serum phthalates MEHP DEHP and bisphenol A concentrations in children with autism The role of endocrin disruptors in autism aetiopathogenesis**
KARDAŞ F., KAÇAR BAYRAM A., ÖZMEN S., DEMİRCİ E., AKIN L., CANPOLAT M., ÖZTOP D. B., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S., KENDİRCİ M.
11th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, 27 - 30 May 2015, vol.19, pp.142-143
- LI. **Differential diagnosis of progressive myoclonic epilepsy Five patients with Lafora disease**
POYRAZOĞLU H. G., KUMANDAŞ S., CANPOLAT M., PER H., GÜMÜŞ H., ARSLAN A., ÖZKINAY F. F.
11th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, 27 - 30 May 2015, vol.19, pp.32
- LII. **Neurologic Manifestations and clinical outcomes of Hashimoto thyroiditis in children**

KAÇAR BAYRAM A., GÜL Ü., KUMANDAŞ S., AKIN L., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., KENDİRCİ M., PER H.

11. EPNS CONGRESS, 27 - 30 May 2015

LIII. A rare cause of ptosis in four years old girl Superior mediastinal malignant peripheral nevre sheath tumor

CANPOLAT M., KONTAŞ O., KAYA ÖZÇORA G. D., ÜNAL E., KAÇAR BAYRAM A., KÜÇÜKAYDIN M., GÖRKEM S. B., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S., PER H.

11th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, 27 - 30 May 2015, vol.19, pp.91-92

LIV. Ailesel Duane Sendromu

CANPOLAT M., KAYA ÖZÇORA G. D., DOĞANAY S., GÜMÜŞ H., PER H.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi, Turkey, 6 - 09 May 2015

LV. Nörolojik Bulgular İle Başvuran veya Takipte Nörolojik Bulguları Ortaya Çıkan Wilson Hastaları Erciyes Üniversitesi Deneyimi

KAÇAR BAYRAM A., GÜMÜŞ H., ARSLAN D., KAYA ÖZÇORA G. D., KUMANDAŞ S., KARACABEY N., CANPOLAT M., PER H.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 6 - 09 May 2015

LVI. Valporoik Aside Bağlı Kardiyomiyopati

KAYA ÖZÇORA G. D., KUMANDAŞ S., CANPOLAT M., PAMUKÇU Ö., KAÇAR BAYRAM A., GÜMÜŞ H., PER H.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 6 - 09 May 2015

LVII. Üç Kardeş Olguda Merozin Negatif Konjenital Muskuler Distrofi

KAÇAR BAYRAM A., CANPOLAT M., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S., Bilguvar K., Coşkun A., ÇAĞLAYAN A. O., PER H.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 6 - 09 May 2015

LVIII. Sistemik Hastalıkların Bir Parçası Ya Da İzole Olarak Korpus Kallozum Agenezisi 99 Çocuğun Analizi

KAÇAR BAYRAM A., KÜTÜK M. S., CANPOLAT M., DOĞANAY S., KAYA ÖZÇORA G. D., KUMANDAŞ S., TÜNCAY Ö., GÜMÜŞ H., BAŞBUĞ M., PER H.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 6 - 09 May 2015

LIX. Herediter Çene Tremoru Pediatrik Olgu Sunumu

KAÇAR BAYRAM A., CANPOLAT M., KAYA ÖZÇORA G. D., ÇIRAKLI S., GÜMÜŞ H.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 6 - 09 May 2015

LX. Erken Başlangıçlı Adie Pupil Vakası

KAYA ÖZÇORA G. D., CANPOLAT M., Bayram N., GÜMÜŞ H., PER H.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 6 - 09 May 2015

LXI. Tortikolis ile Başvuran Çocuklarda Etiyolojik Nedenler 38 Olgu ile Erciyes Üniversitesi Deneyimi

KAÇAR BAYRAM A., KAYA ÖZÇORA G. D., KUMANDAŞ S., TÜMTÜRK A., DOĞANAY S., GÜMÜŞ H., CANPOLAT M., KURTSOY A., PER H.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 6 - 09 May 2015

LXII. Çocukluk Çağı Moyomoya Hastalığı 7 Olgumuzun Analizi

KAÇAR BAYRAM A., KUMANDAŞ S., DÖNMEZ H., CANPOLAT M., DOĞANAY S., GÜMÜŞ H., PER H.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 6 - 09 May 2015

LXIII. İnfantil Mastürbasyonda Risperidon Tedavisi

KAYA ÖZÇORA G. D., YÜCEL A. D., CANPOLAT M., KAÇAR BAYRAM A., PER H., GÜMÜŞ H.

17. Ulusal Çocuk Nörolojisi, Turkey, 6 - 09 May 2015

LXIV. CLINICAL PRESENTATION OF EPILEPTIC SEIZURES IN A CHILD WITH DIAGNOSIS OF ATRIAL FIBRILLATION: A PEDIATRIC CASE REPORT

BAYRAM A., PAMUKÇU Ö., KUMANDAŞ S., Gunduz Z., CANPOLAT M., Ozcora G. K., GÜMÜŞ H., BAYKAN A., PER H.

31st International Epilepsy Congress, İstanbul, Turkey, 5 - 09 September 2015, vol.56, pp.166

LXV. STRETCH SYNCOPE: A RARE CASE MIMICKING SEIZURE

Ozcora G. D. K., CANPOLAT M., KUMANDAŞ S., PER H., BAYRAM A., GÜMÜŞ H.

31st International Epilepsy Congress, İstanbul, Turkey, 5 - 09 September 2015, vol.56, pp.99

LXVI. Frajil X Sendrom Şüphesiyle Gelen Hastalarda FMR1 Genindeki CGG Tekrar Sayılarının Ve Metilasyon Durumlarının İncelenmesi

Ada Y., GÖKÇE N., GÜMÜŞ H., DÜNDAR M.

11. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, vol.1, pp.1
- LXVII. **TWO CASES OF GUILLAIN BARRE SYNDROME DEVELOPED AFTER HEMATOPOIETIC STEM CELL TRANSPLANTATION**
KARAKÜKCÜ M., KAYNAR L., ÜNAL E., ESER B., ÖZDEMİR M. M., Cetin M., PATIROĞLU T., GÜMÜŞ H., YILDIRIM R., Mutlu F. T.
40th Annual Meeting of the European-Group-for-Blood-and-Marrow-Transplantation, Milan, Italy, 30 March - 02 April 2014, vol.49
- LXVIII. **Limbik ensefalit olgu sunumu**
POYRAZOĞLU H. G., PAÇ KISAARSLAN A., Altuner Torun Y., DüNDAR M. A., GÜMÜŞ H.
XV Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 22 - 25 May 2013
- LXIX. **Kayseri İli Febril Konvülsiyon Prevalansının Araştırılması Febril Konvülsiyon Rekürrensi ve Epilepsi Gelişimi İçin Risk Faktörlerinin Değerlendirilmesi**
CANPOLAT M., PER H., GÜMÜŞ H., ELMALI F., KUMANDAŞ S.
XV. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 22 - 25 May 2013
- LXX. **Akantosis nigrikans ve insülin direnci ile birlikte Cohen sendromu**
Gümüş H., KURTOĞLU S., Kumandaş S., Elmas B., Kontaş O.
5.Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, İstanbul, Turkey, 1 - 04 October 2000, pp.8

Supported Projects

- KENDİRCİ M., GÜMÜŞ H., PER H., CANPOLAT M., POYRAZOĞLU H. G., KARDAŞ F., SOYLU P., Project Supported by Higher Education Institutions, KRONİK NÖROLOJİK HASTALIKLI OLGULARDA KONJENİTAL GLİKOZİLASYON BOZUKLUKLARININ TARANMASI, 2012 - 2014
- PER H., KUMANDAŞ S., GÜMÜŞ H., ÖZTOP D. B., GÖKAHMETOĞLU S., KENDİRCİ M., KONDOLOT M., KARDAŞ F., Project Supported by Higher Education Institutions, Otizm ve dikkat eksikliği hiperaktivite bozukluğu olan çocuklarda Otoimmünitenin ve endokrin bozucuların rolunun araştırılması, 2012 - 2014
- KONDOLOT M., ÖZTOP D. B., Özmert E. N., MAZICIOĞLU M. M., Giray B., Erkekoğlu P., Aşçı A., GÜMÜŞ H., Project Supported by Higher Education Institutions, Kayseri'de 18-24 aylık çocuklarda otizm sıklığı ve etiyolojide bazı çevresel faktörlerin rolü, 2011 - 2014
- DÜNDAR M., TAHERİ S., GÜMÜŞ H., BALTA B., ÖZTOP D. B., Project Supported by Higher Education Institutions, Otistik Bozukluklu Çocuk Hastalarda VDR Gen Polimorfizmi, VDR Gen Ekspresyonu ve VDR Geni Promotor Metilasyonunun Araştırılması, 2012 - 2013
- PER H., UZUN A., SARAYMEN R., TUBAŞ F., TAŞDEMİR A., PER S., GÜMÜŞ H., Project Supported by Higher Education Institutions, DUT VE KIZILCIK EKSTRELERİNİN PENİSİLİN İLE UYARILAN EPİLEPTİFORM AKTİVİTEYE ETKİSİ, 2012 - 2013
- DÜNDAR M., ERDOĞAN M., GÜMÜŞ H., ÖZTOP D. B., SUBAŞIOĞLU UZAK A., Project Supported by Higher Education Institutions, İNFANT VE ERKEN ÇOCUKLUK DÖNEMİNDE DİRENÇLİ NÖBET, OTİSTİK BOZUKLUK VE NÖBETİN EŞLİK ETTİĞİ OTİSTİK HASTALARDA CDKL5 GEN MUTASYONLARININ ARAŞTIRILMASI, 2011 - 2012

Memberships / Tasks in Scientific Organizations

ÇOCUK NÖROLOJİSİ DERNEĞİ, Member of Science Committee, 2010 - Continues, Turkey

Metrics

Publication: 186

Citation (WoS): 1217

Citation (Scopus): 1273

H-Index (WoS): 21

H-Index (Scopus): 21