

Kişisel Bilgiler

E-posta: hamitacer@erciyes.edu.tr

Web: <https://avesis.erciyes.edu.tr/3896/>

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **The Complex Genetic Landscape of Hereditary Ataxias in Turkey and Implications in Clinical Practice**
Vural A., Simsir G., Tekgul S., Kocoglu C., Akcimen F., Kartal E., Sen N. E., Lahut S., Omur O., Saner N., et al.
MOVEMENT DISORDERS, cilt.36, ss.1676-1688, 2021 (SCI-Expanded)
- II. **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, cilt.39, sa.4, 2017 (SCI-Expanded)
- III. **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, cilt.38, sa.8, 2016 (SCI-Expanded)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **SEIZURE AS A RARE SIDE EFFECT OF L-ASPARAGINASE INFUSION IN A LEUKEMIC CHILD WITH DOWN SYNDROME**
GÖK V., AYDIN F., ÖZCAN A., YILMAZ E., ACER H., GÖRKEM S. B., Erdoğan N. A., ÜNAL E., KARAKÜKCÜ M., PATIROĞLU T.
EHA, 11 - 21 Haziran 2020, cilt.1, ss.1
- II. **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 Mayıs 2019
- III. **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 Mayıs 2019
- IV. **PERKÜTAN ENDOSKOPIK GASTROSTOMİ UYGULAMASININ MALNUTRİSYON, PNÖMONİ EEG VE ANNELERDEKİ DEPRESYON ÜZERİNE ETKİLERİ**
ACER H., CANPOLAT M., SEVİNÇ E., ARSLAN D.
21.ULUSLARASI KATILIMLI ÇOCUK NÖROLOJİ KONGRESİ, 1 - 05 Mayıs 2019
- V. **A familial case of Leigh Disease related to NDUFV1 homozygous mutations**
ACER H., CANPOLAT M., KAYA ÖZÇORA G. D., KUMANDAŞ S.
EPNS 2017 - 12th European Paediatric Neurology Society CongressLyon, France 20- 24 June 2017, 20 - 24 Haziran 2017, cilt.21, ss.133-134
- VI. **PEX10 mutation Autosomal recessive cerebellar ataxia**
CANPOLAT M., KAYA ÖZÇORA G. D., ERDOĞAN M., ACER H., KUMANDAŞ S.
EPNS 2017 - 12th European Paediatric Neurology Society Congress, 20 - 24 Haziran 2017, cilt.21, ss.135

- VII. **Coenzyme Q10 deficiency A treatable autosomal recessive cerebellar ataxias**
KAYA ÖZÇORA G. D., BAŞAK N., CANPOLAT M., ACER H., KUMANDAŞ S.
EPNS 2017 - 12th European Paediatric Neurology Society Congress Lyon, France 20- 24 June 2017, 20 - 24 Haziran 2017, cilt.21, ss.136
- VIII. **DIAPH1 homozygous mutation associated with microcephaly, blindness, and seizures**
ACER H., CANPOLAT M., KAYA ÖZÇORA G. D., KUMANDAŞ S.
EPNS 2017 - 12th European Paediatric Neurology Society Congress Lyon, France 20- 24 June 2017, 20 - 24 Haziran 2017, cilt.21, ss.60
- IX. **Angelman sendromunda Tip 2 ve Tip 3 EEG bulgusu: Olgu Sunumu**
CANPOLAT M., ACER H., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S.
19.Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- X. **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, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- XI. **WERDNİG HOFFMANN HASTALIĞI VE KRONİK BÖBREK YETMEZLİĞİ BİRLİKTELİĞİ**
GÜNEŞ T., ÖZDEMİR A., KOCAER E. Ş., PINARBAŞI A. S., DÜŞÜNSEL R., CEYLAN M., ACER H., KUMANDAŞ S., ÖZTÜRK M. A.
25. ULUSAL NEONATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 12 - 16 Nisan 2017
- XII. **CERECRAL STROKE IN A CHILD WITH CONGENİTAL DYSERYTROPOETİC ANEMİA TYPE II**
ÖZCAN A., PATIROĞLU T., ACER H., GÜMÜŞ H., ŞENOL S., KARAKÜKCÜ M., ÖZDEMİR M. A., ÜNAL E.
EHA, Kayseri, Türkiye, 9 - 12 Temmuz 2016
- XIII. **Fibromuscular Dysplasia Complicated With Cerebral Stroke in a Child With Congenital Dyserthropoietic 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 Haziran 2016
- XIV. **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 Haziran 2016
- XV. **Munchausen Sendromuna Bağlı Ekzojen İnsülin Kullanımı**
ACER H., CANPOLAT M., HATİPOĞLU N., AKYILDIZ B., PER H.
18. Türkiye Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016
- XVI. **EBV enfeksiyonuna sekonder bitalamik tutulumla seyreden ADEM olgu sunumu**
ACER H., CANPOLAT M., AKYILDIZ B., DOĞANAY S., PER H., KUMANDAŞ S.
18.Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016, ss.213
- XVII. **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, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016, ss.195
- XVIII. **Lizensefali ve Hemimegalensefali Olan Bir Olguda Sturge Weber Sendromu**
KAÇAR BAYRAM A., ACER H., DOĞANAY S., ÇIRAKLI S., PER H.
18. Türkiye Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016
- XIX. **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, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016, ss.234
- XX. **Munchausen sendromuna bağlı ikzojen insulin kullanımı iatrojenik hipoglisemi ve infark olgu sunumu**
ACER H., CANPOLAT M., HATİPOĞLU N., AKYILDIZ B., PER H.
18.Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016, ss.212
- XXI. **Hipokalemik periyodik paralizi CACNA1S 11 Exon polimorfizmleri Olgu Sunumu**
ACER H., CANPOLAT M., KAYA ÖZÇORA G. D., ÇIRAKLI S., KUMANDAŞ S.

18.Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016, ss.213

- XXII. **Status kliniğinde başvuran hastada katekolaminerjik polimorfik ventriküler taşikardi olgu sunumu**
ACER H., CANPOLAT M., SUNKAK S., AKYILDIZ B., KUMANDAŞ S., BAYKAN A.

18.Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 20 Nisan 2016, ss.210

- XXIII. **Bilateral humerus kırığı ile prezente olan metabolik kemik hastalığı**

Memur Ş., KURTOĞLU S., Baştuğ O., Korkmaz L., Halis H., Acer H.

20. Ulusal Neonatoloji Kongresi (UNEKO -20), Muğla, Türkiye, 1 - 04 Nisan 2012, ss.441-442

Metrikler

Yayın: 28

Atıf (WoS): 10

Atıf (Scopus): 10

H-İndeks (WoS): 1

H-İndeks (Scopus): 2