

Doç.Dr. ATIL BIŞGIN

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 322 338 6060](tel:+903223386060) Dahili: 3590

E-posta: abisgin@cu.edu.tr

Web: <https://avesis.cu.edu.tr//abisgin>

Eğitim Bilgileri

Doktora, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, Türkiye 2005 - 2010

Tıpta Uzmanlık, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Türkiye 2004 - 2009

Lisans, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp, Türkiye 1996 - 2002

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Yaptığı Tezler

Doktora, TNF ile ilişkili Apoptozisi Aktive Eden Ligand ve Reseptör Profillerinin Romatoid Artrit ile ilişkisi, Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik, 2010

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Dr.Öğr.Üyesi, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp, 2018 - Devam Ediyor

Yrd.Doç.Dr., Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp, 2013 - 2018

Mesleki Deneyim

Anabilim/Bilim Dalı Başkanı, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp, 2013 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

İmmünojenetik, Gen ve Hücre Tedavileri, Doktora, 2017 - 2018

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- **Integration of Liquid Biopsies into Clinical Laboratory Applications via NGS in Cancer Diagnostics.**
Sonmezler O., Boga I., Bisgin A.
Clinical laboratory, cilt.66, 2020 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- **Phenotypic variability in two patients with tumor necrosis factor receptor associated periodic fever syndrome emphasizes a rare manifestation: Immunoglobulin A nephropathy**
Balci S., KIŞLA EKİNCİ R. M. , MELEK E., ATMIŞ B., BIŞGIN A., YILMAZ M.

EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.63, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Bi-allelic JAM2 Variants Lead to Early-Onset Recessive Primary Familial Brain Calcification**
Schottlaender L., Abeti R., Jaunmuktane Z., Macmillan C., Chelban V., O'Callaghan B., McKinley J., Maroofian R., Efthymiou S., Athanasiou-Fragkouli A., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.106, ss.412-421, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Deficiency of adenosine deaminase 2: a case series revealing clinical manifestations, genotypes and treatment outcomes from Turkey**
KIŞLA EKİNCİ R. M. , Balci S., Hershfield M., BİŞGİN A., DOĞRUEL D., ALTINTAŞ D. U. , YILMAZ M.
RHEUMATOLOGY, cilt.59, ss.254-256, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **A homozygote novel L451W mutation in CECR1 gene causes deficiency of adenosine deaminase 2 in a pediatric patient representing with chronic lymphoproliferation and cytopenia**
EKİNCİ R. M. K. , Balci S., BİŞGİN A., ŞAŞMAZ I., LEBLEBİSATAN G., İNCECİK F. , YILMAZ M.
PEDIATRIC HEMATOLOGY AND ONCOLOGY, cilt.36, ss.376-381, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Gender decision in disorders of sex development (DSD) patients: 20 years' experience**
GÜRBÜZ F., ALKAN M., GÜL ÇELİK G., BİŞGİN A., ÇEKİN N., TOPALOĞLU A. K. , ZORLUDEMİR Ü., AVCIA., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.333-334, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **BRCA mutation characteristics in a series of index cases of breast cancer selected independent of family history**
BİŞGİN A., Boga I., Yalav O., Sonmezler O., TUĞ BOZDOĞAN S.
BREAST JOURNAL, cilt.25, ss.1029-1033, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Hyperimmunoglobulinemia D syndrome with recurrent perianal abscess successfully treated with canakinumab**
KIŞLA EKİNCİ R. M. , Balci S., BİŞGİN A., TÜMGÖR G., DOĞRUEL D., YILMAZ M.
SCOTTISH MEDICAL JOURNAL, cilt.64, ss.103-107, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Congenital erythropoietic porphyria with erythrodonia: A case report**
ÇİFTÇİ V., Kilavuz S., BULUT F. D. , Mungan H. N. , BİŞGİN A., DOĞAN M. C.
INTERNATIONAL JOURNAL OF PAEDIATRIC DENTISTRY, cilt.29, ss.542-548, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Two years of newborn screening for cystic fibrosis in Turkey: Cukurova experience**
Sasihuseyinoglu A. S. , ALTINTAŞ D. U. , BİŞGİN A., DOĞRUEL D., YILMAZ M., SERBES M.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.61, ss.505-512, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Concomitance of Familial Mediterranean Fever and Gitelman syndrome in an adolescent**
ATMIŞ B., KIŞLA EKİNCİ R. M. , MELEK E., BİŞGİN A., YILMAZ M., Anarat A., KARABAY BAYAZIT A.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.61, ss.444-448, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Autoimmune Manifestations in Heterozygote Type I Complement 2 Deficiency: A Child Eventually Diagnosed With Systemic Lupus Erythematosus**
KIŞLA EKİNCİ R. M. , Balci S., BİŞGİN A., ATMIŞ B., DOĞRUEL D., YILMAZ M.
ARCHIVES OF RHEUMATOLOGY, cilt.34, ss.96-99, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Hyperphosphatemic Familial Tumoral Calcinosis in Two Siblings with a Novel Mutation in <i>GALNT3</i> Gene: Experience from Southern Turkey**
Kışla E., Gürbüz F., BALCI S., Bişgin A., TAŞTAN M., Yüksel B., Yılmaz M.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.11, ss.94-99, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Interaction of CD200 Overexpression on Tumor Cells with CD200R1 Overexpression on Stromal Cells: An Escape from the Host Immune Response in Rectal Cancer Patients.**
Bişgin A., MENG W., ADELL G., SUN X.
Journal of oncology, cilt.2019, ss.5689464, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Successful Treatment of Tardive Oculogyric Crisis with Bornaprine**
Sahin S. K. , Ekici A. S. , ELBOĞA G., ALTINDAĞ A., BİŞGİN A.
ISRAEL JOURNAL OF PSYCHIATRY AND RELATED SCIENCES, cilt.56, ss.53-56, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Clinical and genetic profiles of patients with X-linked agammaglobulinemia from southeast Turkey: Novel mutations in BTK gene**

Dogrue D., Serbes M., Sasihuseyinoglu A. S. , Yilmaz M., Altintas D. U. , Bisgin A.

ALLERGOLOGIA ET IMMUNOPATHOLOGIA, cilt.47, ss.24-31, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **MEFV gene variants in children with Henoch-Schönlein purpura and association with clinical manifestations: a single-center Mediterranean experience.**

Ekinci R. M. , Balci S., Bisgin A., Atmis B., Dogruel D., Altintas D. U. , Yilmaz M.

Postgraduate medicine, cilt.131, ss.68-72, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **MEDNIK syndrome with a frame shift causing mutation in AP1S1 gene and literature review of the clinical features**

İNCECİK F., BİŞGİN A., YILMAZ M.

METABOLIC BRAIN DISEASE, cilt.33, ss.2065-2068, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Renal Amyloidosis in Deficiency of Adenosine Deaminase 2: Successful Experience With Canakinumab**

KIŞLA EKİNCİ R. M. , Balci S., BİŞGİN A., Hershfield M., ATMIŞ B., DOĞRUEL D., YILMAZ M.

PEDIATRICS, cilt.142, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **EVALUATION OF PHENOTYPIC AND GENOTYPIC FEATURES OF DISTAL RENAL TUBULAR ACIDOSIS IN CHILDREN**

ATMIŞ B., KARABAY BAYAZIT A., MELEK E., BİŞGİN A., Anarat A.

PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.33, ss.1973, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **CLINIC AND GENETIC PRESENTATION OF CHILDREN WITH CYSTINURIA**

ÖZÇELİK Ç., Anarat A., Mungan N. O. , BİŞGİN A., ATMIŞ B., MELEK E., KARABAY BAYAZIT A.

PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.33, ss.1912, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **The Utility of Next-Generation Sequencing for Primary Immunodeficiency Disorders: Experience from a Clinical Diagnostic Laboratory.**

Bisgin A., BOGA I., Yilmaz M., Bingol G., Altintas D. U.

BioMed research international, cilt.2018, ss.9647253, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Ataxia-Telangiectasia Clinical and Laboratory Features: Single Center Results**

Sasihuseyinoglu A. S. , YILMAZ M., BİŞGİN A., DOĞRUEL D., ALTINTAŞ D. U. , Duyuler G., SERBES M.

PEDIATRIC ALLERGY IMMUNOLOGY AND PULMONOLOGY, cilt.31, ss.9-14, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **A homozygote TREX1 mutation in two siblings with different phenotypes: Chilblains and cerebral vasculitis.**

Kisla E., Balci S., Bisgin A., Altintas D. U. , Yilmaz M.

European journal of medical genetics, cilt.60, ss.690-694, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **ATTENTION TO CHROMOSOME 16: A MALE CHILD WITH ASSOCIATION OF SCL12A3 AND M694 V HOMOZYGOUS MUTATION**

ATMIŞ B., BAYAZIT A. K. , MELEK E., YILMAZ M., BİŞGİN A., Anarat A.

PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.32, ss.1816, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **karyotyping of patients with psychomotor retardation and epilepsy**

Bozdogan S. T. , BİŞGİN A.

MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.10, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **A novel mutation of ROBO3 in horizontal gaze palsy with progressive scoliosis**

Bozdogan S. T. , DİNÇ E., Sari A. A. , ÖZGÜR A., BİŞGİN A.

OPHTHALMIC GENETICS, cilt.38, ss.284-285, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Clinical and genetic features of congenital nephrogenic diabetes insipidus: A Single Center Experience**

ATMIŞ B., BAYAZIT A. K. , MELEK E., BİŞGİN A., Anarat A.

PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.31, ss.1809, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Autosomal Dominant Polycystic Disease is Associated with Depressed Levels of Soluble Tumor Necrosis Factor-Related Apoptosis-Inducing Ligand**

SARI F., YALCIN A. D. , Genc G. E. , SARIKAYA M., Bisgin A., CETINKAYA R., GÜMÜŞLÜ S.

BALKAN MEDICAL JOURNAL, cilt.33, ss.512-516, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Radiation and SN38 treatments modulate the expression of microRNAs, cytokines and chemokines in colon cancer cells in a p53-directed manner**

Pathak S., Meng W., NANDY S. K. , Ping J., Bisgin A., Helmfors L., Waldmann P., Sun X.

ONCOTARGET, cilt.6, ss.44758-44780, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Serum soluble tumour necrosis factor related apoptosis-inducing ligand level and peripheral eosinophil count in patients with nasal polyposis**
BİŞGİN A., Eyigor H., Osma U., Yılmaz M. D. , Yalcin A. D.
JOURNAL OF LARYNGOLOGY AND OTOLOGY, cilt.129, ss.250-253, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Level of TNF-related apoptosis-inducing-ligand and CXCL8 correlated with 2-[18F]Fluoro-2-deoxy-D-glucose uptake in anti-VEGF treated colon cancers**
ÇELİK B., Yalcin A. D. , Bisgin A., Dimitrakopoulou-Strauss A., Kargi A., Strauss L. G.
MEDICAL SCIENCE MONITOR, cilt.19, ss.875-882, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Omalizumab is effective in treating severe asthma in patients with severe cardiovascular complications and its effects on sCD200, d-dimer, CXCL8, 25-hydroxyvitamin D and IL-1 beta levels**
Yalcin A. D. , ÇİLLİ A., Bisgin A., Strauss L. G. , Herth F.
EXPERT OPINION ON BIOLOGICAL THERAPY, cilt.13, ss.1335-1341, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **A Case of Toxic Epidermal Necrolysis with Diverse Etiologies: Successful Treatment with Intravenous Immunoglobulin and Pulse Prednisolone and Effects on sTRAIL and sCD200 Levels**
Yalcin A. D. , Karakas A. A. , Soykam G., Gorczynski R. M. , Sezer C., BİŞGİN A., Strauss L. G.
CLINICAL LABORATORY, cilt.59, ss.681-685, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Increased Serum S-TRAIL Level in Newly Diagnosed Stage-IV Lung Adenocarcinoma but not Squamous Cell Carcinoma is Correlated with Age and Smoking**
Kargi A., BİŞGİN A., Yalcin A. D. , Kargi A. B. , Sahin E., GÜMÜŞLÜ S.
ASIAN PACIFIC JOURNAL OF CANCER PREVENTION, cilt.14, ss.4819-4822, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Clinical Course and Side Effects of Anti-IgE Monoclonal Antibody in Patients with Severe Persistent Asthma**
Yalcin A. D. , Bisgin A., Cetinkaya R., Yildirim M., Gorczynski R. M.
CLINICAL LABORATORY, cilt.59, ss.71-77, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Systemic levels of ceruloplasmin oxidase activity in allergic asthma and allergic rhinitis**
Yalcin A. D. , GÜMÜŞLÜ S., Parlak G. E. , Bisgin A., Yildiz M., Kargi A., Gorczynski R. M.
IMMUNOPHARMACOLOGY AND IMMUNOTOXICOLOGY, cilt.34, ss.1047-1053, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Total Antioxidant Capacity, Hydrogen Peroxide, Malondialdehyde and Total Nitric Oxide Concentrations in Patients with Severe Persistent Allergic Asthma: Its Relation To Omalizumab Treatment**
Yalcin A. D. , Gorczynski R. M. , Parlak G. E. , Kargi A., Bisgin A., Sahin E., Kose S., GÜMÜŞLÜ S.
CLINICAL LABORATORY, cilt.58, ss.89-96, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- **Complement C2 polymorphisms in children with Henoch Schonlein Purpura**
KIŞLA EKİNCİ R. M. , Balci S., ATMIŞ B., KARABAY BAYAZIT A., DOĞRUEL D., ALTINTAŞ D. U. , BİŞGİN A.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.45, ss.89-95, 2020 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Fasiyo-skapulo-humeral-müsküler distrofi'nin moleküler tanısı ve tanı oranı**
BİŞGİN A., TUĞ BOZDOĞAN S., KOÇ A. F.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- **A Two-Month-Old Child with Vascular Ectzsia: A Case Report Diagnosed by Molecular Karyotyping**
KENDİR O. T. , YILMAZ H. L. , BOZDOĞAN S., BİŞGİN A., ÇELİK T., SÜRME LİOĞLU Ö., DORAN F.
JOURNAL OF PEDIATRIC GENETICS, cilt.8, ss.20-23, 2019 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- **A family with two different dystrophies**
Koc F., Gulec H. R. , Kelle B., Bisgin A.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.44, ss.36-40, 2019 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- **Molecular diagnosis and diagnosis rate of facio-scapulo-humeral-muscular dystrophy**
BİŞGİN A., Bozdogan S. T. , Koc F.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.44, ss.8-12, 2019 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- **MELAS family**
Koc F., Gulec H. R. , Bisgin A.

CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.44, ss.47-51, 2019 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Mechanisms and diagnostic methods in neurogenetic disease**

BİŞGİN A., Rencuzogullari C., Bozdogan S. T.

CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.44, ss.13-16, 2019 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- **A rare cause of mental retardation and epilepsy: pediatric patient with 22q duplication and 6p deletion**

Bozdogan S. T. , Perk P., Altunbasak S., BİŞGİN A.

CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.44, ss.28-31, 2019 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- **CADASIL: clinic and genetic corelation**

DEMİR T., Iscan D., Koc F., Bisgin A.

CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.44, ss.41-46, 2019 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Autosomal-Recessive Spastic Ataxia of Charlevoix-Saguenay: A Turkish Child**

İNCECİK F., HERGÜNER O. M. , BİŞGİN A.

JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, cilt.13, ss.355-357, 2018 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- **LEPR Deficiency: Prevalence and Importance of a Novel Mutation and Significant Genetic Variants, Usually Underestimated**

BİŞGİN A.

TURKISH JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, cilt.22, ss.85-90, 2018 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Clinical utility of of molecular karyotyping**

BİŞGİN A., Bozdogan S. T.

CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.43, ss.44-49, 2018 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- **A novel mutation in congenital glucose galactose malabsorption syndrome**

SATAR M., AKÇALIM., YILDIZDAS H. Y. , OZLU F., AĞIN M., TÜMGÖR G., BİŞGİN A.

CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.43, ss.1062-1064, 2018 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- **A Rare Double Aneuploidy Case (Down-Klinefelter)**

Bozdogan S. T. , BİŞGİN A.

JOURNAL OF PEDIATRIC GENETICS, cilt.6, ss.241-243, 2017 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Familial hypertrophic cardiomyopathy: A case with a new mutation in the MYBPC3 gene.**

Hallioğlu K., GIRAY D., Bişgin A., Tuğ B., KARPUZ D.

Türk Kardiyoloji Dernegi arsivi : Turk Kardiyoloji Derneginin yayin organidir, cilt.45, ss.450-453, 2017 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- **What is your diagnosis?**

ÇETİN C., BÜYÜKKURT S., ÖZBARLAS N., BİŞGİN A., Ozgunen F. T.

JOURNAL OF THE TURKISH-GERMAN GYNECOLOGICAL ASSOCIATION, cilt.16, ss.121-122, 2015 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- **Nörojenetik Hastalıklarda Yaşam Kalitesi: Moleküler Tanı ve Dahası**

BİŞGİN A.

TURKISH JOURNAL OF NEUROLOGY, no.1, ss.87-91, 2014 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

- **A Distinct Profile of Serum Levels of Soluble Trail and Glycated Hemoglobin in Diabetic Nephropathy and its Relation to Different Treatment Modalities**

BİŞGİN A.

Indian Journal of Applied Research, no.6, ss.358-364, 2014 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

- **A Distinct Profile of Serum Levels of Soluble Trail and Glycated Hemoglobin in Diabetic Nephropathy and its Relation to Different Treatment Modalities**

BİŞGİN A.

Indian Journal of Applied Research, cilt.IV, ss.358-360, 2014 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

- **Hemoglobinopatilerde Genetik Modifiye Hematopoetik Kök Hücre Tedavisinde Son Gelişmeler**

BİŞGİN A.

Archives Medical Review Journal, no.1, ss.14-25, 2014 (Hakemli Üniversite Dergisi)

- **The Incidence of the Epidemiological Markers of Allergy in Adults**

BİŞGİN A.

JOURNAL OF CLINICAL AND ANALYTICAL MEDICINE, no.2, ss.138-143, 2014 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

- **Progress of Gene-Modified Hematopoietic Stem Cell Therapy For Hemoglobinopathies**
BİŞGİN A.
Archives Medical Review Journal, no.1, ss.14-25, 2014 (Hakemli Üniversite Dergisi)
- **Integrating the bioinformatics into cancer research**
BİŞGİN A.
International Journal of Cancer Research & Diagnosis, no.1, ss.1-2, 2013 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- **Omalizumab: Anti-IgE Therapy in Severe Allergic Conditions**
BİŞGİN A.
Journal of Allergy and Therapy, no.120, ss.1-6, 2012 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- **Trimetazidine effect on burn-induced intestinal mucosal injury and kidney damage in rats**
BİŞGİN A.
International Journal of Burn and Trauma, no.2, ss.110-117, 2012 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- **Immunosenescence**
BİŞGİN A.
Erciyes Tıp Dergisi, no.3, ss.229-234, 2011 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- **CADASIL: klinik-genetik korelasyon**
Demir T., İŞCAN d., KOÇ A. F. , BİŞGİN A.
5. Adana Genetik Günleri Nörogenetik Sempozyumu, Türkiye, 23 - 24 Mart 2019, ss.41-46
- **MELAS ailesi**
KOÇ A. F. , GÜLEÇ H. R. , BİŞGİN A.
5. Adana Genetik Günleri Nörogenetik Sempozyumu, Türkiye, 23 - 24 Mart 2019, ss.47-51
- **İki farklı distrofil bir aile**
KOÇ A. F. , GÜLEÇ H. R. , BİŞGİN A.
5. ADANA GENETİK GÜNLERİ NÖROGENETİK SEMPOZYUMU, Türkiye, 23 - 24 Mart 2019
- **Pankreas Kanserinde Likit Biyopsi ve çoklu gen paneli kullanımının önemi:Erken dönem sonuçlarımız.**
SARITAŞ A. G. , BİŞGİN A., ÜLKÜ A., MÜJDE C., ABA M., AKÇAM A. T.
14.Türk HepatoPankreatoBililer Cerrahi Kongresi, Antalya, Türkiye, 23 - 26 Ekim 2019
- **Liquid biopsy profiles of lung cancer patients**
SAYGIDEĞER KONT Y., BİŞGİN A.
Turk Toraks Derneği Kongresi, Türkiye, 11 - 15 Nisan 2018
- **Charcot Marie Tooth Disease Type 2n: A Case Report**
GÜNER ÖZCANYÜZ D., GÜL MERT G., ÖZCAN N., HERGÜNER M. Ö. , İNCEÇİK F., ALTUNBAŞAK Ş., BİŞGİN A.
13 th Meeting of the Mediterranean Society of Myology, 27 - 29 Haziran 2018
- **Mutations of Phenylalanine Hydroxylase Gene Detected in 536 Patients From Southeastern Part of Turkey**
KILAVUZ S., CEYLANER g., BULUT F. D. , kor d., BİŞGİN A., ÖZTÜRK HİSMİ b., ÖZ S., SEYDAOĞLU G., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.
ICEM, 5 - 08 Eylül 2017
- **FSHMD Moleküler Tanısı ve Tanı Oranı: Çukurova Üniversitesi Tecrübesi**
BİŞGİN A., KOÇ A. F. , TUĞ BOZDOĞAN S.
1. ulusal nöromusküler hastalıklar kongresi, Türkiye, 18 - 20 Mayıs 2017
- **Fasio-Skapulo-Humeral Müsküler Distrofi (FSHMD) Moleküler Tanısı ve Tanı Oranı: Çukurova Üniversitesi Tecrübesi**
BİŞGİN A., KOÇ A. F. , TUĞ BOZDOĞAN S.
1. Ulusal Nöromusküler Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 18 - 20 Mayıs 2017
- **A new mutation in congenital glucose galactose malabsorption syndrome.**
SATAR M., AKÇALIM., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., ÖZLÜ F., AĞIN M., TÜMGÖR G., BİŞGİN A.
4th International Conference on Nutrition & Growth, Amsterdam, Hollanda, 2 - 04 Mart 2017, ss.335
- **A new mutation in congenital glucose galactose malabsorption syndrome.**

SATAR M., AKÇALIM., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., ÖZLÜ F., AĞIN M., TÜMGÖR G., BİŞGİN A.

4th International Conference on Nutrition & Growth, Amsterdam, Hollanda, 2 - 04 Mart 2017, ss.335

- **Interaction of CD200 overexpression on tumor cells with CD200R1 overexpression on stromal cells: An escape from the host immune response in rectal cancer patients**

Bisgin A., Meng W. J. , Adell G., Sun X. F.

105th Annual Meeting of the American-Association-for-Cancer-Research (AACR), California, Amerika Birleşik Devletleri, 5 - 09 Nisan 2014, cilt.74

Desteklenen Projeler

KIŞLA EKİNCİ R. M. , BİŞGİN A., ALTINTAŞ D. U. , YILMAZ M., BALCI S., DOĞRUEL D., Yükseköğretim Kurumları

Destekli Proje, Henoch Schönlein Purpuralı hastalarda C2 gen polimorfizm sıklığı ve klinik bulgulara etkisi, 2018 - 2019

YALAV O., DORAN F., RENCÜZOĞULLARI A., BİŞGİN A., ERDOĞAN K. E. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje,

Kolorektal kanserli hastalarda miRNA ekspresyon profillemesinin prognostik önemi, 2017 - 2019

YILMAZ M., Karpuzoğlu E. M. , BİŞGİN A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Ailevi Akdeniz Ateşi Tanısıyla Takip

Edilen Hastaların Genel Özellikleri, 2017 - 2018

KARABAY BAYAZIT A., BİŞGİN A., ÖZÇELİK Ç., ANARAT A., ÖNENLİ MÜNGAN H., ATMIŞ B., MELEK E.,

Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ÇOCUKLUK YAŞ GRUBUNDA BAŞLAYAN SİSTİNÜRİ TANISIYLA TAKİPLİ

HASTALARDA GENETİK ÇALIŞMA VE KLİNİĞE YANSIMASI, 2017 - 2018

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):148

h-indeksi (WOS):7