

## Prof. Dr. H.NESLİHAN ÖNENLİ MUNGAN

### Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 322 338 6060](tel:+903223386060) Dahili: 3252

İş Telefonu: [+90 322 338 6060](tel:+903223386060) Dahili: 3155

Fax Telefonu: [+90 322 338 6931](tel:+903223386931)

E-posta: [mungan@cu.edu.tr](mailto:mungan@cu.edu.tr)

Diğer E-posta: [munganhno@gmail.com](mailto:munganhno@gmail.com)

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

Posta Adresi: Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Metabolizma ve Beslenme Bilim Dalı 01130 Balcalı Adana

### Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Ve Metabolizma Bilim Dalı, Türkiye 1995 - 2005

Tıpta Uzmanlık, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Pediatri Anabilim Dalı, Türkiye 1990 - 1995

Lisans, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1982 - 1988

### Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

### Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Pediatrik Endokrinoloji ve Metabolizma

### Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 1996 - Devam Ediyor

### Akademik İdari Deneyim

Çukurova Üniversitesi, Hemşirelik Myo, 2001 - 2002

### Verdiği Dersler

#### Lisans

Metabolik karaciğer hastalıkları , Lisans, 2016 - 2017

### Yönetilen Tezler

ÖNENLİ MUNGAN H., Primer ailesel hiperlipidemi tanılı çocuk ve adölesanlarda demografik, klinik özellikler ve bunların mutasyon analizi sonuçlarıyla ilişkisi, Tıpta Uzmanlık, i.kaplan(Öğrenci), 2016

ÖNENLİ MUNGAN H., Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi Pediatrik Metabolizma Hastalıkları ve Beslenme Polikliniğinde tanı alan veya takibe giren kalıtsal metabolik hastalığı olan hastaların tanılarının, klinik ve laboratuvar bulgularının analizi ile takip sonuçlarının değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, a.kara(Öğrenci), 2012

ÖNENLİ MUNGAN H., Çocukluk çağı obezitesinde metabolik parametrelerin diyet ve egzersizle ilişkisi, Tıpta Uzmanlık, i.öncü(Öğrenci), 2009

## Jüri Üyelikleri

Doçentlik Sınavı, Doçentlik sınavı, Doçentlik sınavı, Haziran, 2016

## SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Effects of oral sepiapterin on blood Phe concentration in a broad range of patients with phenylketonuria (APHENITY): results of an international, phase 3, randomised, double-blind, placebo-controlled trial.**  
Muntau A. C., Longo N., Ezgu F., Schwartz I. V. D., Lah M., Bratkovic D., Margvelashvili L., Kiykim E., Zori R., Campistol Plana J., et al.  
Lancet (London, England), cilt.404, sa.10460, ss.1333-1345, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Actions speak louder than words: Home visits and its effect on dietary adherence in patients with phenylketonuria**  
Bulut F. D., Kor D., Kilavuz S., Cicek E., Koseci B., Kara E., Burgac E., Kaplan İ., Mungan N. O.  
J Paediatr Child Health, cilt.59, sa.11, ss.1238-1243, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **Real-world patient data on immunity and COVID-19 status of patients with MPS, Gaucher, and Pompe diseases from Turkey**  
Kilavuz S., Kor D., BULUT F. D., Serbes M., Karagoz D., Altintas D. U., Bisgin A., Seydaoglu G., Mungan H. N. O.  
ARCHIVES DE PEDIATRIE, cilt.29, sa.6, ss.415-423, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **Diagnostic value of plasma lysosphingolipids levels in a Niemann-Pick disease type C patient with transient neonatal cholestasis**  
Bulut F. D., Bozbulut N. E., Ozalp O., DALGIÇ B., Mungan N. O., Ucar H. K., BİBEROĞLU G.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.35, ss.681-685, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Evaluation of bone health in patients with mucopolysaccharidosis**  
KOR D., BULUT F. D., Kilavuz S., Yilmaz B. S., Koseci B., KARA E., KAYA Ö., BAŞARAN S., SEYDAOĞLU G., Mungan N. O.  
JOURNAL OF BONE AND MINERAL METABOLISM, cilt.40, ss.498-507, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Investigating myelin oligodendrocyte glycoprotein antibodies in hereditary citrullinemia**  
Oncel I., Yousefi M., İNCİ A., ARSLAN GÜLTEN Z., Kisa P. T., Karaca M., Unal O., Gunduz M., KOR D., Mungan N. O., et al.  
MEDICAL HYPOTHESES, cilt.160, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **Dysarthria, Ataxia, and Dystonia Associated with COX20 (FAM36A) Gene Mutation: A Case Report of a Turkish Child**  
Ozcanyuz D. G., İNCECİK F., Herguner O. M., Mungan N. O., Bozdogan S. T.  
ANNALS OF INDIAN ACADEMY OF NEUROLOGY, cilt.23, sa.3, ss.399-401, 2020 (SCI-Expanded)
- VIII. **Defining clinical subgroups and genotype-phenotype correlations in NBAS-associated disease across 110 patients**  
Staufner C., Peters B., Wagner M., Alameer S., Baric I., Broue P., Bulut D., Church J. A., Crushell E., DALGIÇ B., et al.  
GENETICS IN MEDICINE, cilt.22, sa.3, ss.610-621, 2020 (SCI-Expanded)
- IX. **Analysis of the caregiver burden associated with Sanfilippo syndrome type B: panel recommendations based on qualitative and quantitative data**

Shapiro E., Lourenco C. M., Mungan N. O., Muschol N., O'Neill C., Vijayaraghavan S.

ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES, cilt.14, 2019 (SCI-Expanded)

- X. **A possible biomarker of neurocytolysis in infantile gangliosidoses: aspartate transaminase**  
Kilic M., Kasapkara C. S., Kilavuz S., Mungan N. O., BİBEROĞLU G.  
METABOLIC BRAIN DISEASE, cilt.34, sa.2, ss.495-503, 2019 (SCI-Expanded)
- XI. **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, sa.10, ss.1912, 2018 (SCI-Expanded)
- XII. **Prospective Turkish Cohort Study to Investigate the Frequency of Niemann-Pick Disease Type C Mutations in Consanguineous Families with at Least One Homozygous Family Member**  
Topcu M., Aktas D., Oztoprak M., Mungan N. O., YÜCE A., ALİKAŞİFOĞLU M.  
MOLECULAR DIAGNOSIS & THERAPY, cilt.21, sa.6, ss.643-651, 2017 (SCI-Expanded)
- XIII. **Improved metabolic control in tetrahydrobiopterin (BH4), responsive phenylketonuria with sapropterin administered in two divided doses vs. a single daily dose**  
Kor D., Yilmaz B. S., BULUT F. D., Ceylaner S., Mungan N. O.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.30, sa.7, ss.713-718, 2017 (SCI-Expanded)
- XIV. **Propionic acidemia: a Turkish case report of a successful pregnancy, labor and lactation.**  
Mungan N., KÖR D., BÜYÜKKURT S., ATMIŞ A., GÜLEÇ Ü., Satar M.  
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, cilt.29, ss.863-6, 2016 (SCI-Expanded)
- XV. **A Case Report of a Very Rare Association of Tyrosinemia type I and Pancreatitis Mimicking Neurologic Crisis of Tyrosinemia Type I.**  
UÇAR H., TUMGOR G., KOR D., KARDAŞ F., Mungan N.  
Balkan medical journal, cilt.33, ss.370-2, 2016 (SCI-Expanded)
- XVI. **Clinical findings and effect of sodium hydrogen carbonate in patients with glutathione synthetase deficiency.**  
GÜNDÜZ M., ÜNAL Ö., KAVURT S., TÜRK E., Mungan N.  
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, cilt.29, ss.481-5, 2016 (SCI-Expanded)
- XVII. **Combination of two different homozygote mutations in Pompe disease.**  
ARSLAN A., POYRAZOĞLU H. H., KIRAZ A., ÖZCAN A. A., IŞIK H., ERGUL A., Mungan N., STREUBEL B., CEYLANER S., Altuner T.  
Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, cilt.58, ss.241-3, 2016 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Brown-Vialetto-Van Laere syndrome: two siblings with a new mutation and dramatic therapeutic effect of high-dose riboflavin.**  
HOROZ O., Mungan N., YILDIZDAS D., HERGÜNER Ö., CEYLANER S., KOR D., WATERHAM H., COSKUN T.  
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, cilt.29, ss.227-31, 2016 (SCI-Expanded)
- XIX. **Homozygous familial hypobetalipoproteinemia: A Turkish case carrying a missense mutation in apolipoprotein B.**  
YILMAZ B., Mungan N., Di L., MAGNOLO L., ARTUSO L., BERNARDIS I., TUMGOR G., KOR D., TARUGI P.  
Clinica chimica acta; international journal of clinical chemistry, cilt.452, ss.185-90, 2016 (SCI-Expanded)
- XX. **Genotypic and phenotypic features of the cystinosis patients from the South Eastern part of Turkey.**  
Önenli-Mungan N., KOR D., KARABAY-BAYAZIT A., CENGİZ N., YAVUZ S., NOYAN A., CEYLANER G., ŞEKER-YILMAZ B., TOPALOĞLU A. K., Yuksel B., et al.  
The Turkish journal of pediatrics, cilt.58, ss.362-370, 2016 (SCI-Expanded)
- XXI. **A Desensitization Method to Maintain Enzyme Replacement Therapy in Mucopolysaccharidosis Type VI.**  
KOR D., Şeker Y., BULUT F. D., Önenli M., Ufuk A.  
Journal of investigational allergology & clinical immunology, cilt.26, ss.130-2, 2016 (SCI-Expanded)
- XXII. **Primary systemic carnitine deficiency: a Turkish case with a novel homozygous SLC22A5 mutation and 14 years follow-up.**  
YILMAZ B., KOR D., Mungan N., ERDEM S., CEYLANER S.  
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, cilt.28, ss.1179-81, 2015 (SCI-Expanded)

- XXIII. **An asymptomatic mother diagnosed with 3-methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency after newborn screening**  
KOR D., Mungan N. O., Yilmaz B. S., Oktem M.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.28, ss.669-671, 2015 (SCI-Expanded)
- XXIV. **A 17-Year-Old Girl with Chronic Intermittent Abdominal Pain**  
Mungan N. O., Yilmaz B. S., Nazoglu S., Yildizdas D., Herguner O., Turgut M., Oktem M.  
PEDIATRIC ANNALS, cilt.44, sa.4, ss.139-141, 2015 (SCI-Expanded)
- XXV. **TYROSINEMIA TYPE 1 AND NEUROGENIC CRISIS: A CASE REPORT**  
BULUT F. D., KOR D., Onenli-Mungan N., Yükselmiş U., İNCECİK F., Yildizdas D.  
JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, cilt.35, 2012 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Distribution of Gene Mutations Associated with Familial Normosmic Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**  
GÜRBÜZ F., KOTAN L. D., Mengen E., ŞIKLAR Z., BERBEROĞLU M., Dokmetas S., Kilicli M. F., Guven A., KİREL B., Saka N., et al.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.4, sa.3, ss.121-126, 2012 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Serum IGF-1 and IGFBP-3 Levels in Healthy Children Between 0 and 6 Years of Age**  
YÜKSEL B., Ozbek M. N., Mungan N. O., Darendeliler F., Budan B., BİDECİ A., Cetinkaya E., BERBEROĞLU M., Evliyaoglu O., Yesilkaya E., et al.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.3, sa.2, ss.84-88, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Ambulatory Blood Pressure Monitoring and Serum Nitric Oxide Concentration in Type 1 Diabetic Children**  
Horoz O. O., YÜKSEL B., Bayazit A., ATILA G., SERTDEMİR Y., Mungan N. O., TOPALOĞLU A. K., OZER G.  
ENDOCRINE JOURNAL, cilt.56, sa.3, ss.477-485, 2009 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Serum IGF-1 and IGFBP-3 levels in healthy Turkish children between 0-6 years of age**  
YÜKSEL B., Ozbek M. N., Darendeliler F., BİDECİ A., Cetinkaya E., BERBEROĞLU M., Evliyaoglu O., Bas F., Mungan N. O., Yesilkaya E., et al.  
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.261, 2009 (SCI-Expanded)
- XXX. **A homozygous recurring mutation in WISP3 causing progressive pseudorheumatoid arthropathy of childhood**  
Ozbek M. N., Kotan D., Lanktree M., SERİN A., Mungan N. O., CANAN H., ALPER B., YÜKSEL B., Hegele R. A., TOPALOĞLU A. K.  
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.187, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Bone calcium changes during diabetic ketoacidosis: A comparison with lactic acidosis due to volume depletion**  
Topaloglu A. K., Yildizdas D., Yilmaz H. L., Mungan N., Yuksel B., Ozer G.  
BONE, cilt.37, sa.1, ss.122-127, 2005 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Thyroid hormone levels and their relationship to survival in children with bacterial sepsis and septic shock**  
Yildizdas D., Onenli-Mungan N., Yapicloglu H., Topaloglu A. K., Sertdemir Y., Yuksel B.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.17, sa.10, ss.1435-1442, 2004 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Growth hormone and insulin like growth factor 1 levels and their relations to survival in children with bacterial sepsis and septic shock**  
ÖNENLİ Mungan H. N., YILDIZDAŞ R. D., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., TOPALOĞLU A. K., SERTDEMİR Y., YÜKSEL B.  
J Paediatr Child Health, cilt.40, sa.4, ss.221-226, 2004 (SCI-Expanded)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

- I. **Evaluation of Patients Diagnosed with Congenital Glycosylation Defects: A Rainbow of Inherited Metabolic Disorders**  
Kılavuz S., Bulut F. D., Kor D., Şeker Yılmaz B., Bişgin A., Demir F., Atmış B., Alabaz D., Önenli Mungan H., Yılmaz M.

Çocuk Dergisi, cilt.23, ss.31-40, 2023 (Hakemli Dergi)

- II. **Clinical features and molecular genetics of autosomal recessive ataxia in the Turkish population**  
İNCECİK F., Herguner O. M., Mungan N. O.  
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, cilt.15, sa.2, ss.86-89, 2020 (ESCI)
- III. **Vitamin B12 levels in patients with mucopolysaccharidosis**  
KOR D., Bulut D., Yilmaz B. S., Kilavuz S., Mungan N. O.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.45, sa.2, ss.401-407, 2020 (ESCI)
- IV. **A 6-Month-Old Boy with Reddish, Scaly Skin: Netherton Syndrome**  
BULUT F. D., KOR D., Yilmaz B. S., YILMAZ M., ALTINTAŞ D. U., Ceylaner S., Kilavuz S., Mungan N. O.  
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.5, sa.1, ss.54-56, 2018 (ESCI)
- V. **The analysis of the phenylalanine hydroxylase gene mutations by sequencing and ARMS techniques in Turkish patients**  
Luleyap U., PAZARCI P., CÖMERTPAY G., Onenli H. N., PAZARBAŞI A., ALPTEKİN D., KASAP H., FROSTER U.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.41, sa.4, ss.702-708, 2016 (ESCI)
- VI. **Neurological assessment of 38 late-diagnosed children with classic phenylketonuria**  
HAYTOĞLU Z., Herguner O., SOYUPAK S., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., OZER G., Mungan H. N. O.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.41, sa.1, ss.21-27, 2016 (ESCI)
- VII. **Brown-Vialetto-Van Laere syndrome: Two siblings with a new mutation and dramatic therapeutic effect of high dose riboflavin**  
ÖNENLİ MUNGAN H.  
J PEDIATR ENDOCRINOL METAB, cilt.2015, ss.198-205, 2015 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Continuous Venovenous Hemodiafiltration in Three Newborn Patients with Hyperammonemia**  
YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Yildizdas D., GÜLDEREN ÖZLÜ F., Mert K., Mungan N. O.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.40, ss.161-166, 2015 (ESCI)
- IX. **Fabry Disease: A Turkish Case with a Novel Mutation and Dermatological Manifestations**  
Mungan N. O., Temiz F., Yilmaz B. S., Ozbek M. N., KARAKAŞ M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.40, ss.156-160, 2015 (ESCI)
- X. **Evaluation of Two Different Pamidronate Treatment Protocols in Children with Osteogenesis Imperfecta**  
ÖNENLİ MUNGAN H., gürbüz F., mungen e., özgür ö., topaloğlu a. k., yüksel b.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.39, sa.3, ss.532-539, 2014 (Hakemli Dergi)
- XI. **Hashimoto's Encephalopathy: Four Cases and Review of Literature.**  
YÜKSEL B., İNCECİK F., HERGÜNER M., ÖZGÜR HOROZ Ö., YILDIZDAŞ R. D., ALTUNBAŞAK Ş., ÖNENLİ MUNGAN H., GÜL MERT G.  
Int J Neurosci, cilt.0, 2013 (Hakemli Dergi)
- XII. **Autism symptoms related to Tyrosinemia type III: a case report**  
YOLGA TAHİROĞLU A., ÖNENLİ MUNGAN H., FIRAT S., AVCI A.  
TURKISH JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, cilt.12, sa.2, ss.55-56, 2008 (ESCI)
- XIII. **Pediatric kafa travmalarında idrar antidiürik hormon seviyeleri**  
YAMAN A., YÜKSEL B., AKSARAY N., ÖNENLİ MUNGAN H., YILDIZDAŞ R. D., Alhan A.  
Ç.Ü.Sağlık Bil Derg, cilt.9,10, ss.45-54, 1996 (Hakemli Dergi)

## **Hakemli Bilimsel Toplantılarda Yayımlanmış Bildiriler**

- I. **YENİDOĞANDA BİYOKİMYASAL HİPERTROİDİSM**  
YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., ÖNENLİ MUNGAN H., AKÇALI M., GÜLDEREN ÖZLÜ F.  
UNEKO 25, Antalya, Türkiye, ss.182
- II. **YENİDOĞANDA BİYOKİMYASAL HİPERTROİDİSM**  
YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., ÖNENLİ MUNGAN H., AKÇALI M., GÜLDEREN ÖZLÜ F.  
UNEKO 25, Antalya, Türkiye, ss.182

- III. **YENİDOĞANDA BİYOKİMYASAL HİPERTROİDİSM**  
YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., ÖNENLİ MUNGAN H., AKÇALI M., GÜLDEREN ÖZLÜ F.  
UNEKO 25, Antalya, Türkiye, ss.182
- IV. **First case report of Gaucher disease and Graves' thyroiditis**  
Mungan N. O., KOR D., Kilavuz S., Bulut D., Yılmaz B. S.  
16th Annual Research Meeting of the WORLDSymposium(TM), Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 10 - 14 Şubat 2020, cilt.129
- V. **SON DÖNEM BÖBREK YETMEZLİĞİ VE SİSTİNOZİS: 41 YAŞINDA GÖZ MUAYENESİ İLE TANI ALABİLEN BİR OLSU SUNUMU**  
DEMİR İ., ŞEKER YILMAZ B., KILAVUZ S., KÖR D., DERYA BULUT F., ERDEM E., ÖNENLİ MUNGAN H., PAYDAŞ S.  
ULUSLARARASI KATILIMLI 6. LİZOZOMAL HASTALIKLAR KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 11 - 15 Nisan 2018, ss.95
- VI. **Chanarin-Dorfman syndrome: A case report**  
Mungan N. O., TUNCEZ E., YILMAZ B. S., LEBLEBİSATAN G., KUNT Z., BULUT D., KOR D.  
12th Annual WORLD Symposium, California, Amerika Birleşik Devletleri, 29 Şubat - 04 Mart 2016, cilt.117
- VII. **Ağır laktik asidoz gelişen MMA?lı bir olguda yüksek doz askorbik asit tedavisiyle salah**  
KÖR D., ÖNENLİ MUNGAN H., Özgür Ö., Yükselmiş U., Sarı Y., Ece Ü., Güntek S., YILDIZDAŞ R. D.  
. XII. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2013
- VIII. **Ağır laktik asidoz gelişen MMA?lı bir olguda yüksek doz askorbik asit tedavisiyle salah**  
KÖR D., ÖNENLİ MUNGAN H., Özgür Ö., Yükselmiş U., Sarı Y., Ece Ü., Güntek S., YILDIZDAŞ R. D.  
. XII. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2013
- IX. **Brown-Vialetto-Van Laere ve Fazio Londe Sendromlu Bir Olgu Sunumu.**  
Gülen M., YILDIZDAŞ R. D., Sarı M., ÖZGÜR HOROZ Ö., Yükselmiş U., ÖNENLİ MUNGAN H.  
Uluslararası Katılımlı X. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi VI. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Hemşireliği Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Nisan 2013
- X. **Brown-Vialetto-Van Laere ve Fazio Londe Sendromlu Bir Olgu Sunumu.**  
Gülen M., YILDIZDAŞ R. D., Sarı M., ÖZGÜR HOROZ Ö., Yükselmiş U., ÖNENLİ MUNGAN H.  
Uluslararası Katılımlı X. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi VI. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Hemşireliği Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Nisan 2013
- XI. **"A New Method For The Detection Of Ivs 10 11g-A Mutation In Phenylalanine Hydroxylase Gene With Arms Technique In Turkish Phenylketonuria Patients"**  
LÜLEYAP H. Ü., ONATOGLU D., PAZARBAŞI A., GUZEL A. I., OZER G., ÖNENLİ MUNGAN H., KASAP M., ALPTEKİN D.  
XX International Congress of Genetics,, Berlin, Almanya, 12 - 17 Temmuz 2008, cilt.625, ss.196
- XII. **"A Modified Arms Tecnique For Detection Of P281l Mutations In Phenilalanine Hydroxylase Gene In Turkish Phenylketonuria Patients"**  
LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A., ONATOGLU D., ALPTEKİN D., GUZEL A. I., ÖNENLİ MUNGAN H., FROSTER U.  
XX International Congress of Genetics, Berlin, Almanya, 12 - 17 Temmuz 2008, cilt.439, ss.158
- XIII. **"A Modified Arms Tecnique For Detection Of P281l Mutations In Phenilalanine Hydroxylase Gene In Turkish Phenylketonuria Patients"**  
LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A., ONATOGLU D., ALPTEKİN D., GUZEL A. I., ÖNENLİ MUNGAN H., FROSTER U.  
XX International Congress of Genetics, Berlin, Almanya, 12 - 17 Temmuz 2008, cilt.439, ss.158
- XIV. **"A New Method For The Detection Of Ivs 10 11g-A Mutation In Phenylalanine Hydroxylase Gene With Arms Technique In Turkish Phenylketonuria Patients"**  
LÜLEYAP H. Ü., ONATOGLU D., PAZARBAŞI A., GUZEL A. I., OZER G., ÖNENLİ MUNGAN H., KASAP M., ALPTEKİN D.  
XX International Congress of Genetics,, Berlin, Almanya, 12 - 17 Temmuz 2008, cilt.625, ss.196

## Desteklenen Projeler

KARABAY BAYAZIT A., BIŞGİN A., ÖZÇELİK Ç., ANARAT A., ÖNENLİ MUNGAN H., ATMIŞ B., MELEK E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ÇOCUKLUK YAŞ GRUBUNDA BAŞLAYAN SİSTİNÜRİ TANISIYLA TAKİPLİ HASTALARDA GENETİK ÇALIŞMA VE KLİNİĞE YANSIMASI, 2017 - 2018

## **Metrikler**

Yayın: 73

Atıf (WoS): 145

Atıf (Scopus): 179

H-İndeks (WoS): 6

H-İndeks (Scopus): 8