

Prof. Dr. M.ÖZLEM HERGÜNER

Kişisel Bilgiler

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

E-posta: oherguner@cu.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-2810-5539

Yoksis Araştırmacı ID: 5287

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Nörolojisi, Türkiye 2002 - Devam Ediyor

Tıpta Yandal Uzmanlık, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Nöroloji, Türkiye 1995 - 2002

Tıpta Uzmanlık, Çukurova Üniversitesi, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Türkiye 1991 - 1995

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Sağlık ve Tıp, denver kursu, hacettepe üniversitesi, 2002

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Epilepsi Tanısı ile İzlenen Hastalarda Rekürrense Etkili Risk Faktörleri, Çukurova Üniversitesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Çocuk Nörolojisi, 2004

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Pediatrik Nöroloji

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Nörolojisi, 2011 - Devam Ediyor

Yönetilen Tezler

HERGÜNER M., Duchenne Muskuler Distrofi Tanılı Çocuklarda Klinik ve Genetik Bulgular, Ambulasyon, Kardiyak ve Solunum Komplikasyonlarına Etki Eden Faktörler, Tıpta Uzmanlık, S.Nilay(Öğrenci), 2017

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Diagnosing missed cases of spinal muscular atrophy in genome, exome, and panel sequencing datasets.**
Weisburd B., Sharma R., Pata V., Reimand T., Ganesh V. S., Austin-Tse C., Osei-Owusu I., O'Heir E., O'Leary M., Pais L., et al.
Genetics in medicine : official journal of the American College of Medical Genetics, ss.101336, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Clinical and Genetic Spectrum of Myotonia Congenita in Turkish Children.**
Tunçer G. Ö., Sanri A., Aydın S., Hergüner Ö. M., Özgün N., Kömür M., İçağasioğlu D. F., Toker R. T., Yılmaz S., Arslan E. A., et al.
Journal of neuromuscular diseases, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **A homozygote frameshift mutation in OCLN gene result in Pseudo-TORCH syndrome type I: A case report extending the phenotype with central diabetes insipidus and renal dysfunction**
EKİNCİ F., YILDIZDAŞ R. D., ÖZGÜR HOROZ Ö., Herguner O., BİŞGİN A.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.63, sa.6, 2020 (SCI-Expanded)
- IV. **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)
- V. **Methylphenidate treatment outcomes and gender differences in attentional deficit and hyperactivity disorder with epilepsy: a follow-up study**
ÇAM RAY P., GÜL ÇELİK G., YOLGA TAHİROĞLU A., SÜZER İ., HERGÜNER M.
ANADOLU PSIKIYATRI DERGISI-ANATOLIAN JOURNAL OF PSYCHIATRY, cilt.20, sa.6, ss.642-650, 2019 (SCI-Expanded)
- VI. **Autoimmune encephalitis associated with glutamic acid decarboxylase antibodies: a case series.**
İNCECİK F., Herguner O., BESEN S., YILMAZ M.
Acta neurologica Belgica, cilt.118, ss.411-414, 2018 (SCI-Expanded)
- VII. **Four Gaucher disease type II patients with three novel mutations: a single centre experience from Turkey.**
BULUT F. D., KÖR D., ŞEKER-YILMAZ B., Hergüner Ö., CEYLANER S., ÖZKINAY F., KILAVUZ S., ÖNENLİ-MUNGAN N.
Metabolic brain disease, cilt.33, ss.1223-1227, 2018 (SCI-Expanded)
- VIII. **Brown-Vialletto-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)
- IX. **A presentation of Lyme disease: pseudotumor cerebri**
SAHİN B., İNCECİK F., HERGUNER O. M., ALABAZ D., BESEN S.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.57, sa.5, ss.522-524, 2015 (SCI-Expanded)
- X. **Fatal glioblastoma multiforme in a child with neurofibromatosis type 1**
İNCECİK F., Ozlem Hergüner M., BAYRAM İ., ZORLUDEMİR S., ALTUNBAŞAK Ş.
Indian Journal of Cancer, cilt.52, sa.3, ss.298-299, 2015 (SCI-Expanded)
- XI. **Pyridoxine-dependent epilepsy in two Turkish patients in Turkey and review of the literature**
MERT G. G., İNCECİK F., HERGUNER M., CEYLANER S., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.57, sa.4, ss.394-397, 2015 (SCI-Expanded)
- XII. **X-linked adrenoleukodystrophy in a 6-year-old boy initially presenting with psychiatric symptoms**
İNCECİK F., HERGUNER M., MERT G., ONENLI-MUNGAN N., CEYLANER S., KOR D., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.56, sa.6, ss.651-653, 2014 (SCI-Expanded)

- XIII. **Hashimoto's encephalopathy: four cases and review of literature**
MERT G. G., HOROZ O. O., HERGUNER M., İNCECİK F., YILDIZDAŞ R. D., MÜNGAN N. O., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş.
INTERNATIONAL JOURNAL OF NEUROSCIENCE, cilt.124, sa.4, ss.302-306, 2014 (SCI-Expanded)
- XIV. **Pseudotumor cerebri associated with vitamin B12 deficiency Vitamin B12 eksikliği ile ilişkili psödotümör serebri**
İNCECİK F., HERGÜNER M., KARAGÜN B., ALTUNBAŞAK Ş.
European Journal of General Medicine, cilt.11, sa.2, ss.121-122, 2014 (SCI-Expanded)
- XV. **Ring chromosome 14 syndrome presenting with intractable epilepsy: a case report**
İNCECİK F., HERGUNER M., MERT G., ERDEM S., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.5, ss.549-551, 2013 (SCI-Expanded)
- XVI. **Posterior reversible encephalopathy syndrome due to pulse methylprednisolone therapy in a child**
İNCECİK F., HERGÜNER M., YILDIZDAS D., YILMAZ M., MERT G., Horoz O. O., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.4, ss.455-457, 2013 (SCI-Expanded)
- XVII. **Acute cerebellar ataxia associated with enteric fever in a child: a case report**
İNCECİK F., HERGUNER M., MERT G., ALABAZ D., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.4, ss.441-442, 2013 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Acute disseminated encephalomyelitis: an evaluation of 15 cases in childhood**
İNCECİK F., HERGUNER M., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.3, ss.253-259, 2013 (SCI-Expanded)
- XIX. **Pseudoarthrosis of the hand in neurofibromatosis type 1: a case report**
İNCECİK F., HERGUNER M., BALLI T., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.3, ss.335-336, 2013 (SCI-Expanded)
- XX. **Oncologic manifestations in children with neurofibromatosis type 1 in Turkey**
İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş., HERGUNER M., BAYRAM İ., Kupeli S., DEMIRBILEK H.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.3, ss.266-270, 2013 (SCI-Expanded)
- XXI. **Joubert syndrome: report of 11 cases**
İNCECİK F., HERGUNER M., ALTUNBAŞAK Ş., GLEESON J. G.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.54, sa.6, ss.605-611, 2012 (SCI-Expanded)
- XXII. **Systemic Lupus Erythematosus Presenting with Status Epilepticus: A Case Report**
İNCECİK F., HERGUNER M., YILMAZ M., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKISH JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, cilt.27, sa.3, ss.205-207, 2012 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Hypohidrosis and hyperthermia during topiramate treatment in children**
İNCECİK F., HERGUNER M., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.54, sa.5, ss.515-518, 2012 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Fatal encephalitis associated with novel influenza A (H1N1) virus infection in a child**
İNCECİK F., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., Yildizdas D., Antmen B., Ozgur O., Ozgur O.
NEUROLOGICAL SCIENCES, cilt.33, sa.3, ss.677-679, 2012 (SCI-Expanded)
- XXV. **HASHIMOTO'S ENCEPHALOPATHY: AN UNUSUAL CAUSE OF SEIZURES**
İNCECİK F., HERGUNER M. O., İNCECİK Y., ALTUNBAŞAK Ş.
NOBEL MEDICUS, cilt.8, sa.2, ss.121-122, 2012 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Albendazole-induced dystonic reaction: a case report**
İNCECİK F., HERGUNER M. O., OZCAN K., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.53, sa.6, ss.709-710, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Guillain-Barr, syndrome in children**
İncecik F., HERGUNER M., ALTUNBAŞAK Ş.
NEUROLOGICAL SCIENCES, cilt.32, sa.3, ss.381-385, 2011 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Evaluation of sixteen children with pseudotumor cerebri**
İNCECİK F., HERGUNER M., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.53, sa.1, ss.55-58, 2011 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Vitamin B12 Deficiency and Epilepsy in Children**
İNCECİK F., HERGUNER M. O., ALTUNBAŞAK Ş.

- TRAKYA UNIVERSITESI TIP FAKULTESI DERGISI, cilt.27, sa.4, ss.351-353, 2010 (SCI-Expanded)
- XXX. **Pseudotumor cerebri in a child with hyperimmunoglobulin E syndrome**
İNCECİK F., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., YILMAZ M.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.52, sa.5, ss.546-547, 2010 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Hypokalemic periodic paralysis due to the SCN4A R672H mutation in a Turkish family**
İNCECİK F., HERGÜNER M. O., ALTUNBAŞAK Ş., Lehman-Horn F.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.52, sa.4, ss.409-410, 2010 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Neurologic findings of nutritional vitamin B-12 deficiency in children**
İNCECİK F., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., Lelebisatan G.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.52, sa.1, ss.17-21, 2010 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Cyclosporin Treatment in Three Children With Chronic Inflammatory Demyelinating Neuropathy**
HERGÜNER M., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.41, sa.3, ss.223-225, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Evaluation of nine children with reversible posterior encephalopathy syndrome**
İNCECİK F., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., ERBEY F., LEBLEBİSATAN G.
NEUROLOGY INDIA, cilt.57, sa.4, ss.475-478, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Facial palsy caused by mumps parotitis**
İNCECİK F., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş.
NEUROLOGY INDIA, cilt.57, sa.4, ss.511-512, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **A patient with left hemiparesis, seizure, and development delay on admission**
İNCECİK F., HERGÜNER M.
Neurosciences, cilt.14, sa.1, ss.107-108, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Guillain-Barre Syndrome Associated with Hepatitis B Vaccination: Letter to the Editor**
İNCECİK F., HERGÜNER O.
TURKIYE KLİNİKLERİ TIP BİLİMLERİ DERGISI, cilt.28, sa.6, ss.1006-1007, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **A rare form of Guillain-Barré syndrome: Pharyngeal-cervical-brachial variant**
HERGÜNER M., TEPE T., ALTUNBAŞAK Ş., BAYTOK V.
Turkish Journal of Pediatrics, cilt.50, sa.1, ss.91-93, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **An 18-month-old girl with a history of convulsions and a facial nevus**
İNCECİK F., HERGÜNER M., ÖZCAN K., ALTUNBAŞAK Ş.
Annals of Saudi Medicine, cilt.28, sa.2, ss.138, 2008 (SCI-Expanded)
- XL. **Topiramate associated hypohidrosis and hyperthermia**
İNCECİK F., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş.
INDIAN PEDIATRICS, cilt.45, sa.3, ss.238-240, 2008 (SCI-Expanded)
- XLI. **Patients with acute, fulminant form of SSPE**
HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., BAYTOK V.
Turkish Journal of Pediatrics, cilt.49, sa.4, ss.422-425, 2007 (SCI-Expanded)
- XLII. **Congenital mastocytosis associated with neurosensory deafness.**
INA A., ALTINTAŞ D. U., YILMAZ M., UĞUZ A., TUNCER U., KIROĞLU M. M., Hergüner O., BİCAKCI K.
Pediatric dermatology, cilt.24, ss.460-2, 2007 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Intracranial hemorrhage related with late hemorrhagic disease of the newborn**
İNCECİK F., Özlem Hergüner M., Sangun Ö., Özcan K., Yıldızdaş D., ALTUNBAŞAK Ş.
Erciyes Tıp Dergisi, cilt.29, sa.1, ss.31-34, 2007 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Effects of sodium valproate on renal functions in rats**
Hergüner M., Altunbasak S., Dogan A., Yıldızdas D., Incecik F., Erdogan S., Gonlusen G., Daglioglu K., Dikmen N., Burgut R.
RENAL FAILURE, cilt.28, sa.7, ss.593-597, 2006 (SCI-Expanded)
- XLV. **Rhabdomyolysis caused by hypernatremia**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., YILDIZDAŞ R. D., ÖZCAN K., ALTUNBAŞAK Ş.
Indian J Pediatr, cilt.73, sa.12, ss.1124-1126, 2006 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Effects of Sodium Valproate on Renal Functions in Rats**

Erdoğan S., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., YILDIZDAŞ R. D., DOĞAN A., İNCECİK F., GÖNLÜŞEN G., DAĞLIOĞLU Y. K., DİKMEN N., BURGUT H. R.
RENAL FAILURE, cilt.0, ss.593-597, 2006 (SCI-Expanded)

XLVII. Startle disease - two sibling cases

ELKAY M., Incecik F., HERGUNER M., LEBLEBİSATAN G., ALTUNBASAK S.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.47, sa.3, ss.275-278, 2005 (SCI-Expanded)

XLVIII. Evaluation of 39 children with stroke regarding etiologic risk factors and treatment

HERGUNER A., Incecik F., ELKAY M., ALTUNBASAK S., BAYTOK V.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.47, sa.2, ss.116-119, 2005 (SCI-Expanded)

XLIX. Two siblings with familial idiopathic scoliosis with conjugate gaze palsy

Incecik F., ELKAY M., HERGUNER M., YERDELEN D., OZCAN K., ALTUNBASAK S.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.20, sa.1, ss.81-83, 2005 (SCI-Expanded)

L. Giant axonal neuropathy in two siblings: clinical histopathological findings

Herguner M., Zorludemir S., Altunbasak S.
CLINICAL NEUROPATHOLOGY, cilt.24, sa.1, ss.48-50, 2005 (SCI-Expanded)

LI. Symptomatic kidney involvement in a child with tuberous sclerosis

HERGUNER M., KARABAY-BAYAZIT A., Noyan A., ALTUNBASAK S., Anarat A.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.46, sa.1, ss.76-78, 2004 (SCI-Expanded)

LII. Valporik asit tedavisi gören çocuklarda serum vitamin A-E düzeyleri

HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., YILDIZDAŞ R. D., BURGUT H. R., Tamer L., Biatmakoui I.
EPILEPSY, cilt.4, ss.70-75, 1998 (SCI-Expanded)

LIII. Valporik asit tedavisi gören çocuklarda serum vitamin A-E düzeyleri

HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., YILDIZDAŞ R. D., BURGUT H. R., Tamer L., Biatmakoui I.
EPILEPSY, cilt.4, ss.70-75, 1998 (SCI-Expanded)

LIV. Valporik asit tedavisi gören çocuklarda serum vitamin A-E düzeyleri

HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., YILDIZDAŞ R. D., BURGUT H. R., Tamer L., Biatmakoui I.
EPILEPSY, cilt.4, ss.70-75, 1998 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. A Case of Intracranial Aneurysm with a Stent Implantation In A 9-Year Old Girl with Tubersclerosis**
Serap B., GÜL MERT G., ONAN H. B., YILDIZDAŞ R. D., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
The Journal of Clinical Cases & Reports, 2023 (Hakemli Dergi)
- II. A Cytogenetic Study of Turkish Children with Global Developmental Delay**
Demirhan O., Hergüner Ö., Tunç E.
Journal of Pediatric Genetics, cilt.6, sa.2, ss.21-28, 2022 (Hakemli Dergi)
- III. Atypic subacute sclerosing panencefalitis in a six-year-old male**
BİLGE S., ÖZCAN N., GÜNER ÖZCANYÜZ D., GÜL MERT G., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.
Heighten Science Publications Corporation, cilt.5, 2022 (Hakemli Dergi)
- IV. Neutrophil-to-Lymphocyte and Platelet-to-Lymphocyte Ratio in Children with Multiple Sclerosis**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.
Archives of Clinical and Experimental Pathology, cilt.1, sa.1, ss.1-3, 2022 (Hakemli Dergi)
- V. Titinopathy with centronuclear myopathy in two siblings**
BİLGE S., GÜNER ÖZCANYÜZ D., KAYA F., GÜL MERT G., ZORLUDEMİR S., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.
JOURNAL OF MEDICAL CASE REPORTS, 2022 (ESCI)
- VI. Peripheral facial nerve palsy in children: clinical manifestations, treatment and prognosis.**
Bilge S., Mert G. G., Hergüner M., İncecik F., Sürmeliöğlü Ö., Bilen S., Yılmaz L.
The Egyptian journal of neurology, psychiatry and neurosurgery, cilt.58, sa.1, ss.152, 2022 (ESCI)
- VII. Peripheral facial nerve palsy in children: clinical manifestations, treatment and prognosis**
BİLGE S., GÜL MERT G., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., SÜRMEİİÖĞLU Ö., BİLEN S., YILMAZ H. L.

- VIII. **Short stature and insulin-like growth factor-1 in neurofibromatosis type 1**
KOÇ UÇAR H., YILMAZ M., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., YÜKSEL B., BURGUT H. R.
Ann Med Res, cilt.28, sa.9, ss.1763, 2021 (Hakemli Dergi)
- IX. **Short stature and insulin-like growth Factor-I in neurofibromatosis Type I**
KOÇ UÇAR H., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., YÜKSEL B., BURGUT H. R.
Annals of Medical Research, cilt.28, sa.9, 2021 (Hakemli Dergi)
- X. **Effect of levetiracetam usage on serum creatine phosphokinase concentration in patients with epilepsy**
İNCECİK F., Herguner O. M., Besen S.
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, cilt.15, sa.2, ss.81-85, 2020 (ESCI)
- XI. **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)
- XII. **Çocukluk Çağı Transvers Miyelitli 17 Olgunun Klinik, Tedavi ve Prognoz Açısından Değerlendirilmesi**
turhan m., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., YILDIZDAŞ R. D., ALTUNBAŞAK Ş.
Dr. Behçet Uz Çocuk Hastanesi Dergisi, cilt.9, sa.3, ss.229-234, 2019 (Hakemli Dergi)
- XIII. **A rare case of gait and speech disorder: pontocerebellar hypoplasia type 7**
Bilge S., GÜL MERT G., Özcanyuz D., ÖZCAN N., HERGÜNER M., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.44, ss.32-35, 2019 (ESCI)
- XIV. **Pseudotumour cerebri in children: etiology, clinical findings, prognosis**
GÜL MERT G., ÖZCAN N., BEŞEN Ş., YAR K., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
Cukurova Medical Journal, cilt.44, sa.2, ss.1-6, 2019 (Hakemli Dergi)
- XV. **Late-Onset Leigh Syndrome due to NDUFV1 in a 10 year old boy Initially Presenting with Ataxia**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., BESEN Ş., BOZDOĞAN S. T., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, cilt.13, sa.2, ss.205-207, 2018 (Scopus)
- XVI. **Guillain Barré syndrome with hyperreflexia and bilateral papillitis in a child**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., BESEN Ş., YAR K., ALTUNBAŞAK Ş.
J Pediatr Neurosci, cilt.11, sa.1, ss.71-73, 2016 (Hakemli Dergi)
- XVII. **Serebral palsili hastaların klinik bulguları ve kemik mineral metabolizmalarının değerlendirilmesi**
Yeşilmen M. C., HERGÜNER M., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F., Gül Mert G., Taşcıoğlu E., Besen Ş., HAYTOĞLU Z.
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, cilt.58, sa.4, ss.140-151, 2015 (Hakemli Dergi)
- XVIII. **Coexistence of two rare genetic disorders:Familial Mediterranean Fever and Neurofibromatosis Type 1 in a child**
İNCECİK F., HERGÜNER M., Besen Ş., HAYTOĞLU Z., ALTUNBAŞAK Ş., YILMAZ M.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.40, ss.75-78, 2015 (Hakemli Dergi)
- XIX. **Çocuk Yoğun Bakım Ünitimizde Terapötik Plazmaferez Uygulanan Nörolojik Hastalarımızın Değerlendirilmesi 10 Yıllık Deneyim**
tolunay i., YILDIZDAŞ R. D., İNCECİK F., EKİNCİ F., PETMEZCİ E., ÖZGÜR HOROZ Ö., HERGÜNER M. Ö.
çocuk acil ve yoğun bakım dergisi, cilt.2, sa.3, ss.111-114, 2015 (Hakemli Dergi)
- XX. **Pseudotumour cerebri in a child with familial mediterranean fever**
COŞKUN T., ALTUNBAŞAK Ş., YILMAZ M., HERGÜNER M. Ö.
Arch Rheumatol, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXI. **Demographic and clinical characteristics and bone-mineral metabolism of pediatric cerebral palsy patients Serebral palsili hastaların klinik bulguları ve kemik mineral metabolizmalarının değerlendirilmesi**
YEŞİLMEN M., Hergüner M. Ö., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F., MERT G. G., AYNACI E., BESEN Ş., HAYTOĞLU Z.
Cocuk Sagligi ve Hastaliklari Dergisi, cilt.58, sa.4, ss.140-151, 2015 (Scopus)
- XXII. **Akut Karın ile Gelen Guillain Barre Sendromu**

- İNCECİK F., ÖZGÜR HOROZ Ö., HERGÜNER M. Ö., YILDIZDAŞ R. D.
ÇUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.40, sa.3, ss.601-603, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXIII. **Assessment of neurologic patients who treated therapeutic plasmapheresis at pediatric intensive care unit: 10 years experience**
TOLUNAY İ., YILDIZDAŞ R. D., İNCECİK F., ÖZGÜR HOROZ Ö., EKİNCİ F., PETMEZCİ E., HERGÜNER M. Ö.
Turkish Journal of Pediatric Emergency and Intensive Care Medicine, cilt.2, sa.3, ss.111-114, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXIV. **Demographic and clinical characteristics and bone-mineral metabolism of pediatric cerebral palsy patients**
YEŞİLMEN M. C., HERGUNER M. O., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F., MERT G. G., AYNACI E., BESEN S., HAYTOĞLU Z.
ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI DERGİSİ, cilt.58, sa.4, ss.140-151, 2015 (Scopus)
- XXV. **Coexistence of Two Rare Genetic Disorders: Familial Mediterranean Fever and Neurofibromatosis Type 1 in a Child**
İNCECİK F., HERGUNER M., BESEN S., HAYTOĞLU Z. U., ALTUNBAŞAK Ş., YILMAZ M.
ÇUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.40, ss.75-78, 2015 (ESCI)
- XXVI. **L-2-Hidroksi Glutarik Asidüri: Üç Olgu Sunumu**
İNCECİK F., ÖNENLİ MÜNGAN H. N., HERGÜNER M. Ö., KOR D., Şeker-Yılmaz B., ALTUNBAŞAK Ş.
ÇUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.39, sa.4, 2014 (Hakemli Dergi)
- XXVII. **Tekrarlayan Fasiyal Paralizili bir Olgu: MelkerssonRosenthal Sendromu**
BULUT F. D., GÜL MERT G., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
ÇUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.39, sa.4, ss.918-921, 2014 (Hakemli Dergi)
- XXVIII. **Endosulfan Zehirlenmesine Bağlı Gelişen ve Tedaviye Dirençli Status Epileptikuslu Olgu Sunumu**
Sarı M. Y., YILDIZDAŞ R. D., Yükselmiş U., ÖZGÜR HOROZ Ö., HERGÜNER M. Ö., YILMAZ H. L.
Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Dergisi, 2014 (Hakemli Dergi)
- XXIX. **Optic pathway glioma scoliosis Chiari type 1 malformation and syringomyelia in a patient with neurofibromatosis type 1**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
J Neurosci Rural Pract, 2013 (Hakemli Dergi)
- XXX. **Hashimoto's Encephalopathy: Four Cases and Review of Literature.**
YÜKSEL B., İNCECİK F., HERGÜNER M., ÖZGÜR HOROZ Ö., YILDIZDAŞ R. D., ALTUNBAŞAK Ş., ÖNENLİ MÜNGAN H., GÜL MERT G.
Int J Neurosci, cilt.0, 2013 (Hakemli Dergi)
- XXXI. **Atipik Yüz Görünümü ve Zeka Geriliği Olan Bir Olguda Homolog Olmayan İki Kromozomun Her İki Eşleri Arasındaki Translokasyonun [t(16;19)(q24;q12)x2] Varlığı**
Tanriverdi N., PAZARBAŞI A., Suleymanova-Karahan D., Güney İ., Tastemir D., Tunç E., Demirhan O., HERGÜNER M.
ÇUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.38, sa.3, ss.540-545, 2013 (Hakemli Dergi)
- XXXII. **Dikkat Eksikliği Hiperaktivite Bozukluğu Olan Çocuklarda Metilfenidatın Nöropsikolojik İşlevler Üzerine Etkisi**
KİRİŞ N., YOLGA TAHİROĞLU A., AVCI A., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş.
TURKIYE KLINIKLERI TIP BİLİMLERİ DERGİSİ, cilt.33, sa.3, ss.797-805, 2013 (Hakemli Dergi)
- XXXIII. **Psoriasiform drug eruption associated with sodium valproate.**
Gul M., İNCECİK F., GUNASTI S., Herguner O., ALTUNBASAK S.
Case reports in pediatrics, cilt.2013, ss.823469, 2013 (ESCI)
- XXXIV. **Fatal encephalitis associated with novel influenza A (H1N1) virus infection in a child.**
Antmen B., İNCECİK F., HERGÜNER M., YILDIZDAŞ R. D., Özgür Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
Journal Neurol Sci, cilt.33, sa.3, ss.677-679, 2012 (Hakemli Dergi)
- XXXV. **Acute abdomen as a presenting symptom of the Guillain-Barre syndrome**
İNCECİK F., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., YILDIZDAŞ R. D.
The Neurologist, cilt.0, 2012 (Hakemli Dergi)
- XXXVI. **Reversible posterior encephalopathy syndrome due to intravenous immunoglobulin in a child with Guillain-Barré syndrome.**

- İNCECİK F., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., YILDIZDAŞ R. D.
Pediatri Neurosci, cilt.6, sa.2, ss.138-140, 2011 (Hakemli Dergi)
- XXXVII. **The efficiency of short duration video-electroencephalography monitoring in the diagnosis of seizure and seizure-epilepsia classification Nöbet tanisi koyma ve nöbet-epilepsi siniflamasında kısa süreli video-egg monitörizasyonun yeri**
MERT K., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F.
Cocuk Sagligi ve Hastaliklari Dergisi, cilt.54, sa.1, ss.16-21, 2011 (Scopus)
- XXXVIII. **Presented of acute abdominal pain of a case with acute transverse myelitis Akut batı{dotless}n tablosuyla başvuran transvers miyelitli bir olgu sunumu**
İNCECİK F., HERGÜNER M., YILDIZDAS D., ALTUNBAŞAK Ş.
Goztepe Tip Dergisi, cilt.26, sa.2, ss.96-98, 2011 (Scopus)
- XXXIX. **Standart tedaviye yanıt vermeyen status epileptikuslu iki olguda ketamin uygulaması**
YILDIZDAŞ R. D., İNCECİK F., HERGÜNER M.
Yoğun Bakım Dergisi, cilt.0, 2010 (Hakemli Dergi)
- XL. **A Turkish newborn infant with cerebellar agenesis/neonatal diabetes mellitus and PTF1A mutation.Tutak E1, Satar M, Yapicioğlu H, Altıntaş A, Narli N, Hergüner O, Bayram Y.**
Tutak E., SATAR M., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Altıntaş A., NARLI N., HERGÜNER M. Ö., Bayram Y., Bayram Y.
Genetic Counseling, cilt.20, sa.2, ss.147-152, 2009 (Hakemli Dergi)
- XLI. **Dirençli status epileptikuslu iki olguda başarılı ketamin uygulaması**
ÖZGÜR HOROZ Ö., YILDIZDAŞ R. D., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.
Türk Yoğun Bakım Derneği Dergisi, 2009 (Hakemli Dergi)
- XLII. **Dirençli satus epileptikuslu iki olguda başarılı ketamin uygulaması.**
İNCECİK F., YILDIZDAŞ R. D., HERGÜNER M., ÖZGÜR HOROZ Ö.
Türk Yoğun Bakım Dergisi, cilt.7, sa.2, ss.100-103, 2009 (Hakemli Dergi)
- XLIII. **Recurrent cerebral stroke in a thalassemic patient.**
Hergüner M. O., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş., SAŞMAZ I., LEBLEBİSATAN G.
Hematology/oncology and stem cell therapy, cilt.1, sa.2, ss.136-138, 2008 (Scopus)
- XLIV. **Yenidoğanın geç hemorajik hastalığı ile ilişkili intrakraniyal kanama**
İNCECİK F., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., Sangun Ö., YILDIZDAŞ R. D., Özcan K.
Erciyes Medical J, cilt.29, sa.1, ss.31-34, 2007 (Hakemli Dergi)
- XLV. **Intracranial hemorrhage related with hemorrhagic disease of the newborn**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., özlem s., özcan k., YILDIZDAŞ R. D., ALTUNBAŞAK Ş.
erciyes tıp, cilt.29, sa.1, ss.31-34, 2007 (Hakemli Dergi)
- XLVI. **Effects of sodium valproate on renal functions in rats**
HERGÜNER M., İNCECİK F., GÖNLÜŞEN G., YILDIZDAŞ R. D., DİKMEN N., BURGUT H. R., Dağhoğlu K., Erdoğan S., Doğan A., ALTUNBAŞAK Ş.
Ren Fail, cilt.28, sa.7, ss.593-597, 2006 (Hakemli Dergi)
- XLVII. **Effects of sodium valproate on renal functions in rats**
HERGÜNER M., İNCECİK F., GÖNLÜŞEN G., YILDIZDAŞ R. D., DİKMEN N., BURGUT H. R., Dağhoğlu K., Erdoğan S., Doğan A., ALTUNBAŞAK Ş.
Ren Fail, cilt.28, sa.7, ss.593-597, 2006 (Hakemli Dergi)
- XLVIII. **The etiology of the onset epilepsy in infancy İnfantil dönemde başlayan epilepsilerde etiyoloji**
Incecik F., HERGUNER M., OZCAN K., Altunbaşak Ş.
Goztepe Tip Dergisi, cilt.20, sa.3, ss.143-146, 2005 (Scopus)
- XLIX. **Predictive clinical and electrophysiological features of childhood Guillain-Barré syndrome Çocukluk çağı Guillain-Barré sendromunda prognoza etkili klinik ve elektrofizyolojik bulgular**
HERGÜNER M., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş., Baytok V.
Cocuk Sagligi ve Hastaliklari Dergisi, cilt.46, sa.4, ss.272-274, 2003 (Scopus)
- L. **Interferon beta (IFNβ) therapy in two children with SSPE: A case study**
HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., Elkay M., Baytok V.
Gazi Medical Journal, cilt.14, sa.2, ss.89-91, 2003 (Scopus)

- LI. **Neurological symptoms at pediatric acute lymphoblastic leukemia**
YILMAZ H. L., TANYELİ A., ŞAŞMAZ H. I., HERGÜNER M., ARTMENT B., BAYRAM İ., KILINÇ Y.
SENDROM, cilt.14, sa.2, ss.72-78, 2002 (Scopus)
- LII. **Serum and cerebrospinal fluid interleukin-6 and interleukin-8 levels in children with tuberculosis, bacterial and aseptic meningitis**
YILMAZ H. L., YILDIZDAŞ R. D., Yılmaz M., HERGÜNER M., AKSARAY N., ALHAN S. E., Akgun Y.
Ann Med Sci, cilt.10, sa.3, ss.123-127, 2001 (Hakemli Dergi)
- LIII. **Büyüme geriliği nedeniyle getirilen hastaların etyolojik yönden değerlendirilmesi**
YÜKSEL B., Özer G., HERGÜNER M., YILDIZDAŞ R. D., Mungan N., Can Z.
Çocuk Sağ. ve Has. Dergisi, cilt.43, ss.139-145, 2000 (Hakemli Dergi)
- LIV. **Valporik asit tedavisi gören çocuklarda serum vitamin A-E düzeyleri**
HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., YILDIZDAŞ R. D., BURGUT H. R., Tamer L., Biatmakoui I.
EPILEPSY, cilt.4, ss.70-75, 1998 (Hakemli Dergi)
- LV. **Respiratory function tests of healthy Turkish children in Southern Turkey and their relationships with anthropometric measurements**
GUNESER S., HERGÜNER M., ALPARSLAN Z. N., ALTINTAŞ D. U.
Annals of Medical Sciences, cilt.7, sa.2, ss.97-100, 1998 (Scopus)
- LVI. **Relationships between the allergic symptoms and genetic and environmental factors in 605 allergic children**
Temocin A., Alparslan Z., Altintos D., Evliyaoglu N., Akmanlar N., Herguner O., Kendirli S.
Annals of Medical Sciences, cilt.6, sa.2, ss.93-95, 1997 (Scopus)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Bilinci kapalı hastaya yaklaşım**
Keçebaş A., Hergüner M.
Çocuk Nörolojik Acilleri Güncel , Prof. Dr. Sefer KUMANDAŞ, Prof. Dr. Mehmet CANPOLAT, Editör, Türkiye Klinikleri, Ankara, ss.1-6, 2024
- II. **Pediyatrik Nöromusküler Hastalıklar Nedir? Genel Sınıflandırma Nasıldır?**
HERGÜNER M. Ö.
Pediyatrik Nöromusküler Hastalıklar, HASPOLAT ŞENAY, YAYICI KÖKEN ÖZLEM, Editör, Türkiye Klinikleri (Ortadoğu Reklam Tanıtım Yayıncılık Turizm Eğitim İnşaat Sanayi ve Ticaret A.Ş.), ss.1-4, 2024
- III. **Hipotonik Bebek**
HERGÜNER M. Ö.
Temelden Kliniğe Sinir Sistemi, Cengiz Yakıncı, Lokman Tanrıverdi, Editör, Nobel Tıp Kitapevleri Tic Ltd Şti, ss.399-402, 2023
- IV. **Kas Kök Hücrelerinin Klinik Kullanımı**
HERGÜNER M. Ö.
ÇOCUK NÖROLOJISI PRATIĞİNDE KÖK HÜCRE MULTİDİSİPLİNER YAKLAŞIM, Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen Yayınevi, ss.93-98, 2023
- V. **Hipomiyelinizan Hastalıklarda Genetik Yaklaşım**
ÖZCAN N., HERGÜNER M. Ö.
Türkiye Klinikleri, Sarenur Gökben, Ayşe Semra Hız, Editör, Türkiye Klinikleri (Ortadoğu Reklam Tanıtım Yayıncılık Turizm Eğitim İnşaat Sanayi ve Ticaret A.Ş.), Ankara, ss.149-153, 2023
- VI. **Nöral Kök Hücrelerin Klinik Kullanımı**
BİÇER D., HERGÜNER M. Ö.
ÇOCUK NÖROLOJISI PRATIĞİNDE KÖK HÜCRE MULTİDİSİPLİNER YAKLAŞIM, Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen, ss.107-116, 2023

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Tarama Programı İle Saptanan Sma Hastalarımızın Kısa Dönem Sonuçları**
MİÇOOĞULLARI C., BİÇER D., KARA H., GÜL MERT G., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.
24. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 17 Mayıs 2023
- II. **Metakromatik Lökodistrofi ve Molibden Kofaktör Eksikliği Birlikteliği Olan Bir Olgu Sunumu**
ÖZCAN N., BULUT F. D., KOR D., kara e., KÖŞECİ B., BURGAÇ E., KAPLAN İ., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.
VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 3 - 07 Mayıs 2023
- III. **Nöronal Seroid Lipofuksinozis Tip 2'de 18 Aylık Enzim Replasman Tedavisi Deneyimi**
KAPLAN İ., BURGAÇ E., KÖŞECİ B., kara e., HERGÜNER M. Ö., OKTAY K., BULUT F. D., KOR D., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 3 - 07 Mayıs 2023
- IV. **Bir Vaka İle Protocadherin İlişkili Epileptik Ensefalopati Sendromu**
MİÇOOĞULLARI C., GÜL MERT G., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.
1. Uluslararası Katılımlı Erciyes Türk Dünyası Kongresi, Kayseri, Türkiye, 15 Mart 2023
- V. **Nadir Bir Ateşle İlişkili Epilepsi Sendromu: FIRES**
MİÇOOĞULLARI C., İNCECİK F., GÜL MERT G., HERGÜNER M. Ö.
1. Uluslararası Katılımlı Erciyes Türk Dünyası Kongresi, Kayseri, Türkiye, 15 Mart 2023
- VI. **A multicenter retrospective study in Turkish children with myotonic dystrophy type 1**
ÖZ TUNÇER G., SANRI A., KURT G., EROL İ., ÖZTÜRK M., TEKGÜL H., HERGÜNER M. Ö., KUTLUK M. G., ÇAVUŞOĞLU D., GAZETECİ TEKİN H., et al.
17. International Child Neurology Congress, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022
- VII. **Clinical and Genetic Spectrum of Myotonia Congenital in Turkish Children**
ÖZ TUNÇER G., SANRI A., AYDIN S., HERGÜNER M. Ö., ÖZGÜN N., KÖMÜR M., İÇAĞASIOĞLU D. F., TÜTÜNCÜ TOKER R., Yılmaz S., ACAR ARSLAN E., et al.
17. International Child Neurology Congress, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022
- VIII. **Acute disseminated encephalomyelitis (ADEM) in children: a multicenter retrospective study**
KANMAZ S., Yılmaz S., OLGAC DÜNDAR N., AKSOY A., CANPOLAT M., PER H., EROL İ., GÜMÜŞ H., ÖZKALE Y., ÖZTÜRK S., et al.
17. International Child Neurology Congress, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022
- IX. **Homozygous mutation in CWF19L1 with recessive ataxia syndrome in a Turkish child**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., TUĞ BOZDOĞAN S.
17. International Child Neurology Congress, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022
- X. **Hereditary spastic paraplegia type 26 with a novel mutation in B4GALNT1 gene and literature review of the clinical features**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.
17. International Child Neurology Congress, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Ekim 2022
- XI. **A Very Rare Cause of Developmental Delay and Progressive Microcephaly: Serine Biosynthesis and Transport Defects.**
kara e., KÖŞECİ B., BURGAÇ E., KAPLAN İ., KOR D., BULUT F. D., GÜL MERT G., HERGÜNER M. Ö., KAYA Ö., İPEK R., et al.
Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism Annual Symposium, Sydney, Avustralya, 30 Ağustos 2022
- XII. **Niemann-Pick Hastalığı Tip C: Çukurova Deneyimi**
BULUT F. D., KOR D., KAPLAN İ., KÖŞECİ B., kara e., BURGAÇ E., GÜL MERT G., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., UÇAR M. A., et al.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022
- XIII. **Kalıtımsal Metabolik Hastalıklarda Gebelik: Çukurova Üniversitesi Deneyimi**
kara e., KÖŞECİ B., KAPLAN İ., SUCU M., BULUT F. D., KOR D., KILAVUZ S., ŞEKER YILMAZ B., Kartal T., HERGÜNER M. Ö., et al.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022
- XIV. **Süksinik semialdehit dehidrogenaz eksikliği olan bir olgu sunumu**
BİÇER D., İNCECİK F., BULUT F. D., KOR D., kara e., BURGAÇ E., KAPLAN İ., KÖŞECİ B., ÇELİK G., HERGÜNER M. Ö., et

al.

XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022

- XV. **Role of transplantation in treatment of inborn error of metabolism: Çukurova University experience with twenty-seven cases**

KAPLAN İ., BURKAÇ E., KARA E., köşeci b., erdem e., ARIKAN Ç., İŞLEK A., KARABAY BAYAZIT A., BAYRAM İ., turan i., et al.

SSIEM Annual Symposium 2022, Almanya, 19 Nisan 2022

- XVI. **Gaucher HASTALIĞI ALT TİPLERİNİN SIKLIĞI? FARKLI KLİNİK BULGULARIYLA 8 GAUCHER TİP 2 HASTASI**

KARA E., BURKAÇ E., KAPLAN İ., BULUT F. D., KOR D., KILAVUZ S., ŞEKER YILMAZ B., KAYA Ö., HERGÜNER M. Ö., EROL İ., et al.

VII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 25 Kasım 2021

- XVII. **Lipin1deficiency: A novel mutation in a patient with recurrent habdomyolysis**

HAYTOĞLU Z., KOR D., BULUT F. D., KILAVUZ S., KARA E., KÖŞECİ B., BURKAÇ E., kaplan i., TUĞ BOZDOĞAN S., ÖZCAN N., et al.

XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Avustralya, 21 Kasım 2021

- XVIII. **Posterior Reversibl Ensefalopati Sendromu Sonrası Epilepsi Gelişimi**

BİLGE S., GÜL MERT G., EKİNCİ F., ÖZCAN N., GÜNER ÖZCANYÜZ D., KARA H., BİÇER D., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F.

23. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, 27 Ekim 2021

- XIX. **Limb Girdle Musküler Distrofi Hastalarının Klinik, Demografik ve Genetik Bulguları**

Güner Özcanyüz D., BİÇER D., GÜL MERT G., ÖZCAN N., BİLGE S., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ZORLUDEMİR S., TUĞ BOZDOĞAN S.

V. Nöromusküler Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 24 Eylül 2021

- XX. **Pediatric penceresinden kolestaza farklı bir bakış: MPV17 mutasyonunun neden olduğu mitokondriyal hepatopatiler.**

KÖŞECİ B., BURKAÇ E., kara e., KOR D., BULUT F. D., KILAVUZ S., ŞEKER YILMAZ B., TÜMGÖR G., TUĞ BOZDOĞAN S., HERGÜNER M. Ö., et al.

19. Çukurova Pediatric Günleri, 19 - 20 Mart 2021

- XXI. **Yeni Mutasyona Bağlı Hafif Klinik Bulgularla Seyreden Megakonial Musküler Distrofi: Bir Vaka Sunumu**

GÜNER ÖZCANYÜZ D., BİLGE S., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., GÜL MERT G., ZORLUDEMİR S., BOZDOĞAN S. T.

22. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 28 Ekim - 01 Kasım 2020

- XXII. **Sentronükleer Miyopati İle Seyreden Titinopati: 2 Kardeş**

BİLGE S., GÜNER ÖZCANYÜZ D., kaya f., GÜL MERT G., ZORLUDEMİR S., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.

22. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 20 Ekim - 01 Kasım 2020

- XXIII. **Yeni mutasyona bağlı hafif klinik bulgularla seyreden megakonial msküler distrofi: Bir vaka sunumu**

GÜNER ÖZCANYÜZ D., GÜL MERT G., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.

22. Ulusal çocuk nöroloji kongresi, Türkiye, 28 Ekim 2020

- XXIV. **Baş ağrısı olan çocuklarda bağlanma özellikleri ve ruhsal tanılar**

ÇAM RAY P., FIRAT S., GÜL ÇELİK G., NASIROĞLU S., İNCECİK F., HERGÜNER M., AVCI A., YOLGA TAHİROĞLU A.

22. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Bolu, Türkiye, ss.78

- XXV. **Ataksi, Dizartri, Distoni, Vertikal Bakış Paralizisi: Niemann Pick Tip C Hastalığı.**

GÜL MERT G., GÜNER ÖZCANYÜZ D., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş., BULUT F. D., KOR D., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.

Çocuk Metabolizma Hastalıkları Akademisi (CMAK) Metabolik Hastalıklarda Hareket Bozuklukları Sempozyumu, 5 - 07 Mart 2020

- XXVI. **Güncel pediatri pratiğinde ketojenik diyet uygulamaları: Çukurova Üniversitesi deneyimi**

ÇİÇEK E., KARTAL T., KOR D., BULUT F. D., KILAVUZ S., Şeker-Yılmaz B., ÖNENLİ MÜNGAN H. N., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.

18. ÇUKUROVA PEDIATRİ GÜNLERİ, Türkiye, 20 - 21 Şubat 2020
- XXVII. **Nöroregresyonla Seyreden Nadir Bir Kalıtsal Metabolik Hastalık Krabbe Hastalığı**
YILMAZ S., KILAVUZ S., KOR D., YÖNTEM A., EKİNCİ F., ÖZCAN N., HERGÜNER M. Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
5. Genç Pediatristler Kongresi, Türkiye, 29 Kasım - 01 Aralık 2019
- XXVIII. **Febril Nöbetler ve Ateşle İlgili Epilepsiler**
HERGÜNER M. Ö.
2. MersinÇocuk Nörolojisi Kış Sempozyumu, 8 - 09 Kasım 2019
- XXIX. **Nadir bir Epilepsi ve Davranış Bozukluğu Nedeni Tetrazomi X**
bilge s., HERGÜNER M. Ö., GÜL MERT G., ÖZCAN N., GÜNER ÖZCANYÜZ D., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
2. Mersin Çocuk Nörolojisi Kış Sempozyumu, Türkiye, 8 - 09 Kasım 2019
- XXX. **Duchenne Musküler Distrofili Çocuklarda Klinik Bulgular ve Komplikasyonlar**
canatar s. n., HERGÜNER M. Ö., GÜL MERT G., GÜNER ÖZCANYÜZ D., ÖZCAN N., BİLGE S., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
3. Nöromusküler Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 1 - 03 Kasım 2019
- XXXI. **Olgularla Hipotonik Bebeğe Yaklaşım**
HERGÜNER M. Ö.
63. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 03 Kasım 2019
- XXXII. **Dynamic thiol/disulphide homeostasis in children with Duchenne muscular dystrophy**
İNCECİK F., AVCIOĞLU G., EREL Ö., NEŞELİOĞLU S., HERGÜNER M. Ö.
EPNS 2019, 17 - 21 Eylül 2019
- XXXIII. **Co-existence of type 1 diabetes mellitus and periventricular heterotopia in a child: A case report**
İNCECİK F., AVCIOĞLU G., EREL Ö., NEŞELİOĞLU S., HERGÜNER M. Ö.
EPNS 2019, 17 - 21 Eylül 2019
- XXXIV. **Different clinical manifestations of TREX1 mutation: a case series**
İNCECİK F., BALCI S., EKİNCİ M., HERGÜNER M. Ö., BİŞGİN A., YILMAZ M.
EPNS 2019, 17 - 21 Eylül 2019
- XXXV. **Different phenylketonuria phenotypes in the same family with unaffected children from maternal phenylketonuria**
Bulut F. D., Kılavuz S., Kor D., Şeker-Yılmaz B., Büyükkurt S., Bişgin A., Hergüner M. Ö., Önenli Mungan H. N.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Rotterdam, Hollanda, 3 - 06 Eylül 2019
- XXXVI. **Different phenylketonuria phenotypes in the same family with unaffected children from maternal phenylketonuria**
BULUT F. D., KILAVUZ S., KOR D., ŞEKER YILMAZ B., BÜYÜKKURT S., BİŞGİN A., HERGÜNER M. Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
SSIEM 2019, 3 - 06 Eylül 2019
- XXXVII. **Nadir Bir Yürüme ve Konuşma Bozukluğu Nedeni**
GÜNER ÖZCANYÜZ D., GÜL MERT G., ÖZCAN N., BİLGE S., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
21.Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XXXVIII. **SCN8A Mutasyonu ile İlişkili Erken İnfantil Epileptik Ensefalopati**
ÖZCAN N., GÜNER ÖZCANYÜZ D., BİLGE S., GÜL MERT G., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
21. uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XXXIX. **Nadir Bir Yürüme ve Konuşma Bozukluğu Nedeni: Pontoserebellar Hipoplazi Tip7**
BİLGE S., ÖZCAN N., GÜNER ÖZCANYÜZ D., GÜL MERT G., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
21. uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XL. **Olgularla Sık Görülen Çocukluk Çağı Başlangıçlı Musküler Distrofiler**
HERGÜNER M. Ö.
21. uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XLI. **Olgularla Sık Görülen Çocukluk Çağında Başlangıçlı Musküler Distrofiler**
HERGÜNER M. Ö.
55.Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 28 Nisan - 02 Mayıs 2019

- XLII. A Rare Cause of Vision Loss in Childhood: Two Case Reports with Leber'xxx Hereditary Optic Neuropathy**
HACIOĞLU C., KOR D., Şeker-Yılmaz B., KILAVUZ S., BULUT F. D., SIZMAZ S., BALLI H. T., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
International Inborn Errors of Metabolism and Nutrition Congress, 10 - 14 Nisan 2019
- XLIII. A Rare Cause of Vision Loss in Childhood: Two Case with Leber'xxx Hereditary Optic Neuropathy**
HACIOĞLU C., KOR D., ŞEKER YILMAZ B., KILAVUZ S., BULUT F. D., SIZMAZ S., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
International Inborn Error of Metabolism and Nutrition Congress, 10 - 14 Nisan 2019
- XLIV. Alpha-methylacyl-CoA Racemase Deficiency: Report of an Adult Patient**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., KILAVUZ S., Şeker-Yılmaz B., KOR D., ERDEM E., SEMİNE Ö., ÖZCANYÜZ D., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş., BIÇAKÇI Ş.
International Inborn Errors of Metabolism and Nutrition Congress, 10 - 14 Nisan 2019
- XLV. Alpha-methylacyl-CoA Racemase Deficiency: Report of an Adult Patient**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., KILAVUZ S., ŞEKER YILMAZ B., KOR D., ERDEM E., ÖZDEMİR S., GÜNER ÖZCANYÜZ D., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş., BIÇAKCI Ş.
International Inborn Error of Metabolism and Nutrition Congress, 10 - 14 Nisan 2019
- XLVI. Cerebral creatine deficiency syndrome: A case report**
ÖZCAN N., HERGÜNER M. Ö., KOR D., KILAVUZ S., ŞEKER YILMAZ B., BULUT F. D., YILDIZDAŞ R. D., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
International Inborn Error of Metabolism and Nutrition Congress, 10 - 14 Nisan 2019
- XLVII. Büyük Çocuk ve Adolesan Dönemi**
HERGÜNER M. Ö.
Kalıtsal Metabolik Hastalıkların Nörolojisi Kursu, Türkiye, 8 - 09 Mart 2019
- XLVIII. Yürüme Bozukluğu İle Gelen Çocuk: Sadece Bacaklara Değil Başa da Bakalım**
BİLGE S., ÖZCAN N., GÜNER ÖZCANYÜZ D., GÜL MERT G., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
XVII.Çukurova Pediatri Günleri, Türkiye, 21 - 22 Şubat 2019
- XLIX. Yeni Tanı Almış Epileptik Çocuklarda İnteriktal EEG ve Uyku Deprivasyonlu Kısa Süreli Video-EEG Monitorizasyonunun Tanısal Değeri**
MELEKOĞLU N. A., HERGÜNER M. Ö.
XVII. Çukurova Pediatri Günleri, Türkiye, 21 - 22 Şubat 2019
- L. Levetirasetama Bağlı Gelişen Rabdomiyoliz::İki Olgu Sunumu**
GÜNER ÖZCANYÜZ D., İNCECİK F., ÖZCAN N., GÜL MERT G., BİLGE S., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
XVII. Çukurova Pediatri Günleri, Türkiye, 21 - 22 Şubat 2019
- LI. Gillain- Barre sendromlu çocuklarda NLR ve PLR'xxnin tanısal değeri**
ÖZCAN N., GÜL MERT G., GÜNER ÖZCANYÜZ D., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., HAYTOĞLU Z., ALTUNBAŞAK Ş.
XVII. Çukurova Pediatri Günleri, Türkiye, 21 - 22 Şubat 2019
- LII. Akut Nöromuskuler Hastalıklar**
HERGÜNER M. Ö.
XVII. Çukurova Pediatri Günleri, Türkiye, 21 - 22 Şubat 2019
- LIII. Is There a Difference Between the Onset of Visceral Symptoms and Genotype of Gaucher Disease Type 1 and Type 3? Çukurova University Experience.**
Kılavuz S., Kor D., Şeker-Yılmaz B., Bulut F. D., Hergüner M. Ö., Yöntem A., Demir F., Önenli Mungan H. N.
Gaucher Disease Symposium, İstanbul, Türkiye, 21 - 22 Ekim 2018
- LIV. SEPN1-related Congenital Myopathy: Case Report**
ÖZCAN N., GÜNER ÖZCANYÜZ D., GÜL MERT G., BEŞEN Ş., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş., ÖZGÜR HOROZ Ö., ZORLUDEMİR S.
13 th Meeting of the Mediterranean Society of Myology, 27 - 29 Haziran 2018
- LV. Charcot-Marie-tooth Disesa Type 2N: A Case Report**
GÜNER ÖZCANYÜZ D., GÜL MERT G., ÖZCAN N., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş., BİŞGİN A.
13. Meeting of the Mediterranean Society of Myology, 27 - 29 Haziran 2018
- LVI. DMD/BMD VE DİĞER MUSKÜLER DİSTROFİLER**

HERGÜNER M. Ö.

2. Congress of the Turkish Neuromuscular Society, Türkiye, 26 - 29 Haziran 2018

- LVII. **CHARLEVOIX-SAGUENAY SENDROMLU BİR OLGUSUNUMU**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ÖZCAN N.
20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 2 - 06 Mayıs 2018
- LVIII. **SCA21 SENDROMLU BİR OLGU SUNUMU**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ÖZCAN N., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 2 - 06 Mayıs 2018
- LIX. **Duchenne Muskuler Distrofili Çocuklarda Klinik Bulgular, Ambulasyon, Kardiyak ve Solunum Komplikasyonlarına Etki Eden Faktörler**
CANATAR S. N., HERGÜNER M. Ö., BEŞEN Ş., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
54. Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2018
- LX. **Duchenne Musküler Distrofili Çocuklarda Klinik Bulgular, Ambulasyon, Kardiyak ve Solunum Fonksiyonlarına Etki Eden Faktörler**
CANATAR S. N., HERGÜNER M. Ö., ÖZCAN N., BEŞEN Ş., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
54. TÜRK PEDİATRİ KONGRESİ, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2018
- LXI. **STATUS EPİLEPTİKUS ETYOLOJİ, KLİNİK VE UYGULANAN TEDAVİ PROTOKOLLERİ**
İNCECİK F., ŞAHİN B., HERGÜNER M. Ö., ÖZCAN N.
20. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 2 - 06 Mayıs 2018
- LXII. **Mukopolisakkaridoz tip IIIC ve IIID tanılı iki olgu VI.**
ÖZCAN N., KILAVUZ S., KOR D., BULUT F. D., Şeker-Yılmaz B., DEMİR F., BEŞEN Ş., HERGÜNER M. Ö., CEYLANER G., TEMİZ F., et al.
VI. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 11 - 15 Nisan 2018
- LXIII. **Mukopolisakkaridoz tip II ve tip VI tanılı iki olguda başarılı kranioservikal stenoz cerrahisi**
GÜNEŞ D., YILMAZ D., BULUT F. D., KILAVUZ S., KOR D., Şeker-Yılmaz B., ÖZGÜR HOROZ Ö., ONAN H. B., HERGÜNER M. Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
VI. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 11 - 15 Nisan 2018
- LXIV. **Mukopolisakkaridoz Tip IIIC ve IIID Tanılı İki Olgu**
Özcan N., Kılavuz S., Kör D., Bulut F. D., Şeker Yılmaz B., Demir F., Beşen Ş., Hergüner M. Ö., Ceylaner G., Önenli Mungan H. N.
VI. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, Türkiye, 11 - 15 Nisan 2018
- LXV. **Mukopolisakkaridoz Ti II ve Tip VI Tanılı İki Olguda Başarılı Kranioservikal Stenoz Cerrahisi**
GÜNEŞ D., YILMAZ D. M., BULUT F. D., KILAVUZ S., KÖR D., ŞEKER YILMAZ B., ÖZGÜR HOROZ Ö., HERGÜNER M. Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
VI. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 11 - 15 Nisan 2018
- LXVI. **Tüm Spinal Kord Lezyonu: Astrositom? Uzun Segment Transvers Myelit?**
ÖZCAN N., GÜNER ÖZCANYÜZ D., HERGÜNER M. Ö., GÜL MERT G., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
10. Klinik Nöroimmünoloji Sempozyumu, Türkiye, 1 - 05 Nisan 2018
- LXVII. **Cranial autonomic symptoms and gastrointestinal symptoms in children with migraine type headache**
HAYTOĞLU Z., HERGÜNER M. Ö.
4. Erciyes Pediatri Akademisi Kış Kongresi, Kayseri, Türkiye, 22 - 24 Şubat 2018
- LXVIII. **Çocukluk çağı migr**
HAYTOĞLU Z., HERGÜNER M. Ö.
4. Erciyes Pediatri Akademisi Kış Kongresi, Kayseri, Türkiye, 22 - 24 Şubat 2018
- LXIX. **Migrenli Çocuklarda kranial otonomik semptomlar ve gastrointestinal**
HAYTOĞLU Z., HERGÜNER M. Ö.
4. Erciyes Pediatri Akademisi Kış Kongresi, Kayseri, Türkiye, 22 - 24 Şubat 2018
- LXX. **Two late diagnosed cases: GTPCH deficiency and DHPR deficiency.**
BULUT F. D., Şeker-Yılmaz B., KILAVUZ S., KOR D., HERGÜNER M. Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
14th MEMG meeting, ATİNA, Yunanistan, 8 - 11 Şubat 2018
- LXXI. **Baş ağrısı olan çocuklarda bağlanma özellikleri ve ruhsal tanılar**

- ÇAM RAY P., FIRAT S., GÜL ÇELİK G., NASIROĞLU S., İNCECİK F., HERGÜNER M., AVCI A., YOLGA TAHİROĞLU A.
22. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Bolu, Türkiye, 21 - 23 Kasım 2017, ss.78
- LXXII. **The clinical features and diagnosis of metachromatic leukodystrophy: a case series of Turkish pediatric patients with three novel mutations.**
Şeker-Yılmaz B., KILAVUZ S., BULUT F. D., KOR D., HERGÜNER M. Ö., AKBAL M., ÖZCAN N., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.
13 th International Congress of Inborn Errors of Metabolism., Rio de Janeiro, Brezilya, 5 - 08 Eylül 2017
- LXXIII. **L-2-hydroxyglutaric aciduria case series.**
BULUT F. D., KOR D., KILAVUZ S., Şeker-Yılmaz B., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ökte m., DEMİRKIRAN D. M., ALTUNBAŞAK Ş., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.
13 th International Congress of Inborn Errors of Metabolism., Rio de Janeiro, Brezilya, 5 - 08 Eylül 2017
- LXXIV. **A case report of a 6 years old Turkish patient with neonatal adrenoleukodystrophy and mutation in the PEX26 gene.**
KILAVUZ S., BULUT F. D., Şeker-Yılmaz B., KOR D., YÜKSEL B., HERGÜNER M. Ö., CEYLANER G., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.
13 th International Congress of Inborn Errors of Metabolism., Rio de Janeiro, Brezilya, 5 - 08 Eylül 2017
- LXXV. **L-2-Hidoksiglutarik Asduri Case Series**
BULUT F. D., KÖR D., KILAVUZ S., ŞEKER YILMAZ B., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ÖKTEM M., DEMİRKIRAN D. M., ALTUNBAŞAK Ş., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.
13. Internatinal Congress of Inborn Error of Metabolism, 5 - 08 Eylül 2017
- LXXVI. **A Case Report of a 6 Years Old Turkish Patient with Neonatal Adrenoleucodystrophy and a Mutation in the PEX26 Gene**
KILAVUZ S., BULUT F. D., ŞEKER YILMAZ B., KÖR D., YÜKSEL B., HERGÜNER M. Ö., CEYLANER G., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.
13. International Congress of Inborn Error of Metabolism, 5 - 08 Eylül 2017
- LXXVII. **The Clinical Features and Diagnosis Metachromatic Leucudystrophy: A Case Series of Turkish Pediatric Patients with Three Novel Mutations**
ŞEKER YILMAZ B., KILAVUZ S., BULUT F. D., KÖR D., HERGÜNER M. Ö., AKBAŞ M., ÖZCAN N., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.
13. International Congress of Inborn Error of Metabolism, 5 - 08 Eylül 2017
- LXXVIII. **CLINICAL MOLECULAR FEATURES AND OUTCOME OF 20 TURKISH PATİENTS WITH UREA CYCLE DISORDER**
KÖR D., ŞEKER YILMAZ B., BULUT F. D., KILAVUZ S., SATAR M., HERGÜNER M. Ö., ÖZTÜRK HISMI B., TOLU Ö., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.
13. Internatinal Congress of Inborn Error of Metabolism, 5 - 08 Eylül 2017
- LXXIX. **Spinal pleksiform nörofibromalı NF-1 olgusu**
BEŞEN Ş., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
2. DOĞU AKDENİZ NÖROKUTAN HASTALIKLAR GÜNLERİ, Türkiye, 29 - 30 Eylül 2017
- LXXX. **Alternating hemiplegia of childhood in a child misdiagnosed as intractable epilepsy**
HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
32. International Epietsy Congress, 2 - 06 Eylül 2017
- LXXXI. **Mitochondrial membrane protein associated neurodegenerationin a Turkish patient**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., BESEN Ş.
epns, 22 - 26 Haziran 2017
- LXXXII. **Acute rhabdomyolysis associated with levetiracetam therapy ina child**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., BESEN Ş.
epns congres, 22 - 26 Haziran 2017
- LXXXIII. **A case of congenital insensitivity to pain with anhidrosis presenting as a febrile convulsion**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., BESEN Ş.
12.EPNS CONGRES, 20 - 24 Haziran 2017
- LXXXIV. **Limbic encephalitis associated with anti-leucine-rich gliomainactivated-1**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., BESEN Ş.
12.EPNS CONGRES, 20 - 24 Haziran 2017

- LXXXV. **Hydrocephalus is a rare clinical symptom in a child with multiple sulfatase deficiency**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., şeyda b.
12. EPNS Congress, 20 - 24 Haziran 2017
- LXXXVI. **Myoadenilat deaminaz eksikliği: bir olgu sunumu**
BATUN İ., BULUT F. D., ŞEKER YILMAZ B., KILAVUZ S., KÖR D., HERGÜNER M. Ö., KOÇ A. F., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.
XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- LXXXVII. **Çocuklarda İskemik İnme Sonrası Epilepsi için Risk Faktörleri**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ÖZCAN N., BEŞEN Ş.
19. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- LXXXVIII. **Mitokondriyal Kompleks 1 Eksikliği Olan Bir Hasta**
BEŞEN Ş., ÖZCAN N., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.
19. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Nisan 2017
- LXXXIX. **Transvers myelit: Nadir bir neden olarak Hashimoto tiroiditi**
ÖZCAN N., BEŞEN Ş., BATUN İ., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F.
16. Çukurova Pediatri Günleri, Türkiye, 23 - 24 Şubat 2017
- XC. **Uzun segment transvers myelit: iki olgu sunumu**
BEŞEN Ş., ÖZCAN N., ALTUNBAŞAK Ş., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F.
16. Çukurova Pediatri Günleri, Türkiye, 23 - 24 Şubat 2017
- XCI. **Çocuklarda psödotümör serebri: Etyoloji, klinik bulgular, prognoz**
ÖZCAN N., GÜL MERT G., HERGÜNER M. Ö., YAR K., BEŞEN Ş., İNCECİK F., ALTUNBAŞAK Ş.
16. Çukurova Pediatri Günleri, Türkiye, 23 - 24 Şubat 2017
- XCII. **Merkezi Sinir Sistemi İnfeksiyonlarında Viral Etkenlerin İnsidansı**
ŞEFLEK B., KOÇU N. N., İNCECİK F., ÖZDOĞRU D., YILDIZDAŞ R. D., HERGÜNER M. Ö., YARKIN F.
1. International Mediterranean Science and Engineering Congress, 26 - 28 Ekim 2016
- XCIII. **Merkezi sinir sistemi enfeksiyonlarında viral etkenlerin insidansı**
ŞEFLEK B., KOÇU N. N., İNCECİK F., ÖZDOĞRU D., YILDIZDAŞ R. D., HERGÜNER M. Ö., YARKIN F.
1st International Mediterranean Science and Engineering Congress, 26 - 28 Ekim 2016
- XCIV. **Çocuk yoğun bakım ünitemizde terapotik plazmaferez uygulanan nörolojik hastalarımızın değerlendirilmesi 10 yıllık deneyim**
Tolunay i., YILDIZDAŞ R. D., İNCECİK F., ÖZGÜR HOROZ Ö., EKİNCİ F., PETMEZCİ E., HERGÜNER M. Ö.
Uluslararası katılımlı XIII. Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi. IX. Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Hemşireliği kongresi, Türkiye, 5 - 08 Ekim 2016
- XCIV. **Oxoprolinase deficiency report of three siblings and a case with two new compound heterozygous mutations and the clinical diversity even in the same family**
ÖNENLİ MÜNGAN H. N., ŞEKER YILMAZ B., BULUT F. D., OKTEM M., KÖR D., CEYLANER S., HERGÜNER M. Ö.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, 6 - 09 Eylül 2016
- XCVI. **5 oxoprolinase deficiency report of three siblings and a case with two new compound heterozygous mutations and the clinical diversity even in the same family**
ÖNENLİ MÜNGAN H. N., ŞEKER YILMAZ B., BULUT F. D., oktem m., KÖR D., ceylaner g., HERGÜNER M. Ö.
SSIEM 2016 ROME, 6 - 09 Eylül 2016
- XCVII. **Çocuklarda nadir nedenli akut rabdomyoliz CPTII eksikliği olan 2 vaka**
HERGÜNER M. Ö., BEŞEN Ş., İNCECİK F., ÖZDURAN D., MELEK E.
52. Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 14 - 19 Mayıs 2016
- XCVIII. **Çocuklarda nadir nedenli akut rabdomyoliz CPTII eksikliği olan 2 vaka**
HERGÜNER M. Ö., BEŞEN Ş., İNCECİK F., DURAN D.
52. Türk pediatri kongresi, Türkiye, 15 - 19 Mayıs 2016
- XCIX. **SJÖGREN LARSON SENDROMU**
GÜL MERT G., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., BEŞEN Ş., ALTUNBAŞAK Ş.
18. ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016
- C. **Dirençli epilepsilerde klobazam etkinliği ve güvenirliliği**
BEŞEN Ş., İNCECİK F., GÜL MERT G., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.

18.ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016

- CI. **Juvenil Pompe Hastalığı Bir Olgu Sunumu**
BESEN Ş., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ŞEKER YILMAZ B.
V. Uluslar arası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 17 - 24 Nisan 2016
- CII. **Sjögren Larsson Sendromu Altı Olgu Sunumu**
GÜL MERT G., İNCECİK F., ŞEYDA B., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
18. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016
- CIII. **Bir çocukta mitokondriyal membran protein ilişkili nörodejenerasyon**
İNCECİK F., beşen ş., HERGÜNER M. Ö., YAR K.
18. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016
- CIV. **Dirençli Epilepside Klobazamın Etkinliği ve Güvenilirliği**
BESEN Ş., İNCECİK F., GÜL MERT G., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
18. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 20 Nisan 2014 - 24 Nisan 2016
- CV. **MPS Tip IVA Hasta Verileri: 5 Yeni Mutasyon.**
ŞEKER YILMAZ B., BULUT F. D., KOR D., BAŞARAN S., ERDEM E., SOYUPAK S., mart ö. ö., CEYLANER S., HERGÜNER M. Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
5. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi Kongresi, 14 - 17 Nisan 2016
- CVI. **Sandhoff hastalığı iki yeni mutasyon**
KÖR D., ŞEKER YILMAZ B., BULUT F. D., HERGÜNER M. Ö., CEYLANER S., ALTUNBAŞAK Ş., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
V. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 14 - 17 Nisan 2016
- CVII. **Sandhoff Hastalığı İki Olgu İki Yeni Mutasyon**
KÖR D., BULUT F. D., HERGÜNER M. Ö., CEYLANER S., ALTUNBAŞAK Ş., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
V. Uluslar arası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 14 - 17 Nisan 2016
- CVIII. **PSEUDOTUMOR CEREBRİ İN A CHİLD WITH FAMILİAL MEDİTERRANEAN FEVER**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ŞEYDA B., AYNACI E., YILMAZ M.
EPNS, VİYANA, Avusturya, 27 - 30 Mayıs 2015
- CIX. **Bir Çocukta Epilepsi ve McArdle Birlikteliği**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., GÜL MERT G., ŞEYDA B., KÖR D., ŞEKER YILMAZ B., ÖNENLİ MUNGAN H. N., ALTUNBAŞAK Ş.
13. Ulusal Metabolik Hast ve Beslenme Kongresi, Adana, Türkiye, 13 - 18 Nisan 2015
- CX. **Nedeni bilinmeyen ateş etiolojisinde bir olgu nedeniyle konjenital ağrı duyarsızlığı-anhidrozis (CIPA).**
KOR D., Şeker-Yılmaz B., BULUT F. D., İNCECİK F., ÇETİN C., Ceylaner S., HERGÜNER M. Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
59. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Türkiye, 4 - 08 Kasım 2015
- CXI. **NEDENİ BİLİNMEYEN ATEŞ ETYOLOJİSİNDE BİR OLGU NEDENİYLE KONJENİTAL AĞRI DUYARSIZLIĞI ANHİDROZİS**
KÖR D., KÖR D., ŞEKER YILMAZ B., İNCECİK F., CEYLANER S., HERGÜNER M. Ö.
ULUSAL METABOLİZMA KONGRESİ, Türkiye, 20 - 22 Ekim 2015
- CXII. **Limbic encephalitis with antibodies to glutamic acid decarboxylase presenting with brainstem symptoms**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., YILDIZDAŞ R. D., ÖZGÜR HOROZ Ö., ŞEYDA B., ALTUNBAŞAK Ş.
EPNS, VİYANA, Avusturya, 27 - 30 Mayıs 2015
- CXIII. **a presentation of lyme disease pseudotumor cerebri**
ŞAHİN B., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ALABAZ D., ŞEYDA B.
EPNS, VİYANA, Avusturya, 27 - 30 Mayıs 2015
- CXIV. **OPSOKLONUS MİYOKLONUSLU İKİ OLGUNUN SUNUMU**
ŞEYDA B., İNCECİK F., AYNACI E., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
17. ÇOCUK NÖROLOJİ, İzmir, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015
- CXV. **ÇUKUROVA ÜNİVERSİTESİ ÇOCUK KLİNİĞİNDE TEDAVİ SIRASINDA PRES GELİŞEN VAKALARIN DEĞERLENDİRİLMESİ**
AYNACI E., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ŞEYDA B., GÜL MERT G., ALTUNBAŞAK Ş.

17. ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİ, İzmir, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015
- CXVI. **EDİNİLMİŞ NÖROMİYOTONİ BİR OLGU SUNUMU**
ŞEYDA B., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., AYNACI E., GÜL MERT G., ALTUNBAŞAK Ş.
17. ÇOCUK NÖROLOJİ, İzmir, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015
- CXVII. **EDİNİLMİŞ NÖROMİYOTONİ**
BEŞEN Ş., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., AYNACI E., ALTUNBAŞAK Ş.
17.ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015
- CXVIII. **OPSOKLONUS MİYOKLONUS SENDROMLU İKİ OLGUNUN SUNUMU**
ŞEYDA B., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
17. ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015
- CXIX. **ÇUKUROVA ÜNİVERSİTESİ ÇOCUK KLİNİĞİNDE TEDAVİ SIRASINDA PRES SENDROMU GELİŞEN VAKALARIN DEĞERLENDİRİLMESİ**
AYNACI E., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., ŞEYDA B., GÜL MERT G., ALTUNBAŞAK Ş.
17.ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2015
- CXX. **Krabbe Hastalığı Erken İnfantil Bir Olgu**
ŞEYDA B., İNCECİK F., ŞEKER YILMAZ B., KÖR D., HERGÜNER M. Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N., ALTUNBAŞAK Ş.
13. Ulusal Metabolik Hast ve Beslenme Kongresi, Adana, Türkiye, 13 - 18 Nisan 2015
- CXXI. **Krabbe hastalığı: Erken infantil bir olgu**
BEŞEN Ş., İNCECİK F., Şeker-Yılmaz B., AYNACI E., KOR D., HERGÜNER M. Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N., ALTUNBAŞAK Ş.
XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 14 - 18 Nisan 2015
- CXXII. **BİR ÇOCUKTA EPİLEPSİ VE MC ARDLİ BİRLİKTELİĞİ**
İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., GÜL MERT G., BESEN Ş., KÖR D., ŞEKER YILMAZ B., ÖNENLİ MUNGAN H. N., ALTUNBAŞAK Ş.
METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ, Türkiye, 12 - 14 Nisan 2015
- CXXIII. **KRABBE HASTALIĞI ERKEN İNFANTİL BİR OLGU**
BESEN Ş., İNCECİK F., ŞEKER YILMAZ B., AYNACI E., HERGÜNER M. Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N., ALTUNBAŞAK Ş.
ULUSAL METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ, Türkiye, 12 - 14 Nisan 2015
- CXXIV. **Glycogen storage disease XII complicated with hemizygous Duchenne muscular dystrophy mutation.**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., Şeker-Yılmaz B., KOR D., Ceylaner S., ZORLUDEMİR S., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, 2 - 05 Eylül 2014
- CXXV. **Gaucher tip II'de iki farklı başvuru semptomu: Kollodion baby-hepatosplenomegali.**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., Ceylaner S., KOR D., Şeker-Yılmaz B., ÖZKINAY F. F., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö.
IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2014
- CXXVI. **Mukopolisakkaridoz tip I: Olgularımız ve enzim replasman tedavisi.**
Şeker-Yılmaz B., KOR D., ÖNENLİ MUNGAN H. N., ERDEM S., SIZMAZ S., BALLI H. T., ÖZBEK M., YILMAZ M., HERGÜNER M. Ö., ALTUNBAŞAK Ş.
IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2014
- CXXVII. **Gaucher hastalığı tip III C ve senkoba neden olan ağır kardiyak kalsifikasyon.**
KOR D., Şeker-Yılmaz B., ERDEM S., SALİH O. K., ÖNENLİ MUNGAN H. N., HERGÜNER M. Ö., Ceylaner S., ÖZBARLAS N.
IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi, Antalya, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2014
- CXXVIII. **Enzyme replacement therapy in 7 Turkish patients with infantile type Pompe disease.**
KOR D., ÖNENLİ MUNGAN H. N., ERDEM S., HERGÜNER M. Ö.
12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism., 3 - 06 Eylül 2013
- CXXIX. **Niemann-Pick tip C hastalığı: NPC2 ve NPC1 mutasyonları saptanan dört olgu.**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., İNCECİK F., KOR D., ÖZGÜL R. K., HERGÜNER M. Ö., YILDIZDAŞ R. D., Ceylaner S., ALTUNBAŞAK Ş.
XII. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2013
- CXXX. **Endosülfan intoksikasyonuna bağlı gelişen ve tedaviye refrakter status epileptikuslu bir olgu sunumu**
Sarı Y., YILDIZDAŞ R. D., Yükselmiş U., ÖZGÜR HOROZ Ö., YILMAZ H. L., HERGÜNER M. Ö.

Uluslararası Katılımlı IX. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, Türkiye, 30 Nisan - 04 Haziran 2012

- CXXXI. **Kronik baş ağrısı olan çocuklarda ruhsal tanılar ve nöropsikiyatrik değerlendirme sonuçları**
ÇAM RAY P., FIRAT S., ÇELİK G., NASIROĞLU S., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., TAHİROĞLU A., avcı a.
22. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Kocaeli, Türkiye, 24 - 27 Nisan 2012, ss.79
- CXXXII. **Kronik baş ağrısı olan çocuklarda ruhsal tanılar ve nöropsikiyatrik değerlendirme**
ÇAM RAY P., FIRAT S., GÜL ÇELİK G., Nasıroğlu S., İNCECİK F., HERGÜNER M., AVCI A., YOLGA TAHİROĞLU A.
22. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Bolu, Türkiye, 24 Nisan 2012 - 24 Nisan 2004, ss.79
- CXXXIII. **Epileptik Dikkat Eksikliği Hiperaktivite Bozukluğunda Metilfenidat Tedavi Yanıtı; İzlem Çalışması**
GÜL ÇELİK G., YOLGA TAHİROĞLU A., AVCI A., SÜZER İ., HERGÜNER M.
22. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Bolu, Türkiye, 24 - 27 Nisan 2012, ss.98-99
- CXXXIV. **Kronik baş ağrısı olan çocuklarda ruhsal tanılar ve nöropsikiyatrik değerlendirme**
ÇAM RAY P., FIRAT S., GÜL ÇELİK G., Nasıroğlu S., İNCECİK F., HERGÜNER M., AVCI A., YOLGA TAHİROĞLU A.
22. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Bolu, Türkiye, 24 Nisan 2012 - 24 Nisan 2004, ss.79
- CXXXV. **Kronik baş ağrısı olan çocuklarda ruhsal tanılar ve nöropsikiyatrik değerlendirme**
ÇAM RAY P., FIRAT S., GÜL ÇELİK G., Nasıroğlu S., İNCECİK F., HERGÜNER M., AVCI A., YOLGA TAHİROĞLU A.
22. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, Bolu, Türkiye, 24 Nisan 2012 - 24 Nisan 2004, ss.79
- CXXXVI. **Endosulfan İntoksikasyonuna Bağlı Gelişen ve Tedaviye Refrakter Status Epileptikuslu Bir Olgu Sunumu.**
YILMAZ H. L., YILDIZDAŞ R. D., HERGÜNER M., ÖZGÜR HOROZ Ö., Yükselmiş U., Sarı Y.
IX. Ulusal çocuk acil tıp ve yoğun bakım kongresi, Ankara, Türkiye, 01 Ocak 2012
- CXXXVII. **Endosulfan İntoksikasyonuna Bağlı Gelişen ve Tedaviye Refrakter Status Epileptikuslu Bir Olgu Sunumu.**
YILMAZ H. L., YILDIZDAŞ R. D., HERGÜNER M., ÖZGÜR HOROZ Ö., Yükselmiş U., Sarı Y.
IX. Ulusal çocuk acil tıp ve yoğun bakım kongresi, Ankara, Türkiye, 01 Ocak 2012, ss.1
- CXXXVIII. **Endosulfan İntoksikasyonuna Bağlı Gelişen ve Tedaviye Refrakter Status Epileptikuslu Bir Olgu Sunumu.**
YILMAZ H. L., YILDIZDAŞ R. D., HERGÜNER M., ÖZGÜR HOROZ Ö., Yükselmiş U., Sarı Y.
IX. Ulusal çocuk acil tıp ve yoğun bakım kongresi, Ankara, Türkiye, 01 Ocak 2012
- CXXXIX. **Standart tedaviye yanıt vermeyen status epileptikuslu iki olguda ketamin uygulaması.**
İNCECİK F., YILDIZDAŞ R. D., HERGÜNER M., ÖZGÜR HOROZ Ö.
VI. Ulusal çocuk acil tıp ve yoğun bakım kongresi, Adana, Türkiye, 01 Ocak 2009
- CXL. **Hypertonic saline treatment in children with cerebral edema**
YILDIZDAŞ R. D., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., Çelik U.
5th World Congress on Pediatric Critical Care, Switzerland, İsviçre, 24 - 28 Haziran 2007, cilt.0
- CXLI. **15. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi**
GÜL ÇELİK G., YOLGA TAHİROĞLU A., AVCI A., HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş.
Geç başlangıçlı dikkat eksikliği hiperaktivite bozukluğu olan bir olgu sunumu, İstanbul, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2005, ss.50
- CXLII. **Parsiyel epilepsili çocuk hastalarda klinik. EEG, BBT, MRG, SPECT ilişkisi**
HERGÜNER M., YILDIZDAŞ R. D., ALTUNBAŞAK Ş., Baytok V.
IV. Çocuk Nöroloji Günleri, İstanbul, Türkiye, 11 - 14 Kasım 1998, cilt.P-1
- CXLIII. **Parsiyel epilepsili çocuk hastalarda klinik. EEG, BBT, MRG, SPECT ilişkisi**
HERGÜNER M., YILDIZDAŞ R. D., ALTUNBAŞAK Ş., Baytok V.
IV. Çocuk Nöroloji Günleri, İstanbul, Türkiye, 11 - 14 Kasım 1998, cilt.P-1
- CXLIV. **Water-drinking seizures (a very rare reflex epilepsy)**
HERGÜNER M., ALTUNBAŞAK Ş., Baytok V., YILDIZDAŞ R. D.
The 2nd Congress of the European Pediatric Neurology Society Mastricht, Mastricht, Hollanda, 8 - 11 Ekim 1997, cilt.0, ss.72
- CXLV. **Menenjitli çocuklarda kan ve BOS IL-6 seviyeleri**
Yaman E., YILDIZDAŞ R. D., KOCABAŞ E., HERGÜNER M., AKSARAY N., ALHAN S. E.
XL. Milli Pediatri kongresi, Gaziantep, Türkiye, 14 - 17 Ekim 1996, cilt.0

- CXLVI. **Menenjitli çocuklarda kan ve BOS IL-6 seviyeleri**
KOCABAŞ E., YILDIZDAŞ R. D., HERGÜNER M., AKSARAY N., ALHAN S. E., Yaman E.
XL. Milli Pediatri kongresi, Gaziantep, Türkiye, 14 - 17 Ekim 1996, cilt.0
- CXLVII. **Menenjitli çocuklarda kan ve BOS IL-6 seviyeleri**
KOCABAŞ E., YILDIZDAŞ R. D., HERGÜNER M., AKSARAY N., ALHAN S. E., Yaman E.
XL. Milli Pediatri kongresi, Gaziantep, Türkiye, 14 - 17 Ekim 1996, cilt.0
- CXLVIII. **Akut karaciğer yetmezlikli olguların retrospektif incelenmesi**
Antmen B., KOCABAŞ E., HERGÜNER M., AKSARAY N., YILDIZDAŞ R. D., ALHAN S. E.
32. Türk Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 23 - 27 Eylül 1996, cilt.D-8
- CXLIX. **Akut karaciğer yetmezlikli olguların retrospektif incelenmesi**
Antmen B., KOCABAŞ E., HERGÜNER M., AKSARAY N., YILDIZDAŞ R. D., ALHAN S. E.
32. Türk Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 23 - 27 Eylül 1996, cilt.D-8
- CL. **Çukurova bölgesinde 1993-1996 yılları arasında görülen kazalar (visceral leishmaniasis) olguları**
Antmen B., KOCABAŞ E., HERGÜNER M., AKSARAY N., YILDIZDAŞ R. D., ALHAN S. E.
32. Türk Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 23 - 27 Eylül 1996, cilt.0
- CLI. **Sağlıklı çocuklarda hepatit A, B ve E prevalansı (ön çalışma)**
YAMAN A., Antmen B., HERGÜNER M., Mungan N., YILDIZDAŞ R. D., ALHAN S. E.
32. Türk Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 23 - 27 Eylül 1996, cilt.D-9
- CLII. **Sağlıklı çocuklarda hepatit A, B ve E prevalansı (ön çalışma)**
YAMAN A., Antmen B., HERGÜNER M., Mungan N., YILDIZDAŞ R. D., ALHAN S. E.
32. Türk Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 23 - 27 Eylül 1996, cilt.D-9
- CLIII. **Çukurova bölgesinde 1993-1996 yılları arasında görülen kazalar (visceral leishmaniasis) olguları**
Antmen B., KOCABAŞ E., HERGÜNER M., AKSARAY N., YILDIZDAŞ R. D., ALHAN S. E.
32. Türk Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 23 - 27 Eylül 1996, cilt.0

Desteklenen Projeler

HERGÜNER M., DOĞAN Ç. N., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Serebral Palsi'li Çocuk Hastaların Beslenme ve Antropometrik Durumları ile Bunlara Etki Eden Faktörler, 2019 - 2023

GÜZEL R., HERGÜNER M., Nehzati Maleki A. F., BAŞARAN S., COŞKUN BENLİDAYI İ., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Duchenne Muskuler Distrofili Hastalarda Kas Tonusu Sertlik ve Elastisitenin değerlendirilmesi, 2017 - 2018

Metrikler

Yayın: 271
Atıf (WoS): 192
Atıf (Scopus): 232
H-İndeks (WoS): 7
H-İndeks (Scopus): 8

Akademi Dışı Deneyim

Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi