

Doç.Dr. MALİK EJDER YILDIRIM

Kişisel Bilgiler

E-posta: meyildirim@cumhuriyet.edu.tr

Web: <https://avesis.cumhuriyet.edu.tr/meyildirim>

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Eğitimi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2004 - 2008
Lisans, Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Eğitimi, Türkiye 1985 - 1991

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç.Dr., Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Eğitimi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2013 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

Tıbbi Biyoloji ve Genetik II, Lisans, 2017 - 2018

Genetik, Lisans, 2016 - 2017

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. The type and prevalence of chromosomal abnormalities in couples with recurrent first trimester abortions: A Turkish retrospective study**
YILDIRIM M. E. , KARAKUŞ S., Kurtulgan H. K. , Baser B., Sezgin I.
JOURNAL OF GYNECOLOGY OBSTETRICS AND HUMAN REPRODUCTION, cilt.48, sa.7, ss.521-525, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- II. 8q22.3 q24.23 duplication in a patient with oral frenulum and normal intellectual development**
KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E. , BAŞER B., SEZGİN İ.
MOLECULAR CYTOGENETICS, cilt.10, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. Examination of Paraoxonase 1 Gene Polymorphism in Cases with Chronic Otitis Media**
DURMUŞ K., KÜÇÜK KURTULGAN H., BORA A., YILDIRIM M. E. , ALTUNTAŞ E. E.
ENT Updates, 2020 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- II. Plazminojen aktivatör inhibitör-1 (PAI-1) 4G/4G polimorfizminin gebelik kayıplarıyla ilişkisi**
YILDIRIM M. E. , DAĞ Ş., KÜÇÜK KURTULGAN H., KARAKUŞ S.
Cumhuriyet Medical Journal, sa.36, ss.350-355, 2014 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. Family screening of a child with Werdnig-Hoffman's disease by MLPA**

YILDIRIM M. E.

V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020

- II. **Parsiyel Korpus Kallozum Agenezisi, Ventriküler Septal Defekt, Retinoblastom ve Sensorinöral İşitme Kaybı Olan 13q Delesyon Sendromlu Bir Olgu**
İNAN C., YILDIRIM M. E. , TUNÇ G.
Türkiye Maternal Fetal Tıp ve Perinatoloji Derneği Ultrasonografi Kursu, İstanbul, Türkiye, 31 Ekim - 02 Kasım 2019
- III. **Parsiyel Korpus Kallozum Agenezisi, Ventriküler Septal Defekt, Retinoblastom ve Sensorinöral İşitme Kaybı Olan 13q Delesyon Sendromlu Bir Olgu**
İNAN C., YILDIRIM M. E. , TUNÇ G.
Türkiye Maternal Fetal Tıp ve Perinatoloji Derneği Ultrasonografi Kursu, Türkiye, 31 Ekim - 02 Kasım 2019
- IV. **Coexistence of tetrasomy X and taurodontism: A case report**
BAŞER B., KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E. , SEZGİN İ.
International Participated Erciyes Medical Genetics Days 2019, 21 - 23 Şubat 2019, cilt41
- V. **Two diseases associated with chromosome 19 in an infertile male patient**
YILDIRIM M. E. , KÜÇÜK KURTULGAN H.
ULUSLARARASI KATILIMLI ERCİYES TIP GENETİK GÜNLERİ, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019
- VI. **A rare AMH variant in a case with persistent Mullerian Duct syndrome**
KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E.
ULUSLARARASI KATILIMLI ERCİYES TIP GENETİK GÜNLERİ, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019
- VII. **A CASE OF FLOATING-HARBOR SYNDROME WITH A NOVEL MUTATION**
YILDIRIM M. E.
TBD ULUSLARARASI BİYOKİMYA KONGRESİ 2018 29. ULUSAL BİYOKİMYA KONGRESİ, 26 - 30 Ekim 2018
- VIII. **İLİŞKİLİ HASTALIKLARDA HLA-B27 SIKLIĞI**
YILDIRIM M. E.
5. SİVAS ROMATOLOJİ GÜNLERİ, Türkiye, 15 - 16 Eylül 2018
- IX. **A familial case of hypochondroplasia with Gypsy origin**
KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E.
ERCİYES TIP GENETİK GÜNLERİ, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018
- X. **A Familal Case of Hypochondroplasia with Gypsy Origin**
KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E.
erciyes tıp genetik günleri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018
- XI. **İnmeyle gelen psödoksantoma elastikum'xxlu bir ailenin incelenmesi**
Cigdem B., BOLAYIR A., GÖKÇE Ş. F. , Bolayır H. A. , YILDIRIM M. E. , KAYIM YILDIZ Ö., Bolayır E., TOPAKTAŞ A. S.
53. ULUSAL NÖROLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 24 - 30 Kasım 2017
- XII. **İNMEYLE GELEN PSÖDOKSANTOMA ELASTİKUMLU BİR AİLENİN İNCELENMESİ**
ÇİĞDEM B., BOLAYIR A., GÖKÇE Ş. F. , Bolayır H. A. , YILDIRIM M. E. , KAYIM YILDIZ Ö., BOLAYIR E., Topaktaş A. S.
53. Ulusal Nöroloji Kongresi, Türkiye, 24 - 30 Kasım 2017
- XIII. **İNMEYLE GELEN PSÖDOKSANTOMA ELASTİKUM'xxLU BİR AİLENİN İNCELENMESİ**
ÇİĞDEM B., BOLAYIR A., GÖKÇE Ş. F. , BOLAYIR H. A. , YILDIRIM M. E. , KAYIM YILDIZ Ö., BOLAYIR E., TOPAKTAŞ A. S.
53. ULUSAL NÖROLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 24 - 30 Kasım 2017
- XIV. **Investigation of the levels of malondialdehyde, vitamin E and selenium in patients with Familial Mediterranean Fever**
KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E. , ERŞAN S., CEYHAN DOĞAN S., BAKIR D., BAKIR S., SEZGİN İ.
INTERNATIONAL BIOCHEMICAL CONGRESS 2017, 19 - 23 Eylül 2017
- XV. **investigation of the levels of malondialdehyde, vitamin E and selenium in patients with familial mediterranean fever**
KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E. , ERŞAN S., CEYHAN DOĞAN S., bakır d., BAKIR S., SEZGİN İ.
international biochemical congress, 19 - 23 Eylül 2017
- XVI. **8q22.3 q24.23 duplication in a patient with oral frenulum and normal intellectual development**

KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E. , BAŞER B., SEZGİN İ.

11th European Cytogenetics Conference, İtalya, 1 - 04 Temmuz 2017, cilt.10, ss.19

- XVII. **THE PREVALENCE OF FAMILIAL MEDITERRANEAN FEVER (FMF) MUTATIONS IN PEDIATRIC PATIENTS WITH ASTHMA AND ALLERGIC RHINITIS**
YILDIRIM M. E. , KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., DUKSAL F.
Erciyes Medical Genetics Days 2017, Kayseri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017, cilt.39, ss.56
- XVIII. **The prevalence of familial Mediterranean fever (FMF) mutations in pediatric patients with asthma and allergic rhinitis**
YILDIRIM M. E. , KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., DUKSAL F.
Erciyes Tıp Genetik Günleri, Türkiye, 11 - 13 Mayıs 2017
- XIX. **PLAZMINOJEN AKTİVATÖR İNHİBİTÖR TIP 1 VE ENDOMETRİUMKANSERİ ARASINDAKİ OLASI İLİŞKİ**
YILDIRIM M. E. , KARAKUŞ S., KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., ERŞAN S., BAKIR S.
TBD BİYOKİMYA GÜNLERİ, Sivas, Türkiye, 2 - 05 Kasım 2016
- XX. **THE POSSIBLE RELATIONSHIP BETWEEN PLASMINOGENACTIVATOR INHIBITOR TYPE 1 AND ENDOMETRIAL CANCER**
YILDIRIM M. E. , KARAKUŞ S., KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., ERŞAN S., BAKIR S.
TBD biyokimya günleri, Türkiye, 2 - 05 Kasım 2016
- XXI. **plazminojen aktivatör inhibitör tip 1 ve endometrium kanseri arasındaki olası ilişki**
YILDIRIM M. E. , KARAKUŞ S., KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., ERŞAN S., BAKIR S.
TBD Biyokimya Günleri, Türkiye, 2 - 05 Kasım 2016
- XXII. **The possible association of some thrombophilic gene polymorphisms with deep vein thrombosis and pulmonary thromboembolism**
YILDIRIM M. E. , KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., ÖZDEMİR Ö., BETON O., TEKİN Y. K.
XII ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, ÇEŞME/ İZMİR, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, ss.115-120
- XXIII. **The MEFV mutation profiles and SAA1 gene BclII polymorphism in chronic renal failure patients that requiring long term haemodialysis in Turkish population**
ÖZDEMİR Ö., ÇETİNKAYA S., KAYATAŞ M., SILAN F., YILDIRIM M. E. , KÜÇÜK KURTULGAN H., KÖKSAL B., ATİK YALÇINTEPE S., AKAR E., CANDAN F.
European Human Genetics Conference 2013, 8 - 11 Haziran 2013, cilt.21
- XXIV. **Kronik Böbrek Yetmezliği Olgularında Fmf Gen Mefv Ve Saa1 Mutasyonlarının Oranı Mutasyonların Sıklığı Ve Klinik Ve Genetik Zeminde Risk Analizi**
ÖZDEMİR Ö., ÇETİNKAYA S., KAYATAŞ M., SILAN F., KÖKSAL B., YALÇINTEPE S., AKAR E., YILDIRIM M. E. , DURSUN İ., CANDAN F.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- XXV. **Tumoral tissue specific promoter hypermethylation of**
ARSLAN S., Dogan T., Koksals B., YILDIRIM M. E. , Gumus C., Elagoz S., AKKURT İ., Ozdemir O.
7th European Cytogenetics Conference, Stockholm, İsveç, 4 - 07 Temmuz 2009, cilt.17, ss.174-175

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):17

h-indeksi (WOS):3