

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 Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2004 - 2008

Lisans, Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1985 - 1991

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç. Dr., Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Fakültesi, 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. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**
DÜNDAR M., FAHRİOĞLU U., Yıldız S. H., Bakir-Gungor B., TEMEL Ş. G., AKIN H., ARTAN S., Cora T., ŞAHİN F. İ., DURSUN A., et al.
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, cilt.22, ss.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- II. **The Analysis of GJB2, GJB3, and GJB6 Gene Mutations in Patients with Hereditary Non-Syndromic Hearing Loss Living in Sivas.**
Küçük K., Altuntaş E. E., Yıldırım M. E., Özdemir Ö., Bağcı B., Sezgin İ.
The journal of international advanced otology, cilt.15, sa.3, ss.373-378, 2019 (SCI-Expanded)
- III. **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-Expanded)
- IV. **Genetic variants in the microRNA machinery gene (Dicer) have a prognostic value in the management of endometrial cancer.**
Oz M., KARAKUŞ S., Yıldırım M. E., BAĞCI B., SARI İ., BAĞCI G., YILDIZ Ç., BOZOKLU AKKAR Ö., ÇETİN A., YANIK A.

Journal of cancer research and therapeutics, cilt.14, sa.6, ss.1279-1284, 2018 (SCI-Expanded)

- V. **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-Expanded)

- VI. **The association between methylene-tetrahydrofolate reductase gene polymorphism and lung cancer risk.**
ARSLAN S., KARADAYI Ş., Yildirim M. E., ÖZDEMİR Ö., AKKURT İ.
Molecular biology reports, cilt.38, sa.2, ss.991-6, 2011 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **A Negative Correlation Between MEFV Mutations and Allergic Diseases**
YILDIRIM M. E., KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., Duksal F.
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.9, sa.2, ss.132-137, 2022 (ESCI)
- 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 (Hakemli Dergi)

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, 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, İstanbul, 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, cilt.41
- 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 Familal Case of Hypochondroplasia with Gypsy Origin**
KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E.

erciyes tıp genetik günleri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018

- X. **A familial case of hypochondroplasia with Gypsy origin**
KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E.
ERCİYES TIP GENETİK GÜNLERİ, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018
- XI. **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
- XII. **İNMEYLE GELEN PSÖDOKSANTOMA ELASTİKUMLU 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 Nöroloji Kongresi, Antalya, 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 İNİHİTÖR TIP 1 VE ENDOMETRİUM KANSERİ 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 PLASMINOGEN ACTIVATOR 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 Yetmezliđi 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., Koksal 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

Metrikler

Yayın: 57

Atıf (WoS): 48

Atıf (Scopus): 59

H-İndeks (WoS): 4

H-İndeks (Scopus): 4

Akademi Dışı Deneyim

Sivas Devlet Hastanesi

Elazığ Doğukent Sağlık Ocağı

Sivas Yazıyurdu Sağlık Ocağı

Bitlis Verem Savaşı Dispanseri