

Assoc. Prof. MALİK EJDER YILDIRIM

Personal Information

Email: meyildirim@cumhuriyet.edu.tr

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

Education

Expertise In Medicine, Sivas Cumhuriyet University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2004 - 2008
Undergraduate, Sivas Cumhuriyet University, Tip Fakültesi, Turkey 1985 - 1991

Research Areas

Health Sciences

Academic Positions

Associate Professor, Sivas Cumhuriyet University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2013 - Continues

Courses

Undergraduate

Tıbbi Biyoloji ve Genetik II, Undergraduate, 2017 - 2018

Genetik, Undergraduate, 2016 - 2017

Journal articles indexed in SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Methylation profile of CD247 and FOXP3 genes and frequency of certain HLA-DQ haplotypes in Celiac disease**
YILDIRIM M. E., ATASEVEN H., KÜÇÜK KURTULGAN H., TAŞTEMUR Ş., ŞİRİN A.
Clinics and Research in Hepatology and Gastroenterology, vol.49, no.4, 2025 (SCI-Expanded)
- II. **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., Bakır-Gungor B., TEMEL Ş. G., AKIN H., ARTAN S., CORA T., ŞAHİN F. İ., DURSUN A., et al.
FUNCTIONAL & INTEGRATIVE GENOMICS, vol.22, pp.291-315, 2022 (SCI-Expanded)
- III. **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, vol.15, no.3, pp.373-378, 2019 (SCI-Expanded)
- IV. **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, vol.48, no.7, pp.521-525, 2019 (SCI-Expanded)
- V. **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, vol.14, no.6, pp.1279-1284, 2018 (SCI-Expanded)
- VI. **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, vol.10, 2017 (SCI-Expanded)
- VII. **The association between methylene-tetrahydrofolate reductase gene polymorphism and lung cancer risk.**
 ARSLAN S., KARADAYI Ş., Yıldırım M. E., ÖZDEMİR Ö., AKKURT İ.
 Molecular biology reports, vol.38, no.2, pp.991-6, 2011 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **A Negative Correlation Between MEFV Mutations and Allergic Diseases**
 YILDIRIM M. E., KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., Duksal F.
 JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, vol.9, no.2, pp.132-137, 2022 (ESCI)
- II. **Plazminogen aktivatör inhibitör-1 (PAI-1) 4G/4G polimorfizminin gebelik kayıplarıyla ilişkisi**
 YILDIRIM M. E., DAĞ Ş., KÜÇÜK KURTULGAN H., KARAKUŞ S.
 Cumhuriyet Medical Journal, no.36, pp.350-355, 2014 (Peer-Reviewed Journal)

Papers Presented at Peer-Reviewed Scientific Conferences

- I. **Family screening of a child with Werdnig-Hoffman's disease by MLPA**
 YILDIRIM M. E.
 V. Uluslararası Katılımlı Erciyes Tıp Genetik Günleri Kongresi, Turkey, 20 - 22 February 2020, (Summary Text)
- 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, Turkey, 31 October - 02 November 2019, (Summary Text)
- 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, Turkey, 31 October - 02 November 2019, (Summary Text)
- 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 February 2019, vol.41, (Summary Text)
- V. **Two diseases associated with chromosome 19 in an infertile male patient**
 YILDIRIM M. E., KÜÇÜK KURTULGAN H.
 ULUSLARARASI KATILIMLI ERCİYES TIP GENETİK GÜNLERİ, Turkey, 21 - 23 February 2019, (Summary Text)
- 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, Turkey, 21 - 23 February 2019, (Summary Text)
- 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 October 2018,
(Summary Text)
- VIII. **İLİŞKİLİ HASTALIKLarda HLA-B27 SIKLIĞI**
YILDIRIM M. E.
5. SİVAS ROMATOLOJİ GÜNLERİ, Turkey, 15 - 16 September 2018, (Summary Text)
- IX. **A Familial Case of Hypochondroplasia with Gypsy Origin**
KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E.
erciyes tip genetik günleri, Turkey, 7 - 10 March 2018, (Summary Text)
- X. **A familial case of hypochondroplasia with Gypsy origin**
KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E.
ERCİYES TIP GENETİK GÜNLERİ, Turkey, 7 - 10 March 2018, (Summary Text)
- 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, Turkey, 24 - 30 November 2017, (Summary Text)
- XII. **İnmeyle Gelen Psödoksantoma Elastikumlu Bir Ailenin İncelenmesi**
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, Turkey, 24 - 30 November 2017, (Summary Text)
- 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, Turkey, 24 - 30 November 2017, (Summary Text)
- 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 September 2017, (Summary Text)
- 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 September 2017, (Summary Text)
- 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, Italy, 1 - 04 July 2017, vol.10, pp.19, (Summary Text)
- 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, Turkey, 11 - 13 May 2017, vol.39, pp.56, (Full Text)
- 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 Tip Genetik Günleri, Turkey, 11 - 13 May 2017, (Summary Text)
- XIX. **PLAZMINOGEN AKTIVATÖR İNHİBİTÖR TİP 1 VE ENDOMETRIUMKANSERİ ARASINDAKI OLASI İLİŞKİ**
YILDIRIM M. E., KARAKUŞ S., KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., ERŞAN S., BAKIR S.
TBD BİYOKİMYA GÜNLERİ, Sivas, Turkey, 2 - 05 November 2016, (Summary Text)
- 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, Turkey, 2 - 05 November 2016, (Summary Text)
- 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, Turkey, 2 - 05 November 2016, (Summary Text)
- 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 TİBBİ GENETİK KONGRESİ, ÇEŞME/ İZMİR, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.115-120, (Full Text)
- XXIII. **The MEFV mutation profiles and SAA1 gene BcII polymorphism in chronic renal failure patients that requiring long term haemodialysis in Turkish population**
ÖZDEMİR Ö., ÇETINKAYA 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 June 2013, vol.21, (Summary Text)
- XXIV. **Kronik Böbrek Yetmezliği Olgularında Fmf Gen Mefv Ve Saa1 Mutasyonlarının Oranı
MutasyonlarınSıklığı Ve Klinik Ve Genetik Zeminde Risk Analizi**
ÖZDEMİR Ö., ÇETINKAYA S., KAYATAŞ M., SILAN F., KÖKSAL B., YALÇINTEPE S., AKAR E., YILDIRIM M. E., DURSUN İ., CANDAN F.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012, (Summary Text)
- 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, Sweden, 4 - 07 July 2009, vol.17, pp.174-175, (Summary Text)

Metrics

Publication: 58
Citation (WoS): 48
Citation (Scopus): 59
H-Index (WoS): 4
H-Index (Scopus): 4

Non Academic Experience

Sivas Devlet Hastanesi, Uzman tabip
Elazığ Doğukent Sağlık Ocağı, Pratisyen hekim
Sivas Yazyurdu Sağlık Ocağı, Pratisyen Hekim
Bitlis Verem Savaşı Dispanseri, Pratisyen hekim