

## Assoc. Prof. MALİK EJDER YILDIRIM

### Personal Information

**Email:** meyildirim@cumhuriyet.edu.tr

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

### Education Information

Expertise In Medicine, Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Eğitimi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2004 - 2008

Under Graduate, Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Eğitimi, Turkey 1985 - 1991

### Academic Titles / Tasks

Assistant Professor, Sivas Cumhuriyet Üniversitesi, Tıp Eğitimi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2013 - Continues

### Courses

Tıbbi Biyoloji ve Genetik II, Under Graduate, 2017 - 2018

Genetik, Under Graduate, 2016 - 2017

### Articles Published in Journals That Entered SCI, SSCI and AHCI Indexes

- I. **The Association of Plasminogen Activator Inhibitor Type 1 (PAI-1) Level and PAI-1 4G/5G Gene Polymorphism with the Formation and the Grade of Endometrial Cancer**  
YILDIRIM M. E. , KARAKUŞ S., KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., ERŞAN S., BAKIR S.  
BIOCHEMICAL GENETICS, vol.55, no.4, pp.314-321, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- 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, vol.10, 2017 (Journal Indexed in SCI)
- III. **Role of MTHFR gene polymorphisms, serum tissue inhibitor of metalloproteinases-1, thymus chemokine-1 and thrombospondin-1 in endometrial cancer**  
YILDIRIM M. E. , KILIÇGÜN H., KÜÇÜK KURTULGAN H., KARAKUŞ S., ERŞAN S., Bakir S., SEZGİN İ.  
INTERNATIONAL JOURNAL OF CLINICAL AND EXPERIMENTAL PATHOLOGY, vol.9, no.10, pp.10746-10750, 2016  
(Journal Indexed in SCI)
- IV. **Recombinant chromosome with partial 14 q trisomy due to maternal pericentric inversion**  
KÜÇÜK KURTULGAN H., Ozer L., YILDIRIM M. E. , Unsal E., Aktuna S., Baltacı V., AKKUŞ N., SEZGİN İ.  
MOLECULAR CYTOGENETICS, vol.8, 2015 (Journal Indexed in SCI)
- V. **Bcii-RFLP profiles for serum amiloid A1 and mutated MEFV gene prevalence in chronic renal failure patients requiring long-term hemodialysis**  
ÖZDEMİR Ö., KAYATAŞ M., Cetinkaya S., YILDIRIM M. E. , SILAN F., KÜÇÜK KURTULGAN H., Koksall B., Urfalı M., CANDAN F.  
RENAL FAILURE, vol.37, no.2, pp.292-296, 2015 (Journal Indexed in SCI)

## Articles Published in Other Journals

- I. **The Association of MCP-1 Level and MCP-1 -2518 A/G and CCR2 190 G/A Gene Polymorphisms with COPD and Pulmonary Hypertension**  
YILDIRIM M. E. , BERK S., KÜÇÜK KURTULGAN H., TEKİN G., TEKİN Y. K. , BAŞER B., Bağci G., ERŞAN S., KILIÇGÜN H.  
GAZI MEDICAL JOURNAL, vol.32, no.1, pp.28-32, 2021 (Journal Indexed in ESCI)
- II. **Analysis of PKD1 and PKD2 Gene Mutations for Autosomal Dominant Polycystic Kidney Disease Cases in Turkish Population**  
SEZGİN İ., KAYATAŞ M., KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E. , BAŞER B., TİMÜÇİN M., Bağci G., KÖZ S.  
TURKISH JOURNAL OF NEPHROLOGY, vol.29, no.4, pp.304-309, 2020 (Journal Indexed in ESCI)
- III. **An Examination of Paraoxonase 1 Gene Polymorphism in Cases of Chronic Otitis Media**  
DURMUŞ K., KÜÇÜK KURTULGAN H., BORA A., YILDIRIM M. E. , ALTUNTAŞ E. E.  
ENT Updates, vol.10, no.1, pp.232-237, 2020 (Refereed Journals of Other Institutions)
- IV. **Dermatoglyphic features of Familial Mediterranean Fever patients**  
YILDIRIM M. E. , SABANCIOĞULLARI V.  
ANNALS OF CLINICAL AND ANALYTICAL MEDICINE, vol.11, pp.224-228, 2020 (Journal Indexed in ESCI)
- V. **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 (Refereed Journals of Other Institutions)
- VI. **A possible interaction of TIMP-1 and TSP-1 with familial mediterranean fever**  
YILDIRIM M. E. , KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., BAKIR D., Ersan S.  
JOURNAL OF CLINICAL AND ANALYTICAL MEDICINE, vol.10, no.1, pp.104-108, 2019 (Journal Indexed in ESCI)
- VII. **A case of weill-marchesani syndrome with a novel mutation and vitamin d deficiency**  
YILDIRIM M. E. , VURAL ÖZEÇ A., KÜÇÜK KURTULGAN H., KILIÇGÜN H., BAŞER B.  
JOURNAL OF CLINICAL AND ANALYTICAL MEDICINE, vol.9, no.6, pp.578-580, 2018 (Journal Indexed in ESCI)
- VIII. **MCP 1 2518 A G and CCR2 V64I polymorphisms in Turkish patients with lung cancer**  
BAĞCI B., ARSLAN S., KÜÇÜK KURTULGAN H., SEZGİN İ., YILDIRIM M. E. , BAĞCI G.  
Journal of Experimental and Clinical Medicine, vol.33, no.2, pp.79-84, 2016 (Other Refereed National Journals)
- IX. **A female infant case with tetrasomy 18p**  
YILDIRIM M. E. , KÜÇÜK KURTULGAN H., ÖZER L., KARAKUŞ S., SEZGİN İ.  
Cumhuriyet Medical Journal, vol.37, no.4, pp.283, 2015 (Other Refereed National Journals)
- X. **VITAMIN D DEFICIENCY MYOPATHY AND VDR GENE POLYMORPHISM IN A YOUNG WOMAN**  
YILDIRIM M. E. , KURTULGAN H. K. , ŞAHİN A.  
Cumhuriyet Medical Journal, 2015 (Other Refereed National Journals)
- XI. **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, vol.36, no.3, pp.350, 2014 (Other Refereed National Journals)
- XII. **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, no.36, pp.350-355, 2014 (Other Refereed National Journals)
- XIII. **MEFV gen mutasyonlarının tüberküloza direnç ile olası ilişkisi**  
YILDIRIM M. E. , YILDIRIM D., ARSLAN S., KÜÇÜK KURTULGAN H.  
Cumhuriyet Medical Journal, vol.36, 2014 (Other Refereed National Journals)
- XIV. **Sivas bölgesinde yaşayan kadınlarda servikal örneklerde Human Papillomavirüs pozitifliği ve genotiplerinin sıklığı**  
Yıldırım D., YILDIRIM M. E. , BAKICI M. Z.  
FIRAT TIP DERGİSİ, vol.18, no.2, pp.94-97, 2013 (Other Refereed National Journals)
- XV. **Anjiotensin Dönüştüren Enzim (ACE) İnsersiyon/Delesyon (I/D) Gen Polimorfizmi**  
YILDIRIM M. E. , KOÇAK N., Özen F., ÖZDEMİR Ö.  
İnönü Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, 2010 (Other Refereed National Journals)
- XVI. **Sivas Populasyonunda Faktör V Genin Leiden G1691A ve H1299R R2 Polimorfizmleri**

Özen F., KOÇAK N., YILDIRIM M. E. , ÖZDEMİR Ö.

İnönü Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, vol.16, no.3, pp.179-183, 2009 (Other Refereed National Journals)

XVII. **Metilentetrahidrofolat Redüktaz Mthfr C677T ve A1298C Gen Polimorfizmleri**

KOÇAK N., Özen F., YILDIRIM M. E. , ÖZDEMİR Ö.

İnönü Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, vol.16, no.3, pp.157-161, 2009 (Other Refereed National Journals)

XVIII. **Tumoral tissue specific promoter hypermethylation of distinct tumor suppressor genes in a case with nonsmall cell lung carcinoma A case report**

ARSLAN S., DOĞAN Ö. T. , KÖKSAL B., YILDIRIM M. E. , GÜMÜŞ C., ELAGÖZ Ş., AKKURT İ., ÖZDEMİR Ö.

LUNG INDIA, vol.25, no.4, pp.148-151, 2008 (Refereed Journals of Other Institutions)

XIX. **Ağır Mikrognati Ve Yarık Damağın Eşlik Ettiği Cornelia De Lange Sendromu: Olgu Sunumu**

Koçak E., SEZGİN İ., YILDIRIM M. E.

Cumhuriyet Tıp Dergisi, 2007 (Other Refereed National Journals)

## Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

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

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, Turkey, 31 October - 02 November 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, Turkey, 31 October - 02 November 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 February 2019, vol.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, Turkey, 21 - 23 February 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, Turkey, 21 - 23 February 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 October 2018

VIII. **İLİŞKİLİ HASTALIKLARDA HLA-B27 SIKLIĞI**

YILDIRIM M. E.

5. SİVAS ROMATOLOJİ GÜNLERİ, Turkey, 15 - 16 September 2018

IX. **A familial case of hypochondroplasia with Gypsy origin**

KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E.

ERCİYES TIP GENETİK GÜNLERİ, Turkey, 7 - 10 March 2018

X. **A Familal Case of Hypochondroplasia with Gypsy Origin**

KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E.

erciyes tıp genetik günleri, Turkey, 7 - 10 March 2018

XI. **İnmeyle gelen psödoksantom elastikum'xlu bir ailenin incelenmesi**

Cigdem 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

**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, Turkey, 24 - 30 November 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, Turkey, 24 - 30 November 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 September 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 September 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, Italy, 1 - 04 July 2017, vol.10, pp.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, Turkey, 11 - 13 May 2017, vol.39, pp.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, Turkey, 11 - 13 May 2017

**XIX. PLAZMİNOJEN AKTİVATÖR İNHİBİTÖR 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, Turkey, 2 - 05 November 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, Turkey, 2 - 05 November 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, Turkey, 2 - 05 November 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, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.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., ATIK YALÇINTEPE S., AKAR E., CANDAN F.  
European Human Genetics Conference 2013, 8 - 11 June 2013, vol.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, Turkey, 19 - 23 December 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, Sweden, 4 - 07 July 2009, vol.17, pp.174-175

**Citations**

Total Citations (WOS):13

h-index (WOS):2