

## 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 University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2004 - 2008

Undergraduate, Sivas Cumhuriyet University, Tıp Fakültesi, Turkey 1985 - 1991

### Research Areas

Health Sciences

### Academic Titles / Tasks

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

### Courses

Tıbbi Biyoloji ve Genetik II, Undergraduate, 2017 - 2018

Genetik, Undergraduate, 2016 - 2017

### Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Clinical and molecular evaluation of MEFV gene variants in the Turkish population: a study by the National Genetics Consortium**  
DÜNDAR M., FAHRİOĞLU U., Yildiz S. H., Bakir-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)
- 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, vol.15, no.3, pp.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, vol.48, no.7, pp.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, vol.14, no.6, pp.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, vol.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, 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. **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 (Peer-Reviewed Journal)

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

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

- X. **A familial case of hypochondroplasia with Gypsy origin**  
KÜÇÜK KURTULGAN H., YILDIRIM M. E.  
ERCİYES TIP GENETİK GÜNLERİ, Turkey, 7 - 10 March 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, Turkey, 24 - 30 November 2017
- 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
- 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. **PLAZMINOJEN 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 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, 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., ATİK 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

## **Metrics**

Publication: 57  
Citation (WoS): 48  
Citation (Scopus): 59  
H-Index (WoS): 4  
H-Index (Scopus): 4

## **Non Academic Experience**

Sivas Devlet Hastanesi  
Elazığ Doğukent Sağlık Ocağı  
Sivas Yazıyurdu Sağlık Ocağı  
Bitlis Verem Savaşı Dispanseri