

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

Yrd.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 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, cilt.55, sa.4, ss.314-321, 2017 (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)
- 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, cilt.9, sa.10, ss.10746-10750, 2016
(SCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.8, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- V. **BcII-RFLP profiles for serum amyloid 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, cilt.37, sa.2, ss.292-296, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- 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, cilt.32, sa.1, ss.28-32, 2021 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.29, sa.4, ss.304-309, 2020 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.10, sa.1, ss.232-237, 2020 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- IV. **Dermatoglyphic features of Familial Mediterranean Fever patients**
YILDIRIM M. E. , SABANCIOĞULLARI V.
ANNALS OF CLINICAL AND ANALYTICAL MEDICINE, cilt.11, ss.224-228, 2020 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- 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, cilt.10, sa.1, ss.104-108, 2019 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.9, sa.6, ss.578-580, 2018 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- 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, cilt.33, sa.2, ss.79-84, 2016 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- IX. **A female infant case with tetrasomy 18p**
YILDIRIM M. E. , KÜÇÜK KURTULGAN H., ÖZER L., KARAKUŞ S., SEZGİN İ.
Cumhuriyet Medical Journal, cilt.37, sa.4, ss.283, 2015 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- 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 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- 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, cilt.36, sa.3, ss.350, 2014 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- 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, sa.36, ss.350-355, 2014 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XIII. **MEFV gen mutasyonlarının tüberküloza direnç ile olası ilişkisi**
YILDIRIM M. E. , YILDIRIM D., ARSLAN S., KÜÇÜK KURTULGAN H.
Cumhuriyet Medical Journal, cilt.36, 2014 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XIV. **Sivas bölgesinde yaşayan kadınlarda servikal örneklerde Human Papillomavirüs pozitifliği ve genotiplerinin sıklığı**
Yıldırım D., YILDIRIM M. E. , BAKICI M. Z.
FIRAT TIP DERGİSİ, cilt.18, sa.2, ss.94-97, 2013 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- 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 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

- 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, cilt.16, sa.3, ss.179-183, 2009 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- XVII. **Metilentetrahidrofolat Redüktaz Mthfr C677T ve A1298C Gen Polimorfizmleri**
KOÇAK N., Özen F., YILDIRIM M. E. , ÖZDEMİR Ö.
İnönü Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.16, sa.3, ss.157-161, 2009 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- 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, cilt.25, sa.4, ss.148-151, 2008 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- 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 (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, 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 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. , Bolayir H. A. , YILDIRIM M. E. , KAYIM YILDIZ Ö., Bolayir 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. , Bolayir 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 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., ATIK 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., 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

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):13

h-indeksi (WOS):2