

ÖZGEÇMİŞ

Kişisel Bilgiler:

İsim ve Ünvanı: Adnan Yüksel, Profesör Doktor

Doğum Yeri ve Tarihi: Elbistan/ K.Maraş. 1963

Medeni Durum: Evli, iki çocuk babası

Yabancı Dil : İngilizce

Adres: Biruni Üniversitesi Rektörlüğü 10.Yıl Cd. (Protokol Yolu) No:41

Zeytinburnu İstanbul

Telefon: +90 212 415 14 14

E-Mail : ayuksel@biruni.edu.tr



Eğitim Durumu :

1977- 1980 : İstanbul Kabataş Erkek Lisesi

1980- 1981 : Hacettepe Üniversitesi Tıp Fakültesi, İngilizce hazırlık sınıfı

1981-1987 : İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi, Pekiyi derece ile mezun olmuştur.

1987-1991 : İ.Ü. Cerrahpaşa Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalında Uzmanlık Eğitimi. Mart 1990 - Ağustos 1990 tarihleri arasında University of London, Charring Cross Hospital ve Westminster Childrens Hospital'de Prof.Dr.N.Cavanagh ile birlikte serebral paralizili hastaların etiyoloji ve tedavileri konusunda çalışmıştır.

1991-1994 : İ.Ü. Cerrahpaşa Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalında Çocuk Nörolojisi Bilim Dalında Yan Dal Uzmanlık Eğitimi. Mart 1994 – Temmuz 1994 tarihleri arasında Siena Üniversitesi Pediatri Kliniği Çocuk Nörolojisi başkanı Prof. Dr. Alberto Fois ile birlikte Demiyelinizan hastalıkların nörogenetiği konusunda çalışmıştır.

1995 -Ekim : Genel Pediatri Doçenti

1996-2002 : İ.Ü. Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Genetik Anabilim Dalında , Tıbbi Genetik Doktorası. Temmuz, Ağustos 2001 de University of Pittsburg, Medical Center, Neurogenetic bölümünde çalışmıştır.

2000 : Pittsburg University 'deçocuk nörolojisinde Prof. Dr. Thomas D. Painter ile nörojenetik çalışmalar yapmıştır

2001- Mart : Profesörlük Kadrosuna Atanma

2007- 2010 : Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı Başkanlığı

2009 –Nisan: İstanbul Üniversitesi, Biyoteknoloji ve Genetik Mühendisliği Uygulama ve Araştırma Merkezi Müdürlüğü

2010-2012 :Bezmialem Vakıf Üniversitesi Kurucu Rektörlüğü 2011 Mayıs: Çocuk Genetik Yan Dal Uzmanlığı

2014 Şubat: Biruni Üniversitesi Kurucu Rektörlüğü

Bilimsel Etkinlikler:

- 1)Yurtiçi ve yurtdışı çok sayıda kongrelerde konferans ve oturum başkanlıkları
- 2)Yurtdışı 94 adet makale
- 3)Yurtdışı 30 adet bildiri ve poster sunumu
- 4)Kitap bölüm yazarlığı 3 adet
- 5)Yurtiçi 43 adet makale
- 6)Yurtiçi 50 adet bildiri ve poster
- 7)Yurtiçi ve yurtdışında çok sayıda sitasyon

Ödül ve Başarılar:

- 1) Yurtdışı ve yurtiçi mesleki kongrelerde bildiri ve poster ödülleri
- 2) İstanbul Üniversitesi Bilim günleri ödülü, 2006
- 3) İstanbul Üniversitesi Araştırma fonu, Bilimsel araştırma ödülü,1995,2001,2002
- 4) Genç Türkiye Zirvesi, Türkiye Bilim İnsanı Ödülü Birinciliği, 2017

Üyesi Olduğu ve Görev Aldığı Dernekler:

- 1) Çocuk Nörolojisi Derneği
- 2) Tıbbi Genetik Derneği

Yönettiği Tıpta Uzmanlık Tezleri

1. Dr. Ender KARACA: Korpus kallozum hipogenez ve aplazili hastalarda klinik, sitogenetik ve moleküler (L1 CAM, GL13 genleri) sınıflama, 2009, devam ediyor
2. Dr. Gözde YEŞİL; Epilepsi hastalarında ilaç dirençinin MDR1 genindeki C3435T ve G2677T/A polimorfizmleri ile ilişkisi. 2009
3. Dr. Alper ÖZKILIÇ: Down Sendromlu Çocukların Görsel ve İşitsel Fonksiyonlarının Prospektif İncelenmesi, 2001 (Genetik Uzmanlık Tezi)
4. Dr. Ümran ÇETİNEL: Vigabatrin Verilen Gebe Ratların Fetüslerinde Teratolojik Etkilerin Araştırılması, 2000 (Genetik Uzmanlık Tezi)
5. Dr. Taher SARJ: Down Sendromlu Türk Çocuklarının Büyüme ve Gelişme Çizelgeleri ile Nörolojik Gelişimlerinin Prospektif Tayini 1998, (Genetik Uzmanlık Tezi)

Araştırma Projeleri

YÜKSEL A. Serebral palsili çocuklarda faktör V Leiden mutasyonunun önemi. IV Bilimsel Araştırma Projesi Proje Yürütücüsü, İstanbul Üniversitesi Cerrahpaşa Tıp Fakültesi 2005- Tamamlandı

A –ULUSLARARASI YAYIN LİSTESİ

1. Lee, B, Duz, M, Sagong, B, Koparir, A, Lee, K, Choi, J, Seven, M, **Yüksel, A**, Kim, U and Ozen, M (2016). Revealing the function of a novel splice-site mutation of CHD7 in CHARGE syndrome. *Gene*, 576(2), 776-781.
2. Simons, C, Rash, L, Crawford, J, Ma, L, Cristofori-Armstrong, B, Miller, D, Ru, K, Baillie, G, Alanay, Y, Jacquinet, A, Debray, F, Verloes, A, Shen, J, Yesil, G, Guler, S, **Yüksel, A**, Cleary, J, Grimmond, S, McGaughan, J, King, G, Gabbett, M and Taft, R (2015). Mutations in the voltage-gated potassium channel gene KCNH1 cause Temple-Baraitser syndrome and epilepsy. *Nature genetics*, 47(1), 73-77.
3. Karaca, E, Harel, T, Pehlivan, D, Jhangiani, S, Gambin, T, Coban Akdemir, Z, Gonzaga-Jauregui, C, Erdin, S, Bayram, Y, Campbell, I, Hunter, J, Atik, M, Van Esch, H, Yuan, B, Wiszniewski, W, Isikay, S, Yesil, G, Yuregir, O, Tug Bozdogan, S, Aslan, H, Aydin, H, Tos, T, Aksoy, A, De Vivo, D, Jain, P, Geckinli, B, Sezer, O, Gul, D, Durmaz, B, Cogulu, O, Ozkinay, F, Topcu, V, Candan, S, Cebi, A, Ikbali, M, Yilmaz Gulec, E, Gezdirici, A, Koparir, E, Ekici, F, Coskun, S, Cicek, S, Karaer, K, Koparir, A, Duz, M, Kirat, E, Fenercioglu, E, Ulucan, H, Seven, M, Guran, T, Elcioglu, N, Yildirim, M, Aktas, D, Alikasifoğlu, M, Ture, M, Yakut, T, Overton, J, **Yüksel, A**, Ozen, M, Muzny, D, Adams, D, Boerwinkle, E, Chung, W, Gibbs, R and Lupski, J (2015). Genes that affect brain structure and function identified by rare variant analyses of mendelian neurologic disease. *Neuron*, 88(3), 499-513.

4. Koparir, A, Karatas, O, Yuceturk, B, Yuksel, B, Bayrak, A, Gerdan, O, Sagiroglu, M, Gezdirici, A, Kirimtay, K, Selcuk, E, Karabay, A, Creighton, C, **Yüksel, A** and Ozen, M (2015). Novel POC1A mutation in primordial dwarfism reveals new insights for centriole biogenesis. *Human molecular genetics*, 24, 5378-5387.
5. Koparir, A, Karatas, O, Atayoglu, A, Yuksel, B, Sagiroglu, M, Seven, M, Ulucan, H, **Yüksel, A** and Ozen, M (2015). Whole-exome sequencing revealed two novel mutations in Usher syndrome. *Gene*, 563(2), 215-218.
6. Choi, JY, Seven, M, **Yüksel, A**, Kim, UK, & Ozen, M (2015). Revealing the function of a novel splice-site mutation of CHD7 in CHARGE syndrome.
7. Karaca, E, Weitzer, S, Pehlivan, D, Shiraishi, H, Gogakos, T, Hanada, T, Jhangiani, S, Wiszniewski, W, Withers, M, Campbell, I, Erdin, S, Isikay, S, Franco, L, Gonzaga-Jauregui, C, Gambin, T, Gelowani, V, Hunter, J, Yesil, G, Koparir, E, Yilmaz, S, Brown, M, Briskin, D, Hafner, M, Morozov, P, Farazi, T, Bernreuther, C, Glatzel, M, Trattng, S, Friske, J, Kronnerwetter, C, Bainbridge, M, Gezdirici, A, Seven, M, Muzny, D, Boerwinkle, E, Ozen, M, Clausen, T, Tuschl, T, **Yüksel, A**, Hess, A, Gibbs, R, Martinez, J, Penninger, J and Lupski, J (2014). Human CLP1 mutations alter tRNA biogenesis, affecting both peripheral and central nervous system function. *Cell*, 157(3), 636-650.
8. Seven, M, Batar, B, Unal, S, Yesil, G, **Yüksel, A**, & Guven, M (2014). The drug-transporter gene MDR1 C3435T and G2677T/A polymorphisms and the risk of multidrug-resistant epilepsy in Turkish children. *Molecular biology reports*, 41(1), 331-336.
9. Weaver, K, El Hallek, M, Hopkin, R, Sund, K, Henrickson, M, del Gaudio, D, **Yüksel, A**, Acar, G, Bober, M, Kim, J and Boyadjiev, S. (2014). Keutel syndrome: report of two novel MGP mutations and discussion of clinical overlap with arylsulfatase E deficiency and relapsing polychondritis. *American Journal of Medical Genetics Part A*, 164(4), 1062-1068.
10. Erenberk, U, Dundaroz, R, Gok, O, Uysal, O, Agus, S, **Yüksel, A**, Yilmaz, B and Kilic, U. (2014). Melatonin attenuates phenytoin sodium-induced DNA damage. *Drug and chemical toxicology*, 37(2), 233-239.
11. Koparir, A, Gezdirici, A, Koparir, E, Ulucan, H, Yilmaz, M, Erdemir, A, **Yüksel, A** and Ozen, M. (2014). Poikiloderma with neutropenia: Genotype-ethnic origin correlation, expanding phenotype and literature review. *American Journal of Medical Genetics Part A*, 164(10), 2535-2540.
12. Seven, M, Batar, B, Unal, S, Yesil, G, **Yüksel, A**, & Guven, M (2014). The effect of genetic polymorphisms of cytochrome P450 CYP2C9, CYP2C19, and CYP2D6 on drug-resistant epilepsy in Turkish children. *Molecular diagnosis & therapy*, 18(2), 229-236.
13. Yesil, G, Guler, S, **Yüksel, A**, & Alanay, Y (2014). Report of a patient with Temple-Baraitser syndrome. *American Journal of Medical Genetics Part A*, 164(3), 848-851.
14. Seven, M, Basaran, SY, Cengiz, M, Unal, S, & **Yüksel, A** (2013). Deficiency of selenium and zinc as a causative factor for idiopathic intractable epilepsy. *Epilepsy research*, 104(1), 35-39.
15. Kilic, U, Yilmaz, B, Reiter, RJ, **Yüksel, A**, & Kilic, E (2013). Effects of memantine and melatonin on signal transduction pathways vascular leakage and brain injury after focal cerebral ischemia in mice. *Neuroscience*, 237, 268-276.
16. Karaca, E, Karakoc-Aydiner, E, Bayrak, OF, Keles, S, Seveli, S, Barlan, IB, **Yüksel, A**, Chatila, TA and Ozen M (2013). Identification of a novel mutation in ZAP70 and prenatal diagnosis in a Turkish family with severe combined immunodeficiency disorder. *Gene*, 512(2), 189-193.

17. Ulucan, H, Koparir, E, Koparir, A, Karaca, E, Emre, R, Gezdirici, A, Yosunkaya, E, Seven, M, Ozen, M and **Yüksel, A** (2013). Circumferential skin folds and multiple anomalies: confirmation of a distinct autosomal recessive Michelin tire baby syndrome. *Clinical dysmorphology*, 22(2), 87-90.
18. Karatas, OF, Guzel, E, Karaca, E, Sevli, S, Soyucen, E, **Yüksel, A**, & Ozen, M (2013). MicroRNA profiling in lymphocytes and serum of tyrosinemia type-I patients. *Molecular biology reports*, 40(7), 4619-4623.
19. Seven M, Gezdirici A, Ulucan H, Karatas OF, Yosunkaya E, **Yüksel, A** and Ozen M (2013). A novel EFNB1 mutation in a patient with craniofrontonasal syndrome and right hallux duplication. *Gene*, 527(2), 675-678.
20. Alkan, A, Sharifov, R, Guler, S, Aralasmak, A, Kocer, A, & **Yüksel, A** (2013). Involvement of the corpus callosum splenium in a case with SSPE: magnetic resonance spectroscopy findings. *Arch Med Sci*, 9, 386-7.
21. Gezdirici A, Yenigun A, Koparir E, Yosunkaya E, Ulucan H, Seven M, **Yüksel, A** and Ozen M (2013). A rare case of split hand/foot malformation with sensorineural hearing loss and Mondini dysplasia. *Clinical dysmorphology*, 22(1), 33-35.
22. Kilic, U, Yilmaz, B, Ugur, M, **Yüksel, A**, Reiter, RJ, Hermann, DM, & Kilic, E (2012). Evidence that membrane-bound G protein-coupled melatonin receptors MT1 and MT2 are not involved in the neuroprotective effects of melatonin in focal cerebral ischemia. *Journal of pineal research*, 52(2), 228-235.
23. Basaran SY, Seven M, Ulucan H, Guven G, Yosunkaya E, Ozen M and **Yüksel, A** (2012). Subtelomeric Mlpa analysis of the patients with nonsyndromic mental retardation. *Developmental Medicine & Child Neurology*, 54, 34.
24. Karaca E, Yesil G, Yilmaz S, Ulucan H, Seven M, Yosunkaya E, Ozen M and **Yüksel, A** (2012). Detection of copy number variations in patients with structural brain malformations. *Developmental Medicine & Child Neurology*, 54, 55.
25. Seven, M, Yosunkaya, E, Guven, G, & **Yüksel, A** (2012). The Very Rare Aglossia Adactylia Syndrome with a Novel Finding of Mental Retardation. *Genetic Counseling*, 23(1), 81.
26. Güven M, Görgün E, Ünal M, Yenerel M, Batar B, Küçümen B, Dinç UA, Güven GS, Ulus T and **Yüksel, A** (2011). Glutathione S-transferase M1, GSTT1 and GSTP1 genetic polymorphisms and the risk of age-related macular degeneration. *Ophthalmic research*, 46(1), 31-37.
27. Fenerci, EY, **YÜKSEL, A**, & Özdemir, S (2011). MUTASYONDAN KLİNİĞE RETT SENDROMU.
28. Görgün E, Güven M, Ünal M, Batar B, Güven GS, Yenerel M, Tatlıpınar S, Seven M and **Yüksel, A** (2010). Polymorphisms of the DNA repair genes XPD and XRCC1 and the risk of age-related macular degeneration. *Investigative ophthalmology & visual science*, 51(9), 4732-4737.
29. Yosunkaya, E, Karaca, E, Basaran, S, Seven, M, & **Yüksel, A** (2010). Marked improvement in Segawa syndrome after L-dopa and selegiline treatment. *Pediatric neurology*, 42(5), 348-350.
30. Yosunkaya E, Karaca E, Yilmaz SB, Gezdirici A, Guven G, Seven M and **Yüksel, A** (2010). Sudden vision loss in a mucopolysaccharidosis I patient receiving enzyme replacement therapy.. *Genetic counseling (Geneva, Switzerland)*, 22(4), 371-376.
31. Seven, M, Yosunkaya, E, Yilmaz, SB, Karaca, E, Guven, G, & **Yüksel, A** (2010). A new syndrome presenting with dysmorphic facies, oculocutaneous albinism, glaucoma, cryptorchidism and mental retardation.. *Genetic counseling (Geneva, Switzerland)*, 22(1), 25-34.

32. Gezdirici, A, Yosunkaya, E, Paydas, A, Seven, M, & **Yüksel, A** (2010). Expanding the phenotypical spectrum of Meier-Gorlin syndrome with novel findings: multiple hypopigmented skin lesions and sacral dimple. *Clinical Genetics*, 78, 29.
33. Yosunkaya, E, Gezdirici, A, Karaca, E, Guven, G, Seven, M, & **Yüksel, A** (2010). Microcephaly, Congenital Cataract, Bilateral Hearing Loss, Myopathy In A Boy With Neurodevelopmental Delay: A New Syndrome?. *Clinical Genetics*, 78, 29.
34. **Yüksel, A** (2010). Molecular Mechanisms Underlying Neurogenetics Disorders: New Insights And Diagnostic Approaches. *Clinical Genetics*, 78, 6.
35. Yilmaz, BS, Koparir, E, Yosunkaya, E, Seven, M, & **Yüksel, A** (2010). An Additional Case Of Marden Walker Syndrome With Premature Pubarche. *Clinical Genetics*, 78, 39.
36. Yilmaz, BS, Seveli, S, Yosunkaya, E, Guven, G, Seven, M, Ozen, M, & **Yüksel, A** (2010). Identification Of A Unique Translocation In A Patient With Rubinstein Taybi Syndrome. *Clinical Genetics*, 78, 39.
37. Karaca, E, Yosunkaya, E, Yılmaz, BS, Seven, M, **Yüksel, A**, & Valente, EM (2010). Spondyloepimetaphysial Dysplasia And Joubert Syndrome In The Same Case: Coincidence, Overlapping Genetic Locus Or A Novel Feature For Joubert Syndrome?. *Clinical Genetics*, 78, 13-14.
38. Aktas, M, Güven, GS, Yosunkaya, E, Seven, M, Ulucan, H, & **Yüksel, A** (2010). Add (20)(13) In A Girl With Facial Dysmorphism And Mental/motor Retardation. *Clinical Genetics*, 78, 111.
39. Ulucan, H, Koparir, E, Gezdirici, A, Yosunkaya, E, Seven, M, & **Yüksel, A** (2010). A Rare Variant Of Michelin Tire Syndrome In A Girl Of First Cousins. *Clinical Genetics*, 78, 40.
40. Paydaş, A, Koparr, E, Yosunkaya, E, Seven, M, Özen, M, & **Yüksel, A** (2010). A Family With Three Cases Of Two Different Skeletal Dysplasia Syndromes That Represent The Opposite Ends Of A Spectrum. *Clinical Genetics*, 78, 30.
41. Seven, M, Payas, A, Ulucan, H, Yosunkaya, E, Güven, G, & **Yüksel, A** (2010). A Case Of Hemiparesis, Hemihypoplasia, And Athetoid Posture With Unilateral Vision Loss-An Example Of A Very Rare Disorder: Familial Porencephaly. *Clinical Genetics*, 78, 31.
42. Koparr E, Payas A, Ulucan H, Yosunkaya E, Güven G, Seven M, Adaletli İ and **Yüksel, A** (2010). Analysis Of Two Patients With Desbuquois Dysplasia. *Clinical Genetics*, 78, 39-40.
43. Güven GS, Çelebi A, Gezdirici A, Yosunkaya E, Seven M, Ulucan H, Eğriboz A and **Yüksel, A** (2010). Partial Trisomy 6p Due To Maternal T (6; 18) Translocation In A Boy With Facial Dysmorphism And Developmental Delay. *Clinical Genetics*, 78, 111.
44. Payas, A, Koparr, E, Yosunkaya, E, Seven, M, Özen, M, & **Yüksel, A** (2010). A Family With Three Cases Of Two Different Skeletal Dysplasia Syndromes That Represent The Opposite Ends Of A Spectrum. *Clinical Genetics*, 78, 40.
45. Karaca, E, Yılmaz, BS, Yosunkaya, E, Ulucan, H, Seven, M, **Yüksel, A**, & Özen, M (2010). Identification Of Subtelomeric Alterations By Mlpa In Patients With Corpus Callosum Dygenesis. *Clinical Genetics*, 78, 95.
46. Uzumcu A, Karaman B, Toksoy G, Uyguner ZO, Candan S, Eris H, Tatli B, Geckinli B, **Yüksel, A**, Kayserili H and Basaran S (2009). Molecular genetic screening of MBS1 locus on chromosome 13 for microdeletions and exclusion of FGF9, GSH1 and CDX2 as causative genes in patients with Moebius syndrome. *European journal of medical genetics*, 52(5), 315-320.

47. **Yüksel, A**, Karaca, E, & Albayram, MS (2009). Magnetic resonance imaging, magnetic resonance spectroscopy, and facial dysmorphism in a case of Lowe syndrome with novel OCRL1 gene mutation. *Journal of child neurology*, 24(1), 93-96.
48. Uzumcu A, Candan S, Toksoy G, Uyguner ZO, Karaman B, Eris H, Tatli B, Kayserili H, **Yüksel, A**, Geckinli B and Yuksel-Apak M (2009). Mutational screening of BASP1 and transcribed processed pseudogene TPΨg-BASP1 in patients with Möbius syndrome. *Journal of Genetics and Genomics*, 36(4), 251-256.
49. Albayram, S, Baş, A, Ozer, H, Dikici, S, Gulertan, SY, & **Yüksel, A** (2008). Spontaneous intracranial hypotension syndrome in a patient with Marfan syndrome and autosomal dominant polycystic kidney disease. *Headache: The Journal of Head and Face Pain*, 48(4), 632-636.
50. **Yüksel, A**, Yesil, G, Aras, C, & Seven, M (2007). Warburg Micro syndrome in a Turkish boy. *Clinical dysmorphology*, 16(2), 89-93.
51. **Yüksel, A**, Kayserili, H, Yesil, G, & Apak, MY (2007). Evaluation of mental retardation-Part 1: Etiologic classification of 4659 patients with mental retardation or multiple congenital abnormality and mental retardation. *Journal of Pediatric Neurosciences*, 2(2), 45.
52. Karaca, E, Albayram, S, & **Yüksel, A** (2007). IAPO20 A patient with mental retardation and mild visual loss: Susac syndrome. *European Journal of Paediatric Neurology*, 11, 60.
53. Karaca, E, Fenerci, EY, & **Yüksel, A** (2007). DMP02 Molecular and cytogenetic results of 13 patients with Joubert syndrome. *European Journal of Paediatric Neurology*, 11, 77.
54. **Yüksel, A**, Kayserili, H, Yesil, G, & Apak, MY (2007). Evaluation of mental retardation-Part 2: The factors that elucidate the etiologic diagnosis of the patients with mental retardation or multiple congenital abnormality and mental retardation. *Journal of Pediatric Neurosciences*, 2(2), 53.
55. Kuskucu, MK, Yilmaz, S, Hacıhanefioglu, S, & **Yüksel, A** (2007). Screening subtelomeric rearrangements with MLPA. *CHROMOSOME RESEARCH*, 15, 157-158.
56. Kuru, Cirakoglu A, Tarkan-Arguden Y, Yilmaz S, Guven GS, Cinar A, Seven M, Deviren A, Hacıhanefioglu S and **Yüksel, A** (2007). Two cases with Williams syndrome. *CHROMOSOME RESEARCH*, 15, 96-97.
57. Karaca, AA, Fenerci, EY, Seven, M, Deviren, A, & **Yüksel, A** (2007). Subtelomeric FISH analysis of chromosome 10. *CHROMOSOME RESEARCH*, 15, 106.
58. Yilmaz AD, Kuru D, Cirakoglu A, Kuskucu M, Yosunkaya-Fenerci E, Tarkan-Arguden Y, Guven GS, **Yüksel, A** and Hacıhanefioglu S. (2007). A case with ring chromosome 18. *CHROMOSOME RESEARCH*, 15, 101.
59. Fenerci Y, Karaca E, Kuru D, Cirakoglu A, Seven M, Deviren A, Hacıhanefioglu S and **Yüksel, A** (2007). Cytogenetic findings in Joubert syndrome. *CHROMOSOME RESEARCH*, 15, 259.
60. **Yüksel, A**, Seven, M, Cetincelik, Ü, Yeşil, G, & Köksal, V (2006). Facial dysmorphism in Leigh syndrome with SURF-1 mutation and COX deficiency. *Pediatric neurology*, 34(6), 486-489.
61. Yosunkaya FE, Guven GS, Kuru D, Yilmaz S, Tarkan-Arguden Y, Cirakoglu A, Deviren A, **Yüksel, A** and Hacıhanefioglu S (2006). Supernumerary chromosome der (22) t (11; 22): Emanuel syndrome associates with novel features.. *Genetic counseling (Geneva, Switzerland)*, 18(4), 401-408.

62. Fenerci, E Yosunkaya, Değirmenci, S, Yeşil, G, & **Yüksel, A** (2006). Proteus syndrome with agenesis of the rectus abdominis. *British Journal of Dermatology*, 155(5), 1094-1095.
63. Cengiz, M, **Yüksel, A**, Ozaydin, A, Ozklic, A, Cetinel, U, & Seven, M (2005). The effects of vigabatrin on rat liver antioxidant status. *Drug metabolism and drug interactions*, 21(2), 109.
64. Yilmaz S, Tarkan-Argüden Y, Kuru D, Deviren A, Karaman B, **Yüksel, A** and Hacıhanefioğlu S (2004). Mosaic supernumerary r (8) syndrome.. *Genetic counseling (Geneva, Switzerland)*, 16(2), 187-190.
65. Yalcinkaya, C, **Yüksel, A**, Comu, S, KILIÇ, G, ÇOKAR, Ö, & DERVENT, A (2003). Epilepsy in vacuolating megalencephalic leukoencephalopathy with subcortical cysts. *Seizure*, 12(6), 388-396.
66. Güven, GS, Fenerci, EY, Deviren, A, Ozkiloc, A, **Yüksel, A**, & Hacıhanefioğlu, S (2003). Joubert syndrome co-existing with partial Xp trisomy: review of the literature.. *Genetic counseling (Geneva, Switzerland)*, 15(3), 321-328.
67. Seven, M, Karaman, B, Hacıhanefioglu, S, Deviren, A, **Yüksel, A**, & Basaran, S (2002). Neuroblastoma in a dysmorphic girl with a partial duplication of 2p caused by an unbalanced translocation. *Clinical dysmorphology*, 11(1), 39-42.
68. **Yüksel, A**, Kayserili, H, Tukul, T, Basaran, S, & Apak, MY (2002). Genetic-diagnostic survey of 3570 children with mental retardation. *EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS*, 10, 221.
69. Ozkiloc, A, Kesim, BE, Deviren, A, Hacıhanefioglu, S, & **Yüksel, A** (2002). Prospective evaluation of audio-visual function in Down syndrome infants. *EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS*, 10, 223.
70. Tarkan-Arguden Y, Yilmaz S, Deviren A, Kuru D, **Yüksel, A** and Hacıhanefioglu S (2002). A family with reciprocal 4; 7 translocation. *EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS*, 10, 155.
71. Yilmaz S, Deviren A, Kuru D, Tarkan-Arguden Y, Karaman B, **Yüksel, A** and Hacıhanefioglu S (2002). A new case of mosaic supernumerary ring chromosome 8 syndrome. *EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS*, 10, 148.
72. **Yüksel, A**, Cengiz, M, Seven, M, & Ulutin, T (2001). Changes in the antioxidant system in epileptic children receiving antiepileptic drugs: two-year prospective studies. *Journal of child neurology*, 16(8), 603-606.
73. Seven, M, Ozkiloc, A, & **Yüksel, A** (2001). Dysmorphic face in two siblings with infantile neuroaxonal dystrophy.. *Genetic counseling (Geneva, Switzerland)*, 13(4), 465-473.
74. Hacıhanefioğlu S, Güven GS, Deviren A, Silahtaroglu AN, Yosunvkaya FE, Ozkiliç A and **Yüksel, A** (2001). Trisomy 9p syndrome in two brothers: with new clinical findings and review of the literature.. *Genetic counseling (Geneva, Switzerland)*, 13(1), 41-48.
75. Ozkiloc, A, Seven, M, & **Yüksel, A** (2001). A case of acampomelic campomelic dysplasia.. *Genetic counseling (Geneva, Switzerland)*, 13(1), 23-28.
76. CENGİZ, M, **YÜKSEL, A**, & SEVEN, M (2000). The effects of carbamazepine and valproic acid on the erythrocyte glutathione, glutathione peroxidase, superoxide dismutase and serum lipid peroxidation in epileptic children. *Pharmacological research*, 41(4), 423-425.
77. **Yüksel, A**, Cengiz, M, Seven, M, & Ulutin, T (2000). Erythrocyte glutathione, glutathione peroxidase, superoxide dismutase and serum lipid peroxidation in epileptic children with valproate and carbamazepine monotherapy. *Journal of basic and clinical physiology and pharmacology*, 11(1), 73.

78. Cengiz, M, Seven, M, Cengiz, S, Yüksel, A, & Iscan, MY (2000). Vitamin and mineral status in Down syndrome. *Trace elements and electrolytes*, 17(3), 156-160.
79. Yalçinkaya C, Çomu S, Koçer N, Yüksel, A, Gündüz E, Demirbilek V and Ocal A (2000). Siblings with cystic leukoencephalopathy and megalencephaly. *Journal of child neurology*, 15(10), 690-693.
80. Seven, M, Yüksel, A, & Ozkiliç, A (2000). A case of symbrachydactyly with oligodactyly.. *Genetic counseling (Geneva, Switzerland)*, 12(1), 77-83.
81. Soylu, H, Yüksel, A, Kutlu, NO, Seven, M, & Mocan, H (2000). Infantile-onset megalencephalic leukoencephalopathy in two siblings. *Journal of paediatrics and child health*, 36(6), 598-602.
82. Cengiz, M, Yüksel, A, & Seven, M (2000). Neuropharmacology, Neuropsychopharmacology and Neuroendocrinology-The effects of carbamazepine and valproic acid on the erythrocyte glutathione, glutathione peroxidase, superoxide dismutase and. *Pharmacological Research*, 41(4), 423-426.
83. Yüksel, A, Yalçinkaya, C, Işlak, C, Gündüz, E, & Seven, M (1999). Neuroimaging findings of four patients with Sandhoff disease. *Pediatric neurology*, 21(2), 562-565.
84. Yüksel, A, Cengiz, M, Seven, M, Cengiz, S, & Cenani, A (1999). N-acetyl- β -glucosaminidase and β -galactosidase activity in children receiving antiepileptic drugs. *Pediatric neurology*, 20(1), 24-26.
85. Seven, M, Yüksel, A, Ozkiliç, A, & Elçioğlu, N (1999). A variant of Cenani-Lenz type syndactyly.. *Genetic counseling (Geneva, Switzerland)*, 11(1), 41-47.
86. Yüksel, A, Seven M, Deviren A, Soylemez MA, Hacıhanefioğlu S, Ulutin T and Cenani A (1999). TWO FEMALE SIBLINGS WITH A PREVIOUSLY UNREPORTED MCA/MR SYNDROME: PRE-ANDPOSTNATAL GROWTH RETARDATION, IRIS COLOBOMATA, SPASTICITY, FACIAL DYSMORPHISM AND DILATED VENTRICLES. *Genetic counseling*, 10(3), 265-269.
87. Hacıhanefioğlu S, Guven G, Suyugul Z, Deviren A, Silahtaroglu A and Yüksel, A (1999). Two brothers with partial trisomy 9p. *CYTOGENETICS AND CELL GENETICS* 85 (1-2), 151.
88. Yüksel, A, Seven M, Deviren A, Söylemez MA, Hacıhanefioğlu S, Ulutin T and Cenani A (1998). Two female siblings with a previously unreported MCA/MR syndrome: pre- and postnatal growth retardation, iris colobomata, spasticity, facial dysmorphism and dilated ventricles.. *Genetic counseling (Geneva, Switzerland)*, 10(3), 265-269.
89. Seven, M, Suyugül, Z, Yüksel, A, Geckinli, B, Hacıhanefioğlu, S, & Cenani, A (1997). A family presenting Goltz syndrome (focal dermal hypoplasia) in three generations.. *The Turkish journal of pediatrics*, 40(4), 593-601.
90. Yüksel, A, Senocak, D, Sozuer, D, Keskin, G, Dirican, A, Cenani, A, & Yalcin, E (1995). Effects of carbamazepine and valproate on brainstem auditory evoked potentials in epileptic children. *Child's Nervous System*, 11(8), 474-477.
91. Yüksel, A, Sarslan O, Devranoğlu K, Dirican A, Hattat N, Cenani A and Yalçin E (1995). Effect of valproate and carbamazepine on visual evoked potentials in epileptic children. *Pediatrics International*, 37(3), 358-361.
92. Yüksel, A, KARTAL, A, CENANI, A, & YALÇIN, E (1993). Serum thyroid hormones and pituitary response to thyrotropin-releasing hormone in epileptic children receiving anti-epileptic medication. *Pediatrics International*, 35(2), 108-112.
93. YÜKSEL, A, YALÇIN, E, & CENANİ, A (1993). Influence of long-term carbamazepine treatment on thyroid function. *Pediatrics International*, 35(3), 229-232.

94. Karaca, E, Buyru, AN, & Yüksel, A The frequency of factor V Leiden and prothrombin mutations in children with cerebral palsy showing evidence of vascular thrombo-Embolic events seen on magnetic resonance imaging.

ULUSLARARASI SÖZLÜ BİLDİRİLER VE POSTER SUNUMLARI

1. Okçesiz B.R, Yılmaz S, Yosunkaya E, Karaca E, Güven G, Seven M, YUKSEL A. Aglossia-Adactyly Syndrome with Mental Retardation. European Human Genetics Conference. May 23-26, 2009, Vienna, Austria.
2. YUKSEL A, Karaca E, Yosunkaya E, Yılmaz S, Güven G, Seven M. Clinical Findings, MR İmagings and Cytogenetic Studies in a Series of 45 Corpus Callosum Dysgenesis Patients, Born to Consanguineous Parents. European Human Genetics Conference. May 23-26, 2009, Vienna, Austria.
3. Seven M, Yosunkaya E, Yılmaz S, Karaca E, Güven G, YUKSEL A. Neuhauser Syndrome with Novel Findings: A Case Report of a Rare Disorder. European Human Genetics Conference. May 23-26, 2009, Vienna, Austria.
4. Yılmaz S, Yosunkaya E, Karaca E, Güven G, Seven M, YUKSEL A. A Series of Patients Rubinstein-Taybi Syndrome: Review of Clinical Features. European Human Genetics Conference. May 23-26, 2009, Vienna, Austria.
5. Karaca E, Yılmaz S, Yosunkaya E, Güven G, Seven M, YUKSEL A. Type 3 Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata in a Patient: A Case Report of a Very Rare Disorder. European Human Genetics Conference. May 23-26, 2009, Vienna, Austria.
6. Güven G, Okçesiz B.R, Güven M, Bilge N, Altıparmak M.R, Tunçkale A, Trablus S, Yosunkaya E, Karaca E, Yılmaz S, Seven M, YUKSEL A. Genotoxicity Evaluation in Chronic Renal Patients Undergoing Hemodialysis and Peritoneal Dialysis, Using the micronucleus Test. European Human Genetics Conference. May 23-26, 2009, Vienna, Austria.
7. Güven M, Batar B, Güven G, Altıparmak M.R, Tunçkale A, Trablus S, Seven M, Yosunkaya E, YUKSEL A. DNA Repair Gene Polymorphisms in Dialysis Patients. Human Genetics Conference. May 23-26, 2009, Vienna, Austria.
8. Yosunkaya E, Karaca E, Okçesiz B.R, Yılmaz S, Güven G, Seven M, YUKSEL A. Combined L-Dopa and Selegiline Therapy Greatly Improves the Clinical Picture in Segawa Syndrome: A fallow-up Study on Three Siblings with a Novel C1475G Mutation on hyrosine Hydroxylase (TH) gene. Human Genetics Conference. May 23-26, 2009, Vienna, Austria.

9. Karaca E, Yılmaz S, Yeşil G, **YUKSEL A** . Novel Tyrosine Hydroxylase Gene Mutation In Three Turkish Sibling with Dopamine-Responsive Dystonia. Human Genetics Conference. May 31- June 3, 2008, Barcelona, Spain.
10. Yılmaz S, Karaca E, Yeşil G, **YUKSEL A** . Corpus Callosum Agenesis in Three Patients with Moebius Syndrome. Human Genetics Conference. May 31- June 3, 2008, Barcelona, Spain.
11. **YUKSEL A**, Acar G, Karaca E, Tüysüz B, Boyd S. Bening lymphoepithelial Lesion of Parotid Gland in a Patient with Keutel Syndrome and Her Two Sibs with Classic Keutel Syndrome. . Human Genetics Conference. June 16-19, 2007, Nice, France.
12. Yeşil G, **YUKSEL A**, Seven M., Çetinel Ü., Köksal V. Sitokrom C Oksidaz deficiency and Surf-1 Gen Mutation in Leigh Sendrome. European Genetics Congress .2006, May
13. Yeşil G, **YUKSEL A.**, Seven M., Walker Micro Syndrome. European Genetics Congress .2006, May
14. Ulutin,T., Tezol,A., **YUKSEL A.**, Buyru,N.: Factor 5 leiden and Prothrombin G20210A mutations in children with cerebral Palsy. XX. Congress of the International Society on Thrombosis and Haemostasis. Sydney, 2005
15. Seven M, **YUKSEL A**, Ozkılıç A, Deviren A, Hacıhanefioğlu S, Cenani A, Işcan M Y, Ulutin T: A Case of Synbrachydactyly with Oligodactyly. European Human Genetics Conference, 27-30 May 2000, Amsterdam, Netherland.
16. **YUKSEL A**, Seven M, Deviren A, Çetinel U, Ozkılıç A, Hacıhanefioğlu S, Elçioğlu N, Ulutin T, Cenani A, Işcan M Y: Two Female Siblings with Pre-and Postnatal Growth Retardation, Iris Colobomata, Spasticity, Facial Dysmorphism and Dilated Ventricles. European Human Genetics Conference, 27-30 May 2000, Amsterdam, Netherland.
17. Hacıhanefioğlu S, Güven G, Suyugül Z, Deviren A, Silahtaroğlu A, **YUKSEL A**: Two Brothers with Partial Trisomy 9p. 2th.European Cytogenetic Conference. July 3-6, 1999, Vienna, Austria.
18. **YUKSEL A**, Cengiz M, Seven M, Elçioğlu N, Cengiz S, Ulutin T: Urinary Lysosomal Enzymes Activities in Children Receiving Antiepileptic Drugs. 6th Asian-Oceanian Congress of Child Neurology and 21st Annual Congress of the Malaysian Paediatric Association. 5-8 September 1999, Penang, Malaysia.

19. Cengiz M, **YUKSEL A**, Seven M, Çetinel U, Ulutin T: The Erythrocyte Glutathione, Glutathione Peroxidase, Superoxide Dismutase and Serum Lipid Peroxidation Levels in Children Receiving Carbamazepine and Valproate. 6th Asian-Oceanian Congress of Child Neurology and 21st Annual Congress of the Malaysian Paediatric Association. 5-8 September 1999, Penang, Malaysia.
20. Cengiz M, **YUKSEL A**, Seven M, Çetinel U, Ulutin T: The Erythrocyte Glutathione, Glutathione Peroxidase, Superoxide Dismutase and Serum Lipid Peroxidation Levels in Children Receiving Carbamazepine and Valproate. 6th Asian-Oceanian Congress of Child Neurology and 21st Annual Congress of the Malaysian Paediatric Association. 5-8 September 1999, Penang, Malaysia.
21. **YUKSEL A**, Cengiz M, Seven M, Elçioğlu N, Cengiz S, Ulutin T: Urinary Lysosomal Enzymes Activities in Children Receiving Antiepileptic Drugs. 6th Asian-Oceanian Congress of Child Neurology and 21st Annual Congress of the Malaysian Paediatric Association. 5-8 September 1999, Penang, Malaysia.
22. Seven M, **YUKSEL A**, Karaman B, Hacıhanefioğlu S, Deviren A, Başaran S, Apak M Y: Neuroblastoma in a Dysmorphic Girl with De Novo 2p Trisomy and 17 q Monosomy. 6th. Asian Oceanian Congress of Child Neurology and 21st Annual Congress of the Malaysian Paediatric Association. 5-8 September 1999, Penang, Malaysia.
23. Elçioğlu N, Tüysüz B, Seven M, **YUKSEL A**, Cengiz M, Cenani A: Russell-Silver Syndrome, A Follow-up Study. Fifth Regional Congress of Pediatric Societies of Turkish Speaking Countries with International Participation. 25-28 September 1999, Bishkek, Kyrgyzstan.
24. Cengiz M, **YUKSEL A**, Seven M, Cenani A: β -Galactosidase and Glucosidase Enzyme Levels in Healthy Turkish Children. 2nd Balkan Meeting on Human Genetics, 3-6 September, 1996, İstanbul.
25. Seven M, Suyugül Z, **YUKSEL A**, Hacıhanefioğlu S, Geçkinli B, Aydın A, Cenani A: A Case of Lowe Syndrome Associated with Maladaptive Behaviours. 2nd Balkan Meeting on Human Genetics. 3-6 September. 1996, İstanbul.
26. Hacıhanefioğlu S, Deviren A, Çırakoğlu A, Suyugül Z, Seven M, **YUKSEL A**, Cenani A: Two Brothers with Ataxia-Telangiectasia on with t(14,14) Finding. 2nd Balkan Meeting on Human Genetics, 3-6 September, 1996, İstanbul.

27. Seven M, Suyugül Z, **YUKSEL A**, Yosunkaya E, Hacıhanefioğlu S, Cenani A: Focal Dermal Hypoplasia (Goltz Syndrome) Associated With Giant Papillomas and Hypogammaglobulin-A. 2ndBalkan Meeting Human Genetics. 3-6 September, 1996 Istanbul.
28. **YUKSEL A**, Şenocak D, Arslan O, Cenani A: Effects of Carbamazepine and Valproate on Evoked Potentials in Epileptic Children. 5th Asian and Oceanian Congress of Child Neurology, 9-11 October 1996, Istanbul.
29. Yalçın E, **YUKSEL A**, Sözüer D: Evoked Potentials in Partial Epileptic Children. The Second Italian-Turkish Pediatric Meeting, 22 to 25 of April 1993, Napoli-Italy.
30. Yalçın E, **YUKSEL A**, Sözüer D: Single Proton Emission Computed Tomography in Partial Epilepsy. The Second Italian-Turkish Pediatric Meeting, 22 to 25 of April 1993, Napoli-Italy.

B- ULUSAL YAYIN LİSTESİ

Kitap bölüm yazarlığı

1. Aysun S, Anlar B, Altınbaşak Ş, Deda G., Serdaroğlu A. Çocuk Nörolojisi Deviren A., **YÜKSEL A.** Nöroloji ve Genetik. Alp Ofset. Maltepe Ankara 2006
2. Ulutin T, Cengiz M, **YÜKSEL A.** Tıbbi Biyoloji Ders Notları 1. Nobel Tıp Kitabevi.İstanbul . 2000
3. Ulutin T, **YÜKSEL A.** Temel Genetik Ders Kitabı. İstanbul Üniversitesi Yayınları .İstanbul 2009

Ulusal Bilimsel Dergilerdeki Yayınlar

1. **YÜKSEL A**, KOPARIR A. Nörojenetik Hastalıklarda Genomik Uygulamalar. Türkiye Klinikleri Journal of Medical Genetics-Special Topics. 2016;1(2):64-8.
2. YEŞİL G, **YÜKSEL A.** Ön Beyin Anomalileri ve Genetik Nedenleri. Türkiye Klinikleri Journal of Pediatrival Sciences. 2013;9(4):6-12.
3. **YÜKSEL A**, KARACA E. Nörojenetik Hastalıklarda Genetik Mekanizmalar ve Yeni Tedavi Yaklaşımları. Türkiye Klinikleri Journal of Pediatrival Sciences. 2011;7(2):107-15.

4. Özen M, Karaca E, **YÜKSEL A**. Genetics of Cardiomyopathies. *Turkiye Klinikleri J Cardiol-Special Topics* 2011;4(4):5-12.
5. **YÜKSEL A**. Cerebral Palsy; Etiology, Diagnosis, Differential Diagnosis. *Turkiye Klinikleri Journal of Physical Medicine Rehabilitation Special Topics*. 2009;2(2):8.
6. FENERCİ, E; **YÜKSEL, A**, Mutasyondan Kliniğe Rett Sendromu, *İst Tıp Fak Derg* 2006;69: 120-125
7. **YÜKSEL A**. Genetics of Autism. *Cerrahpaşa J Med*.2005;1:35-41
8. **YÜKSEL A** : Genetik Danışma. *Klinik Gelişim*. 2000; 13 (11-12):356-60.
9. Seven M, Suyugül Z, **YÜKSEL A**. Hacıhanefioğlu S, Aydın A, Cenani A: Lowe Sendromlu Bir Olgunun Davranış Fenotipine Yaklaşım. *Cerrahpaşa Journal of Medicine*, 1998; 29 (1) :43-46.
10. **YÜKSEL A**, Suyugül Z, Seven M, Cenani A: Serebral Palsili Çocuklarda Görsel Bozukluklar. Görme Keskinliği, Serebral Görüntüleme ve Görsel Uyarılmış Potansiyel Sonuçları. *T Klin J Pediatr*, 1998; 7: 87-92.
11. Cengiz M, **YÜKSEL A**, Seven M, Elçioğlu N, Cenani A: b-Galactosidase and b-Glicosidase Enzyme Levels in Healthy Turkish Children. *Biyokimya Dergisi*, 1997;2(22):21-24.
12. **YÜKSEL A**, Cenani A : Epilepsi Genetiği. *T Klin J Pediatr*, 1997 ; 6 : 141-148.
13. Sözüer D, Sönmezoğlu K, Önsel C, Altınok E, **YÜKSEL A**, Uslu I, Yalçın E: Parsiyel Epilepsili Çocuklarda Görsel ve Sayısal Spect. *Klinik Gelişim*, 1994; 7:3238-3242.
14. Sözüer D, Suyugül Z, **YÜKSEL A**, Cenani A, Yalçın E: Joubert Sendromu. *Çocuk Klinik Dergisi*, 1994; 29:192-195.
15. **YÜKSEL A**, Suyugül Z, Sözüer D, Yalçın E, Suyugül Z: Aicardi Sendromu, Klinik ve Elektrofizyolojik Özellikleri. *Taksim Hastanesi Tıp Bülteni*, 1993; 23(1):30-34.
16. Sözüer D, Sönmezoğlu K, **YUKSEL A**, Erdil Y, Onsel C, Kabasakal L, Yalçın E, Urgancıoğlu I: Brain Spect in Children with Partial Epilepsy. A Comparison of Interictal EEG, CT, MRI and Spect. *Medical Bulletin of Istanbul Medical Faculty*, 1993;26(1):64-69.
17. **YUKSEL A**, Senocak D, Sözüer D, Erişir F, Keskin G, Yalçın E: The Effects of Antiepileptic Drugs on Brainstem Auidotory Evoked Potentials. *Medical Bulletin of Istanbul Medical Faculty*, 1993; 26(1):88-91.

18. **YÜKSEL A.** Yalçın E: Serebral Paralizili Çocuklarda Epilepsi İnsidansı, Konvülziyon Tipleri, Elektroensefalografi ve Kranial Tomografi Anomali Sıklığının Araştırılması. T Klin Pediatri Dergisi, 1993; 2(1): 14-19.
19. **YÜKSEL A.** Şenocak D, Sözüer D, Dirican A, Yalçın E: Generalize ve Parsiyel Epilepsili Çocuklarda İşitsel Uyarılmış Beyin Sapı Potansiyelleri. Klinik Seriler, 1993; 4(1):44-46.
20. Arvas A, **YÜKSEL A.** Şenocak D, Taşdelen E, Perk Y, Ataoğlu N, İlter Ö: Aminoglikozid Uygulanan Preterm Bebeklerde Beyin Sapı Odyometri. Cerrahpaşa Tıp Fak Dergisi, 1993; 1(24):59-65.
21. **YÜKSEL A.** Sözüer D, Yalçın E: Kompleks Parsiyel Epilepsili Çocuklarda Kısa Süreli Karbamazepin Tedavisinin Tiroid Fonksiyonlarına Etkileri. Endokrinolojide Yönelişler, 1993;2(1):18-20.
22. **YÜKSEL A.** Devranoğlu K, Arslan OŞ, Sözüer D, Yalçın E, Hattat N: Kompleks Parsiyel Epilepsili Çocuklarda Görsel Uyarılmış Potansiyeller. T Klin Tıp Bilimleri Dergisi, 1993; 13(5):393-396.
23. **YÜKSEL A.** Sözüer D, Keskin S, Yalçın E: Çocukluk Çağı Parsiyel Epilepsilerinde Bilgisayarlı Beyin Tomografisi Bulguları. Taksim Hastanesi Tıp Bülteni, 1993; 23(1):35-38.
24. Arslan OŞ, **YÜKSEL** ocuklarda Görsel Uyarılmış Potansiyeller Üzerine Karbamazepin Tedavisinin Etkileri. Türk Oftalmoloji Gazetesi, 1993; 23(2):126-129.
25. **YÜKSEL A.** Sözüer D, Yalçın E: Kompleks Parsiyel Epileptik Çocuklarda Manyetik Rezonans Görüntüleme. Taksim Hastanesi Tıp Bülteni, 1993; 23(1):53-56.
26. Sözüer TD, **YÜKSEL A.** Yalçın E: Kraniyo-Serebral Hemiatrofi Olgularının Klinik-Laboratuvar Özellikleri. Taksim Hastanesi Tıp Bülteni, 1993; 23(1):45-52.
27. Sözüer D, Işlak C, **YÜKSEL A.** Korman U, Yalçın E: Nöronal Migrasyon Anomalilerinde MR Bulguları. Bilgisayarlı Tomografi Bülteni, 1993; 2(4):74-77.
28. **YÜKSEL A.** Sözüer D, Yalçın E:Çocukluk Çağında Serebral İnfarktlar. Haseki Tıp Bülteni, 1993;31(1):39-46.

29. Türkdoğan D, YÜKSEL A, Yalçın E: Spastik Hemipleji Etyolojisini Belirlemede Bilgisayarlı BeyinTomografisinin Yeri. Taksim Tıp Bülteni, 1993; 23(1):57-63.
30. YÜKSEL A, Yalçın E:Çocukluk Çağı Brusellozları. Klinik Gelişim, 1993; 6(4):2398-2403.
31. Sözüer D, YÜKSEL A, Keskin S, Yalçın E: Yenidoğan Konvülziyonlarında Etyoloji-Prognoz İlişkisi. Taksim Hastanesi Tıp Bülteni, 1993; 23(1):39-44.
32. YÜKSEL A, Yalçın E: Spinal Müsküler Atrofilerin Klinik Özellikleri. Haseki Tıp Bülteni, 1993;31(1):47-50.A. Devranoglu K, Sözüer D, Hattat N, Güzel H, Yalçın E: Epilepsili Ç
33. YÜKSEL A, Arvas A, İlter Ö: Fizyopatolojisi, Klinik Özellikleri ve Tedavisi, Apne. Sendrom, 1993; 1:43-49.
34. YÜKSEL A, Yalçın E: İmmunizasyonların Nörolojik Komplikasyonları. Klinik Gelişim, 1993;6(5):2459-2465.
35. Türkdoğan DS, YÜKSEL A, Yalçın E: Çocuk Nörolojisinde SPECT ve Kullanım Alanları. T Klin Tıp Bilimleri Dergisi, 1993; 13(2): 107-112.
36. Keskin S, YUKSEL A, Aksoy T, Yalçın E: Serum Amonia Level Increases During Sustained Seizures of Childhood .Turk J Med Biol Res, 1992;3(1):59-67.
37. YÜKSEL A, Ahunbay G, Yalçın E: Siyanotik Konjenital Kalp Hastalıklı Çocuklarda Nörolojik Komplikasyonlar. Haseki Tıp Bülteni, 1992; 30(4):389-398.
38. YÜKSEL A, Enver Ö, Yalçın E: Brankiogen Aurikular Displazi. Türk Otolarengoloji Arşivi, 1992; 30:201-206.
39. YÜKSEL A, Keskin S, Sözüer D, Yalçın E: Uzun Süre Antikonvülzan İlaç Alan Epileptik Çocuklarda Serum Tiroid Hormonlarının İncelenmesi. Cerrahpaşa Tıp Fak Dergisi, 1992; 23:411-416.
40. YÜKSEL A, Sözüer D, Yalçın E: Paralizi Serebralli Çocuklarda Prenatal ve Perinatal Risk Faktörleri. Zeynep Kamil Tıp Bülteni, 1992; 24(1):92-101.
41. YÜKSEL A. Dervişoğlu S, Aksoy F, Anıl M, Öz B, Yalçın E: Ekstrakranial Metastazlı Bir Pineoblastoma Olgusu. Pediatrik Cerrahi Dergisi, 1992; 6:90-93.
42. Ahunbay G, Onat T, Sanoğlu A, Sanoğlu T, YÜKSEL A: Bir Sol Atrial Miksoma Olgusu. Çocuk Klin. Dergisi, 1992; 27:58-61.

43. Akcakaya N, **YÜKSEL A**: Çocukluk Çağı Atelektazileri. Cerrahpaşa Tıp Fak Dergisi, 1990,21:603-609.

Ulusal, bilimsel toplantılarda sözlü sunulan, tam metni yayınlanmış konuşma ve posterler

1. Karaca E, **YUKSEL A**, Arslan G. Fasial Dismorfizmin Eşlik Ettiği Segeva Sendromlu Üç Kardeş: Tirozin Hidroksilaz Geninde Yeni Mutasyon (P492R) . X. Ulusal Nöroloji Kongresi 28-31 Mayıs 2008
2. Karaca E, Yılmaz S, **YUKSEL A**. Moebius Sendromlu 3 Olgu Sunusu: Korpus Kallosum Agenezisi Moebius Sendromunun Bir Olgusu mudur? X. Ulusal Nöroloji Kongresi 28-31 Mayıs 2008
3. **YÜKSEL A**. Joubert sendromu ,Tıbbı Biyoloji ve Genetik Kongresi 2006. Antalya
4. **YÜKSEL A**. Psödo romatoid displazili 3 olgu sunumu,. Prenatal ve genetik Kongresi 2006,mayıs ,Kayseri
5. **YÜKSEL A** . Micro sendromlu bir olgu sunumu. Prenatal ve genetik Kongresi 2006,Mayıs ,Kayseri
6. **YÜKSEL A**. Leigh sendromlu iki olgunun Serebral Görüntüleme ve Fasial Bulguları 7.Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi 11-14 Mayıs 2005 Antalya
7. **YÜKSEL A**. Klinik Belirtiler, etyoloji ve spesifik öğrenme bozukluklarının patogenezi. 48. Milli Pediatri Kongresi 21-24 Eylül 2004 Samsun
8. **YÜKSEL A**.Otizm ve Genetik. Gelişimsel Nöropsikiyatri Sempozyumu 5 – 7 Eylül 2004 İstanbul
9. **YÜKSEL A**. Serebral Palsi de erken tanı. Çubukçu Günleri 2004. İstanbul
10. **YÜKSEL A**. Klinik Belirtiler, etyoloji ve spesifik öğrenme bozukluklarının patogenezi. 48. Milli Pediatri Kongresi 21-24 Eylül 2004 Samsun
11. **YUKSEL A**. Otizm ve Genetik.Gelişimsel Nöropsikiyatri Sempozyumu 5 – 7 Eylül 2004 İstanbul
12. **YÜKSEL A**. Serebral displezide erken tanı. Çubukçu Günleri 2004. İstanbul
13. **YÜKSEL A**,Cengiz M,Çetinel Ü,Aksoy F:Vigabatrinin rat fetüsleri üzerine etkileri.7th mediterranean Child Neurology Congress 30 may-1 june 2001,İstanbul

14. Çetinel Ü, **YÜKSEL A**, Seven M, Özkılıç A, Deviren A, Hacıhanefioğlu S, Ulutin T: Sinbrakidaktili ve Oligodaktilili Bir Olgu Sunumu. IV.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, 3-6 Mayıs 2000, İzmir.
15. Söylemez M A, Elçioğlu N, Güven M, Onaran İ, Cengiz M, **YÜKSEL A**, Ulutin T: Antiepileptik İlaçların Gestasyonel Kullanımına Bağlı Teratojenik Etkilerin Klinik ve Biyokimyasal Açından Değerlendirilmesi. IV.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, 3-6 Mayıs 2000, İzmir.
16. **YÜKSEL A**, Kayserili H, Tükel T, Karaman B, Başaran S, Yüksel-Apak M: Genetik Polikliniğinde İncelenen Multipl Kongenital Anomali/Mental Retardasyon Grubunda Spesifik-Genetik Tanı Oranları. IV.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, 3-6 Mayıs 2000, İzmir.
17. Seven M, **YÜKSEL A**, Özkılıç A, Çetinel Ü, Deviren A, Hacıhanefioğlu S, Ulutin T : Akampomelik Kampomelik Displazili Bir Olgu Sunumu. IV.Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi, 3-6 Mayıs 2000, İzmir.
18. Cengiz M, **YÜKSEL A**, Özkılıç A, Seven M, Ulutin T: Karbamazepin ve Valproat Alan Epileptik Çocuklarda Antioksidan Sistem Değişiklikleri. II. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. 14-16 Mayıs 2000, Ankara.
19. **YÜKSEL A**, Kayserili H, Tükel T, Yüksel-Apak M.: Mental Retardasyonlu 3025 Çocukta Spesifik Genetik Tanı Oranları. II. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. 14-16 Mayıs 2000, Ankara.
20. Emiroğlu H H, Ataoğlu E, **YÜKSEL A**, Okur F V, Kayalı V, Erkal H, Ayaz A, Önaltuna N: Gamma-Sarkoglikanopatili Dört Kardeşin Klinikopatolojik Özellikleri. 44. Milli Pediatri Kongresi. 4-8 Eylül 2000, Bursa.
21. Ulutin T, Bayram-Gürel Ç, Beyhan Ozdaş S, Cengiz M, **YUKSEL A**, Seven M: Tissue Factor Pathway Inhibitor and Coronary Heart Disease. Turkish Journal of Haematology, 2000; 17 (3) Supp:341.
22. **YÜKSEL A**, Cengiz M, Seven M, Ulutin T: Antiepileptik İlaç Alan Epileptik Çocuklarda Antioksidan Sistem Değişiklikleri, 2 Yıllık Prospektif Çalışma. VI. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi. 2-5 Kasım 2000, Denizli.

23. Domaniç N, Gürel Ç B, Cengiz M, **YÜKSEL A**, Seven M, Sönmez H, Ulutin T: Koroner Kalp Hastalığında Doku Faktör İnhibitörleri.. Ulusal Trombus Kongresi, İstanbul, 1999
24. **YÜKSEL A**, Seven M, Sarj T D, Deviren A, Hacıhanefioğlu S, Cenani A : Down Sendromlu Normal Term Bebeklerin Nörolojik Gelişimlerinin ilk 4 yıllık Prospektif Takibi. 3. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. 26-30 Nisan 1998, Marmaris.
25. Seven M, **YÜKSEL A**, Suyugül Z, Deviren A, Söylemez M A, Hacıhanefioğlu S, Cenani A: İki Kız Kardeşte Dubowitz Sendromu. 3. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. 26-30 Nisan 1998, Marmaris.
26. Özkılıç A, Elçioğlu N, Seven M, **YÜKSEL A**, Söylemez M A: Cenani-Lenz Sendromu Varyantı. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. 26-30 Nisan 1998, Marmaris.
27. Şarj T D, Seven M, **YÜKSEL A**, Tüysüz B, Hacıhanefioğlu S, Yüksel-Apak M, Cenani A: Down Sendromlu Türk Çocuklarının Baş Çevresi, Boy ve Tartı Persantilleri. 3. Ulusal Prenatal Tanı ve Tıbbi Genetik Kongresi. 26-30 Nisan 1998, Marmaris.
28. **YÜKSEL A**. Cengiz M, Seven M, Cengiz S, Cenani A. Epileptik Çocuklarda Antiepileptik İlaçların N-Asetil b-Glukozaminidaz ve b-Galaktozidaz Aktivitesine etkisi,I. Ulusal Epilepsi Kongresi. 11-13 Haziran 1998, İstanbul.
29. Soylu H, **YÜKSEL A**, Üstün N, Sazak S, Sezgin B, Mocan H : İnfantil Dönemde Başlayan Lökoensefalopati: İki Kardeş Olgunun Sunumu. XLII.Milli Pediatri Kongresi. 25-28 Haziran 1998, Kayseri.
30. Bayram-Gürel Ç, Bolat F, İnce E, Güven M, Onaran İ, Özaydın A, **YÜKSEL A**, Cengiz M, Ulutin T : Koroner Arter Hastalığında Trombosit Hücre Fonksiyonları. 5. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi. 21-24 Eylül 1998, İzmir.
31. Ulutin T, Bayram-Gürel Ç, İnce E, Bolat F, Güven M, Onaran İ, **YÜKSEL A**, Cengiz M: Ateroskleroz Patogeneğinde Fibrinolitik Sistemin Rolü. 5. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi. 21-24 Eylül 1998, İzmir.

32. Ulutin T, Cengiz M, **YÜKSEL A**, Hacıhanefioğlu S, Cenani A: Endotel Kökenli Proteinler ve Hiperhomosisteinemi. 5. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi. 21-24 Eylül 1998, İzmir.
33. Cengiz M, **YÜKSEL A**, Elçioğlu N, Ulutin T, Cenani A: Antiepileptik İlaç Kullanımının Glutasyon, Glutasyon Peroksidaz, SOD ve Lipid Peroksidasyonuna Etkisi. V. Ulusal Tıbbi Biyoloji Kongresi. 21-24 Eylül 1998, İzmir.
34. **YÜKSEL A**, Seven M, Deviren A, Söylemez M A, Ulutin T, Cenani A: Mental Retardasyon, Spastisite, Ventriküler Dilatasyon ve Fasial Dismorfizmlili İki Kız Kardeş. IV. Çocuk Nörolojisi Günleri, 11-14 Kasım 1998, İstanbul.
35. **YÜKSEL A**, Suyugül Z, Seven M, Cenani A: Serebral Palsili Çocuklarda Serebral Görüntüleme ve Görsel Uyarılmış Potansiyel İncelemeleri ile Görme Fonksiyonlarının Değerlendirilmesi. XLI. Milli Pediatri Kongresi, 27-30 Haziran 1997, Van.
36. Seven M, **YÜKSEL A**, Suyugül Z, Cengiz M, Cenani A: GM2-Gangliosidoz 0 Variantlı (Sandoff Hastalığı) İki Olgunun Elektrofizyolojik ve Serebral Görüntüleme Özellikleri. XLI. Milli Pediatri kongresi 27-30 Haziran 1997, Van.
37. Seven M, Cengiz A, **YÜKSEL A**, Suyugül Z, Cenani A: Down Sendromlu Çocuklarda Karnitin Düzeyleri. XLI. Milli Pediatri Kongresi, 27-30 Haziran 1997, Van.
38. **YÜKSEL A**, Cengiz M, Seven M, Cengiz S, Cenani A: Epileptik Çocuklarda Antiepileptik İlaçların N-Asetil b Glukozaminidaz ve b Galaktozidaz Aktivitelerine Etkisi. XIV. Ulusal Biyokimya Kongresi ve Klinik Laboratuvarda Otomasyon Sempozyumu, 28-31 Ekim 1997, İzmir.
39. Cengiz M, Seven M, Cengiz S, **YÜKSEL A**, Cenani A: Down Sendromlu Hastaların Vitamin ve Mineral Durumları. XIV. Ulusal Biyokimya ve Klinik Laboratuvarda Otomasyon Sempozyumu, 28-31 Ekim 1997, İzmir.
40. **YÜKSEL A**, Sözüer D, Suyugül Z: Konvülziyon ile Gelen Bir Aicardi Sendromu. 15. Pediatri Günleri Acil Pediatri Kongresi, 19-21 Nisan 1993, İstanbul.
41. Sözüer D, **YÜKSEL A**, Aksoy T: Febril Konvülziyonda Risk Faktörleri. 15. Pediatri Günleri Acil Pediatri Kongresi, 19-21 Nisan 1993, İstanbul.

42. **YÜKSEL A**, Özkan F, Arslan O, Sözüer D: Diensefalik Sendromla Gelen Optik Glioma Olgusu. Tıpta Yenilikler '93 ve VII. Pediatrik Tümörler Kongresi, 25-30 Nisan 1993, İstanbul.
43. Sözüer DT, Sönmezoğlu K, Erdil TY, Uslu İ, **YÜKSEL A**, Önsel Ç, Kabasakal L, Yalçın E, Urgancıoğlu İ: Çocukluk Çağı Epilepsilerinde Tc99m-HMPAO Beyin SPECT. VII. Türkiye Nükleer Tıp Kongresi, 19-21 Mayıs 1993, Bursa.
44. Devranoğlu K, Arslan O, Hattat N, **YÜKSEL A**, Yenidoğandan Başlayarak Çocukluk Dönemine Ait Elektrofizyolojik Bulguların Değerlendirilmesi ve Gelişiminin İncelenmesi. Türk Oftalmoloji Derneği, XXVII. Ulusal Kongresi ve VI.Yaz Sempozyumu, 27-30 Ekim 1993, Marmaris.
45. **YÜKSEL A**, Sözüer D, Yalçın E: Paralizi Serebralli Çocuklarda Prenatal ve Perinatal Risk Faktörleri. IX.Jineko-Patoloji Kongresi, 20-22 Mayıs 1992, İstanbul.
46. Arvas A, **YÜKSEL A**, Şenocak D, İlter Ö: Aminoglikozit Uygulanan Preterm Bebeklerde Beyin Sapı Odyometrisi. Çocuk Nörolojisi Günleri, 8-10 Ekim 1992, İstanbul.
47. **YÜKSEL A**, Arvas A, Sözüer D, İlter Ö: Çocukluk Çağında Guillain-Barre Sendromunun Klinik Özellikleri. Çocuk Nörolojisi Günleri, 8-10 Ekim 1992, İstanbul.
48. **YÜKSEL A**, Aksoy T ve Yalçın E: Çocuklarda Antiepileptik Tedavinin Serum Tiroid Hormonları, Hipotalamo-Hipofizer Aks Üzerine Etkileri. XXXVI. Milli Pediatri Kongresi, 2-5 Kasım 1992, Antalya.
49. **YÜKSEL A**, Aksoy T, Yalçın E: Kompleks Parsiyel Epilepsili Çocuklarda Uzun Süreli Karbamazepin Tedavisinin Tiroid Fonksiyonlarına Etkileri. XXXVI.Milli Pediatri Kongresi, 2-5 Kasım 1992, Antalya.
50. Yalçın E, Keskin S, Aksoy T, **YÜKSEL A**: Status Epileptikus Sırasında Gelişen Metabolik Düzensizlikler ve Amonyak Metabolizması. Pediatri Pratiğinde Acil Nörolojik Tablolar. Postgraduate Course, 21-22 Kasım 1990, İstanbul.