

## Arş.Gör. MEHMET BERKAY AKCAN

### Kişisel Bilgiler

E-posta: berkay.akcan@comu.edu.tr

### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-0160-0377

Yoksis Araştırmacı ID: 313197

### Araştırma Alanları

Tıp

### Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi Dr., Çanakkale Onsekiz Mart Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2019 - Devam Ediyor

### SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- Evaluating of colchicine use patterns and attack frequency of familial Mediterranean fever patients in the COVID-19 pandemic**  
AKCAN M. B., Albuz B., Ozdemir O., SILAN F.  
International Journal of Rheumatic Diseases, cilt.26, sa.5, ss.988-991, 2023 (SCI-Expanded)
- Zihinsel engelli ve dismorfik yüz yapısına sahip Çanakkaleli bir ailede yeni bir BRPF1 varyantına bağlı anemi ve trombositopeni: Olgu sunumu ve literatürün gözden geçirilmesi**  
Ceylan Köse C., Kaya D., Akcan M. B., Silan F.  
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, PART A, sa.6, ss.1-6, 2023 (SCI-Expanded)
- A New Case of Rare Microdeletion 10q22.3q23 along with Mosaic Klinefelter Syndrome Associated with Facial Dysmorphic Finding, Atrial Ventricular Septal Defect, and Motor Retardation**  
Dincsoy Bir F., SILAN F., Velickovic J., Berkay Akcan M. B., ÖZDEMİR Ö.  
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.3, ss.254-260, 2022 (SCI-Expanded)

### Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- Familial intragenic X-linked OPHN1 gene deletion in a newborn male infant with low birth weight and distinctive facial appearance that diagnosed by advanced microarray-CGH method**  
Aylanc H., Silan F., Çokyaman T., Akcan M. B., Özdemir Ö.  
Cumhuriyet Tıp Dergisi (ELEKTRONİK), cilt.44, sa.1, ss.125-130, 2022 (Hakemli Dergi)

### Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- Oculocutaneous albinism caused by a compound heterozygous mutations in TYR gene: a case report**  
AKCAN M. B., BAKIOĞLU KAYA D., SÖNMEZ V., KABLAN A., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.  
Ulusal tıbbi genetik kongresi 2020, Online, Türkiye, 20 Kasım 2020

- II. **Multiple pterygia, joint contractures, hypoplastic lungs and hydrops: A rare case of lethal multiple pterygium syndrome**  
BAKIOĞLU KAYA D., AKCAN M. B., SÖNMEZ V., KABLAN A., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.  
Ulusal tıbbi genetik kongresi 2020, Online, Türkiye, 20 Kasım 2020
- III. **A novel variant for SQSTM1 gene in a patient with frontotemporal dementia.**  
OCAK Ö., KARAKAYA T., ALBUZ B., AKBAŞ N. E., SÖNMEZ V., AKCAN M. B., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.  
European Biotechnology Congress 2020, Prag, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020
- IV. **A Case Of Coffin-Siris Syndrome With Atypical Phenotype Caused By A Novel De Novo Mutation In ARID1B Gene.**  
ALBUZ B., AKBAŞ N. E., KARAKAYA T., SÖNMEZ V., AKCAN M. B., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.  
European Biotechnology Congress 2020, Prag, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020
- V. **Chromatin remodelling dysfunction and CHD2 related epilepsy:Reports of two unrelated child.**  
KABLAN A., ALBUZ B., AKBAŞ N. E., KARAKAYA T., SÖNMEZ V., AKCAN M. B., SILAN F., ÖZDEMİR Ö.  
European Biotechnology Congress 2020, Prag, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020
- VI. **A rare lethal multiple pterygium syndrome caused by a homozygous point mutation In CHRNG gene:a case report.**  
AKCAN M. B., ALBUZ B., KABLAN A., ÖZDEMİR Ö., SILAN F.  
European Biotechnology Congress 2020, Çek Cumhuriyeti, 24 Eylül 2020

## Metrikler

Yayın: 13