

Arş. Gör. Dr. CANAN CEYLAN KÖSE

Kişisel Bilgiler

E-posta: cananceylanköse@comu.edu.tr

Web: <https://avesis.comu.edu.tr/cananceylank%C3%B6se>

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **A case report of a patient with neurodevelopmental disorder with impaired speech and hyperkinetic movements: A biallelic variant in the ZNF142 gene**
Kaya D., CEYLAN KÖSE C., AKCAN M. B., SILAN F.
American Journal of Medical Genetics, Part A, cilt.194, sa.9, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Zihinsel engelli ve dismorfik yüz yapısına sahip Çanakkaleli bir ailede yeni bir BRPF1 varyantına bağlı anemi ve trombositopeni: Olgu sunumu ve literatürün gözden geçirilmesi**
Kose C. C., Kaya D., Akcan M. B., Silan F.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, PART A, cilt.191, sa.6, ss.2209-2214, 2023 (SCI-Expanded)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Importance of genetic diagnosis in demyelinating diseases; adult-onset Alexander Disease case with novel GFAP mutation**
CEYLAN KÖSE C., OCAK Ö., GÜNDÜZ O. R., SILAN F.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022
- II. **A novel BRPF1 variant in a family with intellectual disability and dysmorphic face, from Çanakkale**
CEYLAN KÖSE C., KAYA D., AKCAN M. B., SILAN F.
EUROPEAN BIOTECHNOLOGY CONGRESS 2022, PRAG, Çek Cumhuriyeti, 5 - 07 Ekim 2022
- III. **A rare Malpuech, Mignarelli, Michels, Carnevale Syndrome (3MC Syndrome); Novel variant in the MASP1 gene**
GÜNDÜZ O. R., CEYLAN KÖSE C., SILAN F.
EUROPEAN BIOTECHNOLOGY CONGRESS 2022, PRAG, Çek Cumhuriyeti, 5 - 07 Ekim 2022
- IV. **A novel homozygous mutation in CC2D1A gene: two case from a Turkish family in Canakkale**
KAYA D., CEYLAN KÖSE C., SILAN F.
EUROPEAN BIOTECHNOLOGY CONGRESS 2022, PRAG, Çek Cumhuriyeti, 5 - 07 Ekim 2022
- V. **A rare syndrome from Canakkale; Kindler Syndrome with loss of heterozygosity of FERMT1 gene region**
GÜNDÜZ O. R., IŞIK MERMUTLU S., CEYLAN KÖSE C., SILAN F.
7. Uluslararası Erciyes Tıp Tıbbi Genetik Kongresi, Kayseri, Türkiye, 26 - 28 Mayıs 2022
- VI. **P-28 Meme Ve Over Kanserinde Kombine Mutasyonlar Tedavi Etkinliğini Değiştirebilir Mi? Ailesinde Meme Ve Over Kanseri Öyküsü Olan Vakada Brca1 Ve Sdhb Genleri Patolojik/muhtemel Patolojik Varyant Birlikteliği**
CEYLAN KÖSE C., SILAN F., TURAN N. E., SÖNMEZ V., SILAN C.
1. Ulusal HematoOnkoGenetik Kongresi, Antalya, Türkiye, 25 - 28 Kasım 2021

Metrikler

Yayın: 14

Atıf (WoS): 2

Atıf (Scopus): 2

H-İndeks (WoS): 1

H-İndeks (Scopus): 1