

Prof.Dr. BÜLENT KARA

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 262 303 8080](tel:+902623038080) Dahili: 7214

E-posta: bulent.kara@kocaeli.edu.tr

Web: <https://avesis.kocaeli.edu.tr/2439>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-3780-6596

Publons / Web Of Science ResearcherID: H-3080-2018

ScopusID: 6701400352

Yoksis Araştırmacı ID: 153497

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2003 - 2006

Yüksek Lisans, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2000 - 2003

Tıpta Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1990 - 1996

Yaptığı Tezler

Yüksek Lisans, Kocaeli ilindeki lise öğrencilerinde anemi sıklığı ve demir eksikliği anemisinin mental performans üzerine etkisi, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2003

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri, Pediatrik Nöroloji

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Kocaeli Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2001 - Devam Ediyor

Akademik İdari Deneyim

Kocaeli Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2013 - 2017

Verdiği Dersler

Epilepsi, non-epileptik paroksismal olaylar ve febril nöbet, Lisans, 2016 - 2017

Bilinci kapalı çocuğa yaklaşım, Lisans, 2016 - 2017

Çocuklarda nörolojik muayene ve nörolojik gelişimin değerlendirilmesi, Lisans, 2016 - 2017

Nöromusküler hastalıklara yaklaşım, Lisans, 2016 - 2017

Yönetilen Tezler

- KARA B., PSİKIYATRİK OLmayan YAKINMALARLA HASTANEYE GETİRİLEN 16-36 AY ÇOCUKLarda M-CHAT TESTİYLE OTİSTİK SPEKTRUM BOZUKLUKLARININ TARANMASI, Tıpta Uzmanlık, D.BİLAL(Öğrenci), 2016
- KARA B., Kocaeli Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastanesinde 2007-2012 yılları arasında West Sendromlu olgularda etiyolojik değerlendirme ve ACTH tedavisinin kemik mineral metabolizması ve adrenal yolak üzerine uzun dönem etkileri, Tıpta Uzmanlık, M.DÜZGÖL(Öğrenci), 2012

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Retinal and Choroidal Vascularity Evaluation in Pediatric Radiologically Isolated Syndrome and Multiple Sclerosis**
YILMAZ TUĞAN B., BÜNÜL S. D., KARA B., Alikılıç D., Karabaş L., EFENDİ H., YÜKSEL N.
Pediatric Neurology, cilt.153, ss.34-43, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **A Retrospective Review of 18 Patients With Childhood-Onset Hereditary Spastic Paraplegia, Nine With Novel Variants**
KILIÇ M. A., Yıldız E. P., DENİZ A., Coskun O., Kurekci F., Avci R., Genc H. M., YEŞİL SAYIN G., Akbas S., Yesilyurt A., et al.
Pediatric Neurology, cilt.152, ss.189-195, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **A multicenter study of radiologically isolated syndrome in children and adolescents: Can we predict the course?**
Yılmaz D., TEBER S., Gültutan P., YILDIRIM M., BEKTAS Ö., ALIKILIÇ D., GÜNGÖR M., KARA B., Öncel İ., SATANA D., et al.
Multiple Sclerosis and Related Disorders, cilt.79, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **Myoclonic status epilepticus in non-progressive encephalopathies within the GRIN2A-associated epilepsy-aphasia spectrum.**
DENİZ A., ALIKILIÇ D., ÖZTÜRK M., KARACA Ö., Güneş A., KARA B.
Seizure, cilt.113, ss.13-15, 2023 (SCI-Expanded)
- V. **GWAS meta-analysis of over 29,000 people with epilepsy identifies 26 risk loci and subtype-specific genetic architecture**
Stevelink R., Campbell C., Chen S., Abou-Khalil B., Adesoji O. M., Afawi Z., Amadori E., Anderson A., Anderson J., Andrade D. M., et al.
Nature Genetics, cilt.55, sa.9, ss.1471-1482, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. **The Effect of Interleukin-1 Antagonists on Brain Volume and Cognitive Function in Two Patients With Megalencephalic Leukoencephalopathy With Subcortical Cysts**
SÖNMEZ H. E., Savaş M., Aliyeva B., DENİZ A., Güngör M., ANIK Y., KARA B.
Pediatric Neurology, cilt.144, ss.72-77, 2023 (SCI-Expanded)
- VII. **Probable association between mRNA COVID-19 vaccine and opsoclonus-myoclonus-ataxia syndrome**
DENİZ A., ALIKILIÇ D., ÖZTÜRK M., KARACA Ö., Güngör M., KARA B.
Journal of AAPOS, cilt.27, sa.2, ss.110-112, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. **Neurodevelopmental Outcome in Patients with Typical Imaging Features of Injury as a Result of Neonatal Hypoglycemia**
Uyur Yalçın E., Maraş Genç H., Bayhan A., ANIK Y., KARA B.
Noropsikiyatri Arsivi, cilt.59, sa.4, ss.296-302, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. **Shared Biological Pathways and Processes in Patients with Intellectual Disability: A Multicenter Study**
Günay Ç., Aykol D., Özsoy Ö., Sonmezler E., Hancı Y. S., Kara B., Sünnetçi Akköyunlu D., Çine N., Deniz A., Özer T., et al.
NEUROPAEDIATRICS, cilt.54, sa.4, ss.225-238, 2022 (SCI-Expanded)
- X. **Proteomic Analysis of m.8296A>G Variation in the Mitochondrial tRNA(Lys) Gene**
Maras Genc H., Akpinar G., Kasap M., Uyur Yalcin E., Uestek D., Aslanger A. D., Kara B.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.4, ss.305-317, 2022 (SCI-Expanded)

- XI. **Angioedema-like presentation as the presenting finding of juvenile myositis and juvenile dermatomyositis in 2 patients**
 KARACA Ö., GÜNGÖR M., Gunes A., ESER ŞİMŞEK I., ANIK Y., KARA B.
 INTERNATIONAL JOURNAL OF RHEUMATIC DISEASES, cilt.25, sa.5, ss.617-625, 2022 (SCI-Expanded)
- XII. **Recurrent Blistering Skin Lesions and Reversible Monocular Abducens Paralysis in a Patient with CD59 Deficiency**
 GÜNGÖR M., ODYAKMAZ DEMİRSOY E., SAKARYA GÜNEŞ A., ANIK Y., KARA B.
 NEUROPHIATRICS, cilt.53, ss.140-142, 2022 (SCI-Expanded)
- XIII. **BEND4 as a Candidate Gene for an Infection-Induced Acute Encephalopathy Characterized by a Cyst and Calcification of the Pons and Cerebellar Atrophy**
 Kara B., Uyguner O., Genc H. M., İşlek E. E., Kasap M., Toksoy G., Akpinar G., Yalcin E. U., Anık Y., Ustek D.
 MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.1, ss.12-22, 2022 (SCI-Expanded)
- XIV. **SURGICAL TREATMENT IN REFRACTORY EPILEPSY: SEIZURE OUTCOME RESULTS BASED ON INVASIVE EEG MONITORIZATION.**
 Mail Gurkan Z., Sirin N. G., Kara B., Gul G., Sengul Eren F., Tekin Guveli B., Velioglu S., Sabanci A., Aydoseli A., Aras Y., et al.
 Turkish neurosurgery, cilt.32, ss.143-148, 2022 (SCI-Expanded)
- XV. **Cytotoxic lesions of the corpus callosum in children: Etiology, clinical and radiological features, and prognosis**
 Uzunhan T. A., Genc H. M., Kutlubay B., Kalin S., Bektas G., Yapici O., Ciraci S., Sozen H. G., Sevketoglu E., Palabiyik F., et al.
 BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.43, sa.9, ss.919-930, 2021 (SCI-Expanded)
- XVI. **Clinical and electrophysiological predictors of behavioral disorders in patients with benign childhood epilepsy with centrotemporal spikes**
 ÖZGEN Y., GÜNGÖR M., Kutlu M., KARA B.
 EPILEPSY & BEHAVIOR, cilt.121, 2021 (SCI-Expanded)
- XVII. **Sub-genic intolerance, ClinVar, and the epilepsies: A whole-exome sequencing study of 29,165 individuals**
 Motelow J. E., Povysil G., Dhindsa R. S., Stanley K. E., Allen A. S., Feng Y. A., Howrigan D. P., Abbott L. E., Tashman K., Cerrato F., et al.
 AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.108, sa.6, ss.965-982, 2021 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Acute flaccid myelitis outbreak through 2016-2018: A multicenter experience from Turkey**
 ÜNVER O., TÜRKDOĞAN D., Guler S., Kipoglu O., GÜNGÖR M., Paketci C., ÇARMAN K. B., Ozturk G., Genc H. M., Ozkan M., et al.
 EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.30, ss.113-120, 2021 (SCI-Expanded)
- XIX. **Monogenic lupus due to spondyloenchondroplasia with spastic paraparesis and intracranial calcification: case-based review**
 KARA B., Ekinci Z., Sahin S., GÜNGÖR M., Gunes A., Ozturk K., Adrovic A., ÇEFLÉ A., İNANÇ M., GÜL A., et al.
 RHEUMATOLOGY INTERNATIONAL, cilt.40, sa.11, ss.1903-1910, 2020 (SCI-Expanded)
- XX. **Early-onset rapidly progressive myoclonic epilepsy associated with G392R likely pathogenic variant in SERPINI1**
 Kara B., Sarıkaya C., Bayrak Y., Güneş A., Gündör M., Yeşil G.
 SEIZURE-EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, cilt.80, ss.181-182, 2020 (SCI-Expanded)
- XXI. **FAM160B1 deficit associated with microcephaly, severe intellectual disability, ataxia, behavioral abnormalities and speech problems.**
 Mavioğlu R., Kara B., Akansel G., Nalbant G., Tolun A.
 Clinical genetics, cilt.96, ss.456-460, 2019 (SCI-Expanded)
- XXII. **Acute ophthalmoparesis and persistent mydriasis: expanding the clinical spectrum of anti-GQ1b positive cranial neuropathy in a 5.5-year-old girl**
 SAKARYA GÜNEŞ A., Genc H. M., Yalcin E. U., Yilmaz V., Direskeneli G. S., KARA B.
 TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.61, sa.5, ss.794-797, 2019 (SCI-Expanded)

- XXIII. Ultra-Rare Genetic Variation in the Epilepsies: A Whole-Exome Sequencing Study of 17,606 Individuals.**
 Epi25 C., Epi25 C.
American journal of human genetics, cilt.105, ss.267-282, 2019 (SCI-Expanded)
- XXIV. Biallelic loss of human CTNNA2, encoding α N-catenin, leads to ARP2/3 complex overactivity and disordered cortical neuronal migration.**
 Schaffer A., Breuss M., Caglayan A., Al-Sanaa N., Al-Abdulwahed H., Kaymakçalan H., Yilmaz C., Zaki M., Rosti R., Copeland B., et al.
Nature genetics, cilt.50, ss.1093-1101, 2018 (SCI-Expanded)
- XXV. The Characteristics and Long-Term Course of Epilepsy in Lipoid Proteinosis: A Spectrum From Mild to Severe Seizures in Relation to ECM1 Mutations.**
 Oguz A., Dinçsoy B., Baykal C., Taşdemir V., Kara B., Bebek N., Gürses C., Uyguner O., Baykan B.
Clinical EEG and neuroscience, cilt.49, ss.192-196, 2018 (SCI-Expanded)
- XXVI. Megalencephalic leukoencephalopathy with subcortical cysts: Characterization of disease variants.**
 Hamilton E., Tekturk P., Cialdella F., van R., Wolf N., Yalcinkaya C., Çetinçelik Ü., Rajaee A., Kariminejad A., Paprocka J., et al.
Neurology, cilt.90, 2018 (SCI-Expanded)
- XXVII. Congenital myasthenic syndromes in Turkey: Clinical clues and prognosis with long term follow-up.**
 Durmus H., Shen X., Serdaroglu-Oflazer P., Kara B., Parman-Gulsen Y., Ozdemir C., Brengman J., Deymeer F., Engel A.
Neuromuscular disorders : NMD, cilt.28, ss.315-322, 2018 (SCI-Expanded)
- XXVIII. Neonatal sepsis and simple minor neurological dysfunction**
 Kavas N., ARISOY A. E., Bayhan A., KARA B., GÜNLEMEZ A., Turker G., Oruc M., Gokalp A. S.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.59, sa.5, ss.564-569, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIX. Biallelic Variants in OTUD6B Cause an Intellectual Disability Syndrome Associated with Seizures and Dysmorphic Features.**
 Santiago-Sim T., Burrage L., Ebstein F., Tokita M., Miller M., Bi W., Braxton A., Rosenfeld J., Shahrour M., Lehmann A., et al.
American journal of human genetics, cilt.100, ss.676-688, 2017 (SCI-Expanded)
- XXX. Long-term clinical and radiologic follow-up of Schilder's disease**
 Maraş G., Kara B., Uyur Y., Sakarya G., Deniz A., Anik Y.
MULTIPLE SCLEROSIS AND RELATED DISORDERS, cilt.13, ss.47-51, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXI. Severe neurodegenerative disease in brothers with homozygous mutation in POLR1A.**
 Kara B., Köroğlu Ç., Peltonen K., Steinberg R., Maraş G., Hölttä-Vuori M., Güven A., Kanerva K., Kotil T., Solakoğlu S., et al.
European journal of human genetics : EJHG, cilt.25, ss.315-323, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXII. Pyruvate dehydrogenase-E1 alpha deficiency presenting as recurrent acute proximal muscle weakness of upper and lower extremities in an 8-year-old boy**
 Kara B., Genç H., Uyur-Yalçın E., Sakarya-Güneş A., Topçu U., Mülayim S., Ceylaner S.
NEUROMUSCULAR DISORDERS, cilt.27, sa.1, ss.94-97, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXIII. The frequency of late-onset Pompe disease in pediatric patients with limb-girdle muscle weakness and nonspecific hyperCKemia: A multicenter study**
 Ünver O., Hacifazlıoğlu N., Karatoprak E., Güneş A., Sağer G., Kutlubay B., Sözen G., Saltık S., Yılmaz K., Kara B., et al.
NEUROMUSCULAR DISORDERS, cilt.26, sa.11, ss.796-800, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXIV. Clinical outcomes in children with herpes simplex encephalitis receiving steroid therapy.**
 Maraş G., Uyur Y., Sayan M., Bayhan A., Öncel S., Arisoys E. S., Kara B.
Journal of clinical virology : the official publication of the Pan American Society for Clinical Virology, cilt.80, ss.87-92, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXV. SCN1A gene sequencing in 46 Turkish epilepsy patients disclosed 12 novel mutations.**
 Usluer S., Salar S., Arslan M., Yiş U., Kara B., Tektürk P., Baykan B., Meral C., Türkdoğan D., Bebek N., et al.
Seizure, cilt.39, ss.34-43, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXVI. Head Circumference Charts for Turkish Children Aged Five to Eighteen Years.**

- KARA B., ETILER N., Aydoğan U., Maraş G., Ulak G., GÖKÇAY G., FURMAN A.
Noro psikiyatri arsivi, cilt.53, ss.55-62, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Clinical and neuroradiologic variability of Aicardi-Goutières syndrome: Two siblings with RNASEH2C mutation and a boy with TREX1 mutation.**
Uyur Y., Maraş G., Kara B.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.57, ss.504-8, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **TSEN54 gene-related pontocerebellar hypoplasia type 2 presenting with exaggerated startle response: report of two cases in a family.**
Maraş-Genç H., Uyur-Yalçın E., Rostı R., Gleeson J., Kara B.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.57, ss.286-9, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Characterization of human disease phenotypes associated with mutations in TREX1, RNASEH2A, RNASEH2B, RNASEH2C, SAMHD1, ADAR, and IFIH1.**
Crow Y., Chase D., Lowenstein S., Szynkiewicz M., Forte G., Gornall H., Oojageer A., Anderson B., Pizzino A., Helman G., et al.
American journal of medical genetics. Part A, ss.296-312, 2015 (SCI-Expanded)
- XL. **A CGH array study in nonsyndromic (primary) autism patients: deletions on 16p13.11, 16p11.2, 1q21.1, 2q21.1q21.2, and 8p23.1**
Gümüşlü K., Savlı H., Sünnetiçi D., Çine N., Kara B., Eren K., Akkoyunlu R.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.45, sa.2, ss.313-319, 2015 (SCI-Expanded)
- XLI. **Using the modified checklist for autism in toddlers in a well-child clinic in Turkey: adapting the screening method based on culture and setting.**
Kara B., Mukaddes N., Altinkaya I., Güntepe D., Gökcay G., Özmen M.
Autism : the international journal of research and practice, cilt.18, ss.331-8, 2014 (SSCI)
- XLII. **Exome sequencing links corticospinal motor neuron disease to common neurodegenerative disorders.**
Novarino G., Fenstermaker A., Zaki M., Hofree M., Silhavy J., Heiberg A., Abdellateef M., Rostı B., Scott E., Mansour L., et al.
Science (New York, N.Y.), cilt.343, ss.506-511, 2014 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Adult phenotype and further phenotypic variability in SRD5A3-CDG.**
Kara B., Ayhan Ö., Gökcay G., Başboğaoglu N., Tolun A.
BMC medical genetics, cilt.15, ss.10, 2014 (SCI-Expanded)
- XLIV. **New hyperekplexia mutations provide insight into glycine receptor assembly, trafficking, and activation mechanisms.**
Bode A., Wood S., Mullins J., Keramidas A., Cushion T., Thomas R., Pickrell W., Drew C., Masri A., Jones E., et al.
The Journal of biological chemistry, cilt.288, ss.33745-59, 2013 (SCI-Expanded)
- XLV. **Fine motor skills in children with rolandic epilepsy.**
Ayaz M., Kara B., Soylu N., Ayaz A.
Epilepsy & behavior : E&B, cilt.29, ss.322-5, 2013 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Psychiatric and Neurocognitive Evaluation Focused on Frontal Lobe Functions in Rolandic Epilepsy.**
Ayaz M., Karakaya I., Ayaz A., Kara B., Kutlu M.
Noro psikiyatri arsivi, cilt.50, ss.209-215, 2013 (SCI-Expanded)
- XLVII. **Seropositive neuromyelitis optica: a pediatric case report and 6-year follow-up.**
Maraş H., Kara B., Anık Y.
Pediatric neurology, cilt.49, sa.3, ss.198-202, 2013 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Mild hemolytic anemia, progressive neuromotor retardation and fatal outcome: a disorder of glycolysis, triose-phosphate isomerase deficiency**
Sarper N., Zengin E., Jakobs C., Salomons G. S., Wamelink M. M. C., Ralser M., Kurt K., Kara B.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, ss.198-202, 2013 (SCI-Expanded)
- XLIX. **KCNJ10 gene mutation in an 8-year-old boy with seizures.**
Kara B., Ekici B., İpekçi B., Aslanger A., Scholl U.
Acta neurologica Belgica, cilt.113, ss.75-7, 2013 (SCI-Expanded)

- L. **Whole mitochondrial genome analysis of a family with NARP/MILS caused by m.8993T>C mutation in the MT-ATP6 gene.**
 Kara B., Arikан M., Maraş H., Abaci N., Cakiris A., Ustek D.
Molecular genetics and metabolism, cilt.107, ss.389-93, 2012 (SCI-Expanded)
- LI. **Clinical features of nine patients with alternating hemiplegia of childhood.**
 Tatlı B., Aydinli N., Çalışkan M., Ozmen M., Kara B., Yaramış A., Dilber C., Yılmaz K., Küçükügurluoğlu Y., Ekici B.
Journal of paediatrics and child health, cilt.47, ss.734-6, 2011 (SCI-Expanded)
- LII. **A frameshift mutation of ERLIN2 in recessive intellectual disability, motor dysfunction and multiple joint contractures.**
 Yıldırım Y., Orhan E., Iseri S., Serdaroglu-Oflazer P., Kara B., Solakoğlu S., Tolun A.
Human molecular genetics, cilt.20, ss.1886-92, 2011 (SCI-Expanded)
- LIII. **Difficulties with Diagnosis and Differential Diagnosis in Childhood Cerebral Phenotype of Adrenoleukodystrophy: A Case Report**
 Yıldız O., ÇAKIN MEMİK N., KARA B., Ardic H., Agaoglu B.
NOROPSİKIYATRI ARSIVI-ARCHIVES OF NEUROPSYCHIATRY, cilt.48, sa.4, ss.261-264, 2011 (SCI-Expanded)
- LIV. **MILD HEMOLYTIC ANEMIA, PROGRESSIVE NEUROMOTOR RETARDATION AND FATAL OUTCOME: A DISORDER OF GLYCOLYSIS, TRIOSE- PHOSPHATE ISOMERASE DEFICIENCY**
 ZENGİN E., SARPER N., Kurt K., KARA B.
HAEMATOLOGICA-THE HEMATOLOGY JOURNAL, cilt.95, ss.698-699, 2010 (SCI-Expanded)
- LV. **Botulinum Toxin for the Correction of Asymmetric Crying Facies**
 Isken T., GÜNLÈMEZ A., KARA B., Izmirli H., Gercek H.
AESTHETIC SURGERY JOURNAL, cilt.29, sa.6, ss.524-527, 2009 (SCI-Expanded)
- LVI. **Hypocalcaemic seizures in adolescents with cerebral palsy**
 Cizmecioglu F. M., Tas S., KILIÇ M., Kara B., Hatun S.
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.81, 2009 (SCI-Expanded)
- LVII. **Cerebral vasculitis and obsessive-compulsive disorder following varicella infection in childhood.**
 Yaramış A., Hergüner S., Kara B., Tatlı B., Tüzün U., Ozmen M.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.51, ss.72-5, 2009 (SCI-Expanded)
- LVIII. **Epidermal nevus syndrome with azygos anterior cerebral artery.**
 Kara B., Inan N., Bayramgürler D., Altıntaş O., Akbulut A.
Pediatric neurology, cilt.39, ss.283-5, 2008 (SCI-Expanded)
- LIX. **Ataxia with vitamin E deficiency associated with deafness.**
 Kara B., Uzümçü A., Uyguner O., Rostı R., Koçbaş A., Ozmen M., Kayserili H.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.50, ss.471-5, 2008 (SCI-Expanded)
- LX. **A newborn infant with nemalin rod myopathy with cholestasis and respiratory insufficiency**
 GÜNLÈMEZ A., Basar Z. E., Turker G., DEMİR H., KARA B., Gocer S., ARISOY A. E., Gokalp A. S.
ACTA PAEDIATRICA, cilt.97, ss.199-200, 2008 (SCI-Expanded)
- LXI. **Is there a role for the family and close community to help reduce the risk of postpartum depression in new mothers? A cross-sectional study of Turkish women.**
 Kara B., Unalan P., Cifcili S., Cebeci D., Sarper N.
Maternal and child health journal, cilt.12, ss.155-61, 2008 (SSCI)
- LXII. **Angelman syndrome: clinical findings and follow-up data of 14 patients.**
 Kara B., Karaman B., Ozmen M., Rostı R., Çalışkan M., Kayserili H., Başaran S.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.50, ss.137-42, 2008 (SCI-Expanded)
- LXIII. **RESPONSE TO RITUXIMAB AND PREDNISOLONE FOR OPSOCLONUS-MYOCLONUS-ATAxia SYNDROME IN A CHILD WITH GANGLIONEUROBLASTOMA**
 Corapcioglu F., Mutlu H., KARA B., Inan N., AKANSEL G., Gurbuz Y., TOPÇU S.
PEDIATRIC HEMATOLOGY AND ONCOLOGY, cilt.25, sa.8, ss.756-761, 2008 (SCI-Expanded)
- LXIV. **Hashimoto's encephalopathy in a ten-year-old girl.**
 Kara B., Demirkol-Soysal D., Kabataş-Eryilmaz S., Karaböcüoğlu M., Darendeliler F., Çalışkan M.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.49, ss.215-7, 2007 (SCI-Expanded)

- LXV. **Transient peripheral leukocytosis in children with afebrile seizures**
 Aydogan M., Aydogan A., Kara B., ERDOGAN S., BASİM B., Sarper N.
 JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.22, sa.1, ss.77-79, 2007 (SCI-Expanded)
- LXVI. **The treatment of psychogenic polydipsia with risperidone in two children diagnosed with schizophrenia.**
 Dogangün B., Hergüner S., Atar M., Kara B., Aksoy M., Kayaalp L., Tüzün U.
 Journal of child and adolescent psychopharmacology, cilt.16, ss.492-5, 2006 (SCI-Expanded)
- LXVII. **Quadrigeminal cistern arachnoid cyst in a patient with Kabuki syndrome.**
 Kara B., Kayserili H., Imer M., Çalışkan M., Ozmen M.
 Pediatric neurology, cilt.34, ss.478-80, 2006 (SCI-Expanded)
- LXVIII. **The prevalence of anemia in adolescents - A study from Turkey**
 Kara B., Cali S., Aydogan A., Sarper N.
 JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, cilt.28, sa.5, ss.316-321, 2006 (SCI-Expanded)
- LXIX. **Neuro-Behçet syndrome presenting as acute meningeal syndrome.**
 Kara B., Somer A., Pişkin S., Aydinli N., Salman N., Yalçın I.
 The Journal of infection, cilt.52, 2006 (SCI-Expanded)
- LXX. **Neuro-Behçet disease presenting as secondary pseudotumor syndrome: case report.**
 Can E., Kara B., Somer A., Keser M., Salman N., Yalçın I.
 European journal of paediatric neurology : EJPN : official journal of the European Paediatric Neurology Society, cilt.10, ss.97-9, 2006 (SCI-Expanded)
- LXXI. **Subclinical vitamin D deficiency is increased in adolescent girls who wear concealing clothing**
 Hatun S., Islam O., Cizmecioglu F. M., Kara B., Babaoglu K., Berk F., Gokalp A. S.
 JOURNAL OF NUTRITION, cilt.135, sa.2, ss.218-222, 2005 (SCI-Expanded)
- LXXII. **Intravenous cyclophosphamide is the drug of choice for steroid dependent nephrotic syndrome.**
 Bircan Z., Kara B.
 Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, cilt.45, ss.65-7, 2003 (SCI-Expanded)

Diger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Congenital Cytomegalovirus Infection Screening in Newborns From Saliva Samples by Real-Time Polymerase Chain Reaction Analysis**
 Günlemez A., Kolaylı F., Yazıcı Özçelik E., Duranoğlu A., Durgut M., Arısoy E. S., Kara B.
 Turkish archives of pediatrics (Online), cilt.58, sa.4, ss.371-375, 2023 (ESCI)
- II. **Copy Number Variations in a Turkish Cohort of Children with Intellectual Disability***
 SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., KARA B., ÇİNE N., EREN KESKİN S., Dogruoglu B., Ilkay Z., ÖZER T., SAVLI H.
 Experimed, cilt.13, sa.3, ss.263-275, 2023 (Scopus)
- III. **Clinical and Electrophysiological Characteristics of Patients with Juvenile Absence Epilepsy in a Turkish Cohort**
 GÜNGÖR M., Öztürk M., Deniz A., Alikılıç D., Karaca Ö., KARA B.
 Genel Tıp Dergisi, cilt.32, ss.704-707, 2022 (Hakemli Dergi)
- IV. **Reversible Splenial Lesion Syndrome and Multisystem Inflammatory Syndrome Findings in a Child with SARS-COV-2 Infection**
 GEMİCİ U., GÜNGÖR M., KARA B., ANIK Y.
 JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.20, sa.05, ss.327-329, 2022 (ESCI)
- V. **Determination of Clinical, Electrophysiological, and Radiological Characteristics of Pediatric Autoimmune Encephalopathy**
 Gungor M., ÖZTÜRK M., DENİZ A., ALİKILIÇ D., KARACA Ö., ANIK Y., KARA B.
 JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.21, sa.6, ss.428-433, 2022 (ESCI)
- VI. **West Sendromlu Olgularda Acth Tedavisinin Etkinliği ve Kemik Mineral Metabolizması ve Adrenal Yolak Üzerine Uzun Dönem Etkileri**

- GÜNGÖR M., DÜZGÖL M., MARAŞ GENÇ H., UYUR YALÇIN E., ÇİZMECİOĞLU F. M., KARA B.
 Çocuk Dergisi, cilt.22, ss.30-37, 2022 (Hakemli Dergi)
- VII. Could Maternal COVID-19 Disease be a Risk Factor for Neurodevelopmental Disorders in the Child?
 KARA B.
 TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.56, sa.6, ss.542-544, 2021 (ESCI)
- VIII. Compound Heterozygous ROBO3 Mutation in Two Siblings Presenting with Horizontal Gaze Palsy without Scoliosis: Case-Based Review
 DENİZ A., Comu S., GÜNGÖR M., ANIK Y., KARA B.
 JOURNAL OF PEDIATRIC GENETICS, 2021 (ESCI)
- IX. Autoimmune Hemolytic Anemia Due to Spondyloenchondrodysplasia with Spastic Paraparesis and Intracranial Calcification due to Mutation in ACP5
 Aylan Gelen S., Kara B., Eser Şimşek I., Güngör M., Zengin E., Sarper N.
 JOURNAL OF PEDIATRIC GENETICS, 2021 (ESCI)
- X. A Novel Mutation of HINT1 Gene in an Adolescent Female with Axonal Neuropathy and Neuromyotonia
 KARA B., Gul S., SAKARYA GÜNEŞ A., MÜLAYİM S., Yesil G.
 JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.19, sa.3, ss.180-182, 2021 (ESCI)
- XI. SCREENING SLC2A1 GENE FOR SEQUENCE AND COPY NUMBER VARIATIONS ASSOCIATED WITH GLUT-1 DEFICIENCY SYNDROME
 Ornek Erguzeloglu C., KARA B., Karacan I., Ozdemir O., Kesim Y., Bebek N., Ozbek U., Ugur Iseri S. A.
 JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.83, sa.3, ss.177-183, 2020 (ESCI)
- XII. Gıda Katkalarının Çocuk Sağlığı Üzerine Etkileri
 KARA B.
 Toplum ve Hekim, cilt.34, ss.297-304, 2019 (Hakemli Dergi)
- XIII. Bonzai zehirlenmesinde bazal ganglion tutulumu
 ARSLAN AYDIN Z. İ., ALPARSLAN V., KARA B., BAYKARA Z. N., TOKER K., SOLAK Z. M.
 TÜRKİYE KLİNİKLERİ ANESTEZİYOLOJİ REANİMASYON DERGİSİ, cilt.13, sa.3, 2015 (Hakemli Dergi)
- XIV. KNOWLEDGE, BELIEFS AND PRACTICES OF MOTHERS ABOUT BREASTFEEDING AND INFANT NUTRITION: A QUALITATIVE STUDY
 Samli G., KARA B., Unalan P. C., Samli B., SARPER N., Gokalp A. S.
 MARMARA MEDICAL JOURNAL, cilt.19, sa.1, ss.13-20, 2006 (ESCI)
- XV. ANNELERİN EMZİRME VE SÜT ÇOCUĞU BESLENMESİ KONUSUNDAKİ BİLGİ, İNANIŞ VE UYGULAMALARI: NİTELİKSEL BİR ARAŞTIRMA
 Samli G., KARA B., CÖBEK ÜNALAN G. P., Samli B., SARPER N., GÖKALP A. S.
 MARMARA MEDICAL JOURNAL, cilt.19, sa.1, ss.13-20, 2006 (Scopus)
- XVI. Servikofasikal Kitlelerin Ayırıcı Tanısında Aktinomikoz: Olgu Sunumu / Actinomycosis in the differential diagnosis of cervicofacial masses a case report
 KARA B., GÜLLEROĞLU K. S., YILDIZ D. K., ANIK Y., ÜSTÜNDAĞ M. E., SARPER N., ARISOY E. S.
 Turkish Journal of Infection, ss.533-537, 2004 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. Perinatal İnme
 KARA B.
 Yenidoğan Nörolojisi , Fahri Ovalı, Editör, Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, Ankara, ss.90-101, 2022
- II. Vertigoyla Gelen Hastaya Akut Yaklaşım
 Öztürk M., KARA B.
 Pediatrik Nörolojik Aciller: Tanı ve Tedavi, Sefer Kumandaş ve Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen Kitabevi A.Ş., Ankara, ss.179-194, 2022

- III. Mitokondriyal Hastalıklarda Yeni Tedavi Yaklaşımları**
KARA B.
Çocukluk Çağında Mitokondriyal Hastalıklar, Özlem Ünal Uzun, Editör, Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, Ankara, ss.114-122, 2022
- IV. Spontan Intrakranyal Hipotansiyon Tanı ve Tedavi Algoritması**
Alikılıç D., KARA B.
Pediatrik Nöroloji Algoritmalar ve İlaç Rehberi, Sefer Kumandaş ve Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen Kitabevi A.Ş., Ankara, ss.193-194, 2022
- V. Spontan Intrakranyal Hipotansiyon**
Alikılıç D., KARA B.
Pediatrik Nörolojik Aciller: Tanı ve Tedavi, Sefer Kumandaş ve Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen Kitabevi A.Ş., Ankara, ss.1931-1943, 2022
- VI. Vertigo Tanı ve Tedavi Algoritması**
Öztürk M., KARA B.
Pediatrik Nöroloji Algoritmalar ve İlaç Rehberi, Sefer Kumandaş ve Mehmet Canpolat, Editör, Akademisyen Kitabevi A.Ş., Ankara, ss.347-350, 2022
- VII. Akinetik mutizm, anemi ve lokopeni bulguları olan, beyin omurilik sıvısında COVID-19 Antikoru saptanan bir akut lenfoblastik lösemi olgusu**
SARPER N., AYLAN GELEN S., SÖNMEZ H. E., KARA B.
ÇOCUK HEMATOLOJİDE OLGULARLA LÖSEMİLER, ÖZBEK NAMIK YAŞAR, GÜNEŞ ADALET MERAL, ÖREN HALE, YARALI HÜSNİYE NEŞE, Editör, GALENOS YAYINEVİ, İstanbul, ss.115-117, 2021
- VIII. İnme geçiren çocuğun yönetimi**
KARA B.
Çocukluk çağında inme, Aydını Nur, Aksu Uzunhan Tuğçe, Editör, Türkiye Klinikleri, Ankara, ss.96-106, 2021
- IX. Akinetik Mutizm, Anemi ve Lokopeni Bulguları Olan, Beyin Omurilik Sıvısında COVID 19 Antikoru Saptanan bir Akut Lenfoblastik Lösemi Olgusu**
SARPER N., AYLAN GELEN S., SÖNMEZ H. E., KARA B.
ÇOCUK HEMATOLOJİDE OLGULARLA AKUT LÖSEMİLER, Namık Yaşar Özbek, Adalet Meral Güneş, Hale Ören, Hüsnüye Neşe Yaralı, Editör, Galenos, İstanbul, ss.114-115, 2021
- X. Headache in Children**
Maraş Genç H., KARA B., Wöber Bingöl Ç.
Pediatric ENT Infections, Cingi Cemal, Arısoy Emin Sami, Bayar Muluk Nuray, Editör, Springer, Cham, ss.145-160, 2021
- XI. Akinetik mutizm, anemi ve lökopeni bulguları olan, beyin omurilik sıvısında COVID-19 antikoru saptanan bir akut lenfoblastik lösemi olgusu**
SARPER N., Aylan Gelen S., SÖNMEZ H. E., KARA B.
Çocuk Hematolojide Olgularla Akut Lösemiler, Özbek Namık Yaşar, Güneş Adalet Meral, Ören Hale, Yaralı Hüsnüye Neşe, Editör, Galenos, İstanbul, ss.115-117, 2021
- XII. Sütçocuğu uykuproblemleri**
GÜNGÖR M., KARA B.
Çocuklarda Uyku Sağlığı ve Bozuklukları, Prof. Dr. Hüseyin Per, Prof. Dr. Ebru Arhan, Editör, Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, Ankara, ss.38-42, 2020
- XIII. Metilen tetra hidro folat redüktaz polimorfizmleriyle birlikte görülen nörolojik sorunlar**
KARA B.
Metilen Tetra Hidro Folat Redüktaz Polimorfizmleri, Prof. Dr. İşıl Özer, Editör, Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, Ankara, ss.13-19, 2020
- XIV. Mitokondriyal hastalıklarda hareket bozuklukları**
KARA B.
Kalıtsal Metabolik Hastalıklarda Hareket Bozuklukları, Prof. Dr. Ali Dursun, Editör, Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, Ankara, ss.36-43, 2020

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Effect of IL-1 Antagonists (anakinra) On Brain Volume and Cognitive Function In Two Patients With Megalencephalic Leukoencephalopathy With Subcortical Cysts**
SÖNMEZ H. E., KARA B., Aliyeva B., GÜNGÖR M., ANIK Y.
17th International Child Neurology Congress, Antalya, Türkiye, 04 Ekim 2022
- II. **Erken başlangıçlı epileptik encefalopati tanılı hastalarda tanımlanan yeni ve de novo mutasyonlar**
Sünnetçi Akkoyunlu D., Kara B., Çine N., Işık E. B., Dursun B., Külcü Sarıkaya N., Eren Keskin S., Savlı H.
16. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 27 Ekim - 30 Aralık 2019
- III. **Protocadherin 19 Mutasyonu Olan Epileptik Encefalopati Olgularımız**
GÜNGÖR M., KARA B.
2. MERSİN ÇOCUK NÖROLOJİSİ KİŞ SEMPOZYUMU, Mersin, Türkiye, 8 - 09 Kasım 2019
- IV. **TEKRARLAYAN CİLT LEZYONLARININ EŞLİK ETTİĞİ KONJENİTAL CD59 EKSİKLİĞİ**
GÜNGÖR M., ÇETİNKAYA M., KARA B.
3. NÖROMUSKÜLER HASTALIKLAR KONGRESİ, İzmir, Türkiye, 1 - 03 Kasım 2019
- V. **ACP5 GENİNDEKİ MUTASYONLA İLİŞKİLİ OTOİMMÜN HEMOLİTİK ANEMİ, SEREBRAL KALSİFİKASYONLAR, SPONDİOENKONDROPLAZİ**
ZENGİN E., KARA B., SARPER N., DOĞAN A., ESER ŞİMŞEK I., AYLAN GELEN S., AYDOĞAN M., BEK K.
45. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 30 Ekim - 02 Kasım 2019
- VI. **ACP5 GENİNDEKİ MUTASYONLA İLİŞKİLİ OTOİMMUN HEMOLİTİK ANEMİ, SEREBRAL KALSİFİKASYONLAR, SPONDİOENKONDROPLAZİ**
ZENGİN E., KARA B., SARPER N., DOĞAN A., ESER ŞİMŞEK I., AYLAN GELEN S., AYDOĞAN M., BEK K.
45. ULUSAL HEMATOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 30 - 02 Kasım 2019
- VII. **Diskinetik serebral hareket bozukluğu ve basal ganglion atrofisi olan 2 hastada biallelik 3 bç'xxlik UFM1 delesyonu: sık görülen bir varyant ve nadir görülen bir hipomyelinizan lökodistrofi, HLD14.**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., KARA B., DURSUN B., CERRAH GÜNEŞ M., ÇİNE N., EREN KESKİN S., SAVLI H.
4. ÇOCUK GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 25 - 27 Eylül 2019
- VIII. **Alternative approaches to conventional antiepileptic drugs in early infantile epileptic encephalopathies: Galactose and inositol therapies for SLC35A2 and PLCB1 gene mutations**
KARA B., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., KAVRAK M., seven karaman d., SAKARYA GÜNEŞ A., GÜNGÖR M., ÇİNE N.
13th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, 17 - 21 Eylül 2019
- IX. **Acute flaccid Myelitis outbreak through 2016-2018: multicentre experience from Turkey,**
ÜNVER O., TÜRKDOĞAN D., GÜLER S., KİPOĞLU O., GÜNGÖR M., PAKETÇİ C., ÇARMAN K. B., MARAŞ GENÇ H., ÖZKAN M., YÜKSEL KARATOPRAK E., et al.
13th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, ATINA, Yunanistan, 17 - 21 Eylül 2019
- X. **A new neurodegenerative disorder associated with cystic pontine degeneration and cerebellar atrophy due to BEND4 gene mutation**
KARA B., İŞLEK E. E., UYGUNER Z. O., Maraş Genç H., KASAP M.
13th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, Atina, Yunanistan, 17 - 21 Eylül 2019, cilt.1, ss.25
- XI. **PROGRESİF MİYOKLONUS EPİLEPSİSİ TANISI İLE İZLENEN OLGUDA NADİR BİR GENETİK ETYOLOJİ: SERPINI-1 MUTASYONU**
BAYRAK Y. E., SAKARYA GÜNEŞ A., GÜNGÖR M., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XII. **KAFA TRAVMASI SONRASI NON-KONVÜLZİV STATUS EPILEPTİKUS GELİŞEN ÇOCUKTA KORPUS KALLOZUM KORPUS ARKA BÖLÜM VE SPLENİUMUNDA GEÇİCİ SINYAL ARTIŞI**
ÖZGEN Y., SAKARYA GÜNEŞ A., GÜNGÖR M., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XIII. **ATİPİK GUILLAIN BARRE SENDROMU KLİNİĞİ İLE BAŞVURAN NÖROMETABOLİK HASTALARIMIZ**
GÜNGÖR M., SAKARYA GÜNEŞ A., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XIV. **2016-2018 Akut Flak Myelit Olguları: Çok Merkez Deneyimi,**

- ÜNVER O., TÜRKDOĞAN D., GÜLER S., KİPOĞLU O., GÜNGÖR M., PAKETÇİ C., ÇARMAN K. B., MARAŞ GENÇ H., ÖZKAN M., YÜKSEL KARATOPRAK E., et al.
21.Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XV. **SÜTÇOCUKLUĞU DÖNEMİNDE SUBDURAL KANAMA ETYOLOJİSİNDE FİZİKSEL İSTİSMARIN ROLÜ**
KARAMAN D., SAKARYA GÜNEŞ A., GÜNGÖR M., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XVI. **PIGC MUTASYONUNA BAĞLI ÇAPALANMA BOZUKLUĞU: EPILEPSİ PATOGENEZİNDE YENİ BİR MEKANİZMA**
AYDIN D., SAKARYA GÜNEŞ A., GÜNGÖR M., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XVII. **2016-2018 Akut flask miyelit olguları Çok merkez deneyimi.**
ÜNVER O., TÜRKDOĞAN D., GÜLER S., KİPOĞLU O., GÜNGÖR M., PAKETÇİ C., ÇARMAN K. B., GENÇ H. M., ÖZKAN M., YÜKSEL KARATOPRAK E., et al.
21. Uluslararası Katılımlı Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, 1 - 05 Mayıs 2019
- XVIII. **HİDATİK KİST VE MSS TÜMÖRÜ İLE KARIŞAN TÜMEFAKTİF DEMİYELİNİZAN LEZYONLAR**
GÜNGÖR M., SAKARYA GÜNEŞ A., KARAMAN D., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XIX. **SİTOKROM B5 REDÜKTAZ EKSİKLİĞİ TİP 2 OLGULARIMIZ**
GÜNGÖR M., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XX. **Guillain Barre Sendromu Benzeri Akut Solunum Yetmezliği ve Güçsüzlükle Başlayan Geç Başlangıçlı Santral Konjenital Hipoventilasyon Olgusu**
SAKARYA GÜNEŞ A., GÜNGÖR M., KARAMAN D., KARA B.
21. Uluslararası katılımlı ulusal çocuk nörolojisi kongresi, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XXI. **SLC35A2-CDG (CDG-2M) TANISI ALAN OLGUDA İZLEM VE GALAKTOZ DESTEĞİNİN YERİ**
KAVRAK M., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., SAKARYA GÜNEŞ A., GÜNGÖR M., ÇİNE N., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XXII. **INTRAKRANİAL HİPERTANSİYON GELİŞEN KİSTOPERİTONEAL ŞANTLI OLGULARIMIZ**
GÜNGÖR M., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XXIII. **TAKİPLERİNDE DRESS GELİŞEN HASTALARIMIZ**
GÜNGÖR M., ESER ŞİMŞEK I., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XXIV. **PURA SENDROMU: İFADE EDİCİ DİL GELİŞİM GERİLİĞİNİN ÖN PLANDA OLDUĞU NADİR BİR SANTRAL HİPOTONİ NEDENİ**
SAKARYA GÜNEŞ A., GÜNGÖR M., BAYRAK Y. E., KAVRAK M., KARA B.
21. ULUSLARARASI KATILIMLI ULUSAL ÇOCUK NÖROLOJİSİ KONGRESİ, Türkiye, 1 - 05 Mayıs 2019
- XXV. **Kocaeli Üniversitesi'xxnde izlenen otoimmün ensefalist hastalarının retrospektif analizi**
GÜNGÖR M., SAKARYA GÜNEŞ A., MARAŞ H., uyur yalçın e., KARA B.
5. PEDIATRİK NÖROİMMÜNOLOJİ SEMPOZYUMU, Ankara, Türkiye, 30 Mart 2019
- XXVI. **ERKEN-BAŞLANGIÇLI EPILEPTİK ENSEFALOPATİ TANILI 67 OLGUDAHEDEF GEN PANELİ ANALİZLERİ**
Sünnetçi Akkoyunlu D., Kara B., Çine N., Yılmaz E. B., Dursun B., Külcü Sarıkaya N., Uzuner G., Devrim N., Savlı H.
13. ULUSAL TİBBİ GENETİK KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- XXVII. **WWOX related epileptic encephalopathy: A new autosomal recessively inherited disorder.**
SERİN H. M., Gürbüz G., KILIÇ B., KARA B., GÖKBEN S.
15.International Child Neurology Congress, Mumbai, Hindistan, 15 - 18 Kasım 2018
- XXVIII. **Non-Hodgkin Lenfomali Bir Çocukta Metotreksata Bağlı Akut Merkezi Sinir Sistemi Toksisitesi**
BÜYÜKAVCI M., ÇİÇEK H., GÜNDÜZ Y., KARA B., ORHAN M. F.
44. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 31 Ekim - 03 Kasım 2018, ss.318-320
- XXIX. **CENTRAL NERVOUS SYSTEM INVOLVEMENT OF POLYARTERITIS NODOSA IN A CASE OF FAMILIAL MEDITERIAN FEVER**

- ANIK Y., ALTINTAŞ C., KARA B.
41st ESNR annual meeting, Rotterdam, Hollanda, 19 - 23 Eylül 2018
- XXX. **Our experience of rituximab in two cases with anti-MuSK positive myasthenia gravis refractor to steroid and intravenous immunoglobuline**
SAKARYA GÜNEŞ A., KARA B.
13th Meeting of the Mediterranean Society of Myology, Nevşehir, Türkiye, 27 - 29 Haziran 2018, ss.167
- XXXI. **COL6A2 related Ullrich congenital muscular dystrophy associated with epileptic encephalopathy**
SAKARYA GÜNEŞ A., Uyur Yalçın E., KARA B.
13th Meeting of the Mediterranean Society of Myology, Nevşehir, Türkiye, 27 - 29 Haziran 2018, ss.163
- XXXII. **FHL1 gene related X-linked reducing myopathy type 1a mimicking polyglucosan myopathy histopathology**
SAKARYA GÜNEŞ A., Maraş Genç H., Uyur Yalçın E., KARA B.
13th Meeting of the Mediterranean Society of Myology, Nevşehir, Türkiye, 27 - 29 Haziran 2018, ss.176
- XXXIII. **Juvenile myositis presenting with angioedema**
SAKARYA GÜNEŞ A., Kaya B., Heybeci A., Kahraman D., Hidimoğlu B., KARA B.
13th Meeting of the Mediterranean Society of Myology, Nevşehir, Türkiye, 27 - 29 Haziran 2018, ss.174
- XXXIV. **Progressive cystic echinococcosis with extensive involvement in a child: how long and how to treat?**
TEKİN YILMAZ A., KARA B., ANIK Y., ARISOY E. S.
ESPID 2018 (36. Annual Meeting of the European Society of Pediatric Infectious Diseases), Malmö, İsveç, 28 Mayıs - 02 Haziran 2018
- XXXV. **Nöronal seroid lipofuksinozis tanılı hastalarda klinik ve genetik özelliklerinin değerlendirilmesi**
ARDIÇLI D., Günbey C., YÜKSEL D., HAVALI C., EROĞLU ERTUĞRUL N. G., YARAMİŞ A., KARA B., TAN H., HALİLOĞLU V. G., TOPÇU M.
20. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Türkiye, 2 - 06 Mayıs 2018
- XXXVI. **KONVÜLSİYON İLE GELEN ÇOCUĞA YAKLAŞIM VE AYIRICI TANI**
YARAR C., KARA B.
14. ULUDAĞ PEDIATRİ KİŞİ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 11 - 14 Mart 2018
- XXXVII. **Kronik Graft Versus Host Hastalığı Gelişen Lösemi Tanılı Hastada Ölümçül Syreden Yaygın Santral Sinir Sistemi Vaskülitisi**
ZENGİN E., SARPER N., KARA B., BAYRAK Y. E., SAKARYA GÜNEŞ A., AYLAN GELEN S.
10. Kemik İliği Transplantasyonu Ve Hücresel Tedaviler Kongresi, Antalya, Türkiye, 1 - 03 Mart 2018
- XXXVIII. **Dirençli Epilepsi'de Cerrahi Tedavi: İnvazif incelemede nöbet sonlanım sonuçları.**
Gürkan Z. M., KARA B., Günay G., Eren F. Ş., Tekin B., VELİOĞLU S., SABANCI P. A., aydoseli A., Aras Y., BEBEK N., et al.
53. Ulusal Nöroloji Kongresi, Türkiye, 24 Kasım - 30 Nisan 2017, ss.16
- XXXIX. **Congenital Myasthenic Syndromes in Turkey**
DURMUŞ TEKÇE H., KARA B., PARMAN F. Y., OFLAZER P., DEYMEER F.
EUROPEAN ACADEMY OF NEUROLOGY CONGRESS 2017, 24 Haziran 2017
- XL. **In vitro expression of BEND4 shed some clues about its physiological function. X**
İŞLEK E. E., KASAP M., AKPINAR G., KARA B., KANLI A., Selimoğlu M.
Annual Congress of the European Proteomics Association, 22-25 June 2016, İstanbul, Turkey, 22 Temmuz 2016
- XLI. **In vitro expression af BEND4 shed some clues about its phsiological function**
İŞLEK E. E., KASAP M., AKPINAR G., KARA B., KANLI A., SELİMOĞLU M.
X. Annual Congress of the European Proteomics Association, 22 - 25 Haziran 2016
- XLII. **In vitro Expression of BEND4 shed some clues about its physiological functions**
İŞLEK E. E., KASAP M., AKPINAR G., KARA B., KANLI A., Selioğlu S. M.
X Annual Congress of the European Proteomics Association, İstanbul, Türkiye, 22 - 25 Haziran 2016
- XLIII. **VLDLR gene mutation in a 8-year-old girl with ponto-cerebellar hypoplasia**
KARA B., Maraş Genç H., Uyur Yalçın E., SAKARYA GÜNEŞ A., Rosti R. Ö., Gleeson J.
14th International Child Neurology Congress, 1-5 Mayıs 2016, Amsterdam, 02 Mayıs 2016
- XLIV. **Pyruvate dehydrogenase E1-α deficiency presenting as acute upper and lower extremities proximal**

- muscle weakness in a 8-year-old boy**
KARA B., Uyur Yalçın E., SAKARYA GÜNEŞ A., Maraş Genç H., Yapıçı A., TOPÇU U., MÜLAYİM S.
14th International Child Neurology Congress, 1-5 Mayıs 2016, Amsterdam, 02 Mayıs 2016
- XLV. Clinical phenotypes of GLUT1 deficiency syndrome: Three cases**
KARA B., Özdemir Ö., Maraş Genç H., Uyur Yalçın E., SAKARYA GÜNEŞ A., UĞUR İŞERİ S. A.
14th International Child Neurology Congress, 1-5 Mayıs 2016, Amsterdam, 02 Mayıs 2016
- XLVI. Clinical features of four patients with PCDH19 mutation**
SAKARYA GÜNEŞ A., Maraş Genç H., Uyur Yalçın E., YEŞİL G., İşeri S. U., ÇAĞLAYAN S. H., KARA B.
14th International Child Neurology Congress, 1-5 Mayıs 2016, Amsterdam, 02 Mayıs 2016
- XLVII. Molybdene cofactor deficiency mimicking hypoxic-ischaemic encephalopathy**
SAKARYA GÜNEŞ A., Yazıcı İ., Uyur Yalçın E., Maraş Genç H., KARA B.
14th International Child Neurology Congress, 1-5 Mayıs 2016, Amsterdam, 02 Mayıs 2016
- XLVIII. A case of TUBA1A mutation presenting with cortical malformation and ponto-cerebellar hypoplasia**
SAKARYA GÜNEŞ A., Maraş Genç H., Uyur Yalçın E., Rostı R. Ö., Gleeson J., KARA B.
14th International Child Neurology Congress, 1-5 Mayıs 2016, Amsterdam, 01 Mayıs 2016
- XLIX. Konjenital nötropeni ile başvuran olguda glukoz 6 Fosfataz eksikliği Dursun Sendromunda yeni bir mutasyon**
ZENGİN E., KARA B., SARPER N., EMEK U. Y., MARAŞ H., UĞUR D.
41. Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Ekim 2015
- L. Copy number variation profiling of patients with Intellectual Disability**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., KARA B., GÜMÜŞLÜ K. E., AKKOYUNLU R. U., EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., SERTDEMİR N., SAVLI H.
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 Ekim - 27 Aralık 2014
- LI. Bonzai intoksikasyonunda basal gangliyon tutulumu**
ARSLAN AYDIN Z. İ., ALPARSLAN V., KARA B., BAYKARA Z. N., TOKER K., SOLAK Z. M.
Türk Anesteziyoloji ve Reanimasyon Derneği 48. Ulusal Kongresi, Türkiye, 25 - 29 Ekim 2014
- LII. Phenotype-Genotype Correlation of a patient with 2q22.3 duplication disrupting ZEB2 gene associated with Mowat Wilson syndrome**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., GÜMÜŞLÜ K. E., KARA B., EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., SAVLI H.
11. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014
- LIII. Mental retardasyonun moleküler tanısında array cgh'in yeri**
SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÇİNE N., KARA B., GÜMÜŞLÜ K. E., AKKOYUNLU R. U., EREN KESKİN S., DOĞRUOĞLU B., SERTDEMİR N., SAVLI H.
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- LIV. Comparative genomic hybridization array study in non-syndromic (primary) autism patients**
Gumuslu E., ÇİNE N., KARA B., SAVLI H.
24th Congress Meeting of European-College-of-Neuropsychopharmacology, Paris, Fransa, 3 - 07 Eylül 2011, cilt.21
- LV. Behavioral abnormalities and epilepsy: Four cases with microduplication and microdeletion syndromes**
KARA B., GÜMÜŞLÜ K. E., ÇİNE N., SAVLI H.
European Pediatric Neurology Society Congress (9th EPNS Congress), 11 - 14 Mayıs 2011
- LVI. Yenidoğan dönemde tanı alan bir Smith Lemli Opitz vakası**
ER İ., KAVAS N., DEMİRBAŞ F., ORUÇ M., ÜNAL Ö., KARA B., GÜNLEMEZ A.
Uluslararası Katılımlı XI. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 14 - 16 Nisan 2011
- LVII. Familyal SSPE ve atipik EEG bulguları.**
KUTLU A., KARA B., ALTUN N., BİÇKİN H., KOMSUOĞLU S.
46. Ulusal Nöroloji Kongresi, Türkiye, 4 - 09 Aralık 2010, ss.112
- LVIII. Application of array CGH method in two 18Q21.31.Q23 deletion patients**
GÜMÜŞLÜ K. E., ÇİNE N., KARA B., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., ÜZÜLMEZ N., ENGÜZEL B., EREN KESKİN S., AKKOYUNLU R. U., İLKAY Z., YAVUZ D., et al.
Tıbbi Genetik Deneği 9. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Türkiye, 1 - 09 Aralık 2010

- LIX. Angelman sendromlarında microarray tabanlı karşılaştırmalı genomic hibridizasyon (array CGH) teknolojisi ile genomic analizler
SAVLI H., ÇİNE N., KARA B., SÜNNETÇİ AKKOYUNLU D., GÜMÜŞLÜ K. E., ÜZÜLMEZ N., ÜNAL Z., ENGÜZEL B., AKKOYUNLU R. U., DAL B.
XI Ulusal Tibbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Türkiye, 28 - 31 Ekim 2009, ss.70
- LX. Üç aylık süt çocuğunda mediastende kitleyle seyreden tüberküloz
GÜLLEROĞLU K. S., KARA B., SAMLI B., TOPRAK D., SARPER N., ARISOY E. S.
46. Milli Pediatri KOngresi, Mersin, Türkiye, 15 - 19 Ekim 2002

Desteklenen Projeler

KARA B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, BEYİN SAPINDA KİSTİK DEĞİŞİKLİKLERİN EŞLİK ETTİĞİ NÖRODEJENERATİF HASTALIK AİLESİNDE SAPTANAN BEND4 GEN MUTASYONU FONKSİYONEL ÇALIŞMASI, 2015 - 2016

KARA B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Beyin Sapında Kistle Seyreden Nörodejeneratif Bozukluklu Ailede Aday Gen Çalışması (A Candidate Gene Study İn A Family With Neurodegenerative Disorderand Pontine Cyst), 2012 - 2014

Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, Editör, 2021 - Devam Ediyor

Metrikler

Yayın: 173
Atıf (WoS): 1627
Atıf (Scopus): 1886
H-İndeks (WoS): 16
H-İndeks (Scopus): 18