

Arş.Gör. MUSTAFA HAKAN DEMİRBAŞ

Kişisel Bilgiler

E-posta: mustafahakandemirbas@gazi.edu.tr

Web: <https://avesis.gazi.edu.tr/mustafahakandemirbas>

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **A report of two siblings diagnosed with Cutis Laxa**
GÜNDOĞDU ÖĞÜTLÜ Ö. B. , SEZER A., DEMİRBAŞ M. H. , KAYHAN G., PERÇİN F. E.
Gazi Medical Journal, cilt.31, sa.2, 2020 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- II. **International Participated Erciyes Medical Genetics Days 2019A novel mutation in HECW2 gene resulting neurodevelopmental disorder with hypotonia, seizures, and absent language**
DEMİRBAŞ M. H. , ÖZBUDAK P., SERDAROĞLU A., PERÇİN F. E.
Erciyes Medical Journal, ss.25, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- III. **Deletion of the SOX3 Gene Causes Panhypopituitarism: A Case Report**
KAYHAN G., DEMİRBAŞ M. H. , PERÇİN F. E.
Gazi Medical Journal, cilt.30, sa.1, ss.1-101, 2019 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **A mosaic double aneuploidy: mos 45,X/47,XX,18 with mild phenotype**
DEMİRBAŞ M. H. , HABİLOĞLU E., ERGÜN M. A. , PERÇİN F. E. , YİRMİBEŞ KARAOĞUZ M.
European Human Genetics Conference, Milano, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018