

Prof.Dr. Beyhan TÜYSÜZ

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 212 414 3000](tel:+902124143000) Dahili: 67210

E-posta: beyhan@iuc.edu.tr

Web: <http://avesis.istanbulc.edu.tr/602/>

Posta Adresi: Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk kliniği

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1989 - Devam Ediyor

Doktora, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Türkiye 1994 - 1999

Tıpta Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Türkiye 1985 - 1989

Tıpta Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Halk Sağlığı, Türkiye 1980 - 1983

Lisans, İstanbul Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1974 - 1980

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Yaptığı Tezler

Doktora, Çölyak hastalığında HLA DQA1/B1 allel sıklığının araştırılması, İstanbul Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, 1999

Tıpta Uzmanlık, Normal vaginal ve sezeryan doğumlarında anne ve kordon kan kortizol düzeylerinin incelenmesi, İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Kliniği, 1989

Tıpta Uzmanlık, İstanbul ve Cerrahpaşa Tıp Fakültesi Çocuk kliniklerinde bebek ölümlerinin incelenmesi, İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Halk Sağlığı Abd, 1988

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Pediatrik Genetik ve Teratoloji, Tıbbi Genetik

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2001 - Devam Ediyor

Doç.Dr., İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Genetik Bilim Dalı, 1995 - 2001

Uzman, İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, 1989 - 1995

MESLEKİ Deneyim

Anabilim/Bilim Dalı Başkanı, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü,
1998 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

Tek gen hastalıkları, Yüksek Lisans, 2015 - 2016
DNA Tamir bozukluğu hastalıkları , Doktora, 2015 - 2016
Otozomal dominant hastalıklar, Lisans, 2015 - 2016
Dismorfik çocuğa yaklaşım, Lisans, 2015 - 2016
Genetik Danışma, Lisans, 2015 - 2016

Yönetilen Tezler

TÜYSÜZ B., COHEN SENDROMU KLİNİK TANISI ALMIŞ HASTALARDA TÜM EKZOM DİZİLEMEYLE BİLİNEN VE YENİ MUTASYONLARIN ARAŞTIRILMASI, Yüksek Lisans, E.Gül(Öğrenci), 2013
TÜYSÜZ B., Cerrahpaşa Tıp Fakültesinde doğan çocuklarda konjenital malformasyon sıklığının araştırılması, Tıpta Uzmanlık, M.Özdil(Öğrenci), 2012
TÜYSÜZ B., HİPOTONİK BEBEKLERDE FLORESAN IN SİTU HİBRİDİZASYON YÖNTEMİYLE PRADER WİLLİ SENDROMUNUN ARAŞTIRILMASI, Yüksek Lisans, N.Kartal(Öğrenci), 2012
TÜYSÜZ B., NEDENİ BİLİNMEYEN MENTAL RETARDASYONDA SUBTELOMERİK MİKRODELESYON VARLIĞININ FLUORESANS IN SITU HİBRİDİZASYON YÖNTEMİ İLE ARAŞTIRILMASI, Yüksek Lisans, B.Tahtakaya(Öğrenci), 2011
TÜYSÜZ B., Down sendromlu çocuklarda büyüme persantilleri, Tıpta Uzmanlık, N.Gökmar(Öğrenci), 2009
TÜYSÜZ B., ALL çocuklarda 12;21, 9;22 translokasyonlarının FISH yöntemi ile araştırılması, Yüksek Lisans, E.Özdamar(Öğrenci), 2007
TÜYSÜZ B., DiGeorge sendromlu olgularda genotip fenotip korelasyonu, Yüksek Lisans, Ö.Kaya(Öğrenci), 2006
TÜYSÜZ B., DOWN SENDROM'LU ÇOCUĞU OLAN ANNELERDE DEPRESYON SIKLIĞI VE İLİŞKİLİ FAKTÖRLERİN ARAŞTIRILMASI, Tıpta Uzmanlık, Ö.Sipahi(Öğrenci), 2002
TÜYSÜZ B., Down sendromlu çocuklarda çölyak hastalığı sıklığı, Tıpta Uzmanlık, S.Sözen(Öğrenci), 2002
TÜYSÜZ B., Down sendromlu Çocuklarda Konjenital Kalp hastalığı sıklığı, Tıpta Uzmanlık, B.Öztürk(Öğrenci), 2001

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Three Offspring with Cri-du-Chat Syndrome from Phenotypically Normal Parents.**
Alkaya D., Karaman B., TÜYSÜZ B.
Molecular syndromology, cilt.11, sa.2, ss.97-103, 2020 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- II. **Chondrodysplasia with multiple dislocations: comprehensive study of a series of 30 cases**
RANZA E., HUBER C., LEVIN N., BAUJAT G., BOLE-FEYSOT C., Nitschke P., Masson C., ALANAY Y., Al-Gazali L., BITOUN P., et al.
CLINICAL GENETICS, cilt.91, sa.6, ss.868-880, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- III. **Disruptions in asymmetric centrosome inheritance and WDR62-Aurora kinase B interactions in primary microcephaly.**
SGOURDOU P., MISHRA-GORUR K., SAOTOME I., HENAGARIU O., Tuysuz B., CAMPOS C., ISHIGAME K., GIANNIKOU K., QUON J., SESTAN N., et al.
Scientific reports, cilt.7, ss.43708, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **GORAB Missense Mutations Disrupt RAB6 and ARF5 Binding and Golgi Targeting**
EGERER J., EMMERICH D., FISCHER-ZIRNSAK B., CHAN W. L. , MEIERHOFER D., Tuysuz B., MARSCHNER K., SAUER S., Barr F. A. , MUNDLOS S., et al.
JOURNAL OF INVESTIGATIVE DERMATOLOGY, cilt.135, sa.10, ss.2368-2376, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

V. CHRONIC FORM OF TYROSINEMIA TYPE 1 PRESENTED WITH RICKETS SIGNS

Dikme G., Soyucen E., ZORER G., Canpolat N., Aydın A. F., Tuysuz B.

JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, cilt.33, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Hallermann-Streiff-François Sendromlu Çocukta Ameliyat Odası ve Ameliyat Odası Dışı Anestezi Yönetimi**
Tüysüz B.
İKSST Derg, cilt.8, sa.117, ss.117-120, 2016 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Deletion and duplication patterns of dystrophin gene in Turkish Duchenne/Becker muscular dystrophy patients**
GEYİK F., ÇOBAN N., TÜYSÜZ B., ERGINEL-UNALTUNA N.
The European Human Genetics Conference 2016, Barselona, İspanya, 21 - 24 Mayıs 2016, ss.1
- II. **The prevalance of 22q11.2 deletion in children with congenital heart disease and dismorphic features**
Kaya K., Cankaya T., Yilmaz E., Oztunc F., TÜYSÜZ B.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.77
- III. **Detection of Y chromosomal material in patients with a 45,X karyotype by PCR method**
Semerci C. N., Satiroglu-Tufan N. L., Turan S., Bereket A., Tuysuz B., Yilmaz E., Kayserili H., Karaman B., Semiz S., Duzcan F., et al.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.125-126
- IV. **A prenatally diagnosed partial trisomy 11q13.2 -> qter syndrome due to maternal pericentric inversion 11**
Ozdamar E. Y., Yanar U., Oztunc F., Demir H., Aksoy F., Uludag S., TÜYSÜZ B.
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.101
- V. **18qdeletion Syndrome.**
DEVİREN A., ERSOY Ş., KURU R. D., TÜYSÜZ B., HACIHANEFİOĞLU S.
2nd Balkan Meeting on Human Genetics, Türkiye, 1 - 04 Eylül 1996

Desteklenen Projeler

TÜYSÜZ B., TÜBİTAK Projesi, Osteogenezis İmperfekta Hastalarında Yeni Nesil Dizileme Teknolojisi İle İlişkili Genlerin Taranması Ve Bilinmeyen Genlerin Araştırılması, 2018 - Devam Ediyor

TÜYSÜZ B., ÖZER E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İntrauterin başlangıçlı sendromik boy kısalığı olan çocuklarda klinik bulguların irdelenmesi ve 11p15 bölgesinin metilasyon analizi, 2018 - 2019

TÜYSÜZ B., Diğer Özel Kurumlarca Desteklenen Proje, Fankoni anemisi ve radial defektle giden sendromlarda yeni nesil dizileme teknolojisi ile oluşturulan panel ile ilişkili genlerdeki mutasyonların araştırılması, 2016 - 2019

ÇALIŞKAN S., TÜYSÜZ B., ÖZALTIN F., CANPOLAT N., YÜKSEL B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Çocuk çağı böbrek hastalıklarında yeni genlerin tanımlanması, 2016 - 2018

TÜYSÜZ B., Diğer Özel Kurumlarca Desteklenen Proje, Prader Willi sendrom tanılı hastaların klinik özellikleri ve büyüme hormonu tedavisine yanıtları, 2016 - 2018

ULUDAĞ ALKAYA D., YEŞİL G., TÜYSÜZ B., ZENKER M. C. D., GÜNEŞ N., LİSSEWSKİ C., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Rasopati tanılı 33 Türk hastada fenotip-genotip korelasyonu (The phenotype-genotype correlation of RASopathies in 33 patients from Turkey), 2017 - 2017

TÜYSÜZ B., ULUDAĞ ALKAYA D., GÜNEŞ N., TOKSOY G., UYGUNER Z. O. , Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Clinical and molecular findings in Turkish patients with MPS IV, 2017 - 2017

TÜYSÜZ B., Desteklenmiş Diğer Projeler, Disease Gene discovery in structural brain disorders, 2014 - 2017

TÜYSÜZ B., Desteklenmiş Diğer Projeler, Yale Center for Mendelian Genomics, 2011 - 2017

TÜYSÜZ B., Diğer Özel Kurumlarca Desteklenen Proje, Multipl kongenital anomalili hastalarda mikroarray yöntemi ile etyolojinin araştırılması, 2014 - 2015

TÜYSÜZ B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, COHEN SENDROMLU HASTALARDA TÜM EKZOM DİZİLEME YÖNTEMİ İLE YENİ GENLERİN ARAŞTIRILMASI, 2013 - 2015

TÜYSÜZ B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Longitudinal observation of clinical and radiological findings in a patient with Spondyloepimetaphyseal dysplasia with joint laxity, leptodactylic type caused by a heterozygous mutation in KIF22, 2014 - 2014

TÜYSÜZ B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Down sendromlu olgularda serbest 21 trizomi,translokasyon ve mozaicism sıklığının saptanması ve klinik bulgularla ilişkisinin araştırılması, 2012 - 2013

TÜYSÜZ B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Zeka geriliğinde sitogenetik ve moleküler genetik metotlarla etyolojinin araştırılması, 2009 - 2013

TÜYSÜZ B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, HİPOTONİK BEBEKLERDE FLORESANS İNSİTU HİBRİDİZASYON YÖNTEMİYLE PRADER WİLLİ SENDROMUNUN ARAŞTIRILMASI, 2010 - 2012

TÜYSÜZ B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, NEDENİ BİLİNMEYEN MENTAL RETARDASYONDA SUBTELOMERİK MİKRODELESYON VARLIĞININ FLUORESANS IN SITU HİBRİDİZASYON(FISH) YÖNTEMİ İLE ARAŞTIRILMASI, 2010 - 2011

TÜYSÜZ B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Two Turkish brothers with cold-induced sweating syndrome caused by a novel missense mutation in the CRLF1 gene., 2009 - 2009

TÜYSÜZ B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Omani type spondyloepiphyseal dysplasia with cardiac involvement caused by a new missense mutation in CHST3, 2008 - 2008

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):3282

h-indeksi (WOS):30