

ÖZGEÇMİŞ VE ESERLER LİSTESİ

Fotoğraf

Adı Soyadı	Mustafa ÇALIK	
Unvanı	Doç. Dr.	
Doğum Tarihi	30.01.1970	
Yabancı Dili	İngilizce	
Uzmanlık Alanı	Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları ABD/Çocuk Nörolojisi BD	
İletişim Bilgileri		
Adresi	Harran Üniversitesi, Tıp Fakültesi, PEDİATRİ Anabilim Dalı, 63300 ŞANLIURFA	
Telefon:	0505- 2841568	
Faks:	0414-318 3192	
E-mail:	m.calik80@hotmail.com	
Eğitim ve Akademik Unvanlar		
Lisans/Yüksek	Dicle Üniversitesi	1987 -1993
Doktora:	Dicle Üniversitesi	1987-1993
Ar. Gör.	Erciyes Üniversitesi	1994-1999
Yrd. Doç. Dr.	Harran Üniversitesi	2013-2014
Doç. Dr.	Harran Üniversitesi	2014-
Prof. Dr.	Harran Üniversitesi	
Akademik ve İdari Görevler		
• Anabilim Dalı Başkanlığı: Harran Üniversitesi Tıp Fakültesi PEDİATRİ Anabilim Dalı 2016 - Halen		
Yönetilen Yüksek Lisans/Doktora/Tıpta Uzmanlık Tezleri		
1. Tezin Adı: Epilepsi tanısı olan olgularda oksidatif stres düzeyi ve serum prolidaz aktivitesinin değerlendirilmesi Tez Sahibi: Nurettin Karacan		
2. Tezin Adı: Epilepsi tanısı alan olgularda karotis media ve epikardiyal yağ dokusu kalınlığının değerlendirilmesi ve bu hastalarda artmış kardiyovasküler risk varlığının araştırılması. Tez Sahibi: Hatice Özkan Yıldız		
3. Tezin Adı: Gerilim tipi kronik baş ağrısı olan çocuklarda ve sağlıklı kontrollerde serum vitamin B12, Folik asit ve vitamin D düzeylerinin değerlendirilmesi. Tez Sahibi: Mehmet Salih Aktaş		
4. Tezin Adı: 01.01.2016-31.12.2016 tarihleri arasında Harran üniversitesi Tıp Fakültesi çocuk acil polikliniğine başvuran intoksikasyon olgularının değerlendirilmesi. Tez Sahibi: Özlem Kazanasmaz		
5. Tezin Adı: Baş ağrısı olan çocuklarda serum seruloplazmin ile lipid hidroperoksid düzeyi ölçülmesi ve prolidaz aktivitesinin değerlendirilmesi. Tez Sahibi: Serdar Karakaş		

Üye Olduğu Kuruluşlar

1. Türk Tabipler Birliği
2. Çocuk Nörolojisi Derneği

Yayınlar

A. Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

- A1. Calik M.** Acute Bacterial Meningitis Caused by Group A Streptococcus in Varicella: A Case Report. The American Journal of Case Reports. 2008;9:170-172.
- A2. Cakmak A, Calik M, Atas A, Hirfanoglu I, Erel O.** Can Haptoglobin be an Indicator for The Early Diagnosis of Neonatal Jaundice? Journal of Clinical Laboratory Analysis 2008;22(6):409-14.
- A3. Erdogan A, Ozcay F, Piskin E, Karaman M, Bilezikci, B, Calik M, Tekin I, Haberal M.** Idiosyncratic Liver Failure Probably Associated with Atomoxetine: A Case Report. Journal of Child and Adolescent Psychopharmacology. 2011;21(3):295-297.
- A4. Davut O, Yakup G, Sevgi B, Senoglu M, Kalender AM, Calik M.** The topographical features and variations of nervus ischiadicus in human fetuses. Bratisl Lek Listy. 2011;112(8):475-8.
- A5. Calik M, Iscan A, Abuhandan M, Yetkin I, Bozkus F, Torun MF.** Masked Subdural Empyema Secondary to Frontal Sinusitis. The American Journal of Emergency Medicine. 2012 Oct;30(8):1657.e1-4.
- A6. Calik M, Iscan A, Gul M, Derme T, Cece H, Torun MF.** Severe Neurobrucellosis in a Young Infant. Clinical Neurology and Neurosurgery 2012;114:1046-1048.
- A7. Cece H, Yetisgin A, Abuhandan M, Yıldız S, Calik M, Karakas O, Karakas E, Iscan A.** Evaluation of Carotid Intima-Media Thickness, a Marker of Subclinical Atherosclerosis, in Children with Cerebral Palsy. Pediatr Radiol. 2012;42:679-684.
- A8. Eke Gungor H, Iscan A, Cece H, Calik M.** A Mutation of Aspartoacylase Gene in a Turkish Patient with Canavan Disease. Genetic Counseling. 2012;23(1):9-12.
- A9. Çalik M, Iscan A, Abuhandan, M, Ataş A, Katı M, Cece H.** Cerebral Salt Wasting Syndrome in a Child with SSPE. Journal of Pediatric Neurology 10 (2012) 1–4.
- A10. Caglayan AO, Per H, Akgumus G, Gumus H, Baranoski J, Canpolat M, Calik M, Yikilmaz A, Bilguvar K, Kumandas S, Gunel M.** Whole-exome sequencing identified a patient with TCMO1 defect syndrome and expands the phenotic spectrum. Clin Genet. 2013 Oct;84(4):394-5.
- A11. Calik M, Abuhandan M, Sonmezler A, Kandemir H, Oz I, Taskin A, Selek S, Iscan A.** Elevated serum S-100B levels in children with temporal lobe epilepsy. Seizure. 2013 Mar;22(2):99-102.
- A12. Cece H, Abuhandan M, Cakmak A, Yildiz S, Calik M, Karakas E, Karakas O.** Diffusion-weighted imaging of patients with neonatal bilirubin encephalopathy. Jpn J Radiol. 2013 Mar;31(3):179-85.
- A13. Calik M, Abuhandan M, Aycicek A, Taskin A, Selek S, Iscan A.** Increased oxidant status in children with breath-holding spells. Childs Nerv Syst. 2013 Jun;29(6):1015-9.
- A14. Piskin IE, Calik M, Abuhandan M, Kolsal E, Celik SK, Iscan A.** PD-1 gene polymorphism in children with subacute sclerosing panencephalitis. Neuropediatrics. 2013 Aug;44(4):187-90.
- A15. Piskin IE, Karakas-Celik S, Calik M, Abuhandan M, Kolsal E, Genc GC, Iscan A.** Association of interleukin 18, interleukin 2, and tumor necrosis factor polymorphisms with subacute sclerosing panencephalitis. DNA Cell Biol. 2013 Jun;32(6):336-40.
- A16. Abuhandan M, Calik M, Taskin A, Yetkin I, Selek S, Iscan A.** The oxidative and antioxidative status of simple febrile seizure patients. J Pak Med Assoc. 2013 May;63(5):594-7.
- A17. Calik M, Karakas E, Cullu N.** Clinical importance of neuroimaging in epilepsy. J Neurosci Rural Pract. 2013 Aug;4(Suppl 1):S11-2.
- A18. Abuhandan M, Cece H, Calik M, Karakas E, Dogan F, Karakas O.** An Evaluation of Subacute Sclerosing Panencephalitis Patients with Diffusion-Weighed Magnetic Resonance Imaging. Clinical Neuroradiology. 2013 Mar;23(1):25-30.

- A19.** Cullu N, Karakas E, Karakas O, Deveer M, **Calik M**, Boyaci FN. Childhood moyamoya disease accompanying Leigh syndrome. *J Pak Med Assoc.* 2013 Dec;63(12):1538-40.
- A20.** Kandemir H, Sezer T, Selek S, Calik M, Emhan A. Comparison the quality of life in children with tension type headaches and migranes with and without auras. *Acta Medica*, (2013) 29, 393.
- A21.** **Calik M**, Abuhandan M, Kandemir H, Güzel B, Solmaz A, Celik H, Taskin A, Iscan A. Interictal serum S-100B protein levels in intractable epilepsy: a case-control study. *Neurosci Lett.* 2014 Jan 13;558:58-61.
- A22.** Dertlioğlu SB, **Çalık M**, Çiçek D. Demographic, clinical, and radiologic signs and treatment responses of lipoid proteinosis patients: a 10-case series from Şanlıurfa. *Int J Dermatol.* 2014 Apr;53(4):516-23.
- A23.** Karakas E, Cullu N, Karakas O, **Calik M**, Boyaci FN, Yildiz S, Cece H, Akal A. Joubert syndrome: the clinical and radiological findings. *J Pak Med Assoc.* 2014 Jan;64(1):91-4.
- A24.** Karakas-Celik S, Piskin IE, Keni MF, **Calik M**, Iscan A, Dursun A. May TLR4 Asp299Gly and IL17 His161Arg polymorphism be associated with progression of primary measles infection to subacute sclerosing panencephalitis? *Gene.* 2014 Sep 1;547(2):186-90.
- A25.** Boyaci A, Tutoglu A, Boyaci N, Koca I, **Calik M**, Sakalar A, Kilicaslan N. Changes in spastic muscle stiffness after botulinum toxin A injections as part of rehabilitation therapy in patients with spastic cerebral palsy. *NeuroRehabilitation.* 2014;35(1):123-9.
- A26.** **Calik M**, Oguz E, Sarikaya S, Kocaturk O, Koca B, Gungor HE, Aksoy N, Yoldas TK, Iscan A. An evaluation of serum paraoxonase together with arylesterase activities and oxidative stress in children with intractable epilepsy: a cross-sectional study. *Epilepsy Res.* 2014 Nov;108(9):1591-6.
- A27.** **Calik M**, Tuncer FN, Sarikaya S, Karakas O, Cece H, Iscan A. A case of L-2 hydroxyglutaric aciduria presenting as febrile seizure. *Genet Couns.*
- A28.** **Calik M**, Oguz E, Sarikaya S, Kandemir H, Yoldas TK. Melatonin Can Be Used to Treat Childhood Breath-Holding Spells. *J Child Neurol.* 2015 Jul;30(8):1089.
- A29.** Tuncer FN, Gormez Z, **Calik M**, Altiokka Uzun G, Sagioglu MS, Yuceturk B, Yuksel B, Baykan B, Bebek N, Iscan A, Ugur Iseri SA, Ozbek U. A clinical variant in SCN1A inherited from a mosaic father cosegregates with a novel variant to cause Dravet syndrome in a consanguineous family. *Epilepsy Res.* 2015 Jul;113:5-10.
- A30.** **Calik M**, Ciftci A, Sarikaya S, Kocaturk O, Abuhandan M, Taskin A, Kandemir H, Yoldas TK, Aksoy N. Assessment of both serum S-100B protein and neuropeptide-Y levels in childhood breath-holding spells. *Epilepsy Behav.* 2015 Jun;47:34-8.
- A31.** Kiliçaslan F, Bayazit H, Kandemir H, **Çalık M**, Kandemir SB, Guler K. Motor Weakness Related to Risperidone. *J Child Adolesc Psychopharmacol.* 2015 Aug;25(6):520.
- A32.** Demir N, Koç A, Abuhandan M, **Calik M**, Işcan A. Visual and brainstem auditory evoked potentials in infants with severe vitamin B12 deficiency. *Turk J Med Sci.* 2015;45(6):1274-9.
- A33.** Kirhan Berna, Abuhandan Mahmut, Cece Hasan, **Calik Mustafa**, Sonmezler Abdurrahman. Evaluation of Children with Subacute Sclerosing Panencephalitis Using Magnetic Resonance Spectroscopy. *Journal of Pediatric Neurology* (2016) Vol. 14, 4.
- A34.** **Calik M**, Sen Dokumaci D, Sarikaya S, Demir M, Isik I, Kazanasmaz H, Kaya C, Kandemir H. Brain metabolite values in children with breath-holding spells. *Neuropsychiatr Dis Treat.* 2017 Jun 26;13:1655-1660.
- A35.** **Calik M**, Aktas MS, Cecen E, Piskin IE, Ayaydın H, Ornek Z, Karaca M, Solmaz A, Ay H. The association between serum vitamin B(12) deficiency and tension-type headache in Turkish children. *Neurol Sci.* 2018 Jun;39(6):1009-1014.
- A36.** Ethemoglu O, **Calik M**. Effect of serum inflammatory markers on the prognosis of adult and pediatric patients with Guillain-Barré syndrome. *Neuropsychiatr Dis Treat.* 2018 May 15;14:1255-1260.
- A37.** Aydin K; Turkish Cerebral Palsy Study Group. A multicenter cross-sectional study to evaluate the clinical characteristics and nutritional status of children with cerebral palsy. *Clin Nutr ESPEN.* 2018 Aug;26:27-34.
- A38.** **Calik M**, Ozkan HY, Ethemoglu O, Koca B, Kazanasmaz H, Karacan N, Dokumaci DS. The measurement of both carotid intima-media thickness and epicardial adipose tissue thickness in children with epilepsy receiving antiepileptic drug therapy. *Epilepsy Behav.* 2018 Aug;85:110-114.
- A39.** **Calik M**, Aktas MS, Cecen E, Piskin IE, Ayaydın H, Ornek Z, Karaca M, Solmaz A, Ay H. The association between serum vitamin B(12) deficiency and tension-type headache in Turkish children. *Neurol Sci.* 2018 Jun;39(6):1009-1014.

- A40. Calik M, Ethemoglu O.** "Childhood peripheral facial palsy". Childs Nerv Syst. 2018 Aug;34(8):1441-1442.
- A41. Genc GC, Dursun A, Celik SK, Calik M, Kokturk F, Piskin IE.** IL28B, IL29 and micro-RNA 548 in subacute sclerosing panencephalitis as a rare disease. Gene. 2018 Aug 2. 841-2.
- A42. Tuncer FN, Iseri SAU, Yapici Z, Demir M, Karaca M, Calik M.** A novel homozygous GALC variant has been associated with Krabbe disease in a consanguineous family. Neurol Sci. 2018 Sep 12.
- A43. Carman KB, Calik M, Karal Y, Isikay S, Kocak O, Ozcelik A, Yazar AS, Nuhoglu C, Sag C, Kilic O, Dinleyici M, Lacinel Gurlevik S, Yimenicioglu S, Ekici A, Perk P, Tosun A, Isik I, Yazar C, Arslantas D, Dinleyici EC; EFES Study Group.** Viral etiological causes of febrile seizures for respiratory pathogens (EFES Study). Hum Vaccin Immunother. 2018 Sep 20. doi: 10.1080/21645515.2018.1526588.

B. Uluslararası bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında (Proceedings) basılan bildiriler :

- B1. Hocanlı I. Calik M, Cakmak A, Celik H, Kocyigit A, Iscan A.** Serum S-100B is not a Serum Marker of Neuronal Damage in Subacute Sclerosing Panencephalitis. 9th congress of the European paediatric neurology society. Cavtat, Croatia, May 11-14, 2011.
- B2. Calik M, Cece H, Iscan A.** L2OH Glutaric Aciduria Presenting as Simple Febrile Seizure. 9th congress of the European paediatric neurology society. Cavtat, Croatia, May 11-14, 2011.
- B3. Gümüş H, Kumandas S, Per H, Canpolat M, Poyrazoglu HG, Calik M, Bakırcioglu M, Akgumus G, Caglayan AO, Bilguvar K, Gunel M.** A new Turkish case with ataxia syndrome type 1 diagnosed by whole-exome sequencing. Developmental Medicine & Child Neurology 2012; 54(suppl 3):47. (24th Annual Meeting of European Academy of Childhood disability joint of 14th national Pediatric neurology Congress)
- B4. Per H, Gumus H, Poyrazoglu HG, Canpolat M, Kumandas S, Calik M, Akgumus G, Bilguvar K, Caglayan AO, Gunel M.** A First Report of TMC01 Defect Syndrome in a Non-Amish Patient. Developmental Medicine & Child Neurology 2012; 54(suppl 3):56. (24th Annual Meeting of European Academy of Childhood disability joint of 14th national Pediatric neurology Congress).
- B5. Iscan A, Calik M, Gul M, Derme T, Cece H, Torun MF.** A Severe Neurobrucellosis in early infancy. 12th International Child Neurology congress.
- B6. Yücesan Emrah, Tuncer Feyza Nur, Çalık Mustafa, Bebek Nerses, Özbek Uğur, Uğur İşeri Sibel Aylin (2016).** Genetic analysis of delayed motor mental development and Unverricht-Lundborg disease in a large highly consanguineous family from Turkey (P08.61). European Human Genetics Conference 2016(2016), 236-236.
- B7. Kesim Fatma Yeşim, Çalık Mustafa, Tuncer Feyza Nur, Altıokka Uzun Güneş, İşcan Akın, Özbek Uğur, Uğur İşeri Sibel Aylin (2016).** Exome Sequencing Combined with Linkage Analysis Identifies a Novel Gene Associated with a Syndromic Form of Intellectual Disability (P08.83). European Human Genetics Conference 2016(2016), 236-236.
- B8. Aydın Kürşat, Çarman Kürşat Bora, Gürkaş Esra, Güngör Olcay, Kömür Mustafa, Ünalp Aycan, Per Huseyin, Çalık Mustafa, Olgaç Dünder Nihal, Poyrazoğlu Hatice Gamze, Okuyaz Çetin, Güngör Serdal, Ünay Bülent, Acar Arslan Elif, Sahin Sevim, Ünver Olcay.** Nutritional Status and Clinical Characteristics of Paediatric Patients with Cerebral Palsy in Turkey. ESPGHAN Congress. 10.05.2017.
- B9. Dilek Sen Dokumaci, Ferit Dogan, Suleyman Geter, Veysi Almaz, Mustafa Calik.** Central Nervous System Effects of Vitamin B12 Deficiency A MR Spectroscopy study. 40th ESNR Annual Meeting, Malmö, Sweden, September 13-17, 2017.

C. Ulusal hakemli dergilerde yayımlanan makaleler :

- C1. Per H, Kurtoğlu S, Güneş T, Çalık M, Gümüş H.** Çocuklarda Amitraz Zehirlenmeleri 16 vakanın Değerlendirilmesi Türk Pediatri Arşivi 1999;34:84-86.
- C2. Özdemir MA, Arslan D, Çalık M.** Demir Eksikliği Anemisinde Serum Vitamin A Düzeyleri ve Vitamin A Desteğinin İntravenöz Demir Tedavisi Sonuçlarına Etkisi. Türk Hematoloji-Onkoloji Dergisi 2001;11(2):77-81.
- C3. Çolak R, Ünlühazarcı K, Bayram F, Çalık M, Kurtoğlu S, Keleştimur F.** Gebelikte Hipoparatiroidizm: Calcitriol Tedavisinin Fetal Riskleri Olabilir mi? Endokrinoloji ve Yönelişler 2001;10(4):174-175.

- C4. Çolak R, Ünlühızcı K, Bayram F, **Çalık M**, Kurtoğlu S, Keleştimur F. Hipertiroidi ile Seyreden Bir Down Sendromu Vakası. Endokrinolojide Yönelişler 2001;10(2):89-90.
- C5. **Çalık M**, Çakmak A. Kistik Fibrozisli Hastada Psödo-Bartter Sendromu : Bir Olgu KSÜ Tıp Fak Derg. 2006;3:53-54.
- C6. **Çalık M**, Çakmak A, Soran M, Ataş A. Farklı Anomalinin Eşlik Ettiği Potter Sendromu: Vaka sunumu. Tıp Araştırmaları Dergisi. 2008;6(2):121-124.
- C7. Almaz V, **Çalık M**, Çeçe H, İşcan A. Akut Görme Kaybının Nadir Bir Nedeni: Nöromyelitis Optika. Harran Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi. 2011;8(1):116-117.
- C8. Abuhandan M, **Çalık M**, Cece H, Güzel B, Katı M, İşcan A. Moyamoya Hastalığı ve Antifosfolipid Sendrom Birlikteliği. Dicle Tıp Dergisi. 2011;38(4):507-510.
- C9. Cece H, Yıldız S, **Çalık M**. Canavan Hastalığı: Manyetik Rezonans ve MR Spektroskopisi Bulguları. Harran Üniversitesi tıp Fakültesi Dergisi. 2011;8(1):45-45.
- C10. **Çalık M**, Pişkin IE, Üstündağ G, Kardeş H. Derin Ven Trombozu ile Başvuran bir akut Miyeloid Lösemi Olgusu. Klinik ve Deneysel Araştırmalar Dergisi. 2011;2(1):114-117.
- C11. Piskin IE, **Çalık M**, Yarımay G, Tekin İÖ. Neck stiffnes in Guillaine-Barre Syndrome Subsequent to Cytomegalovirus İnfection. Dicle Tıp Dergisi. 2011;38(1):104-106.
- C12. **Mustafa Çalık**, Mahmut Abuhandan, Akın İşcan, Hasan Çeçe, Ekrem Karakaş. Nöbet ile Başvuran bir Fahr Sendromu Olgusu. Journal of Clinical and Analytical Medicine.
- C13. Hasan Cece , Mahmut Abuhandan , Ekrem Karakas , Sema Yıldız , **Mustafa Calik**. Karaciğer tuberkülozu: bir olgu sunumu. Harran Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi (Journal of Harran University Medical Faculty) Cilt 9. Sayı 2, 2012.
- C14. **Çalık M**, Akal A, Abuhandan M. Editöre Mektup: Nörobruselloz ile İlişkili İntrakranial Basınç Artışı: Bir Olgu Sunumu. Gaziantep Tıp Dergisi. 2012;18(2):131-131.
- C15. Abuhandan M, **Çalık M**, Demir N, Ayççek A. A Case of Hirudiniasis with Upper Gastrointestinal Bleeding. Journal of Academic Emergency Medicine. 2012;3:91-92.
- C16. Dertlioğlu SB, **Çalık M**, Çiçek D. Hypertrichosis İnduced by Topiramate. Türkiye Klinikleri Nöroloji Dergisi 2012;7(2):61-4.
- C17. Abdurrahman Sönmezler, Tahir Kurtuluş Yoldaş, İbrahim Ünsal, **Mustafa Çalık**, Ekrem Karakaş. Polinöropati tanısını kimler alıyor? Harran Univ Tıp Fak Derg 2012;9(2):65-7.
- C18. Mahmut Abuhandan, **Mustafa Çalık**, Veysi Almaz, Süleyman Geter, Şahabettin Selek, Bülent Koca, Akın İşcan. Bakteriyel Menenjitli Çocuklarda Tedavi Öncesi ve Sonrası S-100B ve Oksidatif Durumun Değerlendirilmesi. Klimik Dergisi 2012; 25(2): 67-70.
- C19. **Mustafa Çalık**, Mahmut Abuhandan, Akın İşcan, Selma Bakar Dertlioğlu, Hasan Çeçe. Servikal Spina Bifida ve Chiari Tip II Malformasyonu Birlikteliği: Bir Olgu Sunumu. Tıp Araştırmaları Dergisi; 2013: 11(Ek 3/Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları): 8-11.
- C20. Mahmut Abuhandan, **Mustafa Çalık**, Yeşim Oymak, Veysi Almaz, Cemil Kaya, Erdal Eren, Akın İşcan. Çocuklarda menenjit: 92 olgunun değerlendirilmesi. Dicle Med J 2013;40(1):15-20.
- C21. **Mustafa Çalık**, Mahmut Abuhandan, İbrahim Etem Pişkin, Ekrem Karakaş, Nurefşan Boyacı, Akın İşcan. Subakut Sklerozan Panensefalit'li Olgularımızın Klinik ve Radyolojik Bulgularının Değerlendirilmesi. J Clin Anal Med 2014;5(3): 198-200.
- C22. Fatma Yeşim Kesim, Feyza Nur Tuncer, Emrah Yücesan, Özkan Özdemir, **Mustafa Çalık**, Uğur Özbek, Sibel Aylin Uğur. Tüm Genom SNP Genotipleme ile Trizomi 21 ve Ebeveyn Etkisinin Tespiti. Deneysel Tıp Araştırma Enstitüsü Dergisi Cilt 4, Sayı 7.
- C23. Tahsin Gider, Bülent Koca, **Mustafa çalık**, Ali Yıldırım, Savaş Demirpençe. Soluk-tutma Nöbetli Çocuklarda P Dalga Dispersiyonu. Türk Nöroloji Dergisi 2016;22(3):117-20
- C24. Halil Kazanasmaz, Mustafa Calik. Coexistence of Chiari malformation type I and isolated hemihypertrophy in a 15-year old girl: a case report. JOURNAL OF CLINICAL AND EXPERIMENTAL INVESTIGATIONS. VOLUME 8 • NUMBER 3 • September 2017.

C25. Çalık M, İscan A, Akal A, Cece H. Tanınız nedir? Medullablastom. Türkiye Klinikleri J Pediatr 2013;22(3):155-6

C26. Abdullah Solmaz, Halil Kazanasmaz, Mustafa çalık. An Unusual Case of Megalencephalic Leukoencephalopathy Together with Giant Subcortical Cysts. JAEMCR 2018;9(2):41-3.

C27. Hüseyin Gümüş, Halil Kazanasmaz, Mustafa Çalık. Vein of Galen Aneurysmal Malformation Presenting with Macrocephaly. Eur j Ther 2018;24(2):115-7.

C28. Halil Ay, Özcan Kocatürk, Mustafa Çalık. Çocuklarda ve Gençlerde İskemik İnme. Türkiye Klinikleri J Neurol-Special Topics 2018;11(3):41-8.

D.Ulusal bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitaplarında basılan bildiriler:

D1. Güneş T, Kumandaş S, Per H, Çalık M. Whistling Face Sendromu. IV. Çocuk Nörolojisi Günleri. İstanbul 1998.

D2. Çalık M, Kumandaş S, Per H, Güneş T. Seckel Sendromu: İki Olgu Sunumu. IV. Çocuk Nörolojisi Günleri. İstanbul 1998.

D3. Özdemir MA, Aslan D, Çalık M, Per H, Kendirci M. Demir Eksikliği Anemisinde İntravenöz Demir Hidroksil Sükroz Tedavisinin Endojen Eritropoetin Düzeyine Etkisi. II. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi. Antalya 1999.

D4. Özdemir MA, Çalık M, Kendirci M, Per H. Demir Eksikliği Anemisinde A Vitamini Desteğinin Tedavi Sonuçlarına Etkisi. II. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi. Antalya 1999.

D5. Özdemir MA, Arslan D, Çalık M. Demir Eksikliği Anemisi Olan Çocuklarda Oral ve İntravenöz Demir Tedavilerinin Etkinliğinin Karşılaştırılması. II. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi. Antalya 1999.

D6. Özdemir MA, Per H, Patroğlu T, Aslan D, Güneş T, Çalık M. Geç K vitamini Eksikliğine Bağlı Gelişen Kanamalı Olgularımızın Değerlendirilmesi. II. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi. Antalya 1999.

D7. Per H, Çalık M, Kurtoğlu S, Güneş T, Poyrazoğlu MH. Yenidoğanda Anne Sütüne Bağlı bir Hipernatremik Dehidratasyon Vakası. 43. Milli Pediatri Kongresi. Ankara 1999.

D8. Çakmak A, Çalık M, Ataş A, Hirfanoğlu İ, Erel O. Haptogloblin Yenidoğan Sarılığının Erken Tespiti için Belirteç olabilir mi? 16. Ulusal Neonatoloji Kongresi. Antalya 2008.

D9. Çalık M, Çakmak A, Soran M, Ataş A. Birden Çok Anomalinin Eşlik Ettiği Potter Sendromu Olgusu. 16. Ulusal Neonatoloji Kongresi. Antalya 2008.

D10. Çakmak A, Çalık M. Yeni Doğum Yapmış Annelerin Aşılarla İlişkin Bilgi Düzeyi. 16. Ulusal Neonatoloji Kongresi. Antalya 2008.

D11. Battal F, Taşpınar O, Pişkin İE, Çalık M, Üstündağ G. Ciddi fenobarbital zehirlenmesi ve plazmaferez tedavisi. 53. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Marmaris, 2009.

D12. Öncel EK, Hoşnut FÖ, Pişkin E, Çalık M, Karaman MG, Tekin İÖ, Özçay F. Atomoksetine (Strattera) Bağlı Gelişen Akut Karaciğer Yetmezliği. 53. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Marmaris, 2009.

D13. Apaydın K, Üstündağ G, Yenidoğan E, Pişkin İE, Çalık M, Polat R, Kardeş H, Garip S, Erdoğan A. Çift taraflı humerus kırığı olan premature bebek. Çocuk İstismarını ve İhmalini Önleme Kongresi. Ankara 2009.

D14. Güngör HE, İşcan A, Çalık M. Canavan Hastalığı: Olgu Sunumu.12. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Konya 2010.

D15. Çalık M, Cece H, İşcan A. Krabbe Hastalığı: Erken Başlangıçlı Üç Vaka. 12. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Konya 2010.

D16. Altıntaş İ, Çalık M, Cece H, İşcan A. Subakut Sklerozan Panensefalitli Hastalarda Tanı ve Takip Sırasında Beyin MRG Bulgularının Değerlendirilmesi. 12. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Konya 2010.

D17. Çalık M, Cece H, İşcan A. İlk Belirtisi Febril Konvülzyon Olan Bir L2-OH Glutarik Asidüri Vakası. 12. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Konya 2010.

D18. Almaz V, Çalık M, İşcan A. Akut Görme Kaybının Nadir Bir Nedeni: Nöromiyelitis Optika. 12. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Konya 2010.

D19. Çalık M, Abuhandan M, Bozkuş F, Torun MF, Yetkin İ, İşcan A. Frontal Sinüzite Bağlı Subdural Ampiyem: Vaka Sunumu. 13. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Kapadokya 2011.

D20. Çalık M, Abuhandan M, Cece H, Almaz V, İşcan A. Baş Ağrısının Eşlik Ettiği Galen ven Anevrizması: Vaka

Sunumu. 13. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Kapadokya 2011.

D21. Abuhandan M, **Çalık M**, Cece H, Güzel B, Katı Mahmut, İşcan A. Moyamoya Hastalığı ve Antifosfolipid Sendrom Birlikteliği: Vaka Sunumu. 13. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Kapadokya 2011.

D22. Güngör HE, **Çalık M**, Gümüş H, İşcan A. Rekombinant Hepatit B Aşısına Bağlı Bir Konvulziyon Olgusu. 13. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Kapadokya 2011.

D23. Güngör HE, **Çalık M**, İşcan A. Glutarik Asidüri Tip 1 Ve İki Tarafli Araknoid Kist Birlikteliği. 13. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Kapadokya 2011.

D24. **Çalık M**, Katı M, Geter S, İşcan A. Subakut Sklerozan panensefalit'li Bir Çocukta Serebral Tuz Kaybı: Vaka Sunumu. 13. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Kapadokya 2011.

D25. Abuhandan M, **Çalık M**, Çeçe H, İşcan A. 15 Yaşında Bir Kız Hastada İzole Hemihipertrofi ve Chiari Tip 1 Malformasyon Birlikteliği: Vaka Sunumu. 13. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi. Kapadokya 2011.

D26. **Çalık M**, Abuhandan M, İşcan A, Dertlioğlu SB, Çeçe H. Servikal Spina Bifida ve Chiari Tip II Malformasyonu Birlikteliği: Olgu Sunumu. 55. Milli Pediatri Kongresi. Antalya 2011.

D27. **Çalık M**, Abuhandan M, İşcan A, Çeçe H, Karakaş E. Nöbet İle Başvuran Bir Fahr Sendromu Olgusu. 55. Milli Pediatri Kongresi. Antalya 2011.

D28. Abuhandan M, Cakmak A, Taşkın A, Karakaya E, Koçyiğit A, **Çalık M**. Genç ve İleri Yaş Gebelikler İle Bu Gebelerin Bebeklerinde DNA Hasarı, Yaşın DNA Hasarına Etkisi ve Oksidatif Durum. 55. Milli Pediatri Kongresi. Antalya 2011.

D29. Demir N, Koç A, Abuhandan M, **Çalık M**, İşcan A. Süt Çocuklarında B12 Vitamini Eksikliğinin Uyarılmış Beyin Potansiyelleri Üzerine Etkisi. 55. Milli Pediatri Kongresi. Antalya 2011.

D30. Kapaklı H, **Çalık M**, İşcan A, Abuhandan M, Almaz V. Aşı Sonrası Afebril Konvülzyon Olgusu. 55. Milli Pediatri Kongresi. Antalya 2011.

D31. **Çalık M**, Abuhandan M, Eke Güngör H, Akal A, Koca B, Çınar N. Multiple Anomalili Crouzon Sendromlu Bir Olgu. 48. Türk Pediatri Kongresi. Antalya 2012.

D32. **Çalık M**, Abuhandan M, Bozkuş F, Eke Güngör H, Çınar N. Goldenhar Sendromu: İki Olgu Sunumu. 48. Türk Pediatri Kongresi. Antalya 2012.

D33. Tuncer Feyza Nur, Uğur İşeri Sibel Aylin, **Çalık Mustafa**, Abuhandan Mahmut, Karakaş Ömer, İşcan Akın, Özbek Uğur (2016). Krabbe Hastalığı: Yeni bir GALC gen varyantının tespiti ile akraba evliliği yapmış ailede ayırıcı tanı sağlanması. 3. Nörometabolik Dismorfoloji Sempozyumu. Sözlü Bildiri

Yayınlanmış Olan Kitaplar ve Ders Notları:

1. Eser Türü : Kitap, Uluslar arası, kitap tercümesi,
Eser Adı: Semptomdan Tanıya Pediatri Vaka Tabanlı

Projeler

1. Proje Türü: Ulusal Destekli, TÜBİTAK PROJESİ
Konumu: Araştırmacı
Proje Adı: Ailevi Epilepsilerin Genetik Temellerinin Aydınlatılması
2. Proje Türü: Ulusal Destekli, Yükseköğretim Kurumları tarafından destekli bilimsel araştırma projesi.
Konumu: Araştırmacı
3. Proje Adı: Febril Nöbet etyolojisinde viral etkenlerin araştırılması
4. Proje Türü: Ulusal Destekli, Yükseköğretim Kurumları tarafından destekli bilimsel araştırma projesi.
Konumu: Yürütücü
Proje Adı: Baş Ağrısı olan çocuklarda serum seruloplazmin ile lipid hidroperoksit ve prolidaz aktivitesinin değerlendirilmesi

5. Proje Türü: Ulusal Destekli, Yükseköğretim Kurumları tarafından destekli bilimsel araştırma projesi.
Konumu: Yürütücü
Proje Adı: Epilepsi tanısı olan olgularda oksidatif stres düzeyi ve serum prolidaz aktivitesinin değerlendirilmesi