

**İSİM: GULSHAN YUNISOVA**  
**ÜNVAN: DR**  
**BÖLÜM: NÖROLOJİ**

### **YAYINLAR**

- A genetic survey of autosomal recessive peripheral neuropathy cases unravels high genetic heterogeneity in a Turkish cohort. Ayşe Candayan, Arman Çakar, Gulshan Yunisova, Ayşe Nur Özdağ Acarlı, Derek Atkinson, Pınar Topaloğlu, Hacer Durmuş, Zuhal Yapıcı, Albena Jordanova, Yeşim Parman, and Esra Battaloğlu, *Neurology: Genetics*, 2021, ahead of publication
- ‘Cerebrotendinous Xanthomatosis: A Rare Lipid Storage Disease’, G.Yunisova, Z.Tufekcioglu, O.Dogu, B.Bilgic, H.Kalegasi, Akça Kalem Ş. E.Lohmann, H.Gurvit, M. Emre, H.H.Hanagasi, *Neurodegenerative Disease*, 2020, DOI: [10.1159/000506770](https://doi.org/10.1159/000506770)
- ‘The first biallelic missense mutation in the FXN gene in a consanguineous Turkish family with a Charcot-Marie-Tooth-like phenotype’. Ayşe Candayan, Gulshan Yunisova, Arman Çakar, Hacer Durmuş, A.Nazlı Başak, Yeşim Parman, Esra Battaloğlu *Neurogenetics* 2019, DOI: [10.1007/s10048-019-00594-1](https://doi.org/10.1007/s10048-019-00594-1)
- ‘Non-Epileptic Seizures in Our Experience: 5 years’ experience, Azerbaijan; 30 years’ experince, Turkey’, G.Yunisova, B.Baykan. *Book: Accounts of Healthcare Professionals, Oxford University Press 202, (page 45)*
- ‘Stabbing Headache as the Presenting Symptom of Idiopathic Intracranial Hypertension’, Yunisova G, Güngör I, Kocasoy-Orhan E, Baykan B, *Headache July*, 2017 57 (7), 1152-1153, DOI: [10.1111/head.13125](https://doi.org/10.1111/head.13125)

### **BURSLAR**

- Amerika Nöroloji Akademisi, Uluslararası Burs Ödülü-2020 (Amerikan Nöroloji Akademisi, Yıllık Kongresine katılım bursu, Toronto, Kanada)
- Avrupa Nöroloji Akademisi, Klinik Tecrübe Eğitim Programı Bursu-2019 (Moleküler Nörolojik Bilimler Anabilim Dalı, Queen Square Nöroloji Enstitüsü, London Kolej-Üniversitesi, Londra, İngiltere)
- World Federation of Neurology, Junior Travelling Fellowship Grant, EAN Annual Meeting, 2018, Lizbon, Portekiz
- 

### **ARAŞTIRMA PROJELERİ**

- ‘Kontraktürle seyreden nöromusküler hastalıklara neden olabilecek yeni genlerin araştırılması: Genom ve Tüm Ekzom Çalışması’, (Öncelikli Alan Projesi, İstanbul Üniversitesi Bilimsel Araştırmalar Projeler Birimi ve İstanbul Tıp Fakültesi, Nöromusküler Hastalıklar Bilim Dalı, 2019-devam etmekte)
- ‘Türk toplumunda kontraktürlü miyopatilerin (Emery-Dreifuss Musküler Distrofisi ve Kollajen-6 ilişkili miyopatiler) klinik ve genetik özelliklerinin araştırılması çalışması’, (Tez projesi, İstanbul Üniversitesi Bilimsel

Araştırmalar Projeler Birimi ve İstanbul Tıp Fakóltesi, Nöromüsküler Hastalıklar Bilimdalı, 2017-2019)

- ‘Türk Toplumunda Limb-Girdle Müsküler Distrofisinin klinik ve genetik özelliklerinin incelenmesi projesi’ çok merkezli çalışma, (Biobank Genetik Tıp Enstisü, Newcastle Üniversitesi, Nöromüsküler Hastalıklar için MRC Merkezi ve İstanbul Tıp Fakóltesi, Nöromüsküler Hastalıklar Bilimdalı, 2016-2019)
- ‘Geç başlangıçlı Pompe hastalarında COMparativ Enzim Replazman çalışması (COMET), Faz 3 randomize, çokmerkezli, çift-kör çalışma (İstanbul Tıp Fakóltesi, Nöromüsküler Hastalıklar Bilimdalı, 2017-2019)
- ‘Türk toplumunda Charcot-Marie-Tooth nöropatisinin klinik ve genetik özelliklerinin araştırılması çalışması (TUBİTAK, Boğaziçi Üniversitesi Genetik Hastalıklar ABD, İstanbul Tıp Fakóltesi, Nöromüsküler Hastalıklar Bilimdalı, 2018-2020)
- ‘Pregabalin: Erişkin ve Çocuk başlangıçlı İdiyopatik Jeneralize tonik-klonik nöbetlerde ikincil ilaç çalışması, Randomize, çok merkezli, çift-kör ilaç çalışması’ (Pfizer ve İstanbul Tıp Fakóltesi, Elektrofizyoloji Bilim Dalı, 2016-2017)