

Prof.Dr. BİLGİN YÜKSEL

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 322 338 7083](tel:+903223387083)

Fax Telefonu: [+90 322 338 7083](tel:+903223387083)

E-posta: byuksel@cu.edu.tr

Web: <https://avesis.cu.edu.tr//byuksel>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-4378-3255

Yoksis Araştırmacı ID: 6131

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Ve Metabolizma, Türkiye 1993 - 1996

Tıpta Uzmanlık, Çukurova Üniversitesi, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Türkiye 1985 - 1989

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Tıp 1 Diyabetli Hastalarda Serum Kalsiyum ve Magnezyum Düzeyleri, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, 1988

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Pediatrik Endokrinoloji ve Metabolizma

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Çukurova Üniversitesi, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, 2001 - Devam Ediyor

Doç.Dr., Çukurova Üniversitesi, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, 1996 - 2001

Yrd.Doç.Dr., Çukurova Üniversitesi, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, 1992 - 1996

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- The utility of annual growth velocity standard deviation scores and measurements of biochemical parameters in long-term treatment monitoring of children with 21-hydroxylase deficiency.**
Dilek S. O., TURAN İ., GÜRBÜZ F., Celiloglu C., YÜKSEL B.
Hormones (Athens, Greece), cilt.21, sa.3, ss.391-397, 2022 (SCI-Expanded)
- Novel CUL3 Variant in Pseudohypoaldosteronism Type 2**

TURAN İ., KOTAN L. D., ATMIŞ B., KARABAY BAYAZIT A., YÜKSEL B.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.429-430, 2022 (SCI-Expanded)

- III. **PLXNB1 mutations in the etiology of idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**
Welch B. A., Cho H., Ucakturk S. A., Farmer S. M., Cetinkaya S., ABACI A., AKKUŞ G., ŞİMŞEK E., KOTAN L. D., TURAN İ., et al.
JOURNAL OF NEUROENDOCRINOLOGY, cilt.34, sa.4, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **DLG2 Mutations in the Etiology of Pubertal Delay and Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**
TURAN İ., DEMİR K., Mengen E., KOTAN L. D., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., Topaloglu A. K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.9-10, ss.364-368, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Inactivating NHLH2 variants cause idiopathic hypogonadotropic hypogonadism and obesity in humans.**
Topaloglu A. K., ŞİMŞEK E., Kocher M. A., Mammadova J., BÖBER E., KOTAN L. D., TURAN İ., Celiloglu C., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., et al.
Human genetics, cilt.141, sa.2, ss.295-304, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Changes in the presentation of newly diagnosed type 1 diabetes in children during the COVID-19 pandemic in a tertiary center in Southern Turkey**
Dilek S. O., GÜRBÜZ F., TURAN İ., Celiloglu C., YÜKSEL B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.34, sa.10, ss.1303-1309, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **Loss-of-function variants in SEMA3F and PLXNA3 encoding semaphorin-3F and its receptor plexin-A3 respectively cause idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**
KOTAN L. D., Ternier G., Cakir A. D., EMEKSİZ H. C., TURAN İ., Delpouve G., Kardelen A. D., Ozcabi B., Isik E., Mengen E., et al.
GENETICS IN MEDICINE, cilt.23, sa.6, ss.1008-1016, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. **Clinical Characteristics and Long-term Follow-of Patients with Diabetes Due To PTF1A Enhancer Mutations**
DEMİR BİLEK H., Cayir A., Flanagan S. E., Yildirim R., Kor Y., GÜRBÜZ F., Haliloglu B., Yildiz M., Baran R. T., Akbas E. D., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.105, sa.12, 2020 (SCI-Expanded)
- IX. **Gender Identity and Assignment Recommendations in Disorders of Sex Development Patients: 20 Years' Experience and Challenges**
GÜRBÜZ F., ALKAN M., GÜL ÇELİK G., BİŞGİN A., ÇEKİN N., ÜNAL İ., TOPALOĞLU A. K., ZORLUDEMİR Ü., AVCI A., YÜKSEL B.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.12, sa.4, ss.347-357, 2020 (SCI-Expanded)
- X. **Mutations Within the Transcription Factor PROP1 in a Cohort of Turkish Patients with Combined Pituitary Hormone Deficiency**
BULUT F. D., Dilek S. O., KOTAN L. D., Mengen E., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.12, sa.3, ss.261-268, 2020 (SCI-Expanded)
- XI. **21-Hydroxylase deficiency: Mutational spectrum and Genotype-Phenotype relations analyses by next-generation sequencing and multiplex ligation-dependent probe amplification**
Turan I., Tastan M., Boga D. D., GÜRBÜZ F., KOTAN L. D., TULİ A., YÜKSEL B.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.63, sa.4, 2020 (SCI-Expanded)
- XII. **Determination of cerebral edema with serial measurement of optic nerve sheath diameter during treatment in children with diabetic ketoacidosis: a longitudinal study**
KENDİR O. T., YILMAZ H. L., ÖZKAYA A. K., TURAN İ., GOKAY S. S., BİLEN S., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.32, sa.9, ss.943-949, 2019 (SCI-Expanded)
- XIII. **BMP4 mutations as a novel cause of normosmic hypogonadotropic hypogonadism**
Topaloglu A. K., Yildirim R., KOTAN L. D., Akkus G., Unal E., Turan I., Dilek S., Tastan M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.113-114, 2019 (SCI-Expanded)
- XIV. **Gender decision in disorders of sex development (DSD) patients: 20 years' experience**
GÜRBÜZ F., ALKAN M., GÜL ÇELİK G., BİŞGİN A., ÇEKİN N., TOPALOĞLU A. K., ZORLUDEMİR Ü., AVCI A., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.333-334, 2019 (SCI-Expanded)

- XV. **CHD7 mutations in patients with anosmic or normosmic idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**
KOTAN L. D., ANIK A., Mengen E., Turan I., Akkus G., Ozsu E., BEREKET A., Ozbek M. N., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.92, 2019 (SCI-Expanded)
- XVI. **Unusual and early onset IPEX syndrome: a case report**
DOĞRUEL D., GÜRBÜZ F., TURAN İ., ALTINTAŞ D. U., YILMAZ M., YÜKSEL B.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.61, sa.4, ss.580-584, 2019 (SCI-Expanded)
- XVII. **Efficiency of Single Dose of Tolvaptan Treatment During the Triphasic Episode After Surgery for Craniopharyngioma**
GÜRBÜZ F., TASTAN M., TURAN İ., YÜKSEL B.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.11, sa.2, ss.202-206, 2019 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Hyperphosphatemic Familial Tumoral Calcinosis in Two Siblings with a Novel Mutation in GALNT3 Gene: Experience from Southern Turkey**
Kışla E., Gürbüz F., BALCI S., Bişgin A., TAŞTAN M., Yüksel B., Yılmaz M.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.11, ss.94-99, 2019 (SCI-Expanded)
- XIX. **Prevalence and associated phenotypes of PLXNA1 variants in normosmic and anosmic idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**
KOTAN L. D., Isik E., TURAN İ., Mengen E., AKKUŞ G., TASTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
CLINICAL GENETICS, cilt.95, sa.2, ss.320-324, 2019 (SCI-Expanded)
- XX. **The Authors' Reply: In systemic pseudohypoadosteronism type 1 skin manifestations are not rare and the disease is not transient**
TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, cilt.89, sa.2, ss.241-242, 2018 (SCI-Expanded)
- XXI. **Molecular genetic studies in a case series of isolated hypoadosteronism due to biosynthesis defects or aldosterone resistance.**
TURAN İ., Kotan L. D., TASTAN M., GURBUZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Clinical endocrinology, cilt.88, ss.799-805, 2018 (SCI-Expanded)
- XXII. **A Novel Frameshift Mutation in ESCO2 Gene in Roberts Syndrome.**
MENGEN E., Kotan L. D., UCAKTURK S., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Journal of the College of Physicians and Surgeons--Pakistan : JCPSP, cilt.28, ss.403-405, 2018 (SCI-Expanded)
- XXIII. **A Novel Frameshift Mutation in ESCO2 Gene in Roberts Syndrome**
MENGEN E., KOTAN L. D., Uçaktürk S. A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
JCPSP-JOURNAL OF THE COLLEGE OF PHYSICIANS AND SURGEONS PAKISTAN, cilt.5, ss.403-405, 2018 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Novel Inactivating Mutations of the DCAF17 gene in American and Turkish families cause male infertility and female subfertility in the mouse model**
KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., GÜRBÜZ F., WOOD-TRAGESER M.
CLINICAL GENETICS, cilt.4, ss.853-859, 2018 (SCI-Expanded)
- XXV. **A Turkish Family with 46,XY Disorder of Sex Development Due to 17 β -Hydroxysteroid Dehydrogenase Type 3 Deficiency**
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TASTAN M., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.582, 2018 (SCI-Expanded)
- XXVI. **A novel genetic mutation in a Turkish family with GCK-MODY**
Ucakturk S. A., Gunindi F., Ceylaner S., Mengen E., Elmaogullari S., YÜKSEL B.
INTERNATIONAL JOURNAL OF DIABETES IN DEVELOPING COUNTRIES, cilt.37, sa.3, ss.323-326, 2017 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Impaired glucose tolerance in Fanconi-Bickel syndrome: Eight patients with two novel mutations**
Seker-Yilmaz B., Kor D., BULUT F. D., YÜKSEL B., KARABAY BAYAZIT A., TOPALOĞLU A. K., Ceylaner G., Onenli-Mungan N.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.59, sa.4, ss.434-441, 2017 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Hypogonadotropic Hypogonadism due to Novel FGFR1 Mutations**
AKKUŞ G., KOTAN L. D., Durmaz E., Mengen E., TURAN İ., Ulubay A., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., Tetiker T., TOPALOĞLU

A. K.

JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.9, sa.2, ss.95-100, 2017 (SCI-Expanded)

- XXIX. **CCDC141 Mutations in Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**
TURAN İ., Hutchins B. I., Hacıhamdioğlu B., KOTAN L. D., GÜRBÜZ F., Ulubay A., Mengen E., YÜKSEL B., Wray S., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.102, sa.6, ss.1816-1825, 2017 (SCI-Expanded)
- XXX. **AN INFANTILE HYPOPHOSPHATASIA CASE DUE TO A NOVEL MUTATION IN TNSALP GENE**
Mengen E., KOTAN L. D., Topaloglu K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.91-92, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXI. **COMBINATION OF HIRSCHSPRUNG DISEASE AND A NOVEL DEFINED MUTATION RELATED CONGENITAL ADRENAL HYPERPLASIA IN CYP21A2 GENE: CASE PRESENTATION**
Mengen E., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.432, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXII. **A CASE OF SEX DEVELOPMENT DISORDER DUE TO A NOVEL MUTATION IN 5 ALFA REDUCTASE (SRD5A2) GENE**
Mengen E., KOTAN L. D., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.370, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **A RARE CAUSE OF CONGENITAL ADRENAL HYPERPLASIA: CONGENITAL LIPOID ADRENAL HYPERPLASIA**
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.566, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **CHILDHOOD METASTATIC ADRENOCORTICAL CARCINOMA: CASE PRESENTATION**
Mengen E., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.431-432, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXV. **A NOVEL FRAMESHIFT MUTATION IN ESCO2 GENE CAUSE ROBERTS SYNDROME: CASE PRESENTATION**
Mengen E., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.381, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **A CASE OF CONGENITAL GENERALIZED LIPODYSTROPHY TYPE 2 WITH NOVEL BSCL2 GENE MUTATION**
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TASTAN M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.141-142, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **THE EFFECT OF RECOMBINANT GROWTH HORMONE TREATMENT ON INTRAOCULAR PRESSURE IN CHILDREN WITH GROWTH HORMONE DEFICIENCY**
GÜRBÜZ F., ERDEM E., Mengen E., Simdivar G., YAĞMUR M., Ersoz R., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.293, 2017 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Wolcott-Rallison Syndrome with Novel EIF2AK3 Gene Mutation.**
Gürbüz F., Yüksel B., Topaloğlu A. K.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.8, ss.496-497, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Crouzonodermoskeletal Syndrome with Hypoplasia of Corpus Callosum and Inferior Vermis.**
Gürbüz F., CEYLANER S., Topaloğlu A. K., Yüksel B.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.8, ss.373-4, 2016 (SCI-Expanded)
- XL. **Sertoli cell only syndrome with ambiguous genitalia.**
Gurbuz F., CEYLANER S., Erdogan S., Topaloglu A. K., Yuksel B.
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, cilt.29, ss.849-52, 2016 (SCI-Expanded)
- XLI. **Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism Caused by Inactivating Mutations in SRA1.**
Kotan L. D., COOPER C., DARCAN Ş., CARR I., ÖZEN S., YAN Y., HAMEDANI M., Gürbüz F., MENGEN E., TURAN İ., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.8, ss.125-34, 2016 (SCI-Expanded)
- XLII. **CCDC141 Mutation Identified in Anosmic Hypogonadotropic Hypogonadism (Kallmann Syndrome) Alters GnRH Neuronal Migration.**
HUTCHINS B., Kotan L. D., TAYLOR-BURDS C., OZKAN Y., CHENG P., Gurbuz F., TIONG J., MENGEN E., Yuksel B.,

- Topaloglu A. K., et al.
Endocrinology, cilt.157, ss.1956-66, 2016 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Anthropometric findings from birth to adulthood and their relation with karyotype distribution in Turkish girls with Turner syndrome.**
SARI E., BERKET A., YEŞİLKAYA E., BAŞ F., BUNDAK R., AYDIN B., DARCAN Ş., DÜNDAR B., BÜYÜKİNAN M., KARA C., et al.
American journal of medical genetics. Part A, ss.942-8, 2016 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Coexistence of Kabuki Syndrome and Autoimmune Thyroiditis.**
Gürbüz F., Özalp Y., CEYLANER S., Topaloğlu A. K., Yüksel B.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.8, ss.105-6, 2016 (SCI-Expanded)
- XLV. **Vitamin D Deficiency in Obsessive-Compulsive Disorder Patients with Pediatric Autoimmune Neuropsychiatric Disorders Associated with Streptococcal Infections: A Case Control Study.**
GÜL ÇELİK G., TAŞ ARSLAN D., YOLGA TAHİROĞLU A., AVCI A., YÜKSEL B., Cam P.
Noro psikiyatri arsivi, cilt.53, sa.1, ss.33-37, 2016 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Complete idiopathic hypogonadotropic hypogonadism due to homozygous GNRH1 mutations in the mutational hot spots in the region encoding the decapeptide**
MENGEN E., TUNC S., KOTAN L. D., NALBANTOĞLU O., Demir K., GÜRBÜZ F., TURAN İ., ŞEKER G., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
Hormone Research in Paediatrics, cilt.85, sa.2, ss.107-111, 2016 (SCI-Expanded)
- XLVII. **Genotypic and phenotypic features of the cystinosis patients from the South Eastern part of Turkey.**
Önenli-Mungan N., KOR D., KARABAY-BAYAZIT A., CENGİZ N., YAVUZ S., NOYAN A., CEYLANER G., ŞEKER-YILMAZ B., TOPALOĞLU A. K., Yüksel B., et al.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.58, ss.362-370, 2016 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Idiopathic Hypogonadotrophic Hypogonadism Caused by Inactivating Mutations in SRA1**
KOTAN L. D., Cooper C., DARCAN Ş., Carr I., ÖZEN S., Yan Y., Hamedani M. K., GÜRBÜZ F., Mengen E., TURAN İ., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.58-59, 2016 (SCI-Expanded)
- XLIX. **Effects of methylphenidate on appetite and growth in children diagnosed with attention deficit and hyperactivity disorder**
GÜRBÜZ F., GURBUZ B. B., CELİK G. G., Yildirim V., UCAKTURK S. A., SEYDAOĞLU G., UCAKTURK E. M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.29, sa.1, ss.85-92, 2016 (SCI-Expanded)
- L. **Rare Causes of Primary Adrenal Insufficiency: Genetic and Clinical Characterization of a Large Nationwide Cohort**
GÜRAN T., Buonocore F., Saka N., Ozbek M. N., Aycan Z., BERKET A., Bas F., DARCAN Ş., BİDECİ A., Guven A., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.101, sa.1, ss.283-291, 2016 (SCI-Expanded)
- LI. **Inactivating Mutations in CCDC141 Causing Idiopathic Hypogonadotrophic Hypogonadism/Kallmann Syndrome**
TURAN İ., Hutchins B. I., Hacıhamdioglu B., Ozbek M. N., KOTAN L. D., ÖZKAN Y., Stoner H., Cheng P. J., GÜRBÜZ F., Mengen E., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.58, 2016 (SCI-Expanded)
- LII. **Growth curves for Turkish Girls with Turner Syndrome: Results of the Turkish Turner Syndrome Study Group**
Darendeliler F., Yesilkaya E., BERKET A., Bas F., Bundak R., Sari E., Aydin B. K., DARCAN Ş., Dundar B., Buyukinan M., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.7, sa.3, ss.183-191, 2015 (SCI-Expanded)
- LIII. **EARLY DIABETIC NEPHROPATHY AND ENDOTHELIAL DYSFUNCTION IN CHILDREN WITH TYPE 1 DIABETES MELLITUS**
Aynaci S., KARABAY BAYAZIT A., MELEK E., GÜRBÜZ F., ATMIŞ B., Anarat R., YÜKSEL B., Anarat A.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.30, sa.9, ss.1632, 2015 (SCI-Expanded)
- LIV. **Molecular analysis of PROP1, POU1F1, LHX3, and HESX1 in Turkish patients with combined pituitary hormone deficiency: a multicenter study**

Bas F., Uyguner Z. O., Darendeliler F., Aycan Z., Cetinkaya E., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Ocal G., DARCAN Ş., Goksen D., et al.
ENDOCRINE, cilt.49, sa.2, ss.479-491, 2015 (SCI-Expanded)

- LIV. **Current Practice in Diagnosis and Treatment of Growth Hormone Deficiency in Childhood: A Survey from Turkey**
Poyrazoglu S., Akcay T., ARSLANOĞLU İ., ATABEK M. E., Atay Z., BERBEROĞLU M., BERKET A., BİDECİ A., Bircan I., BÖBER E., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.7, sa.1, ss.37-44, 2015 (SCI-Expanded)
- LVI. **Turner Syndrome and Associated Problems in Turkish Children: A Multicenter Study**
Yesilkaya E., BERKET A., Darendeliler F., Bas F., Poyrazoglu S., Aydin B. K., DARCAN Ş., Dundar B., Buyukinan M., Kara C., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.7, sa.1, ss.27-36, 2015 (SCI-Expanded)
- LVII. **Normosmic idiopathic hypogonadotropic hypogonadism due to a novel homozygous nonsense c.C969A (p.Y323X) mutation in the KISS1R gene in three unrelated families**
Demirbilek H., Ozbek M. N., Demir K., KOTAN L. D., Cesur Y., Dogan M., Temiz F., Mengen E., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., et al.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, cilt.82, sa.3, ss.429-438, 2015 (SCI-Expanded)
- LVIII. **Loss-of-Function Mutations in PNPLA6 Encoding Neuropathy Target Esterase Underlie Pubertal Failure and Neurological Deficits in Gordon Holmes Syndrome**
Topaloğlu A. K., Lomniczi A., Kretzschmar D., Dissen G. A., Kotan L. D., Mcardle C. A., Koç A. F., Hamel B. C., Guclu M., Papatya E. D., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.99, 2014 (SCI-Expanded)
- LIX. **Etiological Evaluation of Patients Presenting with Isolated Micropenis to an Academic Health Care Center**
Aslan T. B., GÜRBÜZ F., Temiz F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.81, sa.8, ss.775-779, 2014 (SCI-Expanded)
- LX. **Hashimoto's encephalopathy: four cases and review of literature**
MERT G. G., HOROZ O. O., HERGUNER M., İNCECİK F., YILDIZDAŞ R. D., MUNGAN N. O., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş.
INTERNATIONAL JOURNAL OF NEUROSCIENCE, cilt.124, sa.4, ss.302-306, 2014 (SCI-Expanded)
- LXI. **The first report of cabergoline-induced immune hemolytic anemia in an adolescent with prolactinoma**
Gurbuz F., Yagci-Kupeli B., Kor Y., YÜKSEL B., ZORLUDEMİR S., Gurbuz B. B., KÜPELİ S.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.27, ss.159-163, 2014 (SCI-Expanded)
- LXII. **Vitamin D deficiency among pediatric OCD patients with pandas**
GÜL ÇELİK G., TAŞ ARSLAN D., YOLGA TAHİROĞLU A., AVCI A., YÜKSEL B., Ray P.
EUROPEAN CHILD & ADOLESCENT PSYCHIATRY, cilt.22, 2013 (SCI-Expanded)
- LXIII. **The Novel Mutation p.Trp147Arg of the Steroidogenic Acute Regulatory Protein Causes Classic Lipoid Congenital Adrenal Hyperplasia with Adrenal Insufficiency and 46,XY Disorder of Sex Development**
YÜKSEL B., Kulle A. E., GÜRBÜZ F., Welzel M., Kotan D., Mengen E., Holterhus P., TOPALOĞLU A. K., Groetzinger J., Riepe F. G.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.80, sa.3, ss.163-169, 2013 (SCI-Expanded)
- LXIV. **Chromium levels in healthy and newly diagnosed type 1 diabetic children**
Karagun B. S., Temiz F., Ozer G., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K., Mungan N. O., Mazman M., Karagun G. M.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.54, sa.6, ss.780-785, 2012 (SCI-Expanded)
- LXV. **Relationship between metabolic control and neurocognitive functions in children diagnosed with type I diabetes mellitus before and after 5 years of age**
TOLU-KENDİR O., KİRİŞ N., TEMİZ F., GÜRBÜZ F., Onenli-Mungan N., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.54, sa.4, ss.352-361, 2012 (SCI-Expanded)
- LXVI. **Inactivating KISS1 mutation and hypogonadotropic hypogonadism.**
TOPALOĞLU A. K., Tello J. A., KOTAN L. D., OZBEK M. B., YILMAZ M., ERDOĞAN Ş., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., Millar R. P.,

- YÜKSEL B.
The New England journal of medicine, cilt.366, sa.7, ss.629-35, 2012 (SCI-Expanded)
- LXXVII. **Distribution of Gene Mutations Associated with Familial Normosmic Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**
GÜRBÜZ F., KOTAN L. D., Mengen E., ŞIKLAR Z., BERBEROĞLU M., Dokmetas S., Kilicli M. F., Guven A., KİREL B., Saka N., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.4, sa.3, ss.121-126, 2012 (SCI-Expanded)
- LXXVIII. **Serum IGF-1 and IGFBP-3 Levels in Healthy Children Between 0 and 6 Years of Age**
YÜKSEL B., Ozbek M. N., Mungan N. O., Darendeliler F., Budan B., BİDECİ A., Cetinkaya E., BERBEROĞLU M., Evliyaoglu O., Yesilkaya E., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.3, sa.2, ss.84-88, 2011 (SCI-Expanded)
- LXIX. **A homozygous recurring mutation in WISP3 causing progressive pseudorheumatoid arthropathy**
Temiz F., Ozbek M. N., Kotan D., Sangun O., Mungan N. O., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.24, ss.105-108, 2011 (SCI-Expanded)
- LXX. **Neurokinin B Signalling in Human Puberty**
TOPALOĞLU A. K., KOTAN L. D., YÜKSEL B.
JOURNAL OF NEUROENDOCRINOLOGY, cilt.22, sa.7, ss.765-770, 2010 (SCI-Expanded)
- LXXI. **Novel Growth Hormone Receptor Gene Mutation in a Patient with Laron Syndrome**
ARMAN A., YÜKSEL B., Coker A., Sarioz O., Temiz F., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.23, sa.4, ss.407-414, 2010 (SCI-Expanded)
- LXXII. **Congenital Lipoid Adrenal Hyperplasia: Functional Characterization of Three Novel Mutations in the STAR Gene**
Bens S., Mohn A., YÜKSEL B., Kulle A. E., Michalek M., Chiarelli F., Ozbek M. N., Leuschner I., Groetzinger J., Holterhus P., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.95, sa.3, ss.1301-1308, 2010 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **Thyroid Peroxidase Gene Mutations Causing Congenital Hypothyroidism in Three Turkish Families**
Ozbek M. N., Uslu A. B., Onenli-Mungan N., YÜKSEL B., Pohlenz J., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.22, sa.11, ss.1033-1039, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **Ambulatory Blood Pressure Monitoring and Serum Nitric Oxide Concentration in Type 1 Diabetic Children**
Horoz O. O., YÜKSEL B., Bayazit A., ATTILA G., SERTDEMİR Y., Mungan N. O., TOPALOĞLU A. K., OZER G.
ENDOCRINE JOURNAL, cilt.56, sa.3, ss.477-485, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXV. **TAC3 and TACR3 mutations in familial hypogonadotropic hypogonadism reveal a key role for Neurokinin B in the central control of reproduction**
TOPALOĞLU A. K., REIMANN F., Guclu M., Yalin A. S., KOTAN L. D., PORTER K. M., SERİN A., MUNGAN N. O., COOK J. R., OZBEK M. N., et al.
NATURE GENETICS, cilt.41, sa.3, ss.354-358, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXVI. **Serum IGF-1 and IGFBP-3 levels in healthy Turkish children between 0-6 years of age**
YÜKSEL B., Ozbek M. N., Darendeliler F., BİDECİ A., Cetinkaya E., BERBEROĞLU M., Evliyaoglu O., Bas F., Mungan N. O., Yesilkaya E., et al.
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.261, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXVII. **PARENTAL ORIGIN AND CELL STAGE ERRORS IN X-CHROMOSOME POLYSOMY 49,XXXXY**
GÜZEL A. B., DEMİRHAN O., PAZARBAŞI A., YÜKSEL B.
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.12, sa.1, ss.45-50, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXVIII. **Molecular analysis of PIT1, PROP1, LHX3, and HESX1 in patients with combined pituitary hormone deficiency: multicenter study**
Bas F., Darendeliler F. F., Oyguner O., Aycan Z., Cetinkaya E., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., YÜKSEL B., DARCAN Ş., Ercan O., et al.
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.396-397, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXIX. **The relationship between IGF-1 response and 1st year height velocity on two different doses of GH in idiopathic GH deficiency (IGHD): a randomized, prospective clinical study**

- Bundak R, Arslanoglu I, Berberoglu M, Siklar Z, Isguven P, Ocal G, Bas F, Ercan O, Evliyaoglu O, Bideci A, et al. HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.104-105, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXX. **TAC3 and TACR3 mutations in familial hypogonadotropic hypogonadism reveal a key role for neurokinin B in human puberty**
TOPALOĞLU A. K., Reimann F., Guclu M., Yalin A. S., KOTAN L. D., Porter K. M., SERİN A., MÜNGAN N. O., Cook J. R., OZBEK M. N., et al.
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.49-50, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXXI. **Pulmonary hypertension, heart failure and neutropenia due to diazoxide therapy**
Yildizdas D., Erdem S., KÜÇÜKOSMANOĞLU O., YILMAZ M., YÜKSEL B.
ADVANCES IN THERAPY, cilt.25, sa.5, ss.515-519, 2008 (SCI-Expanded)
- LXXXII. **A homozygous recurring mutation in WISP3 causing progressive pseudorheumatoid arthropathy of childhood**
Ozbek M. N., Kotan D., Lanktree M., SERİN A., Mungan N. O., CANAN H., ALPER B., YÜKSEL B., Hegele R. A., TOPALOĞLU A. K.
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.187, 2008 (SCI-Expanded)
- LXXXIII. **Life quality in girls with Turner syndrome a cross sectional study**
BİDECI A., Evliyaoglu O., Cetinkaya E., Aycan Z., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Yesilkaya E., TÜTÜNCÜLER F., Soysal S., DARCAN Ş., et al.
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.178, 2008 (SCI-Expanded)
- LXXXIV. **Pulmonary hypertension heart failure and neutropenia due to diazoxide therapy**
YILDIZDAŞ R. D., ERDEM S., KÜÇÜKOSMANOĞLU O., YILMAZ M., YÜKSEL B.
Adv Ther, cilt.25, sa.5, ss.515-519, 2008 (SCI-Expanded)
- LXXXV. **Testicular adrenal rest hyperplasia due to 21-hydroxylase deficiency: A case report**
Erdogan S., Ergin M., Cevlik F., Yuksel B., Tuncer R., Tunali N., Polat S.
ENDOCRINE PATHOLOGY, cilt.17, sa.1, ss.83-87, 2006 (SCI-Expanded)
- LXXXVI. **Effects of growth hormone treatment on ghrelin, leptin and adiponectin levels in Turner syndrome**
Demirel F., Aycan Z., Cetinkaya E., Vidinlisan S., Bas F., Bideci A., Darendeliler F., Darcan S., Buyukgebiz A., Yildiz M., et al.
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.188, 2006 (SCI-Expanded)
- LXXXVII. **Treatment of short stature in children with severe primary IGF-I deficiency with once daily rhIGF-1/rhIGFBP-3 administration**
Savage M., Underwood L., Yordam N., Yuksel B., Smith A., Attie K., Hubner C. C.
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.30, 2006 (SCI-Expanded)
- LXXXVIII. **Bone calcium changes during diabetic ketoacidosis: A comparison with lactic acidosis due to volume depletion**
Topaloglu A. K., Yildizdas D., Yilmaz H. L., Mungan N., Yuksel B., Ozer G.
BONE, cilt.37, sa.1, ss.122-127, 2005 (SCI-Expanded)
- LXXXIX. **Thyroid hormone levels and their relationship to survival in children with bacterial sepsis and septic shock**
Yildizdas D., Onenli-Mungan N., Yapicoglu H., Topaloglu A. K., Sertdemir Y., Yuksel B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.17, sa.10, ss.1435-1442, 2004 (SCI-Expanded)
- XC. **Growth hormone and insulin like growth factor 1 levels and their relations to survival in children with bacterial sepsis and septic shock**
ÖNENLİ MÜNGAN H. N., YILDIZDAŞ R. D., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., TOPALOĞLU A. K., SERTDEMİR Y., YÜKSEL B.
J Paediatr Child Health, cilt.40, sa.4, ss.221-226, 2004 (SCI-Expanded)
- XCI. **Bone mineral changes in acute metabolic acidosis due to acute gastroenteritis**
YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., ÖNENLİ MÜNGAN H. N., YÜKSEL B.
Calcif Tissue Int, cilt.75, sa.5, ss.380-383, 2004 (SCI-Expanded)
- XCII. **Early onset of diabetic nephropathy in a child with type 1 diabetes mellitus**
BAYAZIT A., YUKSEL B., Noyan A., ONENLI N., GONLUSEN G., Özer G., Anarat A.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.45, sa.1, ss.55-58, 2003 (SCI-Expanded)

- XCIII. **Hypodipsia-hyponatremia syndrome associated with holoprosencephaly in a child: a case report**
KARABAY-BAYAZIT A., HERGÜNER O., ALTUNBASAK S., Noyan A., YÜKSEL B., Anarat A.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.44, sa.3, ss.263-266, 2002 (SCI-Expanded)
- XCIV. **Membranoproliferative glomerulonephritis associated with insulin-dependent diabetes mellitus - A case report**
YÜKSEL B., Noyan A., Anarat A., GONLUSEN G., Özer G.
NEPHRON, cilt.73, sa.4, ss.716-717, 1996 (SCI-Expanded)
- XCv. **Do parental smoking and history of allergy influence cord-serum IgE?**
ATICI A., ALTUNTAS D., YÜKSEL B., EVLIYA OĞLU N., EVRUKE C., Satar M., GUNESER S.
PEDIATRIC ALLERGY AND IMMUNOLOGY, cilt.6, sa.4, ss.213-215, 1995 (SCI-Expanded)
- XCVI. **EPIDEMIOLOGY OF MENINGOCOCCAL INFECTIONS IN CHILDREN IN MIDSOUTHERN PART OF TURKEY**
ALBAN E., BOZDEMİR N., YÜKSEL B., ONENLİ N., KOCABAS E., AKSARAY N.
EUROPEAN JOURNAL OF EPIDEMIOLOGY, cilt.11, sa.4, ss.393-396, 1995 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **CAN BRAIN EDEMA BE PREDICTED WITH OPTIC NERVE SHEATH DIAMETER MEASUREMENT IN CASES WITH DIABETIC KETOACIDOSIS?: A PRELIMINARY STUDY**
Kendir O. T. O. L. U., YILMAZ H. L., Erkek N., Gokay S. S. A. R., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.85, ss.270-274, 2022 (ESCI)
- II. **Short stature and insulin-like growth factor-1 in neurofibromatosis type 1**
KOÇ UÇAR H., YILMAZ M., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., YÜKSEL B., BURGUT H. R.
Ann Med Res, cilt.28, sa.9, ss.1763, 2021 (Hakemli Dergi)
- III. **İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizme Neden Olan GNRH1 c.99delA Delesyonunun Klinik ve Genetik İncelemesi**
KOTAN GEDİK L. D., EREN E., TURAN İ., Mergen e., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
International Journal of Advances in Engineering and Pure Sciences, 2020 (Hakemli Dergi)
- IV. **Hipogonadotropik Hipogonadizm ve Kallmann Sendromunda Yeni Tanımlanan DCC/NTN1 Mutasyonları**
KOTAN GEDİK L. D., ÖZDEMİR D. S., AKKUŞ G., TURAN İ., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
International Journal of Advances in Engineering and Pure Sciences, 2020 (Hakemli Dergi)
- V. **Predicted Benign and Synonymous Variants in CYP11A1 Cause Primary Adrenal Insufficiency Through Missplicing**
Maharaj A., Buonocore F., Meimaridou E., Ruiz-Babot G., Guasti L., Peng H., Capper C. P., Burgos-Tirado N., Prasad R., Hughes C. R., et al.
JOURNAL OF THE ENDOCRINE SOCIETY, cilt.3, sa.1, ss.201-221, 2019 (ESCI)
- VI. **Vitamin D levels of children with chronic liver disease**
GÜRBÜZ F., AĞIN M., MENGEN E., ELCİ H., ÜNAL İ., TÜMGÖR G., YÜKSEL B.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.43, sa.2, ss.450-456, 2018 (ESCI)
- VII. **Urolithiasis Frequency and Risk Factors in Home Ventilated Patients with Tracheostomy**
tolunay i., yıldıztaş d., horoz ö. ö., MELEK E., ATMIŞ B., YÜKSEL B., TURAN İ.
Turkish Journal of Pediatric Emergency and Intensive Care Medicine, cilt.4, sa.3, ss.92-95, 2017 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Ev Tipi Ventilatör ile İzlenen Trakeostomili Hastalarda Ürolitiazis Sıklığı ve Risk Faktörleri**
TOLUNAY İ., YILDIZDAŞ R. D., ÖZGÜR HOROZ Ö., MELEK E., ATMIŞ B., YÜKSEL B., TURAN İ.
J Pediatr Emerg Intensive Care Med, 2017 (Hakemli Dergi)
- IX. **Neurological assessment of 38 late-diagnosed children with classic phenylketonuria**
HAYTOĞLU Z., Herguner O., SOYUPAK S., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., OZER G., Mungan H. N. O.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.41, sa.1, ss.21-27, 2016 (ESCI)
- X. **Serebral palsili hastaların klinik bulguları ve kemik mineralmetabolizmalarının değerlendirilmesi**

YEŞİLMEN M. C., HERGÜNER M. Ö., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F., GÜL MERT G., AYNACI E., BEŞEN Ş., HAYTOĞLU Z.

Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Dergisi, cilt.58, sa.4, ss.140-151, 2015 (Scopus)

- XI. **Serebral palsili hastaların klinik bulguları ve kemik mineral metabolizmalarının değerlendirilmesi**
Yeşilmen M. C., HERGÜNER M., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F., Gül Mert G., Taşcıoğlu E., Besen Ş., HAYTOĞLU Z.
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, cilt.58, sa.4, ss.140-151, 2015 (Hakemli Dergi)
- XII. **Demographic and clinical characteristics and bone-mineral metabolism of pediatric cerebral palsy patients**
YEŞİLMEN M. C., HERGÜNER M. O., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F., MERT G. G., AYNACI E., BESEN S., HAYTOĞLU Z.
ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI DERGİSİ, cilt.58, sa.4, ss.140-151, 2015 (Scopus)
- XIII. **Fabry Disease: A Turkish Case with a Novel Mutation and Dermatological Manifestations**
Mungan N. O., Temiz F., Yılmaz B. S., Ozbek M. N., KARAKAŞ M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.40, ss.156-160, 2015 (ESCI)
- XIV. **Demographic and clinical characteristics and bone-mineral metabolism of pediatric cerebral palsy patients Serebral palsili hastaların klinik bulguları ve kemik mineral metabolizmalarının değerlendirilmesi**
YEŞİLMEN M., Hergüner M. Ö., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F., MERT G. G., AYNACI E., BESEN Ş., HAYTOĞLU Z.
Cocuk Sagligi ve Hastaliklari Dergisi, cilt.58, sa.4, ss.140-151, 2015 (Scopus)
- XV. **Evaluation of Two Different Pamidronate Treatment Protocols in Children with Osteogenesis Imperfecta**
ÖNENLİ MÜNGAN H., gürbüz F., mungen e., özgür ö., topaloğlu a. k., yüksel b.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.39, sa.3, ss.532-539, 2014 (Hakemli Dergi)
- XVI. **Comparison of Calcitonin and Pamidronate Treatments in Children with Osteogenesis Imperfecta**
ÖNENLİ MÜNGAN H. N., GÜRBÜZ F., mungen e., ÖZGÜR HOROZ Ö., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.38, sa.4, ss.667-674, 2013 (Hakemli Dergi)
- XVII. **Hashimoto's Encephalopathy: Four Cases and Review of Literature.**
YÜKSEL B., İNCECİK F., HERGÜNER M., ÖZGÜR HOROZ Ö., YILDIZDAŞ R. D., ALTUNBAŞAK Ş., ÖNENLİ MÜNGAN H., GÜL MERT G.
Int J Neurosci, cilt.0, 2013 (Hakemli Dergi)
- XVIII. **Medyan n Çocuk ve Gençler Üzerine Olumsuz Etkileri fiiddet E ilimi ve nternet Ba ml**
YÜKSEL B., TAHİROĞLU A., ÇELİK G., bahalı k., avcı A.
yeni sempozyum, 2010 (Hakemli Dergi)
- XIX. **Response of growth and IGF-I to the Growth hormone therapy on the pituitary dwarfs**
Yüksel B., Özer G., Mungan N., Artar Ö., Can Z., Yıldızdaş R. D., Kibar M., Pırtı M.
Ann Med Sci, cilt.9, sa.3, ss.96-101, 2009 (Hakemli Dergi)
- XX. **Bir diyabet kampı etkinliği**
Bahalı K., YOLGA TAHİROĞLU A., FIRAT S., AVCI A., YÜKSEL B.
ANADOLU PSİKİYATRİ DERGİSİ, cilt.7, sa.4, ss.218-222, 2006 (Scopus)
- XXI. **Bir diyabet kampı etkinliği**
Bahalı K., YOLGA TAHİROĞLU A., FIRAT S., AVCI A., YÜKSEL B.
ANADOLU PSİKİYATRİ DERGİSİ, cilt.7, sa.4, ss.218-222, 2006 (Scopus)
- XXII. **Lösemili hastalarda hiperglisemi risk faktörleri: Olgu sunumu**
ERBEY M. F., DOĞRUEL D., BAYRAM İ., YÜKSEL B., TANYELİ A.
Bakırköy Tıp Dergisi, cilt.2, sa.4, ss.147-148, 2006 (Hakemli Dergi)
- XXIII. **Cinsiyet belirsizliği nedeniyle başvuran 58 hastanın değerlendirilmesi.**
ÖZER G., ÖNENLİ MÜNGAN H. N., YÜKSEL B., YILDIZDAŞ R. D., SATAR M., TUNCER R.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.27, sa.1, ss.1-6, 2002 (Hakemli Dergi)
- XXIV. **Osteogenezis imperfekta'lı 15 hastanın değerlendirilmesi.**

- Özer G., ÖNENLİ MUNGAN H. N., YÜKSEL B., YILDIZDAŞ R. D., SATAR M.
TURK PEDIATRI ARSIVI, cilt.36, sa.2, ss.155-159, 2001 (Hakemli Dergi)
- XXV. **Cinsiyet belirsizliği nedeniyle başvuran hastalarımızın değerlendirilmesi**
YÜKSEL B., Özer G., SATAR M., YILDIZDAŞ R. D., Mungan N., TUNCER R.
Ç.Ü. Tıp Fak Dergisi, cilt.27, sa.1, ss.147, 2001 (Hakemli Dergi)
- XXVI. **Erken cinsel gelişim yakınmasıyla başvuran hastalarımızın retrospektif olarak değerlendirilmesi**
YÜKSEL B., Özer G., Bakman M., YILDIZDAŞ R. D., Mungan N.
Çocuk Sağ ve Has Dergisi, cilt.44, sa.3, ss.220-225, 2001 (Hakemli Dergi)
- XXVII. **Osteogenezis imperfektalı 15 olgunun değerlendirilmesi**
YÜKSEL B., Özer G., SATAR M., YILDIZDAŞ R. D., Mungan N., Teker Z.
TÜRK PEDIATRI ARŞİVİ, cilt.36, ss.155-159, 2001 (ESCI)
- XXVIII. **Cornelia de Lange Sendromu (CDLS) olan dokuz hastanın klinik değerlendirilmesi**
Süleymanova-Karahan D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., YILDIZDAŞ R. D.
Klinik Gelişim, cilt.14, ss.31-36, 2001 (Hakemli Dergi)
- XXIX. **Response of Growth and IGF-I to the Growth Hormone Therapy on the Pituitary Dwarfs**
ÖZER G., YÜKSEL B., KİBAR M., CAN Z., MUNGAN N., YILDIZDAŞ D., ARTAR Ö., PIRTI M.
Ann Med Sci, cilt.9, sa.3, ss.96-101, 2000 (Hakemli Dergi)
- XXX. **Santral diabetes insipidus tanısıyla izlenen kırk bir hastanın etyolojik yönden değerlendirilmesi**
YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., YILDIZDAŞ R. D., Can Z.
Türkiye Klinikler Pediatri, cilt.9, ss.213-218, 2000 (Hakemli Dergi)
- XXXI. **A case of persistent hyperinsulinemic hypoglycemia**
YÜKSEL B., Özer G., SATAR M., NARLI N., Mungan N., YILDIZDAŞ R. D.
Ann Med Sci, cilt.9, sa.2, ss.88-90, 2000 (Hakemli Dergi)
- XXXII. **Sistinürili hastalarımızın değerlendirilmesi**
ANARAT A., YÜKSEL B., Özer G., YILDIZDAŞ R. D., Mungan N., Karabay A., Bakman M.
Ç.Ü. Tıp Fak Dergisi, cilt.25, sa.4, ss.147-150, 2000 (Hakemli Dergi)
- XXXIII. **Evaluation of patients with congenital adrenal hyperplasia**
YÜKSEL B., Özer G., SATAR M., YILDIZDAŞ R. D., Mungan N., TUNCER R.
Ann Med Sci, cilt.9, sa.3, ss.108-112, 2000 (Hakemli Dergi)
- XXXIV. **Determining the Levels of Insulin-Like Growth Factor-I and Insulin Like Growth Factor Binding Protein-3 in Children and Adolescents with Insulin Dependent Diabetes Mellitus**
YÜKSEL B., YILDIZDAŞ D., KİBAR M., ÖZER G., CAN Z., ÖNENLİ N.
Ann Med Sci, cilt.9, sa.3, ss.102-107, 2000 (Hakemli Dergi)
- XXXV. **Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesinde doğan bebeklerde konjenital malformasyon sıklığı.**
ATICI A., NARLI N., YILMAZ M., EVLİAYOĞLU N., YÜKSEL B., ALTINTAŞ D. U., YILMAZ H. L., EVRÜKE İ. C., SATAR M.
Medical Network Klinik Bilimler Kadın Doğum, cilt.6, sa.2, ss.231-236, 2000 (Hakemli Dergi)
- XXXVI. **Büyüme geriliği nedeniyle getirilen hastaların etyolojik yönden değerlendirilmesi**
YÜKSEL B., Özer G., HERGÜNER M., YILDIZDAŞ R. D., Mungan N., Can Z.
Çocuk Sağ. ve Has. Dergisi, cilt.43, ss.139-145, 2000 (Hakemli Dergi)
- XXXVII. **Determining the levels of insulin-like growth factor-I and insulin like growth factor binding protein-3 in children and adolescents with insulin dependent diabetes mellitus**
YÜKSEL B., Özer G., KİBAR M., Mungan N., YILDIZDAŞ R. D., Can Z.
Ann Med Sci, cilt.9, sa.3, ss.102-107, 2000 (Hakemli Dergi)
- XXXVIII. **The risk factors affecting prognosis in meningococcal disease in children**
Alhan E., ÖNENLİ MUNGAN H. N., EVLİAYOĞLU N., YÜKSEL B., BOZDEMİR N., Aksaray N.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.5, sa.1, ss.18-22, 1996 (Hakemli Dergi)
- XXXIX. **Pediyatrik kafa travmalarında idrar antidiürik hormon seviyeleri**
YAMAN A., YÜKSEL B., AKSARAY N., ÖNENLİ MUNGAN H., YILDIZDAŞ R. D., Alhan A.
Ç.Ü.Sağlık Bil Derg, cilt.9,10, ss.45-54, 1996 (Hakemli Dergi)
- XL. **İnsüline bağımlı diabetik çocuklarda mikroalbuminüri sıklığı, serum lipid, apolipoproteinemi düzeyleri ve metabolik kontrol ile ilişkileri**

YÜKSEL B., Özer G., Alhan E., BOZDEMİR N.

CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.20, sa.1, ss.9-16, 1995 (ESCI)

XLI. **Akut myeloblastik lösemili çocuklarda serum çinko, bakır ve magnezyum düzeyleri.**

TANYELİ A., KAYRIN L., SATAR M., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş.

CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.14, sa.2, ss.207-211, 1989 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **3B.3f Lipoid Konjenital Adrenal Hiperplazi**
YÜKSEL B., GÜRBÜZ F.
Cinsiyet Gelişim Bozuklukları, Akıncı Ayşehan, Saka H Nurçin, Editör, Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, ss.151-155, 2015
- II. **1.3 Büyüme Hormonu Duyarsızlığı**
GÜRBÜZ F., ŞİMŞEK E., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisinde Uzlaş, Saka Nurçin, Akçay Teoman, Editör, Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, ss.25-32, 2015
- III. **21 Endokrin ve Metabolik Bozukluklar**
GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
Wiley Blackwell Temel Neonatal Tıp, Satar Mehmet, Editör, Akademisyen Tıp Kitabevi, Ankara, ss.266-286, 2014
- IV. **Endokrin Sistem**
YÜKSEL B., GÜRBÜZ F.
Pediatrik Anestezi, Özcengiz Dilek, Barış Sibel, Editör, AKADEMİSYEN TIP KİTABEVİ, Ankara, ss.63-76, 2014
- V. **Uzun Boy**
GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
Rudolph Pediatri, Murat Yurdakök, Editör, Güneş Tıp Kitabevi, Ankara, ss.2023-2024, 2013
- VI. **Diyabetes Mellitus**
GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
Lange Current Diagnosis and Treatment Serisi Pediatri Tanı ve Tedavi, Faik Sarıalioğlu, Ali Varan, Nalan Yazıcı, Özlem Temel Köksoy, Editör, Güneş Tıp Kitabevi, Ankara, ss.984-991, 2013
- VII. **Olgu 22 Uykuya Meyilli Çocuk**
YÜKSEL B., GÜRBÜZ F.
Klinik Olgu Çözümleri, Atila Tanyeli, Gülay Sezgin, Editör, Adana Nobel Kitabevi, Adana, ss.102-105, 2012

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **HİPERKALSEMİLİ OLGUDA TANI ZORLUĞU**
TURAN İ., YÜKSEL B.
5. Güney İleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Gaziantep, Türkiye, 12 Mayıs 2018
- II. **WT1 MUTASYONUNA BAĞLI GONADAL DİSGENEZİ-OLGU SUNUMU**
CELİLOĞLU C., Özdemir Dilek S., TURAN İ., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 10., çevrimiçi, Türkiye, 09 Nisan 2021
- III. **HİPOFOSFATEMİK RİKETSİN NADİR BİR KOMPLİKASYONU OLAN TERSİYER HİPERPARATİROİDİLİ ENPP2 MUTASYONU OLGUSU**
Özdemir Dilek S., CELİLOĞLU C., TURAN İ., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 10., çevrimiçi, Türkiye, 09 Nisan 2021
- IV. **46, XY CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUĞU: NR5A1 VE MAP3K1 PATOJENİK VARYANTLARININ SİNERJİSTİK ETKİSİ**
CELİLOĞLU C., Özdemir Dilek S., TURAN İ., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 10., çevrimiçi, Türkiye, 09 Nisan 2021
- V. **COVID-19 Pandemisi Sürecinde Yeni Tanı Tip 1 Diyabet Hastalarında Tek Merkez Deneyimi**

Özdemir Dilek S., CELİLOĞLU C., TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.

XIX. Çukurova Pediatri Günleri, çevrimiçi, Türkiye, 19 - 21 Mart 2021

- VI. **İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizm'le İlişkili Nadir NDNF Varyantları**
KOTAN GEDİK L. D., YILDIZ M., TURAN İ., Özdemir Dilek S., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, çevrimiçi, Türkiye, 30 Ekim 2020
- VII. **Kalıtısal Hipofosfatemi Olgularında Moleküler Genetik Analiz Seçimi**
TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., Özdemir Dilek S., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., BİŞGİN A., ERDEM S., KARABAY BAYAZIT A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, çevrimiçi, Türkiye, 30 Ekim 2020
- VIII. **Tiroid Neoplazili Çocuk ve Adolesanların İzleminde Tek Merkez Deneyimi**
Özdemir Dilek S., GÜRBÜZ F., TAŞTAN M., TURAN İ., GÜNEY İ. B., KILIÇ Ş. S., KOTAN GEDİK L. D., YÜKSEL B.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, çevrimiçi, Türkiye, 30 Ekim 2020
- IX. **CHD7 Mutations in Patients with Anosmic or Normosmic Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**
KOTAN GEDİK L. D., ANIK A., EDA M., TURAN İ., AKKUŞ G., ÖZSU E., BEREKET A., özbek m. n., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
European Society for Paediatric Endocrinology, 19 - 21 Eylül 2019
- X. **BMP4 mutations as a novel cause of normosmichypogonadotropic hypogonadism**
TOPALOĞLU A. K., YILDIRIM R., KOTAN GEDİK L. D., AKKUŞ G., TURAN İ., ünäl e., TAŞTAN M., özdemir dilek s., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
European Society for Paediatric Endocrinology 2019, Türkiye, 19 - 21 Eylül 2019
- XI. **Rare BMP4 sequence variants in patients with hypogonadotropic hypogonadism.**
TOPALOĞLU A. K., YILDIRIM R., KOTAN GEDİK L. D., AKKUŞ G., ünäl e., TURAN İ., özdemir dilek s., gurbuz f., TAŞTAN M., YÜKSEL B.
ASHG 2019, 15 - 19 Ekim 2019
- XII. **TÜRKİYEDE ÇOCUK VE ERGEN TİP 1 DİYABET KOHORT ÇALIŞMASI İLK YIL SONUÇLARI**
MURATOĞLU ŞAHİN N., Cetinkaya S., Ünäl E., DEMİRAL M., DENKBOY ÖNGEN Y., YILDIRIM R., nalbantoglu ö., ANIK A., PARLAK M., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., et al.
1. Ulusal Çocuk ve Ergen Diyabet Sempozyumu, Ankara, Türkiye, 3 - 05 Ekim 2019
- XIII. **Adrenal Yetmezlik ve Duchenne Musküler Distrofisi Birlikteliği Olan İki NROB1/DAX1 Gen Mutasyonu Olgusu**
TAŞTAN M., ÖZDEMİR S., GÜRBÜZ F., ONAY H., YÜKSEL B.
23. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- XIV. **Normosmik ve Anosmik İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizmde PLXNA1 Varyanlarının Prevalansı ve İlişkili Fenotipleri**
KOTAN GEDİK L. D., ışık e., TURAN İ., EDA M., AKKUŞ G., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
23. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- XV. **21-Hidroksilaz Eksikliği Tanılı 113 Hastanın Mutasyon Dağılımları ve Fenotip-Genotip İlişkisi**
TURAN İ., TAŞTAN M., boğa d., GÜRBÜZ F., KOTAN GEDİK L. D., TULİ A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
23. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- XVI. **CASR MUTASYONUNA BAĞLI HİPERPARATROİDİDE SİNACALSET ETKİNLİĞİNİN MOLEKÜLER GENETİK ANALİZİ**
TURAN İ., YÜKSEL B.
3. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 07 Mart 2019
- XVII. **NORMOSMİK VE ANOSMİK İDİYOPATİK HİPOGONADOTROPİK HİPOGONADİZMDE PLXNA1 VARYANLARININ PREVALANSI VE İLİŞKİLİ FENOTİPLERİ**
KOTAN GEDİK L. D., IŞIK E., TURAN İ., MENGEN E., AKKUŞ G., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
3.EGE ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU, İzmir, Türkiye, 7 - 09 Mart 2019
- XVIII. **Casr mutasyonuna bağlı hiperparatroidide cinacalset etkinliğinin moleküler genetik analizi**
TURAN İ., YÜKSEL B.
6.Marmara Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 21 Şubat 2019

- XIX. **Hiperkalsemi Nedeniyle Konsülte Edilen Olgunun Meleküler Genetik Çalışması**
TURAN İ., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 9., İstanbul, Türkiye, 19 Ekim 2018
- XX. **Yeni Tanımlanmış VDR Gen Mutasyonuna Bağlı D vitamini Bağlı Rickets Tip 2'nin Uzun Dönem Takibi**
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TAŞTAN M., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 9., İstanbul, Türkiye, 19 Ekim 2018
- XXI. **Adrenal Yetmezlik ve Hipogonadotropik Hipogonadizm Olmadan 46,XY Cinsiyet Gelişim Bozukluğu İle Gelen İki DAX1 Gen Mutasyonu Olgusu**
TAŞTAN M., TURAN İ., GÜRBÜZ F., KOTAN GEDİK L. D., YÜKSEL B.
9. Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları, Türkiye, 19 - 20 Ekim 2018
- XXII. **A Turkish Family with 46,XY Disorder of Sex Development Due to 17b-Hydroxysteroid Dehydrogenase Type 3 Deficiency**
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TAŞTAN M., YÜKSEL B.
european society of pediatric endocrinology 2018, Atina, Yunanistan, 27 Eylül 2018
- XXIII. **Neonatal Kolestaz Nadir Bir Nedeni: Adrenal Yetmezlik**
AKAY E., YAVUZ S., TURAN İ., YÜKSEL B., TÜMGÖR G.
54. Türk Pediatri Kongresi, Kıbrıs, Türkiye, 06 Mayıs 2018
- XXIV. **Primer Hiperparatiroidi Tanısı ile İzlenen Çocukların Klinik, Laboratuvar ve Genetik Özellikleri**
TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., TURAN İ., ALKAN M., YÜKSEL B.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi -, Antalya, Türkiye, 18 Nisan 2018
- XXV. **Talasemi Hastalarımızın Endokrin Komplikasyonlar Açısından Değerlendirilmesi**
GÜRBÜZ F., KILINÇ Y., TAŞTAN M., LEBLEBİSATAN G., YÜKSEL B.
Güncel Kan Hastalıkları Kongresi, Türkiye, 19 - 21 Nisan 2018
- XXVI. **Kronik Karaciğer Hastalığı Olan Çocukların D Vitamini Düzeylerinin Değerlendirilmesi**
GÜRBÜZ F., AĞIN M., MENGEN E., ELÇİ H., ÜNAL İ., TÜMGÖR G., YÜKSEL B.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- XXVII. **Aldosteron Sentez Defekti Veya Direncine Bağlı Hipoaldosteronizm Olgu Serisinin Moleküler Genetik Araştırması**
TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- XXVIII. **17-Beta-Hidroksisteroid Dehidrogenaz Eksikliğine Bağlı Ambigus Genitale**
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TAŞTAN M., YÜKSEL B.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- XXIX. **21 Hidroksilaz Eksikliği'nde Hipertansiyon**
TURAN İ., YÜKSEL B.
4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Adana, Türkiye, 02 Aralık 2017
- XXX. **17-Beta-OHSD Eksikliğine Bağlı Ambigus Genitale**
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TAŞTAN M., YÜKSEL B.
4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Türkiye, 02 Aralık 2017
- XXXI. **Novel LHCGR Gen Mutasyonuna Bağlı 46,XY Yetersiz Virilizasyon**
TURAN İ., GÜRBÜZ F., TAŞTAN M., KOTAN GEDİK L. D., YÜKSEL B.
4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Türkiye, 02 Aralık 2017
- XXXII. **Hipokalsemik Hastada CYP27B1 Mutasyonuna Bağlı Dirençli Rickets Olgusu**
TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., TURAN İ., YÜKSEL B.
4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Türkiye, 02 Aralık 2017
- XXXIII. **Diyabetik Ketoasidozlu Olgularda Beyin Ödemi Varlığının Ardışık Optik Sinir Kılıf Çapı Ölçümü ile Değerlendirilmesi.**
TOLU KENDİR Ö., YILMAZ H. L., TURAN İ., YILDIZDAŞ R. D., SARI GÖKAY S., BİLEN S., YÜKSEL B.
61. Türkiye Milli Pediatri Kongresi. 2017, Antalya, Türkiye, 15 Kasım 2017
- XXXIV. **A CASE OF CONGENITAL GENERALIZED LIPODYSTROPHY TYPE 2 WITH NOVEL BSCL2 GENE MUTATION**

GÜRBÜZ F., TURAN İ., TAŞTAN M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

10th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology, PES-APEG-APPES-ASPAE-CSPem-ESPE-JSPE-SLEP, Washington, Türkiye, 14 - 19 Eylül 2017, cilt.88, ss.1-628

XXXV. A RARE CAUSE OF CONGENITAL ADRENAL HYPERPLASIA: CONGENITAL LIPOID ADRENAL HYPERPLASIA

GÜRBÜZ F., TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

10. International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Kiribati, 14 - 17 Eylül 2017

XXXVI. A case report of a 6 years old Turkish patient with neonatal adrenoleukodystrophy and mutation in the PEX26 gene.

KILAVUZ S., BULUT F. D., Şeker-Yılmaz B., KOR D., YÜKSEL B., HERGÜNER M. Ö., CEYLANER G., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.

13 th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Rio de Janeiro, Brezilya, 5 - 08 Eylül 2017

XXXVII. A Case Report of a 6 Years Old Turkish Patient with Neonatal Adrenoleukodystrophy and a Mutation in the PEX26 Gene

KILAVUZ S., BULUT F. D., ŞEKER YILMAZ B., KÖR D., YÜKSEL B., HERGÜNER M. Ö., CEYLANER G., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.

13. International Congress of Inborn Error of Metabolism, 5 - 08 Eylül 2017

XXXVIII. İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizm'de CCDC141 Mutasyonları

TURAN İ., HACIHAMDİOĞLU B., KOTAN GEDİK L. D., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

XXI. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XXXIX. Nadir bir Kongenital Adrenal Hiperplazi Nedeni: Konjenital lipoid adrenal hiperplazi

GÜRBÜZ F., TAŞTAN M., TURAN İ., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

XXI. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XL. Wolfram sendromu: WFS geninde WES ile yeni bir mutasyon tanımlanan olgu sunumu.

KOR D., YÜKSEL B., BULUT F. D., TOPALOĞLU A. K., KILAVUZ S., TEMİZ F., GÜRBÜZ F., SIZMAZ S., MENGEN E., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.

14. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XLI. CASR Mutasyonuna Bağlı Yenidoğanın Ciddi Hiperparatiroidisinde Cinacalset Tedavi Etkinliği

TURAN İ., TAŞTAN M., KÖR Y., KOTAN GEDİK L. D., MERT M. K., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XLII. WOLFRAM SENDROMU: WFS GENİNDE WES İLE YENİ BİR MUTASYON SAPTANAN OLGU SUNUMU

kör d., YÜKSEL B., BULUT F. D., TOPALOĞLU A. K., KILAVUZ S., TEMİZ F., GÜRBÜZ F., SIZMAZ S., MENGEN UÇAKTÜRK E., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.

XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XLIII. CASR Mutasyonuna Bağlı Yenidoğanın Ciddi Hiperparatiroidisi'xxnde Cinacalset Tedavi Etkinliği

TURAN İ., TAŞTAN M., kör y., KOTAN GEDİK L. D., mert m. k., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XLIV. Büyüme Hormonu Eksikliği Olan Çocuklarda Büyüme Hormonu Tedavisinin Göz içi Basıncına Etkisi Var mıdır?

GÜRBÜZ F., ERDEM E., MENGEN E., GÖKSU Ş., YAĞMUR M., ERSÖZ T. R., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

XXI. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XLV. Isolated Hypoadosteronism: A Case Report

TURAN İ., GÜRBÜZ F., TAŞTAN M., KOTAN GEDİK L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

2. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, 23 - 25 Şubat 2017, cilt.9

XLVI. Tip 1 Diabetes Mellitus Tanısı Alan İnfantta Nadir Bir Nefrotik Sendrom Nedeni: Membranöz Nefropati.

ATMIŞ B., MELEK E., KARABAY BAYAZIT A., YÜKSEL B., Anarat A.

9. Ulusal Çocuk Nefroloji Kongresi, Türkiye, 24 - 27 Kasım 2016

XLVII. ENPP1 Geninde Daha Önce Tanımlanmamış İki Yeni Mutasyona Bağlı Hipofosfatemil Riketsli Üç Olgunun Sunumu

TURAN İ., GÜRBÜZ F., ERDEM S., TAŞTAN M., TOPALOĞLU A. K., ÖZBARLAS N., YÜKSEL B.

XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi 2016, Antalya, Türkiye, 05 Ekim 2016

XLVIII. ENPP1 Geninde Daha Önce Tanımlanmamış İki Yeni Mutasyona Bağlı Hipofosfatemik Riketsli Üç Olgunun Sunumu

TURAN İ., GÜRBÜZ F., ERDEM S., TAŞTAN M., TOPALOĞLU A. K., ÖZBARLAS N., YÜKSEL B.

XX. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ & DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 6 - 09 Ekim 2016

XLIX. Diyabetik Ketoasidoz

TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet Derneği Bahar Okulu 2016 Olgu Sunumları, Antalya, Türkiye, 12 Nisan 2021, cilt.24, ss.48-50

L. Hipertansiyon ile Başvuran 17 Hidroksilaz Eksikliği Tanılı Olgu Sunumu

TURAN İ., ATMIŞ B., CANSEVER N. H., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

2016 Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-8, Türkiye, 29 - 30 Nisan 2016

LI. Multiple anomalilerin eşlik ettiği bir yetersiz Virilizasyon olgusu

TURAN İ., KÖR Y., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 8., Adana, Türkiye, 29 Nisan 2016

LII. 17 α-Hidroksilaz Eksikliği Tanılı Olgu Sunumu

TURAN İ., ATMIŞ B., CANSEVER N. H., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 8., Adana, Türkiye, 28 Nisan 2016

LIII. ABCC8 Geninde Yeni Bir Splice Site Mıyasyonuna Bağlı Hiperinsülinemik Hipoglisemi Olgusunun Sirolimus Tedavisi ile 6Aylık İzlemi

TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., FIRAT Z., ULUBAY A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

2016 Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-8, Türkiye, 29 - 30 Nisan 2016

LIV. ABCC8 Geninde Yeni Bir Splice Site Mutasyonuna Bağlı Hiperinsülinemik Hipoglisemi Olgusunun Sirolimus Tedavisi ile 6 Aylık İzlemi.

TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., FIRAT Z., Ulubay A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 8., Adana, Türkiye, 28 Nisan 2016

LV. Bir olgu nedeniyle ailevi hipertrigliseridemi ve konjenital adrenal hiperplazi birlikteliği.

KOR D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., Şeker-Yılmaz B., BULUT F. D., AĞIN M., Ceylaner S., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.

59. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Türkiye, 4 - 08 Kasım 2015

LVI. Adolesanda Hipogliseminin Nadir Bir Nedeni: İnsülinoma

KÖR Y., Yılmaz C., TURAN İ., YÜKSEL B.

Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, İstanbul, Türkiye, 22 Ekim 2015

LVII. Early Diabetic Nephropathy And Endothelial Dysfunction In Children With Type 1 Diabetes Mellitus

SERCAN A., KARABAY BAYAZIT A., MELEK E., GÜRBÜZ F., ATMIŞ B., RÜKSAN A., YÜKSEL B., ANARAT A.

48th ESPN Annual meeting, 3 - 05 Eylül 2015, cilt.30, ss.1632

LVIII. Early Diabetic Nephropathy And ENdothelial Dysfunction In Children with Type 1 Diabetes Mellitus

Aynacı S., KARABAY BAYAZIT A., MELEK E., Gürbüz F., ATMIŞ B., Anarat R., YÜKSEL B., ANARAT A.

48th ESPN Annual Meeting, 3 - 05 Eylül 2015, cilt.30, ss.1632

LIX. A Novel GH1 Functional Mutation in a Family with Isolated Growth Hormone Deficiency

Gürbüz F., YÜKSEL B., BİŞGİN A., Mengen E., TOPALOĞLU A. K.

Eighth APPEs Scientific Meeting, 29 Ekim - 01 Kasım 2014, cilt.7

LX. Yapıcıoğlu H Özlü F Akçalı M Ünal İ Satar M Narlı N Çukurova Üniversitesi tıp fakültesi yenidoğan yoğun bakım ünitesine 2013 2014 yılları arasında yatırılan hastaların özellikleri

YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., OZLU F., YÜKSEL B., ÜNAL İ., SATAR M., NARLI N.

23. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Türkiye, 19 - 22 Nisan 2015, ss.765

LXI. Yenidoğan döneminde nadir bir birliktelik Neonatal diyabet ve geçici eritroblastopeni

AKÇALI M., TÜRKER İ., SATAR M., OZLU F., LEBLEBİSATAN G., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H.

23. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Türkiye, 19 - 22 Nisan 2015, ss.116

LXII. Fanconi Bickel Sendromu: Yedi Olgu, Bir Yeni Mutasyon ve Glukoz Tolerans Bozukluğu

Şeker-Yılmaz B., KOR D., KARABAY BAYAZIT A., Ceylaner S., topaloğlu a. k., YÜKSEL B., anarat a., ÖNENLİ MÜNGAN

H. N.

- XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 14 - 18 Nisan 2015
- LXIII. **Büyüme Hormonu Direnç Sendromları ile İzlenen Hastalarımızın Değerlendirilmesi**
YÜKSEL B., mungen e., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., özbek m. n., TOPALOĞLU A. K.
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Kasım 2014
- LXIV. **İzole Büyüme Hormonu Eksikliğinde Tedavi Yanıtlarının Değerlendirilmesi**
BULUT F. D., mungen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., KOTAN GEDİK L. D.
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Kasım 2014
- LXV. **Hiperprolaktinemili Hastalarımızın Sunumu**
mungen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Kasım 2014
- LXVI. **Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism due to a GNRH1 Mutation**
mungen e., KOTAN GEDİK L. D., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Dublin, Ireland, 18 - 20 Eylül 2014, cilt.82, ss.1-507
- LXVII. **successful transplantation in a patient with cartilage-hair hypoplasia with a new mutation**
SEZGİN G., GÜRBÜZ F., BAYRAM İ., BIŞGIN A., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M., YÜKSEL B., TANYELİ A.
9th Meeting of the EBMT Pediatric Diseases WP, 21 - 23 Mayıs 2014
- LXVIII. **Dikkat Eksikliği ve Hiperaktivite Tanılı Hastalarda Metilfenidat Kullanımının Büyüme ve İştah Üzerine Etkisi**
GÜRBÜZ F., BİLGİNER GÜRBÜZ B., ÇELİK G., yıldırım v., uçaktürk a., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
3. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Türkiye, 30 Nisan - 04 Mayıs 2014
- LXIX. **Nefropatik sistinozisli 2 olguda büyüme hormonu tedavisi**
ÖNENLİ MÜNGAN H. N., ÖZBEK M., KARABAY BAYAZIT A., KOR D., Şeker-Yılmaz B., Ceylaner S., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2014
- LXX. **Adrenal Kitle ve Virilizasyon: Adrenokortikal Tümör**
GÜRBÜZ F., özduvan f., mungen e., SEZGİN G., ALKAN M., ERDOĞAN Ş., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Ulusal Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-6, Türkiye, 18 - 19 Nisan 2014
- LXXI. **Adrenal Yetmezliğin Nadir Bir Nedeni: Konjenital Lipoid Adrenal Hiperplazi**
GÜRBÜZ F., KOTAN GEDİK L. D., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
6. Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları, Türkiye, 18 - 19 Nisan 2014
- LXXII. **The first report of cabergoline-induced immune hemolytic anemia in an adolescent with prolactinoma**
YÜKSEL B., GÜRBÜZ F., KÜPELİ G. B., kör y., ZORLUDEMİR S., KÜPELİ S.
9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology ESPE - PES - APEG - APPE - ASPAE - JSPE - SLEP Predictive Medicine to Improve the Care of Children Milan, 19 - 22 Eylül 2013, cilt.80, ss.1-489
- LXXIII. **Fanconi Bickel Sendromunda glukoz tolerans bozukluğu: dört olgu sunumu.**
ÖNENLİ MÜNGAN H. N., Şeker-Yılmaz B., KOR D., MENGEN E., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Edirne, Türkiye, 1 - 05 Ekim 2013
- LXXIV. **İZOLE BÜYÜME HORMONU EKSİKLİĞİ TİP 2 HASTADA GH1 GENİNDE DE NOVA MUTASYON**
GÜRBÜZ F., mungen e., BIŞGIN A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 3 - 05 Ekim 2013
- LXXV. **NEONATAL DİYABETLİ BİR OLGUDA GLUKOKİNAZ GEN MUTASYONU**
GÜRBÜZ F., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 3 - 05 Ekim 2013
- LXXVI. **FANCONİ BİCKEL SENDROMUNDA GLUKOZ TOLERANS BOZUKLUĞU: DÖRT OLGU SUNUMU**
ÖNENLİ MÜNGAN H. N., şeker yılmaz b., kör y., mungen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 3 - 05 Ekim 2013
- LXXVII. **Cushing syndrome due to multinodular adrenal hyperplasia: case report.**
kor y., söker g., KOR D., TEMİZ F., YÜKSEL B.
9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology, 19 - 22 Eylül 2013

- LXXVIII. **Hashimato Ensefalopatisi: 4 Vaka**
GÜL MERT G., ÖZGÜR HOROZ Ö., HERGÜNER M. Ö., İNCECİK F., YILDIZDAŞ R. D., ÖNENLİ MUNGAN H. N., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş.
15. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Türkiye, 22 - 25 Mayıs 2013
- LXXIX. **Metilmalonik asidemide nadir bir komplikasyon kronik böbrek hastalığı gelişen olgu sunumu.**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., KOR D., KARABAY BAYAZIT A., AKELOĞLU S., YÜKSEL B., ANARAT A.
XII. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2013
- LXXX. **Bilateral Juvenil Gigantomastia**
GÜRBÜZ F., mungen e., İSKİT H. S., YAVUZ O. M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-5 Toplantısı, Türkiye, 12 - 13 Nisan 2013
- LXXXI. **Nikotinamid Nükleotid Transhidrogenaz Kodlayan NNT Genindeki Mutasyona Bağlı Familial Glukokortikoid Eksikliği**
GÜRBÜZ F., TEMİZ F., mungen e., KOTAN GEDİK L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-5 Toplantısı, Türkiye, 12 - 13 Nisan 2013
- LXXXII. **Çukurova Bölgesi'ndeki Konjenital Adrenal Hiperplazi'li Hastalarda 21 Hidroksilaz Enzim Eksikliklerine Yol Açan Mutasyonların Analizi**
DÜNDAR YENİLMEZ E., Düzgünce Boğa D., TULİ A., YÜKSEL B.
XXIV. ULUSAL BİYOKİMYA KONGRESİ, Türkiye, 25 - 28 Eylül 2012
- LXXXIII. **CİNSİYET BELİRSİZLİĞİNDE 5A -REDUKTAZ TİP 2 EKSİKLİĞİ SAPTANAN BİR OLGUNUN SUNUMU**
GÜRBÜZ F., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXIV. **ÜÇÜNCÜ BASAMAK SAĞLIK KURUMUNA MİKROPENİS NEDENİYLE BAŞVURAN OLGULARIN ETİYOLOJİK OLARAK DEĞERLENDİRİLMESİ**
bilmez aslan t., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXV. **AMİODARON TEDAVİSİNE BAĞLI HİPOTİROİDİZM**
GÜRBÜZ F., mungen e., GÜLLÜ U. U., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXVI. **ROBINOW SENDROMLU İKİ OLGU**
GÜRBÜZ F., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXVII. **ADRENAL YETMEZLİK TANISIYLA İZLENEN HASTALARIMIZIN DEĞERLENDİRİLMESİ**
mungen e., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., özbek m. n., ÖNENLİ MUNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., ÖZER G., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXVIII. **BÜYÜME HORMONU TEDAVİSİNE BAĞLI İDİOPATİK İNTRAKRANİYAL HİPERTANSİYON (PSÖDOTÜMÖR SEREBRİ)**
mungen e., GÜRBÜZ F., ERDEM E., İNCECİK F., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXIX. **BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN HASTADA GONADOBLASTOM**
GÜRBÜZ F., mungen e., ALKAN M., GÜMÜRDÜLÜ D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- XC. **A novel mutation in TACR3 gene leading to idiopathic hypogonadotropic hypogonadism with clinical reversibility in some affected family members** Horm Res Paediatr 2012;78(suppl 1):19-46
GÜRBÜZ F., ÖZEN S., KOTAN GEDİK L. D., mungen e., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) 51st Annual Meeting, Leipzig, September 2012, 20 - 23 Eylül 2012, cilt.78
- XCI. **Gaucher tip III : Aynı ailede farklı klinik seyir**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., KOR D., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kktc), 26 - 29 Nisan 2012
- XCII. **Yavaş ilerleyen bir MPS VI olgusu**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., KOR D., KIZILTAŞ A., SOYUPAK S., TEMİZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

III.Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kktc), 26 - 29 Nisan 2012

XCIII. Normoosmik İdyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizme Neden Olan KISS1R Geninde Yeni Muayasyon

özbek m. n., KOTAN GEDİK L. D., DEMİRBILEK H., CESUR Y., doğan m., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011

XCIV. KABUKİ SENDROMLU HASTADA OTOİMMÜN TİROİDİT: BİR OLGU SUNUMU

GÜRBÜZ F., ÖZALP YÜREĞİR Ö., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011

XCIV. MİX GONADAL DİSGENEZİLİ İKİ OLGU SUNUMU

GÜRBÜZ F., TEMİZ F., ŞAHİN F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011

XCVI. Novel mutations in the Steroidogenic AcuteRegulatory Protein (StAR) in 46, XY caseswith adrenal insufficiency and complete sexreversal, Hormone Research in Paediatrics,Vol. 76, Suppl. 2, 2011

GÜRBÜZ F., KOTAN GEDİK L. D., TEMİZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) 50th Annual Meeting, Glasgow, September 2011, 25 - 28 Eylül 2011, cilt.76

XCVII. Surrenal Kalsifikasyonla Seyreden Familial ACTH Direçli Olgu Sunumu

GÜRBÜZ F., TEMİZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-3 Toplantısı, Türkiye, 22 - 23 Nisan 2011

XCVIII. Leydig Hücre Aplazisi Tanısı Alan Bir Olgu Sunumu

GÜRBÜZ F., TEMİZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-3 Toplantısı, Türkiye, 22 - 23 Nisan 2011

XCIX. Vitamin D deficiency among pediatric OCD patients with PANDAS

ÇELİK G., ARSLAN D., TAHİROĞLU A., AVCI A., YÜKSEL B., ÇAM RAY P.

15. Avrupa Çocuk Ergen Psikiyatri Kongresi,İrlanda, Dublin, 6 - 10 Temmuz 2010

C. Lipid Aferezi Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi Terapötik Aferez Ünitesi Deneyimi

KÜSTÜ A., ÇINAR H., TÜRGÜT S., ÇELEBİ K., TULUN G., İNCE G., ÖZBEK M. N., ÖNENLİ MUNGAN H. N., YÜKSEL B., EVRAN M., et al.

XXXIII. Ulusal Hematoloji Kongresi, Türkiye, 16 - 19 Ekim 2007

CI. Bir olgu nedeniyle lösemili hastalarda hiperglisemi risk faktörlerinin gözden geçirilmesi

DOĞRUEL D., ERBEY M. F., BAYRAM İ., YÜKSEL B., TANYELİ A.

41. Türk Pediatri Kongresi, Ankara, Türkiye, 22 Haziran - 25 Mayıs 2005

CII. Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları arasındaki ilişki

YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.

II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 8 - 12 Haziran 2005

CIII. Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları arasındaki ilişki

YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.

II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 8 - 12 Haziran 2005

CIV. Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları arasındaki ilişki

YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.

II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 8 - 12 Haziran 2005

CV. Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları arasındaki ilişki

YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.

II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 8 - 12 Haziran 2005

CVI. Bir diyabet kampı etkinliği

bahalı k., YOLGA TAHİROĞLU A., FIRAT S., AVCI A., YÜKSEL B.

15. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, İstanbul, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2005, ss.49
- CVII. Bir diyabet kampı etkinliği**
bahalı k, YOLGA TAHİROĞLU A., FIRAT S., AVCI A., YÜKSEL B.
15. Ulusal Çocuk ve Ergen Ruh Sağlığı ve Hastalıkları Kongresi, İstanbul, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2005, ss.49
- CVIII. Nadir Görülen Bir Durum Wan Wyk Grumbach Sendromu**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., Karagün B., LEBLEBİSATAN G., ÖZGÜR HOROZ Ö., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K., Güler Ö.
IX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 27 Eylül - 01 Ekim 2004
- CIX. Growth Hormon eksikliği Sindaktili İnmemiş Testis Mikropenis Situs İnversus Totalis ve Midline Defekti Olan Bir Olgu**
ÖZGÜR HOROZ Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K., Özer G.
IX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 27 Eylül - 01 Ekim 2004
- CX. Üç Günlük ve Bir Günlük Pamidronate Tedavi Etkinliklerinin Karşılaştırılması**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., ÖZGÜR HOROZ Ö., YÜKSEL B., Özer G.
VIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 16 - 21 Aralık 2003
- CXI. Erken Diyabetik Nefropatili Tip 1 Diyabetes Mellituslu Hastalarda Ambulatuvar Kan Basıncı Parametreleri ve Serum Nitrit Nitrat Düzeyleri**
ÖZGÜR HOROZ Ö., YÜKSEL B., Attila G., KARABAY BAYAZIT A., ÖNENLİ MUNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., Özer G.
VIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 16 - 21 Aralık 2003
- CXII. Çocuklarda Sepsis ve Septik Şokta Kalsiyum ve D Vitamini Düzeylerinin Survival ile İlişkisi**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., ÖZGÜR HOROZ Ö., Karagün B., YÜKSEL B., Özer G.
VIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 16 - 21 Aralık 2003
- CXIII. İnmemiş Testisli Çocuklarda HCG Tedavisi ve Sonuçları**
YÜKSEL B., TUNCER R., ÖZGÜR HOROZ Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., OKUR H., Olcay I., Özer G.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002
- CXIV. Hipertiroidi Semptomları İle Prezente Olan Bir Hepatik Koriokarsinom Olgusu**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., BAYRAM İ., ÖZGÜR HOROZ Ö., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., Özer G.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002
- CXV. Sepsis ve Septik Şokta Tiroid Hormon Düzeyleri**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., Özer G., ÖZGÜR HOROZ Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002
- CXVI. Osteogenezis İmperfektada Sodyum Bifosfonat Tedavisinin Etkinliğinin Değerlendirilmesi**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., Özer G., ÖZGÜR HOROZ Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002
- CXVII. Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7
- CXVIII. Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7
- CXIX. Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7
- CXX. Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7
- CXXI. Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7
- CXXII. Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7

CXXIII. Sistinürili hastalarımızın değerlendirilmesi

Karabay A., ANARAT A., YÜKSEL B., YILDIZDAŞ R. D., Özer G., Bakman M., Mungan N.
V. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Türkiye, 15 - 18 Eylül 1999

CXXIV. Sistinürili hastalarımızın değerlendirilmesi

Karabay A., ANARAT A., YÜKSEL B., YILDIZDAŞ R. D., Özer G., Bakman M., Mungan N.
V. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Türkiye, 15 - 18 Eylül 1999

CXXV. Erken cinsel gelişim yakınmasıyla başvuran hastalarımızın retrospektif değerlendirilmesi

YÜKSEL B., Özer G., Bakman M., YILDIZDAŞ R. D., Mungan N.
IV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi ve Pediatrik Endokrinolojide Aciller Eğitim Kursu, Ankara, Türkiye, 8 - 10 Eylül 1999, cilt.PB-34

CXXVI. Erken cinsel gelişim yakınmasıyla başvuran hastalarımızın retrospektif değerlendirilmesi

YÜKSEL B., Özer G., Bakman M., YILDIZDAŞ R. D., Mungan N.
IV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi ve Pediatrik Endokrinolojide Aciller Eğitim Kursu, Ankara, Türkiye, 8 - 10 Eylül 1999, cilt.PB-34

CXXVII. Adrenogenital sendrom tanısı alan hastalarımızın değerlendirilmesi

Özer G., YÜKSEL B., Pırtı M., YILDIZDAŞ R. D., SATAR M., Mungan N., TUNCER R., Can Z., Bingöl G.
III. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Adana, Türkiye, 21 - 24 Ekim 1998, cilt.0

CXXVIII. Adrenogenital sendrom tanısı alan hastalarımızın değerlendirilmesi

Özer G., YÜKSEL B., Pırtı M., YILDIZDAŞ R. D., SATAR M., Mungan N., TUNCER R., Can Z., Bingöl G.
III. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Adana, Türkiye, 21 - 24 Ekim 1998, cilt.0

CXXIX. Adrenogenital sendrom tanısı alan hastalarımızın değerlendirilmesi

Özer G., YÜKSEL B., Pırtı M., YILDIZDAŞ R. D., SATAR M., Mungan N., TUNCER R., Can Z., Bingöl G.
III. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Adana, Türkiye, 21 - 24 Ekim 1998, cilt.0

Desteklenen Projeler

GÜRBÜZ F., TAŞTAN M., YÜKSEL B., TURAN İ., GÜL ÇELİK G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Dikkat Eksiliği ve Hiperaktivite Nedeniyle Metilfenidat Tedavisi Alan Hastaların Vücut Yağ Sıvı Dağılım Oranındaki Değişim, 2017 - 2022
YÜKSEL B., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Puberte Biyolojisinde Rol Alan Yeni Genlerin Belirlenmesi, 2016 - 2019
YÜKSEL B., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Puberte Fizyolojisinde Görevli Yeni Genlerin Saptanması, 2016 - 2019
YÜKSEL B., BURGAÇ E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Son 15 Yılda Çocuk Endokrin Polikliniğine Erken Ergenlik Yakınmasıyla Başvuran Hastaların Değerlendirilmesi, 2017 - 2018
KOTAN L. D., YÜKSEL B., TÜBİTAK Projesi, PÜBERTE FİZYOLOJİSİNDE GÖREVLİ YENİ GENLERİN KARAKTERİZAYONU, 2014 - 2017

Metrikler

Yayın: 273
Atıf (WoS): 1168
Atıf (Scopus): 1652
H-İndeks (WoS): 15
H-İndeks (Scopus): 16