

# **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, Tip 1 Diyabetli Hastalarda Serum Kalsiyum ve Magnezyum Düzeyleri, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastaları, 1988

## **Araştırma Alanları**

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Pediatric Endocrinology 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**

### **I. Optimal timing of repeat thyroid fine-needle aspiration biopsy**

Cay M., TURAN İ., Mengen E., Çimen A. M., Celebi Ş. T., Yüksel B.

Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, 2025 (SCI-Expanded)

### **II. 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)
- III. 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)
- IV. 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)
- V. 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)
- VI. 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)
- VII. 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)
- VIII. 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., Ozcabı B., Isik E., Mengen E., et al.  
GENETICS IN MEDICINE, cilt.23, sa.6, ss.1008-1016, 2021 (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. Clinical Characteristics and Long-term Follow-up of Patients with Diabetes Due To PTF1A Enhancer Mutations**  
DEMİRBELEK 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)
- XI. 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)
- XII. 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)
- XIII. 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., BILEN S., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.32, sa.9, ss.943-949, 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. **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)
- XVI. **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)
- XVII. **Unusual and early onset IPEX syndrome: a case report**  
DOĞRU EL 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)
- XVIII. **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)
- XIX. **Hyperphosphatemic Familial Tumoral Calcinosis in Two Siblings with a Novel Mutation in &lt;i&gt;GALNT3&lt;/i&gt; 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)
- XX. **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)
- XXI. **The Authors' Reply: In systemic pseudohypoaldosteronism 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)
- XXII. **Molecular genetic studies in a case series of isolated hypoaldosteronism 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)
- 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. **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)
- XXV. **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)
- XXVI. **A Turkish Family with 46,XY Disorder of Sex Development Due to 17b-Hydroxysteroid Dehydrogenase Type 3 Deficiency**  
GÜRBÜZ F., TURAN İ., Tastan M., YÜKSEL B.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.582, 2018 (SCI-Expanded)
- XXVII. **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)
- XXVIII. **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)
- XXIX. **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)
- XXX. **CCDC141 Mutations in Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**  
TURAN İ., Hutchins B. I., Hacihamdioglu 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)
- XXXI. **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)
- XXXII. **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)
- XXXIII. **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)
- XXXIV. **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)
- XXXV. **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)
- XXXVI. **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)
- XXXVII. **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)
- XXXVIII. **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)
- XXXIX. **Wolcott-Rallison Syndrome with Novel EIF2AK3 Gene Mutation.**  
Gürbüz F., Yüksel B., Topaloglu A. K.  
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.8, ss.496-497, 2016 (SCI-Expanded)
- XL. **Crouzonodermoskeletal Syndrome with Hypoplasia of Corpus Callosum and Inferior Vermis.**  
Gürbüz F., CEYLANER S., Topaloglu A. K., Yüksel B.  
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.8, ss.373-4, 2016 (SCI-Expanded)
- XLI. **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)
- XLII. **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)

- XLIII. 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)
- XLIV. Anthropometric findings from birth to adulthood and their relation with karyotype distribution in Turkish girls with Turner syndrome.**  
 SARI E., BEREKET A., YEŞILKAYA 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)
- XLV. Coexistence of Kabuki Syndrome and Autoimmune Thyroiditis.**  
 Gürbüz F., Özalp Y., CEYLANER S., Topaloğlu A. K., Yuksel B.  
*Journal of clinical research in pediatric endocrinology*, cilt.8, ss.105-6, 2016 (SCI-Expanded)
- XLVI. 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)
- XLVII. 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., BEREKET 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)
- XLVIII. 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., NALBANTOGLU O., DEMİR 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)
- XLIX. Effects of methylphenidate on appetite and growth in children diagnosed with attention deficit and hyperactivity disorder**  
 GÜRBÜZ F., GURBUZ B. B., CELIK 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. 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., TOPALOGLU A. K., Yuksel B., et al.  
*The Turkish journal of pediatrics*, cilt.58, ss.362-370, 2016 (SCI-Expanded)
- LI. Idiopathic Hypogonadotropic 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)
- LII. Inactivating Mutations in CCDC141 Causing Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism/Kallmann Syndrome**  
 TURAN İ., HUTCHINS B. I., HACIHAMDIOLU 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)
- LIII. Growth curves for Turkish Girls with Turner Syndrome: Results of the Turkish Turner Syndrome Study Group**  
 Darendeliler F., Yesilkaya E., BEREKET 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)
- LIV. 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)
- LV. 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)
- LVI. 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., BEREKET 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)
- 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. Turner Syndrome and Associated Problems in Turkish Children: A Multicenter Study**  
 Yesilkaya E., BEREKET 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)
- LIX. 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)
- LX. 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)
- LXI. 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)
- LXII. 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)
- LXIII. Vitamin D deficiency among pediatric ocd patients with pandas**  
 GÜL ÇELİK G., TAŞ ARSLAN D., YOLGA TAHIROĞLU A., AVCI A., YÜKSEL B., Ray P.  
*EUROPEAN CHILD & ADOLESCENT PSYCHIATRY*, cilt.22, 2013 (SCI-Expanded)
- LXIV. 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)
- LXV. 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)
- LXVI. 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)
- LXVII. **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)
- LXVIII. **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)
- LXIX. **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)
- LXX. **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)
- LXXI. **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)
- LXXII. **Novel Growth Hormone Receptor Gene Mutation in a Patient with Laron Syndrome**  
ARMAN A., YÜKSEL B., Coker A., Sarıoz O., Temiz F., TOPALOĞLU A. K.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.23, sa.4, ss.407-414, 2010 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **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)
- LXXIV. **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)
- LXXV. **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)
- LXXVI. **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., Yalın 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)
- LXXVII. **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., Isguvan P., Ocal G., Bas F., Ercan O., Evliyaoglu O., Bideci A., et al.  
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.104-105, 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. **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)
- 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., Yalın A. S., KOTAN L. D., Porter K. M., SERİN A., MUNGAN N. O., Cook J. R., OZBEK M. N., et al.  
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.49-50, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXXI. **PARENTAL ORIGIN AND CELL STAGE ERRORS IN X-CHROMOSOME POLYSOMY 49,XXXXY**  
GÜZEL A. B., DEMİRHAΝ O., PAZARBAŞI A., YÜKSEL B.  
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.12, sa.1, ss.45-50, 2009 (SCI-Expanded)
- LXXXII. **Pulmonary hypertension, heart failure and neutropenia due to diazoxide therapy**  
Yıldızdas D., Erdem S., KÜÇÜKOSMANOĞLU O., YILMAZ M., YÜKSEL B.  
ADVANCES IN THERAPY, cilt.25, sa.5, ss.515-519, 2008 (SCI-Expanded)
- LXXXIII. **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)
- 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. **Life quality in girls with Turner syndrome a cross sectional study**  
BİDECİ 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)
- LXXXVI. **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)
- 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. **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)
- LXXXIX. **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)
- XC. **Thyroid hormone levels and their relationship to survival in children with bacterial sepsis and septic shock**  
Yıldızdas D., Onenli-Mungan N., Yapiçoglu H., Topaloglu A. K., Sertdemir Y., Yuksel B.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.17, sa.10, ss.1435-1442, 2004 (SCI-Expanded)
- XCI. **Bone mineral changes in acute metabolic acidosis due to acute gastroenteritis**  
YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., ÖNENLİ MUNGAN H. N., YÜKSEL B.  
Calcif Tissue Int, cilt.75, sa.5, ss.380-383, 2004 (SCI-Expanded)
- XCII. **Growth hormone and insulin like growth factor 1 levels and their relations to survival in children with bacterial sepsis and septic shock**  
ÖNENLİ MUNGAN 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)

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

### Diger 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-İSTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.85, ss.270-274, 2022 (ESCI)
- II. **Short stature and insulin-like growth Factor-I in neurofibromatosis Type I**  
 KOÇ UÇAR H., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F., HERGÜNER M. Ö., YÜKSEL B., BURGUT H. R.  
 Annals of Medical Research, cilt.28, sa.9, 2021 (Hakemli Dergi)
- III. **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)
- IV. **İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizme Neden Olan GNRH1 c.99delA Delesyonunun Klinik ve Genetik İncelemesi**  
 KOTAN GEDİK L. D., EREN E., TURAN İ., mengen e., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.  
 International Journal of Advances in Engineering and Pure Sciences, 2020 (Hakemli Dergi)
- V. **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)
- VI. **Predicted Benign and Synonymous Variants in CYP11A1 Cause Primary Adrenal Insufficiency Through Missplicing**  
 Maharaj A., Buonocore F., Meimarisou 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)
- VII. **Vitamin D levels of children with chronic liver disease**  
 GÜRBÜZ F., AĞİN M., MENGEN E., ELCİ H., ÜNAL İ., TÜMGÖR G., YÜKSEL B.  
 CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.43, sa.2, ss.450-456, 2018 (ESCI)
- VIII. **Urolithiasis Frequency and Risk Factors in Home Ventilated Patients with Tracheostomy**  
 tolunay i., yıldıztaş d., horoz ö. ö., MELEK E., ATMİŞ B., YÜKSEL B., TURAN İ.  
 Turkish Journal of Pediatric Emergency and Intensive Care Medicine, cilt.4, sa.3, ss.92-95, 2017 (Hakemli Dergi)
- IX. **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)
- X. **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)
- XI. **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., BESEN Ş.,  
HAYTOĞLU Z.  
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Dergisi, cilt.58, sa.4, ss.140-151, 2015 (Scopus)
- XII. **Serebral palsili hastaların klinik bulguları ve kemik mineral metabolizmalarının değerlendirilmesi**  
Yeşilmen M. C., HERGÜNER M., YÜKSEL B., ALTUNBAŞAK Ş., İNCECİK F., Gül Mert G., Taşcioğlu E., Besen Ş.,  
HAYTOĞLU Z.  
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, cilt.58, sa.4, ss.140-151, 2015 (Hakemli Dergi)
- XIII. **Demographic and clinical characteristics and bone-mineral metabolism of pediatric cerebral palsy patients**  
YEŞİLMEN M. C., HERGUNER 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)
- XIV. **Fabry Disease: A Turkish Case with a Novel Mutation and Dermatological Manifestations**  
Mungan N. O., Temiz F., Yilmaz B. S., Ozbek M. N., KARAKAŞ M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.40, ss.156-160, 2015 (ESCI)
- XV. **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)
- XVI. **Evaluation of Two Different Pamidronate Treatment Protocols in Children with Osteogenesis Imperfecta**  
ÖNENLİ MUNGAN H., gürbüz F., mengen e., özgür ö., topaloğlu a. k., yüksel b.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.39, sa.3, ss.532-539, 2014 (Hakemli Dergi)
- XVII. **Comparison of Calcitonin and Pamidronate Treatments in Children with Osteogenesis Imperfecta**  
ÖNENLİ MUNGAN H. N., GÜRBÜZ F., mengen e., ÖZGÜR HOROZ Ö., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.38, sa.4, ss.667-674, 2013 (Hakemli Dergi)
- XVIII. **Hashimoto's Encephalopathy: Four Cases and Review of Literature.**  
YÜKSEL B., İNCECİK F., HERGÜNER M., ÖZGÜR HOROZ Ö., YILDIZDAŞ R. D., ALTUNBAŞAK Ş., ÖNENLİ MUNGAN H.,  
GÜL MERT G.  
Int J Neurosci, cilt.0, 2013 (Hakemli Dergi)
- XIX. **Medyan n Çocuk ve Gençler Üzerine Olumsuz Etkileri fiiddet E ilimi ve nternet Ba ml**  
YÜKSEL B., TAHİROĞLU A., ÇELİK G., bahalı k., avci A.  
yeni sempozyum, 2010 (Hakemli Dergi)
- XX. **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., Pirti M.  
Ann Med Sci, cilt.9, sa.3, ss.96-101, 2009 (Hakemli Dergi)
- XXI. **Bir diyabet kampı etkinliği**  
Bahalı K., YOLGA TAHİROĞLU A., FIRAT S., AVCI A., YÜKSEL B.  
ANADOLU PSİKIYATRİ DERGİSİ, cilt.7, sa.4, ss.218-222, 2006 (Scopus)
- XXII. **Bir diyabet kampı etkinliği**  
Bahalı K., YOLGA TAHİROĞLU A., FIRAT S., AVCI A., YÜKSEL B.  
ANADOLU PSİKIYATRİ DERGİSİ, cilt.7, sa.4, ss.218-222, 2006 (Scopus)
- XXIII. **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)
- XXIV. **Cinsiyet belirsizliği nedeniyle başvuran 58 hastanın değerlendirilmesi.**  
ÖZER G., ÖNENLİ MUNGAN H. N., YÜKSEL B., YILDIZDAŞ R. D., SATAR M., TUNCER R.  
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.27, sa.1, ss.1-6, 2002 (Hakemli Dergi)
- XXV. **Osteogenezis imperfekta'lı 15 hastanın değerlendirilmesi.**  
Özer G., ÖNENLİ MUNGAN H. N., YÜKSEL B., YILDIZDAŞ R. D., SATAR M.  
TÜRK PEDIATRI ARSIVI, cilt.36, sa.2, ss.155-159, 2001 (Hakemli Dergi)
- XXVI. **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)
- XXVII. **Erken cinsel gelişim yakınlarıyla 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)
- XXVIII. **Osteogenezis imperfektalı 15 olgunun değerlendirilmesi**  
YÜKSEL B., Özer G., SATAR M., YILDIZDAŞ R. D., Mungan N., Teker Z.  
TÜRK PEDIATRİ ARŞİVİ, cilt.36, ss.155-159, 2001 (ESCI)
- XXIX. **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)
- XXX. **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)
- XXXI. **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)
- XXXII. **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)
- XXXIII. **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)
- XXXIV. **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)
- XXXV. **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)
- XXXVI. **Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesinde doğan bebeklerde konjenital malformasyon sıklığı.**  
ATICI A., NARLI N., YILMAZ M., EVLİYAOĞLU 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)
- XXXVII. **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)
- XXXVIII. **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)
- XXXIX. **The risk factors affecting prognosis in meningococcal disease in children**  
Alhan E., ÖNENLİ MUNGAN H. N., EVLİYAOĞLU N., YÜKSEL B., BOZDEMİR N., Aksaray N.

- CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.5, sa.1, ss.18-22, 1996 (Hakemli Dergi)
- XL. **Pediatrik 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)
- XLI. **İnsüline bağımlı diabetik çocukların mikroalbuminürü 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)
- XLII. **Akut myeloblastik lösemili çocukların 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)

## Kitaplar

- I. **3B.3f Lipoid Konjenital Adrenal Hiperplazi**  
YÜKSEL B., GÜRBÜZ F.  
Cinsiyet Gelişim Bozuklukları, Akıncı Ayşehan, Saka H Nurçın, Editör, Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, ss.151-155, 2015
- II. **1.3 Büyüme Hormonu Duyarsızlığı**  
GÜRBÜZ F., ŞİMŞEK E., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisinde Uzlaşı, Saka Nurçın, 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.  
Pediyatrik 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. **Olgı 22 Uykuya Meyilli Çocuk**  
YÜKSEL B., GÜRBÜZ F.  
Klinik Olgı Çözümleri, Atila Tanyeli, Gülay Sezgin, Editör, Adana Nobel Kitabevi, Adana, ss.102-105, 2012

## Hakemli Bilimsel Toplantılarda Yayımlanmış Bildiriler

- I. **HİPERKALSEMİLİ OLGUDA TANI ZORLUĞU**  
TURAN İ., YÜKSEL B.  
5. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Gaziantep, Türkiye, 12 Mayıs 2018
- II. **HİPOFOSATEMİK RİKETSİN NADİR BİR KOMPLİKASYONU OLAN TERSİYER HİPERPARATİROİDİLİ ENPP2 MUTASYONU OLGUSU**  
Özdemir Dilek S., CELİLOĞLU C., TURAN İ., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları 10., çevrimiçi, Türkiye, 09 Nisan 2021
- III. **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
- 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. **Kalitsal Hipofosfatemi Olgalarında 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. **Tiroïd 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 normosmic hypogonadotropic hypogonadism**  
TOPALOĞLU A. K., YILDIRIM R., KOTAN GEDİK L. D., AKKUŞ G., TURAN İ., ünal 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., ünal 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., Ünal E., DEMİRAL M., DENKBOY ÖNGEN Y., YILDIRIM R., nalbantoğlu ö., ANIK A., PARLAK M., KARAKILIÇ ÖZTÜRKAN 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. **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
- XV. **Normosmik ve Anosmik İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizmde PLXNA1 Varyanlarının Prevalansı ve İlişkili Fenotipleri**  
KOTAN GEDİK L. D., Işık 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
- XVI. **NORMOSMİK VE ANOSMİK İDİYOPATİK HİPOGONADOTROPIK 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
- XVII. **CASR MUTASYONUNA BAĞLI HİPERPARATROIDİDE SİNACALSET ETKİNLİĞİNİN MOLEKÜLER**

## **GENETİK ANALİZİ**

TURAN İ., YÜKSEL B.

3. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 07 Mart 2019

- XVIII. **Casr mutasyonuna bağlı hiperparatroidide cinacalaset etkinliğinin moleküller 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. **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

- XXVII. **Aldosteron Sentez Defekti Veya Direncine Bağlı Hipoaldosteronizm Olgusu Serisinin Moleküller 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. **Kronik Karaciğer Hastalığı Olan Çocukların D Vitamini Düzeylerinin Değerlendirilmesi**

GÜRBÜZ F., AĞIN M., mengen e., elçi h., ÜNAL İ., TÜMGÖR G., YÜKSEL B.

XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018

- XXIX. **21 Hidrosilaz Eksikliği'nde Hipertansiyon**

TURAN İ., YÜKSEL B.

4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Adana, Türkiye, 02 Aralık 2017

- XXX. **Hipokalsemik Hastada CYP27B1 Mutasyonuna Bağlı Dirençli Rikets Olgusu**

TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., TURAN İ., YÜKSEL B.

4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Türkiye, 02 Aralık 2017

- XXXI. **17-Beta-OHSD Eksikliğine Bağlı Ambiygus Genitale**

GÜRBÜZ F., TURAN İ., TAŞTAN M., YÜKSEL B.

4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Türkiye, 02 Aralık 2017

- XXXII. **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

- 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 MUNGAN 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 Adrenoleucodystrophy 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 MUNGAN 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 MUNGAN 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 MUNGAN H. N.  
XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- XLIII. **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
- XLIV. **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
- XLV. **Isolated Hypoaldosteronism: 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 Infantta 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 PEDİATRİK 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 Olgı Sunumları, Antalya, Türkiye, 12 Nisan 2021, cilt.24, ss.48-50

- L. **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 Olgı Sunumları 8., Adana, Türkiye, 28 Nisan 2016

- LI. **Hipertansiyon ile Başvuran 17 Hidroksilaz Eksikliği Tanılı Olgı Sunumu**

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

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

- LII. **17 α-Hidroksilaz Eksikliği Tanılı Olgı Sunumu**

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

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

- LIII. **Multiple anomalilerin eşlik ettiği bir yetersiz Virilizasyon olgusu**

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

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

- LIV. **ABCC8 Geninde Yeni Bir Splice Site Muyasyonuna 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 Olgı Sunumları-8, Türkiye, 29 - 30 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 MUNGAN 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 Özlu 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 MUNGAN H. N.  
 XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 14 - 18 Nisan 2015
- LXIII. **İzole Büyüme Hormonu Eksikliğinde Tedavi Yanıtlarının Değerlendirilmesi**  
 BULUT F. D., mengen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., KOTAN GEDİK L. D.  
 18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Kasım 2014
- LXIV. **Hiperprolaktinemili Hastalarımızın Sunumu**  
 mengen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
 18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Kasım 2014
- LXV. **Büyüme Hormonu Direnç Sendromları ile İzlenen Hastalarımızın Değerlendirilmesi**  
 YÜKSEL B., mengen e., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., özbek m. n., TOPALOĞLU A. K.  
 18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Kasım 2014
- LXVI. **Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism due to a GNRH1 Mutation**  
 mengen 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., BİŞGİN 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., mengen 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 MUNGAN 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., özduran f., mengen e., SEZGİN G., ALKAN M., ERDOĞAN Ş., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
 Ulusal Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları-6, Türkiye, 18 - 19 Nisan 2014
- LXXI. **Adrenal Yetmezliğinin Nadir Bir Nedeni: Konjenital Lipoid Adrenal Hiperplazi**  
 GÜRBÜZ F., KOTAN GEDİK L. D., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
 6. Çocuk Endokrinolojisi Olgı 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 - APPES - 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 MUNGAN 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. **FANCONİ BICKEL SENDROMUNDA GLUKOZ TOLERANS BOZUKLUĞU: DÖRT OLGU SUNUMU**  
 ÖNENLİ MUNGAN H. N., şeker yılmaz b., kör y., mengen e., GÜRBÜZ F., 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., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
 XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 3 - 05 Ekim 2013

- LXXVI. **İZOLE BüYÜME HORMONU EKSİKLİĞİ TİP 2 HASTADA GH1 GENİNDE DE NOVA MUTASYON**  
 GÜRBÜZ F., mengen e., BİŞGİN A., 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. **Hashimoto 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., mengen 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 Familyal Glukokortikoid Eksikliği**  
 GÜRBÜZ F., TEMİZ F., mengen 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 Açıyan Mutasyonların Analizi**  
 DÜNDAR YENİLMEZ E., Düzgünde Boğa D., TULİ A., YÜKSEL B.  
 XXIV. ULUSAL BİYOKİMYA KONGRESİ, Türkiye, 25 - 28 Eylül 2012
- LXXXIII. **ROBİNOW SENDROMLU İKİ OLGU**  
 GÜRBÜZ F., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
 XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXIV. **ÜÇÜNCÜ BASAMAK SAĞLIK KURUMUNA MİKROOPENİS 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. **CİNSİYET BELİRSİZLİĞİNDE 5A -REDUKTAZ TİP 2 EKSİKLİĞİ SAPTANAN BİR OLGUNUN SUNUMU**  
 GÜRBÜZ F., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
 XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXVI. **ADRENAL YETMEZLİK TANISIYLA İZLENEN HASTALARIMIZIN DEĞERLENDİRİLMESİ**  
 mengen 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
- LXXXVII. **AMİODARON TEDAVİSİNE BAĞLI HİPOTIROİDİZM**  
 GÜRBÜZ F., mengen e., GÜLLÜ U. U., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
 XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXVIII. **BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN HASTADA GONADOBLASTOM**  
 GÜRBÜZ F., mengen e., ALKAN M., GÜMÜRDÜLÜ D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
 XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXIX. **BÜYÜME HORMONU TEDAVİSİNE BAĞLI İDİYOPATİK İNTRAKRANIYAL HİPERTANSİYON (PSÖDOTÜMÖR SEREBRİ)**  
 mengen e., GÜRBÜZ F., ERDEM E., İNCECİK F., 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., mengen 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. **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
- XCV. **Normoosmik İdyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizme Neden Olan KISS1R Geninde Yeni Muyasyon**  
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
- 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.78
- XCVII. **Surrenal Kalsifikasyonla Seyreden Familyal ACTH Direçli Olgı Sunumu**  
GÜRBÜZ F., TEMİZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları-3 Toplantısı, Türkiye, 22 - 23 Nisan 2011
- XCVIII. **Leydig Hücre Aplazisi Tanısı Alan Bir Olgı Sunumu**  
GÜRBÜZ F., TEMİZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları-3 Toplantısı, Türkiye, 22 - 23 Nisan 2011
- XCIX. **Dallı zincirli amino asidüri'de mutasyon analizi sonuçları**  
BULUT F. D., ÖNENLİ MUNGAN H. N., tükün a., TEMİZ F., ÖZBEK M. N., gürsoy s., TOPALOĞLU A. K., laleli y., YÜKSEL B.  
Uluslararası Katılımlı XI Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 14 - 16 Nisan 2011
- C. **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
- CI. **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
- CII. **Bir olgu nedeniyle lösemili hastalarda hiperglisemi risk faktörlerinin gözden geçirilmesi**  
DOĞRUCEL D., ERBEY M. F., BAYRAM İ., YÜKSEL B., TANYELİ A.  
41. Türk Pediatri Kongresi, Ankara, Türkiye, 22 Haziran - 25 Mayıs 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 şokta 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. Bakteriyel sepsis ve septik şokta 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
- 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. 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
- CIX. Growth Hormon eksikliği Sindaktili İnmemiş Testis Mikropenis Situs İversus 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. 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
- CXI. Erken Diyabetik Nefropatili Tip 1 Diyabetes Mellituslu Hastalarda Ambulatuvar Kan Basıncı Parametreleri ve Serum Nitrit Nitrat Düzeyleri**  
ÖZGÜR HOROZ Ö., YÜKSEL B., Atilla G., KARABAY BAYAZIT A., ÖNENLİ MUNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., Özer G.  
VIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 16 - 21 Aralık 2003
- CXII. 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
- CXIII. 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
- CXIV. Hipertiroidi Semptomları ile 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. 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
- 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 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
- CXVIII. Sepsis ve septik şokda büyümeye 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 büyümeye 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 büyümeye 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 büyümeye 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 büyümeye 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. **Sepsis ve septik şokda büyümeye 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
- 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. **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
- CXXVI. **Erken cinsel gelişim yakınımasıyla 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. **Erken cinsel gelişim yakınımasıyla 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
- 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
- CXXX. **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, Püberte Biyolojisinde Rol Alan Yeni Genlerin Belirlenmesi, 2016 - 2019  
YÜKSEL B., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Püberte Fizyolojisinde Görevli Yeni Genlerin Saptanması, 2016 - 2019  
YÜKSEL B., BURGAÇ E., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Son 15 Yılda Çocuk Endokrin Polikliniği'ne 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: 276

Atıf (WoS): 1503

Atıf (Scopus): 1652

H-İndeks (WoS): 15

H-İndeks (Scopus): 16

## Akademi Dışı Deneyim

Çukurova Ü. Tıp Fakültesi, Öğretim üyesi

Tarsus SSK dispanseri, Pediatri uzmanı

Çukurova Ü.Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları ABD, Asistan

Kastamonu SSK hastanesi, Pratisyen hekim

Sağlık Bakanlığı, Kırgı Sağlıklık Ocağı /Bingöl, Pratisyen hekim