

## **Assoc. Prof. FATİH GÜRBÜZ**

### **Personal Information**

**Email:** fgurbuz@cu.edu.tr

**Web:** <https://avesis.cu.edu.tr//fgurbuz>

### **International Researcher IDs**

ORCID: 0000-0003-2160-9838

Yoksis Researcher ID: 189500

### **Education Information**

Post Doctorate of Medicine, Cukurova University, Tıp Fakültesi, Çocuk Endocrinolojisi, Turkey 2010 - 2013

Expertise In Medicine, Dışkapı Çocuk Eğitim Ve Araştırma Hastanesi , Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları , Turkey 2004 - 2009

### **Foreign Languages**

English, B2 Upper Intermediate

### **Dissertations**

Expertise In Medicine, Dikkat eksikliği ve hiperaktivite tanılı hastalarda metilfenidat kullanımının büyümeye ve iştah üzerine etkisi, Cukurova University, Çocuk Endocrinolojisi, Çocuk Endocrinolojisi, 2013

Expertise In Medicine, AKUT GASTROENTERİT NEDENİYLE HASTANEYE YATAN HASTALARDA ETKENLER VE KLINİK BULGULAR: EPİDEMİYOLOJİK ÇALIŞMA, Dışkapı Çocuk Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları , 2009

### **Research Areas**

Medicine, Health Sciences, Internal Medicine Sciences, Child Health and Diseases, Pediatric Endocrinology and Metabolism

### **Academic Titles / Tasks**

Associate Professor, Cukurova University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2018 - Continues

Assistant Professor, Cukurova University, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, 2018 - Continues

Assistant Professor, Cukurova University, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, 2016 - 2018

### **Academic and Administrative Experience**

### **Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI**

- I. **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), vol.21, no.3, pp.391-397, 2022 (SCI-Expanded)
- II. **Pathogenic Variants in ZSWIM7 Cause Primary Ovarian Insufficiency**  
 Yatsenko S. A., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., Berman A. J., Martin P., Rodrigue-Escriba M., Qin Y., Rajkovic A.  
 JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.107, 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, vol.34, no.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, vol.94, no.9-10, pp.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, vol.141, no.2, pp.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, vol.34, no.10, pp.1303-1309, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **Inactivating Mutations in CCDC141 Causing Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism/Kallmann Syndrome**  
 TURAN İ., Hutchins B. I., Hacihamdioglu B., Ozbek M. N., KOTAN L. D., ÖZKAN Y., Stoner H., Cheng P. J., GÜRBÜZ F., Mengen E., et al.  
 HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.58, 2016 (SCI-Expanded)
- VIII. **Expanding the Clinical Spectrum Associated With GLIS3 Mutations.**  
 DIMITRI P., HABEB A., Gurbuz F., MILLWARD A., WALLIS S., MOUSSA K., AKCAY T., TAHA D., HOGUE J., SLAVOTINEK A., et al.  
 The Journal of clinical endocrinology and metabolism, vol.100, 2015 (SCI-Expanded)
- IX. **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, vol.7, no.3, pp.183-191, 2015 (SCI-Expanded)
- X. **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, vol.30, no.9, pp.1632, 2015 (SCI-Expanded)
- XI. **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, vol.7, no.1, pp.27-36, 2015 (SCI-Expanded)
- XII. **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, vol.82, no.3, pp.429-438, 2015 (SCI-Expanded)
- XIII. **MCM9 Mutations Are Associated with Ovarian Failure, Short Stature, and Chromosomal Instability**

- Wood-Trageser M. A., GÜRBÜZ F., Yatsenko S. A., Jeffries E. P., Kotan L. D., Surti U., Ketterer D. M., Matic J., Chipkin J., Jiang H., et al.  
 AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.95, no.6, pp.754-762, 2014 (SCI-Expanded)
- XIV. **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, vol.99, 2014 (SCI-Expanded)
- XV. **Mutations in FEZF1 Cause Kallmann Syndrome**  
 La Kotan L. D., Hutchins B. I., Ozkan Y., Demire F., Stoner H., Cheng P. J., Esen I., GÜRBÜZ F., BIÇAKCI Y. K., Mengen E., et al.  
 AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.95, no.3, pp.326-331, 2014 (SCI-Expanded)
- XVI. **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, vol.81, no.8, pp.775-779, 2014 (SCI-Expanded)
- XVII. **Loss of Function Mutations in PNPLA6 Encoding Neuropathy Target Esterase Cause Pubertal Failure and Cerebellar Ataxia (Gordon Holmes Syndrome)**  
 KOTAN L. D., LOMNICZI A., Kretzschmar D., Dissen G. A., McArdle C. A., Koc F., Hamel B. C., Guclu M., Papatya E. D., Eren E., et al.  
 ENDOCRINE REVIEWS, vol.35, no.3, 2014 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Epstein-barr virus encephalitis in infancy.**  
 Gurbuz F., GURBUZ B., ÇAYIR A., TEZER H.  
 The West Indian medical journal, vol.63, pp.206-7, 2014 (SCI-Expanded)
- XIX. **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, vol.80, no.3, pp.163-169, 2013 (SCI-Expanded)
- XX. **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, vol.54, no.4, pp.352-361, 2012 (SCI-Expanded)
- XXI. **Unilateral exudative retinal detachment as the sole presentation of relapsing acute lymphoblastic leukemia.**  
 AZİK F., AKİNÇİ A. C., SAYLI T., CULHA V., TEBERİK K., TEKE M., Gürbüz F.  
 Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, vol.29, pp.181-4, 2012 (SCI-Expanded)
- XXII. **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, vol.366, no.7, pp.629-35, 2012 (SCI-Expanded)
- XXIII. **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, vol.4, no.3, pp.121-126, 2012 (SCI-Expanded)

## Articles Published in Other Journals

- I. **Status Epileptikus Tanisiyla Izlenen Hastaların Norogoruntuleme ve EEG Bulgularının Degerlendirilmesi**  
BİLGİNER GÜRBÜZ B., GÜRBÜZ F., çayır a., ŞAHİN İ. O., ökdemir d., güven a., değerliyurt a., köse g.  
Medicine Science International Medical Journal, vol.4, no.3, pp.2356, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- II. **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, vol.39, no.3, pp.532-539, 2014 (Peer-Reviewed Journal)
- III. **Kan Kulturu Alma Nedenleri ve Egitimin Gerekiligi**  
ŞAHİN İ. O., elbir şahin a., çayır a., ökdemir d., GÜRBÜZ F., dinlen fettah n., DÖĞER E.  
Medicine Science, vol.3, no.4, pp.1571, 2014 (Peer-Reviewed Journal)
- IV. **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, vol.38, no.4, pp.667-674, 2013 (Peer-Reviewed Journal)
- V. **AKUT GASTROENTERİT NEDENİYLE HASTANEYE YATAN HASTALARDA ETKENLER VE KLINİK BULGULAR EPİDEMİYOLOJİK CALIŞMA ETIOLOGIC FACTORS AND CLINICAL FINDINGS OF PATIENTS HOSPITALIZED CHILDREN FOR ACUTE GASTROENTERITIS EPIDEMIOLOGIC STUDY**  
GÜRBÜZ F., TEZER H., şaylı t. r.  
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, vol.4, no.4, pp.211-218, 2010 (Peer-Reviewed Journal)
- VI. **Tip 1 Diyabetes Mellitus ta İnsülin Glargin Tedavisine Geçişin Hipoglisemik Ataklara ve Hemoglobin A1C Düzeylerine Etkisi**  
çetinkaya e., kibar a. e., AYCAN Z., vidinlisan s., çakır b., gökdağ b., GÜRBÜZ F.  
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, vol.2, no.2, pp.5-10, 2008 (Peer-Reviewed Journal)

## Books & Book Chapters

- I. **1.3 Büyüme Hormonu Duyarsızlığı**  
GÜRBÜZ F., ŞİMŞEK E., YÜKSEL B.  
in: Çocuk Endokrinolojisinde Uzlaşı, Saka Nurçin, Akçay Teoman, Editor, Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, pp.25-32, 2015
- II. **2.3 Gecikmiş Puberte ve Hipogonadizm**  
TOPALOĞLU A. K., GÜRBÜZ F.  
in: Çocuk Endokrinolojisinde Uzlaşı, Saka H. Nurçin, Ayçay Teoman, Editor, Nobel Tıp Kitabevi, İstanbul, pp.63-65, 2015
- III. **3B.3f Lipoid Konjenital Adrenal Hiperplazi**  
YÜKSEL B., GÜRBÜZ F.  
in: Cinsiyet Gelişim Bozuklukları, Akıncı Ayşehan, Saka H Nurçin, Editor, Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, pp.151-155, 2015
- IV. **21 Endokrin ve Metabolik Bozukluklar**  
GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.  
in: Wiley Blackwell Temel Neonatal Tıp, Satar Mehmet, Editor, Akademisyen Tıp Kitabevi, Ankara, pp.266-286, 2014
- V. **Endokrin Sistem**  
YÜKSEL B., GÜRBÜZ F.  
in: Pediyatrik Anestezi, Özçengiz Dilek, Barış Sibel, Editor, AKADEMİSYEN TIP KİTABEVİ, Ankara, pp.63-76, 2014
- VI. **Diyabetes Mellitus**  
GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.  
in: Lange Current Diagnosis and Treatment Serisi Pediatri Tanı ve Tedavi, Faik Sarıalioğlu, Ali Varan, Nalan Yazıcı, Özlem Temel Köksoy, Editor, Güneş Tıp Kitabevi, Ankara, pp.984-991, 2013

- VII. **Uzun Boy**  
GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.  
in: Rudolph Pediatri, Murat Yurdakök, Editor, Güneş Tıp Kitabevi, Ankara, pp.2023-2024, 2013
- VIII. **Olgı 22 Uykuya Meyilli Çocuk**  
YÜKSEL B., GÜRBÜZ F.  
in: Klinik Olgı Çözümleri, Atila Tanyeli, Gülay Sezgin, Editor, Adana Nobel Kitabevi, Adana, pp.102-105, 2012

### **Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings**

- I. **WT1 MUTASYONUNA BAĞLI GONADAL DİSGENEZİ-OLGU SUNUMU**  
CELİLOĞLU C., Özdemir Dilek S., TURAN İ., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları 10., çevrimiçi, Turkey, 09 April 2021
- II. **HİPOFOSFATEMİK RİKETSİN NADİR BİR KOMPLİKASYONU OLAN TERSİYER HİPERPARATIROİDİLİ ENPP2 MUTASYONU OLGUSU**  
Özdemir Dilek S., CELİLOĞLU C., TURAN İ., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları 10., çevrimiçi, Turkey, 09 April 2021
- III. **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 Olgı Sunumları 10., çevrimiçi, Turkey, 09 April 2021
- IV. **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, Turkey, 19 - 21 March 2021
- V. **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, Turkey, 30 October 2020
- VI. **Kalıtsal Hipofosfatemi Olgularında Moleküller 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, Turkey, 30 October 2020
- VII. **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, Turkey, 30 October 2020
- VIII. **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, Turkey, 19 - 21 September 2019
- IX. **Yumuşak Doku Enfeksiyonu Riskinde Artışın Bir Nedeni:Artmış Vücut Kitle Endeksi**  
ÖZGÜR GÜNDEŞLİOĞLU Ö., GÜRBÜZ F., KOCABAŞ E., ALABAŞ D., KILIÇ ÇİL M., HAYTOĞLU Z., EVLİYAOĞLU N.  
18. Uluslararası Doğu Akdeniz Aile Hekimliği Kongresi, Adana, Turkey, 25 - 28 April 2019
- X. **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, Turkey, 17 - 21 April 2019
- XI. **Normosmik ve Anosmik İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizmde PLXNA1 Varyanlarının Prävalansı 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, Turkey, 17 - 21 April 2019
- XII. **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, Turkey, 17 - 21 April 2019
- XIII. **NORMOSMİK VE ANOSMİK İDİYOPATİK HİPOGONADOTROPİK HİPOGONADİZMDE PLXNA1 VARYANLARININ PREVALANSI VE İLİŞKİLİ FENOTİPLERİ**  
KOTAN GEDİK L. D., İŞIK E., TURAN İ., MENGEN E., AKKUŞ G., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.  
3.EGE ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU, İzmir, Turkey, 7 - 09 March 2019
- XIV. **Hiperkalsemi Nedeniyle Konsülte Edilen Olgunun Meleküler Genetik Çalışması**  
TURAN İ., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 9., İstanbul, Turkey, 19 October 2018
- XV. **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, Turkey, 19 October 2018
- XVI. **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, Turkey, 19 - 20 October 2018
- XVII. **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, Greece, 27 September 2018
- XVIII. **Neonatal Screening for Congenital AdrenalHyperplasia in Turkey: A Pilot Study with 38,935Infants**  
GÜRAN T., tezel b., GÜRBÜZ F., SELVER EKLİOĞLU B., HATİPOĞLU N., KARA C., şahin n., ŞİMŞEK E., ÇİZMECİOĞLU F. M., ÖZÖN Z. A., et al.  
57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), atina, Greece, 27 - 29 September 2018, vol.90, pp.1-680
- XIX. **Türkiyede Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması**  
GÜRAN T., Tezel B., GÜRBÜZ F., SELVER EKLİOĞLU B., HATİPOĞLU N., KARA C., ŞİMŞEK E., Şahin N., ÇİZMECİOĞLU F. M., Özön A., et al.
- XXI. **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, Turkey, 18 April 2018
- XXI. **Talasemi Hastalarımızın Endokrin Komplikasyonlar Açısından Değerlendirilmesi**  
GÜRBÜZ F., KILINÇ Y., TAŞTAN M., LEBLEBİSATAN G., YÜKSEL B.  
Güncel Kan Hastalıkları Kongresi, Turkey, 19 - 21 April 2018
- XXII. **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, Turkey, 18 - 22 April 2018
- XXIII. **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, Turkey, 18 - 22 April 2018
- XXIV. **Türkiye'de Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması: 38.936 Bebeği Kapsayan Pilot Çalışma Verilerinin Değerlendirilmesi**  
GÜRAN T., tezel b., GÜRBÜZ F., SELVER EKLİOĞLU B., HATİPOĞLU N., KARA C., ŞİMŞEK E., şahin n., ÇİZMECİOĞLU F. M., ALKAN A., et al.  
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 18 - 22 April 2018
- XXV. **Tirotoksikozlu Çocuk Ve Adolesanlarının Klinik Özellikleri - Çok Merkezli Bir Çalışma**  
ESEN İ., bayramoğlu e., yıldız m., AYDIN H. M., karaklıncı özturhan e., AYCAN Z., bolu s., ÖNAL H., kör y., ÖKDEMİR D., et al.  
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 18 - 22 April 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, Turkey, 18 - 22 April 2018
- XXVII. **Tirotoksikozlu Çocuk ve Adolesanların Klinik Özellikleri - Çok Merkezli Bir Çalışma**  
ESEN İ., Bayramoğlu E., Yıldız M., AYDIN H. M., Karaklıç Özturhan E., AYCAN Z., Bolu S., ÖNAL H., Kör Y., ÖKDEMİR D., et al.  
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 18 - 22 April 2018
- XXVIII. **Hipokalsemik Hastada CYP27B1 Mutasyonuna Bağlı Dirençli Rikets Olgusu**  
TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., TURAN İ., YÜKSEL B.  
4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Turkey, 02 December 2017
- XXIX. **17-Beta-OHSD Eksikliğine Bağlı Ambiyus Genitale**  
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TAŞTAN M., YÜKSEL B.  
4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Turkey, 02 December 2017
- XXX. **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, Turkey, 02 December 2017
- XXXI. **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,, Turkey, 14 - 19 September 2017, vol.88, pp.1-628
- XXXII. **Vakalarla Tümörsüz Nörofibromatozis Tip 1'xxli Hastalarda Tedavi Yaklaşımları, Endokrinolojik açıdan**  
GÜRBÜZ F.  
2. Doğu Akdeniz Nörokütan Hastalıklar Günleri Nörofibromatozis sempozyumu, Turkey, 29 - 20 September 2017
- XXXIII. **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 September 2017
- XXXIV. **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 PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 26 - 30 April 2017
- XXXV. **Gender Dysphoria In An Adolescent With 5 Alpha Reductase Deficiency**  
KIRICI İ., KÖMÜRCÜ ÇELİK M., ÇELİK G., GÜRBÜZ F., TAHİROĞLU A., AVCI A., METİN Ö.  
27th Turkish Child And Adolescent Psychiatry Congress, İzmir, Turkey, 10 - 13 May 2017, pp.308-309
- XXXVI. **GENDER DISPHORIA IN AN ADOLESCENT WITH 5 ALPHA REDUCTASE DEFICIENCY**  
KIRICI İ., KÖMÜRCÜ M., ÇELİK G., GÜRBÜZ F., TAHİROĞLU A., AVCI A., METİN Ö.  
27th TURKISH CHILD AND ADOLESCENT PSYCHIATRY CONGRESS, 7 - 10 May 2017
- XXXVII. **Nadir bir Kongenital Adrenal Hiperplazi Nedeni: Konjenital lipoid adrenal hiperplazi**  
GÜRBÜZ F., TAŞTAN M., TURAN İ., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.  
XXI. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 26 - 30 April 2017
- XXXVIII. **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, Turkey, 26 - 30 April 2017
- XXXIX. **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, Turkey, 26 - 30 April 2017
- XL. **Biotin Tedavisi ve Tiroid Hormon Direnci Biyokimyasal Metot Neleri Değiştirebiliyor?**  
kör d., öktem m., yılmaz b., BULUT F. D., KILAVUZ S., GÜRBÜZ F., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., KARTAL E., YOLBURUN G., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
- XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Turkey, 26 - 30 April 2017
- XLI. **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 PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 26 - 30 April 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, Turkey, 26 - 30 April 2017
- XLIII. Pediyatrist Gözüyle Endokrin Komplikasyonlar ve Tedavileri**  
GÜRBÜZ F.  
3. Talasemi ve Hemoglobinopatiler Kongresi, Turkey, 5 - 08 April 2017
- XLIV. 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, Turkey, 23 - 25 February 2017, vol.9
- XLV. 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 Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi 2016, Antalya, Turkey, 05 October 2016
- XLVI. 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, Turkey, 6 - 09 October 2016
- XLVII. Shapiro Sendromlu Bir olguda Büyüme Hormonu Deneyimi**  
araslı yılmaz a., tayfun m., elmaoğulları s., GÜRBÜZ F., uçaktürk s. a., DEMİREL F.  
XX. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ DİYABET KONGRESİ, Turkey, 6 - 09 October 2016
- XLVIII. Yeni Tanı Almış Tip 1 Diyabetli Çocuk Hastalarda ZnT8 Antikor Sıklığı**  
elmaoğulları s., DEMİREL F., DÖĞER E., ELBEG Ş., tayfun m., uçaktürk s. a., GÜRBÜZ F., BİDECİ A.  
XX. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ DİYABET KONGRESİ, Turkey, 6 - 09 October 2016
- XLIX. Inactivating Mutations in CCDC141 Causing Idiopathic Hypogonadotrophic Hypogonadism Kallmann  
Syndrome**  
TURAN İ., hutchins i., hacihamdioğlu b., özbek m. n., KOTAN GEDİK L. D., özkan y., stoner h., cheng p., GÜRBÜZ F.,  
mengen e., et al.  
espe 2016, 10 - 12 September 2016
- L. **Idiopathic Hypogonadotrophic Hypogonadism Caused by Inactivating Mutations in SRA1**  
KOTAN GEDİK L. D., CARLTON C., DARCAN Ş., carr i., ÖZEN S., yan y., hamedani m., GÜRBÜZ F., mengen e., TURAN İ.,  
et al.  
espe 2016, 10 - 12 September 2016
- LI. **Idiopathic Hypogonadotrophic HypogonadismCaused by Inactivating Mutations in SRA1Hormone  
Research in Paediatrics, Vol. 86, Suppl. 1, 2016**  
KOTAN GEDİK L. D., Cooper c., DARCAN Ş., carr i., ÖZEN S., yan y., hamedani M. k., GÜRBÜZ F., mengen e., TURAN İ.,  
et al.  
55th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Paris, 10 - 12 September 2016,  
vol.86, pp.1-556
- LII. **Yeni tanımlanan GH 1 mutasyonuna bağlı İzole Büyüme Hormonu Tip 2 Olgusu**  
GÜRBÜZ F., elmaoğulları s., arası a., DEMİREL F.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları Toplantısı-8, Turkey, 29 - 30 April 2016
- LIII. **Hipogonadizmli Bir Olgunun Tedavisinde Yaşanan Güçlükler**  
GÜRBÜZ F., avcız., elmaoğulları s., arası a., DEMİREL F.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-8, Turkey, 29 - 30 April 2016
- LIV. **TSH Yüksekliğinin Nadir Bir Nedeni: Makro TSH**  
elmaoğulları s., arası a., uçaktürk s. a., tayfun m., GÜRBÜZ F., uçar f., bulut e., hattori n., DEMİREL F.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-8, Turkey, 29 - 30 April 2016

- LV. **Tüylenme Artışı ve Obezite İle Başvuran Cushing Sendromlu Bir Olguda Adrenal Adenom**  
GÜRBÜZ F., çayır a., karakuş e., demir r., DEMİREL F., ŞENEL E.  
XIX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 22 - 25 October 2015
- LVI. **Primary Adrenal Insufficiency in Children without Congenital Adrenal Hyperplasia: Molecular and Clinical Characterisation of a Nationwide Cohort**  
GÜRAN T., Buonocore F., SAKA N., özbek m. n., AYCAN Z., BEREKET A., BAŞ F., DARCAN Ş., BİDECİ A., TURAN S., et al.  
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) Barcelona, 1 - 03 October 2015, vol.84, pp.1-622
- LVII. **Geçici Yenidoğan Diyabeti Tanısı Alan Yeni Tanımlanmış SLC2A2 Mutasyonuna Bağlı Fanconi-Bickel Sendromlu Bir Olgu**  
elmaoğulları s., DEMİREL F., tepe d., dinçel n., tayfun m., uçaktürk s. a., GÜRBÜZ F., jayne h.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-7, Turkey, 8 - 09 May 2015
- LVIII. **Otoimmün Poliglandüler Sendromlu Bir Olgu**  
kara ö., DEMİREL F., GÜRBÜZ F., tayfun m., elmaoğulları s.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-7, Turkey, 8 - 09 May 2015
- LIX. **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, Turkey, 5 - 08 November 2014
- LX. **Obez Çocuklarda Yaşam Tarzı Değişikliği ve Metformin Tedavisinin Serum Arilesteraz ve paroksanaz Aktivitesi Üzerine Etkisi**  
çayır a., GÜRBÜZ F., kurt n., yıldırım a.  
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 5 - 08 November 2014
- LXI. **Turner Sendromlu Çocukların Başvuru Özellikleri ve Eşlik Eden Patolojiler: 842 Vakanın Ulusal Veritabanında Değerlendirme Sonuçları**  
YEŞİLKAYA E., BEREKET A., DARENDELİLER F. F., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., küçükemre aydın b., DARCAN Ş., DÜNDAR B. N., büyüğünan m., KARA C., et al.  
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 5 - 08 November 2014
- LXII. **Hiperprolaktinemili Hastalarımızın Sunumu**  
mengen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 5 - 08 November 2014
- LXIII. **Büyüme Hormonu Direnç Sendromları ile İzlenen Hastalarımızın Değerlendirilmesi**  
YÜKSEL B., mengen e., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., özbeğ m. n., TOPALOĞLU A. K.  
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 5 - 08 November 2014
- LXIV. **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 September 2014, vol.82, pp.1-507
- LXV. **successful transplantation in a patient with cartilage-hair hypoplasia with a new mutation**  
SEZGIN 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 May 2014
- LXVI. **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, Turkey, 30 April - 04 May 2014
- LXVII. **Adrenal Kitle ve Virilizasyon: Adrenokortikal Tümör**  
GÜRBÜZ F., özduran f., mengen e., SEZGIN G., ALKAN M., ERDOĞAN Ş., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
Ulusal Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-6, Turkey, 18 - 19 April 2014
- LXVIII. **Adrenal Yetmezliğin Nadir Bir Nedeni: Konjenital Lipoid Adrenal Hiperplazi**  
GÜRBÜZ F., KOTAN GEDİK L. D., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
6. Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları, Turkey, 18 - 19 April 2014
- LXIX. **Pediatrik Endokrinolojik Aciller**

GÜRBÜZ F.

XIV. Çukurova Pediatri Günleri, Turkey, 01 March 2014

- LXX. **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 September 2013, vol.80, pp.1-489
- LXXI. **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, Turkey, 1 - 05 October 2013
- LXXII. **NEONATAL DİYABETLİ BİR OLGUDA GLUKOKİNAZ GEN MUTASYONU**  
GÜRBÜZ F., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 3 - 05 October 2013
- LXXIII. **FANCONİ BİCKEL 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, Turkey, 3 - 05 October 2013
- LXXIV. **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, Turkey, 3 - 05 October 2013
- LXXV. **Bilateral Juvenil Gigantomastia**  
GÜRBÜZ F., mengen e., İSKİT H. S., YAVUZ O. M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları-5 Toplantısı, Turkey, 12 - 13 April 2013
- LXXVI. **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 Olgı Sunumları-5 Toplantısı, Turkey, 12 - 13 April 2013
- LXXVII. **Seckel Sendromu ve Ayırıcı Tanısı**  
TUĞ BOZDOĞAN S., ÖZALP YÜREĞİR Ö., aslan h., TEMİZ F., GÜRBÜZ F., MÜSLÜMANOĞLU M. H.  
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXXVIII. **Meier Gorlin Sendromlu Olguda Hipotiroidi**  
ÖZALP YÜREĞİR Ö., TUĞ BOZDOĞAN S., GÜRBÜZ F., aslan h.  
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXXIX. **Multiple Konjenital Anomali ve Mental Retasdasyonlu Bir Olguda idic(13)(q22.2)**  
Özalp Yüreğir Ö., Aslan H., Gürbüz F., Demir F., Tuğ Bozdoğan S., Özbek M. N., Özbarlas N.  
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012
- LXXX. **AMİODARON TEDAVİSİNE BAĞLI HİPOTIROİDİZM**  
GÜRBÜZ F., mengen e., GÜLLÜ U. U., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Turkey, 7 - 10 November 2012
- LXXXI. **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, Turkey, 7 - 10 November 2012
- LXXXII. **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, Turkey, 7 - 10 November 2012
- LXXXIII. **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, Turkey, 7 - 10 November 2012
- LXXXIV. **ROBİNOW SENDROMLU İKİ OLGU**  
GÜRBÜZ F., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Turkey, 7 - 10 November 2012

- LXXXV. 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, Turkey, 7 - 10 November 2012
- LXXXVI. BÜYÜME HORMONU TEDAVİSİNE BAĞLI İDİYOPATİK İNTRAKRANIYAL HİPERTANSİYON  
(PSÖDOTÜMÖR SEREBİRİ)  
mengen e., GÜRBÜZ F., ERDEM E., İNCECİK F., YÜKSEL B.  
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Turkey, 7 - 10 November 2012
- LXXXVII. 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 September 2012, vol.78
- LXXXVIII. 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, Turkey, 23 - 26 November 2011
- LXXXIX. MİX GONADAL DİSGENEZİLİ İKİ OLGU SUNUMU  
GÜRBÜZ F., TEMİZ F., ŞAHİN F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Turkey, 23 - 26 November 2011
- XC. 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, Turkey, 23 - 26 November 2011
- XCI. Novel mutations in the Steroidogenic Acute Regulatory Protein (StAR) in 46, XY cases with 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 September 2011, vol.76
- XCII. Surrenal Kalsifikasyonla Seyreden Familyal ACTH Direçli Olgı Sunumu  
GÜRBÜZ F., TEMİZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları-3 Toplantısı, Turkey, 22 - 23 April 2011
- XCIII. Leydig Hücre Aplazisi Tanısı Alan Bir Olgı Sunumu  
GÜRBÜZ F., TEMİZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları-3 Toplantısı, Turkey, 22 - 23 April 2011

## Supported Projects

GÜRBÜZ F., TAŞTAN M., YÜKSEL B., TURAN İ., GÜL ÇELİK G., Project Supported by Higher Education Institutions, Dikkat Eksiliği ve Hiperaktivite Nedeniyle Metilfenidat Tedavisi Alan Hastaların Vücut Yağ Sıvı Dağılım Oranındaki Değişim, 2017 - 2022

## Metrics

Publication: 170

Citation (WoS): 785

Citation (Scopus): 831

H-Index (WoS): 13

H-Index (Scopus): 13

## **Non Academic Experience**

ANKARA DIŞKAPI ÇOCUK HASTALIKLARI EĞİTİM ARAŞTIRMA HASTANESİ

Other Public Institution, Etlik İhtisas Eğitim Ve Araştırma Hastanesi

ANKARA ETLİK İHTİSAS EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ