

Doç. Dr. FATİH GÜRBÜZ

Kişisel Bilgiler

E-posta: fgurbuz@cu.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-2160-9838

Yoksis Araştırmacı ID: 189500

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi, Türkiye 2010 - 2013

Tıpta Uzmanlık, Dışkapı Çocuk Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Türkiye 2004 - 2009

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Dikkat eksikliği ve hiperaktivite tanılı hastalarda metilfenidat kullanımının büyüme ve iştah üzerine etkisi, Çukurova Üniversitesi, Çocuk Endokrinolojisi, Çocuk Endokrinolojisi, 2013

Tıpta Uzmanlık, AKUT GASTROENTERİT NEDENİYLE HASTANEYE YATAN HASTALARDA ETKENLER VE KLİNİK BULGULAR: EPİDEMİYOLOJİK ÇALIŞMA, Dışkapı Çocuk Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, 2009

Araştırma Alanları

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

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç. Dr., Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2018 - Devam Ediyor

Dr. Öğr. Üyesi, Çukurova Üniversitesi, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, 2018 - Devam Ediyor

Yrd. Doç. Dr., Çukurova Üniversitesi, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, 2016 - 2018

Akademik İdari Deneyim

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- 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), cilt.21, sa.3, ss.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, cilt.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, cilt.34, sa.4, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **DLG2 Mutations in the Etiology of Pubertal Delay and Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**
TURAN İ., DEMİR K., Mengen E., KOTAN L. D., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., Topaloglu A. K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.9-10, ss.364-368, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Inactivating NHLH2 variants cause idiopathic hypogonadotropic hypogonadism and obesity in humans.**
Topaloglu A. K., ŞİMŞEK E., Kocher M. A., Mammadova J., BÖBER E., KOTAN L. D., TURAN İ., Celiloglu C., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., et al.
Human genetics, cilt.141, sa.2, ss.295-304, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Changes in the presentation of newly diagnosed type 1 diabetes in children during the COVID-19 pandemic in a tertiary center in Southern Turkey**
Dilek S. O., GÜRBÜZ F., TURAN İ., Celiloglu C., YÜKSEL B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.34, sa.10, ss.1303-1309, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **Inactivating Mutations in CCDC141 Causing Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism/Kallmann Syndrome**
TURAN İ., Hutchins B. I., Hacıhamdioğlu 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)
- 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, cilt.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., BERKET A., Bas F., Bundak R., Sari E., Aydın 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)
- 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, cilt.30, sa.9, ss.1632, 2015 (SCI-Expanded)
- XI. **Turner Syndrome and Associated Problems in Turkish Children: A Multicenter Study**
Yesilkaya E., BERKET A., Darendeliler F., Bas F., Poyrazoglu S., Aydın 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)
- 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, cilt.82, sa.3, ss.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, cilt.95, sa.6, ss.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, cilt.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, cilt.95, sa.3, ss.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, cilt.81, sa.8, ss.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, cilt.35, sa.3, 2014 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Epstein-barr virus encephalitis in infancy.**
Gurbuz F., GURBUZ B., ÇAYIR A., TEZER H.
The West Indian medical journal, cilt.63, ss.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, cilt.80, sa.3, ss.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-KENDIR O., KIRIŞ 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)
- XXI. **Unilateral exudative retinal detachment as the sole presentation of relapsing acute lymphoblastic leukemia.**
AZIK F., AKINCİ A. C., SAYLI T., CULHA V., TEBERIK K., TEKE M., Gürbüz F.
Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, cilt.29, ss.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, cilt.366, sa.7, ss.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., KIREL B., Saka N., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.4, sa.3, ss.121-126, 2012 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Status Epileptikus Tanisiyla Izlenen Hastaların Norogoruntuleme ve EEG Bulgularinin Degerlendirilmesi**
BİLGİNER GÜRBÜZ B., GÜRBÜZ F., çayır a., ŞAHİN İ. O., ökdemir d., güven a., değerliyurt a., köse g.
Medicine Science International Medical Journal, cilt.4, sa.3, ss.2356, 2015 (Hakemli Dergi)
- II. **Evaluation of Two Different Pamidronate Treatment Protocols in Children with Osteogenesis Imperfecta**
ÖNENLİ MUNGAN H., gürbüz F., mungen e., özgür ö., topaloğlu a. k., yüksel b.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.39, sa.3, ss.532-539, 2014 (Hakemli Dergi)
- III. **Kan Kültürü Alma Nedenleri ve Eğitimin Gereklikliği**
ŞAHİN İ. O., elbir şahin a., çayır a., ökdemir d., GÜRBÜZ F., dinlen fettah n., DÖĞER E.
Medicine Science, cilt.3, sa.4, ss.1571, 2014 (Hakemli Dergi)
- IV. **Comparison of Calcitonin and Pamidronate Treatments in Children with Osteogenesis Imperfecta**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., GÜRBÜZ F., mungen e., ÖZGÜR HOROZ Ö., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.38, sa.4, ss.667-674, 2013 (Hakemli Dergi)
- V. **AKUT GASTROENTERİT NEDENİYLE HASTANEYE YATANHASTALARDA ETKENLER VE KLİNİK BULGULAR EPİDEMİYOLOJİKÇALIŞMAETIOLOGIC FACTORS AND CLINICAL FINDINGS OF PATIENTSHOSPITALIZED CHILDREN FOR ACUTE GASTROENTERITIS EPIDEMIOLOGIC STUDY**
GÜRBÜZ F., TEZER H., şaylı t. r.
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, cilt.4, sa.4, ss.211-218, 2010 (Hakemli Dergi)
- VI. **Tıp 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, cilt.2, sa.2, ss.5-10, 2008 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **1.3 Büyüme Hormonu Duyarsızlığı**
GÜRBÜZ F., ŞİMŞEK E., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisinde Uzlaş, Saka Nurçin, Akçay Teoman, Editör, Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, ss.25-32, 2015
- II. **2.3 Gecikmiş Puberte ve Hipogonadizm**
TOPALOĞLU A. K., GÜRBÜZ F.
Çocuk Endokrinolojisinde Uzlaş, Saka H. Nurçin, Ayçay Teoman, Editör, Nobel Tıp Kitabevi, İstanbul, ss.63-65, 2015
- III. **3B.3f Lipoid Konjenital Adrenal Hiperplazi**
YÜKSEL B., GÜRBÜZ F.
Cinsiyet Gelişim Bozuklukları, Akıncı Ayşehan, Saka H Nurçin, Editör, Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, ss.151-155, 2015
- IV. **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
- V. **Endokrin Sistem**
YÜKSEL B., GÜRBÜZ F.
Pediatrik Anestezi, Özcengiz Dilek, Barış Sibel, Editör, AKADEMİSYEN TIP KİTABEVİ, Ankara, ss.63-76, 2014
- 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. **Uzun Boy**
GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.

VIII. **Olgu 22 Uykuya Meyilli Çocuk**

YÜKSEL B., GÜRBÜZ F.

Klinik Olgu Çözümleri, Atila Tanyeli, Gülay Sezgin, Editör, Adana Nobel Kitabevi, Adana, ss.102-105, 2012

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **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
- II. **HİPOFOSFATEMİK RİKETSİN NADİR BİR KOMPLİKASYONU OLAN TERSİYER HİPERPARATİROİDİLİ ENPP2 MUTASYONU OLGUSU**
Özdemir Dilek S., CELİLOĞLU C., TURAN İ., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 10., çevrimiçi, Türkiye, 09 Nisan 2021
- 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 Olgu Sunumları 10., çevrimiçi, Türkiye, 09 Nisan 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, Türkiye, 19 - 21 Mart 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, Türkiye, 30 Ekim 2020
- VI. **Kalıtsal Hipofosfatemi Olgularında Moleküler Genetik Analiz Seçimi**
TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., Özdemir Dilek S., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., BİŞGİN A., ERDEM S., KARABAY BAYAZIT A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, çevrimiçi, Türkiye, 30 Ekim 2020
- VII. **Tiroid Neoplazili Çocuk ve Adolesanların İzleminde Tek Merkez Deneyimi**
Özdemir Dilek S., GÜRBÜZ F., TAŞTAN M., TURAN İ., GÜNEY İ. B., KILIÇ Ş. S., KOTAN GEDİK L. D., YÜKSEL B.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, çevrimiçi, Türkiye, 30 Ekim 2020
- VIII. **BMP4 mutations as a novel cause of normosmichypogonadotropic hypogonadism**
TOPALOĞLU A. K., YILDIRIM R., KOTAN GEDİK L. D., AKKUŞ G., TURAN İ., ünäl e., TAŞTAN M., özdemir dilek s., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
European Society for Paediatric Endocrinology 2019, Türkiye, 19 - 21 Eylül 2019
- IX. **Yumuşak Doku Enfeksiyonu Riskinde Artışın Bir Nedeni: Artmış Vücut Kitle Endeksi**
ÖZGÜR GÜNDEŞLİOĞLU Ö., GÜRBÜZ F., KOCABAŞ E., ALABAZ D., KILIÇ ÇİL M., HAYTOĞLU Z., EVLİAYOĞLU N.
18. Uluslararası Doğu Akdeniz Aile Hekimliği Kongresi, Adana, Türkiye, 25 - 28 Nisan 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, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- XI. **Normosmik ve Anosmik İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizmde PLXNA1 Varyanlarının Prevalansı ve İlişkili Fenotipleri**
KOTAN GEDİK L. D., ışık e., TURAN İ., EDA M., AKKUŞ G., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
23. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- 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, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- XIII. **NORMOSMİK VE ANOSMİK İDİYOPATİK HİPOGONADOTROPİK HİPOGONADİZMDE PLXNA1**

VARYANLARININ PREVALANSI VE İLİŞKİLİ FENOTİPLERİ

KOTAN GEDİK L. D., IŞIK E., TURAN İ., MENGEN E., AKKUŞ G., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
3.EGE ENDOKRİN HASTALIKLAR VE GENETİK SEMPOZYUMU, İzmir, Türkiye, 7 - 09 Mart 2019

- XIV. **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
- 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, Türkiye, 19 Ekim 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, Türkiye, 19 - 20 Ekim 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, Yunanistan, 27 Eylül 2018
- XVIII. **Neonatal Screening for Congenital Adrenal Hyperplasia in Turkey: A Pilot Study with 38,935 Infants**
GÜRAN T., tezel b., GÜRBÜZ F., SELVER EKİLOĞLU 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, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.1-680
- XIX. **Türkiyede Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması**
GÜRAN T., Tezel B., GÜRBÜZ F., SELVER EKİLOĞLU B., HATİPOĞLU N., KARA C., ŞİMŞEK E., Şahin N., ÇİZMECİOĞLU F. M., Özön A., et al.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- XX. **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
- XXI. **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
- 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, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- XXIII. **Kronik Karaciğer Hastalığı Olan Çocukların D Vitamini Düzeylerinin Değerlendirilmesi**
GÜRBÜZ F., AĞIN M., mengin e., elçi h., ÜNAL İ., TÜMGÖR G., YÜKSEL B.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- XXIV. **Türkiye`de Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması: 38.936 Bebeği Kapsayan Pilot Çalışma Verilerinin Değerlendirilmesi**
GÜRAN T., tezel b., GÜRBÜZ F., SELVER EKİLOĞLU B., HATİPOĞLU N., KARA C., ŞİMŞEK E., şahin n., ÇİZMECİOĞLU F. M., ALKAN A., et al.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- XXV. **Tirotoksikozlu Çocuk Ve Adolesanların Klinik Özellikleri - Çok Merkezli Bir Çalışma**
ESEN İ., bayramoğlu e., yıldız m., AYDIN H. M., karakılınç özturhan e., AYCAN Z., bolu s., ÖNAL H., kör y., ÖKDEMİR D., et al.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 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. **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, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- XXVIII. **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
- XXIX. **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
- 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, Türkiye, 02 Aralık 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-ASPÆ-CSPÆ-ESPE-JSPE-SLEP, Washington, Türkiye, 14 - 19 Eylül 2017, cilt.88, ss.1-628
- XXXII. **Vakalarla Tümörsüz Nörofibramatozis Tip1'xxli Hastalarda Tedavi Yaklaşımları, Endokrinolojik açıdan**
GÜRBÜZ F.
2. Doğu Akdeniz Nörokütan Hastalıklar Günleri Nörofibramatozis sempozyumu, Türkiye, 29 - 20 Eylül 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 Eylül 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 PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 26 - 30 Nisan 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, Türkiye, 10 - 13 Mayıs 2017, ss.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 Mayıs 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 PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 26 - 30 Nisan 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, Türkiye, 26 - 30 Nisan 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, Türkiye, 26 - 30 Nisan 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 MÜNGAN H. N.
XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 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, 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., MENGİN
UÇAKTÜRK E., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.
XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- XLIII. **Pediyatrist Gözüyle Endokrin Komplikasyonlar ve Tedavileri**
GÜRBÜZ F.
3. Talasemi ve Hemoglobinopatiler Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Nisan 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, Türkiye, 23 - 25 Şubat 2017, cilt.9
- XLV. **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
- 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, Türkiye, 6 - 09 Ekim 2016
- XLVII. **Shapiro Sendromlu Bir Olguda Büyüme Hormonu Deneyimi**
arash yılmaz a., tayfun m., elmaoğulları s., GÜRBÜZ F., uçaktürk s. a., DEMİREL F.
XX. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 6 - 09 Ekim 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, Türkiye, 6 - 09 Ekim 2016
- XLIX. **Inactivating Mutations in CCDC141 Causing Idiopathic Hypogonadotrophic Hypogonadism Kallmann Syndrome**
TURAN İ., hutchins i., hacıhamdioğlu b., özbek m. n., KOTAN GEDİK L. D., özkan y., stoner h., cheng p., GÜRBÜZ F., mengin e., et al.
espe 2016, 10 - 12 Eylül 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., mengin e., TURAN İ., et al.
espe 2016, 10 - 12 Eylül 2016
- LI. **Idiopathic Hypogonadotrophic Hypogonadism Caused by Inactivating Mutations in SRA1 Hormone 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., mengin e., TURAN İ., et al.
55th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Paris, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.1-556
- LII. **Yeni tanımlanan GH 1 mutasyonuna bağlı İzole Büyüme Hormonu Tip 2 Olgusu**
GÜRBÜZ F., elmaoğulları s., arash a., DEMİREL F.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları Toplantısı-8, Türkiye, 29 - 30 Nisan 2016
- LIII. **Hipogonadizmlili Bir Olgunun Tedavisinde Yaşanan Güçlükler**
GÜRBÜZ F., avcı z., elmaoğulları s., arash a., DEMİREL F.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-8, Türkiye, 29 - 30 Nisan 2016
- LIV. **TSH Yüksekliğinin Nadir Bir Nedeni: Makro TSH**
elmaoğulları s., arash a., uçaktürk s. a., tayfun m., GÜRBÜZ F., uçar f., bulut e., hattori n., DEMİREL F.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-8, Türkiye, 29 - 30 Nisan 2016
- LV. **Türlenme 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, Türkiye, 22 - 25 Ekim 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 Ekim 2015, cilt.84, ss.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, Türkiye, 8 - 09 Mayıs 2015
- LVIII. **Otoimmün Poliglandüler Sendromlu Bir Olgu**
kara ö., DEMİREL F., GÜRBÜZ F., tayfun m., elmaoğulları s.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-7, Türkiye, 8 - 09 Mayıs 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, Türkiye, 5 - 08 Kasım 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, Türkiye, 5 - 08 Kasım 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., büyükinan m., KARA C., et al.
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Kasım 2014
- LXII. **Hiperprolaktinemili Hastalarımızın Sunumu**
mengen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Kasım 2014
- LXIII. **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
- 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 Eylül 2014, cilt.82, ss.1-507
- LXV. **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
- 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, Türkiye, 30 Nisan - 04 Mayıs 2014
- LXVII. **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 Olgu Sunumları-6, Türkiye, 18 - 19 Nisan 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, Türkiye, 18 - 19 Nisan 2014
- LXIX. **Pediatrik Endokrinolojik Aciller**
GÜRBÜZ F.
XIV. Çukurova Pediatri Günleri, Türkiye, 01 Mart 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 – APPE – ASPAE – JSPE – SLEP Predictive Medicine to Improve the Care of Children Milan, 19 - 22 Eylül 2013, cilt.80, ss.1-489
- LXXI. **Fanconi Bickel Sendromunda glukoz tolerans bozukluğu: dört olgu sunumu.**
ÖNENLİ MÜNGAN H. N., Şeker-Yılmaz B., KOR D., MENGEN E., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Edirne, Türkiye, 1 - 05 Ekim 2013
- LXXII. **NEONATAL DİYABETLİ BİR OLGUDA GLUKOKİNAZ GEN MUTASYONU**
GÜRBÜZ F., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 3 - 05 Ekim 2013
- LXXIII. **FANCONİ BİCKEL SENDROMUNDA GLUKOZ TOLERANS BOZUKLUĞU: DÖRT OLGU SUNUMU**
ÖNENLİ MÜNGAN H. N., şeker yılmaz b., kör y., mungen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 3 - 05 Ekim 2013
- LXXIV. **İZOLE BÜYÜME HORMONU EKSİKLİĞİ TİP 2 HASTADA GH1 GENİNDE DE NOVA MUTASYON**
GÜRBÜZ F., mungen e., BİŞGİN A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 3 - 05 Ekim 2013
- LXXV. **Bilateral Juvenil Gigantomastia**
GÜRBÜZ F., mungen e., İSKİT H. S., YAVUZ O. M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-5 Toplantısı, Türkiye, 12 - 13 Nisan 2013
- LXXVI. **Nikotinamid Nükleotid Transhidrogenaz Kodlayan NNT Genindeki Mutasyona Bağlı Familial Glukokortikoid Eksikliği**
GÜRBÜZ F., TEMİZ F., mungen e., KOTAN GEDİK L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-5 Toplantısı, Türkiye, 12 - 13 Nisan 2013
- LXXVII. **Seckel Sendromu ve Ayırıcı Tanısı**
TUĞ BOZDOĞAN S., ÖZALP YÜREĞİR Ö., aslan h., TEMİZ F., GÜRBÜZ F., MÜSLÜMANOĞLU M. H.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- LXXVIII. **Meier Gorlin Sendromlu Olguda Hipotiroidi**
ÖZALP YÜREĞİR Ö., TUĞ BOZDOĞAN S., GÜRBÜZ F., aslan h.
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- LXXIX. **Multiple Konjenital Anomali ve Mental Retardasyonlu 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 Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012
- LXXX. **AMİODARON TEDAVİSİNE BAĞLI HİPOTİROİDİZM**
GÜRBÜZ F., mungen e., GÜLLÜ U. U., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXI. **ÜÇÜNCÜ BASAMAK SAĞLIK KURUMUNA MİKROPENİS NEDENİYLE BAŞVURAN OLGULARIN ETİYOLOJİK OLARAK DEĞERLENDİRİLMESİ**
bilmez aslan t., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXII. **CİNSİYET BELİRSİZLİĞİNDE 5A -REDUKTAZ TİP 2 EKSİKLİĞİ SAPTANAN BİR OLGUNUN SUNUMU**
GÜRBÜZ F., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXIII. **ADRENAL YETMEZLİK TANISIYLA İZLENEN HASTALARIMIZIN DEĞERLENDİRİLMESİ**
mungen e., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., özbek m. n., ÖNENLİ MÜNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., ÖZER G., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXIV. **ROBINOW SENDROMLU İKİ OLGU**
GÜRBÜZ F., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LXXXV. **BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN HASTADA GONADOBLASTOM**
GÜRBÜZ F., mungen e., ALKAN M., GÜMÜRDÜLÜ D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012

LXXXVI. BÜYÜME HORMONU TEDAVİSİNE BAĞLI İDİOPATİK İNTRAKRANİYAL 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

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., mengin e., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) 51st Annual Meeting, Leipzig, September 2012, 20 - 23

Eylül 2012, cilt.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, Türkiye, 23 - 26 Kasım 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, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011

XC. Normoosmik İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizme Neden Olan KISS1R Geninde Yeni Muayasyon

özbeğ 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

XCI. Novel mutations in the Steroidogenic Acute Regulatory Protein (StAR) in 46, XY cases with adrenal insufficiency and complete sex reversal, Hormone Research in Paediatrics, Vol. 76, Suppl. 2, 2011

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

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

Eylül 2011, cilt.76

XCII. Surrenal Kalsifikasyonla Seyreden Familial ACTH Direçli Olgu Sunumu

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

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

XCIII. Leydig Hücre Aplazisi Tanısı Alan Bir Olgu Sunumu

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

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

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

Metrikler

Yayın: 170

Atf (WoS): 785

Atf (Scopus): 831

H-İndeks (WoS): 13

H-İndeks (Scopus): 13

Akademi Dışı Deneyim

ANKARA DIŞKAPI ÇOCUK HASTALIKLARI EĞİTİM ARAŞTIRMA HASTANESİ
Diğer Kamu Kurumu, Etlik İhtisas Eğitim Ve Araştırma Hastanesi
ANKARA ETLİK İHTİSAS EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ