

Arş.Gör.Dr. İHSAN TURAN

Kişisel Bilgiler

E-posta: ituran@cu.edu.tr

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Türkiye 2010 - 2014

Lisans, İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Türkiye 2002 - 2008

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Bronşiolitis Obliteranslı Hastalarda Uyku Bozuklukları, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, 2014

Araştırma Alanları

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

Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi Dr., Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, 2015 - Devam Ediyor

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **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, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- II. **An infant with hyponatremia, hyperkalemia, and metabolic acidosis associated with urinary tract infection: Answers**
ATMIŞ B., TURAN İ., MELEK E., KARABAY BAYAZIT A.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.34, ss.1739-1741, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- III. **An infant with hyponatremia, hyperkalemia, and metabolic acidosis associated with urinary tract infection: Questions**
ATMIŞ B., TURAN İ., MELEK E., KARABAY BAYAZIT A.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.34, ss.1737, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **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 İndekslerine Giren Dergi)

- V. **Determination of cerebral edema with serial measurement of optic nerve sheath diameter during treatment in children with diabetic ketoacidosis: a longitudinal study**
KENDİR O. T. , YILMAZ H. L. , ÖZKAYA A. K. , TURAN İ. , GOKAY S. S. , BİLEN S. , YILDIZDAŞ R. D. , YÜKSEL B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.32, ss.943-949, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VI. **Unusual and early onset IPEX syndrome: a case report**
DOĞRUEL D. , GÜRBÜZ F. , TURAN İ. , ALTINTAŞ D. U. , YILMAZ M. , YÜKSEL B.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.61, ss.580-584, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VII. **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, ss.202-206, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VIII. **Prevalence and associated phenotypes of PLXNA1 variants in normosmic and anosmic idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**
KOTAN L. D. , İSİK E. , TURAN İ. , MENGEN E. , AKKUŞ G. , TASTAN M. , GÜRBÜZ F. , YÜKSEL B. , TOPALOĞLU A. K.
CLINICAL GENETICS, cilt.95, ss.320-324, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IX. **ATTENTION TO TRANSIENT PSEUDOHYPOALDOSTERONISM IN INFANCY WITH PYELONEPHRITIS**
SAPMAZ M. , SAHİN G. , TURAN İ. , ATMIŞ B. , MELEK E. , KARABAY BAYAZIT A.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.33, ss.1967, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- X. **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, ss.241-242, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XI. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XII. **A Turkish Family with 46,XY Disorder of Sex Development Due to 17 β -Hydroxysteroid Dehydrogenase Type 3 Deficiency**
GÜRBÜZ F. , TURAN İ. , TASTAN M. , YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.582, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIII. **Hypogonadotropic Hypogonadism due to Novel FGFR1 Mutations**
AKKUŞ G. , KOTAN L. D. , DURMAZ E. , MENGEN E. , TURAN İ. , ULUBAY A. , GÜRBÜZ F. , YÜKSEL B. , TETİKER T. , TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.9, ss.95-100, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIV. **CCDC141 Mutations in Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**
TURAN İ. , HUTCHINS B. I. , HACIHAMDIOĞLU B. , KOTAN L. D. , GÜRBÜZ F. , ULUBAY A. , MENGEN E. , YÜKSEL B. , WRAY S. , TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.102, ss.1816-1825, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XV. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XVI. **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 İndekslerine Giren Dergi)

- XVII. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XVIII. **Prevalence of Neisseria meningitidis carriage: a small-scale survey in Istanbul, Turkey**
Kadayıfci E. K. , Merdan D. G. , Soysal A., Karaaslan A., Atici S., Durmaz R., BORAN P., TURAN İ., Soyletir G., Bakir M.
JOURNAL OF INFECTION IN DEVELOPING COUNTRIES, cilt.10, ss.413-417, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIX. **Sleep disordered breathing and sleep quality in children with bronchiolitis obliterans**
Uyan Z. S. , TURAN İ., Ay P., ÇAKIR E., Ozturk E., Gedik A. H. , GÖKDEMİR Y., Erdem E., Sen V., KARADAĞ B. T. , et al.
PEDIATRIC PULMONOLOGY, cilt.51, ss.308-315, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XX. **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 İndekslerine Giren Dergi)
- XXI. **Inactivating Mutations in CCDC141 Causing Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism/Kallmann Syndrome**
TURAN İ., Hutchins B. I., Hacıhamdioglu B., Ozbek M. N. , KOTAN L. D. , ÖZKAN Y., Stoner H., Cheng P. J. , GÜRBÜZ F., Mengen E., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.58, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXII. **Complete idiopathic hypogonadotropic hypogonadism due to homozygous GNRH1 mutations in the mutational hot spots in the region encoding the decapeptide**
MENGEN E., TUNC S., KOTAN L. D. , NALBANTOĞLU O., Demir K., GÜRBÜZ F., TURAN İ., ŞEKER G., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
Hormone Research in Paediatrics, cilt.85, ss.107-111, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Urolithiasis Frequency and Risk Factors in Home Ventilated Patients with Tracheostomy**
tolunay i., yıldıztaş d., horoz ö. ö. , MELEK E., ATMIŞ B., YÜKSEL B., TURAN İ.
Turkish Journal of Pediatric Emergency and Intensive Care Medicine, ss.92-95, 2017 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- II. **Ev Tipi Ventilator ile İzlenen Trakeostomili Hastalarda Ürolitiazis Sıklığı ve Risk Faktörleri**
Tolunay İ., Yıldızdaş R. D. , Horoz Ö. Ö. , MELEK E., Atmış B., Yüksel B., Turan İ.
J Pediatr Emerg Intensive Care Med, cilt.4, ss.92-95, 2017 (Hakemli Üniversite Dergisi)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Konjenital Adrenal Hiperplazi Tanılı Hastalarda Hipertansiyon**
TURAN İ.
4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Adana, Türkiye, 02 Aralık 2017
- II. **LHCGR Gen Mutasyonuna Bağlı 46, XY Yetersiz Virilize Olgu Sunumu**
TURAN İ.
4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Türkiye, 02 Aralık 2017
- III. **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
- IV. **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
- V. **Novel LHCGR Gen Mutasyonuna Bağlı 46,XY Yetersiz Virilizasyon**
TURAN İ., GÜRBÜZ F., TAŞTAN M., KOTAN GEDİK L. D. , YÜKSEL B.

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

- VI. 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-ASPAAE-CSPEM-ESPE-JSPE-SLEP, Washington, Türkiye, 14 - 19 Eylül 2017, cilt.88, ss.1-628
- VII. 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
- VIII. 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, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- IX. 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, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- X. CASR Mutasyonuna Bağlı Yenidoğanın Ciddi Hiperparatiroidisi'xnde 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
- XI. 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
- XII. 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., mungen e., et al.
espe 2016, 10 - 12 Eylül 2016
- XIII. 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., mungen e., TURAN İ., et al.
espe 2016, 10 - 12 Eylül 2016

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):63

h-indeksi (WOS):5