

## Doç. Dr. İHSAN TURAN

### Kişisel Bilgiler

E-posta: ituran@cu.edu.tr

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

### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-5654-247X

ScopusID: 56982700100

Yoksis Araştırmacı ID: 172812

### 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, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, 2015 - Devam Ediyor

### SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- Natural history of ENPP1 deficiency: Nationwide Turkish Cohort Study of autosomal-recessive hypophosphataemic rickets type 2**  
Dursun F., TURAN İ., Bitkin E. Ç., BAYRAMOĞLU E., Çayır A., Erdeve Ş. S., Çakır E. D. P., ÇAMTOSUN E., Dilek S. O., Kırmızıbekmez H., et al.  
Clinical Endocrinology, 2024 (SCI-Expanded)
- 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. **Genotype, phenotype characteristics and long-term follow-up of patients with Vitamin D Dependent Rickets Type IA (VDDR1a): A nationwide multicentre retrospective cross-sectional study**  
Cayir A., DEMİRBILEK H., TÜRKİYILMAZ A., DEMİRÇİOĞLU S., BEREKET A., Darendeliler F., Ozbek M. N., Unal E., Okdemir D., Esen I., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.100, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **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)
- V. **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)
- VI. **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)
- VII. **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)
- VIII. **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)
- IX. **Loss-of-function variants in SEMA3F and PLXNA3 encoding semaphorin-3F and its receptor plexin-A3 respectively cause idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**  
KOTAN L. D., Ternier G., Cakir A. D., EMEKSİZ H. C., TURAN İ., Delpouve G., Kardelen A. D., Ozcabi B., Isik E., Mengen E., et al.  
GENETICS IN MEDICINE, cilt.23, sa.6, ss.1008-1016, 2021 (SCI-Expanded)
- X. **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)
- XI. **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, sa.10, ss.1739-1741, 2019 (SCI-Expanded)
- XII. **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, sa.10, ss.1737, 2019 (SCI-Expanded)
- XIII. **BMP4 mutations as a novel cause of normosmic hypogonadotropic hypogonadism**  
Topaloglu A. K., Yildirim R., KOTAN L. D., Akkus G., Unal E., Turan I., Dilek S., Tastan M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.113-114, 2019 (SCI-Expanded)
- XIV. **Determination of cerebral edema with serial measurement of optic nerve sheath diameter during treatment in children with diabetic ketoacidosis: a longitudinal study**  
KENDİR O. T., YILMAZ H. L., ÖZKAYA A. K., TURAN İ., GOKAY S. S., BİLEN S., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.32, sa.9, ss.943-949, 2019 (SCI-Expanded)
- XV. **Unusual and early onset IPEX syndrome: a case report**  
DOĞRUEL D., GÜRBÜZ F., TURAN İ., ALTINTAŞ D. U., YILMAZ M., YÜKSEL B.

TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.61, sa.4, ss.580-584, 2019 (SCI-Expanded)

- XVI. **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)
- XVII. **Prevalence and associated phenotypes of PLXNA1 variants in normosmic and anosmic idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**  
KOTAN L. D., ISIK E., TURAN İ., MİNGEN E., AKKUŞ G., TASTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.  
CLINICAL GENETICS, cilt.95, sa.2, ss.320-324, 2019 (SCI-Expanded)
- XVIII. **ATTENTION TO TRANSIENT PSEUDOHYPALDOSTERONISM IN INFANCY WITH PYELONEPHRITIS**  
SAPMAZ M., SAHİN G., TURAN İ., ATMIŞ B., MELEK E., KARABAY BAYAZIT A.  
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.33, sa.10, ss.1967, 2018 (SCI-Expanded)
- XIX. **The Authors' Reply: In systemic pseudohypaldosteronism 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)
- XX. **Molecular genetic studies in a case series of isolated hypoadosteronism due to biosynthesis defects or aldosterone resistance.**  
TURAN İ., KOTAN L. D., TASTAN M., GURBUZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
Clinical endocrinology, cilt.88, ss.799-805, 2018 (SCI-Expanded)
- XXI. **A Turkish Family with 46,XY Disorder of Sex Development Due to 17 $\beta$ -Hydroxysteroid Dehydrogenase Type 3 Deficiency**  
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TASTAN M., YÜKSEL B.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.582, 2018 (SCI-Expanded)
- XXII. **CCDC141 Mutations in Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**  
TURAN İ., HUTCHINS B. I., HACIHAMDIOĞLU B., KOTAN L. D., GÜRBÜZ F., ULUBAY A., MİNGEN E., YÜKSEL B., WRAY S., TOPALOĞLU A. K.  
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.102, sa.6, ss.1816-1825, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Hypogonadotropic Hypogonadism due to Novel FGFR1 Mutations**  
AKKUŞ G., KOTAN L. D., DURMAZ E., MİNGEN E., TURAN İ., ULUBAY A., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TETİKER T., TOPALOĞLU A. K.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.9, sa.2, ss.95-100, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIV. **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)
- XXV. **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)
- XXVI. **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., MİNGEN E., TURAN İ., et al.  
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.8, ss.125-34, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Prevalence of Neisseria meningitidis carriage: a small-scale survey in Istanbul, Turkey**  
KADAYIFCI E. K., MERDAN D. G., SOYSAL A., KARAAŞLAN A., ATICI S., DURMAZ R., BORAN P., TURAN İ., SOYLETİR G., BAKIR M.  
JOURNAL OF INFECTION IN DEVELOPING COUNTRIES, cilt.10, sa.4, ss.413-417, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Sleep disordered breathing and sleep quality in children with bronchiolitis obliterans**  
UYAN Z. S., TURAN İ., AY P., ÇAKIR E., ÖZTÜRK E., GEDİK A. H., GÖKDEMİR Y., ERDEM E., SEN V., KARADAĞ B. T., et al.  
PEDIATRIC PULMONOLOGY, cilt.51, sa.3, ss.308-315, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIX. **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., MİNGEN E., TURAN İ., et al.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.58-59, 2016 (SCI-Expanded)

XXX. **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)

XXXI. **Complete idiopathic hypogonadotropic hypogonadism due to homozygous GNRH1 mutations in the mutational hot spots in the region encoding the decapeptide**

MENGEN E., TUNC S., KOTAN L. D., NALBANTOĞLU O., Demir K., GÜRBÜZ F., TURAN İ., ŞEKER G., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

Hormone Research in Paediatrics, cilt.85, sa.2, ss.107-111, 2016 (SCI-Expanded)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

I. **Çocuk endokrinolojisi polikliniğinde boy kısalığına tanısız yaklaşım ve yeşil alan uygulamasının etkinliği**

TURAN İ.

Cukurova Medical Journal, cilt.46, 2021 (ESCI)

II. **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)

III. **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)

IV. **Urolithiasis Frequency and Risk Factors in Home Ventilated Patients with Tracheostomy**

TOLUNAY İ., YILDIZTAŞ D., HOROZ Ö. Ö., MELEK E., ATMIŞ B., YÜKSEL B., TURAN İ.

Turkish Journal of Pediatric Emergency and Intensive Care Medicine, cilt.4, sa.3, ss.92-95, 2017 (Hakemli Dergi)

V. **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)

## **Kitap & Kitap Bölümleri**

I. **Çocuklarda Boy Kısalığı**

TURAN İ.

Aile Hekimleri İçin Pediatri, Akpınar Ersin, Mert Gülen Gül, Mert Mustafa Kurthan, Editör, Akademisyen Kitapevi, ss.151-166, 2018

II. **Konjenital Hipotiroidi,**

TURAN İ.

Aile Hekimleri İçin Pediatri, Akpınar Ersin, Mert Gülen Gül, Mert Mustafa Kurthan, Editör, Akademisyen Kitapevi, Ankara, ss.139-151, 2018

## **Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar**

I. **Osteogenezis İmperfekta Tanılı Olguların Pamidronat Tedavisinde Rutin Kalsiyum Desteği**

ATAR M., Kontbay T., TURAN İ.

43 PEDIATRİ GÜNLERİ, çevrimiçi, Türkiye, 30 Mayıs 2021

- II. **HİPERKALSEMİLİ OLGUDA TANI ZORLUĞU**  
TURAN İ., YÜKSEL B.  
5. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Gaziantep, Türkiye, 12 Mayıs 2018
- III. **HİPOFOSFATEMİK RİKETSİN NADİR BİR KOMPLİKASYONU OLAN TERSİYER HİPERPARATİROİDİLİ ENPP2 MUTASYONU OLGUSU**  
Özdemir Dilek S., CELİLOĞLU C., TURAN İ., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 10., çevrimiçi, Türkiye, 09 Nisan 2021
- IV. **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
- V. **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
- VI. **Yönetiminde zorluk yaşadığımız down sendromu ve gravesli bir olgu**  
Kontbay T., ATAR M., TURAN İ.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 10., çevrimiçi, Türkiye, 09 Nisan 2021
- VII. **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
- VIII. **İDİOPATİK HİPOGONADOTROPİK HİPOGONADİZM'DE SEMA3F VE PLXNA3 MUTASYONLARI**  
KOTAN GEDİK L. D., Ternier G., Dağdeviren Çakır A., EMEKSİZ H. C., TURAN İ., Delpouve G., Kardelen A. D., ÖZCABI B., Işık E., MENGEN UÇAKTÜRK E., et al.  
4. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, çevrimiçi, Türkiye, 12 Mart 2021
- IX. **DLG2 Mutations in Hypogonadotropic Hypogonadism**  
KOTAN GEDİK L. D., DEMİR K., TURAN İ., TOPALOĞLU A. K.  
4th International Congress of Turkish Neuroendocrinology Society (4th TNED Congress), çevrimiçi, Türkiye, 26 Kasım 2020
- X. **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
- XI. **Kalıtısal Hipofosfatemi Olgularında Moleküler Genetik Analiz Seçimi**  
TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., Özdemir Dilek S., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., BİŞGİN A., ERDEM S., KARABAY BAYAZIT A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, çevrimiçi, Türkiye, 30 Ekim 2020
- XII. **Vitamin D bağımlı rikets tip 2A: Novel mutasyon saptanan olguda 3 gün/hafta IV kalsiyum deneyimi**  
ATAR M., TURAN İ.  
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, çevrimiçi, Türkiye, 30 Ekim 2020
- XIII. **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
- XIV. **Hipokalsemi Saptanan Çocuklarda Tanısal Süreç**  
TURAN İ.  
7. MARMARA PEDIATRİ KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 20 Şubat 2020
- XV. **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
- XVI. **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

- XVII. **Rare BMP4 sequence variants in patients with hypogonadotropic hypogonadism.**  
TOPALOĞLU A. K., YILDIRIM R., KOTAN GEDİK L. D., AKKUŞ G., ünäl e., TURAN İ., özdemir dilek s., gurbuz f., TAŞTAN M., YÜKSEL B.  
ASHG 2019, 15 - 19 Ekim 2019
- XVIII. **PSEUDOHYPALDOSTERONISM SECONDARY TO URINARY TRACT INFECTION IN INFANTS**  
Yıldırım S. C., Şahin G. S., ATMIŞ B., TURAN İ., MELEK E., KARABAY BAYAZIT A.  
9th Europaediatrics Dublin 2019, Dublin, İrlanda, 13 Haziran 2019
- XIX. **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
- XX. **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
- XXI. **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
- XXII. **CASR MUTASYONUNA BAĞLI HİPERPARATROİDİDE SİNACALSET ETKİNLİĞİNİN MOLEKÜLER GENETİK ANALİZİ**  
TURAN İ., YÜKSEL B.  
3. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 07 Mart 2019
- XXIII. **Piknodizostozis’de Büyüme Hormonu ve Tedavi.**  
TURAN İ.  
Mardin Doğu Grubu Pediatrik Endokrin Toplantısı 2019., Mardin, Türkiye, 02 Mart 2019
- XXIV. **Casr mutasyonuna bağlı hiperparatroidide cinacalset etkinliğinin moleküler genetik analizi**  
TURAN İ., YÜKSEL B.  
6.Marmara Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 21 Şubat 2019
- XXV. **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
- XXVI. **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
- XXVII. **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
- XXVIII. **A T T E N T I O N T O T R A N S I E N T PSEUDOHYPALDOSTERONISM IN INFANCY WITH PYELONEPHRITIS**  
Sapmaz M., Şahin G., TURAN İ., ATMIŞ B., MELEK E., KARABAY BAYAZIT A.  
ESPN 2018, Antalya, Türkiye, 03 Ekim 2018
- XXIX. **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
- XXX. **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
- XXXI. **Piyelonefrit Geçiren Süt Çocuklarında Geçici Psödohipoadosteronizme Dikkat!**  
Sapmaz M., Şahin G., TURAN İ., MELEK E., KARABAY BAYAZIT A.  
54.Türk Pediatri Kongresi, Kıbrıs/, Türkiye, 06 Mayıs 2018
- XXXII. **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
- XXXIII. **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
- XXXIV. **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
- XXXV. **Asistanlıktan Uzmanlığa Gerçekler ve hayaller.**  
TURAN İ.  
5.Marmara Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 15 Şubat 2018
- XXXVI. **LHCGR Gen Mutasyonuna Bağlı46, XY Yetersiz Virilize Olgu Sunumu**  
TURAN İ.  
4.Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Türkiye, 02 Aralık 2017
- XXXVII. **Konjenital Adrenal Hiperplazi Tanılı Hastalarda Hipertansiyon**  
TURAN İ.  
4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Adana, Türkiye, 02 Aralık 2017
- XXXVIII. **21 Hidroksilaz Eksikliği'nde Hipertansiyon**  
TURAN İ., YÜKSEL B.  
4. Güney İlleri Çocuk Endokrinolojisi Toplantısı, Adana, Türkiye, 02 Aralık 2017
- XXXIX. **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
- XL. **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
- XLI. **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
- XLII. **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
- XLIII. **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-CSPPEM-ESPE-JSPE-SLEP, Washington, Türkiye, 14 - 19 Eylül 2017, cilt.88, ss.1-628
- XLIV. **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
- XLV. **İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizm'de CCDC141 Mutasyonları**  
TURAN İ., HACIHAMİDOĞLU 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

- XLVI. **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
- XLVII. **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
- XLVIII. **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
- XLIX. **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
- L. **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
- LI. **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
- LII. **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., mungen e., et al.  
espe 2016, 10 - 12 Eylül 2016
- LIII. **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
- LIV. **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., mungen 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
- LV. **Diyabetik Ketoasidoz**  
TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet Derneği Bahar Okulu 2016 Olgu Sunumları, Antalya, Türkiye, 12 Nisan 2021, cilt.24, ss.48-50
- LVI. **Hipertansiyon ile Başvuran 17 Hidroksilaz Eksikliği Tanılı Olgu Sunumu**  
TURAN İ., ATMIŞ B., CANSEVER N. H., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.  
2016 Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-8, Türkiye, 29 - 30 Nisan 2016
- LVII. **17 α-Hidroksilaz Eksikliği Tanılı Olgu Sunumu**  
TURAN İ., ATMIŞ B., CANSEVER N. H., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 8., Adana, Türkiye, 28 Nisan 2016
- LVIII. **ABCC8 Geninde Yeni Bir Splice Site Mıyasyonuna Bağlı Hiperinsülinemik Hipoglisemi Olgusunun Sirolimus Tedavisi ile 6Aylık İzlemi**  
TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., FIRAT Z., ULUBAY A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
2016 Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-8, Türkiye, 29 - 30 Nisan 2016
- LIX. **Multiple anomalilerin eşlik ettiği bir yetersiz Virilizasyon olgusu**  
TURAN İ., KÖR Y., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.



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

- LX. **ABCC8 Geninde Yeni Bir Splice Site Mutasyonuna Bağlı Hiperinsülinemik Hipoglisemi Olgusunun Sirolimus Tedavisi ile 6 Aylık İzlemi.**  
TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., FIRAT Z., Ulubay A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 8., Adana, Türkiye, 28 Nisan 2016
- LXI. **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
- LXII. **Distribution of Mutations in Genes Known to be Associated with Familial Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism in a Large Cohort**  
KOTAN GEDİK L. D., MENGEN UÇAKTÜRK E., GÜRBÜZ F., ÖZSU E., TUNÇ S., KÖR Y., P. Çakır E., ABACI A., DEMİR K., Akçay T., et al.  
european society of pediatric endocrinology 2015, Barcelona, İspanya, 01 Ekim 2015
- LXIII. **Sleep disordered breathing and sleep quality in children with bronchiolitis obliterans**  
UYAN Z. S., TURAN İ., Ay P., ÇAKIR E., ÖZTÜRK E., GEDİK A. H., GÖKDEMİR Y., ERDEM ERALP E., ŞEN V., Karadağ B., et al.  
European Respiratory Society International Congress 2015, Amsterdam, Hollanda, 26 Eylül 2015
- LXIV. **Skrotal hiperpigmentasyon saptanan bebeklerde KAH açısından 17OHPG ile tarama**  
BORAN P., TURAN İ., Bayam M.  
57.Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 31 Ekim 2013
- LXV. **TC Sağlık Bakanlığı Marmara Üniversitesi Pendik EAH Çocuk Sağlığı İzlem Polikliniği'ne başvuran annelerin doğum sonu yaşam kalitesi düzeyinin ve etkileyen faktörlerin belirlenmesi**  
AKTAÇ Ş., BORAN P., TURAN İ.  
57.Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 31 Ekim 2013
- LXVI. **Süt çocuğunda Vitamin B12 eksikliği MTHFR C667T Homozigot mutasyon birlikteliği- olgu sunumu**  
BORAN P., Koç A., TURAN İ., Aydın b.  
57.Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 30 Ekim 2013
- LXVII. **Evaluation of respiratory symptoms in children with post-infectious bronchiolitis obliterans**  
Baranoğlu Him N., TURAN İ., GÖKDEMİR Y., ERSU R., Karadağ B., KARAKOÇ F.  
european respiratory society congress 2011, Amsterdam, Hollanda, 24 Eylül 2011

## Metrikler

Yayın: 105

Atf (WoS): 115

Atf (Scopus): 122

H-İndeks (WoS): 7

H-İndeks (Scopus): 7