

Prof. ALİ KEMAL TOPALOĞLU

Personal Information

Office Phone: [+90 322 338 6060](tel:+903223386060) Extension: 3148

Email: ktopaloglu@cu.edu.tr

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

Address: çukurova üniversitesi, tıp fakültesi, balcalı hastanesi, çocuk endorinoloji bilim dalı, 01330, sarıçam, adana

Education Information

Expertise In Medicine, New York University, Mount Sinai School Of Medicine, Human Molecular Genetics, United States Of America 1997 - 1999

Post Doctorate of Medicine, Loyola University Chicago, Faculty Of Medicine, Pediatric Endocrinology, United States Of America 1993 - 1997

Expertise In Medicine, Cukurova University, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Turkey 1989 - 1993

Undergraduate, Cukurova University, Tıp Fakültesi, Turkey 1982 - 1988

Dissertations

Expertise In Medicine, Effect of gestational age on plasma fibronectin concentrations in the neonate, Zeynep Kamil Hastanesi, Çocuk Bölümü, Çocuk Bölümü, 1993

Research Areas

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

Academic Titles / Tasks

Professor, Cukurova University, Tıp Fakültesi, Dahili Tb, 2007 - Continues

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **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)
- II. **Gender Identity and Assignment Recommendations in Disorders of Sex Development Patients: 20 Years' Experience and Challenges**
GÜRBÜZ F., ALKAN M., GÜL ÇELİK G., BIŞGİN A., ÇEKİN N., ÜNAL İ., TOPALOĞLU A. K., ZORLUDEMİR Ü., AVCI A., YÜKSEL B.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.12, no.4, pp.347-357, 2020 (SCI-Expanded)
- III. **Gender decision in disorders of sex development (DSD) patients: 20 years' experience**

GÜRBÜZ F., ALKAN M., GÜL ÇELİK G., BIŞGIN A., ÇEKİN N., TOPALOĞLU A. K., ZORLUDEMİR Ü., AVCI A., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.333-334, 2019 (SCI-Expanded)

- IV. **CHD7 mutations in patients with anosmic or normosmic idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**
KOTAN L. D., ANIK A., Mengen E., Turan I., Akkus G., Ozsu E., BEREKET A., Ozbek M. N., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.92, 2019 (SCI-Expanded)
- V. **The Role of Rat Hypothalamus Kisspeptin, Neurokinin and their respective Receptors in the Prolactin-Infertility Interaction**
Isik E. A., USLU İ. N., AY G., Cetinel N., CÖMERTPAY G., Oksuz H., Barc D., Akillioglu K., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M. B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.185, 2019 (SCI-Expanded)
- VI. **Prevalence and associated phenotypes of PLXNA1 variants in normosmic and anosmic idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**
KOTAN L. D., Isik E., TURAN İ., Mengen E., AKKUŞ G., Tastan M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
CLINICAL GENETICS, vol.95, no.2, pp.320-324, 2019 (SCI-Expanded)
- VII. **The Authors' Reply: In systemic pseudohypoadosteronism type 1 skin manifestations are not rare and the disease is not transient**
TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, vol.89, no.2, pp.241-242, 2018 (SCI-Expanded)
- VIII. **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, vol.88, pp.799-805, 2018 (SCI-Expanded)
- IX. **A Novel Frameshift Mutation in ESCO2 Gene in Roberts Syndrome**
MENGEN E., KOTAN L. D., Uçaktürk S. A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
JCPSP-JOURNAL OF THE COLLEGE OF PHYSICIANS AND SURGEONS PAKISTAN, vol.5, pp.403-405, 2018 (SCI-Expanded)
- X. **A Novel Frameshift Mutation in ESCO2 Gene in Roberts Syndrome.**
MENGEN E., Kotan L. D., UCAKTURK S., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Journal of the College of Physicians and Surgeons--Pakistan : JCPSP, vol.28, pp.403-405, 2018 (SCI-Expanded)
- XI. **Novel Inactivating Mutations of the DCAF17 gene in American and Turkish families cause male infertility and female subfertility in the mouse model**
KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., GÜRBÜZ F., WOOD-TRAGESER M.
CLINICAL GENETICS, vol.4, pp.853-859, 2018 (SCI-Expanded)
- XII. **Impaired glucose tolerance in Fanconi-Bickel syndrome: Eight patients with two novel mutations**
Seker-Yilmaz B., Kor D., BULUT F. D., YÜKSEL B., KARABAY BAYAZIT A., TOPALOĞLU A. K., Ceylaner G., Onenli-Mungan N.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.59, no.4, pp.434-441, 2017 (SCI-Expanded)
- XIII. **CCDC141 Mutations in Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**
TURAN İ., Hutchins B. I., Hacıhamdioglu B., KOTAN L. D., GÜRBÜZ F., Ulubay A., Mengen E., YÜKSEL B., Wray S., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.102, no.6, pp.1816-1825, 2017 (SCI-Expanded)
- XIV. **Hypogonadotropic Hypogonadism due to Novel FGFR1 Mutations**
AKKUŞ G., KOTAN L. D., Durmaz E., Mengen E., TURAN İ., Ulubay A., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., Tetiker T., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.9, no.2, pp.95-100, 2017 (SCI-Expanded)
- 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, vol.88, pp.141-142, 2017 (SCI-Expanded)
- XVI. **COMBINATION OF HIRSCHSPRUNG DISEASE AND A NOVEL DEFINED MUTATION RELATED CONGENITAL ADRENAL HYPERPLASIA IN CYP21A2 GENE: CASE PRESENTATION**

- Mengen E, KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.88, pp.432, 2017 (SCI-Expanded)
- XVII. **A CASE OF SEX DEVELOPMENT DISORDER DUE TO A NOVEL MUTATION IN 5 ALFA REDUCTASE (SRD5A2) GENE**
Mengen E, KOTAN L. D., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.88, pp.370, 2017 (SCI-Expanded)
- XVIII. **THE EFFECT OF RECOMBINANT GROWTH HORMONE TREATMENT ON INTRAOCULAR PRESSURE IN CHILDREN WITH GROWTH HORMONE DEFICIENCY**
GÜRBÜZ F., ERDEM E., Mengen E., Simdivar G., YAĞMUR M., Ersoz R., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.88, pp.293, 2017 (SCI-Expanded)
- XIX. **A NOVEL FRAMESHIFT MUTATION IN ESCO2 GENE CAUSE ROBERTS SYNDROME: CASE PRESENTATION**
Mengen E, KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.88, pp.381, 2017 (SCI-Expanded)
- XX. **CHILDHOOD METASTATIC ADRENOCORTICAL CARCINOMA: CASE PRESENTATION**
Mengen E, KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.88, pp.431-432, 2017 (SCI-Expanded)
- XXI. **A RARE CAUSE OF CONGENITAL ADRENAL HYPERPLASIA: CONGENITAL LIPOID ADRENAL HYPERPLASIA**
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.88, pp.566, 2017 (SCI-Expanded)
- XXII. **Wolcott-Rallison Syndrome with Novel EIF2AK3 Gene Mutation.**
Gürbüz F., Yüksel B., Topaloğlu A. K.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, vol.8, pp.496-497, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Crouzonodermoskeletal Syndrome with Hypoplasia of Corpus Callosum and Inferior Vermis.**
Gürbüz F., CEYLANER S., Topaloğlu A. K., Yüksel B.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, vol.8, pp.373-4, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Sertoli cell only syndrome with ambiguous genitalia.**
Gurbuz F., CEYLANER S., Erdogan S., Topaloglu A. K., Yuksel B.
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, vol.29, pp.849-52, 2016 (SCI-Expanded)
- XXV. **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, vol.8, pp.125-34, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVI. **CCDC141 Mutation Identified in Anosmic Hypogonadotropic Hypogonadism (Kallmann Syndrome) Alters GnRH Neuronal Migration.**
HUTCHINS B., Kotan L. D., TAYLOR-BURDS C., OZKAN Y., CHENG P., Gurbuz F., TIONG J., MENGEN E., Yuksel B., Topaloglu A. K., et al.
Endocrinology, vol.157, pp.1956-66, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Anthropometric findings from birth to adulthood and their relation with karyotype distribution in Turkish girls with Turner syndrome.**
SARI E., BEREKET A., YEŞİLKAYA E., BAŞ F., BUNDAK R., AYDIN B., DARCAN Ş., DÜNDAR B., BÜYÜKİNAN M., KARA C., et al.
American journal of medical genetics. Part A, pp.942-8, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Coexistence of Kabuki Syndrome and Autoimmune Thyroiditis.**
Gürbüz F., Özalp Y., CEYLANER S., Topaloğlu A. K., Yüksel B.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, vol.8, pp.105-6, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIX. **A Novel Glucokinase Gen Mutation: Mody Type-2 Case**
Yilmaz A. A., Elmaogullari S., Demirel F., Tayfun M., Ucakturk S. A., Gurbuz F., TOPALOĞLU A. K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.247, 2016 (SCI-Expanded)
- XXX. **Effects of methylphenidate on appetite and growth in children diagnosed with attention deficit and hyperactivity disorder**

GÜRBÜZ F., GURBUZ B. B., CELIK G. G., Yildirim V., UCAKTURK S. A., SEYDAOĞLU G., UCAKTURK E. M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.29, no.1, pp.85-92, 2016 (SCI-Expanded)

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

MENGİN 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, vol.85, no.2, pp.107-111, 2016 (SCI-Expanded)

- XXXII. **Kallmann Syndrome Due to a Homozygous Missense c.217C > T (p.R73C) Mutation Detected in the Exon-2 of the PROK2 Gene**

Ozturk M. N., Demirbilek H., KOTAN L. D., Baysal B., Ocal M., TOPALOĞLU A. K.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.431-432, 2016 (SCI-Expanded)

- XXXIII. **Genetics of Hypogonadotropic Hypogonadism**

TOPALOĞLU A. K., KOTAN L. D.

PUBERTY FROM BENCH TO CLINIC: LESSONS FOR CLINICAL MANAGEMENT OF PUBERTAL DISORDERS, vol.29, pp.36-49, 2016 (SCI-Expanded)

- XXXIV. **Genotypic and phenotypic features of the cystinosis patients from the South Eastern part of Turkey.**

Önenli-Mungan N., KOR D., KARABAY-BAYAZIT A., CENGİZ N., YAVUZ S., NOYAN A., CEYLANER G., ŞEKER-YILMAZ B., TOPALOĞLU A. K., Yuksel B., et al.

The Turkish journal of pediatrics, vol.58, pp.362-370, 2016 (SCI-Expanded)

- XXXV. **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)

- XXXVI. **Molecular analysis of PROP1, POU1F1, LHX3, and HESX1 in Turkish patients with combined pituitary hormone deficiency: a multicenter study**

Bas F., Uyguner Z. O., Darendeliler F., Aycan Z., Cetinkaya E., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Ocal G., DARCAN Ş., Goksen D., et al.

ENDOCRINE, vol.49, no.2, pp.479-491, 2015 (SCI-Expanded)

- XXXVII. **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)

- XXXVIII. **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)

- XXXIX. **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)

- XL. **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)

- XLI. **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)

- XLII. **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)
- XLIII. **A rare variant in human fibroblast activation protein associated with ER stress, loss of enzymatic function and loss of cell surface localisation**
Osborne B., Yao T., Wang X. M., Chen Y., KOTAN L. D., Nadvi N. A., Herdem M., McCaughan G. W., Allen J. D., Yu D. M. T., et al.
BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA-PROTEINS AND PROTEOMICS, vol.1844, no.7, pp.1248-1259, 2014 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Quantitation of fibroblast activation protein (FAP)-specific protease activity in mouse, baboon and human fluids and organs**
Keane F. M., Yao T., Seelk S., Gall M. G., Chowdhury S., Poplawski S. E., Lai J. H., Li Y., Wu W., Farrell P., et al.
FEBS OPEN BIO, vol.4, pp.43-54, 2014 (SCI-Expanded)
- XLV. **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)
- XLVI. **Chromium levels in healthy and newly diagnosed type 1 diabetic children**
Karagun B. S., Temiz F., Ozer G., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K., Mungan N. O., Mazman M., Karagun G. M.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, vol.54, no.6, pp.780-785, 2012 (SCI-Expanded)
- XLVII. **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)
- XLVIII. **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)
- XLIX. **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)
- L. **Neurokinin B signalling in the human reproductive axis**
TOPALOĞLU A. K., Semple R. K.
MOLECULAR AND CELLULAR ENDOCRINOLOGY, vol.346, pp.57-64, 2011 (SCI-Expanded)
- LI. **A homozygous recurring mutation in WISP3 causing progressive pseudorheumatoid arthropathy**
Temiz F., Ozbek M. N., Kotan D., Sangun O., Mungan N. O., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.24, pp.105-108, 2011 (SCI-Expanded)
- LII. **Temtamy Preaxial Brachydactyly Syndrome Is Caused by Loss-of-Function Mutations in Chondroitin Synthase 1, a Potential Target of BMP Signaling**
LI Y., LAUE K., TEMTAMY S., AGLAN M., KOTAN L. D., YIGIT G., CANAN H., PAWLIK B., NUERNBERG G., WAKELING E. L., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.87, no.6, pp.757-767, 2010 (SCI-Expanded)
- LIIL. **Neurokinin B signaling in puberty: Human and animal studies**
Topaloglu A. K.
MOLECULAR AND CELLULAR ENDOCRINOLOGY, vol.324, pp.64-69, 2010 (SCI-Expanded)

- LIV. **Molecular causes of hypogonadotropic hypogonadism**
TOPALOĞLU A. K., KOTAN L. D.
CURRENT OPINION IN OBSTETRICS & GYNECOLOGY, vol.22, no.4, pp.264-270, 2010 (SCI-Expanded)
- LV. **Neurokinin B Signalling in Human Puberty**
TOPALOĞLU A. K., KOTAN L. D., YÜKSEL B.
JOURNAL OF NEUROENDOCRINOLOGY, vol.22, no.7, pp.765-770, 2010 (SCI-Expanded)
- LVI. **Wolcott-Rallison syndrome due to the same mutation (W522X) in EIF2AK3 in two unrelated families and review of the literature***
Ozbek M. N., Senev V., Aydemir S., Kotan L. D., Mungan N. O., Yuksel B., Julier C., TOPALOĞLU A. K.
PEDIATRIC DIABETES, vol.11, no.4, pp.279-285, 2010 (SCI-Expanded)
- LVII. **The recent genetics of hypogonadotrophic hypogonadism - novel insights and new questions**
Semple R. K., TOPALOĞLU A. K.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, vol.72, no.4, pp.427-435, 2010 (SCI-Expanded)
- LVIII. **Novel Growth Hormone Receptor Gene Mutation in a Patient with Laron Syndrome**
ARMAN A., YÜKSEL B., Coker A., Sarioz O., Temiz F., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.23, no.4, pp.407-414, 2010 (SCI-Expanded)
- LIX. **The Effects of Neurokinin B upon Gonadotrophin Release in Male Rodents**
Corander M. P., Challis B. G., Thompson E. L., Jovanovic Z., Tung Y. C. L., Rimmington D., Huhtaniemi I. T., Murphy K. G., TOPALOĞLU A. K., Yeo G. S. H., et al.
JOURNAL OF NEUROENDOCRINOLOGY, vol.22, no.3, pp.181-187, 2010 (SCI-Expanded)
- LX. **Neurokinin B and Its Receptor in Hypogonadotropic Hypogonadism**
Semple R. K., TOPALOĞLU A. K.
KALLMANN SYNDROME AND HYPOGONADOTROPIC HYPOGONADISM, vol.39, pp.133-141, 2010 (SCI-Expanded)
- LXI. **Thyroid Peroxidase Gene Mutations Causing Congenital Hypothyroidism in Three Turkish Families**
Ozbek M. N., Uslu A. B., Onenli-Mungan N., YÜKSEL B., Pohlenz J., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.22, no.11, pp.1033-1039, 2009 (SCI-Expanded)
- LXII. **Hypogonadotropic Hypogonadism due to a Novel Missense Mutation in the First Extracellular Loop of the Neurokinin B Receptor**
GÜRAN T., Tolhurst G., BEREKET A., Rocha N., Porter K., Turan S., Gribble F. M., KOTAN L. D., Akcay T., Atay Z., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.94, no.10, pp.3633-3639, 2009 (SCI-Expanded)
- LXIII. **Ambulatory Blood Pressure Monitoring and Serum Nitric Oxide Concentration in Type 1 Diabetic Children**
Horoz O. O., YÜKSEL B., Bayazit A., ATILA G., SERTDEMİR Y., Mungan N. O., TOPALOĞLU A. K., OZER G.
ENDOCRINE JOURNAL, vol.56, no.3, pp.477-485, 2009 (SCI-Expanded)
- LXIV. **TAC3 and TACR3 mutations in familial hypogonadotropic hypogonadism reveal a key role for Neurokinin B in the central control of reproduction**
TOPALOĞLU A. K., REIMANN F., Guclu M., Yalin A. S., KOTAN L. D., PORTER K. M., SERİN A., MUNGAN N. O., COOK J. R., OZBEK M. N., et al.
NATURE GENETICS, vol.41, no.3, pp.354-358, 2009 (SCI-Expanded)
- LXV. **Metabolic acidosis in a patient with type 1 diabetes mellitus complicated by methanol and amitriptyline intoxication**
Celik U., Celik T., Avci A., Annagur A., YILMAZ H. L., KÜÇÜKOSMANOĞLU O., TOPALOĞLU A. K., DAĞLIOĞLU N.
EUROPEAN JOURNAL OF EMERGENCY MEDICINE, vol.16, no.1, pp.45-48, 2009 (SCI-Expanded)
- LXVI. **TAC3 and TACR3 mutations in familial hypogonadotropic hypogonadism reveal a key role for neurokinin B in human puberty**
TOPALOĞLU A. K., Reimann F., Guclu M., Yalin A. S., KOTAN L. D., Porter K. M., SERİN A., MUNGAN N. O., Cook J. R., OZBEK M. N., et al.
HORMONE RESEARCH, vol.72, pp.49-50, 2009 (SCI-Expanded)
- LXVII. **A novel missense mutation in the first extracellular loop of the neurokinin B receptor causes hypogonadotropic hypogonadism**
GÜRAN T., Tolhurst G., BEREKET A., Porter K., DEMİRCİOĞLU S., Gribble F. M., KOTAN L. D., Akcay T., Atay Z., CANAN

H., et al.

HORMONE RESEARCH, vol.72, pp.402, 2009 (SCI-Expanded)

LXVIII. A homozygous recurring mutation in WISP3 causing progressive pseudorheumatoid arthropathy of childhood

Ozbek M. N., Kotan D., Lanktree M., SERİN A., Mungan N. O., CANAN H., ALPER B., YÜKSEL B., Hegele R. A., TOPALOĞLU A. K.

HORMONE RESEARCH, vol.70, pp.187, 2008 (SCI-Expanded)

LXIX. P450c17 deficiency: Clinical and molecular characterization of six patients

Rosa S., Duff C., Meyer M., Lang-Muritano M., Balercia G., Boscaro M., Topaloglu A. K., Mioni R., Fallo F., Zuliani L., et al.

JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.92, no.3, pp.1000-1007, 2007 (SCI-Expanded)

LXX. Molecular genetic analysis of normosmic hypogonadotropic hypogonadism in a Turkish population: Identification and detailed functional characterization of a novel mutation in the gonadotropin-releasing hormone receptor gene

Topaloglu A. K., Lu Z., Farooqi I. S., Mungan N. O., Yuksel B., O'Rahilly S., Millar R. P.

NEUROENDOCRINOLOGY, vol.84, no.5, pp.301-308, 2006 (SCI-Expanded)

LXXI. Bone calcium changes during diabetic ketoacidosis: A comparison with lactic acidosis due to volume depletion

Topaloglu A. K., Yildizdas D., Yilmaz H. L., Mungan N., Yuksel B., Ozer G.

BONE, vol.37, no.1, pp.122-127, 2005 (SCI-Expanded)

LXXII. Thyroid hormone levels and their relationship to survival in children with bacterial sepsis and septic shock

Yildizdas D., Onenli-Mungan N., Yapicloglu H., Topaloglu A. K., Sertdemir Y., Yuksel B.

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.17, no.10, pp.1435-1442, 2004 (SCI-Expanded)

LXXIII. Four new cases of congenital secondary hypothyroidism due to a splice site mutation in the thyrotropin-beta gene: Phenotypic variability and founder effect

Borck G., Topaloglu A., Korsch E., Martine U., Wildhardt G., Onenli-Mungan N., Yuksel B., Aumann U., Koch G., Ozer G., et al.

JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.89, no.8, pp.4136-4141, 2004 (SCI-Expanded)

LXXIV. Wolcott-Rallison syndrome - Clinical, genetic, and functional study of EIF2AK3 mutations and suggestion of genetic heterogeneity

Senée V., Vattém K., Delepine M., Rainbow L., Haton C., Lecoq A., Shaw N., Robert J., Rooman R., Diatloff-Zito C., et al.

DIABETES, vol.53, no.7, pp.1876-1883, 2004 (SCI-Expanded)

LXXV. Familial thyroxin-binding globulin excess with ichthyosis: a case report

Onenli-Mungan N., Yuksel B., Ozer G., Denli G., Topaloglu A., Teker Z.

TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.46, no.2, pp.174-176, 2004 (SCI-Expanded)

LXXVI. Growth hormone and insulin-like growth factor 1 levels and their relation to survival in children with bacterial sepsis and septic shock

Onenli-Mungan N., Yildizdas D., Yapicioglu H., Topaloglu A., Yuksel B., Ozer G.

JOURNAL OF PAEDIATRICS AND CHILD HEALTH, vol.40, no.4, pp.221-226, 2004 (SCI-Expanded)

LXXVII. Type II hyperprolinemia: a case report

Onenli-Mungan N., Yuksel B., Elkay M., Topaloglu A., Baykal T., Ozer G.

TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.46, no.2, pp.167-169, 2004 (SCI-Expanded)

LXXVIII. Fucosidosis with hypothyroidism: a case report

Onenli-Mungan N., Ozer G., Altunbasak S., Besley G., Yuksel B., Topaloglu A., Soyupak S.

TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.46, no.2, pp.170-173, 2004 (SCI-Expanded)

LXXIX. Growth hormone and insulin like growth factor 1 levels and their relations to survival in children with bacterial sepsis and septic shock

ÖNENLİ Mungan H. N., YILDIZDAŞ R. D., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., TOPALOĞLU A. K., SERTDEMİR Y., YÜKSEL B.

J Paediatr Child Health, vol.40, no.4, pp.221-226, 2004 (SCI-Expanded)

LXXX. Thyroid hormone levels and their relationship to survival in children with bacterial sepsis and

septic shock

YILDIZDAŞ R. D., ÖNENLİ Mungan H. N., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., TOPALOĞLU A. K.

J Pediatr Endocrinol Metab, vol.17, no.10, pp.1435-1442, 2004 (SCI-Expanded)

- LXXXI. **A newborn infant with generalized glutathione synthetase deficiency**
YAPICIOĞLU H., Satar M., Tutak E., NARLI N., TOPALOĞLU A. K.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.46, no.1, pp.72-75, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXXII. **Three children with triple A syndrome due to a mutation (R478X) in the AAAS gene**
Yuksel B., Braun R., Topaloglu A., Mungan N., Ozer G., Huebner A.
HORMONE RESEARCH, vol.61, no.1, pp.3-6, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXXIII. **Bone mineral changes in acute metabolic acidosis due to acute gastroenteritis**
YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., ÖNENLİ Mungan H. N., YÜKSEL B.
Calcif Tissue Int, vol.75, no.5, pp.380-383, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXXIV. **Extremely immature infant who developed clitoromegaly during the second month of her postnatal life probably due to frequent whole blood transfusion from an adult male**
Akcam M., Topaloglu A.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, vol.45, no.3, pp.347-348, 2003 (SCI-Expanded)
- LXXXV. **Serum IL-1, IL-2, TNF alpha and INF gamma levels of patients with type 1 diabetes mellitus and their siblings**
Ozer G., Teker Z., Cetiner S., Yilmaz M., Topaloglu A., Onenli-Mungan N., Yuksel B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.16, no.2, pp.203-210, 2003 (SCI-Expanded)
- LXXXVI. **Evaluation of cerebral maturation by visual and quantitative analysis of resting electroencephalography in children with primary nocturnal enuresis**
Hallioglu O., Ozge A., Comelekoglu U., Topaloglu A., Kanik A., Duzovali O., Yilgor E.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.16, no.10, pp.714-718, 2001 (SCI-Expanded)
- LXXXVII. **Primary hyperparathyroidism in an infant with three parathyroid glands and pulmonary calcinosis**
Topaloglu A., Yuksel B., Tuncer R., Mungan N., Ozer G.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.14, no.8, pp.1173-1175, 2001 (SCI-Expanded)
- LXXXVIII. **Chronic mercury intoxication simulating pheochromocytoma: Effect of captopril on urinary mercury excretion**
Kosan C., Topaloglu A., Ozkan B.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, vol.43, no.4, pp.429-430, 2001 (SCI-Expanded)
- LXXXIX. **Lack of association between plasma leptin levels and appetite in children with iron deficiency**
Topaloglu A., Hallioglu O., Canim A., Duzovali O., Yilgor E.
NUTRITION, vol.17, pp.657-659, 2001 (SCI-Expanded)
- XC. **Influence of metabolic control on growth in homocystinuria due to cystathionine B-synthase deficiency**
Topaloglu A., Sansaricq C., Snyderman S.
PEDIATRIC RESEARCH, vol.49, no.6, pp.796-798, 2001 (SCI-Expanded)
- XCi. **Coexistence of common variable immunodeficiency and autoimmune polyglandular syndrome type 2**
Topaloglu A., Yuksel B., Yilmaz M. B., Mungan N., Guneser S., Ozer G.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.14, no.5, pp.565-566, 2001 (SCI-Expanded)
- XCII. **A practical GnRH analogue (triptorelin) stimulation test to distinguish constitutional delay of puberty from hypogonadotropic hypogonadism in prepubertal boys**
Ozkan B., Topaloglu A., Bilginturan N.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.43, no.2, pp.114-117, 2001 (SCI-Expanded)
- XCIII. **Effect of gestational age on plasma fibronectin concentrations in the neonate**
Topaloglu A., Hallioglu O., Duzovali O., Amac A., Yilgor E.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, vol.43, no.1, pp.26-28, 2001 (SCI-Expanded)
- XCIV. **Twenty novel mutations in the alpha-galactosidase A gene causing Fabry disease**
Topaloglu A., Ashley G., Tong B., Shabbeer J., Astrin K., Eng C., Desnick R.
MOLECULAR MEDICINE, vol.5, no.12, pp.806-811, 1999 (SCI-Expanded)

- XCV. **Prenatal molecular diagnosis of severe ornithine carbamoyltransferase deficiency due to a novel mutation, E181G**
Topaloglu A., Sansaricq C., Fox J., Bale A., Tuchman M., Desnick R.
JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, vol.22, no.1, pp.82-83, 1999 (SCI-Expanded)
- XCVI. **Congenital adrenal hyperplasia and bilateral ovarian cysts in a neonate**
Topaloglu A., Vade A., Zeller W.
CLINICAL PEDIATRICS, vol.36, no.12, pp.719-720, 1997 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **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 (Peer-Reviewed Journal)
- II. **İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizme Neden Olan GNRH1 c.99delA Delesyonunun Klinik ve Genetik İncelemesi**
KOTAN GEDİK L. D., EREN E., TURAN İ., mngen e., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
International Journal of Advances in Engineering and Pure Sciences, 2020 (Peer-Reviewed Journal)
- III. **Yeni Tanımlanmış Bir Glukokinaz Gen Mutasyonuna Bağlı Mody Tip 2 Olgusu**
arashlı yılmaz a., elmaoğulları s., tayfun m., uçaktürk s. a., GÜRBÜZ F., DEMİREL F., TOPALOĞLU A. K.
Türkiye Klinikleri Journal of Case Reports, vol.24, no.2, pp.1-5, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- IV. **Withdrawal syndrome and hypomagnesaemia and in a newborn exposed to valproic acid and carbamazepine during pregnancy**
SATAR M., Ortakoylu K., Batun I., Yildizdas H. Y., Ozlu F., Demir H., TOPALOĞLU A. K.
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, vol.51, no.2, pp.114-116, 2016 (ESCI)
- V. **Neurological assessment of 38 late-diagnosed children with classic phenylketonuria**
HAYTOĞLU Z., Herguner O., SOYUPAK S., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., OZER G., Mungan H. N. O.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, vol.41, no.1, pp.21-27, 2016 (ESCI)
- VI. **Fabry Disease: A Turkish Case with a Novel Mutation and Dermatological Manifestations**
Mungan N. O., Temiz F., Yilmaz B. S., Ozbek M. N., KARAKAŞ M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, vol.40, pp.156-160, 2015 (ESCI)
- VII. **Evaluation of Two Different Pamidronate Treatment Protocols in Children with Osteogenesis Imperfecta**
ÖNENLİ Mungan H., gürbüz F., mngen e., özgür ö., topaloğlu a. k., yüksel b.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, vol.39, no.3, pp.532-539, 2014 (Peer-Reviewed Journal)
- VIII. **Comparison of Calcitonin and Pamidronate Treatments in Children with Osteogenesis Imperfecta**
ÖNENLİ Mungan H. N., GÜRBÜZ F., mngen e., ÖZGÜR HOROZ Ö., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
CUKUROVA MEDICAL JOURNAL, vol.38, no.4, pp.667-674, 2013 (Peer-Reviewed Journal)

Books & Book Chapters

- I. **Human Genetics of GnRH Neuron Function**
TOPALOĞLU A. K., KOTAN L. D.
in: The GnRH Neuron and Its Control, Herbison A. E., Plant T. M., Editor, John Wiley & Sons, West Sussex, UK ,
Sussex, pp.443-467, 2018
- II. **2.3 Gecikmiş Puberte ve Hipogonadizm**
TOPALOĞLU A. K., GÜRBÜZ F.
in: Çocuk Endokrinolojisi ve Uzlaşısı, Saka H. Nurçin, Ayçay Teoman, Editor, Nobel Tıp Kitabevi, İstanbul, pp.63-65,
2015

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **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, Turkey, 26 November 2020
- II. **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
- III. **Kalıtısal Hipofosfatemide 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, Turkey, 30 October 2020
- IV. **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 September 2019
- V. **BMP4 mutations as a novel cause of normosmichypogonadotropic 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
- VI. **Rare BMP4 sequence variants in patients with hypogonadotropic hypogonadism.**
TOPALOĞLU A. K., YILDIRIM R., KOTAN GEDİK L. D., AKKUŞ G., ünal e., TURAN İ., özdemir dilek s., gurbuz f., TAŞTAN M., YÜKSEL B.
ASHG 2019, 15 - 19 October 2019
- VII. **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
- VIII. **Normosmik ve Anosmik İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizmde PLXNA1 Varyanlarının Prevalansı ve İlişkili Fenotipleri**
KOTAN GEDİK L. D., ıřık 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
- IX. **Kisspeptin Induce Aromatase Expression via Kisspeptin Receptor (GPR54) in MCF 7 Breast Cancer Cell Line**
YILMAZ B., Oksuz H., DEMİRHAN O., Luleyap U., PAZARBAŞI A., Sel S. K., Kotan D., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M., Öztecik E., et al.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Denmark, 27 - 30 May 2017, vol.26, pp.968
- X. **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
- XI. **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, Turkey, 14 - 19 September 2017, vol.88, pp.1-628
- XII. **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

- XIII. **Kisspeptin Induce Aromatase Expression via Kisspeptin Receptor (GPR54) in MCF 7 Breast Cancer Cell Line**
YILMAZ M. B., Öksüz H., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A., KOCATÜRK SEL S., KOTAN GEDİK L. D., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M., Öztecik E., et al.
European Human Genetics Conference-ESHG 2017, Kopenhag, Denmark, 27 - 30 May 2017
- XIV. **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, Turkey, 26 - 30 April 2017
- XV. **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
- XVI. **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, Turkey, 26 - 30 April 2017
- XVII. **CASR Mutasyonuna Bağlı Yenidoğanın Ciddi Hiperparatiroidisi’xxnde Cinacalcet 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
- XVIII. **Isolated Hypoadosteronism: 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
- XIX. **İnsan meme kanseri mcf7 hücre hattında kisspeptinin aromataz ekspresyonu üzerine etkisinin incelenmesi**
öksüz h., barç e. d., öztecik e., KOTAN GEDİK L. D., TOPALOĞLU A. K., PAZARBAŞI A., yılmaz m., ILGAZ N. S., cömertpay g., YILMAZ M. B.
1. Uluslararası Akdeniz Bilim ve Mühendislik Kongresi, 26 - 28 October 2016
- XX. **Leptinin pubertal KISS1 KISS1R TAC2 ve TACR3 genlerinin ekspresyonlarına etkisinin gt 1 7hipotalamik hücre hattında değerlendirilmesi**
ILGAZ N. S., cömertpay g., ÖZPAK L., akbal e., öksüz h., yılmaz m., PAZARBAŞI A., KOTAN GEDİK L. D., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M. B.
1. Uluslararası Akdeniz Bilim ve Mühendislik Kongresi, 26 - 28 October 2016
- XXI. **İnsan meme kanseri hücre hattında kisspeptinin aromataz ekspresyonu üzerine etkisinin incelenmesi**
Öksüz H., ÖZTECİK E., Barç E. D., KOTAN GEDİK L. D., Cömertpay G., ILGAZ N. S., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M., PAZARBAŞI A., YILMAZ M. B.
1st International Mediterranean Science and Engineering Congress. October 26-28, 2016. Adana, Turkey, Adana, Turkey, 26 - 28 October 2016
- XXII. **Leptinin pubertal Kiss1 Kiss1R TacR ve TacR3 genlerinin ekspresyonlarına etkisinin GT 1 7 hipotalamik hücre hattında değerlendirilmesi**
ILGAZ N. S., Cömertpay G., AKBAL E., ÖKSÜZ H., ÖZPAK L., TOPALOĞLU A. K., KOTAN GEDİK L. D., YILMAZ M., PAZARBAŞI A., YILMAZ M. B.
1st International Mediterranean Science and Engineering Congress. October 26-28, 2016. Adana, Turkey, Adana, Turkey, 26 - 28 October 2016
- XXIII. **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
- XXIV. **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

- XXV. **Kallmann Syndrome Due to a Homozygous Missense c.217CT (p.R73C) Mutation Detected in the Exon-2 of the PROK2 Gene**
özbek m. n., DEMİRBİLEK H., KOTAN GEDİK L. D., BAYSAL B., ocal m., TOPALOĞLU A. K.
European Society for Paediatric Endocrinology 2016, 10 - 12 September 2016
- XXVI. **Two siblings with neonatal onset Dubin Johnson syndrome and hypothyroidism harboring a novel mutation in the ABCC2 gene**
KÖR D., ŞEKER YILMAZ B., BULUT F. D., CEYLANER S., TOPALOĞLU A. K., ÖNENLİ MÜNGAN H. N.
SSIEM 2016 ROME, 6 - 09 September 2016
- XXVII. **Diyabetik Ketoasidoz**
TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet Derneği Bahar Okulu 2016 Olgu Sunumları, Antalya, Turkey, 12 April 2021, vol.24, pp.48-50
- XXVIII. **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, Turkey, 29 - 30 April 2016
- XXIX. **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, Turkey, 29 - 30 April 2016
- XXX. **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, Turkey, 28 April 2016
- XXXI. **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, Turkey, 28 April 2016
- XXXII. **Multiple anomalilerin eşlik ettiği bir yetersiz Virilizasyon olgusu**
TURAN İ., KÖR Y., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları 8., Adana, Turkey, 29 April 2016
- XXXIII. **A Novel GH1 Functional Mutation in a Family with Isolated Growth Hormone Deficiency**
Gürbüz F., YÜKSEL B., BİŞGİN A., Mengen E., TOPALOĞLU A. K.
Eighth APPEE Scientific Meeting, 29 October - 01 November 2014, vol.7
- XXXIV. **Genetik Analiz Yöntemleri ve Kullanım Alanları**
BİŞGİN A., TOPALOĞLU A. K.
XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXXV. **Hiperprolaktinemili Hastalarımızın Sunumu**
mengen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 5 - 08 November 2014
- XXXVI. **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, Turkey, 5 - 08 November 2014
- XXXVII. **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
- XXXVIII. **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
- XXXIX. **Loss of Function Mutations in pnp1a6 Cause Hypogonadotropic Hypogonadism due to Impaired LH Release from Pituitary Gonadotropes**
TOPALOĞLU A. K., lomniczi A., Kretzschmar d., Dissen g., KOTAN GEDİK L. D., McArdle c., KOÇ A. F., hamel b., GÜÇLÜ

M., papatya e., et al.

ESPE 2014, 20 - 22 September 2014

- XL. **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 May 2014
- XLI. **Dikkat Eksikliği ve Hiperaktivite Tanılı Hastalarda Metilfenidat Kullanımının Büyüme ve İştah Üzerine Etkisi**
GÜRBÜZ F., BİLGİNER GÜRBÜZ B., ÇELİK G., yıldırım v., uçaktürk a., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
3. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Turkey, 30 April - 04 May 2014
- XLII. **Adrenal Kitle ve Virilizasyon: Adrenokortikal Tümör**
GÜRBÜZ F., özduvan f., mungen e., SEZGİN G., ALKAN M., ERDOĞAN Ş., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Ulusal Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-6, Turkey, 18 - 19 April 2014
- XLIII. **Adrenal Yetmezliğin Nadir Bir Nedeni: Konjenital Lipoid Adrenal Hiperplazi**
GÜRBÜZ F., KOTAN GEDİK L. D., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
6. Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları, Turkey, 18 - 19 April 2014
- XLIV. **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, Turkey, 3 - 05 October 2013
- XLV. **NEONATAL DİYABETLİ BİR OLGUDA GLUKOKİNAZ GEN MUTASYONU**
GÜRBÜZ F., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 3 - 05 October 2013
- XLVI. **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, Turkey, 3 - 05 October 2013
- XLVII. **Bilateral Juvenil Gigantomastia**
GÜRBÜZ F., mungen e., İSKİT H. S., YAVUZ O. M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-5 Toplantısı, Turkey, 12 - 13 April 2013
- XLVIII. **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, Turkey, 12 - 13 April 2013
- XLIX. **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, Turkey, 7 - 10 November 2012
- L. **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, Turkey, 7 - 10 November 2012
- LI. **AMİODARON TEDAVİSİNE BAĞLI HİPOTİROİDİZM**
GÜRBÜZ F., mungen e., GÜLLÜ U. U., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Turkey, 7 - 10 November 2012
- LII. **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, Turkey, 7 - 10 November 2012
- LIII. **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, Turkey, 7 - 10 November 2012
- LIV. **ROBINOW SENDROMLU İKİ OLGU**
GÜRBÜZ F., mungen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Turkey, 7 - 10 November 2012
- LV. **A novel mutation in TACR3 gene leading to idiopathic hypogonadotropic hypogonadism with clinical**

reversibility in some affectedfamily membersHorm Res Paediatr 201278(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

LVI. 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

LVII. 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

**LVIII. Normoosmik İdyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizme Neden Olan KISS1R Geninde Yeni
Muyasyon**

özbek m. n., KOTAN GEDİK L. D., DEMİRBİLEK 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

**LIX. Novel mutations in the Steroidogenic AcuteRegulatory Protein (StAR) in 46, XY caseswith adrenal
insufficiency and complete sexreversal, Hormone Research in Paediatrics,Vol. 76, Suppl. 2, 2011**

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

European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) 50th Annual Meeting, Glasgow, September 2011, 25 - 28 September 2011, vol.76

LX. Leydig Hücre Aplazisi Tanısı Alan Bir Olgu Sunumu

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

Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-3 Toplantısı, Turkey, 22 - 23 April 2011

LXI. Surrenal Kalsifikasyonla Seyreden Familyal ACTH Direçli Olgu Sunumu

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

Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-3 Toplantısı, Turkey, 22 - 23 April 2011

LXII. Fabry disease: An early diagnosed case

Oenenli-Mungan N., TOPALOĞLU A. K., Yueskel B., Karatas M., Oezbek M. N., Tuncer I.

4th Symposium on Lysosomal Storage Disorders, Vienna, Austria, 29 - 31 March 2007, vol.29

**LXIII. Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları
arasındaki ilişki**

YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.

II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Turkey, 8 - 12 June 2005

**LXIV. Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları
arasındaki ilişki**

YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.

II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Turkey, 8 - 12 June 2005

**LXV. Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları
arasındaki ilişki**

YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.

II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Turkey, 8 - 12 June 2005

**LXVI. Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları
arasındaki ilişki**

YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.

II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Turkey, 8 - 12 June 2005

LXVII. Nadir Görülen Bir Durum Wan Wyk Grumbach Sendromu

ÖNENLİ Mungan H. N., Karagün B., LEBLEBİSATAN G., ÖZGÜR HOROZ Ö., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K., Güler Ö.

IX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 27 September - 01 October 2004

**LXVIII. Growth Hormon eksikliği Sindaktili İnmemiş Testis Mikropenis Situs İnversus Totalis ve Midline
Defekti Olan Bir Olgu**

ÖZGÜR HOROZ Ö., ÖNENLİ Mungan H. N., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K., Özer G.

IX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Turkey, 27 September - 01 October 2004

- LXIX. **Erken Diyabetik Nefropatili Tip 1 Diyabetes Mellituslu Hastalarda Ambulatuvar Kan Basıncı Parametreleri ve Serum Nitrit Nitrat Düzeyleri**
ÖZGÜR HOROZ Ö., YÜKSEL B., Attila G., KARABAY BAYAZIT A., ÖNENLİ Mungan H. N., TOPALOĞLU A. K., Özer G.
VIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Turkey, 16 - 21 December 2003
- LXX. **Üç Günlük ve Bir Günlük Pamidronate Tedavi Etkinliklerinin Karşılaştırılması**
ÖNENLİ Mungan H. N., TOPALOĞLU A. K., ÖZGÜR HOROZ Ö., YÜKSEL B., Özer G.
VIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Turkey, 16 - 21 December 2003
- LXXI. **Çocuklarda Sepsis ve Septik Şokta Kalsiyum ve D Vitamini Düzeylerinin Survival ile İlişkisi**
ÖNENLİ Mungan H. N., YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., ÖZGÜR HOROZ Ö., Karagün B., YÜKSEL B., Özer G.
VIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Turkey, 16 - 21 December 2003
- LXXII. **Ağır laktik asidoz ile seyreden bir histiositoz olgusu**
YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., TANYELİ A., Erbey F., BAYRAM İ., Özcan K., Büyükçelik M., Kendirli S.
39. Türk Pediatri Kongresi, Nevşehir, Turkey, 17 - 22 June 2003, vol.0
- LXXIII. **Ağır laktik asidoz ile seyreden bir histiositoz olgusu**
YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., TANYELİ A., Erbey F., BAYRAM İ., Özcan K., Büyükçelik M., Kendirli S.
39. Türk Pediatri Kongresi, Nevşehir, Turkey, 17 - 22 June 2003, vol.0
- LXXIV. **Hipertiroidi Semptomları İle Prezente Olan Bir Hepatik Koriokarsinom Olgusu**
ÖNENLİ Mungan H. N., BAYRAM İ., ÖZGÜR HOROZ Ö., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., Özer G.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Turkey, 9 - 11 October 2002
- LXXV. **İnmemiş Testisli Çocuklarda HCG Tedavisi ve Sonuçları**
YÜKSEL B., TUNCER R., ÖZGÜR HOROZ Ö., ÖNENLİ Mungan H. N., TOPALOĞLU A. K., OKUR H., Olcay I., Özer G.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Turkey, 9 - 11 October 2002
- LXXVI. **Sepsis ve Septik Şokta Tiroid Hormon Düzeyleri**
ÖNENLİ Mungan H. N., YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., Özer G., ÖZGÜR HOROZ Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Turkey, 9 - 11 October 2002
- LXXVII. **Osteogenezis İmpperfektada Sodyum Bifosfonat Tedavisinin Etkinliğinin Değerlendirilmesi**
ÖNENLİ Mungan H. N., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., Özer G., ÖZGÜR HOROZ Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Turkey, 9 - 11 October 2002
- LXXVIII. **Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Turkey, 9 - 11 October 2002, vol.C1-7
- LXXIX. **Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Turkey, 9 - 11 October 2002, vol.C1-7
- LXXX. **Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Turkey, 9 - 11 October 2002, vol.C1-7
- LXXXI. **Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Turkey, 9 - 11 October 2002, vol.C1-7
- LXXXII. **Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Turkey, 9 - 11 October 2002, vol.C1-7
- LXXXIII. **Sepsis ve septik şokda büyüme hormonu ve IGF-I düzeyleri**
TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Turkey, 9 - 11 October 2002, vol.C1-7

Supported Projects

YÜKSEL B., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., Project Supported by Higher Education Institutions, Püberte Biyolojisinde Rol Alan Yeni Genlerin Belirlenmesi, 2016 - 2019
YÜKSEL B., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., Project Supported by Higher Education Institutions, Püberte Fizyolojisinde Görevli Yeni Genlerin Saptanması, 2016 - 2019
TOPALOĞLU A. K., KOTAN L. D., Project Supported by Higher Education Institutions, Ergenlik Döneminin Başlamasında Rol Alan Yeni Genlerin Belirlenmesi, 2016 - 2017
TOPALOĞLU A. K., Project Supported by Higher Education Institutions, İdiopatik Hipogonadotropik Hipogonadizm Olgularında Gen Mutasyon Analizleri, 2013 - 2015

Metrics

Publication: 189

Citation (WoS): 2320

Citation (Scopus): 2550

H-Index (WoS): 22

H-Index (Scopus): 24