

Kişisel Bilgiler

E-posta: mehmet.eltan@marmara.edu.tr

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayımlanan Makaleler

- I. **A Rare Cause of Hypophosphatemia: Raine Syndrome Changing Clinical Features with Age**
ELTAN M., ALAVANDA C., Yavas Abali Z., Ergenekon P., Yalindag Ozturk N., SAKAR M., DAĞÇINAR A., KIRKGÖZ T., KAYGUSUZ S. B., GÖKDEMİR Y., et al.
CALCIFIED TISSUE INTERNATIONAL, cilt.107, ss.96-103, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- II. **Low DHEAS Concentration in a Girl Presenting with Short Stature and Premature Pubarche: A Novel PAPSS2 Gene Mutation**
ELTAN M., Yavas Abali Z., Arslan Ates E., KIRKGÖZ T., KAYGUSUZ S. B., Türkyılmaz A., BERKET A., Turan S., GÜRAN T.
Hormone Research in Paediatrics, cilt.92, ss.262-268, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- III. **Cinacalcet as a First-Line Treatment in Neonatal Severe Hyperparathyroidism Secondary to Calcium Sensing Receptor (CaSR) Mutation**
Gulcan-Kersin S., Kirkgoz T., ELTAN M., Rzayev T., ATA P., Bilgen H., ÖZEK E., BERKET A., Turan S.
Hormone Research in Paediatrics, 2020 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **A Case Of Syndromic Hypopituitarism**
KAYGUSUZ S. B., Ates E. A., KIRKGÖZ T., ELTAN M., Abali Z. Y., Helvacioğlu D., Menevse T. S., Tosun B. G., Tutar E., Volkan B., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.589, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- V. **Genotype and Phenotype Characterization of Turkish Patients with Vitamin D Dependent Rickets Type IA**
KAYGUSUZ S. B., ATA P., KIRKGÖZ T., Abali Z. Y., ELTAN M., Tosun B. G., Menevse T. S., Helvacioğlu D., GÜRAN T., ARMAN A., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.215, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VI. **Evaluation of brain MRI lesions in 381 girls with central precocious puberty**
Helvacioğlu D., GÜRAN T., KIRKGÖZ T., Atay Z., Abali Z. Y., ELTAN M., KAYGUSUZ S. B., Seven T., Gurpinar B., Turan S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.329-330, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VII. **Simplifying the interpretation of steroid metabolome data by a machine-learning approach**
KIRKGÖZ T., Kilic S., Abali Z. Y., Yaman A., KAYGUSUZ S. B., ELTAN M., Turan S., HAKLAR G., Sagiroglu M. S., BERKET A., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.128, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VIII. **A rare cause of hypophosphatemia: Raine Syndrome**
ELTAN M., ATA P., KIRKGÖZ T., ALAVANDA C., KAYGUSUZ S. B., Menevse T. S., Tosun B. G., Abali Z. Y., Helvacioğlu D., GÜRAN T., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.384, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IX. **Cushing Syndrome due to an adrenocortical carcinoma in a baby with atypical Beckwith-Wiedemann Syndrome**
ELTAN M., Cerit K., KAYGUSUZ S. B., Ates E., EKER N., Bagci P., ERGELEN R., Turan S., BERKET A., GÜRAN T.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.371, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- X. **Rare Causes of Osteogenesis Imperfecta are Common in Consanguineous Pedigrees**
KAYGUSUZ S. B., ARMAN A., ABALI S., ATA P., KIRKGÖZ T., ELTAN M., Abali Z. Y., Helvacioğlu D., Tosun B. G.,

Menevse T. S. , et al.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.214, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XI. A Real-Life Experience with A New Insulin Co-Formulation Degludec/Aspart For One Year In Poorly Controlled Children And Adolescents With Type 1 Diabetes

KIRKGÖZ T., ELTAN M., KAYGUSUZ S. B. , Abali Z. Y. , GÜRAN T., BEREKET A., Turan S.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.534-535, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XII. Evaluation of growth and puberty in a child with a novel TBX19 gene mutation and review of the literature

Abali Z. Y. , YEŞİL G., KIRKGÖZ T., KAYGUSUZ S. B. , ELTAN M., Turan S., BEREKET A., GÜRAN T.

HORMONES-INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, cilt.18, ss.229-236, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. Genotype and Phenotype Characterization of Turkish Patients with Vitamin D Dependent Rickets Type IA

KAYGUSUZ S. B. , ATA P., KIRKGÖZ T., YAVAŞ ABALI Z., ELTAN M., GÜRPINAR T. B. , SEVEN M. T. , HELVACIOĞLU D., ARMAN A., GÜRAN T., et al.

European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE)58th Annual Meeting, Vienna, VİYANA, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019, cilt.91

II. A rare cause of hypophosphatemia: Raine Syndrome

ELTAN M., ATA P., KIRKGÖZ T., ALAVANDA C., KAYGUSUZ S. B. , SEVEN M. T. , GURPINAR TOSUN B., YAVAŞ ABALI Z., GÜRAN T., ELÇİOĞLU H. N. , et al.

European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE)58th Annual Meeting, Vienna, VİYANA, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019, cilt.91

III. Yenidoğanda Nadir Bir Hiperkalsemi nedeni : Kalsiyum Duyarlı Reseptör Mutasyonuna bağlı Ağır neonatal Hiperparatiroidizm

Rzayev T., KIRKGÖZ T., Özdemir H., ATA P., BİLGİN H. S. , MEMİŞOĞLU A., ELTAN M., ÖZEK E., Turan S.

27. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Nisan 2019

IV. Segmental Aşırı büyüme kliniği olan olguda somatik PIK3CA mutasyonu

YAVAŞ ABALI Z., Arslan Ateş E., türkylmaz a., SALMAN A., KIRKGÖZ T., KAYGUSUZ S. B. , ELTAN M., Turan S., BEREKET A., GÜRAN T.

3. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, 7 - 09 Mart 2019

V. A further case of autosomal recessive brachyolmia having a novel mutation in PAPSS2 gene

ARSLAN ATEŞ E., ELTAN M., TÜRKYLMAZ A., ALAVANDA C., SÖYLEMEZ M. A. , GEÇKİNLİ B. B. , GÜNEY A. İ. , GÜRAN T., ARMAN A.

13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):2

h-İndeksi (WOS):1