

## Prof.Dr. SERAP DEMİRCİOĞLU

### Kişisel Bilgiler

**E-posta:** serap.turan@marmara.edu.tr

**Web:** <https://avesis.marmara.edu.tr/serap.turan>

### Biyografi

Marmara Üniversitesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Bilim Dalında pediatri uzmanlık eğitimimi tamamladıktan sonra, aynı üniversitede Çocuk Endokrinoloji yan dal eğitimi aldım. Yan dal eğitimi sırasında uluslararası pek çok eğitim faaliyetine bilimsel toplantı ve bilim okulları olarak katılarak sunumlar yaptım. Yan dal eğitimimi tamamladıktan sonra klinik eğitimimi temel bilimler ile birleştirmek istedim ve de TÜBİTAK ve Fulbright'tan aldığım burslar ile Amerika Birleşik Devletleri Massachusetts General Hospital-Harvard Medical School'da hipofosfatemik rikets, psödohipoparatiroidi ve metilasyon bozuklukları alanında moleküler genetik çalışmalar yaptım. Türkiye'ye döndükten sonra bu konuda çalışmalarım ve farklı merkezler ile işbirliğim devam etti. 2010 yılında European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) 'Sabbatical Leave Programme' desteği ile 1 yıl süre yine aynı merkezde 'visiting scientist' olarak psödohipoparatiroidi (PHP) etiyo-patogenezi konusunda GNAS knock-out fare modellerinde çalışmalar yaptım. Halen, ESPE bünyesinde kurulan PHP grubunun aktif bir üyesi olarak Avrupa'da yapılan çalışmalara ve konsensus toplantılarına katılmaktayım. Avrupa Birliği Projesi olan COST Action BM10208- European Network for Human Congenital Imprinting Disorders çalışma grubunun aksiyon ortağı olarak Türkiye'yi temsil etmekteyim.

European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) tarafından Annual ESPE Meetingleri'nin program organizasyon komitesinde 4 yıl boyunca görev yapmak üzere 2010 yılında seçildim ve bu görevi 2014 yılında tamamladım. ESPE'nin bilim okulu olan Winter School'da 'Teaching Faculty' olarak 2015 yılında göreve başladım. European Society for Paediatric Endocrinology 1962 yılında Avrupa Pediatrik Endokrinoloji camiası tarafından kurulmuş olup, görev aldığım her iki pozisyon için de görev verilen ilk Türk bilim insanı olmam önem arz etmektedir.

İlk tip 1 diyabet prevalans çalışmasının ülkemizde okul çalışması kapsamında yapılmasında, sorumlu araştırmacı olarak görev aldım ve bu çalışmanın sonuçlarına göre okulda diyabet programının oluşturulmasında çalıştım. Diyabet 2020 projesi ve Sağlık Bakanlığı Diyabet programında raportör olarak görev aldım.

Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism ve Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology dergilerinde yardımcı editörlük yapmanın yanı sıra pek çok dergi için yayın değerlendirmesi yapmaktayım. 2008'den bu yana Faculty of 1000 Prime'de Associate Faculty Member olarak yayın değerlendirmesi yapıyorum.

Ayrıca, Avrupa Birliği Çerçeve Programı 'imprinting Disorders' EURCOST çerçevesinde proje yürüttüm.

### Eğitim Bilgileri

Lisans Yandal, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2001 - 2004

Lisans, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1995 - 2000

Ön Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (İngilizce), Türkiye 1988 - 1995

### Yabancı Diller

İngilizce, A1 Başlangıç

## Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

## Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2015 - Devam Ediyor

Doç.Dr., Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2009 - 2015

## Verdiği Dersler

Obesity Modul, Lisans, 2021 - 2022

Diagnostic procedures , Lisans, 2021 - 2022

Childhood obesity, Lisans, 2021 - 2022

Metabolic Bone Diseases, Lisans, 2021 - 2022

Puberte prekoks, boy kısalığı, endokrin hastalıklar yaklaşım, Yüksek Lisans, 2021 - 2022

Diabetic Ketoacidosis, Lisans, 2021 - 2022

## Yönetilen Tezler

Demircioğlu Turan S., Obez çocuklarda bazal metabolik hız ve subklinik hipotiroidinin bazal metabolik hıza etkisi, Tıpta Uzmanlık, N.MUZAFFAROVA(Öğrenci), 2016

Demircioğlu Turan S., Biyokimya laboratuvarında alkalin fosfataz düşüklüğü tespit edilen hastaların hipofosfatazyaya açısından incelenmesi, Tıpta Uzmanlık, R.BAYRAMLI(Öğrenci), 2016

Demircioğlu Turan S., Boy kısalığı olan hastalarda özellikler ve etiyolojik dağılım, Tıpta Uzmanlık, S.ÖZCAN(Öğrenci), 2015

Demircioğlu S., Fibroblast büyüme faktörü-23 (FGF-23) ve matriks ekstraselüler fosfoglikoprotein (MEPE) sağlıklı bireylerde yaşa ve cinse özgü referans değerlerinin belirlenerek fosfat regülasyonundaki rollerinin araştırılması, Tıpta Uzmanlık, A.ÖZŞEN(Öğrenci), 2012

## Jüri Üyelikleri

Tez Savunma (Doktora), Tez Savunma (Doktora), Yeditepe Üniversitesi, Ekim, 2021

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Mayıs, 2021

Akademik Kadroya Atama, Akademik Kadroya Atama, Acıbadem Mehmet Ali Aydınlar Üniversitesi, Nisan, 2021

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Ocak, 2021

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Ekim, 2020

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Mart, 2020

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

### I. Lack of GNAS re-methylation during oogenesis may be a cause of sporadic pseudohypoparathyroidism type Ib (PHP1B).

Milioto A., Reyes M., Hanna P., Kiuchi Z., Turan S., Zeve D., Agarwal C., Grigelioniene G., Chen A., Mericq V., et al. The Journal of clinical endocrinology and metabolism, 2021 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)

### II. Familial Hypomagnesemia with Hypercalciuria and Nephrocalcinosis Due to CLDN16 Gene Mutations: Novel Findings in Two Cases with Diverse Clinical Features

Eltan M., Abali Z. Y. , Turkyilmaz A., Gökce İ., Abali S., Alavanda C., Arman A., Kırkgöz T., Güran T., Hatun S., et al.  
CALCIFIED TISSUE INTERNATIONAL, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- III. **Long-term efficacy of T3 analogue Triac in children and adults with MCT8 deficiency: a real-life retrospective cohort study.**  
Van Geest F. S. , Groeneweg S., Van Den Akker E. L. T. , Bacos I., Barca D., Van Den Berg S. A. A. , Bertini E., Brunner D., Brunetti-Pierri N., Cappa M., et al.  
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, 2021 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **Broad-spectrum XX and XY gonadal dysgenesis in patients with a homozygous L193S variant in PPP2R3C.**  
Cicek D., Warr N., Yesil G., Kocak Eker H., Bas F., Poyrazoglu S., Darendeliler F., Direk G., Hatipoglu N., Eltan M., et al.  
European journal of endocrinology, 2021 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- V. **Dysgenesis and Dysfunction of the Pancreas and Pituitary Due to FOXA2 Gene Defects.**  
Kaygusuz S. B. , Arslan Ates E., Vignola M. L. , Volkan B., Geckinli B. B. , Turan S., Bereket A., Gaston-Massuet C., Guran T.  
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, cilt.106, sa.10, 2021 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- VI. **Rahman Syndrome: Hypopituitarism might be responsible for changing height pattern**  
Kaygusuz S. B. , Demircioğlu S., Esen N., Bereket A., Yesilyurt A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.359, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VII. **Severe Hypophosphatemic Rickets due to Tumor-Induced Osteomalasia**  
HALİLOĞLU B., Pehlivan E., Yılmaz D., Cift H. T. , Tasdelen N., Sav A., ALAN SELÇUK N., DEMİRCİOĞLU S.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.209, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VIII. **Hyperinsulinemic hypoglycemia due to biallelic mutations in the DNAJC3 gene**  
Gürpınar Tosun B., Seven Menevşe T., Esen N., Demircioğlu S., Yesilyurt A., Güran T., Bereket A.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.107, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IX. **Adrenocortical hormone profiles do not predict the molecular etiology in non-CAH primary adrenal insufficiency**  
Seven Menevşe T., Demirkol Y. K. , Gürpınar Tosun B., Bayramoglu E., Yildiz M., Acar S., Karaca S. E. , Orbak Z., Onder A., Sobu E., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.64-65, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- X. **Machine Learning Quest for Predictive Markers of Lifestyle Modification Outcomes in Pediatric Obesity Treatment**  
Gawlik A., Shmoish M., BEREKET A., Wasniewska M., Antosz A., Kirkgoz T., DEMİRCİOĞLU S., GÜRAN T., Aversa T., Corica D., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.275, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XI. **Is quail egg a potential endocrine disruptor?**  
Süreklı Karakuş Ö., Arabacı Tamer S., Levent H. N. , Kaygusuz S. B. , Demircioğlu S., Akakın D., Güran T., Yegen B., Bereket A.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.364, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XII. **Acetazolamide treatment in a patient with pseudohypoparathyroidism with venous calcification**  
Seven Menevşe T., Gürpınar Tosun B., Abali Z. Y. , Helvacioğlu D., Kaygusuz S. B. , Eltan M., Buğdaycı O., Güran T., Bereket A., Demircioğlu S.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.75, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIII. **Adrenal steroids reference ranges in infancy determined by LC-MS/MS**  
Enver E. O. , Vatansever P., Guran O., Bilgin L., Boran P., Demircioğlu S., Haklar G., Bereket A., Güran T.  
PEDIATRIC RESEARCH, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIV. **Biallelic PPP2R3C mutations are associated with partial and complete gonadal dysgenesis in 46,XY and 46,XX individuals**  
Çiçek D., Warr N., Yesil G., Eker H. K. , Bas F., Poyrazoglu S., Darendeliler F., Direk G., Hatipoğlu N., Eltan M., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.92, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XV. **Clinical and Hormonal Profiles Correlate With Molecular Characteristics in Patients With 11 beta-**

## **Hydroxylase Deficiency**

Yildiz M., Isik E., Abali Z. Y., Keskin M., Ozbek M. N., Bas F., Ucakturk S. A., Buyukinan M., Onal H., Kara C., et al.  
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.106, sa.9, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- XVI. **Endocrine disrupting chemicals and bone.**  
Turan S.  
Best practice & research. Clinical endocrinology & metabolism, cilt.35, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVII. **A rare cause of hypercalcemia: Congenital Lactase Deficiency**  
Eltan M., Alavanda C., Abalı S., Abalı Z. Y., Kaygusuz S. B., Gürpınar Tosun B., Seven Menevşe T., Helvacıoğlu D., Güran T., Ata P., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.75, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVIII. **Genotypic Sex and Severity of the Disease Determine the Time of Clinical Presentation in Steroid 17 alpha-Hydroxylase/17,20-Lyase Deficiency**  
Kurnaz E., Baykan E. K., Turkyılmaz A., Yaralı O., Abalı Z. Y., Demircioğlu S., Bereket A., Cayir A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.191, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIX. **46,XY DSD due to biallelic DHX37 gene mutations**  
Eltan M., Helvacıoğlu D., Ates E. A., Abalı Z. Y., Demircioğlu S., Bereket A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.393-394, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XX. **Clinical and hormonal evolution of aldosterone synthase deficiency: Is complete remission possible?**  
Gürpınar Tosun B., Demirkol Y. K., Seven Menevşe T., Kaygusuz S. B., Ozbek M. N., Altıncık S. A., Mammadova J., Cayir A., Döğ er E., Bayramoğlu E., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.184-185, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXI. **Correlation of 11-oxygenated C19 androgens with the clinical and biochemical characteristics in premature adrenarche**  
Abalı Z. Y., Eltan M., Helvacıoğlu D., Yaman A., Demircioğlu S., Bereket A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.120-121, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXII. **Catch-up growth and discontinuation of fludrocortisone treatment in aldosterone synthase deficiency.**  
Gurpınar Tosun B., Kendir Demirkol Y., Seven Menevşe T., Kaygusuz S. B., Ozbek M. N., Altıncık S. A., Mammadova J., Cayir A., Doger E., Bayramoğlu E., et al.  
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, 2021 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- XXIII. **Efficacy of the Novel Degludec/Aspart Insulin Co-formulation in Children and Adolescents with Type 1 Diabetes: A Real-life Experience with 1-year IDeg/Asp Therapy in Poorly Controlled and Non-compliant Patients.**  
Kirkgoz T., Eltan M., Kaygusuz S. B., Yavas Abalı Z., Helvacıoğlu D., Seven Menevşe T., Gurpınar Tosun B., Guran T., Bereket A., Turan S.  
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, 2021 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- XXIV. **Cranial MRI Abnormalities and Long-term Follow-up of the Lesions in 770 Girls With Central Precocious Puberty.**  
Helvacıoğlu D., Demircioğlu Turan S., Güran T., Atay Z., Dağcınar A., Bezen D., Karakılıç Özturan E., Darendeliler F., Yüksel A., Dursun F., et al.  
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, cilt.106, sa.7, 2021 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- XXV. **Use of Insulin Degludec/Insulin Aspart in the Management of Diabetes Mellitus: Expert Panel Recommendations on Appropriate Practice Patterns**  
Demir T., Demircioğlu S., Ünlühizarcı K., Topaloğlu O., Tukek T., Yavuz D.  
FRONTIERS IN ENDOCRINOLOGY, cilt.12, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXVI. **Does Genotype–Phenotype Correlation Exist in Vitamin D-Dependent Rickets Type IA: Report of 13 New Cases and Review of the Literature**  
Kaygusuz S. B., Alavanda C., Kırkgöz T., Eltan M., Yavas Abalı Z., Helvacıoğlu D., Güran T., Ata P., Bereket A., Demircioğlu S.  
Calcified Tissue International, 2021 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- XXVII. **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. S. , Özek E., Bereket A., Turan S.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.93, sa.5, ss.313-321, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXVIII. **Persistent Mullerian Duct Syndrome: A Rare But Important Etiology of Inguinal Hernia and Cryptorchidism**

Bugrul F., Abali Z. Y. , Kirkgöz T., Karadeniz Cerit K., Canmemiş A., Demircioğlu S., Tugtepe H., Picard J., Bereket A., Güran T.

SEXUAL DEVELOPMENT, cilt.13, ss.264-270, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXIX. **Recommendations for Diagnosis and Treatment of Pseudohypoparathyroidism and Related Disorders: An Updated Practical Tool for Physicians and Patients**

Mantovani G., Bastepe M., Monk D., De Sanctis L., Thiele S., Ahmed S. F. , Bufo R., Choplin T., De Filippo G., Devernois G., et al.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.93, sa.3, ss.182-196, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXX. **Management of Systemic Hypersensitivity Reactions to Gonadotropin-Releasing Hormone Analogues during Treatment of Central Precocious Puberty**

Kirkgoz T., Karakoc-Aydiner E., Bugrul F., Yavas Abali Z., Helvacioğlu D., Kiykim A., Bilgic Eltan S., Aruci Kasap N., Baris S., Ozen A. O. , et al.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.93, sa.1, ss.66-72, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXXI. **Disease characteristics of MCT8 deficiency: an international, retrospective, multicentre cohort study**

Groeneweg S., Van Geest F. S. , Abacı A., Alcantud A., Ambegaonkar G. P. , Armour C. M. , Bakhtiani P., Barca D., Bertini E. S. , Van Beynum I. M. , et al.

LANCET DIABETES & ENDOCRINOLOGY, cilt.8, sa.7, ss.594-605, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXXII. **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., Dağçınar A., Kirkgöz T., Kaygusuz S. B. , Gökdemir Y., et al.

CALCIFIED TISSUE INTERNATIONAL, cilt.107, ss.96-103, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXXIII. **Nationwide Turkish Cohort Study of Hypophosphatemic Rickets**

Şıklar Z., Demircioğlu S., Bereket A., Bas F., Güran T., Akberzade A., Abacı A., Demir K., Böber E., Ozbek M. N. , et al.

JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.12, sa.2, ss.150-159, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXXIV. **Clinical Significance of Hypophosphatasemia in Children**

Bayramli R., Cevlik T., Güran T., Atay Z., Bas S., Haklar G., Bereket A., Demircioğlu S.

CALCIFIED TISSUE INTERNATIONAL, cilt.106, sa.6, ss.608-615, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXXV. **Once-Weekly Somapacitan vs Daily GH in Children With GH Deficiency: Results From a Randomized Phase 2 Trial**

Sävendahl L., Battelino T., Brod M., Rasmussen M. H. , Horikawa R., Juul R. V. , Saenger P., Furthner D., Piringer B., Auer-Hackenberg L., et al.

JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.105, sa.4, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXXVI. **Hereditary vitamin D-resistant rickets: a report of four cases with two novel variants in the VDR gene and successful use of intermittent intravenous calcium via a peripheral route**

Abali S., Tamura M., DEMİRCİOĞLU S., Atay Z., Isguven P., GÜRAN T., Haliloglu B., Bas S., Isojima T., Kitanaka S., et al.

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.33, sa.4, ss.557-562, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXXVII. **Revisiting Classical 3 beta-hydroxysteroid Dehydrogenase 2 Deficiency: Lessons from 31 Pediatric Cases**

Güran T., Kara C., Yildiz M., Bitkin E. C. , Haklar G., Lin J., Keskin M., Barnard L., Anık A., Çatlı G., et al.

JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.105, sa.4, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXXVIII. **Fibroblast Growth Factor-23 and Matrix Extracellular Phosphoglycoprotein Levels in Healthy Children and, Pregnant and Puerperal Women**

Ozsen A., Furman A., Güran T., Bereket A., Demircioğlu S.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.92, sa.5, ss.302-310, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- XXXIX. **Rare cause of severe hypertension in an adolescent boy presenting with short stature: Answers**  
Yavas A., Yesil G., Kirkgoz T., Cicek N., Alpay H., Turan S., Bereket A., Guran T.  
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.35, sa.3, ss.405-407, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XL. **Rapid progression of type 2 diabetes and related complications in children and young people-A literature review**  
Barrett T., Jalaludin M. Y., DEMİRCİOĞLU S., Hafez M., Shehadeh N.  
PEDIATRIC DIABETES, cilt.21, sa.2, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XLII. **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., Bereket A., Turan S., Güran T.  
Hormone Research in Paediatrics, cilt.92, sa.4, ss.262-268, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XLIII. **Rare cause of severe hypertension in an adolescent boy presenting with short stature: Questions**  
Yavas A., Yesil G., Kirkgoz T., Cicek N., Alpay H., Turan S., Bereket A., Guran T.  
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.35, sa.3, ss.403-404, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XLIV. **Restoration of Height after 11 Years of Letrozole Treatment in 11 beta-Hydroxylase Deficiency**  
Atay Z., Turan S., Buğdaycı O., GÜRAN T., BEREKET A.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.92, sa.3, ss.203-208, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XLV. **Recommendations for improving clinical trial design to facilitate the study of youth-onset type 2 diabetes**  
Jalaludin M. Y., Barrientos-Pérez M., Hafez M., Lynch J., Shehadeh N., Turan S., Weghuber D.  
Clinical Trials, cilt.17, sa.1, ss.87-98, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XLVI. **Adrenocortical carcinoma in atypical Beckwith-Wiedemann syndrome due to loss of methylation at imprinting control region 2**  
Eltan M., Arslan A., Cerit K., Menevse T., Kaygusuz S., Eker N., Bağcı P., Ergelen R., Turan S., Bereket A., et al.  
PEDIATRIC BLOOD & CANCER, cilt.67, sa.1, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XLVII. **A rare cause of hypertension in childhood: Answers**  
Kucuk N., Yavas Abali Z., ABALI S., Canpolat N., YEŞİL G., Turan S., BEREKET A., GÜRAN T.  
Pediatric Nephrology, cilt.35, sa.1, ss.79-82, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XLVIII. **Genotypic Sex and Severity of the Disease Determine the Time of Clinical Presentation in Steroid 17 $\alpha$ -Hydroxylase/17,20-Lyase Deficiency.**  
Kurnaz E., Kartal Baykan E., Türkyılmaz A., Yaralı O., Yavaş Abalı Z., Turan S., Bereket A., Çayır A., Guran T.  
Hormone research in paediatrics, cilt.93, sa.9-10, ss.558-566, 2020 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- XLIX. **A rare cause of hypertension in childhood: Questions**  
Kucuk N., Yavas A., Abali S., Canpolat N., Yesil G., Turan S., Bereket A., Guran T.  
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.35, sa.1, ss.77-78, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- L. **Letter to the Editor: Dysosteosclerosis related to the unique mutation in SLC29A3**  
Turan S.  
Bone, cilt.128, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- L. **Characteristics of Turkish children with Type 2 diabetes at onset: a multicentre, cross-sectional study.**  
Hatun S., Yesiltepe Mutlu G., Cinaz P., Turan S., Ekberzade A., Bereket A., Erbas M., Akcay T., Onal H., Bolu S., et al.  
Diabetic medicine : a journal of the British Diabetic Association, cilt.36, sa.10, ss.1243-1250, 2019 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- LI. **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., Sagioglu M. S., Bereket A., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.128, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LII. **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)

- LIII. **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**  
Kırkgöz 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)
- LIV. **Hypergonadotropic hypogonadism in 46, XX adolescents without gonadotoxic therapy: Clinical features and molecular etiologies**  
Abali Z. Y. , Jolly A., GÜRAN T., Bayram Y., ABALI S., Bas S., Akdemir Z. C. , Posey J. E. , Helvacioğlu D., KIRKGÖZ T., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.265, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LV. **Age of obesity onset could be the first indicator of future metabolic complications - preliminary data of prospective multicenter study**  
Gawlik A., Wasniewska M., BEREKET A., Antosz A., Aversa T., Corica D., KIRKGÖZ T., Turan S., GÜRAN T., Shmoish M., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.153-154, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LVI. **Characteristics of puberty, pubertal height gain and final height in children with classical 21 hydroxylase deficiency**  
Abali Z. Y. , Yildiz M., Bas F., Onal H., Abali S., Cilsaat G., Uyguner Z. O. , Turan S., Darendeliler F., Bereket A., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.205-206, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LVII. **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., Gurpınar B., Turan S., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.329-330, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LVIII. **Evaluation of molecular characteristics and steroid metabolomics in a large cohort of children with 3 beta-hydroxysteroid dehydrogenase 2 deficiency**  
Güran T., Kara C., Yildiz M., Bitkin E. C. , Haklar G., Lin J., Gilligan L. C. , Barnard L., Keskin M., Anik A., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.207, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LIX. **Rare Causes of Osteogenesis Imperfecta are Common in Consanguineous Pedigrees**  
Kaygusuz S. B. , Arman A., Abali S., Ata P., Kırkgöz 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)
- LX. **How to Approach Systemic Hypersensitivity reactions to Gonadotropin Releasing Hormone Analogues during treatment of Central Precocious Puberty**  
KIRKGÖZ T., Karakoc E. A. , Kiykim A., Bugrul F., Helvacioğlu D., Eltan S. B. , Kasap N., Ozen A. O. , BARIŞ S., GÜRAN T., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.185, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXI. **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., Bağcı P., Ergelen R., Turan S., Bereket A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.371, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXII. **Genotype and Phenotype Characterization of Turkish Patients with Vitamin D Dependent Rickets Type IA**  
Kaygusuz S. B. , Ata P., Kırkgöz 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)
- LXIII. **A Case Of Syndromic Hypopituitarism**  
Kaygusuz S. B. , Ates E. A. , Kırkgöz 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)
- LXIV. **Liraglutide in children and adolescents with type 2 diabetes**  
Tamborlane W. V. , Barrientos-Pérez M., Fainberg U., Frimer-Larsen H., Hafez M., Hale P. M. , Jalaludin M. Y. , Kovarenko M., Libman I., Lynch J. L. , et al.

New England Journal of Medicine, cilt.381, sa.7, ss.637-646, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- LXV. **Exome Sequencing of a Primary Ovarian Insufficiency Cohort Reveals Common Molecular Etiologies for a Spectrum of Disease**  
Jolly A., Bayram Y., Turan S., Aycan Z., Tos T., Abali Z. Y. , Hacıhamdioglu B., Akdemir Z. H. C. , Hijazi H., Bas S., et al.  
Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism, cilt.104, sa.8, ss.3049-3067, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXVI. **Evaluation of growth and puberty in a child with a novel TBX19 gene mutation and review of the literature**  
Abali Z. Y. , Yeşil G., Kırkgöz T., Kaygusuz S. B. , Eltan M., Turan S., Bereket A., Güran T.  
HORMONES-INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, cilt.18, sa.2, ss.229-236, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXVII. **Ptosis as a unique hallmark for autosomal recessive WNT1-associated osteogenesis imperfecta**  
Nampoothiri S., Guillemyn B., Elcioglu N., Jagadeesh S., Yesodharan D., Suresh B., Turan S., Symoens S., Malfait F.  
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.179, sa.6, ss.908-914, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXVIII. **Clinical and Laboratory Characteristics of Hyperprolactinemia in Children and Adolescents: National Survey**  
Eren E., Törel Ergür A., Pınar İşgüven Ş., Çelebi Bitkin E., Berberoğlu M., Şıklar Z., Baş F., Yel S., Baş S., Söbü E., et al.  
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.11, sa.2, ss.149-156, 2019 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- LXIX. **PPP2R3C gene variants cause syndromic 46,XY gonadal dysgenesis and impaired spermatogenesis in humans**  
Güran T., Yesil G., Turan S., Atay Z., Bozkurtlar E., Aghayev A., Gul S., Tinay İ., Aru B., Arslan S., et al.  
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.180, sa.5, ss.291-309, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXX. **Incidence of Type 1 Diabetes in Children Aged Below 18 Years during 2013-2015 in Northwest Turkey**  
Poyrazoglu S., Bundak R., Abali Z. Y. , Onal H., Sarikaya S., Akgun A., Bas S., Abali S., BEREKET A., EREN E., et al.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.10, sa.4, ss.336-342, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXI. **THE CO-EXISTENCE OF TWO RARE DISEASES: A CASE REPORT**  
Saki M., KIRKGÖZ T., GÖKCE İ., Cicek N., ATA P., Turan S., YILDIZ N., ALPAY H.  
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.33, sa.10, ss.1881, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXII. **Diagnosis and management of pseudohypoparathyroidism and related disorders: First international Consensus Statement**  
Mantovani G., Bastepe M., Monk D., De Sanctis L., Thiele S., Usardi A., Ahmed S. F. , Bufo R., Choplin T., De Filippo G., et al.  
Nature Reviews Endocrinology, cilt.14, sa.8, ss.476-500, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXIII. **Biallelic and monoallelic ESR2 variants associated with 46,XY disorders of sex development**  
Baetens D., Güran T., Mendonca B. B. , Gomes N. L. , De Cauwer L., Peelman F., Verdin H., Vuylsteke M., Van Der Linden M., Atay Z., et al.  
GENETICS IN MEDICINE, cilt.20, sa.7, ss.717-727, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXIV. **The Distribution of Different Types of Diabetes in Childhood: A Single Center Experience**  
Haliloğlu B., ABALI S., Buğrul F., Çelik E., Baş S., Atay Z., GÜRAN T., Turan S., BEREKET A.  
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.10, sa.2, ss.125-130, 2018 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- LXXV. **Mutations in the mitochondrial ribosomal protein MRPS22 lead to primary ovarian insufficiency**  
Chen A., Tiosano D., Guran T., Baris H. N. , Bayram Y., Mory A., Shapiro-Kulnane L., Hodges C. A. , Akdemir Z. C. , Turan S., et al.  
Human Molecular Genetics, cilt.27, sa.11, ss.1913-1926, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXVI. **Acquired modification of sphingosine-1-phosphate lyase activity is not related to adrenal insufficiency**  
Sünter G., Enver E. O. , Akbarzade A., Turan S., Vatanserver P., Günel D., Haklar G., Bereket A., Ağan Yıldırım K., Güran



- T.  
BMC NEUROLOGY, cilt.18, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXVII. **Recurrent Hypoglycemia in a Preschooler Girl with Overgrowth: Isolated ACTH-Deficiency with a Novel TPIT Mutation**  
Abali Z. Y. , Yesil G., Kirkgöz T., Kaygusuz S. B. , Turan S., Bereket A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.132, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXVIII. **An 18 Month Old Boy with Hypoglycemic Convulsion and Obesity Due to POMC Deficiency**  
Kaygusuz S. B. , Yesil G., Kirkgöz T., Turan S., Bereket A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.514, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXIX. **Diagnosis and Management of Pseudohypoparathyroidism and Related Disorders: First International Consensus Statement**  
Mantovani G., Bastepe M., Monk D., de Sanctis L., Thiele S., Usardi A., Ahmed F., Bufo R., Choplin T., DeFillipo G., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.108-109, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXX. **Persistent Mullerian duct syndrome: Rare But Important Aetiology of an Inguinal Hernia and Cryptorchidism in Boys**  
Bereket A., Bugrul F., Kirkgöz T., Karadeniz Cerit K., Canmemiş A., Turan S., Picard J., Tugtepe H., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.568, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXXI. **An Unusual Cause of Short Stature**  
Kaygusuz S. B. , Atay Z., Kirkgöz T., Güran T., Bereket A., Turan S.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.184-185, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXXII. **Isolated Congenital Central Hypothyroidism due to a Novel Mutation in TSH Beta Subunit Gene**  
Kirkgöz T., Özhan B., Cetin O., Kaygusuz S. B. , Turan S., Bereket A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.597, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXXIII. **Delayed Diagnosis of a Patient with Antley-Bixler Syndrome**  
Kirkgöz T., Bas S., Abali Z. Y. , Turan S., Bereket A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.166-167, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXXIV. **Nationwide Hypophosphatemic Rickets Study**  
ŞIKLAR Z., Turan S., BEREKET A., ABACI A., Bas F., DEMİR K., GÜRAN T., Akberzade A., BÖBER E., Ozbek M. N. , et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.109-110, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXXV. **Current Nomenclature of Pseudohypoparathyroidism: Inactivating Parathyroid Hormone/Parathyroid Hormone-Related Protein Signaling Disorder**  
Turan S.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.9, ss.58-68, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXXVI. **Hypoglycemia is common in children with cystic fibrosis and seen predominantly in females.**  
Haliloglu B., Gökdemir Y., Atay Z., Abali S., Güran T., Karakoc F., Ersu R., Karadag B., Turan S., Bereket A.  
Pediatric diabetes, cilt.18, sa.7, ss.607-613, 2017 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- LXXXVII. **Evaluation and Treatment Results of Ovarian Cysts in Childhood and Adolescence: A Multicenter, Retrospective Study of 100 Patients.**  
Aydin B. K. , Saka N., Bas F., Yilmaz Y., Haliloglu B., GÜRAN T., Turan S., BEREKET A., Mutlu G. Y. , Cizmecioglu F., et al.  
Journal of pediatric and adolescent gynecology, cilt.30, sa.4, ss.449-455, 2017 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- LXXXVIII. **Heterotrimeric G proteins in the control of parathyroid hormone actions**  
Bastepe M., Turan S., He Q.  
JOURNAL OF MOLECULAR ENDOCRINOLOGY, cilt.58, sa.4, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- LXXXIX. **Pycnodysostosis at otorhinolaryngology**  
Baglam T., BİNNETOĞLU A., Topuz M. F. , Ikizoglu N. B. , Ersu R., Turan S., Sari M.  
INTERNATIONAL JOURNAL OF PEDIATRIC OTORHINOLARYNGOLOGY, cilt.95, ss.91-96, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XC. **Persistent hyperglycemia in a neonate: Is it a complication of therapeutic hypothermia?**  
Ozdemir H., MEMİŞOĞLU A., Alp-Unkar Z., Arcagok B., Bilgen H. S. , Turan S., ÖZEK E.

TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.59, sa.2, ss.193-196, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- XCI. **17OH-PREGNENOLONE SEEMS A MAJOR DRIVE OF ANDROGEN EXCESS IN PATIENTS WITH 11 beta-HYDROXYLASE DEFICIENCY**  
Yildiz M., Turan S., Akcay T., Atay Z., Onal H., Baris T., Haklar G., Bereket A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.54, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XCII. **The diagnostic value of soluble urokinase plasminogen activator receptor (suPAR) compared to C-reactive protein (CRP) and procalcitonin (PCT) in children with systemic inflammatory response syndrome (SIRS)**  
Sirinoglu M., Soysal A., Karaaslan A., KEPENEKLİ KADAYİFCİ E., Yalindag-Ozturk N., Cinel I., Yaman A., HAKLAR G., ŞİRİKÇİ Ö., Turan S., et al.  
JOURNAL OF INFECTION AND CHEMOTHERAPY, cilt.23, sa.1, ss.17-22, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XCIII. **SIMULTANEOUS PROFILING OF 17 STEROID HORMONES USING LIQUID CHROMATOGRAPHY TANDEM MASS SPECTROMETRY IN NEWBORN AND EARLY INFANCY**  
Enver E. O. , Vatansever P., Guran O., Bilgin L., Boran P., Turan S., Haklar G., Bereket A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.51, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XCIV. **CLINICAL CHARACTERISTICS OF TURKISH CHILDREN AND ADOLESCENTS WITH TYPE 2 DIABETES**  
Hatun S., Mutlu G. Y. , CİNAZ P., Erbas M. Y. , Akcay T., Onal H., Turan S., Ekberzade A., BEREKET A., Bolu S., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.282, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XCv. **CLINICAL AND LABORATORY CHARACTERISTICS OF HYPERPROLACTINEMIC CHILDREN AND ADOLESCENTS: NATIONAL SURVEY**  
EREN E., Ergur A. T. , İŞGÜVEN Ş. P. , Bitkin E. C. , BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Genens M., Dogan M., Yel S., Bas S., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.313-314, 2017 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XCVI. **From pseudohypoparathyroidism to inactivating PTH/PTHrP signalling disorder (iPPSD), a novel classification proposed by the EuroPHP network**  
Thiele S., Mantovani G., Barlier A., Boldrin V., Bordogna P., De Sanctis L., Elli F. M. , Freson K., Garin I., Grybek V., et al.  
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.175, sa.6, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XCvII. **The Growth Characteristics of Patients with Noonan Syndrome: Results of Three Years of Growth Hormone Treatment: A Nationwide Multicenter Study**  
ŞIKLAR Z., Genens M., Poyrazoglu S., Bas F., Darendeliler F., Bundak R., Aycan Z., Erdeve S. S. , Cetinkaya S., Guven A., et al.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.8, sa.3, ss.305-312, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XCvIII. **GCK gene mutations are a common cause of childhood-onset MODY (maturity-onset diabetes of the young) in Turkey.**  
Haliloglu B., Hysenaj G., Atay Z., GÜRAN T., Abali S., Turan S., BEREKET A., Ellard S.  
Clinical endocrinology, cilt.85, sa.3, ss.393-9, 2016 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- XCIX. **Premature pubarche, hyperinsulinemia, hypothyroxinemia and hyperintensities in basal ganglia: All caused by a single congenital defect**  
Baş S., GÜRAN T., Atay Z., Haliloğlu B., Abalı S., Turan S., BEREKET A.  
JCRPE Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, cilt.8, ss.14, 2016 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- C. **Cathepsin K osteoporosis trials, pycnodysostosis and mouse deficiency models: Commonalities and differences**  
Broemme D., Panwar P., Turan S.  
EXPERT OPINION ON DRUG DISCOVERY, cilt.11, sa.5, ss.457-472, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CI. **The Etiology and Clinical Features of Non-CAH Gonadotropin-Independent Precocious Puberty: A Multicenter Study**  
Atay Z., Yesilkaya E., Erdeve S. S. , Turan S., AKIN L., EREN E., DÖĞER E., Aycan Z., Abali Z. Y. , AKINCI A., et al.  
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.101, sa.5, ss.1980-1988, 2016 (SCI İndekslerine

Giren Dergi)

- CII. **The diagnostic value of soluble urokinase plasminogen activator receptor compared with C-reactive protein and procalcitonin in children with febrile neutropenia**  
Sirinoglu M., Soysal A., Karaaslan A., KEPENEKLİ KADAYİFCİ E., Cinel I., KOÇ A., Tokuc G., Yaman A., HAKLAR G., ŞİRİKÇİ Ö., et al.  
Pediatric Hematology and Oncology, cilt.33, sa.3, ss.200-208, 2016 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CIII. **Anthropometric findings from birth to adulthood and their relation with karyotype distribution in Turkish girls with Turner syndrome**  
Sari E., BEREKET A., Yesilkaya E., Bas F., Bundak R., Aydin B. K. , DARCAN Ş., Dundar B., Buyukinan M., Kara C., et al.  
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.170, sa.4, ss.942-948, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CIV. **beta-hCG from an Occult Source Causing Peripheral Precocious Puberty: Identification of the Tumour 6 Years After Presentation**  
Ekberzade A., Abali S., Atay Z., Bas S., Gurbanov Z., Turan S., GÜRAN T., BEREKET A.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.428, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CV. **Reconsideration of Mid-Parental Height Calculation**  
BEREKET A., Bugur I. S. , GÜRAN T., Atay Z., Ekberzade A., Gurbanov Z., Oge E., Tas C. S. R. , Turan S., FURMAN A.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.451, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CVI. **Etiologic Distribution and Characteristics of Patients with Short Stature in a Pediatric Endocrinology Clinic**  
Ozcan S., Abali S., Atay Z., Haliloglu B., Bas S., Ozturk G., Cam S., Akcay T., Güran T., Bereket A., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.457-458, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CVII. **The Effect of Subclinical Hypothyroidism (SH) and Treatment of SH with L-T4 on Basal Metabolic Rate in Obese Children: A Prospective Study**  
Muzafferova N., Bas S., Atay Z., Bereket A., Turan S.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.303, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CVIII. **Frequency of Recessive Osteogenesis Imperfecta in a Turkish Cohort and Genetic Causes**  
Abali S., Arman A., Atay Z., Bereket A., Bas S., Haliloglu B., Güran T., Gormez Z., Demirci H., Akarsu N., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.175-176, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CIX. **Thiamine Responsive Megaloblastic Anemia Due to SLCA19A2 Gene Mutation: Another Cause of Neonatal Diabetes with Succesfull Switch from Insulin to Thiamine**  
Bas S., Akbarzade A., Atay Z., Gurbanov Z., GÜRAN T., Turan S., De Franco E., Ellard S., BEREKET A.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.244, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CX. **Rare Causes of Primary Adrenal Insufficiency: Genetic and Clinical Characterization of a Large Nationwide Cohort**  
Guran T., Buonocore F., Saka N., Ozbek M. N. , Aycan Z., Bereket A., Bas F., Darcan S., Bideci A., Guven A., et al.  
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.101, sa.1, ss.283-291, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXI. **Nonsense Mutation in SPARC Gene Causing Autosomal Recessive Osteogenesis Imperfecta**  
Abali S., Arman A., Atay Z., Bas S., Cam S., Gormez Z., Demirci H., Alanay Y., Akarsu N., Bereket A., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.167, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXII. **From Pseudohypoparathyroidism to Inactivating PTH/PTHrP Signaling Disorder (iPPSD), a Novel Classification Proposed by the European EuroPHP-Network**  
Thiele S., Mantovani G., Barlier A., Bordogna P., Elli F. M. , Freson K., Garin I., Grybek V., Hanna P., Izzi B., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.31, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXIII. **H syndrome: a multifaceted histiocytic disorder with hyperpigmentation and hypertrichosis.**  
Tekin B., Atay Z., Ergun T., Can M., TÜNEY D., Babay S., Turan S., BEREKET A., Zlotogorski A., Molho-Pessach V.  
Acta dermato-venereologica, cilt.95, sa.8, ss.1021-3, 2015 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXIV. **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, cilt.7, sa.3, ss.183-191, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- CXV. **Effects of leukemia inhibitory receptor gene mutations on human hypothalamo-pituitary-adrenal function.**  
Guran T., Guran O., Paketci C., Kipoglu O., Firat I., Turan S., Atay Z., Haliloglu B., Bereket A.  
Pituitary, cilt.18, sa.4, ss.456-60, 2015 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXVI. **Higher insulin detemir doses are required for the similar glycemic control: comparison of insulin detemir and glargine in children with type 1 diabetes mellitus.**  
Abali S., Turan S., Atay Z., GÜRAN T., Haliloglu B., BEREKET A.  
Pediatric diabetes, cilt.16, sa.5, ss.361-6, 2015 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXVII. **GNAS Spectrum of Disorders**  
Turan S., Bastepe M.  
CURRENT OSTEOPOROSIS REPORTS, cilt.13, sa.3, ss.146-158, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXVIII. **Normative Data of Thyroid Volume-Ultrasonographic Evaluation of 422 Subjects Aged 0-55 Years**  
Aydiner O., AYDINER E., Akpınar I., Turan S., BEREKET A.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.7, sa.2, ss.98-101, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXIX. **Homozygous Loss-of-function Mutations in SOHLH1 in Patients With Nonsyndromic Hypergonadotropic Hypogonadism**  
Bayram Y., Gulsuner S., GÜRAN T., ABACI A., Yesil G., Gulsuner H. U. , Atay Z., Pierce S. B. , Gambin T., Lee M., et al.  
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.100, sa.5, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXX. **European guidance for the molecular diagnosis of pseudohypoparathyroidism not caused by point genetic variants at GNAS: An EQA study**  
Garin I., Mantovani G., Aguirre U., Barlier A., Brix B., Elli F. M. , Freson K., Grybek V., Izzi B., Linglart A., et al.  
European Journal of Human Genetics, cilt.23, sa.4, ss.438-444, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXI. **Current Practice in Diagnosis and Treatment of Growth Hormone Deficiency in Childhood: A Survey from Turkey**  
Poyrazoglu S., Akcay T., ARSLANOĞLU İ., ATABEK M. E. , Atay Z., BERBEROĞLU M., BEREKET A., BİDECİ A., Bircan I., BÖBER E., et al.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.7, sa.1, ss.37-44, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXII. **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, cilt.7, sa.1, ss.27-36, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXIII. **Evidence of hormone resistance in a pseudo-pseudohypoparathyroidism patient with a novel paternal mutation in GNAS.**  
Turan S., Thiele S., Tafaj O., Brix B., Atay Z., Abali S., Haliloglu B., Bereket A., Bastepe M.  
Bone, cilt.71, ss.53-7, 2015 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXXIV. **Premature pubarche, hyperinsulinemia and hypothyroxinemia: novel manifestations of congenital portosystemic shunts (Abernethy malformation) in children.**  
Bas S., GÜRAN T., Atay Z., Haliloglu B., Abali S., Turan S., BEREKET A.  
Hormone research in paediatrics, cilt.83, sa.4, ss.282-7, 2015 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXXV. **Prevalence of acne in primary school children and the relationship of acne with pubertal maturation**  
Erdogan H. K. , Altunay I. K. , Turan S.  
TURKDERM-ARCHIVES OF THE TURKISH DERMATOLOGY AND VENEROLOGY, cilt.48, sa.4, ss.182-186, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXVI. **The Frequency and the Effects of 21-Hydroxylase Gene Defects in Congenital Adrenal Hyperplasia Patients**

- Kirac D., GÜNEY A. İ. , Akçay T., GÜRAN T., ULUCAN K., Turan S., Ergec D., Koc G., EREN F., KASPAR E. Ç. , et al.  
ANNALS OF HUMAN GENETICS, cilt.78, sa.6, ss.399-409, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXVII. **Does common channel length affect surgical choice in female congenital adrenal hyperplasia patients?**  
Tugtepe H., Thomas D. T. , Turan S., Cizmecioglu F., Hatun S., BEREKET A., Dagli E. T.  
JOURNAL OF PEDIATRIC UROLOGY, cilt.10, sa.5, ss.948-954, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXVIII. **Hypoglycemia: An unrecognized problem m cystic fibrosis (CF) patients unmasked by continues glucose monitorisation (CGM)**  
Haliloglu B., Gokdemir Y., Atay Z., Abali S., Guran T., Karakoc F., Ersu R., Karadag B. T. , Turan S., Bereket A.  
EUROPEAN RESPIRATORY JOURNAL, cilt.44, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXIX. **Sleep disordered breathing in pycnodysostosis patients**  
Lkizoglu N. B. , Gokdemir Y., Turan S., Atay Z., Haliloglu B., Karakoc F., Karadag B. T. , Ersu R.  
EUROPEAN RESPIRATORY JOURNAL, cilt.44, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXX. **Current research on pycnodysostosis.**  
Turan S.  
Intractable & rare diseases research, cilt.3, sa.3, ss.91-3, 2014 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXI. **Novel homozygous inactivating mutation of the calcium-sensing receptor gene (CASR) in neonatal severe hyperparathyroidism-lack of effect of cinacalcet.**  
Atay Z., BEREKET A., Haliloglu B., Abali S., Ozdogan T., Altuncu E., Canaff L., Vilaca T., Wong B. Y. L. , Cole D. E. C. , et al.  
Bone, cilt.64, ss.102-7, 2014 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXII. **AR and SRD5A2 gene mutations in a series of 51 Turkish 46,XY DSD children with a clinical diagnosis of androgen insensitivity**  
Akçay T., Fernandez-Cancio M., Turan S., Gueran T., Audi L., Bereket A.  
ANDROLOGY, cilt.2, sa.4, ss.572-578, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXIII. **Cathepsin K analysis in a pycnodysostosis cohort: demographic, genotypic and phenotypic features.**  
Arman A., Bereket A., Çoker A., Şimşek Kiper P. Ö. , Güran T., Özkan B., Atay Z., Akçay T., Haliloglu B., Boduroglu K., et al.  
Orphanet journal of rare diseases, cilt.9, ss.60, 2014 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXIV. **The frequency and the effects of 21 Hydroxylase gene defects in congenital adrenal hyperplasia patients**  
KIRAÇ D., GÜNEY A. İ. , Akçay T., Güran t., ULUCAN K., TURAN S., ERGEÇ D., KOÇ G., EREN F., KASPAR E. Ç. , et al.  
Annals Of Human Genetics, 2014 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXV. **Postnatal Establishment of Allelic Gas Silencing as a Plausible Explanation for Delayed Onset of Parathyroid Hormone Resistance Owing to Heterozygous Gas Disruption**  
Turan S., Fernandez-Rebollo E., Aydin C., Zoto T., Reyes M., Bounoutas G., Chen M., Weinstein L. S. , Erben R. G. , Marshansky V., et al.  
JOURNAL OF BONE AND MINERAL RESEARCH, cilt.29, sa.3, ss.749-760, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXVI. **Identification of PNDRLN (SLC26A4) Mutations in Patients With Congenital Hypothyroidism and "Apparent" Thyroid Dysgenesis**  
Kuehnen P., Turan S., Froehler S., Gueran T., Abali S., Biebermann H., BEREKET A., Grueters A., Chen W., Krude H.  
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.99, sa.1, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXVII. **Evaluation of bone metabolism in patients receiving home ventilation**  
Gökdemir Y., Erdem Eralp E., Şen V., Karakoc F., Ersu R., Turan S., Karadag B.  
EUROPEAN RESPIRATORY JOURNAL, cilt.42, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXVIII. **Infantile loss of teeth: odontohypophosphatasia or childhood hypophosphatasia.**  
Haliloglu B., Güran T., Atay Z., Abali S., Mornet E., Bereket A., Turan S.  
European journal of pediatrics, cilt.172, sa.6, ss.851-3, 2013 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXXXIX. **A novel homozygous TMEM70 mutation results in congenital cataract and neonatal mitochondrial encephalo-cardiomyopathy.**  
Atay Z., BEREKET A., Turan S., Haliloglu B., MEMİŞOĞLU A., Khayat M., Shalev S. A. , Spiegel R.

Gene, cilt.515, sa.1, ss.197-9, 2013 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)

- CXL. **The GNAS Complex Locus and Human Diseases Associated with Loss-of-Function Mutations or Epimutations within This Imprinted Gene**  
Turan S., Bastepe M.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.80, sa.4, ss.229-241, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXLI. **Maternal Thyroid Dysfunction and Neonatal Thyroid Problems**  
Ozdemir H., Akman I., Coskun S., Demirel U., Turan S., BEREKET A., Bilgen H. S., ÖZEK E.  
INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.2013, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXLII. **De Novo STX16 Deletions: An Infrequent Cause of Pseudohypoparathyroidism Type Ib that Should Be Excluded in Sporadic Cases**  
Turan S., Ignatius J., Moilanen J. S., Kuismin O., Stewart H., Mann N. P., Linglart A., Bastepe M., Jueppner H.  
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.97, sa.12, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXLIII. **An atypical case of familial glucocorticoid deficiency without pigmentation caused by coexistent homozygous mutations in MC2R (T152K) and MC1R (R160W).**  
Turan S., Hughes C., Atay Z., GÜRAN T., Haliloglu B., Clark A. J. L., BEREKET A., Metherell L. A.  
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, cilt.97, sa.5, 2012 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXLIV. **Loss of XL alpha s (extra-large alpha s) imprinting results in early postnatal hypoglycemia and lethality in a mouse model of pseudohypoparathyroidism Ib**  
Fernandez-Rebollo E., Maeda A., Reyes M., Turan S., Froehlich L. F., Plagge A., Kelsey G., Jueppner H., Bastepe M.  
PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, cilt.109, sa.17, ss.6638-6643, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXLV. **The prevalence and risk factors of premature thelarche and pubarche in 4-to 8-year-old girls**  
Atay Z., Turan S., GÜRAN T., FURMAN A., BEREKET A.  
ACTA PAEDIATRICA, cilt.101, sa.2, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXLVI. **Clinical and molecular characterization of Turkish patients with familial hypomagnesaemia: novel mutations in TRPM6 and CLDN16 genes**  
GÜRAN T., Akcay T., BEREKET A., Atay Z., Turan S., Haisch L., Konrad M., Schlingmann K. P.  
NEPHROLOGY DIALYSIS TRANSPLANTATION, cilt.27, sa.2, ss.667-673, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXLVII. **The Exon 3-Deleted/Full-Length Growth Hormone Receptor Polymorphism and Response to Growth Hormone Therapy in Growth Hormone Deficiency and Turner Syndrome: A Multicenter Study**  
Bas F., Darendeliler F., Ayca Z., Cetinkaya E., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Ocal G., Timirci O., Cetinkaya S., DARCAN Ş., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.77, sa.2, ss.85-93, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXLVIII. **Pitfalls in the diagnosis of thyroid dysgenesis by thyroid ultrasonography and scintigraphy**  
Karakoc-Aydiner E., Turan S., Akpınar I., Dede F., Isguven P., Adal E., Güran T., Akcay T., Bereket A.  
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.166, sa.1, ss.43-48, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXLIX. **Extra-long G alpha s Variant XL alpha s Protein Escapes Activation-induced Subcellular Redistribution and Is Able to Provide Sustained Signaling**  
Liu Z., Turan S., Wehbi V. L., Vilardaga J., Bastepe M.  
JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, cilt.286, sa.44, ss.38558-38569, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CL. **Prevalence of type 1 diabetes mellitus in 6-18-yr-old school children living in Istanbul, Turkey**  
Akesen E., Turan S., Güran T., Atay Z., Save D., Bereket A.  
PEDIATRIC DIABETES, cilt.12, sa.6, ss.567-571, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLI. **Exclusion of the GNAS locus in PHP-Ib patients with broad GNAS methylation changes: Evidence for an autosomal recessive form of PHP-Ib?**  
Fernández-Rebollo E., Pérez De Nanclares G., Lecumberri B., Turan S., Anda E., Pérez-Nanclares G., Feig D., Nik-Zainal S., Bastepe M., Jüppner H.  
Journal of Bone and Mineral Research, cilt.26, sa.8, ss.1854-1863, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLII. **Puberty and Influencing Factors in Schoolgirls Living in Istanbul: End of the Secular Trend?**  
Atay Z., Turan S., GÜRAN T., FURMAN A., BEREKET A.  
PEDIATRICS, cilt.128, sa.1, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- CLIII. **Cognitive and psychosocial development in children with familial hypomagnesaemia**  
GÜRAN T., ARMAN A., Akçay T., Kayan E., Atay Z., Turan S., BEREKET A.  
MAGNESIUM RESEARCH, cilt.24, sa.1, ss.7-12, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLIV. **Serum Alkaline Phosphatase Levels in Healthy Children and Evaluation of Alkaline Phosphatase z-scores in Different Types of Rickets**  
Turan S., Topcu B., Gökçe İ., Güran T., Atay Z., Omar A., Akçay T., Bereket A.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.3, ss.7-11, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLV. **Radiologic and hormonal evaluation of pituitary abnormalities in patients with Bardet-Biedl syndrome**  
Guran T., Ekinci G., Atay Z., Turan S., Akçay T., Bereket A.  
CLINICAL DYSMORPHOLOGY, cilt.20, sa.1, ss.26-31, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLVI. **Recessive versus imprinted disorder: consanguinity can impede establishing the diagnosis of autosomal dominant pseudohypoparathyroidism type Ib**  
Turan S., Akin L., Akçay T., Adal E., Sarikaya S., Bastepe M., Jueppner H.  
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.163, sa.3, ss.489-493, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLVII. **Deletion of the Noncoding GNAS Antisense Transcript Causes Pseudohypoparathyroidism Type Ib and Biparental Defects of GNAS Methylation in cis**  
Chillambhi S., Turan S., Hwang D., Chen H., Jueppner H., Bastepe M.  
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.95, sa.8, ss.3993-4002, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLVIII. **A mutation in thyroid hormone receptor beta causing "resistance to thyroid hormone" in a neonate**  
Cömert S., Akin Y., Vitrinel A., Telatar B., Ağikuru T., Gözü H., Bircan R., Turan S.  
MINERVA PEDIATRICA, cilt.62, sa.4, ss.419-422, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLIX. **Content analysis of food advertising in Turkish television**  
GÜRAN T., Turan S., Akçay T., Degirmenci F., Avci O., Asan A., Erdil E., Majid A., BEREKET A.  
JOURNAL OF PAEDIATRICS AND CHILD HEALTH, cilt.46, ss.427-430, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLX. **Circulating insulin-like growth factor binding protein-4 (IGFBP-4) is not regulated by parathyroid hormone and vitamin D in vivo: Evidence from children with rickets**  
BEREKET A., Cesur Y., Özkan B., Adal E., Turan S., Onan S. H., DÖNERAY H., Akçay T., HAKLAR G.  
JCRPE Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, cilt.2, sa.1, ss.17-20, 2010 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CLXI. **Identification of a novel dentin matrix protein-1 (DMP-1) mutation and dental anomalies in a kindred with autosomal recessive hypophosphatemia**  
Turan S., Aydın C., Bereket A., Akçay T., Gueran T., Yaralioglu B. A., Bastepe M., Jueppner H.  
BONE, cilt.46, sa.2, ss.402-409, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXII. **T4 plus T3 Treatment in Children with Hypothyroidism and Inappropriately Elevated Thyroid-Stimulating Hormone despite Euthyroidism on T4 Treatment**  
Akçay T., Turan S., GÜRAN T., Unluguzel G., HAKLAR G., BEREKET A.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.73, sa.2, ss.108-114, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXIII. **Long-term clinical outcome and carrier phenotype in autosomal recessive hypophosphatemia caused by a novel DMP1 mutation**  
Mäkitie O., Pereira R. C., Kaitila I., Turan S., Bastepe M., Laine T., Kröger H., Cole W. G., Jüppner H.  
Journal of Bone and Mineral Research, cilt.25, sa.10, ss.2165-2174, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXIV. **9 Years follow-up of a patient with pituitary form of resistance to thyroid hormones (PRTH): Comparison of two treatment periods of D-thyroxine and triiodothyroacetic acid (TRIAc)**  
GÜRAN T., Turan S., Bircan R., BEREKET A.  
Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, cilt.22, sa.10, ss.971-978, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXV. **The role of leptin, soluble leptin receptor, resistin, and insulin secretory dynamics in the pathogenesis of hypothalamic obesity in children**  
GÜRAN T., Turan S., BEREKET A., Akçay T., Unluguzel G., Bas F., Gunoz H., Saka N., Bundak R., Darendeliler F., et al.

- EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.168, sa.9, ss.1043-1048, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXVI. **Electrocardiographic findings and QT dispersion in children with chest pain**  
AKALIN F., Turan S.  
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.44, sa.2, ss.53-56, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXVII. **Cushing's Syndrome Due to a Non-Adrenal Ectopic Adrenocorticotropin-Secreting Ewing's Sarcoma in a Child**  
GÜRAN T., Turan S., Ozkan B., Berrak S. G. , Canpolat C., Dagli T., Eren F. S. , BEREKET A.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.22, sa.4, ss.363-368, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXVIII. **Puberty in a case with novel 17-hydroxylase mutation and the putative role of estrogen in development of pubic hair**  
Truan S., Bereket A., Güran T., Akcay T., Papari-Zareei M., Auchus R. J.  
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.160, sa.2, ss.325-330, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXIX. **Hypogonadotropic hypogonadism due to a novel missense mutation in the first extracellular loop of the neurokinin B receptor**  
Guran 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 and Metabolism, cilt.94, sa.10, ss.3633-3639, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXX. **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., Turan S., Gribble F. M. , KOTAN L. D. , Akcay T., Atay Z., CANAN H., et al.  
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.402, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXI. **Final height in girls with idiopathic precocious puberty treated with leuprolide: dose-titration approach**  
Balanli E., GÜRAN T., Turan S., Atay Z., BEREKET A.  
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.123, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXII. **Alopecia: Association with resistance to thyroid hormones**  
Güran T., Bircan R., Turan S., Bereket A.  
Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, cilt.22, sa.11, ss.1075-1081, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXIII. **Adult height in Turkish patients with Turner syndrome without growth hormone treatment.**  
Bereket A., Turan S., Elçioğlu N., Hacıhanefioğlu S., Memioğlu N., Baş F., Bundak R., Darendeliler F., Günöz H., Saka N., et al.  
The Turkish journal of pediatrics, cilt.50, sa.5, ss.415-7, 2008 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXIV. **Evaluation of diagnosis and treatment results in children with Graves' disease with emphasis on the pubertal status of patients.**  
Poyrazoğlu Ş., Saka N., Bas F., Isguven P., Dogu A., Turan S., Turan A., Sarikaya S., Adal E., Cizmeci F., et al.  
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, cilt.21, sa.8, ss.745-51, 2008 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXV. **Comparison of capillary blood ketone measurement by electrochemical method and urinary ketone in treatment of diabetic ketosis and ketoacidosis in children**  
Turan S., Omar A., Bereket A.  
ACTA DIABETOLOGICA, cilt.45, sa.2, ss.83-85, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXVI. **Significance of acanthosis nigricans in childhood obesity**  
Güran T., Turan S., Akcay T., Bereket A.  
JOURNAL OF PAEDIATRICS AND CHILD HEALTH, cilt.44, sa.6, ss.338-341, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXVII. **Alendronate treatment in children with osteogenesis imperfecta**  
Akcay T., Turan S., GÜRAN T., Bereket A.  
Indian Pediatrics, cilt.45, sa.2, ss.105-109, 2008 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXVIII. **Alopecia areata: A new association with resistance to thyroid hormones in a family with novel TRb**



## **mutation**

GÜRAN T., Bircan R., Akcay T., Turan S., BEREKET A.

HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.57, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- CLXXIX. **Identification of a novel dentin matrix protein-1 (DMP-1) mutation in a kindred with autosomal recessive hypophosphatemia and dental anomalies**  
Turan S., Bereket A., Aydin C., Akcay T., Gueran T., Yaralioglu B. A. , Bastepe M., Jueppner H.  
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.184-185, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXX. **Long-term follow-up of a patient with pituitary resistance to thyroid hormones: Comparison of D-thyroxine and triiodothyroacetic acid treatments**  
GÜRAN T., Bircan R., Turan S., Akcay T., BEREKET A.  
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.59-60, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXXI. **A pilot for searching androgen receptor mutations in Turkish male pseudohermaphrodites with clinical diagnosis of androgen insensitivity syndrome**  
Akcay T., GÜRAN T., Turan S., Sevinc D., ULUCAN K., Guney I., Aras B., Adal E., BEREKET A.  
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.249, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXXII. **Hypophosphatemic rickets: New and important roles for bone mineralization and phosphate homeostasis of Dentin matrix protein-1**  
Turan S., Bereket A., Guran T., Akcay T., Aydin C., Bastepe M., Juppner H.  
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.14, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXXIII. **Genetic testing of Turkish patients with pseudohypoparathyroidism type Ib**  
Turan S., Bereket A., Akin L., Adal E., Akcay T., Güran T., Sarikaya S., Bastepe M., Juppner H.  
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.50, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXXIV. **Familial thyroid dysgenesis: Which genes could be involved?**  
Castenet M., Carre A., BEREKET A., Guney I., AYDINER E., Turan S., Sura-Trueba S., Leger J., Polak M., Deroux N.  
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.163, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXXV. **Polymorphisms in the vitamin D receptor gene in children with idiopathic hypercalcemia**  
Guney I., Turan S., Sevinc D., GÜRAN T., Akcay T., Karakoc E., Colak B., ULUCAN K., Save D., BEREKET A.  
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.49, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXXVI. **Constitutional growth delay pattern of growth in velo-cardio-facial syndrome: longitudinal follow up and final height of two cases.**  
Turan S., Ozdemir N., Güran T., Akalin F., Akçay T., Ayabakan C., Yilmaz Y., Bereket A.  
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.1, sa.1, ss.43-8, 2008 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXXVII. **Bone mineral density in children with non-cystic fibrosis bronchiectasis**  
Güran T., Turan S., Karadag B., Ersu R., Karakoc F., Bereket A., Dagli E.  
RESPIRATION, cilt.75, sa.4, ss.432-436, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- .LXXXVIII. **Screening of Parents and Siblings of Patients with Thyroid Dysgenesis by Thyroid Function Tests and Ultrasound**  
Karakoc E., Turan S., Akpınar I., Isguven P., Adal E., Haklar G., Dede F., Bereket A.  
HORMONE RESEARCH, cilt.70, sa.6, ss.329-339, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CLXXXIX. **The effect of economic status on height, insulin-like growth factor (IGF)-I and IGF binding protein-3 concentrations in healthy Turkish children.**  
Turan S., Bereket A., Furman A., Omar A., Berber M., Ozen A., Akbenlioglu C., Haklar G.  
European journal of clinical nutrition, cilt.61, sa.6, ss.752-8, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXC. **The effect of the mode of delivery on neonatal thyroid function.**  
Turan S., Bereket A., Angaji M., Koroglu O. A. , Bilgen H. S. , Onver T., Akman I., Ozek E.  
The journal of maternal-fetal & neonatal medicine : the official journal of the European Association of Perinatal Medicine, the Federation of Asia and Oceania Perinatal Societies, the International Society of Perinatal Obstetricians, cilt.20, sa.6, ss.473-6, 2007 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXCI. **Detection of Y chromosomal material in patients with a 45,X karyotype by PCR method**  
Semerci C. N. , Satiroglu-Tufan N. L. , Turan S., Bereket A., Tuysuz B., Yilmaz E., Kayserili H., Karaman B., Semiz S.,

Duzcan F., et al.

Tohoku Journal of Experimental Medicine, cilt.211, sa.3, ss.243-249, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- CXCII. **A case of thyroid hormone resistance syndrome in a newborn**  
Gozu H., Bircan R., Comert S., Akin Y., Turan S., Seker M., Volkan O., Sargin H., Orbay E., Salepci T., et al.  
HORMONE RESEARCH, cilt.68, ss.52, 2007 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXCIII. **Reference data for bone speed of sound measurement by quantitative ultrasound in healthy children**  
Omar A., Turan S., Bereket A.  
Archives of Osteoporosis, cilt.1, ss.37-41, 2006 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXCIV. **Severe diabetic ketoacidosis: hyperventilation or relative hypoventilation**  
Turan S., Guran T., Topcu B., Akcay T., Bereket A.  
PEDIATRIC CRITICAL CARE MEDICINE, cilt.7, sa.3, ss.291, 2006 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXCV. **Serum IGF-I and IGFBP-3 levels of Turkish children during childhood and adolescence: Establishment of reference ranges with emphasis on puberty**  
Bereket A., Turan S., Omar A. O. , Berber M.  
Hormone Research, cilt.65, sa.2, ss.96-105, 2006 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- CXCVI. **Compliance with treatment and follow-up in a pediatric obesity clinic**  
Turan S., Guran T., Akcay T., Ay P., Tekin A., Alkan E., Yegen S. F. , Serenli Z., Bereket A.  
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.86, 2006 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXCVII. **Screening of parents and siblings of children with thyroid dysgenesis by thyroid function tests and ultrasound**  
Aydiner E., Turan S., Akpinar I., Isguven P., Adal E., Akcay T., Guran T., Guney I., Haklar G., Bereket A.  
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.41, 2006 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXCVIII. **Evaluation of patients with Graves' disease**  
Poyrazoglu S., Saka N., Bas F., Isguven P., Dogu A., Turan S., Bereket A., Sarikaya S., Adal E., Cizmeci F., et al.  
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.41, 2006 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CXCIX. **Factors related to childhood obesity**  
Bereket A., Turan S., Omar A., Berber M., Ozen A. O.  
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.82, 2006 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CC. **Factors associated with obesity in children with hypothalamo-pituitary tumors**  
Turan S., Bereket A., Guran T., Akcay T., Gunoz H., Saka N., Bundak R., Darendeliler F., Bas F., Poyrazoglu S., et al.  
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.83, 2006 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CCI. **Pycnodysostosis: A rare cause of short stature**  
Akcay T., Guran T., Turan S., Bereket A.  
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.76, 2006 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CCII. **Upper segment/lower segment ratio and armspan-height difference in healthy Turkish children**  
Turan S., Bereket A., Omar A., Berber M., Ozen A. O. , Bekiroglu N.  
ACTA PAEDIATRICA, cilt.94, sa.4, ss.407-413, 2005 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CCIII. **Height, weight, IGF-I, IGFBP-3 and thyroid functions in prepubertal children with attention deficit hyperactivity disorder: effect of methylphenidate treatment.**  
Bereket A., Turan S., Karaman M., Haklar G., Ozbay F., Yazgan M.  
Hormone research, cilt.63, sa.4, ss.159-64, 2005 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CCIV. **Effect of zinc supplementation on growth hormone secretion, IGF-I, IGFBP-3, somatomedin generation, alkaline phosphatase, osteocalcin and growth in prepubertal children with idiopathic short stature**  
Imamoğlu S., BEREKET A., Turan S., Taga Y., HAKLAR G.  
Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, cilt.18, sa.1, ss.69-74, 2005 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CCV. **A patient with hypopituitarism and isochromosome 18q mosaicism**  
Turan S., Saka N., Guney I., Bereket A.  
HORMONE RESEARCH, cilt.64, sa.6, ss.261-265, 2005 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CCVI. **Addition of orlistat to conventional treatment in adolescents with severe obesity**  
Ozkan B., Bereket A., Turan S., Keskin S.

- EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.163, sa.12, ss.738-741, 2004 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CCVII. **Increased QT dispersion in breath-holding spells**  
Akalin F., Turan S., Guran T., Ayabakan C., Yilmaz Y.  
ACTA PAEDIATRICA, cilt.93, sa.6, ss.770-774, 2004 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CCVIII. **Two patients with Kabuki syndrome presenting with endocrine problems**  
BEREKET A., TURAN S., Alper G., Comu S., ALPAY H., AKALIN F.  
Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, cilt.14, sa.2, ss.215-220, 2001 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CCIX. **A case of glycogen storage disease type II with double aortic arch**  
Akalin F., Alper G., Oztunc F., Kotiloglu E., Turan S.  
ACTA PAEDIATRICA, cilt.89, sa.7, ss.884-886, 2000 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- CCX. **Etiological analysis of epilepsy during the infancy.**  
Alper G., Yilmaz Y., Turan S.  
EPILEPSIA, cilt.40, ss.226, 1999 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

### **I. PREFACE**

Darendeliler F., DEMİRCİOĞLU S.

JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.83, 2020 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

### **II. GUIDELINES ON THE DIAGNOSIS AND MANAGEMENT OF X-LINKED HYPOPHOSPHATEMIA**

Demircioğlu S.

JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.83, 2020 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

### **III. Risk factors for mortality caused by hypothalamic obesity in children with hypothalamic tumours.**

Haliloglu B., Atay Z., Guran T., Abali S., Bas S., Turan S., Bereket A.

Pediatric obesity, cilt.11, sa.5, ss.383-8, 2016 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

### **IV. CLINICAL AND CEPHALOMETRIC ANALYSIS OF THREE CASES WITH PYCNODYSTOSIS: CASE REPORTS**

Capan E., Turan S., Kilicoglu H.

JOURNAL OF ISTANBUL UNIVERSITY FACULTY OF DENTISTRY, cilt.49, sa.1, ss.51-55, 2015 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

### **V. Renal agenezisi olan bir Beckwith-Wiedemann Olgusu**

Gökce İ., Göçmen İ., Bıyıklı N., Turan S., Alpay H.

Türk Nefroloji Diyaliz ve Transplantasyon Dergisi, cilt.16, ss.196-197, 2007 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

### **VI. Echocardiographic diagnosis of aortopulmonary window in a 4-day-old baby**

AKALIN F., Oztunc F., TURAN S.

Marmara Medical Journal, cilt.12, sa.2, ss.98-100, 1999 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

## **Kitap & Kitap Bölümleri**

### **I. Hipofosfatemik Raşitizm**

ELTAN M., DEMİRCİOĞLU S.

Çocuk Endokrinolojisi Ve Diyabet, Darendeliler Feyza, Zehra Aycan, Cengiz Kara, Samim Özen, Erdal Eren, Editör, İstanbul Tıp Kitabevi, İstanbul, ss.1874-1900, 2021

### **II. Hipokalsemi**

DEMİRCİOĞLU S., YAVAŞ ABALI Z.

Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet, Darendeliler Feyza, Zehra Aycan, Cengiz Kara, Samim Özen, Erdal Eren, Editör, İstanbul Tıp Kitabevi, İstanbul, ss.1748-1773, 2021

- III. **İlk beş yaş kronik endokrin problemi olan çocuk izlemi**  
Boran P., Demircioğlu S.  
İlk Beş Yaş Çocuk Sağlığı İzlemi, Gökçay G, Beyazova U, Editör, Nobel Tıp Kitapevi, İstanbul, ss.82-86, 2017
- IV. **Hipofosfatemik rikets ve diğer herediter rikets türleri**  
Özşen A., Demircioğlu S.  
Yurdakök Pediyatri , Yurdakök M, Editör, Güneş Kitabevi, Ankara, ss.4055-4072, 2017
- V. **GNAS Complex Locus**  
TURAN S., Bastepe M.  
Encyclopedia of Signaling Molecules, Sangdun Choi, Editör, Springer New York, New-York, ss.1-13, 2017
- VI. **Jinekomasti**  
Baş S., Demircioğlu S.  
Adolesan Sağlığı 'Koruyucu hekimlik ve erken tanı', Apaydın Kaya C, Editör, Nobel Tıp Kitapevi, İstanbul, ss.503-508, 2015
- VII. **Obezitenin değerlendirilmesi ve yönetimi**  
Baş S., Demircioğlu S.  
Adolesan Sağlığı 'Koruyucu hekimlik ve erken tanı', Apaydın Kaya C, Editör, Nobel Tıp Kitapevi, İstanbul, ss.467-481, 2015
- VIII. **İskelet Displazilerinde Peroperatif yaklaşım**  
Haliloğlu B., Demircioğlu S.  
Çocuklarda Acil Endokrin Hastalıklar, Kurtoglu S, Editör, Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, ss.483-496, 2013
- IX. **İskelet Displazileri**  
Demircioğlu S.  
Yenidoğan Dönemi Endokrin Hastalıkları, Kurtoglu S, Editör, Nobel Yayın Dağıtım, Ankara, ss.300-315, 2011
- X. **Çocuklarda diyabetik ketoasidoz ve tedavisi**  
Demircioğlu S., Bereket A.  
Pediyatrik yoğun bakım: Prensipler ve uygulamalar, Karabocuoglu ve T.F. Koroglu, Editör, İstanbul Medikal Yayıncılık, İstanbul, ss.629-638, 2008
- XI. **Neonatal Hipoglisemi**  
Demircioğlu S., Bereket A.  
Neonatoloji'nin temel ilkeleri ve acilleri Neonatal Hipoglisemi , M. Tuncer ve E. Ozek, Editör, Güneş Kitabevi, İstanbul, ss.373-383, 2007
- XII. **İnsülin benzeri büyüme faktörü (IGF-I) ve IGF bağlayıcı protein (IGFBP-3)'ün klinikte kullanımı**  
Demircioğlu S., Bereket A.  
Çocuk ve Adolesanda Endokrin Testler, , N. Yordam, A. Alikasifoglu ve A. Bideci, Editör, Güneş Kitabevi, Ankara, ss.23-48, 2006
- XIII. **Yenidoğanın tiroid acilleri**  
Demircioğlu S., Bereket A.  
Neonatoloji'nin temel ilkeleri ve acilleri, M. Tuncer ve E. Ozek, Editör, Güneş Kitabevi, İstanbul, ss.359-379, 2006

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

- I. **DISORDER OF ADRENAL EXCESS AND ADRENAL MEDULLA**  
Demircioğlu S.  
EUROPEAN SOCIETY FOR PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY WINTER SCHOOL, Cairo, Mısır, 23 Şubat - 01 Mart 2018
- II. **Osteogenesis İmperfekta'da Tedavi- Multidisipliner Yaklaşım Çocuk Endokrin Uzmanı Bakış Açısı**  
DEMİRCİOĞLU S.  
25. Ulusal Pediyatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, 09 Ekim 2021
- III. **İnsülin Degludek/Aspart ile Az Çoktur !**  
DEMİRCİOĞLU S.  
25. Ulusal Pediyatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, 06 Ekim 2021

- IV. **Adrenokortikal hormon profilleri: KAH dışı primer adrenal yetmezlikte moleküler etiyojolojiyi öngörebilir mi?**  
Seven Menevse T., GURPINAR TOSUN B., YILDIZ M., ORBAK Z., SÖBÜ E., ANIK A., ATAY Z., DEMİR K., EMEKSİZ H. C., DEMİRCİOĞLU S., et al.  
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, 06 Ekim 2021
- V. **Toplumumuzda Osteogenezis İmperfektada Genetik Nedenler ve Genotip Fenotip İlişkisi**  
Kaygusuz S. B., Alavanda C., Eltan M., Seven Menevse T., Abalı S., Yavaş Abalı Z., Helvacioğlu D., Güran T., Arman A., Ata P., et al.  
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 06 Ekim 2021
- VI. **PARATİROİD HASTALIKLARI VE YÖNETİMİ**  
DEMİRCİOĞLU S.  
VI. Pediatrik Endokrinoloji İleri Kursu, 11 Haziran 2021
- VII. **Pediatrik hastalarda IDegAsp kullanımı ile ilgili esaslar nelerdir?**  
DEMİRCİOĞLU S.  
42. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, 20 Mayıs 2021
- VIII. **Congenital adrenal hyperplasia**  
DEMİRCİOĞLU S.  
ESPE Winter School Online, 27 Şubat 2021
- IX. **Hyperthyroidism**  
DEMİRCİOĞLU S.  
ESPE Winter School Online, 27 Şubat 2021
- X. **Prader Willi Sendromlu Hastalarımızın Genetik, Endokrinolojik, Polisomnografik ve Otolaringolojik Değerlendirme Sonuçları**  
Seven Menevşe T., Baş S., Erdem Eralp E., Gürpınar Tosun B., Yavaş Abalı Z., Helvacioğlu D., Kaygusuz S. B., Eltan M., Yumuşakhuyulu A. C., Güran T., et al.  
8. Marmara Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 20 Şubat - 21 Mart 2021, ss.109-110
- XI. **Reduced Bone Mass in Children and Adults with common Genetic Syndromes: Transition from Childhood to Adulthood**  
DEMİRCİOĞLU S.  
European Calcified Tissue Society 2020, Marsilya, Fransa, 22 - 24 Kasım 2020
- XII. **Steroid 11β-hidroksilaz eksikliği olan 100 çocuk hastanın klinik bulgularının genetik ve adrenokortikal hormon profili ile ilişkisinin değerlendirilmesi**  
YILDIZ M., IŞIK E., TURAN S., KESKİN M., ÖZBEK M. N., BAŞ F., UÇANTÜRK A., BÜYÜKİNAN M., KARA C., BARNARD L., et al.  
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.12
- XIII. **Klasik tip 21 hidroksilaz eksikliğine bağlı konjenital adrenal hiperplazi tanılı olgularda puberte özellikleri, pubertal boy kazanımı ve final boya etki eden faktörlerin değerlendirilmesi: çok merkezli çalışma**  
YAVAŞ ABALI Z., YILDIZ M., BAŞ F., ÖNAL H., ABALI S., CİLSAAT G., UYGUNER Z. O., TURAN S., DARENDELİLER F. F., BERKET A., et al.  
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.34
- XIV. **Steroid 11β-hidroksilaz eksikliği olan 100 çocuk hastanın klinik bulgularının genetik ve adrenokortikal hormon profili ile ilişkisinin değerlendirilmesi**  
YILDIZ M., DEMİRCİOĞLU S., KESKİN M., Özbek M. N., BERKET A., GÜRAN T.  
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020
- XV. **Bone related-comorbidities in children and adults with genetic conditions**  
Demircioğlu S.  
European Calcified Tissue Society 2020 Digital Congress, Marseille, Fransa, 22 - 24 Ekim 2020
- XVI. **Oturum başkanlığı**  
Demircioğlu S.  
Çocukluk çağı Nefro-endokrin hastalıklar sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 2 - 03 Ekim 2020

- XVII. Clinical Characteristics of Turkish Children and Adolescents with Type 2 Diabetes**  
HATUN Ş., YEŞİLTEPE MUTLU R. G. , CİNAZ P., YILDIZ M., AKÇAY T., ÖNAL H., TURAN S., EKBERZADE A., BEREKET A., BOLU S., et al.  
10th International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Kiribati, 14 - 17 Eylül 2020, cilt.88, ss.1-628
- XVIII. TİP 1 DM TANILI HASTALARDA SESSİZ ÇÖLYAK HASTALIĞI**  
Akkelle B. Ş. , Bayrak A. N. , Volkan B., Kalaycık Ö., Tutar E., Turan S., Ertem Şahinoğlu D.  
7. MARMARA PEDiATRi KONGRESi, İstanbul, Türkiye, 20 - 22 Şubat 2020, ss.106
- XIX. Büyümenin Değerlendirilmesi**  
Demircioğlu S.  
BAŞKENT ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL UYGULAMA VE ARAŞTIRMA MERKEZİ ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANA BİLİM DALI İSTANBUL TOPLANTISI Pediatrie Güncel Yaklaşımlar II, İstanbul, Türkiye, 08 Şubat 2020
- XX. Hypocalcemia and Hypercalcemia in Children**  
DEMİRCİOĞLU S.  
1st International Rumi Pediatric Congress (IRUPEC), 4 - 07 Aralık 2019
- XXI. Rare Causes of Osteogenesis Imperfecta are Common in Consanguineous Pedigrees**  
KAYGUSUZ S. B. , ARMAN A., ABALI S., ATA P., KIRKGÖZ T., YAVAŞ ABALI Z., HELVACIOĞLU D., GÜRPINAR T. B. , SEVEN M. T. , GÜRAN T., et al.  
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) 58th Annual Meeting, Vienna, VİYANA, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019
- XXII. Simplifying the interpretation of steroid metabolome data by a machine-learning approach**  
KIRKGÖZ T., DEMİRCİOĞLU S., BEREKET A.  
The 58th Annual ESPE Meeting, 19 - 21 Eylül 2019, cilt.91, ss.128
- XXIII. Efficacy and safety of liraglutide vs placebo in children and adolescents with type 2 diabetes: the ellipse randomised trial results**  
DEMİRCİOĞLU S., Barrett T., Barrientos-Pérez M., Jalaludin M. Y. , Weghuber D., Lynch J.  
DIABETOLOGIA, Barcelona, İspanya, 16 - 20 Eylül 2019, cilt.62, ss.44
- XXIV. A Case Of Syndromic Hypopituitarism**  
KAYGUSUZ S. B. , Arslan Ateş E., KIRKGÖZ T., ELTAN M., YAVAŞ ABALI Z., Helvacioğlu D., Seven Menevse T., GURPINAR TOSUN B., TUTAR E., VOLKAN B., et al.  
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) 58th Annual Meeting, Vienna, 19 - 21 Eylül 2019, cilt.91, ss.1-682
- XXV. 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
- XXVI. 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
- XXVII. First international consensus statement on diagnosis and management of pseudohypoparathyroidism and related disorders**  
Mantovani G., Bastepe M., Monk D., de Sanctis L., Thiele S., Usardi A., Ahmed F., Bufo R., Choplin T., DeFilippo G., et al.  
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG), Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.623-624
- XXVIII. Psödohipoparatiroidi Uzlaşısı Raporu**  
DEMİRCİOĞLU S.  
XXIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019

- XXIX. **Pediatric Tiroid Kanserlerine Yaklaşım**  
DEMİRCİOĞLU S.  
15. Türk Rinoloji Kongresi, 7.Ulusal Otoloji Nörootoloji Kongresi ve 3.Ulusal Baş Boyun Cerrahisi Kongresine, Türkiye, 4 - 07 Nisan 2019
- XXX. **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
- XXXI. **Çocuklukta Osteogenesis İmprefekta Klinik Yaklaşım ve Tedavide İlkeler :**  
DEMİRCİOĞLU S.  
3.Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, 7 - 09 Mart 2019
- XXXII. **Segmental Aşırı büyüme kliniği olan olguda somatik PIK3CA mutasyonu**  
Yavaş Abalı Z., Arslan Ateş E., Türkyılmaz A., Salman A., Kırkgöz T., Kaygusuz S. B. , Eltan M., Turan S., Bereket A., Güran T.  
3. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 7 - 09 Mart 2019
- XXXIII. **Disorders of sexual differentiation**  
DEMİRCİOĞLU S.  
Disorders of sexual differentiation, 22 - 28 Şubat 2019
- XXXIV. **Introduction to molecular endocrinology**  
DEMİRCİOĞLU S.  
ESPE Winter School, 22 - 28 Şubat 2019
- XXXV. **Disorders of adrenocortical excess and adrenal medulla**  
DEMİRCİOĞLU S.  
ESPE Winter School, 22 - 28 Şubat 2019
- XXXVI. **Congenital Adrenal Hyperplasia**  
DEMİRCİOĞLU S.  
ESPE Winter School, 22 - 28 Şubat 2019
- XXXVII. **Metabolic bone diseases in children, diagnosis related to oral and dental manifestations**  
DEMİRCİOĞLU S.  
International Association of Pediatric Dentistry Regional Meeting, 12 - 14 Kasım 2018
- XXXVIII. **Psödohipoparatiroidi tanı ve tedavisi**  
DEMİRCİOĞLU S.  
Pediatric Endokrinoloji İleri Kursu, Türkiye, 2 - 04 Kasım 2018
- XXXIX. **Düşük renin düzeyi: endokrin hipertansiyon**  
Abalı Z., Abalı S., Küçük N., Canpolat N., Çiçek Deniz N., Alpay H., Turan S., Yeşil G., Güran T.  
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-9, İstanbul, Türkiye, 19 - 20 Ekim 2018
- XL. **The co-existence of two rare diseases: a case report**  
SAK M., kırkgöz t, Gökçe İ., Çiçek N., ata p., turan S., YILDIZ N., ALPAY H.  
51th Annual Scientific Meeting of the European Society for Paediatric Nephrology, Antalya, Turkey, 3 - 06 Ekim 2018
- XLI. **Nationwide Hypophosphatemic Rickets Study**  
ŞIKLAR Z., TURAN S., BEREKET A., ABACI A., BAŞ F., DEMİR K., GÜRAN T., AKBERZADE A., BÖBER E., ÖZBEK M. N. , et al.  
57.th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology(ESPE), ATİNA, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018
- XLII. **ESPE Bone and Growth Plate Working Group (BGP)- Case Presentation**  
DEMİRCİOĞLU S.  
57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), 27 - 29 Eylül 2018
- XLIII. **Persistan Mullerian Duct Syndrome: Rare but impotent aetiology of an inguinal hernia and cryptorchidism in boys**  
Bereket A., Buğrul F., Kırkgöz T., Karadeniz Cerit K., Canmemiş A., Turan S., Picard J., Tuğtepe H., Guran T.

57th Annual European Society for Paediatric Endocrinology(ESPE), Athens, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018

- XLIV. **Relation of serum IGF-1 and IGFBP3 levels with acute exacerbation in cystic fibrosis**  
Eser F., Ergenekon P., Atag E., İkizoglu N. B. , ERDEM ERALP E., GÖKDEMİR Y., Turan S., BEREKET A., Karadağ B.  
28th International Congress of the European-Respiratory-Society (ERS), Paris, Fransa, 15 - 19 Eylül 2018, cilt.52
- XLV. **Persistent Mullerian duct syndrome: Rare But Important Aetiology of an Inguinal Hernia and Cryptorchidism in Boys**  
BEREKET A., BUGRUL F., KIRKGÖZ T., KARADENİZ CERİT K., CANMEMİS A., DEMİRCİOĞLU S., PICARD J. Y. , TUĞTEPE H., GÜRAN T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS-57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.568
- XLVI. **Isolated Congenital Central Hypothyroidism due to a Novel Mutation in TSH Beta Subunit Gene**  
Kırkgöz T., Özhan B., Çetin G. O. , Kaygusuz S. B. , Demircioğlu S., Bereket A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS-57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, Athens, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.597
- XLVII. **An 18 Month Old Boy with Hypoglycemic Convulsion and Obesity Due to POMC Deficiency**  
KAYGUSUZ S. B. , YEŞİL G., KIRKGÖZ T., DEMİRCİOĞLU S., BEREKET A.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS-57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.514
- XLVIII. **Diagnosis and Management of Pseudohypoparathyroidism and Related Disorders: First International Consensus Statement**  
[Mantovani G., Bastepe M., Monk D., De Sanctis L., Thiele S., Usardi A., Ahmed F., Bufo R., Choplin T., DeFillipo G., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.108-109
- XLIX. **Recurrent Hypoglycemia in a Preschooler Girl with Overgrowth: Isolated ACTH-Deficiency with a Novel TPIT Mutation**  
Yavaş Abalı Z., Yeşil G., Kırkgoz T., Kaygusuz S. B. , Demircioğlu S., Bereket A., Güran T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, Athens, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.132
- L. **Çok Merkezli Olarak Hipofosfatemik Riketsli Olguların Değerlendirilmesi**  
ŞIKLAR Z., TURAN S., BEREKET A., ABACI A., GÜRAN T., DEMİR K., AKBERZADE A., BAŞ F., BÖBER E., ÖZBEK M. N. , et al.  
22. PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LI. **KEMİK MİNERAL DENSİTE DÜŞÜKLÜĞÜ İLE KARAKTERİZE İSKELETİN GENETİK HASTALIKLARI**  
DEMİRCİOĞLU S.  
İSKELETİN GENETİK HASTALIKLARI KURSU, Türkiye, 18 Nisan 2018
- LII. **BOY KISALIĞINA GENEL YAKLAŞIM**  
DEMİRCİOĞLU S.  
İSKELETİN GENETİK HASTALIKLARI KURSU, Türkiye, 18 Nisan 2018
- LIII. **KEMİK MİNERAL DENSİTE YÜKSEKLİĞİ İLE KARAKTERİZE İSKELETİN GENETİK HASTALIKLARI**  
DEMİRCİOĞLU S.  
İSKELETİN GENETİK HASTALIKLARI KURSU, Türkiye, 18 Nisan 2018
- LIV. **Düşük Alkali Fosfotaz Düzeyinin Önemi**  
DEMİRCİOĞLU S.  
40. Pediatri Günleri ve 19. Pediatri Hemşireliği Günleri, Türkiye, 8 - 11 Nisan 2018
- LV. **Relation of serum IGF-1 and IGFBP3 levels with acute exacerbation in cystic fibrosis**  
Ergenekon P., Eser F., Atag E., Baş İkizoğlu N., Gökdemir Y., Erdem Eralp E., Demircioğlu S., Bereket A., Karadağ B. T.  
2nd Annual Middle East Cystic Fibrosis Congress, İzmir, Türkiye, 22 - 23 Mart 2018
- LVI. **CONGENITAL ADRENAL HYPERPLASIA**  
DEMİRCİOĞLU S.  
EUROPEAN SOCIETY FOR PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY WINTER SCHOOL, 23 Şubat - 01 Mart 2018
- LVII. **INTRODUCTION TO MOLECULAR ENDOCRINOLOGY**  
DEMİRCİOĞLU S.



EUROPEAN SOCIETY FOR PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY WINTER SCHOOL, 23 Şubat - 01 Mart 2018

**LVIII. DISORDER OF SEXUEL DEVELOPMENT**

DEMİRCİOĞLU S.

EUROPEAN SOCIETY FOR PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY WINTER SCHOOL, 23 Şubat - 01 Mart 2018

**LIX. Clinical characteristics of Turkish children and adolescents with type 2 diabetes**

HATUN Ş., Yeşiltepe Mutlu G., CİNAZ P., Yıldız Erbaş m., Akçay T., ÖNAL H., TURAN S., ekberzade a., BEREKET A., bolu s., et al.

10th International Meeting of Pediatric Endocrinology, 14 - 17 Eylül 2017

**LX. 17OH-PREGNENOLONE SEEMS A MAJOR DRIVE OF ANDROGEN EXCESS IN PATIENTS WITH 11 $\beta$ -HYDROXYLASE DEFICIENCY**

Yıldız M., Turan S., Akçay T., Atay Z., Onal H., Baris T., Haklar G., Bereket A., Güran T.

. 10th Individual Abstracts for International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 14 - 17 Eylül 2017

**LXI. SIMULTANEOUS PROFILING OF 17 STEROID HORMONES USING LIQUID CHROMATOGRAPHY TANDEM MASS SPECTROMETRY IN NEWBORN AND EARLY INFANCY.**

Enver E. Ö. , Vatansever P., Guran O., Boran P., Turan S., Haklar G., Bereket A., Güran T.

10th Individual Abstracts for International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 14 - 17 Eylül 2017

**LXII. 17OH-pregnenolone seems a major drive of androgen excess in patient with 11 beta hydroxylase deficiency**

Yıldız M., TURAN S., Akçay T., Atay Z., ÖNAL H., Barış T., HAKLAR G., BEREKET A., Guran T.

10th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology, Washington, Kiribati, 14 - 17 Eylül 2017, cilt.88, ss.54

**LXIII. CLINICAL AND LABORATORY CHARACTERISTICS OF HYPERPROLACTINEMIC CHILDREN AND ADOLESCENTS: NATIONAL SURVEY.**

EREN E., ERGÜR A., İŞGÜVEN Ş. P. , ÇELEBİ BİTKİN E., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., genens M., DOĞAN M., YEL S., BAŞ S., et al.

IMPE 2017, 14 - 17 Eylül 2017

**LXIV. Evaluation of Clinical, Genetical, and Steroid Profile Features of Cases with 3Beta-Hydroxysteroid Dehydrogenase Type 2 Deficiency**

Güran T., Kara C., Atay Z., Akbarzade A., Yılmaz G., Çelebi Bitkin E., Akçay T., Yıldız M., Güven A., Çathı G., et al.

American Association of Clinical Chemistry Congress, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 30 Temmuz - 03 Ağustos 2017

**LXV. Congenital Adrenal Hyperplasia**

TURAN S.

European Society for Paediatric Endocrinology-Winter School, 10 - 16 Şubat 2017

**LXVI. Disorders of adrenocortical excess and adrenal medulla**

TURAN S.

European Society for Paediatric Endocrinology Winter School, 10 - 16 Şubat 2017

**LXVII. Introduction to molecular endocrinology**

TURAN S.

European Society for Paediatric Endocrinology Winter School, 10 - 16 Şubat 2017

**LXVIII. Disorders of sexual differentiation**

TURAN S.

European Society for Paediatric Endocrinology Winter School, 10 - 16 Şubat 2017

**LXIX. Çocukluk çağındaki over kisti vakalarının incelenmesi: çok merkezli çalışma**

Küçükemre Aydın B., Saka N., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., YEŞİLTEPE MUTLU R. G. , ÇİZMECİOĞLU F. M. , HATUN Ş., HALİLOĞLU B., DEMİRCİOĞLU S., et al.

16. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 8 - 10 Kasım 2012

**LXX. b hCG from an Occult Source Causing Peripheral Precocious Puberty Identification of the Tumour 6 Years After Presentation**

Ekberzade A., Abalı S., Atay Z., Bas S., Gurbanov Z., Turan S., Güran T., Bereket A.

55.TH ESPE-Paris-France, 10-12 September, Paris, Fransa, 10 - 12 Eylül 2016

- LXXI. **From Pseudohypoparathyroidism to Inactivating PTH PTHrP Signaling Disorder iPPSD a Novel Classification Proposed by the European EuroPHP Network**  
Thiele S., Mantovani G., Barlier A., Bordogna P., Elli F., Freson K., Garin I., Grybek V., Hanna P., Izzi B., et al.  
55th Annual Meeting of the ESPE, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.31
- LXXII. **A European Survey to Identify New Roads for Care Training and Research Around Rare Metabolic Bone Diseases**  
Fernandez I., Ahmed S. F. , Bishop N., Brandi M. L. , Doulgeraki A., Haeusler G., Hogler W., Kostik M., Makitie O., Moreno G. M. , et al.  
55th Annual Meeting of the ESPE, Paris, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.169
- LXXIII. **Thiamine Responsive Megaloblastic Anemia Due to SLCA19A2 Gene Mutation Another Cause of Neonatal Diabetes with Succesfull Switch from Insulin to Thiamine**  
BAŞ S., Akbarzade A., ATAY Z., Gurbanov Z., GÜRAN T., TURAN S., De Franco E., Ellard S., BEREKET A.  
55th Annual Meeting of the ESPE, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.244
- LXXIV. **Nonsense Mutation in SPARC Gene Causing Autosomal Recessive Osteogenesis Imperfecta**  
ABALI S., ARMAN A., ATAY Z., BAŞ S., ÇAM S., Görmez Z., Demirci H., ALANAY Y., AKARSU A. N. , BEREKET A., et al.  
55th Annual Meeting of the ESPE Paris, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.167
- LXXV. **Reconsideration of Mid Parental Height Calculation**  
BEREKET A., Bugur I. S. , GÜRAN T., ATAY Z., Ekberzade A., Gurbanov Z., ÖGE E., Tas C. S. R. , TURAN S., FURMAN A.  
55th Annual Meeting of the ESPE, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.451
- LXXVI. **Etiologic Distribution and Characteristics of Patients with Short Stature in a Pediatric Endocrinology Clinic**  
Ozcan S., ABALI S., ATAY Z., Haliloğlu B., BAŞ S., Öztürk G., ÇAM S., Akçay T., GÜRAN T., BEREKET A., et al.  
55th Annual Meeting of the ESPE, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.457-458
- LXXVII. **beta hCG from an Occult Source Causing Peripheral Precocious Puberty Identification of the Tumour 6 Years After Presentation**  
Ekberzade A., ABALI S., BAŞ S., ATAY Z., Gurbanov Z., TURAN S., GÜRAN T., BEREKET A.  
55th Annual Meeting of the ESPE, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.428
- LXXVIII. **The Effect of Subclinical Hypothyroidism SH and Treatment of SH with L T4 on Basal Metabolic Rate in Obese Children A Prospective Study**  
Muzafferova N., BAŞ S., ATAY Z., BEREKET A., TURAN S.  
55th Annual Meeting of the ESPE, Paris, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.303
- LXXIX. **Frequency of Recessive Osteogenesis Imperfecta in a Turkish Cohort and Genetic Causes**  
ABALI S., ARMAN A., ATAY Z., BEREKET A., BAŞ S., Haliloğlu B., GÜRAN T., Görmez Z., Demirci H., AKARSU A. N. , et al.  
55th Annual Meeting of the ESPE, Paris, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.175-176
- LXXX. **Neonatal Hypocalcemia**  
TURAN S., ABALI S.  
55th Annual Meeting of the ESPE, Paris, 10 - 12 Eylül 2016
- LXXXI. **Current Perspective on Pseudohypoparathyroidism New Classification**  
TURAN S.  
Current Trends in Pediatric Endocrinology-A PES Perspective, 13 - 14 Mayıs 2016
- LXXXII. **Premature Puberche Hyperinsülinemia Hypothyroxenemia and Hyperintensities in Basal Ganglia All Caused by a Single Congenital Defect**  
BAŞ S., GÜRAN T., ATAY Z., Haliloğlu B., ABALI S., TURAN S., BEREKET A.  
Current Trends in Pediatric Endocrinology- A, 13 - 14 Mayıs 2016
- LXXXIII. **Premature Pubarche Hyperinsulinemia Hypothyroxinemia and Hyperintensities in Basal Ganglia All Caused by a Single Congenital Defect**  
Bas S., Güran T., Atay Z., Haliloglu B., Abali S., Turan S., Bereket A.  
Current Trends in Pediatric Endocrinology- A PES perspective, İstanbul, Türkiye, 13 - 14 Mayıs 2016
- LXXXIV. **Late Breaking news**

TURAN S., TOPALOĞLU A. K.

Current Trends in Pediatric Endocrinology-A PES perspective, 13 - 14 Mayıs 2016

- LXXXV. **Disorder of Adrenocortical Excess and Adrenal Medulla**  
TURAN S.  
ESPE Winter School, 18 - 24 Mart 2016
- LXXXVI. **Disorders of Sexual Differentiation**  
TURAN S.  
ESPE Winter School, 18 - 24 Mart 2016
- LXXXVII. **CAH Congenital Adrenal Hyperplasia**  
TURAN S.  
ESPE Winter School, 18 - 24 Mart 2016
- LXXXVIII. **Introduction to Molecular Endocrinology**  
TURAN S.  
ESPE Winter School, 18 - 24 Mart 2016
- LXXXIX. **HPP Genel Değerlendirme**  
TURAN S.  
HİPOFOSFATAZYA DANIŞMA KURULU TOPLANTISI, Türkiye, 16 Aralık 2015
- XC. **HİPOTİROİDİ VE TİROTOKSİKOZUN YENİDOĞAN ÜZERİNE ETKİSİ**  
TURAN S.  
GEBELİK VE TİROİD SEMPOZYUMU, Türkiye, 12 Aralık 2015
- XCII. **Diagnostic and prognostic value of serum urokinase plasminogen activation receptor super procalcitonin pct and C reactive protein CRP in children with SIRS sepsis and febrile neutropenia**  
ŞİRİNOĞLU M., SOYSAL A., CİNEL İ. H. , KEPENEKLİ KADAYIFÇI E., KARAASLAN A., YALINDAĞ N., KOÇ A., TOKUÇ A. G. , YAMAN A., HAKLAR G., et al.  
9th World Congress on Pediatric Infectious Diseases, Rio-De-Janeiro, Brezilya, 18 - 21 Kasım 2015
- XCIII. **Diagnostic and prognostic value of serum urokinase plasminogen activation receptor SUPAR procalcitonin PCT abd C reactive protein CRP in children with SIRS sepsis and febrile neutropenia**  
Şirinoğlu M., SOYSAL A., CİNEL İ. H. , KEPENEKLİ E., KARAASLAN A., ÖZTÜRK M. N. , KOÇ A., TOKUÇ A. G. , YAMAN A., HAKLAR G., et al.  
9th World Congress of the World Society for Pediatric Infectious Diseases (WSPID), 18 - 21 Kasım 2015
- XCIV. **DIAGNOSTIC AND PROGNOSTIC VALUE OF SERUM UROKINASE PLASMINOGEN ACTIVATIONRECEPTOR SUPAR PROCALCITONIN PCT AND C REACTIVE PROTEIN CRP IN CHILDREN WITHSIRS SEPSIS AND FEBRILE NEUTROPENIA**  
ŞİRİNOĞLU M., SOYSAL A., CİNEL İ. H. , KEPENEKLİ KADAYIFÇI E., KARAASLAN A., ÖZTÜRK M. N. , KOÇ A., TOKUÇ A. G. , YAMAN A., HAKLAR G., et al.  
The 9th World Congress of the World Society for Pediatric Infectious Diseases, Rio de Janeiro, Brazil, 18 - 21 Kasım 2015
- XCV. **Diyabet ile yaşam**  
TURAN S.  
Diyabet ile Yaşam- Cerrahpaşa, Türkiye, 13 Kasım 2015
- XCVI. **Growth Hormone Deficiency and Treatment**  
TURAN S.  
59th Turkish National Pediatric Congress joint with the 3rd Italian-Turkish-Iranian Pediatric Congress, 4 Kasım - 08 Şubat 2015
- XCVII. **Piknodisostozis Otorinolaringolojik bulgular**  
BAĞLAM T., BİNNETOĞLU A., TOPUZ M. F. , TURAN S., SARI M.  
37. TÜRK ULUSAL KULAK BURUN BOĞAZ VE BAŞ BOYUN CERRAHİSİ KONGRESİ, Türkiye, 28 Ekim - 01 Kasım 2015
- XCVIII. **Ulusal Düzeyde Noonan Sendromlu Olguların Klinik Özellikleri ve Büyüme İzlemlerinin Değerlendirilmesi**  
ŞIKLAR Z., BERBEROĞLU M., GENENS M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F. , BUNDAK R., AYCAN Z., ERDEVE S., ÇETİNKAYA S., et al.

19. ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- XCVIII. **Boy Kısaldığı Olan Hastalarda Özellikler ve Etiyolojik Dağılım Bir Çocuk Endokrinoloji Kliniği Verileri**  
Özcan S., Abalı S., Atay Z., Haliloğlu B., Baş S., Öztürk G., Akçay T., Güran T., Turan S., Bereket A.  
19. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- XCIX. **Periferik Puberte Prekoksli 129 Çocukta Etiyolojik Dağılım Ve Klinik Özellikler**  
Atay Z., Yeşilkaya E., Savaş Ş., Turan S., Akın L., Eren E., Döğür E., Aycan Z., Yavaş Abalı Z., Akıncı A., et al.  
19. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- C. **Serbest T4 Düşük TSH Hafif Yüksek Olgularda Santral Hipotiroidi Primer Hipotiroidi Ayrımını Nasıl Yapabiliriz**  
TURAN S., GURBANOV Z., BAŞ S., ABALI S., ATAY Z.  
19. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- CI. **Otozomal Resesif Osteogenezis İmparfekta Populasyonumuzdaki Sıklığı Ve Genetik Nedenleri**  
ABALI S., ARMAN A., ATAY Z., BAŞ S., GÜRAN T., GÖRMEZ Z., DEMİRCİ H., BEREKET A., TURAN S.  
19. PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- CII. **Nonklasik Konjenital Adrenal Hiperplazi Hastalarının Genotip Ve Fenotip Özellikleri**  
Abalı S., Akcan N., Toksoy G., Atay Z., Uyguner Z. O. , Baş F., Güran T., Baş S., Kırmızıpekmez H., Poyrazoğlu Ş., et al.  
19. PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- CIII. **Merkezi Yenidogan Tarama Programi ile Tani Almis Konjenital Hipotiroidili Vakalarimizin İzlemi**  
Baş S., Abalı S., Atay Z., Gurbanov Z., Haliloglu B., Güran T., Turan S., Bereket A.  
19. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- CIV. **YILLIK**  
TURAN S.  
19. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- CV. **Temel genetik kavramlar ve kalıtım şekilleri**  
TURAN S.  
1. Pediatrik Endokrinolojiye Giriş Kursu, Türkiye, 21 - 22 Ekim 2015
- CVI. **Factors Effecting Response to Growth Hormone Treatment in Children with Turner Syndrome**  
Baş S., Abalı S., Atay Z., Haliloğlu B., Gurbanov Z., Güran T., Bereket A., Turan S.  
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Barcelona, İspanya, 1 - 03 Ekim 2015
- CVII. **Central or Primary Hypothyroidism How to Differentiate in Patients with Low T4 but Mildly Elevated TSH Levels**  
TURAN S., GURBANOV Z., BAŞ S., ABALI S., ATAY Z., BEREKET A.  
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), 1 - 03 Ekim 2015
- CVIII. **Primary Adrenal Insufficiency in Children without Congenital Adrenal Hyperplasia Molecular and Clinical Characterisation of a Nationwide Cohort**  
Güran T., Buonocore F., Saka N., Özbek M. N. , Aycan Z., Bereket A., Baş F., Darcan Ş., Bideci A., Turan S., et al.  
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Barcelona, İspanya, 1 - 03 Ekim 2015
- CIX. **Hereditary Vitamin D Resistant Rickets Report of Four Cases with Successful Use of Intermittent Intravenous Calcium Via Peripheral Route**  
Abalı S., Tamura M., Atay Z., İşgüven Ş. P. , Güran T., Haliloğlu T., Baş S., Isojima T., Turan S., Kitanaka S., et al.  
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Barcelona, İspanya, 1 - 03 Ekim 2015
- CX. **The Diagnostic Treatment and Follow Up Features of Childhood Thyroid Malignancies A Preliminary Report**  
BİDECI A., YEŞİLKAYA E., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., DARCAN Ş., ÖZEN S., BAŞ S., DÖĞER E., EREN E., TURAN S., et al.  
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), 1 - 03 Ekim 2015
- CXI. **Evaluating First Year Response and Final Height to Growth Hormone Treatment in Growth Hormone Deficiency Based on Peak GH Levels on Testing**

Abalı S., Baş S., Akbarzade A., Atay Z., Haliloğlu B., Gran T., Turan S., Bereket A.

54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Barcelona, İspanya, 1 - 03 Ekim 2015

- CXII. Aetiological Spectrum and Clinical Characteristics of 129 Children with Gonadotropin Independent Precocious Puberty A Nationwide Cohort Study**  
Atay Z., Yeşilkaya E., Erdeve ř., Akn L., Eren E., Dger E., Aycan Z., Abalı Z., Akıncı A., şıklar Z., et al.  
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Barcelona, İspanya, 1 - 03 Ekim 2015
- CXIII. Friedreich s Ataxia Presenting with Diabetes Mellitus in an Adolescent**  
BAş S., ABALI S., ATAY Z., GURBANOV Z., TURAN S., BEREKET A.  
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), 1 - 03 Ekim 2015
- CXIV. Evaluation of diagnostic and prognostic value of serum urokinase plasminogen activation receptor suPAR procalcitonin PCT C reactive protein CRP in children with SIRS sepsis febrile neutropenia**  
şirinoğlu M., SOYSAL A., CİNEL İ. H. , E K., Karaaslan A., N Y., KOÇ A., TOKUÇ A. G. , YAMAN A., HAKLAR G., et al.  
IFCC Euromedlab, 21 - 25 Haziran 2015
- CXV. Dysosteosclerosis from a unique mutation in SLC29A3**  
TURAN S., Mumm S., Gottesman G. S. , ABALI S., BAş S., atay z., H McAlister W., Whyte M. P.  
7th International Conference on Children's Bone Health, 27 - 30 Haziran 2015
- CXVI. ANTLEY BİXLER SENDROMLU BİR OLGUMUZ**  
Turan S., Bas S., Akay Tayfun G., Abalı S., Atay Z., Qurbanov Z., Cam S., Huriye Nursel E., Güran T., Bereket A.  
Cocuk Endokrinoloji Derneği 7.Olgu Sunumlari Toplantisi, İzmir, Türkiye, 18 - 20 Mayıs 2015
- CXVII. ÇOCUKLARDA SIRS SEPSİS VE FEBRİL NÖTROPENİDE SERUM UROKİNAZPLAZMİNOJEN AKTİVATÖR RESEPTÖR SUPAR PROKALSİTONİN PCT VE CREAKTİFPROTEİNİN CRP DİAGNOSTİK VE PROGNOSTİK DEĞERİNİN ARAşTIRILMASI**  
şİRİNOĞLU M., SOYSAL A., CİNEL İ. H. , KEPENEKLİ KADAYİFCİ E., KARAASLAN A., ÖZTÜRK M. N. , KOÇ A., TOKUÇ A. G. , YAMAN A., HAKLAR G., et al.  
9. Ulusal ocuk Enfeksiyon Hastalıkları Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Nisan 2015
- CXVIII. Current Practice in Diagnosis and Treatment of GH Deficiency in Childhood A Survey from Turkey**  
POYRAZOĞLU ř., AKÇAY T., ATABEK M. E. , BİDECİ A., BİRCAN İ., BÖBER E., CAN ř., DARCAN ř., ERSOY B., GÜVEN A., et al.  
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), 1 - 03 Ekim 2015
- CXIX. GE ÇOCUKLUK ERKEN ERGENLİK**  
TURAN S.  
KANUNİ SULTAN SLEYMAN GÜNLERİ, Türkiye, 20 - 21 şubat 2015
- CXX. Hyperglycemia during cooling is it a rare complications**  
ARCAGK B. C. , ÖZDEMİR H., ALP NKAR Z., MEMİşOĞLU A., TURAN S., BİLGEN H. S. , ZEK E.  
4th International Congress of UENPS, 11 Aralık 2014
- CXXI. Anything but usual Combination support for complicated diabetic ketoacidosis with continous venovenous hemodialysis CVVHD and mechanical ventilation**  
ÖZTÜRK M. N. , AKSU ., ERKEK N., Bas S., Abalı S., TURAN S.  
7th World Congress on Pediatric Intensive C, 4 - 07 Mayıs 2014, cilt.15, ss.67
- CXXII. Mc Cune Albright sendromlu bir hastada nöronavigasyon eşliğinde endoskopik yol ile hipofiz adenom cerrahisi Olgu sunumu**  
ÖZEN A., şEKER A., SAKAR M., BAYRİ Y., TURAN S., DAĞÇINAR A.  
Türk Nöroşirürji Derneği 28. Bilimsel Kongresi, Beldibi, Antalya, 4-8 Nisan 2014, Türkiye, 14 Nisan 2014
- CXXIII. Hipoglisemi: Kistik Fibrozise bağlı diyabet tanısında CGMS (sürekli glukoz izleme sistemi) ile OGTT nin karşılaştırılması**  
Haliloğlu B., Gökdemir Y., Atay Z., Abalı S., Güran T., Karakoç F., Ersu R., Karadağ B. T. , Turan S., Bereket A.  
TTD 17. yıllık kongresi, Antalya, Türkiye, 2 - 06 Nisan 2014
- CXXIV. Dysosteosclerosis: Evidence for Genetic Heterogeneity**  
Gottesman G., Mumm S., McAlister W., Turan S., Madson K., Nenninger A., Bastepe M., Jueppner H., Whyte M.

Annual Meeting of the American-Society-for-Bone-and-Mineral-Research, Texas, Amerika Birleşik Devletleri, 12 - 15 Eylül 2014, cilt.29

- CXXV. **Evaluation of bone metabolism in patients receiving home ventilation**  
GÖKDEMİR Y., ERDEM ERALP E., ŞEN V., KARAKOC F., ERSU R., DEMİRCİOĞLU S., KARADAĞ B. T.  
23th European Respiratory Society Meeting, 7 - 11 Eylül 2013
- CXXVI. **Cystic fibrosis related osteopenia: what is the etiology?**  
GÖKDEMİR Y., ERDEM ERALP E., HALİLOĞLU B., DEMİRCİOĞLU S., KARAKOC F., ERSU R., KARADAĞ B. T.  
23th European Respiratory Society Meeting, 7 - 11 Eylül 2013
- CXXVII. **Subclinical PTH resistance in a patient with a novel heterozygous GNAS mutation: G alpha s haploinsufficiency as a plausible cause.**  
Turan S., Thiele S., Brix B., Atay Z., Abali S., Bastepe M.  
Annual Meeting of the American-Society-for-Bone-and-Mineral-Research, Maryland, Amerika Birleşik Devletleri, 4 - 07 Ekim 2013, cilt.28
- CXXVIII. **Neonatal hipertrofik kardiyomiyopatiye neden olan homozigot bir TMEM70 mutasyonu**  
MEMİŞOĞLU A., YAMAN A., ATAY Z., ÖZDOĞAN T., TURAN S., BİLGİN H. S. , ÖZEK E.  
20. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Türkiye, 15 - 18 Nisan 2012
- CXXIX. **Identification of 18q12.2 q21.1 Deletion A Case Report**  
DUMAN N., TOKSOY G., LALELİ Ş., SAYAR C., GEÇKİNLİ B. B. , YEŞİL G., TURAN S., BARAN E., TÜKÜN F. A.  
9th National Medical Genetics Congress of Turkish Medical Society with international Participation., 1 - 05 Aralık 2010
- CXXX. **Maternal Thyroid Dysfunction and Neonatal Problems**  
ÖZDEMİR H., AKMAN İ., Coşkun Ş., demirel u., DEMİRCİOĞLU S., BEREKET A., BİLGİN H. S. , ÖZEK E.  
2nd Interanational Congress of UENPS, İstanbul, Türkiye, 15 - 17 Kasım 2010
- CXXXI. **Deletion of the GNAS Antisense Transcript Results in Parent-Of-Origin Specific GNAS Imprinting Defects and Phenotypes Including PTH-H-Resistance.**  
Chillambhi S., Turan S., Hwang D., Chen H., Jueppner H., Bastepe M.  
30th Annual Meeting of the American-Society-for-Bone-and-Mineral-Research, Montreal, Kanada, 12 - 16 Eylül 2008, cilt.23
- CXXXII. **Identification of novel dentin matrix protein-1 (DMP1) mutations in two unrelated kindreds with autosomal recessive hypophosphatemia**  
Turan S., Bastepe M., Bereket A., Akcay T., Guran T., Makitie O., Jueppner H.  
29th Annual Meeting of the American-Society-for-Bone-and-Mineral-Research, Hawaii, Amerika Birleşik Devletleri, 16 - 19 Eylül 2007, cilt.22
- CXXXIII. **Detection of Y chromosomal material in patients with a 45,X karyotype by PCR method**  
Semerci C. N. , Satiroglu-Tufan N. L. , Turan S., Bereket A., Tuysuz B., Yilmaz E., Kayserili H., Karaman B., Semiz S., Duzcan F., et al.  
6th European Cytogenetics Conference, İstanbul, Türkiye, 7 - 10 Temmuz 2007, cilt.15, ss.125-126

## Bilirkişi Raporları

- I. **Maternal Uniparental Disomy for Chromosome 20: Physical and Endocrinological Characteristics of Five Patients**  
DEMİRCİOĞLU S., Bastepe M.  
2018
- II. **FGF23 is not required to regulate fetal phosphorus metabolism but exerts effects within 12 hours after birth.**  
Bastepe M., TURAN S.  
2017
- III. **Spop promotes skeletal development and homeostasis by positively regulating Ihh signaling.**  
Bastepe M., TURAN S.

2017

**IV. PDE3A mutations cause autosomal dominant hypertension with brachydactyly**

Bastepe M., TURAN S.

2015

**V. Autosomal Recessive Mutations in SLC34A1 Encoding Sodium Phosphate Cotransporter 2A Cause Idiopathic Infantile Hypercalcemia**

Bastepe M., TURAN S.

2015

## **Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler**

Frontiers in Endocrinology, Editörler Kurulu Üyesi, 2021 - Devam Ediyor

Turkish Journal of Pediatrics, Editörler Kurulu Üyesi, 2021 - Devam Ediyor

Journal Of Clinical Endocrinology & Metabolism, Yardımcı Editör, 2019 - Devam Ediyor

JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, Yardımcı Editör, 2017 - Devam Ediyor

## **Bilimsel Hakemlikler**

FRONTIERS IN PEDIATRICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ekim 2021

TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS (ONLINE), Hakemli Bilimsel Dergi, Ekim 2021

JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, SCI Kapsamındaki Dergi, Ekim 2021

Bone, SCI Kapsamındaki Dergi, Eylül 2021

FRONTIERS IN ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2021

Journal Of Pediatric Endocrinology & Metabolism, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mayıs 2021

FRONTIERS IN GENETICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mart 2021

OSTEOPOROSIS INTERNATIONAL, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mart 2021

Journal Of Pediatric Endocrinology & Metabolism, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mart 2021

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Şubat 2021

JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2021

BONE, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2021

JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2021

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, SCI Kapsamındaki Dergi, Kasım 2020

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, SCI Kapsamındaki Dergi, Kasım 2020

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, SCI Kapsamındaki Dergi, Ekim 2020

OSTEOPOROSIS INTERNATIONAL, SCI Kapsamındaki Dergi, Ekim 2020

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, SCI Kapsamındaki Dergi, Temmuz 2020

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, SCI Kapsamındaki Dergi, Temmuz 2020

JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, SCI Kapsamındaki Dergi, Haziran 2020

JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, SCI Kapsamındaki Dergi, Haziran 2020

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, SCI Kapsamındaki Dergi, Mart 2020

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, SCI Kapsamındaki Dergi, Şubat 2020

DIABETES OBESITY & METABOLISM, SCI Kapsamındaki Dergi, Şubat 2020

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, SCI Kapsamındaki Dergi, Ocak 2020

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, SCI Kapsamındaki Dergi, Temmuz 2019

AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, SCI Kapsamındaki Dergi, Temmuz 2019

## **Bilimsel Danışmanlıklar**

Novo Nordisk, Kurum veya Organizasyonlar İçin Yapılan Danışmanlık, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye, 2020 - Devam Ediyor

Ultragenyx Pharmaceutical Inc, Kurum veya Organizasyonlar İçin Yapılan Danışmanlık, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye, 2021 - 2021

Novo Nordisk, Kurum veya Organizasyonlar İçin Yapılan Danışmanlık, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye, 2021 - 2021

## **Etkinlik Organizasyonlarındaki Görevler**

Demircioğlu S., XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Antalya, Türkiye, Aralık 2021

## **Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri**

25. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Moderatör, Antalya, Türkiye, 2021

ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI-10, Moderatör, İzmir, Türkiye, 2021

8. Marmara Pediatri Kongresi, Moderatör, İstanbul, Türkiye, 2021

Birlikte Büyüyelim, Moderatör, İstanbul, Türkiye, 2020

Pedtalks.web, Davetli Konuşmacı, İstanbul, Türkiye, 2020

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Moderatör, Ankara, Türkiye, 2020

European Calcified Tissue Society 2020, Davetli Konuşmacı, Marseille, Fransa, 2020

Çocukluk Çağı Nefro – Endokrin Hastalıkları Sempozyumu, Moderatör, İstanbul, Türkiye, 2020

Çocuk Endokrinolojisinde Güncellemeler, Moderatör, İstanbul, Türkiye, 2020

BAŞKENT ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL UYGULAMA VE ARAŞTIRMA MERKEZİ ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANA BİLİM DALI İSTANBUL TOPLANTISI Pediatrie Güncel Yaklaşımlar II, Davetli Konuşmacı, İstanbul, Türkiye, 2020

58th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, Moderatör, Vienna, Avusturya, 2019

## **Atıflar**

Toplam Atıf Sayısı (WOS):2127

h-indeksi (WOS):25

## **Davetli Konuşmalar**

Turner Sendrome, Seminer, Novo Nordisk, Türkiye, Haziran 2021

PARATİROİD HASTALIKLARI VE YÖNETİMİ, Seminer, VI. Pediatrik Endokrinoloji İleri Kursu, Türkiye, Haziran 2021

Pediatrik hastalarda IDegAsp kullanımı ile ilgili esaslar nelerdir?, Seminer, 42. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Türkiye, Mayıs 2021

Duchenne Musküler Distrofi ve Kemik Sağlığı, Seminer, Türkiye Klinikleri, Türkiye, Mayıs 2021

Hyperthyroidism, Seminer, European Society for Paediatric Endocrinology, İngiltere, Şubat 2021

Congenital adrenal hyperplasia, Seminer, European Society for Paediatric Endocrinology, İngiltere, Şubat 2021

Hipofosfatemik Rikets, Konferans, 4. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, Şubat 2021

Cam Kemik-Osteogenesis İmperfekta, Seminer, Ortopediatri, Türkiye, Şubat 2021

Teachers' cases, Seminer, European Society for Paediatric Endocrinology, İngiltere, Şubat 2021

Hypocalcemia and Hypercalcemia in Children, Konferans, 1st Internat onal Rumi Pediatric Congress (IRUPEC), Türkiye, Aralık 2019

Psödohipoparatiroidi Uzlaş Raporu, Konferans, XXIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, Nisan 2019



Pediatric Tiroid Kanserlerine Yaklaşım, Konferans, 15. Türk Rinoloji Kongresi, 7.Ulusal Otoloji Nörootoloji Kongresi ve 3.Ulusal Baş Boyun Cerrahisi Kongresine, Türkiye, Nisan 2019

Çocuklukta Osteogenesis İmperfekta Klinik Yaklaşım ve Tedavide İlkeler , Konferans, 3.Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, Mart 2019

Introduction to Molecular Endocrinology, Seminer, European Society for Paediatric Endocrinology Winter School, Azerbaycan, Şubat 2019

Congenital Adrenal Hyperplasia, Seminer, European Society for Paediatric Endocrinology Winter School, Azerbaycan, Şubat 2019

Disorders of sexual differentiation, Seminer, European Society for Paediatric Endocrinology Winter School, Azerbaycan, Şubat 2019

Disorder of Adrenal excess and Adrenal Medulla, Seminer, European Society for Paediatric Endocrinology Winter School, Azerbaycan, Şubat 2019

## Ödüller

Demircioğlu S., Güran T., Seven Menevşe T., Bereket A., Sözel Bildiri Üçüncülük Ödülü-Adrenokortikal hormon profilleri: KAH dışı primer adrenal yetmezlikte moleküler etiyojijiyi öngörebilir mi?, Xxv. Ulusal Pediatric Endokrinoloji & Diyabet Kongresi , Ekim 2021

Sürekli Ö., Tamer S. A. , Demircioğlu S., Güran T., Bereket A., Yegen B., Dr Tolga Köroğlu Özel Ödülü, 8. Marmara Pediyatri Kongresi, Şubat 2021

Güran T., Demircioğlu S., Bereket A., Haklar G., Sözlü Bildiri Birincilik Ödülü Steroid 11β-hidroksilaz eksikliği olan 100 çocuk hastanın klinik bulgularının genetik ve adrenokortikal hormon profili ile ilişkisinin değerlendirilmesi, Xxiv. Ulusal Pediatric Endokrinoloji Ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Kasım 2020

Güran T., Demircioğlu S., Bereket A., Kaygusuz S. B. , Eltan M., Tutar E., Gürpınar Tosun B., Seven Menevşe T., Poster Bildiri Birincilik Ödülü-Parsiyel Pankreatik Agenezi ve Sendromik Hipopituitarizm, Xxiv. Ulusal Pediatric Endokrinoloji Ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Kasım 2020

Güran T., Demircioğlu S., Bereket A., Eltan M., Gürpınar Tosun B., Kısa Sözel Bildiri Üçüncülük Ödülü- Biallelik PPP2R3C mutasyonları 46, XX ve 46, XY gonadal disgeneziye yol açar, Xxiv. Ulusal Pediatric Endokrinoloji Ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Kasım 2020

Haliloğlu B., Hysenaj G., Atay Z., Güran T., Abalı S., Demircioğlu S., Ellard S., Bereket A., En iyi ikinci sözel sunum, Ulusal Pediatric Endokrinoloji Kongresi Bilimsel Kurul, Ekim 2013

## Tanıtım ve Temsil Faaliyetleri

Kurumsal Temsil, Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, Antalya, 2021 - 2021

Kurumsal Temsil, Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet Kurs Başkanı Derneği , Türkiye, İstanbul, 2021 - 2021

Kurumsal Temsil, Endokrinoloji ve Metabolizma Derneği, Türkiye, İstanbul, 2021 - 2021

Kurumsal Temsil, Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet Derneği, Türkiye, İstanbul, 2021 - 2021

Kurumsal Temsil, Ege Üniversitesi, Türkiye, İstanbul, 2021 - 2021

Kurumsal Temsil, European Society for Paediatric Endocrinology , İngiltere, London, 2021 - 2021