

## Arş.Gör. SARE BETÜL KAYGUSUZ

### Kişisel Bilgiler

E-posta: skaygusuz@marmara.edu.tr

Web: <https://avesis.marmara.edu.tr/skaygusuz>

### Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Bezm-İ Âlem Vakıf Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2012 - Devam Ediyor  
Lisans, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Türkiye 2006 - 2012

### Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi, Bezm-İ Âlem Vakıf Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2012 - Devam Ediyor

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

- I. **Rahman Syndrome: Hypopituitarism might be responsible for changing height pattern**  
KAYGUSUZ S. B. , DEMİRCİOĞLU 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)
- II. **Is quail egg a potential endocrine disruptor?**  
SÜREKLİ KARAKUŞ Ö., ARABACI TAMER S., Levent H. N. , KAYGUSUZ S. B. , DEMİRCİOĞLU S., AKAKIN D., GÜRAN T., YEGEN B., BEREKET A.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.364, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- III. **Biallelic PPP2R3C mutations are associated with partial and complete gonadal dysgenesis in 46,XY and 46,XX individuals**  
ÇİÇEK D., Warr N., Yesil G., Eker H. K. , Bas F., Poyrazoglu S., Darendeliler F., DİREK G., HATİPOĞLU N., ELTAN M., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.92, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **Acetazolamide treatment in a patient with pseudohypoparathyroidism with venous calcification**  
SEVEN MENEVŞE T., GÜRPINAR TOSUN B., Abali Z. Y. , Helvacioğlu D., KAYGUSUZ S. B. , ELTAN M., BUĞDAYCI O., GÜRAN T., BEREKET A., DEMİRCİOĞLU S.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.75, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- V. **A rare cause of hypercalcemia: Congenital Lactase Deficiency**  
ELTAN M., ALAVANDA C., ABALI S., Abali Z. Y. , KAYGUSUZ S. B. , GÜRPINAR TOSUN B., SEVEN MENEVŞE T., Helvacioğlu D., GÜRAN T., ATA P., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.75, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VI. **Clinical and hormonal evolution of aldosterone synthase deficiency: Is complete remission possible?**  
GÜRPINAR TOSUN B., Demirkol Y. K. , SEVEN MENEVŞE T., KAYGUSUZ S. B. , Ozbek M. N. , ALTINCIK S. A. , Mammadova J., Cayir A., DÖĞER E., Bayramoğlu E., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.94, sa.SUPPL 1, ss.184-185, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VII. **Is quail egg a potential endocrine disruptor?**  
SÜREKLİ KARAKUŞ Ö., ARABACI TAMER S., Levent H. N. , KAYGUSUZ S. B. , DEMİRCİOĞLU S., AKAKIN D., GÜRAN T., YEGEN B., BEREKET A.  
NEUROENDOCRINOLOGY, cilt.111, ss.32, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- VIII. **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., Kirkgöz T., Eltan M., Yavas Abali Z., Helvacioğlu D., Güran T., Ata P., Bereket A., Demircioğlu S.  
Calcified Tissue International, 2021 (SCI Expanded İndekslerine Giren Dergi)
- IX. **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)
- X. **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. , Türkyllmaz A., BEREKET A., Turan S., GÜRAN T.  
Hormone Research in Paediatrics, cilt.92, sa.4, ss.262-268, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XI. **Cushing Syndrome due to an adrenocortical carcinoma in a baby with atypical Beckwith-Wiedemann Syndrome**  
ELTAN M., Cerit K., KAYGUSUZ S. B. , Ates E., EKER N., Bagci P., ERGELEN R., Turan S., BEREKET A., GÜRAN T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.371, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XII. **Rare Causes of Osteogenesis Imperfecta are Common in Consanguineous Pedigrees**  
Kaygusuz S. B. , Arman A., Abali S., Ata P., Kirkgöz T., Eltan M., Abali Z. Y. , Helvacioğlu D., Tosun B. G. , Menevse T. S. , et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.214, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIII. **A Real-Life Experience with A New Insulin Co-Formulation Degludec/Aspart For One Year In Poorly Controlled Children And Adolescents With Type 1 Diabetes**  
KIRKGÖZ T., ELTAN M., KAYGUSUZ S. B. , Abali Z. Y. , GÜRAN T., BEREKET A., Turan S.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.534-535, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIV. **A Case Of Syndromic Hypopituitarism**  
KAYGUSUZ S. B. , Ates E. A. , KIRKGÖZ T., ELTAN M., Abali Z. Y. , Helvacioğlu D., Menevse T. S. , Tosun B. G. , Tutar E., Volkan B., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.589, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XV. **Genotype and Phenotype Characterization of Turkish Patients with Vitamin D Dependent Rickets Type IA**  
Kaygusuz S. B. , Ata P., Kirkgöz T., Abali Z. Y. , Eltan M., Tosun B. G. , Menevse T. S. , Helvacioğlu D., Güran T., Arman A., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.215, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVI. **Evaluation of brain MRI lesions in 381 girls with central precocious puberty**  
Helvacioğlu D., GÜRAN T., KIRKGÖZ T., Atay Z., Abali Z. Y. , ELTAN M., KAYGUSUZ S. B. , Seven T., Gurpinar B., Turan S., et al.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.329-330, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVII. **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)
- XVIII. **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)
- XIX. **Evaluation of growth and puberty in a child with a novel TBX19 gene mutation and review of the literature**  
Abali Z. Y. , YEŞİL G., KIRKGÖZ T., KAYGUSUZ S. B. , ELTAN M., Turan S., BEREKET A., GÜRAN T.  
HORMONES-INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, cilt.18, sa.2, ss.229-236, 2019

(SCI İndekslerine Giren Dergi)

- XX. **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., BERKET A., GÜRAN T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.597, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXI. **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., BERKET A., GÜRAN T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.132, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXII. **An Unusual Cause of Short Stature**  
KAYGUSUZ S. B. , Atay Z., KIRKGÖZ T., GÜRAN T., BERKET A., Turan S.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.184-185, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXIII. **An 18 Month Old Boy with Hypoglycemic Convulsion and Obesity Due to POMC Deficiency**  
KAYGUSUZ S. B. , Yesil G., KIRKGÖZ T., Turan S., BERKET A., GÜRAN T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.514, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

## Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **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
- II. **A rare cause of hypophosphatemia: Raine Syndrome**  
ELTAN M., ATA P., KIRKGÖZ T., ALAVANDA C., KAYGUSUZ S. B. , SEVEN M. T. , GURPINAR TOSUN B., YAVAŞ ABALI Z., GÜRAN T., ELÇİOĞLU H. N. , et al.  
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE)58th Annual Meeting, Vienna, VİYANA, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019, cilt.91
- III. **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
- IV. **Segmental Aşırı büyüme kliniği olan olguda somatik PIK3CA mutasyonu**  
YAVAŞ ABALI Z., Arslan Ateş E., türkyılmaz a., SALMAN A., KIRKGÖZ T., KAYGUSUZ S. B. , ELTAN M., Turan S., BERKET A., GÜRAN T.  
3. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, 7 - 09 Mart 2019
- V. **An 18 Month Old Boy with Hypoglycemic Convulsion and Obesity Due to POMC Deficiency**  
KAYGUSUZ S. B. , YEŞİL G., KIRKGÖZ T., DEMİRCİOĞLU S., BERKET A.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS-57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.514
- VI. **Isolated Congenital Central Hypothyroidism due to a Novel Mutation in TSH Beta Subunit Gene**  
KIRKGÖZ T., ÖZHAN B., ÇETİN G. O. , KAYGUSUZ S. B. , DEMİRCİOĞLU S., BERKET A., GÜRAN T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS-57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.597
- VII. **Recurrent Hypoglycemia in a Preschooler Girl with Overgrowth: Isolated ACTH-Deficiency with a Novel TPIT Mutation**  
YAVAŞ ABALI Z., YEŞİL G., KIRKGOZ T., KAYGUSUZ S. B. , DEMİRCİOĞLU S., BERKET A., GÜRAN T.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.132

## Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):9

h-indeksi (WOS):2