

Prof. Dr. TÜLAY GÜRAN

Kişisel Bilgiler

E-posta: tulay.guran@marmara.edu.tr

Web: <https://avesis.marmara.edu.tr/tulay.guran>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: TA-ApTgAAAAJ

ORCID: 0000-0003-2658-6866

Publons / Web Of Science ResearcherID: AGF-1845-2022

ScopusID: 13612528100

Yoksis Araştırmacı ID: 183446

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakóltesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2004 - 2009

Tıpta Uzmanlık, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakóltesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1999 - 2004

Lisans, İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakóltesi, Cerrahpaşa Tıp Pr. (İngilizce), Türkiye 1992 - 1999

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik İdari Deneyim

Faz Koordinatörü, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakóltesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2020 - Devam Ediyor

Mezuniyet Sonrası Eğitim Komisyonu Üyesi, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakóltesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2020 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

HEMATOPOIETIC SYSTEM AND RELATED DISORDERS SOLUK BENİZ MODÜLÜ, Lisans, 2021 - 2022

Jüri yelikleri

Akademik Kadroya Atama-Yardımcı Doçentlik, Akademik Kadroya Atama, Marmara Üniversitesi, Aralık, 2022

Doktora Yeterlik Sınavı, Doktora Yeterlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Kasım, 2022

Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Marmara Üniversitesi, Ekim, 2022

Doktora Yeterlik Sınavı, Doktora Yeterlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Eylül, 2022

Akademik Kadroya Atama-Yardımcı Doçentlik, Akademik Kadroya Atama, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Eylül, 2022

Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Marmara Üniversitesi, Ağustos, 2022

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Temmuz, 2022

Ödül, european society of pediatric endocrinology research unit board member, Marmara Üniversitesi, Mayıs, 2022

Ödül, marmara student congress, Marmara Üniversitesi, Mayıs, 2022

Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama, Altınbaş Üniversitesi, Mayıs, 2022
Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Marmara Üniversitesi, Nisan, 2022
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Mart, 2022
Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Marmara Üniversitesi, Kasım, 2021
Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama, Koç Üniversitesi, Ağustos, 2021
Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Marmara Üniversitesi, Temmuz, 2021
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Mayıs, 2021
Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Tez Savunma (Tıpta Uzmanlık), Marmara Üniversitesi, Nisan, 2021
Akademik Kadroya Atama-Yardımcı Doçentlik, Akademik Kadroya Atama, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Mart, 2021
Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Şubat, 2021
Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Şubat, 2021
Akademik Kadroya Atama-Yardımcı Doçentlik, Akademik Kadroya Atama, İstanbul Aydın Üniversitesi, Mart, 2020
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Mart, 2020
Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama, Altınbaş Üniversitesi, Aralık, 2019
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Mart, 2019
Akademik Kadroya Atama-Profesörlük, Akademik Kadroya Atama, Koç Üniversitesi, Kasım, 2018
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Marmara Üniversitesi, Aralık, 2017
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Pamukkale Üniversitesi, Ekim, 2017

Tasarladığı Kurs ve Eğitimler

Güran T., Çocuk Endokrinolojisi Ve Onkolojisi Kesişim Noktaları Ortak Sempozyumu, Kasım 2022
Güran T., 26.Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi', Ekim 2022
Güran T., I-DSD Training Workshop, Temmuz 2022
Güran T., Pediatrik Endokrinoloji İleri Kursu (PEİK), Aralık 2019
Güran T., Pediatrik Endokrinolojiye Giriş Kursu, Nisan 2019

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Evaluating breast ultrasonography as a complementary diagnostic method in girls with central precocious puberty**
BIYIKLI E., Helvacioğlu D., BUĞDAYCI O., Tosun B. G., DEMİRCİOĞLU S., GÜRAN T., BEREKET A.
Pediatric Radiology, cilt.54, sa.7, ss.1156-1167, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **An Overlooked Manifestation of Hypercortisolism-Cerebral Cortical Atrophy and Challenges in Identifying the Etiology of Hypercortisolism: A Report of 2 Pediatric Cases**
Eviz E., Mutlu G. Y., Akcay A. A., Erbey F., GÜRAN T., Hatun S.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.97, sa.2, ss.172-179, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **Bone Phenotype is Always Present But Androgen Excess is Less Frequently Seen in PAPSS2 Deficiency**
Helvacioğlu D., GURAN T.
Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, cilt.16, sa.1, ss.4-10, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **Development of external genitalia during mini-puberty: is it related to somatic growth or reproductive hormones?**
Gacemer H. A., Tosun B. G., Helvacioğlu D., Yaman A., Abali Z. Y., HALILOĞLU B., DEMİRCİOĞLU S., HAKLAR G., BEREKET A., GÜRAN T.
European Journal of Pediatrics, cilt.183, sa.3, ss.1325-1332, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **Lack of NAD(P)+ transhydrogenase activity in patients with primary adrenal insufficiency due to NNT variants**
Francisco A., Goler A. M. Y., Navarro C. D. C., Onder A., Yildiz M., Demirkol Y. K., Yilmaz B. K., Menevse T. S., GÜRAN T.,

Castilho R. F.

European Journal of Endocrinology, cilt.190, sa.2, ss.130-138, 2024 (SCI-Expanded)

- VI. **Diagnosis and management of non-CAH 46,XX disorders/differences in sex development**
Yavas Abali Z., GÜRAN T.
Frontiers in Endocrinology, cilt.15, 2024 (SCI-Expanded)
- VII. **Multi-Stakeholder Opinion Statement on the Care of Individuals Born with Differences of Sex Development: Common Ground and Opportunities for Improvement**
Cools M., Cheng E. Y., Hall J., Alderson J., Amies Oelschläger A., Balen A. H., Chan Y., Geffner M. E., Gravholt C. H., GÜRAN T., et al.
Hormone Research in Paediatrics, 2024 (SCI-Expanded)
- VIII. **Hormonal control during infancy and testicular adrenal rest tumor development in males with congenital adrenal hyperplasia: a retrospective multicenter cohort study**
Schröder M. A. M., Neacșu M., Adriaansen B. P. H., Sweep F. C. G. J., Ahmed S. F., Ali S. R., Bachega T. A. S. S., Baronio F., Birkebæk N. H., de Bruin C., et al.
European journal of endocrinology, cilt.189, sa.4, ss.460-468, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. **Challenges in the management of a 7 years old child with thyrotropin-secreting pituitary adenoma and the review of the literature**
KIRKGÖZ T., Abali S., Seker A., GÜRPINAR TOSUN B., ELTAN M., Helvacioğlu D., HALILOĞLU B., KAYGUSUZ S. B., Yavas Abali Z., SEVEN MENEVŞE T., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.96, sa.5, ss.527-537, 2023 (SCI-Expanded)
- X. **Pubertal and Gonadal Outcomes in 46,XY Individuals with Partial Androgen Insensitivity Syndrome Raised as Girls**
Guaragna-Filho G., Guerra-Junior G., Tadokoro-Cuccaro R., Hughes I. A., Barros B. A., Hiort O., Balsamo A., GÜRAN T., Holterhus P. M., Hannema S., et al.
SEXUAL DEVELOPMENT, cilt.17, sa.1, ss.16-25, 2023 (SCI-Expanded)
- XI. **Decline in the Age of Menarche in Istanbul Schoolgirls Over the Last 12 Years**
GÜRAN T., HELVACIOĞLU D., TOSUN B. G., ABALI Z. Y., Alır F., Arslan Y. t., Molla G., Şahin B., Sayar M. E., Atay Z., et al.
Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, cilt.15, sa.2, ss.154-159, 2023 (SCI-Expanded)
- XII. **Introduction.**
Guran T., Flück C. E.
Hormone research in paediatrics, cilt.96, sa.2, ss.115, 2023 (SCI-Expanded)
- XIII. **Molecular analysis of MKRN3 gene in Turkish girls with sporadic and familial idiopathic central**
KIRKGÖZ T., KAYGUSUZ S. B., ALAVANDA C., Helvacioğlu D., Abali Z. Y., GÜRPINAR TOSUN B., ELTAN M., SEVEN MENEVŞE T., GÜRAN T., ARMAN A., et al.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.36, sa.4, ss.401-408, 2023 (SCI-Expanded)
- XIV. **Evaluation of Cardiopulmonary Fitness and Cognitive Functions in Children with Obesity**
Ozturk C. C., Toprakoglu H. S., Oruc F., Menevse T. S., Akbolat F. I., GÜRAN T., BAHADIR A. T., KASIMAY Ö.
ACTA PHYSIOLOGICA, cilt.237, ss.30, 2023 (SCI-Expanded)
- XV. **Venous Thrombosis in a Pseudohypoparathyroidism Patient with a Novel GNAS Frameshift Mutation and Complete Resolution of Vascular Calcifications with Acetazolamide Treatment**
Menevse T. S., Iwasaki Y., Abali Z. Y., Tosun B. G., Helvacioğlu D., DOĞRU Ö., BUĞDAYCI O., Cyr S. M., GÜRAN T., BEREKET A., et al.
Hormone Research in Paediatrics, 2023 (SCI-Expanded)
- XVI. **Rare forms of congenital adrenal hyperplasia**
GÜRPINAR TOSUN B., GÜRAN T.
Clinical Endocrinology, 2023 (SCI-Expanded)
- XVII. **Genotype of congenital adrenal hyperplasia patients with testicular adrenal rest tumor**
AYCAN Z., Keskin M., Lafci N. G., Savas-Erdeve S., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., Ozturk P., PARLAK M., Ercan O., GÜRAN T., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.65, sa.12, 2022 (SCI-Expanded)
- XVIII. **A homozygous Y443C variant in the RNPC3 is associated with severe syndromic congenital**

hypopituitarism and diffuse brain atrophy

Bezen D., Kutlu O., Moulleron S., Rizzoti K., Dattani M., Güran T., Yesil G.

AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.188, sa.9, ss.2701-2706, 2022 (SCI-Expanded)

- XIX. **Glucagon response to hypoglycemia during extended oral glucose tolerance test in children with cystic fibrosis and comparing with healthy peers**
HALILOĞLU B., SEVEN MENEVŞE T., GÜRPINAR TOSUN B., GÜRAN T., DEMİRCİOĞLU S., Ispir T., GÖKDEMİR Y., ERDEM ERALP E., BERKET A.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.199-200, 2022 (SCI-Expanded)
- XX. **Single Nucleotide Polymorphisms (SNPs) Profile as Predictive Markers of Lifestyle Modification Outcomes in Pediatric Obesity Treatment**
Gawlik A., Sobalska-Kwapis M., Antosz A., Strapagiel D., Seweryn M., Shmoish M., BERKET A., Wasniewska M., KIRKGÖZ T., DEMİRCİOĞLU S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.231-232, 2022 (SCI-Expanded)
- XXI. **A rare cause of monogenic obesity: Schaaf-Yang syndrome due to a novel MAGEL2 gene variant**
Abali Z. Y., Ates E. A., GÜRAN T., BERKET A., DEMİRCİOĞLU S.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.230, 2022 (SCI-Expanded)
- XXII. **3 beta-Hydroxysteroid Dehydrogenase Deficiency, Rare in the Diagnosis of Congenital Adrenal Hyperplasia: A Case Report**
Bulus A. D., Yasartekin Y., GÜRAN T.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.449, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Primary adrenal insufficiency in a patient with biallelic QRSL1 mutations**
Dursun F., Genc H. M., Yılmaz Göler A. M., Tas I., Eser M., Pehlivanoglu C., Yılmaz B., Güran T.
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.187, sa.3, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Wide phenotypical spectrum with the same karyotype: Mixed gonadal dysgenesis**
Seven Menevşe T., Gürpınar Tosun B., Helvacıoglu D., Abali Z. Y., Kirmizibekmez H., Dursun F., Demircioğlu S., Berket A., Güran T.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.566, 2022 (SCI-Expanded)
- XXV. **Diagnostic Features and Risk Factors for Childhood Thyroid Cancers**
ŞAHİN P., GÜRPINAR TOSUN B., YUMUŞAKHUYL A. C., GÜRAN T., Helvacıoglu D., Abali Z. Y., HALILOĞLU B., OYSU Ç., BERKET A., DEMİRCİOĞLU S.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.407, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVI. **P1-206 Primary adrenal insufficiency in a patient with biallelic QRSL1 mutations**
Güran T.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.2, ss.125, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Differences due to the variant type in the inheritance pattern of BMP15 gene-related primary ovarian insufficiency: a girl with a homozygous null BMP15 gene variant**
Abali Z. Y., Ates E. A., ELTAN M., GÜRPINAR TOSUN B., BERKET A., GÜRAN T., DEMİRCİOĞLU S.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.377-378, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Circulating mRNA and miRNA Signatures as Predictive Markers of Lifestyle Modification Outcomes in Pediatric Obesity Treatment**
Gawlik A., Shmoish M., BERKET A., Wasniewska M., Antosz A., KIRKGÖZ T., DEMİRCİOĞLU S., GÜRAN T., Aversa T., Corica D., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.213, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Change of menarcheal age in schoolgirls living in Istanbul over the last 12 years**
Güran T., Alir F., Arslan Y. T., Molla G., Sahin B., Sayar M. E., Atay Z., Helvacıoglu D., Gürpınar Tosun B., Haliloğlu B., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.364, 2022 (SCI-Expanded)
- XXX. **An International Study of the Association between Local Health Care Resources and Acute Adrenal Insufficiency Events in Children with Congenital Adrenal Hyperplasia**
Tseretopoulou X., Ali S. R., Bryce J., Navoda A., Birkebaek N. H., Baronio F., Bonfig W., Claahsen-van der Grinten H. L., Cools M., Darendeliler F., et al.

- HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.401-402, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Breast ultrasonography: How useful in the diagnosis of precocious puberty?**
Helvacioğlu D., BIYIKLI E., BUĞDAYCI O., DEMİRCİOĞLU S., GÜRAN T., BEREKET A.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.46-47, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Gonadal morphology in 46,XY gonadal dysgenesis: I-DSD Registry-based study**
Tadokoro-Cuccaro R., Hughes I., Cools M., van de Vijver K., de Mendonca B. B., Domenice S., Batista R. L., Dallago R. T., Gomes N. L., Costa E. F., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.44-45, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Urinary steroid metabolite ratios: sex- and age-dependent changes and use for the differential diagnosis of inborn steroidogenesis disorders**
Baranowski E. S., GÜRAN T., Gilligan L. C., Shaheen F., Utari A., Faradz S. M. H., Van Herwaarden A. E., Claahsen-van der Grinten H. L., Taylor A. E., Shackleton C. H. L., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.114, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **A homozygous Y443C variant in the RNPC3 is associated with severe syndromic congenital hypopituitarism and diffuse brain atrophy**
Bezen D., Kutlu O., Mouilleron S., Rizzoti K., Dattani M., GÜRAN T., Yesil G.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.352-353, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Etiological analysis of hypophosphatemia: A single-center experience**
Eltan M., Alavanda C., Abali Z. Y., Bayramoğlu E., Kaygusuz S. B., Helvacioğlu D., Tosun B. G., Menevse T. S., Ata P., Guran T., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.141-142, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Basal cortisol measurements in the prediction of low-dose ACTH stimulation test outcomes**
Gacemer H., Gürpınar Tosun B., Abali Z. Y., Helvacioğlu D., Haliloğlu B., Demircioğlu S., Bereket A., Güran T.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.139, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Gonadal morphology in 46,XY gonadal dysgenesis: I-DSD Registry-based study**
Güran T.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.Suppl 2, ss.44, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Predictors of surgical outcomes in boys with hypospadias**
Scougall K., Bryce J., Baronio F., Boal R. L., Castera R., Castro S., Cheetham T., Costa E. C., Darendeliler F., Davies J., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.376-377, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Low-dose ACTH Stimulation Test: Comparison of Cortisol Response at 30, 40, and 60 Minutes**
Gürpınar Tosun B., Arıkan H., Demircioğlu S., Bereket A., Güran T.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.95, sa.SUPPL 2, ss.117-118, 2022 (SCI-Expanded)
- XL. **A retrospective analysis of endocrine disease in sphingosine-1-phosphate lyase insufficiency: case series and literature review**
Maharaj A., Kwong R., Williams J., Smith C., Storr H., Krone R., Braslavsky D., Clemente M., Ram N., Banerjee I., et al.
ENDOCRINE CONNECTIONS, cilt.11, sa.8, 2022 (SCI-Expanded)
- XLI. **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, cilt.92, sa.1, ss.265-274, 2022 (SCI-Expanded)
- XLII. **Evaluation of thyroid function and metabolic parameters in obese and overweight children: A prospective case-control study.**
Kartal A. T., Bozaykut A., Sezer R. G., Güran T.
INVESTIGACION CLINICA, cilt.63, sa.2, ss.126-136, 2022 (SCI-Expanded)
- XLIII. **46,XY Partial gonadal dysgenesis; diagnosis and long-term outcome at puberty**
Cuccaro R. T., Hughes I., Cools M., van de Vijver K., de Mendonca B. B., Domenice S., Batista R. L., Dallago R. T., Gomes N. L., Costa E. F., et al.
SEXUAL DEVELOPMENT, cilt.16, sa.SUPPL 1, ss.33-35, 2022 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Homozygosity for a novel INHA mutation in two male siblings with hypospadias, primary hypogonadism, and high normal testicular volume**

Guran T., Ates E. A., Eltan M., Sahin B., Tosun B. G., Seven Menevşe T., Geckinli B. B., Greenfield A., Turan S., Bereket A.

SEXUAL DEVELOPMENT, cilt.16, sa.SUPPL 1, ss.61-62, 2022 (SCI-Expanded)

- XLV. **Treatment of congenital adrenal hyperplasia in children aged 0-3 years: a retrospective multicenter analysis of salt supplementation, glucocorticoid and mineralocorticoid medication, growth and blood pressure**
Neumann U., Van Der Linde A., Krone R. E., Krone N. P., Guven A., Güran T., Elsedfy H., Poyrazoglu S., Darendeliler F., Bachega T. A. S. S., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.186, sa.5, ss.587-596, 2022 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Steroid hormone profiles and molecular diagnostic tools in pediatric patients with non-CAH primary adrenal insufficiency.**
Seven Menevşe T., Kendir Demirkol Y., Gurpinar Tosun B., Bayramoglu E., Yildiz M., Acar S., Erisen Karaca S., Orbak Z., Onder A., Sobu E., et al.
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, cilt.107, 2022 (SCI-Expanded)
- XLVII. **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, cilt.110, sa.4, ss.441-450, 2022 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **A novel deletion involving the first GNAS exon encoding Gsa causes PHP1A without methylation changes at exon A/B**
Campbell D., Reyes M., Kaygusuz S. B., Abalı S., Güran T., Bereket A., Kagami M., Turan S., Jüppner H.
Bone, cilt.157, 2022 (SCI-Expanded)
- XLIX. **Homozygosity for a novel INHA mutation in two male siblings with hypospadias, primary hypogonadism, and high-normal testicular volume.**
Arslan Ateş E., Eltan M., Sahin B., Gurpinar Tosun B., Seven Menevşe T., Geckinli B. B., Greenfield A., Turan S., Bereket A., Güran T.
European journal of endocrinology, cilt.186, sa.5, 2022 (SCI-Expanded)
- L. **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 Abali Z., Helvacioğlu D., Seven Menevşe T., Gurpinar Tosun B., Guran T., Bereket A., Turan S.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.14, ss.10-16, 2022 (SCI-Expanded)
- LI. **Systematic genetic testing for recessively inherited monogenic diabetes: a cross-sectional study in paediatric diabetes clinics**
Patel K. A., Ozbek M. N., Yildiz M., GÜRAN T., Kocyigit C., ACAR S., ŞIKLAR Z., Atar M., Colclough K., Houghton J., et al.
DIABETOLOGIA, cilt.65, sa.2, ss.336-342, 2022 (SCI-Expanded)
- LII. **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, cilt.186, ss.65-72, 2022 (SCI-Expanded)
- LIII. **Catch-up growth and discontinuation of fludrocortisone treatment in aldosterone synthase deficiency.**
Gurpinar Tosun B., Kendir Demirkol Y., Seven Menevşe T., Kaygusuz S. B., Ozbek M. N., Altincik S. A., Mammadova J., Cayir A., Doger E., Bayramoglu E., et al.
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, cilt.107, 2022 (SCI-Expanded)
- LIV. **Non-hormonal Clitoromegaly due to Clitoral Priapism Caused by Appendicitis/Appendectomy.**
Gurpinar Tosun B., Karagozlu Akgul A., Almus E., Abidoglu S., Turan S., Bereket A., Guran T.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, sa.4, 2021 (SCI-Expanded)
- LV. **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)

LVI. Is quail egg a potential endocrine disruptor?

Sürekli 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-Expanded)

LVII. 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-Expanded)

LVIII. The exon 3 deleted/full length growth hormone receptor polymorphism and response to GH therapy in GH deficiency and Turner syndrome: a multicenter study

Darendeliler F. F., Bas F., Bozkurt N., Uzunhan O., Aycan Z., Cetinkaya E., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Ocal G., DARCAN Ş., et al.

HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.109, 2009 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

I. Predictors of surgical complications in boys with hypospadias: Data from an international registry
Scougall K., Bryce J., Baronio F., Boal R. L., Castera J. R., Castro S., Cheetham T., Costa E. C., Darendeliler F., Davies J. H., et al.

World Journal of Pediatric Surgery, cilt.6, sa.4, 2023 (ESCI)

II. [KS-015] İstanbul'da Yaşayan Kız Çocuklarında Son 12 Yılda Meydana Gelen Menarş Yaşı Değişiminin Belirlenmesi

Güran T.

XXVI. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ XXVI. VE DİYABET KONGRESİ, cilt.1, sa.1, ss.10, 2022 (Düzenli olarak gerçekleştirilen hakemli kongrenin bildiri kitabı)

III. Yenidoğanda Konjenital Adrenal Hiperplazi Taraması

Güran T.

Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, sa.1, ss.32-35, 2022 (Hakemli Dergi)

IV. Dysosteosclerosis: Clinical and Radiological Evolution Reflecting Genetic Heterogeneity

DEMİRCİOĞLU S., Mumm S., ALAVANDA C., Kaygusuz B. S., GÜRPINAR TOSUN B., ARMAN A., Huskey M., GÜRAN T., Duan S., BEREKET A., et al.

JBMR PLUS, cilt.6, sa.8, 2022 (ESCI)

V. Insights From Long-term Follow-up of a Girl With Adrenal Insufficiency and Sphingosine-1-Phosphate Lyase Deficiency

Maharaj A., Güran T., Buonocore F., Achermann J. C., Metherell L., Prasad R., Cetinkaya S.

JOURNAL OF THE ENDOCRINE SOCIETY, cilt.6, sa.5, 2022 (ESCI)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. DSD and Gender Incongruence

Güran T.

ESPE Yearbook of Paediatric Endocrinology 2022 , Ken Ong,Christa Flück, Editör, Blackwell, Oxford , Bristol, ss.61-72, 2022

II. Congenital adrenal hyperplasia and hypertension

Güran T.

Endocrine Hypertension From Basic Science to Clinical Practice, Joseph M. Pappachan,Cornelius J. Fernandez, Editör, Elsevier Science, Oxford/Amsterdam , Oxford, ss.114-122, 2022

III. Prenatal diagnosis and treatment in Congenital adrenal hyperplasia

Yavas Abali Z., Güran T.

Fertility and reproductive outcomes indifferent forms of congenital adrenal hyperplasia, M.Eda Ertorer, Editör, Springer, London/Berlin , Basel, ss.127-141, 2021

IV. Çocuklarda Adrenal Hastalıkların Uzaktan Yönetimi

Güran T.

Çocuk Endokrinolojisiinde Teletıp - 2021, Prof. Dr. İlknur ARSLANOĞLU, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, ss.30-36, 2021

V. Yenidoganda konjenital adrenal hiperplazi taramalari

Güran T.

Cocuk Endokrinolojisi ve Diyabet, Feyza Darendeliler,Zehra Aycan,Cengiz Kara,Samim Ozen,Erdal Eren, Editör, İstanbul Tıp kitabevi, İstanbul, ss.112-118, 2021

VI. Hormon analizlerinde temel laboratuvar teknikleri ve cocuk endokrinoloji pratiginde kullanimi

Güran T., Yaman A., Bereket A.

Cocuk Endokrinolojisi ve Diyabet, Feyza Darendeliler,Zehra Aycan,Cengiz Kara,Samim Ozen,Erdal Eren, Editör, İstanbul Tıp kitabevi, İstanbul, ss.96-112, 2021

VII. Adrenal yetmezlik

Yavas Abali Z., Güran T.

Cocuk Endokrinolojisi ve Diyabet, Feyza Darendeliler,Zehra Aycan,Cengiz Kara,Samim Ozen,Erdal Eren, Editör, İstanbul Tıp kitabevi, İstanbul, ss.965-990, 2021

VIII. Cocuklarda endokrin hipertansiyon

Güran T.

Butuncul Tıp (Birinci Basamakta ve Aile Hekimliginde Guncel Tani-Tedavi), Doc Dr Aydın Cifci,Prof Dr Adem Ozkara,Dr Ogr Uyesi Serkan Tursun,Uzm Dr Bulut Demirel,Prof Dr Murat Kekilli, Editör, Nobel Tıp Kitapevleri Ltd Sti, Ankara, ss.2115-2117, 2019

IX. Cocuklarda Cushing Sendromu

Güran T.

Butuncul Tıp (Birinci Basamakta ve Aile Hekimliginde Guncel Tani-Tedavi), Doc Dr Aydın Cifci,Prof Dr Adem Ozkara,Dr Ogr Uyesi Serkan Tursun,Uzm Dr Bulut Demirel,Prof Dr Murat Kekilli, Editör, Nobel Tıp Kitapevleri Ltd Sti, Ankara, ss.2118-2119, 2019

X. Cocuklarda adrenal bez hastaliklari

Güran T.

Butuncul Tıp (Birinci Basamakta ve Aile Hekimliginde Guncel Tani-Tedavi), Doc Dr Aydın Cifci,Prof Dr Adem Ozkara,Dr Ogr Uyesi Serkan Tursun,Uzm Dr Bulut Demirel,Prof Dr Murat Kekilli, Editör, Nobel Tıp Kitapevleri Ltd Sti, Ankara, ss.2106-2114, 2019

XI. Cinsiyet gelism bozukluklari

Güran T.

Yogun Bakim Hemsireligi: Esaslar ve Uygulamalar , Prof Dr Eren Ozek- Prof Dr Hulya Selva Bilgen, Editör, Gunes Tıp Kitapevleri, İstanbul, ss.393-403, 2018

XII. Adrenal hastaliklar

Güran T.

Yurdakok Pediatri, Murat Yurdakok, Editör, Gunes Tıp Kitapevleri, İstanbul, ss.4142-4154, 2017

XIII. ENDOKRİN SİSTEM HASTALIKLARI

Özcabı B., Dursun F., Güran T.

DIŞ HEKİMLİĞİ BAKIŞ AÇISIYLA SİSTEMİK HASTALIKLAR, ESRA BİHTER GÜRLER, Editör, QUINTESSENCE YAYINCILIK TANITIM PAZ. VE DIŞ.TİC.LTD.ŞTİ, İstanbul, ss.19-37, 2017

XIV. The hypothalamo-pituitary-adrenal axis and its regulation

Baronowski L., Güran T., Krone N.

Neuroendocrine Disorders in Children , Mehul T Dattani,Peter C. Hindmarsh,Lucinda Carr and Iain C.A.F. Robinson., Editör, Mac Keith Press, London, ss.206-218, 2016

XV. Cinsiyet Gelism Bozuklugu

- Güran T.
Cocuk Endokrinolojisiinde Uzlası, NA, Editör, Nobel Yayincılık, İstanbul, ss.75-98, 2014
- XVI. **Yenidogan KAH taramalari, prenatal tani ve tedavi**
Güran T., Ozsu E.
Cocuk Endokrinolojisiinde Uzlası, NA, Editör, Nobel Yayincılık, İstanbul, ss.103-106, 2014
- XVII. **HORMON ÖLÇÜMÜNDE TEMEL LABORATUVAR TEKNİKLER VE ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİ PRATİĞİNDE KULLANIMI**
Bereket A., Güran T.
Çocuk Endokrinoloji, Peyami Cinaz,Feyza Darendeliler,Ayşehan Akıncı,Ayhan Abacı,Bumin Dünder,Teoman Akçay, Editör, Nobel Tıp Kitapevi, İstanbul, ss.7-18, 2013
- XVIII. **Neuroendocrine control of reproductive system and related gene defects**
Güran T., Bereket A.
Moleküler Üroloji, Turkeri L,Ozer A,Narter F, Editör, Pelin Ofset Tipo Matbaacılık, Ankara, ss.611-623, 2012
- XIX. **Disorders of sexual development and genitourinary abnormalities**
Bereket A., Güran T.
Moleküler Üroloji, Turkeri L,Ozer A,Narter F, Editör, Pelin Ofset Tipo Matbaacılık, Ankara, ss.623-653, 2012
- XX. **Pituitary hormones and hypopituitarism**
Güran T., Bereket A.
Temel Pediatri (Türkiye Milli Pediatri Derneği), Hasanoglu E,Dusunsel R,Bideci A, Editör, Gunes Tıp Kitabevleri, Ankara, ss.1119-1125, 2010

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Breast ultrasonography: How useful in the diagnosis of precocious puberty?**
HELVAÇIOĞLU D., BIYIKLI E., BUĞDAYCI O., DEMİRCİOĞLU S., GÜRAN T., BEREKET A.
60th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), ROMA, İtalya, 15 - 17 Eylül 2022
- II. **DİYABETİN NADİR BİR NEDENİ, WERNER SENDROMU**
Güran T.
ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI -11, İstanbul, Türkiye, 13 - 15 Mayıs 2022, ss.59
- III. **MONOGENİK OBEZİTENİN NADİR BİR NEDENİ: MAGEL2 GENİNDE YENİ TANIMLANMIŞ MUTASYON**
Güran T.
ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI -11, İstanbul, Türkiye, 13 - 15 Mayıs 2022, ss.89
- IV. **DİYABETİN NADİR FORMU: MİTOKONDRIYAL DİYABET TANISINDA OLGULARLA YOL GÖSTERİCİ BULGULAR**
Güran T.
ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI -11, İstanbul, Türkiye, 13 - 15 Mayıs 2022, ss.90
- V. **POSTTRANSPLANT HİPERGLİSEMİ: FARKLI SEYİR GÖSTEREN İKİ SİLİOPATİ OLGUSU**
Güran T.
ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI -11, İstanbul, Türkiye, 13 - 15 Mayıs 2022, ss.165
- VI. **NADİR BİR HİPOPİTUITARİZM NEDENİ: MSS LENFOMASI**
Güran T.
ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI -11-, 13 - 15 Mayıs 2022, ss.104
- VII. **OBEZİTE PROBLEMİ OLAN ÇOCUKLARDA KARDİYOPULMONER SAĞLAMLIK VE KOGNİTİF FONKSİYON DEĞİŞİKLİKLERİ**
Çantalı Öztürk Ç., Toprakoğlu S., Oruç F., Seven Menevşe T., Akpolat F. İ., Güran T., Bahadır A. T., Kasımay Çakır Ö.
8. EGZERSİZ FİZYOLOJİSİ SEMPOZYUMU, İstanbul, Türkiye, 12 - 15 Mayıs 2022, ss.53-54
- VIII. **OBEZ ÇOCUKLARDA KARDİYOPULMONER EGZERSİZ TESTİ SONRASI AKUT OTONOMİK TOPARLANMA İLE DİNLENİK OTONOMİK REGÜLASYON İLİŞKİSİ**
Toprakoğlu S., Çantalı Öztürk Ç., Oruç F., Seven Menevşe T., Akpolat F. İ., Güran T., Kasımay Çakır Ö.

8. EGZERSİZ FİZYOLOJİSİ SEMPOZYUMU, İstanbul, Türkiye, 12 - 15 Mayıs 2022, ss.73-74
- IX. **EP-001 Nadir Görülen Bir Tip 1 Diabetes Mellitus Komplikasyonu: Mauriac Sendromu**
Güran T.
9. Marmara Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 18 - 20 Şubat 2022, ss.70
- X. **EP-004 MATERNAL ANTİTİROİD İLAÇ KULLANIMINA BAĞLI KONJENİTAL GUATR OLGUSU**
Güran T.
9. Marmara Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 18 - 20 Şubat 2022, ss.72
- XI. **EP-049 Nadir Bir Vaka: Adrenokortikal Kitle Kaynaklı Cushing Sendromu**
Güran T.
9. Marmara Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 18 - 20 Şubat 2022, ss.104
- XII. **Türkiye`de Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması: Verilerin Değerlendirilmesi**
Güran T.
65. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 Kasım - 07 Aralık 2021, ss.1-2
- XIII. **Optimizing medical therapy in congenital adrenal hyperplasia**
Güran T.
Indonesian Congress of Pediatrics (KONIKA 2021), 15 Ekim - 19 Aralık 2021, ss.1-3
- XIV. **Steroidogenezde Aberan Androjen Üretimi ve Klinik Yansımaları**
Güran T.
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 Ekim - 10 Aralık 2021, ss.1-3
- XV. **Common and rare adrenal causes of DSD**
Güran T.
DSD SIG Programme , 08 Ekim 2021, ss.1-2
- XVI. **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
- XVII. **DNAJC3 Genindeki Bialelik Mutasyona Bağlı Hiperinsülinemik Hipoglisemi**
Güran T., Gurpinar Tosun B., Turan S., Bereket A.
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.1-2
- XVIII. **Konjenital Adrenal Hiperplazi Tanısında Nadir Görülen 3 β-Hidroksisteroid Dehidrogenaz Eksikliği: Olgu Sunumu.**
Güran T., Buluş A. D., Yaşartekin Y.
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi. , Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.1-2
- XIX. **Prematür adrenarş tanılı kız çocuklarında 11-oksiandrojenlerin klinik ve biyokimyasal parametrelerle ilişkisi.**
Güran T., Yavas Abalı Z., Turan S., Bereket A., Eltan M.
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.1-3
- XX. **Düşük Doz ACTH Uyarı Testinde 30, 40 ve 60. Dakikalardaki Kortizol Yanıtının Karşılaştırılması.**
Güran T., Gurpinar Tosun B., Turan S., Bereket A.
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi. , Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.1-3
- XXI. **Bıldırcın Yumurtası Bir Endokrin Bozucu mudur?**
Güran T., Surekli Karakus O., Turan S., Bereket A., Yegen B.
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.1-3
- XXII. **Adrenokortikal hormon profilleri: KAH dışı primer adrenal yetmezlikte moleküler etiyolojiyi 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
- XXIII. **Toplumumuzda Osteogenezis İmperfektada Genetik Nedenler ve Genotip Fenotip İlişkisi.**
Güran T., Kaygusuz S. B., Turan S., Bereket A.
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi. , Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.1-2

- XXIV. **46,XX cinsiyet gelişim bozukluklarına yaklaşım**
Güran T.
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.2-3
- XXV. **Adrenokortikal hormon profilleri: KAH dışı primer adrenal yetmezlikte moleküler etiyojolojiyi öngörebilir mi?**
Güran T., Seven Menevse T., Bereket A., Turan S.
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi. , Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.1-2
- XXVI. **Acetazolamide treatment in a patient with pseudohypoparathyroidism with venous calcification**
SEVEN MENEVŞE T., GÜRPINAR TOSUN B., YAVAŞ ABALI Z., HELVACIOĞLU D., KAYGUSUZ S. B., ELTAN M., BUĞDAYCI O., GÜRAN T., BEREKET A., DEMİRCİOĞLU S.
59th Annual European Society for Pediatric Endocrinology (ESPE) Conference, 22 - 26 Eylül 2021
- XXVII. **KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİNİN YÖNETİMİ**
Güran T.
VI. Pediatrik Endokrinoloji İleri Kursu, İstanbul, Türkiye, 11 - 13 Haziran 2021, ss.1-3
- XXVIII. **Optimizing medical therapy in different forms of CAH**
Güran T.
Indian Society for Pediatric and Adolescent Endocrinology (ISPAE),Academics and Clinical Education Series (ISPAE - ACES), 29 - 30 Mayıs 2021, ss.1-2
- XXIX. **46, XY GONADAL DİSGENEZİLİ OLGUDA NR5A1 VE DHX37 GENLERİNDE DİĞENİK MUTASYONLAR.**
Güran T., Helvacioğlu D., Turan S., Bereket A.
10. OLGU SUNUMLARI, İzmir, Türkiye, 9 - 10 Nisan 2021, ss.1-2
- XXX. **NEONATAL DİYABETES MELLİTUS İLE PREZENTE OLAN LRBA EKSİKLİĞİ: ABATACEPT DENEYİMİ.**
Güran T., Gurpinar Tosun B., Turan S., Bereket A.
10. OLGU SUNUMLARI, İzmir, Türkiye, 9 - 10 Nisan 2021, ss.1-2
- XXXI. **ADRENAL YETMEZLİK VE HİPERGONADOTROPİK HİPOGONADİZM BİRLİKTELİĞİ: P450SCC EKSİKLİĞİ.**
Güran T., Şakar M., Erdeve Ş. S., Cetinkaya S.
10. OLGU SUNUMLARI, İzmir, Türkiye, 9 - 10 Nisan 2021, ss.1-2
- XXXII. **PSÖDOHİPOPARATİROİDİ TANILI HASTADA VENÖZ KALSİFİKASYON TEDAVİSİNDE ASETOZOLAMİD KULLANIMI.**
Güran T., Turan S., Bereket A., Seven Menevse T.
10. OLGU SUNUMLARI, İzmir, Türkiye, 9 - 10 Nisan 2021, ss.1-2
- XXXIII. **NADİR GÖRÜLEN BİR ADRENAL YETMEZLİK OLGUSU**
Güran T., Şahin S. E., Emeksiz H.
10. OLGU SUNUMLARI , İzmir, Türkiye, 9 - 10 Nisan 2021, ss.1-2
- XXXIV. **KLİTEROMEGALİNİN ENDER BİR NEDENİ: APENDEKTOMİ SONRASI GELİŞEN KLİTORAL PRİAPİZM.**
Güran T., Turan S., Bereket A., Gurpinar Tosun B.
10. OLGU SUNUMLARI, İzmir, Türkiye, 9 - 10 Nisan 2021, ss.1-2
- XXXV. **NADİR BİR HİPERKALSEMİ NEDENİ: KONJENİTAL LAKTAZ EKSİKLİĞİ.**
Güran T., Turan S., Bereket A., Eltan M.
10. OLGU SUNUMLARI, İzmir, Türkiye, 9 - 10 Nisan 2021, ss.1-2
- XXXVI. **EKTOPİK ACTH SENDROMLU 2 NADİR OLGU, 2 FARKLI PREZENTASYON.**
Güran T., Hatun S., Yesiltepe Mutlu G.
10. OLGU SUNUMLARI, İzmir, Türkiye, 9 - 10 Nisan 2021, ss.1-2
- XXXVII. **BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN KIRIK ÖYKÜSÜ OLMAYAN OSTEONEZİS İMPERFEKTA OLGUSU.**
Güran T., Turan S., Kaygusuz S. B., Bereket A.
10. OLGU SUNUMLARI, İzmir, Türkiye, 9 - 10 Nisan 2021, ss.1-2
- XXXVIII. **Cocuklarda gecikmiş puberte**
Güran T.
Endokrinoloji Talim, Baku, Azerbaycan, 3 - 04 Nisan 2021, ss.1-2
- XXXIX. **MC2R MUTASYONLU SEKİZ OLGUNUN FENOTİPİK-GENOTİPİK ÖZELLİKLERİ**
Güran T., Aycan Z., Esen S., Savas Erdeve S., Cetinkaya S.

4. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu., İzmir, Türkiye, 12 - 13 Mart 2021, ss.1-2
- XL. **PREPUBERTAL JİNEKOMASTİLİ OLGUDA AROMATAZ FAZLALIĞI.**
Güran T., Eltan M., Turan S., Bereket A., Yavas Abali Z.
4. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu., İzmir, Türkiye, 12 - 13 Mart 2021, ss.1-2
- XLI. **PRİMER ADRENAL YETMEZLİK, ASPLENİ, HİPOGONADOTROPİK HİPOGONADİZM: NR5A1 MUTASYONLU KIZ OLGUNUN YEDİ YILLIK İZLEMİ.**
Güran T., Savas Erdevi S., Orman B., Aycan Z., Cetinkaya S.
4. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu., İzmir, Türkiye, 12 - 13 Mart 2021, ss.1-2
- XLII. **BMP15 GENİ İLE İLİŞKİLİ OVER DİSGENEZİSİNDE MUTASYON TİPİNE GÖRE KALITIM PATERNİ DEĞİŞİYOR MU?**
Güran T., Turan S., Bereket A., Yavas Abali Z., Eltan M.
4. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu., İzmir, Türkiye, 12 - 13 Mart 2021, ss.1-2
- XLIII. **SLC29A3 MUTASYONUNA BAĞLI HASTALIK SPEKTRUMU: DİSOSTEOSKLEROZİSDEN H SENDROMUNA**
Güran T., Kaygusuz S. B., Bereket A., Turan S., Yavas Abali Z.
4. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu., İzmir, Türkiye, 12 - 13 Mart 2021, ss.1-2
- XLIV. **PRİMER ADRENAL YETMEZLİK, KONJENİTAL NEFROTİK SENDROM VE HİPERGONADOTROPİK HİPOGONADİZM BİRLİKTELİĞİ: NADİR BİR OLGU.**
Güran T., Bayram E., Aksu B.
4. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu., İzmir, Türkiye, 12 - 13 Mart 2021, ss.1-2
- XLV. **Steroidogenezde Arka Yolak Hastalıklarının Klinik Yansımaları**
Güran T.
4. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu., İzmir, Türkiye, 12 - 13 Mart 2021, ss.1-2
- XLVI. **OSTEOGENEZİS İMPERFEKTA ÖN TANISIYLA SEVK EDİLEN OLGUDA SAPTANAN NADİR BİR İSKELET DİSPLAZİSİ: KAMPOMELİK DİSPLAZİ.**
Güran T., Seven Menevşe T., Turan S., Bereket A., Eltan M., Yavas Abali Z.
4. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu., İzmir, Türkiye, 12 - 13 Mart 2021, ss.1-2
- XLVII. **Bıldırcın Yumurtası Bir Endokrin Bozucu Mudur?**
Güran T., Surekli Karakus O., Turan S., Bereket A., Yegen B.
8. Marmara Pediatri Kongresi., İstanbul, Türkiye, 20 - 21 Şubat 2021, ss.1-2
- XLVIII. **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., Helvacıoğlu 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
- XLIX. **Konjenital Adrenal Hiperplazi Tanısında Zorluklar**
Güran T.
Endokrin Hastalıkların Genetiği Seminerleri, İzmir, Türkiye, 29 Ocak 2021, ss.1-2
- L. **46, XX Cinsiyet gelişim bozukluklarına yaklaşım**
Güran T.
VI. PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİYE GİRİŞ KURSU, İstanbul, Türkiye, 21 - 22 Kasım 2020, ss.1-2
- LI. **Steroid 11β-hidroksilaz eksikliği olan 100 çocuk hastanın klinik bulgularının genetik ve adrenokortikal hormonprofili 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
- LII. **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., BEREKET A., et al.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.34

- LIII. **Steroid 11 β -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
- LIV. **Geç tanı alan Turner sendromu olgusunda büyüme hormonu tedavisi ve puberte induksiyonu**
Güran T.
NordiPEVA Büyüyen Tecrübe Toplantısı, İstanbul, Türkiye, 27 Ekim 2020, ss.1-2
- LV. **Adrenal Yetmezlik ve Yönetimi**
Güran T.
Çocuk Endokrinolojisinde Güncellemeler, İstanbul, Türkiye, 18 - 19 Eylül 2020, ss.1-2
- LVI. **ESPE DSD WG UPDATE**
GÜRAN T.
I-DSD/CAH User Group Meeting, 9 September 2020 (webinar), Birleşik Krallık, 09 Eylül 2020
- LVII. **Endokrin Söyleşiler-Yeni Gen Keşfinde Yolculuk**
Güran T.
24. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, İstanbul, Türkiye, 15 - 19 Nisan 2020, ss.1-2
- LVIII. **Exploring trends in the glucocorticoid and mineralocorticoid treatment of congenital adrenal hyperplasia by analysing data from the I-CAH registry**
Bacilia I., Blankenstein O., Neumann U., Claahsen Van Der Grinten H., Krone R., Bachega T., Miranda M., Mendonca M., Birkebaek N., Cools M., et al.
47th Meeting of the British Society for Paediatric Endocrinology and Diabetes, Vienna, Avusturya, 27 - 29 Kasım 2019
- LIX. **Contemporary surgical approach in CAH 46XX – Results from the I-DSD/I-CAH Registries**
Hebenstreit D., Faisal Ahmed S., Springer A., Krall C., Krone N., Birkebaek N., Milenkovic T., Koehler B., Flueck C., Krone R., et al.
The 58th Annual ESPE Meeting, Vienna, Avusturya, 19 - 21 Ekim 2019
- LX. **SGPL 1 deficiency leads to downregulation of key enzymes within the steroidogenic pathway**
Avinaash M., Eirini M., Jack W., Güran T., Debora B., Louise M., Rath P.
ESPE 2019, Vienna, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019
- LXI. **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
- LXII. **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
- LXIII. **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
- LXIV. **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
- LXV. **PPP2R3C Gene Variants Cause Syndromic 46,XY Gonadal Dysgenesis and Impaired Spermatogenesis**

in Human

Güran T.

7th I-DSD Symposium, Sao-Paulo, Brezilya, 4 - 06 Temmuz 2019

- LXVI. **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
- LXVII. **40 Günlük Olguda Ambulatuvar Kan Basıncı Ölçümü**
Sak M., Kırkgöz T., Sağlam C., Arslan S., Güran T., Gökce İ., Alpay H.
6. Marmara Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 21 - 23 Şubat 2019, ss.207
- LXVIII. **A further case of autosomal recessive brachyolmia having a novel mutation in PAPSS2 gene**
Arslan Ateş E., Eltan M., Türkyılmaz A., Alavanda C., Söylemez M. A., Geçkinli B. B., Güney A. İ., Güran T., Arman A.
13 ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 7 - 11 Kasım 2018
- LXIX. **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
- LXX. **Düşük renin düzeyi: endokrin hipertansiyon**
abalı z., ABALI S., KÜÇÜK N., CANPOLAT N., ÇİÇEK N., ALPAY H., BERKET A., turan s., yeşil g., GÜRAN T.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-9, İstanbul, Türkiye, 19 - 20 Ekim 2018
- LXXI. **Comprehensive Genetic Testing Shows One in Five Children with Diabetes and Non-Autoimmune Extra-Pancreatic Features Have Monogenic Aetiology.**
Kashyap P., Colclough K., Özbek M. N., Yıldız M., Güran T., Koçyiğit C., Acar S., Şıklar Z., Atar M., Jonson M., et al.
57th Annual Meeting of the ESPE, Athens, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018
- LXXII. **Nationwide Hypophosphatemic Rickets Study**
ŞIKLAR Z., TURAN S., BERKET 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
- LXXIII. **Persistan Mullerian Duct Syndrome: Rare but impotant 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
- LXXIV. **Presenting Features, Clinical Characteristics and Follow Up of Familial Isolated Glucocorticoid Deficiency (FGD) Due to Mutations in MC2R and MRAP Genes**
Ozbek M. N., Doğan Karasın N., Demirbilek H., Demiral M., Baran R. T., Güran T.
57th Annual Meeting of ESPE (European Society for Pediatric Endocrinology, Athens, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018
- LXXV. **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
- LXXVI. **Persistent Mullerian duct syndrome: Rare But Important Aetiology of an Inguinal Hernia and Cryptorchidism in Boys**
BERKET A., BUĞRUL 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
- LXXVII. **Recurrent Hypoglycemia in a Preschooler Girl with Overgrowth: Isolated ACTH-Deficiency with a Novel TPIT Mutation**
Yavaş Abalı Z., Yeşil G., Kırkgöz T., Kaygusuz S. B., Demircioğlu S., Bereket A., Güran T.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, Athens, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018, cilt.90, ss.132

- LXXVIII. **Neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia in Turkey: A pilot study with 38935 infants**
Güran T., Tezel B., Gürbüz F., Selver Eklioğlu B., Hatipoğlu N., Kara C., Şahin N., Şimşek E., Çizmecioğlu F. M., Ozon A., et al.
57th Annual European Society for Pediatric Endocrinology, Athens Greece, Athens, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018
- LXXIX. **Evaluation of molecular characteristics and steroid metabolomics in a large cohort of children with 3β-Hydroxysteroid Dehydrogenase 2 deficiency.**
GÜRAN T., KARA C., yıldız m., bitkin e. c., guven a., catli g., yesil g., haklar G., onder s., Lin J., et al.
The 18th Adrenal cortex conference, 25 - 27 Haziran 2018
- LXXX. **Türkiyede Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması**
Güran T., Tezel B., Gürbüz F., Selver Eklioğlu B., Hatipoğlu N., Kara C., Şimşek E., Şahin N., Çizmecioğlu F. M., Özön A., et al.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LXXXI. **21 HİDROKSİLİZ EKSİKLİĞİNE BAĞLI KLASİK OLMAYAN KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİDE KLİNİK, LABORATUVAR, GENETİK ÖZELLİKLER, TEDAVİYE ALINAN YANITLAR VE ULAŞILAN FİNAL BOY VERİLERİ**
Savaş Erdeve Ş., Çetinkaya S., Yavaş Abalı Z., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Berberoğlu M., Şıklar Z., Korkmaz Ö., Buluş D., Demet Akbaş E., et al.
22. PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET DERNEĞİ, Antalya, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LXXXII. **Çok Merkezli Olarak Hipofosfatemik Riketsli Olguların Değerlendirilmesi**
ŞIKLAR Z., TURAN S., BERKET A., ABACI A., GÜRAN T., DEMİR K., AKBERZADE A., BAŞ F., BÖBER E., ÖZBEK M. N., et al.
22. PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LXXXIII. **MC2R ve MRAP Gen Mutasyonuna Bağlı Familal Glukortikoid Direnci Olgularının Başvuru Özellikleri, Klinik ve İzlem**
Özbek M. N., Karaşin N. D., Demirbilek H., Demiral M., Kavurt S., Baran R. T., Güran T.
22. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LXXXIV. **Kolesterolden Pregnenolona Dönüşümde Rol Alan Genlerin (StAR, CYP11A ve NNT) Mutasyonuna Bağlı Primer Adrenal Yetmezlik: Klinik Özellikler ve İzlem**
Özbek M. N., Demirbilek H., Demiral M., Karaşin N. D., Baran R. T., Güran T.
22. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LXXXV. **Türkiye`de Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması: 38.936 Bebeği Kapsayan Pilot Çalışma Verilerinin Değerlendirilmesi**
Güran T., Tezel B., Gürbüz F., Selver Eklioğlu B., Hatipoğlu N., Kara C., Şimşek E., Şahin N., Çizmecioğlu F. M., Alkan A., et al.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LXXXVI. **Characteristics in 5-Alpha Reductase Type 2 Deficiency: A Multicenter Study from Turkey.**
Abacı A., Çatlı G., Kırbıyık Ö., Şahin N. M., Abalı Z. Y., Ünal E., Şıklar Z., Mengen E., Özen S., Güran T., et al.
10th International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 10 - 17 Eylül 2017
- LXXXVII. **17OH-PREGNENOLONE SEEMS A MAJOR DRIVE OF ANDROGEN EXCESS IN PATIENTS WITH 11β-HYDROXYLASE DEFICIENCY**
Yıldız M., Turan S., Akcay 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
- LXXXVIII. **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
- LXXXIX. **17-Hydroxylase deficiency: Rare Cause of Delayed Puberty**
Güven A., Güran T., Krone N.
10th International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 14 - 17 Eylül 2017

- XC. MAPPING THE STEROID METABOLOME IN INBORN STEROIDOGENIC DISORDERS: PERFORMANCE OF A NOVEL COMPUTATIONAL APPROACH IN COMPARISON TO CONVENTIONAL GC-MS ANALYSIS.**
Baranowski E. S., Kerstin B., Shackleton C. H., Taylor A. E., Hughes B. A., Biehl M., Tino P., Güran T., Arlt W.
10th Individual Abstracts for International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 14 - 17 Eylül 2017
- XCI. CYP11A1 mutations Results Various Clinical Phenotypes.**
Güven A., Buonocore F., Achermann J., Güran T.
10th International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 14 - 17 Eylül 2017
- XCII. 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
- XCIII. The prevalence of adults with SDS conditions at risk of hypogonadism in the international disorders of sex development registry**
Lucas Herald A. K., Kyriakou A., Bryce J., Martina R., Carlo A., Arlt W., Audi L., Balsamo A., Bertelloni S., Brooke A., et al.
10 th International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 14 - 17 Eylül 2017
- XCIV. aldosterone synthase deficiency: a new mutation**
Döğer E., Kılınç Uğurlu A., Kazancıoğlu A., Demet Akbaş E., Güran T., Bideci A., Çamurdan M. O., Cinaz P.
10. International meeting of pediatric endocrinology, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 14 - 17 Eylül 2017
- XCV. 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
- XCVI. PHENOTYPIC, HORMONAL AND MOLECULAR GENETIC CHARACTERISTICS OF 5-ALPHA REDUCTASE TYPE 2 DEFICIENCY PATIENTS: A MULTICENTER STUDY FROM TURKEY.**
Abacı A., Çatlı G., Kırbıyık Ö., Şahin N., Yavaş Abalı Z., Ünal E., Şıklar Z., Uçaktürk Mengen E., Özen S., Güran T., et al.
IMPE 2017, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 14 - 17 Eylül 2017
- XCVII. Defining the dose, type and timing of glucocorticoid and mineralocorticoid replacement in 256 children and adults with CAH in the I-CAH registry**
Daniel E., Sandrk M., Blankenstein O., Neumann U., Grinten H., Linde A., Darendeliler F. F., Poyrazoğlu Ş., Mendonca B., Bacheya T., et al.
10th International Meeting Of Pediatric Endocrinology, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 14 - 17 Eylül 2017
- XCVIII. familial glucocorticoid deficiency type 2: a new mutation in the mrp gene p. k30del**
Bideci A., Döğer E., Demet Akbaş E., Kılınç Uğurlu A., Güran T., Çamurdan M. O., Cinaz P.
10. international meeting of pediatric endocrinology, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 14 - 17 Eylül 2017
- XCIX. A Rare Endocrine Cause of Hypertension: Apparent Mineralocorticoid Access Syndrome**
Küçük N., Canpolat N., Akın Y., Meriç İ., Esmi E., Özçelik G. Ş., Güran T.
50th Anniversary Meeting of the European Society For Paediatric Nephrology, SEC Glasgow, Glasgow, Birleşik Krallık, 6 - 09 Eylül 2017, cilt.32, ss.1744
- C. 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., Çatlı G., et al.
American Association of Clinical Chemistry Congress, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 30 Temmuz - 03 Ağustos 2017
- CI. Characterisation of adults at risk of long-term, early onset hypogonadism In the International Disorders of Sex Development Registry**
Lucasherald A., Kyriakou A., Bryce J., Rodie M., C A., Arlt W., Audi L., Balsamo A., Bertelloni S., Brooke A. B., et al.
6th International Symposium Disorders of Sex Development, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 29 Haziran - 01 Temmuz 2017

- CII. **Steroid metabolomics for accurate and rapid diagnosis of inborn steroidogenic disorders**
Baranowski E., Bunte K., Shackleton C. H. L., Taylor A. E., Hughes B. A., Biehl M., Tino P., Güran T., Arlt W.
19th European Congress of Endocrinology., Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 20 - 23 Mayıs 2017
- CIII. **5 alfa redüktaz tip2 eksikliği tanılı olguların fenotipik hormonal ve moleküler genetik özellikleri: çok merkezli ulusal veriler**
Abacı A., Çatlı G., Kırbıyık Ö., Muratoğlu Şahin N., Abalı Z. Y., Ünal E., Şıklar Z., Mengen E., Özen S., Güran T., et al.
21. Ulusal Pediatrik Endokrin Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- CIV. **Ailevi glukokortikoid eksikliği tip 2: MRAP geninde yeni mutasyon p.K30del**
Döğer E., Demet Akbaş E., Kılınç Uğurlu A., Güran T., Bideci A., Çamurdan M. O., Cinaz P.
21. ulusal pediatrik endokrinoloji ve diyabet kongresi, Antalya, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- CV. **Aldosteron sentaz eksikliği: yeni bir mutasyon**
Kılınç Uğurlu A., Döğer E., Kazancıoğlu A., Demet Akbaş E., Güran T., Bideci A., Çamurdan M. O., Cinaz P.
21. ulusal pediatrik endokrinoloji ve diyabet kongresi, Antalya, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- CVI. **Mutations in SGPL1, causing sphingosine-1-phosphate lyase deficiency, cause a novel form of primary adrenal insufficiency with steroid resistant nephrotic syndrome.**
Prasad R., Hadjidemetriou I., Avinaash M. A., Meimaridou E., Van Veldhoven P., Buonocore F., Moin S. M., Hurcombe J., Bierzynska A., Barbagelata E., et al.
ENDO 2017, Washington, Amerika Birleşik Devletleri, 1 - 04 Nisan 2017
- CVII. **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
- CVIII. **LC MSMS cihazı ile steroid hormon analizi ve klinik sonuçları**
Yaman A., Güran T., Şirikçi Ö., Haklar G.
Klinik Biyokimya Uzmanları Derneği Kongresi ve Lab Expo 2016, Antalya, Türkiye, 27 Eylül - 01 Ekim 2016
- CIX. **A Novel Animal Model to Study 21 Hydroxylase Deficiency in vivo**
Zaucker A., Griffin A., Storbeck K., Güran T.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, 55.TH ESPE-Paris-France, 10-12 September, Paris, Fransa, 10 - 12 Eylül 2016
- CX. **Precocious Puberty in Patients with Primary Adrenal Insufficiency due to Melanocortin Receptor 2 Mutation**
Bas F., Abalı Z. Y., Güran T., Genens M., Poyrazoglu S., Bundak R., Darendeliler F. F.
55.TH ESPE-Paris-France, 10-12 September, Paris, Fransa, 10 - 12 Eylül 2016
- CXI. **Mutations in SGPL1 the Gene Encoding Sphingosine 1 Phosphate Lyase Cause a Novel Form of Primary Adrenal Insufficiency with Steroid Resistant Nephrotic Syndrome**
Prasad R., Hadjidemetriou I., Avinaash M. A., et a., Braslavsky D., GÜRAN T., Metherell L.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, 55.TH ESPE-Paris-France, 10-12 September, 10 Eylül 2016
- CXII. **A New International Registry Highlights the Differences in Practice for Reaching a Diagnosis of CAH On Behalf of the I CAH I DSD Registry User Group**
Kourime M., Bryce J., Jiang J., Karunasena N., GÜRAN T., Hannema S. E., Cool M., Hedi L C. V. D. G., Krone N., DARENDELİLER F. F., et al.
55.TH ESPE-Paris-France, 10-12 September, 10 - 12 Eylül 2016
- CXIII. **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
- CXIV. **Mutations in SGPL1 cause a novel form of primary adrenal insufficiency with steroid resistant nephrotic syndrome**
Prasad R., Hadjidemetriou I., Avinaash M. A., Meimaridou E., Van Veldhoven P., Buonocore F., Moin Saleem M., Hurcombe J., Bierzynska A., Barbagelata E., et al.
55.TH ESPE-Paris-France, 10-12 September, Paris, Fransa, 10 - 12 Eylül 2016

- CXV. A Multicenter Study on Long Term Outcomes in 56 Males with 45 X 46 XY Mosaicism**
Lindhardt Johansen M., Acerini C., Andrade J., Balsamo A., Cools M., Cools M., Cuccaro R. T., DARENDELİLER F. F., Fluck C. E., Grinspon R., et al.
55.TH ESPE-Paris-France, 10-12 September, 10 - 12 Eylül 2016
- CXVI. 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
- CXVII. 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
- CXVIII. 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
- CXIX. 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
- CXX. 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
- CXXI. Steroid metabolomics for diagnosis of inborn steroidogenic disorders bridging the gap between biochemist and clinician through computational approaches**
Baranowski E. S., Bunte K., Shackleton C. H., Taylor A. E., Hughes B. A., Biehl M., Tino P., Güran T., Wiebke A.
SfE British Endocrine Society, Edinburgh, Birleşik Krallık, 7 - 09 Eylül 2016
- CXXII. 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
- CXXIII. Adrenal crisis and sick day episodes among CAH patients preliminary report based on International CAH I CAH registry**
Karunasena N., Daniel E., Bryce J., Jiang J., S Faisal A., Güran T., Et A., Klaus M., Heba E., Ross R.
18th European Congress of Endocrinology meeting, Munich, 28-31 May 2016, Munich, Almanya, 28 - 31 Mayıs 2016
- CXXIV. Premature Pubarche Hyperinsulinemia Hypothyroxinemia and Hyperintensities in Basal Ganglia All Caused by a Single Congenital Defect**
Bas S., Güran T., Atay Z., Haliloglu B., Abalı S., Turan S., Bereket A.
Current Trends in Pediatric Endocrinology- A PES perspective, İstanbul, Türkiye, 13 - 14 Mayıs 2016
- CXXV. Zebra baliginda zCyp21a2 geninin karakterizasyonu**
Güran T., Zaucker A., Taylor A., Doultinos D., Griffin A., Mueller F., Krone N.
XIX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji, İstanbul, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2015
- CXXVI. 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
- CXXVII. 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
- CXXVIII. Otozomal Resesif Osteogenezis İmprefekta 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

- CXXIX. **Periferal Puberte Prekokslu 129 Çocukta Etiyolojik Dağılım Ve Klinik Özellikler**
Atay Z., Yeşilkaya E., Savaş Ş., Turan S., Akın L., Eren E., Döğre E., Aycan Z., Yavaş Abalı Z., Akıncı A., et al.
19. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 22 - 24 Ekim 2015
- CXXX. **5 Reduktaz tip 2 eksikliğine yol açan yeni mutasyonların moleküler karakterizasyonu**
Güran T., Shafqat N., Taylor A., Bujalska I., Iverson H., Wiebke A.
XIX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, İstanbul, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2015
- CXXXI. **5 Reduktaz tip 3 eksikliğinin insan steroid metabolizmasına etkisi**
Güran T., Bas F., Gökçay G., Hughes B. A., Kayserili Karabey H., Shackleton C. H., Arlt W.
XIX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, İstanbul, Türkiye, 22 - 25 Ekim 2015
- CXXXII. **Boy Kısıklığı 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
- CXXXIII. **İdrar steroid profili**
Güran T.
XIX. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 20 - 22 Ekim 2015
- CXXXIV. **5 Reduktaz tip 2 eksikliği tanısında GC MS ile steroid ölçümlerinde diagnostik oranların normatif datasının oluşturulması**
Güran T., Taylor A., Hughes B. A., O'Neill D., Cedric S., Arlt W.
XIX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, İstanbul, Türkiye, 20 - 22 Ekim 2015
- CXXXV. **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
- CXXXVI. **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
- CXXXVII. **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., Güran T., Turan S., Bereket A.
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Barcelona, İspanya, 1 - 03 Ekim 2015
- CXXXVIII. **Aetiological Spectrum and Clinical Characteristics of 129 Children with Gonadotropin Independent Precocious Puberty A Nationwide Cohort Study**
Atay Z., Yeşilkaya E., Erdeve Ş., Akın L., Eren E., Döğre 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
- CXXXIX. **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
- CXL. **A novel mutation cdel209 in the proopiomelanocortin gene in a child with early onset obesity**
CETINKAYA S., GÜRAN T., ERDAL K., Keskin M., Sagsak E., Savas Erdeve S., Buonocore F., AYCAN Z.
54th ESPE (European Society of Pediatric Endocrinology) meeting, Barselona, İspanya, 29 Eylül - 04 Ekim 2015, cilt.84, ss.1-622
- CXLI. **Identification and functional characterization of ESR2 a new disease gene for 46 XY disorders of sex development DSD**
Baetens D., Güran T., De Cauwer L., Looijenga L., De Bosscher K., Cools M., De Baere E.
5th I-DSD Symposium, Ghent, Belçika, 11 - 13 Haziran 2015, cilt.84

- CXLII. Pubertal Development in Individuals with Partial Androgen Insensitivity Syndrome PAIS Assigned Female Sex of Rearing**
Guaragnafilho G., Junior G. G., Darendeliler F., Balsamo A., Holterhus P., Güran T., Ahmed S., Quigley C.
5th I-DSD Symposium, Ghent, Belçika, 11 - 13 Haziran 2015, cilt.84
- CXLIII. 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 Dernegi 7.Olgu Sunumlari Toplantisi, İzmir, Türkiye, 18 - 20 Mayıs 2015
- CXLIV. PROOPİOMELANOKORTİN POMC GENİNDE YENİ MUTASYONLU ERKEN BAŞLANGIÇLI BİR OBEZİTE OLGUSU**
Cetinkaya S., Aycan Z., Güran T., Kurnaz E., Keskin M., Sağsak E., Savaş Erdevi Ş., Achermann J.
Ulusal Çocuk Endokrinoloji Dernegi 7. Olgu sunumlari toplantisi, İzmir, Türkiye, 18 - 20 Mayıs 2015
- CXLV. Urinary steroid Profiling**
Güran T.
Disorders of Sex Development (DSD)- the roles of genes and the environment'PhD course, Soro, Danimarka, 26 Nisan - 27 Ekim 2015
- CXLVI. CHRONIC MUCOCUTANEOUS CANDIDIASIS, AUTOIMMUNE THYROIDITIS AND CEREBRAL MYCOTIC ANEURISM; STAT1 MUTATION**
Kiykim A., Aydinler E., Ozen A. O., Baris S., Guran T., Hsu P. A., Barlan I.
100th J Project Meeting, Antalya, Türkiye, 12 - 14 Mart 2014, cilt.34, ss.745
- CXLVII. 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
- CXLVIII. Yenidoğanda hipogliseminin nadir bir nedeni: SUR 1 gen mutasyonuna bağlı hiperinsülinizm**
MEMİŞOĞLU A., GÜRAN T., İNAN E., DEMİREL B., KARATEKİN G.
19. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2011
- CXLIX. Identification of novel dentin matrix protein-1 (DMP1) mutations in two unrelated kindreds with autosomal recessive hypophosphatemia**
Turan S., Bastepe M., Bereket A., Akçay T., Guran T., Makitie O., Juppner H.
29th Annual Meeting of the American-Society-for-Bone-and-Mineral-Research, Hawaii, Amerika Birleşik Devletleri, 16 - 19 Eylül 2007, cilt.22
- CL. Sağlıklı bebeklerde serum alkalen fosfataz değerleri**
Topçu B., Turan S., Gökce İ., Akçay T., Güran T., Bereket A.
11. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Konya, Türkiye, 14 - 17 Eylül 2006, ss.118

Desteklenen Projeler

Güran T., Diğer Ülkelerdeki Özel Organizasyonlar Tarafından Desteklenmiş Proje, An Observational, Prospective Natural History Study of Early-Onset Extreme Obesity Due to Bi-Allelic Loss-of-Function Mutations in the POMC, PCSK1 or LEPR Genes. , 2020 - 2021

Güran T., Turan S., Diğer Ülkelerdeki Özel Organizasyonlar Tarafından Desteklenmiş Proje, A Phase 3 Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel Group Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Denosumab in Pediatric Subjects With Glucocorticoid-induced Osteoporosis, 2017 - 2021

Kontrata Dayalı Araştırmalar

Güran T., Diurnal, A Randomized, Double-Blind, Active-Controlled, Phase 3 Study of Chronocort Compared with Immediate-Release Hydrocortisone Replacement Therapy in Participants Aged 16 Years and Over with Congenital Adrenal Hyperplasia., 2022 - 2023

Güran T., Demircioğlu S., NovoNordisk, Büyüme hormonu eksikliği olan ve daha önce büyüme hormonu tedavisi almamış prepubertal çocuklarda, haftada bir uygulanan NNC0195-0092 tedavisi ile, günlük uygulanan büyüme hormonu tedavisinin (Norditropin® FlexPro®) etkililik ve güvenlik karşılaştırmasının araştırıldığı, randomize, çok uluslu, aktif kontrollü, (açık etiketli), doz bulma, (çift kör), paralel gruplu bir çalışma, 2022 - 2023

Demircioğlu S., Güran T., Buğdaycı O., Amgen, A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Denosumab in Pediatric Subjects with Glucocorticoid-induced Osteoporosis (GiOP), 2018 - 2021

Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, Yardımcı Editör/Bölüm Editörü, 2021 - Devam Ediyor

Hormone Research In Paediatrics, Özel Sayı Editörü, 2021 - Devam Ediyor

FRONTIERS IN GENETICS, Yardımcı Editör/Bölüm Editörü, 2022 - 2022

FRONTIERS IN GENETICS, Yardımcı Editör/Bölüm Editörü, 2022 - 2022

Bilimsel Kuruluşlardaki Üyelikler / Görevler

European Society of Pediatric Endocrinology-Winter school Steering Committee, Yönetim Kurulu Üyesi, 2022 - Devam Ediyor , İngiltere

Türk Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet Derneği Adrenal Çalışma Grubu, Başkan Yardımcısı, 2021 - Devam Ediyor , Türkiye

Türk Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet Derneği, Genel Sekreter, 2020 - Devam Ediyor , Türkiye

I-DSD Steering Committee, Üye, 2020 - Devam Ediyor , Birleşik Krallık

European society of pediatric endocrinology DSD working group , Bilim Kurulu Başkanı, 2019 - Devam Ediyor , İngiltere

European Society of Pediatric Endocrinology Science Committee Expert Panel, Bilim Kurulu Üyesi, 2018 - Devam Ediyor , Almanya

Bilimsel Hakemlikler

IMPE-2023, Bildiri (Tam Metin), Aralık 2022

endo-2023, Bildiri (Tam Metin), Aralık 2022

PLOS ONE, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Aralık 2022

Endocrine Connections, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Kasım 2022

JOURNAL OF STEROID BIOCHEMISTRY AND MOLECULAR BIOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Kasım 2022

PLOS ONE, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ekim 2022

INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ekim 2022

JCRPE JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2022

JOURNAL OF ENDOCRINOLOGICAL INVESTIGATION, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2022

FRONTIERS IN GENETICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2022

european society of Pediatric Endocrinology meeting-2022, Bildiri (Tam Metin), Eylül 2022

CLINICAL ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2022

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ağustos 2022

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Haziran 2022

JCRPE JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mayıs 2022

FRONTIERS IN GENETICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mayıs 2022

JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mayıs 2022

upek-2022, Bildiri (Tam Metin), Nisan 2022

PLOS ONE, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Nisan 2022

JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Nisan 2022
EXPERIMENTAL AND CLINICAL ENDOCRINOLOGY AND DIABETES, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Nisan 2022
REVIEWS IN ENDOCRINE AND METABOLIC DISORDERS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Şubat 2022
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Şubat 2022
FRONTIERS IN ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2022
JOURNAL OF STEROID BIOCHEMISTRY AND MOLECULAR BIOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2022
JOURNAL OF PEDIATRICS, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ekim 2021
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2021
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Temmuz 2021
Diğer Uluslararası Fon Programları, European Society of Pediatric Endocrinology Researchh Fellowship, Birleşik Krallık, Mayıs 2021
Diğer Uluslararası Fon Programları, European Society of Pediatric Endocrinology Refearch fellowship, Birleşik Krallık, Mayıs 2021
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mart 2021
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Şubat 2021

Bilimsel Danışmanlıklar

büyüsün.org (<https://buyusun.org/uzman-gorusleri/hasta-buyume-hormonu-tedavisi-almayi-reddederse-ne-yapmali/>), Bilimsel Projeler İçin Yapılan Danışmanlık, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye, 2022 - Devam Ediyor
Sağlık bakanlığı, Kurum veya Organizasyonlar İçin Yapılan Danışmanlık, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye, 2017 - Devam Ediyor
marmara student congress, Bilimsel Projeler İçin Yapılan Danışmanlık, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye, 2022 - 2022

Etkinlik Organizasyonlarındaki Görevler

Demircioğlu S., GÜRAN T., XXVI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Türkiye, Ekim 2022
Güran T., VIII. PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİYE GİRİŞ KURSU, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Antalya, Türkiye, Eylül 2022
Güran T., Steroids, Mass Spectrometry and Endocrinology – Past, Present and Future, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, Birmingham, İngiltere, Nisan 2022
Güran T., VII. PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ İLERİ KURSU, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, İstanbul, Türkiye, Şubat 2022
Güran T., 9. MARMARA PEDIATRİK KONGRESİ, Bilimsel Kongre / Sempozyum Organizasyonu, İstanbul, Türkiye, Şubat 2022

Metrikler

Yayın: 442
Atıf (WoS): 2708
Atıf (Scopus): 2923
H-İndeks (WoS): 26
H-İndeks (Scopus): 27

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

NovoCME Continuous Medical Education International Academy online, Moderatör, İstanbul, Türkiye, 2022
ÇEDD Uzaktan Eğitim Seminerleri, Moderatör, İstanbul, Türkiye, 2022
XXVI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Moderatör, Antalya, Türkiye, 2022
XXVI.ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Davetli Konuşmacı, Antalya, Türkiye, 2022
2. Cerrahpaşa Pediatri Günleri, Oturum Başkanı, İstanbul, Türkiye, 2022
European Society for Paediatric Endocrinology 2022 meeting, Moderatör, Rome, İtalya, 2022
The European Society for Paediatric Endocrinology, Oturum Başkanı, Rome, İtalya, 2022
The European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) meeting 2022, Oturum Başkanı, Rome, İtalya, 2022
NovoCME Continuous Medical Education International Academy online, Moderatör, İstanbul, Türkiye, 2022
ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI -11, Oturum Başkanı, İstanbul, Türkiye, 2022
18. ULUDAĞ PEDIATRİ KİS KONGRESİ, Oturum Başkanı, Bursa, Türkiye, 2022
9. Marmara Pediatri Kongresi, Oturum Başkanı, İstanbul, Türkiye, 2022
NovoCME Continuous Medical Education International Academy online, Moderatör, İstanbul, Türkiye, 2021
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Oturum Başkanı, Antalya, Türkiye, 2021
European Society for Paediatric Endocrinology 2021 meeting, Moderatör, Liverpool, Birleşik Krallık, 2021
8th I-DSD Symposium 2021, Oturum Başkanı, Glasgow, Birleşik Krallık, 2021
10.Olgu Sunumları Sempozyumu , Oturum Başkanı, İzmir, Türkiye, 2021

Davetli Konuşmalar

Endokrin Hastalıkların Genetiği Seminerleri- 46.XY Primer Gonadal Yetmezlikte yeni bir gen: INHA, Seminer, ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ VE DİYABET DERNEĞİ, Türkiye, Ekim 2022
Ulusal yenidoğan KAH taraması, Konferans, 66. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Türkiye, Ekim 2022
Cinsiyet Gelişim Bozukluğu Olgularında Endokrin Testlerin Yorumlanması - Tülay Güran
(<https://www.cocukendokrindiyabet.org/eogrenmeliste>), Seminer, ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ VE DİYABET DERNEĞİ, Türkiye, Eylül 2022
yearbook, Konferans, The European Society for Paediatric Endocrinology, İtalya, Eylül 2022
ESPE DSD working group, Konferans, 9th I-DSD Symposium 2022, Türkiye, Temmuz 2022
Interpretation of endocrine tests , Konferans, 9th I-DSD Symposium 2022, İsviçre, Temmuz 2022
Ulusal KAH taraması, Konferans, 57. Türk Pediatri Kongresi - Kongre Uzmanı, Türkiye, Mayıs 2022
Steroids, Mass Spectrometry and Endocrinology – Past, Present and Future, Konferans, University of Birmingham, İngiltere, Nisan 2022
Ulusal yenidoğan KAH taraması, Konferans, Bursa Uludağ Üniversitesi, Türkiye, Mart 2022
KAH Olgu Çalışması, Seminer, VII. Pediatrik Endokrinoloji İleri Kursu (PEİK), Türkiye, Şubat 2022
Yenidoğan KAH Taraması Toplantısı: Sorunlar - Çözüm Önerileri - Tülay Güran(<https://www.cocukendokrindiyabet.org/eogrenmeliste>), Seminer, ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ VE DİYABET DERNEĞİ, Türkiye, Ocak 2022
Türkiye`de Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması: Verilerin Değerlendirilmesi, Konferans, 65. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Türkiye, Kasım 2021
Common and rare adrenal causes of DSD, Seminer, BSPED DSD SIG Programme , Birleşik Krallık, Ekim 2021
Optimizing Medical Therapy in Different Forms of Congenital Adrenal Hyperplasia , Seminer, KONIKA XVIII Medan 2021, Endonezya, Ekim 2021
46.XX cinsiyet gelişim bozukluklarına yaklaşım, Seminer, XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, Ekim 2021
Steroidogenezi ve Androjen Üretimi ve Klinik Yansımaları, Seminer, XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, Ekim 2021
KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİNİN YÖNETİMİ , Seminer, VI. Pediatrik Endokrinoloji İleri Kursu, Türkiye, Haziran 2021

Optimizing Medical Therapy in Different Forms of Congenital Adrenal Hyperplasia , Seminer, Indian Society for Pediatric and Adolescent Endocrinology (ISPAE)Academics and Clinical Education Series (ISPAE - ACES), Hindistan, Mayıs 2021
Cocuklarda gecikmis ergenlik, Seminer, Endokrinoloji Talim, Türkiye, Nisan 2021
Steroidogeneze Arka Yolak Hastalıklarının Klinik Yansımaları, Seminer, 4. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, Mart 2021
Konjenital Adrenal Hiperplazi Tanısında Zorluklar , Seminer, Endokrin Hastalıkların Genetiği Seminerleri, Türkiye, Ocak 2021
46, XX Cinsiyet gelişim bozukluklarına yaklaşım , Seminer, VI. PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİYE GİRİŞ KURSU , Türkiye, Kasım 2020
Geç tanı alan Turner sendromu olgusunda büyüme hormonu tedavisi ve puberte induksiyonu, Seminer, NordiPEVA Büyüyen Tecrübe Toplantısı, Türkiye, Ekim 2020
Adrenal Yetmezlik ve Yönetimi , Seminer, Çocuk Endokrinolojisinde Güncellemeler, Türkiye, Eylül 2020
Endokrin Söyleşiler-Yeni Gen Keşfinde Yolculuk, Seminer, 24. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, Nisan 2020

Burslar

Desteklenen Araştırma Ödülleri (Yurtiçi), Diğer Resmi Kurumlar, 2022 - 2023
BAPKO TTU-2022-10603, Üniversite, 2022 - 2022
Desteklenen Araştırma Ödülleri (Yurtiçi), Diğer Resmi Kurumlar, 2022 - 2022
Registration Grant, Diğer Uluslararası Organizasyonlar, 2021 - 2021
Registration grant, Diğer Uluslararası Organizasyonlar, 2021 - 2021
Registration grant, Diğer Uluslararası Organizasyonlar, 2021 - 2021

Ödüller

Güran T., RESEARCH PARTICIPATION AWARD, 9Th I-Dsd Symposium 2022, Temmuz 2022
Güran T., Seven Menevse T., Turan S., Bereket A., Gürpınar Tosun B., Sozel sunum ucunculuk odulu , Turk Cocuk Endokrinoloji Ve Diyabet Dernegi , Ekim 2021
Güran T., Darendeliler F., Yilin en iyi yayın odulu, Turk Cocuk Endokrinoloji Ve Diyabet Dernegi, Ekim 2021
Yavas Abali Z., Güran T., Turan S., Bereket A., Eltan M., poster birincilik odulu, European Society Of Pediatric Endocrinology, Eylül 2021
Güran T., Turan S., Bereket A., Surekli Karakus O., Yegen B., Dr Tolga Koroglu özel odulu , 8. Marmara Pediatri Kongresi, Şubat 2021
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 Pediatrik Endokrinoloji Ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Kasım 2020
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 Pediatrik 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 Pediatrik 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 Pediatrik Endokrinoloji Kongresi Bilimsel Kurul, Ekim 2013

Tanıtım ve Temsil Faaliyetleri

Kurumsal Temsil, Sağlık Bakanlığı, Türkiye, Ankara, 2017 - 2022

Akademi Dışı Deneyim

University of Birmingham Center for Endocrinology Diabetes and Metabolism

University of Cambridge Institute of Metabolic Sciences