

Uzman Dr. Arzu SELAMIOĞLU

Kişisel Bilgiler

E-posta: aselamioglu@istanbul.edu.tr

Web: <https://avesis.istanbul.edu.tr/aselamioglu>

Posta Adresi: acibadem mahallesi şeyh galip sokak no:2/12 kadıköy/istanbul

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-3712-6745

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAU-4472-2020

Yoksis Araştırmacı ID: 182125

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Beslenme Ve Çocuk Metabolizma, Türkiye 2019 - Devam Ediyor

Tıpta Uzmanlık, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Türkiye 2012 - 2016

Lisans, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2005 - 2011

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Çocukluk çağı germ hücreli tümör olgularının retrospektif değerlendirilmesi, Ondokuz Mayıs Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, 2016

Araştırma Alanları

Tıp

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- The relationship between menstrual cycle characteristics, premenstrual syndrome prevalence and blood phenylalanine level in women with PKU**
Selamioğlu A., Tandoğan Z., Balcı M. C., Karaca M., Kozanoğlu T., Yesil A., Gökçay G.
Molecular Genetics and Metabolism Reports, cilt.41, 2024 (SCI-Expanded)
- Clinical Presentation and Molecular Characterization of 3 Patients with Vici Syndrome: Two Novel Variants in the EPG5 Gene.**
Selamioğlu A., Doğan B. Y., Balcı M. C., Kalaycı T., Karaca M., Ak B., Durmuş A., Körbeyli H. K., Gökçay G.
Molecular syndromology, cilt.15, sa.3, ss.257-268, 2024 (SCI-Expanded)
- Evaluation of the risk factors for noncommunicable diseases in patients with inborn errors of amino acid metabolism receiving nutrition therapy.**
Balcı M. C., Karaca M., Yesil A., Selamioğlu A., Körbeyli H. K., Durmuş A., Ak B., Kozanoğlu T., Hacıoğlu I., Gökçay G. F.
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, 2023 (SCI-Expanded)
- Triosephosphate Isomerase Deficiency: E105D Mutation in Unrelated Patients and Review of the Literature**
Selamioğlu A., Karaca M., Balcı M. C., Körbeyli H. K., Durmuş A., Yıldıız E. P., Karaman S., Gökçay G. F.

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Çapa Çocuk" Sabah Vaka Arşivleri –I**
Durmuş A., Karaca M., Balcı M. C., Selamioğlu A., Körbeyli H. K., Hüseyinli P., Yağar Keskin G., Gökçay G. F.
Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, 2023
- II. **Konjenital Glikozilasyon Defekti: Hafif Klinik Seyirli İki Olgu**
AK B., KARACA M., BALCI M. C., SELAMİOĞLU A., Körbeyli H. K., Durmuş A., GÖKÇAY G. F.
Türkiye Klinikleri- Bilimsel Oturumlar- Özel- Konjenital Glikozilasyon Bozuklukları - Congenital Glycosylation Disorders- Çocuk Metabolizma Hastalıkları Akademisi CMAK - 2023, Önal Uzun Özlem, Editör, Türkiye Klinikleri, Ankara, ss.92-93, 2023
- III. **COVID-19 ve Doğumsal Metabolizma Hastalıkları**
Durmuş A., Karaca M., Balcı M. C., Selamioğlu A., Körbeyli H. K., Gökçay G. F.
Çocuklarda Her Yönüyle COVID-19, Demirkol D, Karacabey BN, Karakaş Z., Editör, Selen Yayınevi, İstanbul, ss.259-268, 2021
- IV. **Covid-19 ve Doğumsal Metabolizma Hastalıkları**
Durmuş A., KARACA M., BALCI M. C., SELAMİOĞLU A., Körbeyli H. K., GÖKÇAY G. F.
Çocuklarda Her Yönüyle Covid-19, Demirkol Demet, Karacabey Burçin Nazlı, Karakaş Zeynep, Editör, Selen Yayıncılık, İstanbul, ss.259-268, 2021

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Genetic and phenotypic spectrum of glutaric aciduria type 1 in 30 patients- a single centre experience**
Selamioğlu A., Kılıç Ş., Karaca M., Balcı M. C., Çolak Aktaş Ü., Gökçay G. F.
24) SSIEM ANNUAL SUMPOSIUM, Porto, Portekiz, 2 - 06 Eylül 2024, ss.1
- II. **BIOTINIDASE DEFICIENCY DURING NEWBORN SCREENING PROGRAM: EXPERIENCE WITH LATE DIAGNOSED CASES**
Çolak Aktaş Ü., Kılıç Ş., Balcı M. C., Karaca M., Güneş D., Ak B., Selamioğlu A., Gökçay G. F., Gedikbaşı A.
SSIEM ANNUAL SUMPOSIUM, Porto, Portekiz, 2 - 06 Eylül 2024, ss.1
- III. **glikojen depo tip1a hastalarının antropometrik ölçümlerinin ve beslenme durumlarının değerlendirilmesi**
Hacıoğlu İ., Kozanoğlu T., Kılıç Ş., Ak B., Selamioğlu A., Balcı M. C., Karaca M.
I. Ulusal Çocuk Beslenme Kongresi'ne (ÇOBES), Gaziantep, Türkiye, 25 - 29 Ekim 2023, ss.1
- IV. **Pregnancy, Maternal and Child Health in Women with Inherited Metabolic Disorders**
Karaca M., Balcı M. C., Selamioğlu A., Körbeyli H. K., Durmuş A., Çakar E., Kozanoğlu T., Hacıoğlu İ., Gökçay G. F.
SSIEM Annual Symposium 2023, Yerushalayim, İsrail, 29 Ağustos - 01 Eylül 2023, ss.270
- V. **Evaluation of the Risk Factors for Noncommunicable Diseases in Patients with Inborn Errors of Amino Acid Metabolism Receiving Nutrition Therapy**
BALCI M. C., KARACA M., Yeşil A., SELAMİOĞLU A., Körbeyli H. K., DURMUŞ A., AK B., Hacıoğlu İ., GÖKÇAY G. F.
SSIEM Annual Symposium 2023, Jerusalem, İsrail, 29 Ağustos - 01 Ekim 2023, cilt.46, ss.195
- VI. **Natural History and Clinical Characteristics of Patients with Acid Sphingomyelinase Deficiency in the Era of Enzyme Replacement Therapy: Single Centre Experience**
DURMUŞ A., KARACA M., Körbeyli H. K., SELAMİOĞLU A., AK B., Kılıç Ş., GÖKÇAY G. F.
SSIEM Annual Symposium 2023, Jerusalem, İsrail, 29 Ağustos 2023, cilt.46, ss.306
- VII. **Menstrual cycle characteristics, premenstrual syndrome and blood phenylalanine level relationship in women with PKU**
SELAMİOĞLU A., Tandoğan Z., BALCI M. C., KARACA M., KOZANOĞLU T., YEŞİL A., GÖKÇAY G. F.

- VIII. **Çapraz Reaktif İmmünolojik Materyal (CRIM) Negatif İnfantil Pompe Hastalarında İmmunomodulasyon ve Yüksek Doz Enzim Replasman Tedavisi (ERT) Deneyimi**
Selamioğlu A., Durmuş A., Karaca M., Balcı M. C., Gökçay G. F.
VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bursa, Türkiye, 3 - 07 Mayıs 2023, ss.60
- IX. **Kalitsal Metabolik Hastalıklarda Pankreas Tutulumu**
Selamioğlu A., Karaca M., Balcı M. C., Gökçay G. F.
45. Pediatri Günleri / 24. Pediatri Hemşireliği Günleri, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023, ss.327-330
- X. **Mitokondriyal hastalık şüphesi olan olgularda Tüm Ekzom Dizi Analizinin Tanısal Faydası: Tek merkez deneyimi**
Gedikbaşı A., Balcı M. C., Karaca M., Toksoy G., Güleç Ç., Selamioğlu A., Durmuş A., Ak B., Körbeyli H. K., Uyguner Z. O., et al.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022, ss.144-146
- XI. **Yenidoğan Taramasıyla Tanı Alan Fenilketonüri Erişkinlerin İzlem ve Tedavi Başarısını Etkileyen Faktörlerin Değerlendirilmesi**
Tandoğan Z., Gedikbaşı A., Yeşil A., Balcı M. C., Karaca M., Selamioğlu A., Kozanoğlu T., Demirkol M., Gökçay G. F.
44. PEDİATRİ GÜNLERİ 23. PEDİATRİ HEMŞİRELİĞİ GÜNLERİ, İstanbul, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2022, ss.74-76
- XII. **Diagnostic Utility of Whole Exome Sequencing in patients with suspected mitochondrial disease: the single center experience in Turkish population**
Gedikbaşı A., Toksoy G., Karaca M., Balcı M. C., Güleç Ç., Selamioğlu A., Karaman B., Başaran S., Gökçay G. F., Uyguner Z. O.
International Congress on Inborn Errors in Metabolism (ICIEM), Sydney, Avustralya, 19 - 24 Kasım 2021, ss.1-3
- XIII. **Clinical and molecular features of Pompe patients: single center experience**
Selamioğlu A., Karaca M., Balcı M. C., Durmuş A., Gökçay G. F.
14th International Congress of Inborn Errors of Metabolism 2021, Sydney, Avustralya, 21 - 24 Kasım 2021, ss.11
- XIV. **Covid- 19 Pandemisinin Fenilketonüri Yenidoğan Tarama Programı Üzerine Etkileri**
Selamioğlu A., Karaca M., Balcı M. C., Burmacı Can N., Gökçay G. F.
II. Uluslararası Çocuk ve Kadın Doğum kongresi, Antalya, Türkiye, 21 - 24 Ekim 2021, ss.1
- XV. **Hiperprolaktinemi Etiyolojisinde Nadir Bir Neden: 6-Piruvoil-Tetrahidrobiopterin Sentaz (PTPS) Eksikliği**
Tercan U., Yıldız M., Selamioğlu A., Karaca M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.
25. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.281-282
- XVI. **Hemolitik aneminin nadir bir nedeni: İki olgu ile triozfosfat izomeraz eksikliği**
Selamioğlu A., Karaca M., Balcı M. C., Gökçay G. F., Durmuş A., Pempegül Yıldız E., Karaman S.
43. Pediatri Günleri ve 22. Pediatri Hemşireliği Günleri Toplantısı, İstanbul, Türkiye, 30 Mayıs - 02 Haziran 2021, ss.161
- XVII. **Dirençli epilepsi olgularında atlanmaması gereken bir tanı: Konjenital glikozilasyon defektleri**
Yıldırım B. T., Aslanger A. D., Şengenç E., Karaca M., Selamioğlu A., Yeşil Sayın G.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Ankara, Türkiye, 20 - 22 Kasım 2020, ss.76

Metrikler

Yayın: 25

Atf (WoS): 1

Atf (Scopus): 1

H-İndeks (WoS): 1

H-İndeks (Scopus): 1

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

uluslar arası katılımlı metabolik hastalıklar ve beslenme kongresi, İzleyici / Dinleyici, Hatay, Türkiye, 2022