

Dr. Öğr. Üyesi Melek YILDIZ



Kişisel Bilgiler

E-posta: melekyildiz81@istanbul.edu.tr

Web: <https://avesis.istanbul.edu.tr/melekyildiz81>



Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-6603-2983

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAT-3387-2020

Yoksis Araştırmacı ID: 175888

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, İstanbul Kanuni Sultan Süleyman
Sağlık Uygulama Ve Araştırma Merkezi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2013 - 2017
Tıpta Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Dahili Tıp
Bilimleri Bölümü, Türkiye 2006 - 2011
Doktora, Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1999 - 2005

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Sertifika, Kurs ve Eğitimler

Eğitim Yönetimi ve Planlama, Eğitici Eğitimi Kursu, İstanbul Üniversitesi, 2022

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Hemofiliklerde tedavi ve yaşam tarzının metabolik durum ve böbrek fonksiyonları üzerine etkisinin
değerlendirilmesi, İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2011

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Dr. Öğr. Üyesi, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2019 - Devam Ediyor

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **17 α Hydroxylase/17,20 lyase deficiency: clinical features and genetic insights from a large Turkey cohort**
 ŞIKLAR Z., ÇAMTOSUN E., Bolu S., YILDIZ M., Akinci A., BAŞ F., DÜNDAR İ., Bestas A., Unal E., Kocaay P., et al.
ENDOCRINE, cilt.85, ss.1407-1416, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Lack of NAD(P) H_2 transhydrogenase activity in patients with primary adrenal insufficiency due to *NNT* variants**
 Francisco A., YILMAZ GÖLER A. M., Navarro C. D. C., Onder A., YILDIZ M., Kendir Demirkol Y., YILMAZ B., Seven Menevse T., GÜRAN T., Castilho R. F.
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.190, sa.2, ss.130-138, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **Clinical features, diagnosis and treatment outcomes of Cushing's disease in children: A multicenter study**
 Tarçın G., Çatlı G., Çetinkaya S., EREN E., Kardelen A. D., Akıncı A., BÖBER E., Kara C., Yıldırım R., Er E., et al.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, cilt.100, sa.1, ss.19-28, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **SPIOMET4HEALTH—efficacy, tolerability and safety of lifestyle intervention plus a fixed dose combination of spironolactone, pioglitazone and metformin (SPIOMET) for adolescent girls and young women with polycystic ovary syndrome: study protocol for a multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, four-arm, parallel-group, phase II clinical trial**
 Garcia-Beltran C., Malpique R., Andersen M. S., Baş F., Bassols J., Darendeliler F., Díaz M., Dieris B., Fanelli F., Fröhlich-Reiterer E., et al.
Trials, cilt.24, sa.1, 2023 (SCI-Expanded)
- V. **In response to: "Letter to: "Endocrinological Approach to Adolescents with Gender Dysphoria: Experience of a Pediatric Endocrinology Department in a Tertiary Center in Turkey"".**
 Karaklıç Özeturan E., Öztürk A. P., Baş F., Erdoğdu A. B., Kaptan S., Kardelen Al A. D., Poyrazoğlu Ş., Yıldız M., Direk N., Yüksel Ş., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. **A Rare Coexistence of Turner Syndrome and Mycosis Fungoides: A Case Report**
 Demirel O. B., Ozturan E. K., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, ss.309-310, 2023 (SCI-Expanded)
- VII. **Obesity and Insulin Resistance in Patients with Achondroplasia**
 İNAN BALCI E., KARDELEN AL A. D., BAŞ F., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, ss.172-173, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. **Effects of Growth Hormone Therapy on Glucose Metabolism in Children and Adolescents: 1-year follow-up results**
 KARDELEN AL A. D., KANDEMİR T., Demirel O., TERCAN U., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, ss.280, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. **A Rare Diagnosis in a Virilized Adolescent with a 46,XX Karyotype: Gonadoblastoma with Dysgerminoma**
 KANDEMİR T., Ozturan E. K., DURAL Ö., ASLANGER A. D., İNAN BALCI E., BAYRAM A., ÖNDER S., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., Darendeliler F., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, ss.559, 2023 (SCI-Expanded)
- X. **A novel homozygous nonsense NDNF variant in Kallmann syndrome**
 KOTAN L. D., Yildiz M., TURAN İ., CELİLOĞLU C., YÜKSEL B., Topaloglu A. K.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.191, sa.3, ss.831-834, 2023 (SCI-Expanded)
- XI. **A Rare Cause of Hypergonadotropic Hypogonadism: Transaldolase Deficiency in Two Siblings.**
 Yildiz M., Onal Z., Yesil G., Kabil T. G., Toksoy G., Poyrazoglu Ş., Bas F., Durmaz O., Darendeliler F.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, 2023 (SCI-Expanded)
- XII. **Endocrinological Approach to Adolescents with Gender Dysphoria: Experience of a Pediatric Endocrinology Department in a Tertiary Center in Turkey**
 Karakılıç Ozturan E., Ozturk A. P., Bas F., Erdogan A. B., Kaptan S., Kardelen Al A. D., Poyrazoglu Ş., Yıldız M., Direk N., Yuksel S., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.15, sa.3, ss.276-284, 2023 (SCI-Expanded)

- XIII. **Investigation of Genes Associated with Multiple Pituitary Hormone Deficiencies < i>via</i> Next Generation Sequencing Technology**
ÖZTÜRK A. P., TOKSOY G., BAŞ F., Abali Z. Y., Bagirova G., KARAMAN V., YILDIZ M., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., POYRAZOĞLU Ş., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 2, ss.91-92, 2022 (SCI-Expanded)
- XIV. **Ovarian and paraovarian adrenal rest tumors are not uncommon in gonadectomy materials of historical congenital adrenal hyperplasia cases in childhood**
Yildiz M., Bayram A., BAŞ F., Karaman V., TOKSOY G., Poyrazoglu Ş., Soysal F. G., Onder S., Uyguner Z. O., Darendeliler F.
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.187, sa.1, 2022 (SCI-Expanded)
- XV. **Steroid Hormone Profiles and Molecular Diagnostic Tools in Pediatric Patients With non-CAH Primary Adrenal Insufficiency**
SEVEN MENEVŞE T., Demirkol Y. K., GÜRPINAR TOSUN B., Bayramoglu E., YILDIZ M., Acar S., Karaca S. E., ORBAK Z., Onder A., Sobi E., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.107, sa.5, 2022 (SCI-Expanded)
- XVI. **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., Kocygigit C., ACAR S., ŞIKLAR Z., Atar M., Colclough K., Houghton J., et al.
DIABETOLOGIA, cilt.65, sa.2, ss.336-342, 2022 (SCI-Expanded)
- XVII. **Long-term Follow-up of a Toddler with Papillary Thyroid Carcinoma: A Case Report with a Literature Review of Patients Under 5 Years of Age**
Öztürk A. P., Karakılıç Özturan E., Gün Soysal F., Ünal S., Işık G., Yegen G., Önder S., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.14, sa.1, ss.119-125, 2022 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Clinical and Hormonal Profiles Correlate With Molecular Characteristics in Patients With 11 beta-Hydroxylase Deficiency**
Yildiz M., Isik E., Abali Z. Y., Keskin M., Ozbek M. N., Bas F., Ucakturk S. A., Buyukinan M., Onal H., Kara C., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.106, sa.9, 2021 (SCI-Expanded)
- XIX. **Growth and relationship of phenotypic characteristics with gonadal pathology and tumour risk in patients with 45, X/46, XY mosaicism**
Poyrazoglu Ş., Bas F., Karaman B., Yildiz M., Başaran S., Darendeliler F. F.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, cilt.94, sa.6, ss.973-979, 2021 (SCI-Expanded)
- XX. **YIPF5 mutations cause neonatal diabetes and microcephaly through endoplasmic reticulum stress.**
De F., Lytrivi M., Ibrahim H., Montaser H., Wakeling M., Fantuzzi F., Patel K., Demarez C., Cai Y., Igoillo-Esteve M., et al.
The Journal of clinical investigation, cilt.130, ss.6338-6353, 2020 (SCI-Expanded)
- XXI. **Clinical Characteristics and Long-term Follow-up of Patients with Diabetes Due To PTF1A Enhancer Mutations.**
Demirbilek H., Cayir A., Flanagan S., Yıldırım R., Kor Y., Gurbuz F., Haliloglu B., Yıldız M., Baran R., Akbas E., et al.
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, cilt.105, 2020 (SCI-Expanded)
- XXII. **Comparison of the effectiveness of simple carbohydrates on hypoglycemic episodes in children and adolescents with type 1 diabetes mellitus: A randomized study in a diabetes camp**
Erbas I. M., Abaci A., Anik A., Simsek E., Tuhan H. U., Kocygigit C., Yildiz M., Dundar B. N., Bober E., Catli G.
PEDIATRIC DIABETES, cilt.21, sa.7, ss.1249-1255, 2020 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Children with Hashimoto's Thyroiditis Have Increased Intestinal Permeability: Results of a Pilot Study**
Aydin B. K., YILDIZ M., Akgun A., Topal N., Adal E., Onal H.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.12, sa.3, ss.303-307, 2020 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Revisiting Classical 3 beta-hydroxysteroid Dehydrogenase 2 Deficiency: Lessons from 31 Pediatric Cases**
GÜRAN T., Kara C., Yildiz M., Bitkin E. C., HAKLAR G., Lin J., Keskin M., Barnard L., Anik A., Catli G., et al.

- XXV. **Characteristics of Turkish children with Type 2 diabetes at onset: a multicentre, cross-sectional study**
Hatun S., Mutlu G. Y., Cinaz P., DEMİRCİOĞLU S., Ekberzade A., BEREKET A., Erbas M., Akcay T., Onal H., Bolu S., et al.
DIABETIC MEDICINE, cilt.36, sa.10, ss.1243-1250, 2019 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Targeted Panel Gene Sequencing for Identification of Genetic Etiology of 46, XY Disorders of Sex Development**
Poyrazoglu S., Toksoy G., Aghayev A., Karaman B., Avci S., Altunoglu U., Yildiz M., Abali Z. Y., Bas F., Basaran S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.193, 2019 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Evaluation of molecular characteristics and steroid metabolomics in a large cohort of children with 3 beta-hydroxysteroid dehydrogenase 2 deficiency**
GÜRAN T., Kara C., Yildiz M., Bitkin E. C., HAKLAR G., Lin J., Gilligan L. C., Barnard L., KESKİN M., ANIK A., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.207, 2019 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Characteristics of puberty, pubertal height gain and final height in children with classical 21 hydroxylase deficiency**
Abali Z. Y., Yildiz M., Bas F., Onal H., ABALI S., Cilsaat G., Uyguner Z. O., DEMİRCİOĞLU S., Darendeliler F. F., BEREKET A., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.205-206, 2019 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Sense of smell and quality of life in children with diabetes mellitus.**
Yilmaz Y., POLAT S., YILDIZ M., TURGUT S., TOPAL N., AYDIN B., ONAL H., TEKELİ H., DOTY R.
International journal of pediatric otorhinolaryngology, cilt.123, ss.43-46, 2019 (SCI-Expanded)
- XXX. **Evaluation of Unfavorable Cardiovascular and Metabolic Risk Factors in Children and Young Adults with Haemophilia**
Yildiz M., Ozdemir N., Onal H., Koc B., Tipici B., Zulfikar B.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.11, sa.2, ss.173-180, 2019 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Management of Thyrotoxicosis in Children and Adolescents: A Turkish Multi-center Experience**
ESEN İ., Bayramoglu E., Yildiz M., Aydin M., Ozturhan E., Aycan Z., Bolu S., Onal H., Kor Y., Okdemir D., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.11, sa.2, ss.164-172, 2019 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Clinical and Laboratory Characteristics of Hyperprolactinemia in Children and Adolescents: National Survey**
EREN E., Ergur A. T., İŞGÜVEN Ş. P., Bitkin E. C., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Bas F., Yel S., Bas S., Sobu E., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.11, sa.2, ss.149-156, 2019 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Genotype-phenotype correlation, gonadal malignancy risk, gender preference, and testosterone/dihydrotestosterone ratio in steroid 5-alpha-reductase type 2 deficiency: a multicenter study from Turkey**
Abaci A., Catli G., Kirbiyik O., ŞAHİN N., Abali Z. Y., Unal E., Siklar Z., Mengen E., ÖZEN S., GÜRAN T., et al.
JOURNAL OF ENDOCRINOLOGICAL INVESTIGATION, cilt.42, sa.4, ss.453-470, 2019 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **A novel mutation in the SLC19A2 gene in a Turkish male with thiamine-responsive megaloblastic anemia syndrome**
Odaman-Al I., Gezdirici A., Yildiz M., Ersoy G., Aydogan G., Salcioglu Z., Tahtakesen T. N., Onal H., Kucukemre-Aydin B.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.61, sa.2, ss.257-260, 2019 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Incidence of Type 1 Diabetes in Children Aged Below 18 Years during 2013-2015 in Northwest Turkey**
Poyrazoglu S., Bundak R., Abali Z. Y., ONAL H., SARIKAYA S., AKGUN A., Bas S., Abali S., BEREKET A., Eren E., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.10, sa.4, ss.336-342, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Glucocorticoid deficiency causes transcriptional and post-transcriptional reprogramming of glutamine metabolism**
Weger M., Weger B. D., Goerling B., Poschet G., Yildiz M., Hell R., Luy B., Akcay T., GÜRAN T., Dickmeis T., et al.
EBIOMEDICINE, cilt.36, ss.376-389, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **SCREENING OF PROP-1, LHX2 AND POU1F1 MUTATIONS IN PATIENTS WITH ECTOPIC POSTERIOR PITUITARY GLAND**

- Korkmaz H. A., Karaarslan U., ERASLAN C., Atila D., Hazan F., Barisik V., Ata E. S., Etlik O., Yildiz M., Ozkan B.
ACTA ENDOCRINOLOGICA-BUCHAREST, cilt.14, sa.3, ss.300-306, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Emergence of insulin resistance following empirical glibenclamide therapy: a case report of neonatal diabetes with a recessive INS gene mutation**
Yildiz M., Akcay T., Aydin B., Akgun A., Dogan B. B., De Franco E., Ellard S., Onal H.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.31, sa.3, ss.345-348, 2018 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Copy-Number Variations of the Human Olfactory Receptor Gene Family in Patients with Macromastia and Prepubertal Gynecomastia**
Bas F., Karaman B., Kardelen A. A. D., Heidargholizadeh S., Najafli A., Toksoy G., Poyrazoglu S., Yildiz M., Uyguner O., Basaran S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.560, 2018 (SCI-Expanded)
- XL. **Evaluation of Genetic Etiology in Patients with 46,XY Disorders of Sex Development: One Center Experience**
Aghayev A., Toksoy G., Poyrazoglu S., Karaman B., Avci S., Yildiz M., Abali Z. Y., Altunoglu U., Bas F., Darendeliler F., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.542, 2018 (SCI-Expanded)
- XLI. **Clinical Heterogeneity and Phenotypic Expansion of NaPi-IIa-Associated Disease**
Demir K., Yildiz M., Bahat H., Goldman M., Hassan N., Tzur S., Ofir A., Magen D.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.102, sa.12, ss.4604-4614, 2017 (SCI-Expanded)
- XLII. **Melanocortin-4 Receptor Gene Mutations in a Group of Turkish Obese Children and Adolescents**
Tunc S., Demir K., Tukun F. A., Topal C., Hazan F., Saglam B., Nalbantoglu O., Yildiz M., Ozkan B.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.9, sa.3, ss.216-221, 2017 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Infantile-onset thiamine responsive megaloblastic anemia syndrome with SLC19A2 mutation: a case report**
Katipoglu N., Karapinar T. H., Demir K., Koker S. A., Nalbantoglu O., Ay Y., Korkmaz H. A., Oymak Y., Yildiz M., Tunc S., et al.
ARCHIVOS ARGENTINOS DE PEDIATRIA, cilt.115, sa.3, 2017 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Association Between Endocrine Diseases and Serous Otitis Media in Children**
Kocyigit M., Cakabay T., Ortekin S. G., Akcay T., ÖZKAYA G., Bezgin S. U., Yildiz M., Adali M. K.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.9, sa.1, ss.48-51, 2017 (SCI-Expanded)
- XLV. **PHENOTYPIC, HORMONAL AND MOLECULAR GENETIC CHARACTERISTICS OF 5-ALPHA REDUCTASE TYPE 2 DEFICIENCY PATIENTS: A MULTICENTER STUDY FROM TURKEY**
Abaci A., Catli G., KIRBIYIK O., SAHIN N. M., Abali Z. Y., Unal E., Siklar Z., Ucakturk E. M., ÖZEN S., GÜRAN T., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.551-552, 2017 (SCI-Expanded)
- XLVI. **CLINICAL AND LABORATORY CHARACTERISTICS OF HYPERPROLACTINEMIC CHILDREN AND ADOLESCENTS: NATIONAL SURVEY**
EREN E., Ergur A. T., İŞGÜVEN Ş. P., Bitkin E. C., BERBEROĞLU M., ŞİKLAR Z., Genens M., Dogan M., Yel S., Bas S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.313-314, 2017 (SCI-Expanded)
- XLVII. **Association of Wolfram syndrome with Fallot tetralogy in a girl**
Korkmaz H. A., Demir K., Hazan F., Yildiz M., Elmas O. N., Ozkan B.
ARCHIVOS ARGENTINOS DE PEDIATRIA, cilt.114, sa.3, 2016 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Misunderstood about Obesity, Sleep Apnea and Metabolic Syndrome in Adolescents**
Erdim I., Akcay T., Yildiz M.
JOURNAL OF CLINICAL SLEEP MEDICINE, cilt.12, sa.6, ss.935, 2016 (SCI-Expanded)
- XLIX. **Anti-cyclic citrullinated peptide antibodies are not frequently observed in children with type 1 diabetes mellitus: a single-center study.**
Yıldız M., İşleten F., Demir K., Çelik N., Korkmaz H., Tuğlu B., Nalbantoğlu Ö., Özkan B.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.58, ss.395-399, 2016 (SCI-Expanded)
- L. **Genetic Diagnosis Using Whole Exome Analysis in Two Cases with Malignant Osteopetrosis of Infancy**
Demir K., Nalbantoglu O., Karaer K., Korkmaz H. A., Yildiz M., Tunc S., Ozkan B.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.7, sa.4, ss.356-357, 2015 (SCI-Expanded)

- LI. A novel mutation of AMH in three siblings with persistent Mullerian duct syndrome
Nalbantoglu O., Demir K., Korkmaz H. A., Buyukinan M., Yildiz M., Tunc S., Ozkan B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.28, ss.1379-1382, 2015 (SCI-Expanded)
- LII. Two different patterns of mini- puberty in two 46,XY newborns with 17 beta- hydroxysteroid dehydrogenase type 3 deficiency
Demir K., Yildiz M., Elmas O. N., Korkmaz H. A., Tunc S., Olukman O., Hazan F., Ozkan K. U., Ozkan B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.28, ss.961-965, 2015 (SCI-Expanded)
- LIII. Quality-of-Life in Turkish Cancer Patients: The Impact of Sociodemographic Characteristics, Medical History, and Management
Toptas T., Yildiz I., Yildiz M., Varol U., Bayoglu I. V., Ozguroglip M.
UHOD-ULUSLARARASI HEMATOLOJI-ONKOLOJI DERGİSİ, cilt.24, sa.1, ss.23-29, 2014 (SCI-Expanded)
- LIV. Patterns of complementary and alternative medicine use among Turkish cancer patients.
Yildiz I., Ozguroglu M., TOPTAŞ T., Turna H., Sen F., Yildiz M.
Journal of palliative medicine, cilt.16, sa.4, ss.383-90, 2013 (SCI-Expanded)
- LV. [The prevalence of depression and its associated factors among resident doctors working in a training hospital in Istanbul].
Demir F., Ay P., Erbaş M., Ozdil M., Yaşar E.
Turk psikiyatri dergisi = Turkish journal of psychiatry, cilt.18, ss.31-7, 2007 (SSCI)

Diger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. THE INFLUENCE OF GROWTH HORMONE TREATMENT ON INSULIN SENSITIVITY IN CHILDREN AND ADOLESCENTS
KARDELEN AL A. D., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KANDEMİR T., BAYRAK DEMİREL Ö., TERCAN U., ARSLAN S., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.86, sa.4, ss.275-281, 2023 (ESCI)
- II. COMPARISON OF SINGLE DOSE AND MULTI-DOSE hCG STIMULATION TESTS
Kardelen A. D., Ozturan E. K., Asgarova L., Ozturk A. P., Yildiz M., Poyrazoglu Ş., Bas F., Darendeliler F.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.85, sa.2, ss.223-227, 2022 (ESCI)
- III. Semptomatik Hipokalsemi ve Nütrisyonal Rikets Nedenli Hastane Başvuruları: Göçmen Suriye'li Süt Çocuklarının Predominansı
Yıldız M., Kılınç S.
Çocuk Dergisi, cilt.20, sa.2, ss.53-58, 2020 (Hakemli Dergi)
- IV. An Investigation of Hearing (250-20,000 Hz) in Children with Endocrine Diseases and Evaluation of Tinnitus and Vertigo Symptoms
Kocyigit M., Bezgin S. U., Cakabay T., Ortekin S. G., Yildiz M., ÖZKAYA G., Aydin B.
INTERNATIONAL ARCHIVES OF OTORHINOLARYNGOLOGY, cilt.24, sa.2, 2020 (ESCI)
- V. Konjenital adrenal hiperplazi olgularımızın enzim eksikliği açısından dağılımı: 145 hasta ile tek merkez deneyimi
YILDIZ M., ÖNAL H., AYDIN B., GEZDİRİCİ A., AKGÜN A., YILMAZ GÜLEÇ E., DOĞAN B. B., ADAL S. E.
İstanbul Kanuni Sultan Süleyman Tıp Dergisi, cilt.11, sa.3, ss.201-206, 2019 (Hakemli Dergi)
- VI. Konjenital Adrenal Hiperplazi Olgularımızın Enzim Eksikliği Açısından Dağılımı: Yüz Kırk Beş Hasta ile Tek Merkez Deneyimi
Yıldız M., Önal H., Aydin B., Gezdirci A., Akgün A., Yılmaz Güleç E., Doğan B. B., Adal E.
İstanbul Kanuni Sultan Süleyman Tıp Dergisi, cilt.11, sa.3, ss.201-206, 2019 (Hakemli Dergi)
- VII. Idiopathic Infantile Arterial Calcification: Echocardiography Diagnosis and Successful Treatment
Önal H., Topal N., Yıldız M., Aydin B., Dindar A.
MEDICAL RESEARCH REPORTS, cilt.2, sa.1, ss.27-28, 2019 (Hakemli Dergi)

VIII. Two Cases with Pseudohypoaldosteronism

Korkmaz H. A., Dizdarer C., YILDIZ M., Genel F., ÖZKAN B.

GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, cilt.12, sa.3, ss.183-186, 2014 (ESCI)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. TİP 1 DİABETES MELLİTUS OLAN ÇOCUĞUN İZLEMİ VE TOPLUMDA BAKIMI

Bayrak Demirel Ö., Yıldız M.

KRONİK HASTALIĞI OLAN ÇOCUĞUN İZLEMİ VE TOPLUMDA BAKIMI, Gülbın Gökçay, Gonca Keskindemirci, Editör, İstanbul University, İstanbul, ss.519-536, 2024

II. Cinsiyet farklılaşma bozukluğu olan adölesanlarda jinekolojik sorunlar

Yıldız M., Darendeliler F. F.

Adölesan Jinekolojik Endokrinoloji, Yusuf Kenan Haspolat, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, ss.98-102, 2022

III. Ergende puberte sorunlarının güncel yönetimi

Yıldız M., Darendeliler F. F.

Genel Pediyatri-Pediyatrinin Temel Taşları, Fatma Oğuz, Editör, EMA Tıp Kitabevi Yayıncılık, Ankara, ss.867-882, 2022

IV. Noonan Sendromunda İzlem

YILDIZ M., DARENDELİLER F. F.

Dünden Bugüne Noonan Sendromu: Tanı ve Tedavi - 2022, Darendeliler Feyza, Darcan Şükran, Berberoğlu Merih, Editör, Türkiye Klinikleri, Ankara, ss.66-69, 2022

V. Büyüme

Yıldız M., Darendeliler F. F.

İzmir Dr. Behçet Uz Çocuk Hastanesi Pediatri, Behzat Özkan, Editör, Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, ss.1028-1031, 2022

VI. Bölüm 4.2.1 Boy Kısılığına Yaklaşım

YILDIZ M., DARENDELİLER F. F.

Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet, Darendeliler Feyza, Aycan Zehra, Kara Cengiz, Özgen Samim, Eren Erdal, Editör, İstanbul Tıp Kitabevleri, İstanbul, ss.160-174, 2021

VII. XVII. Kronik Böbrek Yetersizliğinde İlaç Doz Düzenlemeleri

GÖKSU ÇETİNKAYA A. P., YILDIZ M.

Pediatrik Nefroendokrin, Darendeliler Feyza, Nayir Ahmet, Yürüklü Yıldırım Zeynep Nagehan, Editör, Ema Tıp Kitabevi, İstanbul, ss.471-484, 2021

VIII. Bölüm 4.2.7 Büyüme Hormonu Tedavisi

YILDIZ M., DARENDELİLER F. F.

Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet, Darendeliler Feyza, Aycan Zehra, Kara Cengiz, Özgen Samim, Eren Erdal, Editör, İstanbul Tip Kitabevleri, İstanbul, ss.262-288, 2021

IX. Endokrin Hastalıklar ve Covid-19

ÖZTÜRK A. P., Sarban E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

ÇOCUKLARDA HER YÖNÜ İLE COVID-19, Demirkol Demet, Karacabey Burçın Nazlı, Karakaş Zeynep, Editör, Selen Yayıncılık, İstanbul, ss.45-58, 2021

X. Endokrin Hastalıklar ve COVID-19

ÖZTÜRK A. P., SARBAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

Çocuklarda Her Yönüyle Covid-19, Demet Demirkol, Burçın Nazlı Karacabey, Zeynep Karakaş, Editör, Selen Yayıncılık, İstanbul, ss.45-58, 2021

XI. Adolesan Jinekomasti

Akçay T., YILDIZ M.

Puberte Sorunları, Haspolat Yusuf Kenan, Büyükgelibiz Atilla, Yolbaş İlyas, Aktar Fesih, Editör, Orient Yayınları, ss.107-146, 2017

XII. Adolesanlarda Hiperandrojenizm

YILDIZ M., Akçay T.

Puberte Sorunları, Haspolat Yusuf Kenan, Büyükgelibiz Atilla, Yolbaş İlyas, Aktar Fesih, Editör, Orient Yayınları, ss.163-191, 2017

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. TIP 1 DIYABETLİ ADOLESANDA TIROTOKSIK HIPOKALEMİK PERİYODİK PARALİZİ

Koç C., Bayrak Demirel Ö., Tercan U., Abalı S., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.
28. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, cilt.1, ss.264

II. NADIR RASTLANILAN BARDET BIEDL SENDROMU TANILI OLGULARIN GENETIK, ENDOKRİNOLOJİK VE METABOLIK ÖZELLİKLERİ

Kandemir T., Tercan U., Bayrak Demirel Ö., Yıldırım B. T., Kardelen Al A. D., Aslanger A. D., Karaman V., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., et al.
XXVIII. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 2 - 05 Mayıs 2024, ss.200-201

III. TÜRK ÇOCUKLARINDA NIHAİ BOYUN GÜNCEL DEĞERLENDİRMESİ: "YÜZYILIN EĞİLİMI" ÜZERİNE ÖN ÇALIŞMA

Bayrak Demirel Ö., Koç C., Şükür N. M., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.
28. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, cilt.1, ss.96-97

IV. DESMOPRESSİN UYARILI BILATERAL INFERIOR PETROSAL SINÜS ÖRNEKLEMESİ İLE CUSHING HASTALIĞI TANISI: OLGU SUNUMU

Bayrak Demirel Ö., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.
28. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, cilt.1, ss.280-281

V. AILEVI AKDENİZ ATEŞİNİN BÜYÜME VE ERGENLIK ÜZERİNE ETKİLERİNİN ARAŞTIRILMASI: ERGENLIK SÜRESİ DEĞİŞİYOR MU?

Bayrak Demirel Ö., Arik S. D., Kandemir T., Akgün Ö., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Aktay Ayaz N., Baş F., Darendeliler F.
28. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, cilt.1, ss.327-328

VI. Non Sendromik Erken Başlangıçlı Morbid Obez Çocuklarda Tırnak Yatağı Kapilleroskopisi ile Mikrovasküler Bozukluk ve Metabolik Durumun Değerlendirilmesi

Tercan U., Akgün Ö., Kandemir T., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Aktay Ayaz N., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.
XXVIII. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 2 - 05 Mayıs 2024, ss.107-108

VII. Klinik ve Laboratuvar Özellikleri ile Otoimmun Poliglandüller Tip 1 Tanılı Hastaların Değerlendirilmesi: Olgu serisi

Tercan U., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.
26. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 - 30 Ekim 2022, ss.340-341

VIII. Frequency of MC4R Pathway Variants in a European Cohort of Individuals With Early-Onset Severe Obesity

Goldstone A. P., Riscart J. D., Umano G. R., Farooqi S., Hamiel O. P., YILDIZ M., Manco M., Sleiman P., Savoie C., Giri D., et al.

61st European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) Annual Meeting, Hague, Hollanda, 21 Eylül 2023

IX. Lack of NAD(P)+ transhydrogenase activity in patients with primary adrenal insufficiency due to NNT mutations

Francisco A., YILMAZ GÖLER A. M., Carvalho Navarro C. D., ÖNDER A., YILDIZ M., KENDİR DEMİRKOL Y., Karademir Yılmaz B., SEVEN MENEVŞE T., GÜRAN T., Castilho R. F.

61st European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) Annual Meeting, Hague, Hollanda, 21 Eylül 2023

X. Nailfold capillaroscopy: An alternative non-invasive tool for evaluating microvascular involvement

in children with type 1 diabetes

ÇAKMAK F., İNAN BALCI E., YILDIZ M., DEMİRKAN F. G., YETİM ŞAHİN A., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., AKTAY AYAZ N.

61st European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) Annual Meeting, Hollanda, 21 - 23 Eylül 2023

XI. A Rare Coexistence of Turner Syndrome and Mycosis Fungoides: A Case Report

Bayrak Demirel Ö., Karaklıç Özeturan E., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.

61st Annual ESPE Meeting 2023, The Hague, Hollanda, 21 - 23 Eylül 2023

XII. Diagnostic Journey with an 80-gene Panel in Non-syndromic Early-Onset Severe Obesity: Association of Outcomes with Metabolic Status and Hyperphagia

Tercan U., Yıldız M., Aslanger A. D., Kardelen Al A. D., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.

61st Annual ESPE (ESPE 2023), The Hague, Hollanda, 21 - 23 Eylül 2023, ss.243-244

XIII. TİP 1 Diyabetli Çocuklarda Non-invaziv Bir Yöntem Olan Tırnak Yatağı Kapilleroskopisi ile Mikrovasküler Etkilenmenin Değerlendirilmesi

Çakmak F., İnan Balci E., Yıldız M., Demirkan F. G., Yetim Şahin A., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F., Aktay Ayaz N.

XXVII. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ ve DİYABET KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023, ss.115

XIV. Transfer Of Congenital Adrenal Hyperplasia Patients From The Pediatric Clinic To The Adult Clinic: A Single Center Experience

Bilik Oyman G., Kandemir T., Hacışahinoğulları H., Yenidünya Yalın G., Yıldız M., Gül N., Kubat Üzüm A., Poyrazoğlu Ş., Soyluk Selçukbiricik Ö., Baş F., et al.

25 th European Congress of Endocrinology - ECE 2023, İstanbul, Türkiye, 13 - 16 Mayıs 2023, ss.1-3

XV. Çocuklarda Cushing Hastalığının Klinik, Tanı ve Tedavi Sonuçları: Çok Merkezli Çalışma

TARÇIN G., ÇATLI G., ÇETINKAYA S., KARDELEN AL A. D., AKINCI A., BÖBER E., KARA C., YILDIRIM R., ER E., POLAT R., et al.

XXVII. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ ve DİYABET KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023

XVI. Turner Sendromu İle Mikozis Fungoides Birlikte: Nadir Bir Olgu Sunumu

BAYRAK DEMİREL Ö., KARAKILIÇ ÖZTÜRKAN E., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

XXVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023

XVII. Tip 1 diabetes mellitusta çocukluktan erişkine geçiş: Tek merkez deneyimi

Tercan U., Yiğit Yalçın B., Yıldız M., Hacişahinoğulları H., Yenidünya Yalın G.

27. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023, ss.144

XVIII. Transition from childhood to adult care in type 1 diabetes mellitus: Single-center experience

YİĞİT YALÇIN B., TERCAN U., YILDIZ M., HACİŞAHİNOĞULLARI H., YENİDÜNYA YALIN G., GÜL N., SOYLUK SELÇUKBİRİCİK Ö., KUBAT ÜZÜM A., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., et al.

25th European Congress of Endocrinology, İstanbul, Türkiye, 13 Mayıs 2023, cilt.90, ss.169

XIX. Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması 2022 Sonuçları: Tek Merkez Deneyimi

ALIÇ R. Y., KANDEMİR T., BAYRAK DEMİREL Ö., TERCAN U., İNAN BALCI E., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

45. Pediatri Günleri / 24. Pediatri Hemşireliği Günleri / 1. Pediatri Diyetisyenliği Günleri, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023

XX. Diyabetes Mellitusla Seyreden Nadir Bir Genodermatoz Nedeni: H Sendromu

YAMAN B., TERCAN U., BAYRAK DEMİREL Ö., KANDEMİR T., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

45. Pediatri Günleri / 24. Pediatri Hemşireliği Günleri / 1. Pediatri Diyetisyenliği Günleri, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023

XXI. Boy Kısalığı ve Kilo Da Artış Şikayetleri ile Başvuran Bir Hastada Saptanan Cushing Hastalığı

TUNCAY H. A., AYSAL B., KANDEMİR T., BAYRAK DEMİREL Ö., TERCAN U., KARDELEN AL A. D., BAŞ F., YILDIZ M., DARENDELİLER F. F.

45. Pediatri Günleri / 24. Pediatri Hemşireliği Günleri / 1. Pediatri Diyetisyenliği Günleri, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023

- XXII. NOONAN SENDROMU : OLGU SUNUMU**
Tirtır Yılmaz B., Kandemir T., Aslanger A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
45. Pediatri Günleri, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023
- XXIII. Evaluation of Genetic Etiology in Children Born Small for Gestational Age with Persistent Short Stature**
ÖZTÜRK A. P., ASLANGER A. D., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KONUR E. N., GÜLEÇ Ç., KARAMAN V., YILDIZ M., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., POYRAZOĞLU Ş., et al.
60th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Roma, İtalya, 15 - 17 Eylül 2022, ss.313
- XXIV. Metabolik Hastalıklarda Endokrinolojik Sorunlar; Biz ne yapabiliriz ?**
İnan Balcı E., Balcı M. C., Karakılıç Özturan E., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
XXVI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 Ekim - 30 Kasım 2022, ss.91
- XXV. Investigation of Genes Associated with Multiple Pituitary Hormone Deficiencies via Next Generation Sequencing Technology**
ÖZTÜRK A. P., TOKSOY G., BAŞ F., YAVAŞ ABALI Z., Bagirova G., KARAMAN V., YILDIZ M., ASLANGER A., YEŞİL SAYIN G., POYRAZOĞLU Ş., et al.
60th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Roma, İtalya, 15 Eylül 2022
- XXVI. ERKEN ERGENLİK İLE RATHKE KLEFT KİSTİ BİRLİKTELİĞİ**
Bayrak Demirel Ö., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
11. OLGU SUNUMLARI SEMPOZYUMU, İstanbul, Türkiye, 13 Mayıs - 14 Ekim 2022
- XXVII. Ağır Boy Kısılığı Olan Olgumuzda Cornelia de Lange Sendromu ve IGFR1 kusuru birlikteliği**
İNAN BALCI E., ASLANGER A. D., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
11. Çocuk Endokrinolojisi Olgu sunumları, Türkiye, 13 Mayıs 2022, ss.68
- XXVIII. Löprolid Asetat 11,25mg Depo Formu Kullanılan Santral Erken Puberte Hastalarında Tedavi Etkinliği: Pilot Çalışma Sonuçları**
YILDIZ M., DARENDELİLER F. F.
9. Marmara Pediatri Günleri, İstanbul, Türkiye, 20 Şubat 2022
- XXIX. 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
- XXX. Çoğul Hipofiz Hormon Eksikliklerinde İlişkili Genlerin Yeni Nesil Dizileme Teknolojisi İle Araştırılması**
ÖZTÜRK A. P., TOKSOY G., BAŞ F., YAVAŞ ABALI Z., KARAMAN V., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., UYGUNER Z. O., DARENDELİLER F. F.
XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 06 Ekim 2021
- XXXI. İdiyopatik Boy Kısılığında Nihai Boy ve Etiyolojiye Yönelik Değerlendirme**
Önal Özén İ., Bayrak Demirel Ö., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
25. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.253-254
- XXXII. Sitokrom P450 oksidoredüktaz eksikliğine bağlı konjenital adrenal hiperplazi hastalarının klinik ve laboratuvar özellikleri: Olgu serisi**
Bayrak Demirel Ö., Baş F., Kalaycı T., Yıldız M., Konur E. N., Poyrazoğlu Ş., Yeşil Sayın G., Darendeliler F. F.
25. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.305-307
- XXXIII. Evaluation of early puberty in boys and girls with Silver-Russell Syndrome: Discordance between testicular growth and pituitary-gonadal hormones in male cases**
YILDIZ M., BAŞ F., KARAMAN B., POYRAZOĞLU Ş., BAŞARAN S., DARENDELİLER F. F.
59th ESPE 2021 Meeting, Türkiye, 22 Eylül 2021
- XXXIV. Ergenlikte bizi neler bekliyor? – "Gelişme ve endokrinolojik yönden"**
YILDIZ M.
18. Uluslararası Türkiye Hemofili Kongresi, Kıbrıs (Kktc), 19 Eylül 2021
- XXXV. Hipofiz adenomu nedeniyle takip edilen pediatrik olguların başvuru nedenleri açısından**

değerlendirilmesi

SARBAN E., YILDIZ M.

43. Pediatri Günleri 22. Pediatri Hemşireliği Günleri, Türkiye, 30 Mayıs 2021

- XXXVI. **Endokrin hastalıklara genel bakış: Ne zaman endokrinoloji uzmanına sevk edelim?**

YILDIZ M.

43. Pediatri Günleri 22. Pediatri Hemşireliği Günleri, Türkiye, 30 Mayıs 2021

- XXXVII. **GÜNCEL TANI KRİTERLERİNE GÖRE POLİKİSTİK OVER SENDROMU TANISI ALAN ADOLESANLARIN KLINİK VE BİYOKİMYASAL ÖZELLİKLERİ**

YILDIZ M.

Aydın Pediatri Derneği 1. Pediatri Çevrimiçi Sempozyumu, Türkiye, 29 Mayıs 2021

- XXXVIII. **Primer Gonadal Yetmezliğin Etiyolojisinde Yeni ve Nadir Bir Neden: Transaldolaz Eksikliği**

YILDIZ M., ÖNAL Z., SARBAN E., KABİL T. G., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DURMAZ Ö., DARENDELİLER F. F.

10. Çocuk Endokrinolojisi Olgı, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.73

- XXXIX. **BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN BİR OLGUDA AYIRICI TANI: İDİYOPATİK BOY KISALIĞI GERÇEK TANI MI?**

KARAKILIÇ ÖZTÜRK E., ÖZTÜRK A. P., ASLANGER A., YEŞİL G., SARBAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

Çocuk endokrinolojisi olgu sunumları-10, İzmir, Türkiye, 09 Nisan 2021

- XL. **NÖROBLASTOM TANILI HASTADA ERKEN PUBERTE İLE TANI ALAN KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ OLGUSU**

SARBAN E., YILDIZ M., ÖZTÜRK A. P., KARAMAN S., YEŞİL G., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

Çocuk endokrinolojisi olgu sunumları-10, İzmir, Türkiye, 09 Nisan 2021

- XLI. **PRİMER GONADAL YETMEZLİĞİN ETİYOLOJİSİNDE YENİ VE NADİR BİR NEDEN: TRANSALDOLAZ EKSİKLİĞİ**

YILDIZ M., ÖNAL Z., SARBAN E., KABİL T. G., ASLANGER A., YEŞİL G., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DURMAZ Ö., DARENDELİLER F. F.

Çocuk endokrinolojisi olgu sunumları-10, İzmir, Türkiye, 09 Nisan 2021

- XLII. **TBX19 mutasyonuna bağlı konjenital izole ACTH eksikliği ile beraber sekonder hipotirodi, BH eksikliği ve hiper IgE benzeri sendrom birlikteliği**

ÖZTÜRK A. P., YÜCEL E., SABAN E., KARAKILIÇ ÖZTÜRK E., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

10. Çocuk Endokrinolojisi Olgı sunumları, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.110

- XLIII. **Boy kısalığı ile başvuran bir olguda ayırıcı tanı: İdiyopatik boy kısalığı gerçek tanı mı**

KARAKILIÇ ÖZTÜRK E., ÖZTÜRK A. P., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., SARBAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

10. Çocuk Endokrinolojisi Olgı sunumları, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.119

- XLIV. **OSTEOGENEZİS İMPERFEKTA TANILI HASTALARDA Büyüme ve Puberte**

Öztürk A. P., Dudaklı A., Karakılıç Öztürk E., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrimiçi Kongresi, 30 Ekim - 01 Kasım 2020

- XLV. **Global gelişim geriliği ve boy kısalığı nedeniyle "Kleefstra sendromu 2" tanısı alan hastada daha önce bildirilmeyen diyabet ve büyümeye hormonu eksikliği birlikteliği**

KARAKILIÇ ÖZTÜRK E., ALTUNOĞLU U., ÖZTÜRK A. P., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Çevrim içi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020

- XLVI. **Osteogenezis Imperfekta Tanılı Hastalarda Büyüme Ve Puberte**

ÖZTÜRK A. P., DUDAKLI A., KARAKILIÇ ÖZTÜRK E., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Ankara, Türkiye, 30 Ekim 2020

- XLVII. **Klasik tip 21 hidroksilaz eksikliğine bağlı konjenital adrenal hiperplazi olgularda puberte özellikleri, pubertal boy kazanımı ve final boyaya etki eden faktörlerin değerlendirilmesi: çok merkezli**

çalışma

YAVAŞ ABALI Z., YILDIZ M., BAŞ F., ÖNAL H., ABALI S., ÇILSAAT G., UYGUNER Z. O., DEMİRCİOĞLU S., DARENDELİLER F. F., BEREKET A., et al.

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Ankara, Türkiye, 30 Ekim 2020

- XLVIII. Nadir bir boy kısalığı nedeni olan SOFT sendromu tanılı olgularımızda çok yüksek IGF1 düzeyleri ve ağır insülin direnci birlikteliği ile büyümeye hormonu tedavisine yanıtın değerlendirilmesi**

KARAKILIÇ ÖZTURAN E., ALTUNOĞLU U., TOKSOY G., ÖZTÜRK A. P., KARDELEN AL A. D., TURGUT G. T., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., UYGUNER Z. O., et al.

XXIV ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Çevrim içi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020

- XLIX. KAH Dışı Primer Adrenal Yetmezlik Tanısında Maliyet-Etkin Moleküller Tanı Yaklaşımı**

SEVEN MENEVŞE T., KENDİR DEMİRKOL Y., GÜRPINAR TOSUN B., ORBAK Z., YILDIZ M., ERİŞEN KARACA S., DEMİR K., DOĞAN D., EMEKSİZ H. C., KIRMIZIBEKMEZ H., et al.

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Ankara, Türkiye, 30 Ekim 2020

- L. Silver-Russell Sendromu tanılı kız ve erkek olgularımızda erkence pubertenin değerlendirilmesi ve erkek olgularda testis büyümesi ile hipofizer-gonadal hormonlar arasında uyumsuzluk**

Yıldız M., Baş F., Karaman B., Poyrazoğlu Ş., Başaran S., Darendeliler F. F.

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Ankara, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.102

- LI. ACTH bağımsız Cushing Sendromunda Etyoloji ve klinik bulguların değerlendirilmesi: Çok merkezli çalışma**

TURAN H., ÇATLI G., EREN E., HATİPOĞLU N., YILDIZ M., YILDIRIM R., KARDELEN AL A. D., DARCAN Ş., DÜNDAR B., EVLİYAOĞLU S. O., et al.

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Çevrim İçi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020

- LII. Her Tip 1 Diyabet tanısı alan hasta Tip1 Diyabet olmayabilir: MODY tanılı hastalarımızın değerlendirilmesi**

ÖZBAY D., KARDELEN AL A. D., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., ÖZTÜRK A. P., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

XXIV Ulusal Pediatri Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Çevrim içi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020

- LIII. Çocukluk çağında nadir bir vaka: Hipofizer gigantizm**

UFACIK YÖNDEM A., ÖZTÜRK A. P., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Çevrim içi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020

- LIV. İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizm'le ilişkili Nadir NDNF Varyantları**

KOTAN GEDİK L. D., YILDIZ M., TURAN İ., ÖZDEMİR S., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020

- LV. Osteogenezis Imperfekta Tanılı Hastalarda Büyüme Ve Puberte**

ÖZTÜRK A. P., DUDAKLI A., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

XXIV Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Çevrim içi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020

- LVI. SOFT Sendromu Tanılı Olgularımızda Çok Yüksek IGF1 Düzeyleri Ve Ağır İnsülin Direnci Birlikteliği İle Büyüme Hormonu Tedavisine Yanıtın Değerlendirilmesi**

Karakılıç Özturan E., Altunoğlu U., Toksoy G., Öztürk A. P., Kardelen Al A. D., Turgut G. T., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Uyguner Z. O., et al.

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrimiçi Kongresi , 30 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.1-2

- LVII. Global gelişim geriliği ve boy kısalığı olan bir hastada nadir görülen bir sendrom: Kleefstra sendromu 2**

Karakılıç Özturan E., Altunoğlu U., Öztürk A. P., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrimiçi Kongresi, Ankara, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.1-2

- LVIII. Steroid 11 beta-hidroksilaz eksikliği olan 100 çocuk hastanın klinik bulgularının genetik ve adrenokortikal hormon profili ile ilişkisinin değerlendirilmesi**

YILDIZ M., İŞIK E., DEMİRCİOĞLU S., KESKİN M., Özbek M. N., BAŞ F., UÇAKTÜRK S. A., BÜYÜKİNAN M., KARA C.,

- BARNARD L., et al.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrim İçi Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020
- LIX. **Ayme-Gripp Sendromu Olan Bir Olguda Büyüme Hormonu Tedavisi**
Öztürk A. P., Akkuş N., Karaklıç Özturan E., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrimiçi Kongresi, 30 Ekim - 01 Kasım 2020
- LX. **ACTH bağımsız Cushing Sendromunda etiyoloji ve klinik bulguların değerlendirilmesi: Çok merkezli çalışma**
TURAN H., ÇATLI G., EREN E., HATİPOĞLU N., YILDIZ M., YILDIRIM R., KARDELEN A. D., DARCAN Ş., DÜNDAR B. N., EVLİYAOĞLU S. O., et al.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 30 Ekim 2020
- LXI. **Ergenlik ve gonadal işlevler**
YILDIZ M.
Çocukluk çağı nefro-endokrin hastalıklar sempozyumu, İstanbul, Türkiye, 02 Ekim 2020
- LXII. **SEMPATOMATİK HİPOKALSEMİ VE NÜTRİSYONEL RİKETS NEDENLİ HASTANE BAŞVURULARI: GÖÇMEN SURİYE'Lİ SÜT ÇOCUKLARININ PREDOMİNANSI**
YILDIZ M., KILINÇ S.
42. Pediatri Günleri 21. Pediatri Hemşireliği Günleri, İstanbul, Türkiye, 13 Eylül 2020
- LXIII. **Panel 10-Ergenlerde endokrinolojik değişiklikler ve sorunları-Polikistik over sendromu**
YILDIZ M.
ADSAD 1. Ulusal Ergen Sağlığı Kongresi, İstanbul, Türkiye, 15 Kasım 2019
- LXIV. **A novel AIRE gene mutation in two siblings revealing different phenotypes of autoimmune polyendocrine syndrome type 1**
YILDIZ M., AYDIN B., GEZDİRİCİ A., ÖNAL H.
58th ESPE 2019 Meeting, Viyana, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019
- LXV. **46,XY Cinsiyet Gelişim Bozukluğu Hastalarının Genetik Etyolojisinin Değerlendirilmesi**
POYRAZOĞLU Ş., AGHAYEV A., TOKSOY G., KARAMAN B., AVCI Ş., ALTUNOĞLU U., YILDIZ M., YAVAŞ ABALI Z., BAŞ F., BAŞARAN S., et al.
XXIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 17 Nisan 2019
- LXVI. **NEONATAL DİYABET, MİKROSEFALİ VE EPILEPSİ BİRLİKTELİĞİ: YENİ BİR GEN VE YENİ BİR MEKANİZMA İLE YIPF5 MUTASYONU**
YILDIZ M., ÖNAL H., AYDIN B., PATEL K.
Çocuk endokrinolojisi olgu sunumları-9, İstanbul, Türkiye, 19 Ekim 2018
- LXVII. **Comprehensive Genetic Testing Shows One in Five Children with Diabetes and Non-Autoimmune Extra-Pancreatic Features Have Monogenic Aetiology**
PATEL K., COLCLOUGH K., Özbek M. N., YILDIZ M., GÜRAN T., KOÇYİĞİT C., ACAR S., ŞİKLAR Z., ATAR M., B. JOHNSON M., et al.
57th ESPE 2018 Meeting, Atina, Yunanistan, 27 Eylül 2018
- LXVIII. **Evaluation of Genetic Etiology in Patients with 46,XY Disorders of Sex Development: One Center Experience**
AGHAYEV A., TOKSOY G., POYRAZOĞLU Ş., KARAMAN B., AVCI Ş., YILDIZ M., YAVAŞ ABALI Z., ALTUNOĞLU U., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., et al.
57th ESPE 2018 Meeting, Atina, Yunanistan, 27 Eylül 2018
- LXIX. **Tip 2 Diyabetli Çocuk ve Adolesanların Başvuru Sırasındaki Klinik ve Laboratuvar Bulguları; Çok Merkezli Çalışma**
HATUN Ş., YEŞİLTEPE MUTLU R. G., CİNAZ P., DEMİRCİOĞLU S., EKBERZADE A., BEREKET A., YILDIZ M., Akçay T., ÖNAL H., BOLU S., et al.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 18 Nisan 2018
- LXX. **Tirotoksikozlu Çocuk ve Adolesanların Klinik Özellikleri - Çok Merkezli Bir Çalışma**
ESEN İ., BAYRAMOĞLU E., YILDIZ M., AYDIN H. M., KARAKILIÇ ÖZTÜRKAN E., AYCAN Z., BOLU S., ÖNAL H., KÖR Y., ÖKDEMİR D., et al.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 18 Nisan 2018

- LXXI. **Türkiyede Çocukluk Çağı Adrenokortikal Karsinomalarda TP53 Mutasyonu Taraması: Çok merkezli çalışma**
ŞİMŞEK E., ÇİLİNİR O., BİNAY Ç., DEMİRAL M., HAZİYEVA K., ARTAN S., YILDIZ M., ÇETİNKAYA S., ERCAN O., ÇAYIR A., et al.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 18 Nisan 2018
- LXXII. **Kalsiyum Metabolizması ile İlgili Aciller**
YILDIZ M.
6. Çocuk Dostları Kongresi - Acil Pediatrik Endokrin Kursu, İstanbul, Türkiye, 08 Mart 2018
- LXXIII. **Characteristics in 5-Alpha Reductase Type 2 Deficiency: A Multicenter Study from Turkey.**
ABACI A., ÇATLI G., Kirbiyik Ö., ŞAHİN N. M., ABALI Z. Y., ÜNAL E., ŞIKLAR Z., MENGEN E., ÖZEN S., GÜRAN T., et al.
10th International Meeting of Pediatric Endocrinology, 10 - 17 Eylül 2017
- LXXIV. **PHENOTYPIC, HORMONAL AND MOLECULAR GENETIC CHARACTERISTICS OF 5-ALPHA REDUCTASE TYPE 2 DEFICIENCY PATIENTS: A MULTICENTER STUDY FROM TURKEY.**
ABACI A., ÇATLI G., kirbiyik ö., şahin n., YAVAŞ ABALI Z., ünal e., ŞIKLAR Z., uçaktürk mengen e., ÖZEN S., GÜRAN T., et al.
IMPE 2017, 14 - 17 Eylül 2017
- LXXV. **17OH-PREGNENOLONE SEEMS A MAJOR DRIVE OF ANDROGEN EXCESS IN PATIENTS WITH 11 β -HYDROXYLASE DEFICIENCY**
YILDIZ M., DEMİRCİOĞLU S., Akçay T., ATAY Z., ÖNAL H., BARIŞ T., HAKLAR G., BEREKET A., GÜRAN T.
10th International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Kiribati, 14 Eylül 2017
- LXXVI. **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., YILMAZ G., ÇELEBİ BİTKİN E., AKÇAY T., YILDIZ M., GÜVEN A., ÇATLI G., et al.
American Association of Clinical Chemistry Congress, 30 Temmuz - 03 Ağustos 2017
- LXXVII. **5-Alfa Redüktaz Tip 2 Eksikliği Tanılı Olguların Fenotipik, Hormonal ve Moleküler Genetik Özellikleri: Çok Merkezli Ulusal Veriler**
ABACI A., ÇATLI G., KIRBIYIK Ö., MURATOĞLU ŞAHİN N., YAVAŞ ABALI Z., UNAL E., ŞIKLAR Z., MENGEN UÇAKTÜRK E., ÖZEN S., GÜRAN T., et al.
XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 Nisan 2017
- LXXVIII. **Çocukluk Çağı Adrenokortikal Karsinoma Tanısı Alan Hastalarda TP53 Geni Mutasyon Analizi: Çok merkezli prospектив çalışmanın ara raporu**
ŞİMŞEK E., ÇİLİNİR O., BİNAY Ç., DEMİRAL M., HAZİYEVA K., YILDIZ M., ÇETİNKAYA S., ÇAYIR A., GÜL Ü., AKIN O., et al.
XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 26 Nisan 2017
- LXXIX. **Type1 Diabetes-Genetic Risk Score Can Identify Turkish Young-Onset Diabetes Patients with Potential Monogenic Diabetes**
PATEL K., YILDIZ M., Özbek M. N., GÜRAN T., ÇATLI G., ACAR S., ŞIKLAR Z., ATAR M., ÇİZMECİOĞLU F. M., BERBEROĞLU M., et al.
XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 Nisan 2017
- LXXX. **Türkiye nin Kuzey Batı Bölgesinde Çocukluk Döneminde Tip 1 Diyabet İnsidansı**
POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., Yavaş Abalı Z., İşsever H., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., Önal H., Sarıkaya S., Akçay T., Akgün A., et al.
XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- LXXXI. **Konjenital Hiperinsülinizm Olgularının Klinik ve Moleküler Özellikleri: Tek Merkez Deneyimi**
YILDIZ M., Akçay T., TOPAL N., AKGÜN A., ÖNAL H., ULUCAN K., ELLARD S., FLANAGAN S. E., GEZDİRİCİ A.
XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 05 Ekim 2016
- LXXXII. **Tedavi edilemeyen kronik ishal ve hipokalsemi bir çocuğa ne yapabilir?**
AKGÜN A., TOPAL N., YILDIZ M., ÖNAL H., Akçay T., ADAL S. E.
Çocuk endokrinolojisi olgu sunumları-8, Adana, Türkiye, 29 Nisan 2016
- LXXXIII. **Erken tanı alan ve erkek cinsiyete yönlendirilen bir 17 beta hidroksisteroid dehidrogenaz tip 3**

eksikliği olgusu

DEMİR K., TUNÇ S., NALBANTOĞLU ELMAS Ö., KORKMAZ H. A., YILDIZ M., HAZAN F., KUTLU A., ÖZKAN K. U.,

ÖZKAN B.

Çocuk endokrinolojisi olgu sunumları-7, İzmir, Türkiye, 08 Mayıs 2015

LXXXIV. **ÜÇ ERKEK KARDEŞTE PERSİSTAN MÜLLERİAN KANAL SENDROMU VE YENİ BİR AMH MUTASYONU**

NALBANTOĞLU ELMAS Ö., DEMİR K., KORKMAZ H. A., BÜYÜKİNAN M., YILDIZ M., TUNÇ S., ÖZKAN B.

18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 05 Kasım 2014

LXXXV. **Erken başlangıçlı, tekrarlayan ateş ve döküntü ile seyreden otoinflamatuvvar parsiyel lipodistrofi**

DEMİR K., YILDIZ M., MAKAY B., KORKMAZ H. A., NALBANTOĞLU ELMAS Ö., ÖZKAN B.

Çocuk endokrinolojisi olgu sunumları-6, İzmir, Türkiye, 18 Nisan 2014

Desteklenen Projeler

Darendeliler F. F., Baş F., Yıldız M., UFUK 2020 Projesi, A Phase II, randomised, multi-centric, multi-national clinical trial to evaluate the efficacy, tolerability and safety of a fixed dose combination of Spironolactone/Pioglitazone/Metformin (SPIOMET) for adolescent girls and young adult women (AYAs) with polycystic ovary syndrome (PCOS), 2021 - 2026

Bilimsel Hakemlikler

EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Aralık 2023

JCRPE JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Haziran 2023

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

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

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

JCRPE JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Aralık 2017

Metrikler

Yayın: 160

Atıf (WoS): 254

Atıf (Scopus): 321

H-İndeks (WoS): 9

H-İndeks (Scopus): 10

Akademi Dışı Deneyim

İSTANBUL KANUNİ SULTAN SÜLEYMAN EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ

İSTANBUL BAĞCILAR EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ