

Dr.Öğr.Uyesi Meryem KARACA

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 212 414 2000](tel:+902124142000) Dahili: 1439

E-posta: meryem.karaca@istanbul.edu.tr

Web: <https://meryem.karaca@istanbul.edu.tr>

Posta Adresi: İstanbul Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Çocuk Beslenme ve Metabolizma kliniği
Fatih/istanbul

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-0662-7344

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAO-5629-2020

Yoksis Araştırmacı ID: 246068

Eğitim Bilgileri

Doktora, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2022 - Devam Ediyor
Tİpta Yandal Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Çocuk Beslenme Ve Metabolizma Bölümü, Türkiye 2013 - 2016
Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (İngilizce), Türkiye 1999 - 2006

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, KALSİYUM METABOLİZMASI BOZUKLUĞU NEDENİ İLE 2005-2011 YILLARI ARASINDA ENDOKRİN KLİNİĞİNDE TAKİP EDİLEN HASTALARIN RETROSPEKTİF OLARAK DEĞERLENDİRİLMESİ, Sbü Sami Ulus Kadın Doğum Ve Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, 2012

Araştırma Alanları

Tıp, Beslenme ve Dietetik, Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Dr.Öğr.Uyesi, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2022 - Devam Ediyor

Verdiği Dersler

Doğumsal Metabolik hastalıkların Tanısında Taramalar, Lisans, 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022, 2020 - 2021

Screening for Inborn Errors of Metabolism Lisans 2023 - 2024, 2022 - 2023, 2021 - 2022, 2020 - 2021

Çocukluk Çağı Dislipidemileri, Lisans, 2023 - 2024

Nutrition for Health, Lisans, 2022 - 2023, 2021 - 2022, 2020 - 2021

SCI, SSCI ve AHCI indekslerine giren Dergilerde yayınlanan makaleler

- I. **Clinical Presentation and Molecular Characterization of 3 Patients with Vici Syndrome: Two Novel Variants in the EPG5 Gene**
Selamioğlu A., Doğan B. Y., Balci M. C., Kalaycı T., Karaca M., Ak B., Durmuş A., Körbeyli H. K., Gökçay G.
Molecular Syndromology, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Levodopa-refractory hyperprolactinemia and pituitary findings in inherited disorders of biogenic amine metabolism.**
YILDIZ Y., Kuseyri Hübschmann O., Akgöz Karaosmanoğlu A., Manti F., Karaca M., Schwartz I. V. D., Pons R., López-Laso E., Palacios N. A. J., Porta F., et al.
Journal of inherited metabolic disease, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **BCKDK deficiency: a treatable neurodevelopmental disease amenable to newborn screening**
Tangeraas T., Constante J. R., Backe P. H., Oyarzabal A., Neugebauer J., Weinhold N., Boemer F., Debray F. G., ÖZTÜRK HİŞMİ B., Evren G., et al.
BRAIN, cilt.146, sa.7, ss.3003-3013, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **Triosephosphate Isomerase Deficiency: E105D Mutation in Unrelated Patients and Review of the Literature**
Selamioğlu A., Karaca M., Balci M. C., Körbeyli H. K., Durmuş A., Yıldız E. P., Karaman S., Gökçay G. F.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.14, sa.3, ss.231-238, 2023 (SCI-Expanded)
- V. **Clinical and bi-genomic DNA findings of patients suspected to have mitochondrial diseases**
GEDİKBAŞI A., TOKSOY G., KARACA M., GÜLEÇ Ç., BALCI M. C., Gunes D., Gunes S., ASLANGER A. D., ÜNVERENGİL G., KARAMAN B., et al.
FRONTIERS IN GENETICS, cilt.14, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. **Leucine tolerance in children with MSUD is not correlated with plasma leucine levels at diagnosis.**
Kozanoğlu T., Balci M. C., Karaca M., Gökçay G. F.
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, cilt.36, sa.2, ss.167-173, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **Risk Factors for Clinical Seizures in Neonates with Hypoxic-ischemic Encephalopathy Treated with Therapeutic Hypothermia**
Bor M., İlhan O., Karaca M., Calik M.
KLINISCHE PADIATRIE, cilt.234, sa.4, ss.206-214, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. **Investigating myelin oligodendrocyte glycoprotein antibodies in hereditary citrullinemia**
Oncel I., Yousefi M., İNCİ A., ARSLAN GÜLTEN Z., TEKE KISA P., Karaca M., Unal O., Gunduz M., KOR D., Mungan N. O., et al.
MEDICAL HYPOTHESES, cilt.160, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. **Evaluation of immunization status in patients with cerebral palsy: a multicenter CP-VACC study**
Bozkaya-Yılmaz S., Karadag-Oncel E., OLGAÇ DÜNDAR N., GENÇPINAR P., Sarioglu B., Arican P., Ersen A., Yilmaz-Ciftdogan D., YÜKSEL M. F., BEKTAŞ Ö., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.181, sa.1, ss.383-391, 2022 (SCI-Expanded)
- X. **Cardiologic evaluation of Turkish mitochondrial fatty acid oxidation disorders**
Balci M. C., Karaca M., Ergul Y., Omeroglu R. E., Demirkol M., Gokcay G. F.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.64, sa.1, 2022 (SCI-Expanded)
- XI. **BTD Gene Mutations in Biotinidase Deficiency: Genotype-Phenotype Correlation**
Oz O., Karaca M., Atas N., Gonel A., Ercan M.
JCPSP-JOURNAL OF THE COLLEGE OF PHYSICIANS AND SURGEONS PAKISTAN, cilt.31, sa.7, ss.780-785, 2021 (SCI-Expanded)
- XII. **Evaluation of the efficiency of serum biotinidase activity as a newborn screening test in Turkey**
Ercan M., Akbulut E. D., Oz O., Atas N., Karaca M., YILMAZ F. M.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.34, sa.1, ss.89-94, 2021 (SCI-Expanded)
- XIII. **A rare urea cycle disorder in a neonate: N-acetylglutamate synthetase deficiency**
Olgac A., Kasapkara C. S., Kilic M., Derinkuyu B. E., Azapagasi E., Kesici S., BİBEROĞLU G., Ozyazici A., Karaca M., Haberle J.
ARCHIVOS ARGENTINOS DE PEDIATRIA, cilt.118, sa.6, 2020 (SCI-Expanded)
- XIV. **EVALUATION OF HEMATOLOGIC FINDINGS IN MUCOPOLYSACCHARIDOSIS CASES**

- Cakar N. E., Karaca M.
ACTA MEDICA MEDITERRANEA, cilt.36, sa.2, ss.797-800, 2020 (SCI-Expanded)
- XV. **Investigation of alanine, propionylcarnitine (C3) and 3-hydroxyisovalerylcarnitine (C5-OH) levels in patients with partial biotinidase deficiency**
Karaca M.
TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY-TURK BIYOKIMYA DERGISI, cilt.44, ss.482-486, 2019 (SCI-Expanded)
- XVI. **A novel homozygous GALC variant has been associated with Krabbe disease in a consanguineous family**
Tuncer F. N., Iseri S. A., Yapici Z., Demir M., Karaca M., Calik M.
NEUROLOGICAL SCIENCES, cilt.39, sa.12, ss.2123-2128, 2018 (SCI-Expanded)
- XVII. **The association between serum vitamin B-12 deficiency and tension-type headache in Turkish children**
Calik M., Aktas M. S., Cecen E., Piskin I. E., Ayaydin H., Ornek Z., Karaca M., Solmaz A., Ay H.
NEUROLOGICAL SCIENCES, cilt.39, sa.6, ss.1009-1014, 2018 (SCI-Expanded)

Diger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Clinical and Molecular Findings of Nine Cases with Tay- Sachs Disease From Turkiye**
ASLANGER A. D., GÜLEÇ Ç., KALAYCI T., Sengenc E., Avci S., Altunoglu U., KARAMAN V., TOKSOY G., KARACA M., Iscan A., et al.
MEDICAL JOURNAL OF BAKIRKOY, cilt.19, sa.2, ss.222-228, 2023 (ESCI)
- II. **A Newborn with Infantile-Onset Pompe Disease Improving after Administration of Enzyme Replacement Therapy: Case Report**
Bor M., Ilhan O., Gumus E., Ozkan S., Karaca M.
JOURNAL OF PEDIATRIC INTENSIVE CARE, cilt.11, sa.01, ss.62-66, 2022 (ESCI)
- III. **A RARE CAUSE OF BOTH HYPO AND HYPERGLYCEMIA; GLYCOGEN STORAGE DISEASE TYPE 0: A CASE REPORT**
Karaca M., Aslan H.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESI DERGISI, cilt.84, sa.3, ss.454-456, 2021 (ESCI)
- IV. **The first Turkish family with Rotor syndrome diagnosed at the molecular level**
Gumus E., KARACA M., Deveci U., Jirsa M.
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.4, ss.430-433, 2020 (ESCI)
- V. **Pseudohypoaldosteronism Type 1 Newborn Patient with a Novel Mutation in SCNN1B**
Seyhanli M., Ilhan O., Gumus E., Bor M., Karaca M.
JOURNAL OF PEDIATRIC INTENSIVE CARE, cilt.9, sa.2, ss.145-148, 2020 (ESCI)
- VI. **Specificity and sensitivity of biotinidase activity measured from dried blood spot by colorimetric method**
Karaca M., Kazanasmaz H.
Annals of Medical Researc, cilt.26, ss.2306-2311, 2019 (Hakemli Dergi)
- VII. **Evaluation of Echocardiographic Findings of Mucopolysaccharidosis Cases**
Karaca M.
European Archives of Medical Research, cilt.35, ss.167-169, 2019 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Fenilalanin ve Tirozin Düzeyinin Plazma ve Kuru Kan Damlası Örneklerinde Karşılaştırılması**
Karaca M., Kazanasmaz H.
Türk Klinik Biyokimya Dergisi, cilt.16, ss.63-71, 2018 (Hakemli Dergi)
- IX. **Evaluation of Patients Diagnosed with Nutritional Rickets: A Single Center Study**
Karaca M.
Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, cilt.1, ss.46-50, 2016 (Hakemli Dergi)
- X. **Kronik Hastalığı Olan Çocuk ve Adölesanlarda Vitamin D Eksiklik/Yetersizliği**

- Karaca M.
Turkish Journal of Pediatric Disease, sa.4, ss.259-264, 2016 (Hakemli Dergi)
- XI. **A serious rhabdomyolysis associated with the use of quetiapine: Case report** Ketiapin kullanımı ile ilişkili ciddi rhabdomiyoliz
Keskin M., Ceylan G., Karaca M., Atar S., Kaçar D., Erkek N.
Turkiye Klinikleri Pediatri, cilt.24, sa.1, ss.32-36, 2015 (Scopus)
- XII. **Sepsis Tablosunda Gelen Yağ Asidi Oksidasyon Bozukluğu**
EKŞİ ALP E., Oral Cebeci S., Karaca M., Ertürk T., Uysalol M., Çitak A.
ÇOCUK DERGİSİ, cilt.14, sa.3, ss.125-127, 2014 (Hakemli Dergi)
- XIII. **A case of Horner's syndrome after the surgical treatment of pulmonary hydatid cyst.**
Bayhan G. İ., Karaca M., Yazıcı Ü., Tanır G.
Turkiye parazitolojii dergisi, cilt.34, ss.196-9, 2010 (Scopus)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **"Çapa Çocuk" Sabah Vaka Arşivleri-I**
Balçι M. C., Karaca M., Pempegül Yıldız E., Demirkol D., Gökçay G. F.
"Çapa Çocuk" Sabah Vaka Arşivleri-I, Asuman Çoban, Demet Demirkol, Alev Yılmaz, Nuray Aktay Ayaz, Editör, Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, ss.31-37, 2023
- II. **ÇOCUKLarda NE ZAMAN METABOLİK HASTALIK DÜŞÜNELİM?**
Karaca M., Gökçay G. F.
GENEL PEDİYATRİ-PEDİYATRİNİN TEMEL TAŞLARI, FATMA OĞUZ, Editör, EMA TIP KİTABEVİ, İstanbul, ss.789-817, 2022
- III. **Yenidoğanda Mitokondriyal Hastalıklar: Klinik ve Tanısal Bulgular**
Karaca M., Gökçay G. F.
Yenidoğanda Nadir ve Tanı Güçlüğü Çekilen Hastalıklar - 2021, Asuman ÇELENK ÇOBAN, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, İstanbul, ss.34-39, 2021
- IV. **COVID-19 ve Doğumsal Metabolizma Hastalıkları**
Durmuş A., Karaca M., Balci 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
- V. **KARACİĞER TUTULUMU İLE GİDEN GLİKOJEN DEPO HASTALIKLARI**
Gökçay G. F., Karaca M.
Karbonhidrat Metabolizması Bozuklukları: Güncel Bir Bakış, MUSTAFA KENDİRCİ, FATİH KARDAS, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, İstanbul, ss.8-15, 2021
- VI. **MİTOKONDRIYAL ve DİĞER ENERJİ METABOLİZMASI BOZUKLUKLARI: MİTOKONDRIYAL SOLUNUM ZİNCİRİ BOZUKLUKLARI ve BESLENME TEDAVİSİ**
KARACA M., Kozanoğlu T., GÖKÇAY G. F.
KALITSAL METABOLİK HASTALIKLarda BESLENME TEDAVİSİ, Eminoglu Fatma Tuğba, Haspolat Yusuf Kenan, Çeltik Coşkun, Çarman Kürşat Bora, Akbulut Ulaş Emre, Taş Taşkın, Editör, Orient Yayınlari, Ankara, ss.661-687, 2021

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Konjenital glikozilasyon bozukluklarında hücresel oksidatif hasar**
Ak B., Karaca M., Gedikbaşı A., Aydin A. F., Balci M. C., Bilgin A., Körbeyli H. K., Durmuş A., Kılıç Ş., Gökçay G. F.
SSIEM Annual Symposium 2023, Yerushalayim, İsrail, 29 Ağustos - 01 Eylül 2023, ss.745
- II. **Pregnancy, Maternal and Child Health in Women with Inherited Metabolic Disorders**
Karaca M., Balci 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
- III. **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
- IV. **Retrospective Analysis Of Carbohydrate-Deficient Transferrin For CDG Screening: A Single Center Study**
Özgen Ö., Güdek Kılıç F., Gedikbaşı A., Balci M. C., Karaca M., Durmuş A., Ak B., Körbeyli H. K., Atalar F., Gökçay G. F.
SSIEM Annual Symposium 2023, Tel-Aviv-Yafo, İsrail, 29 Ağustos 2023, cilt.46, ss.257
- V. **Rapid, accurate and comprehensive diagnostic method for the detection of Neuronal Ceroid Lipofuscinosis Type 2 (CLN2) Disease using long-read third-generation sequencing technology**
Teker B., Tatonyan S., Balcı M. C., Karaca M., Akan G., Özgen Ö., Kürekçi F., Güngör O., Deniz A., Gedikbaşı A., et al.
SSIEM Annual Symposium 2023, Tel-Aviv-Yafo, İsrail, 29 Ağustos - 01 Eylül 2023, cilt.46, sa.686, ss.361
- VI. **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
- VII. **Mitochondrial dysfunction in a disorder of transsulphuration: Cystathione β -synthase deficiency**
Balcı M. C., Gedikbaşı A., Kahraman S., Tatonyan S., Tekin Neijmann Ş., Karaca M., Atalar F., Gökçay G. F.
SSIEM Annual Symposium 2023, Tel-Aviv-Yafo, İsrail, 29 Ağustos 2023, cilt.46, ss.148
- VIII. **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.
SSIEM Annual Symposium 2023, Jerusalem, İsrail, 29 Ağustos 2023, cilt.46, ss.494
- IX. **WHAT IS THE SIGNIFICANCE OF GSG INDEX IN PEDIATRIC NAFLD?**
Arslan S., Karaca M., Ercan C. C., Gökçay G. F., Durmaz Ö., Sağ E., Önal Z.
ESPGHAN 55 th Annual Meeting, Vienna, Avusturya, 17 - 20 Mayıs 2023, ss.812
- X. **Nöronal Seroid Lipofuksinozis 2 Tanısında Kuru Kan Örnekleri Ve Lökositlerde Tripeptidil Peptidaz-1in Florometrik Yöntemle Analizi Ve Validasyonu**
Teker B., Tatonyan S., Gedikbaşı A., Aydin A. F., Balcı M. C., Karaca M., Pempegül Yıldız E., Atalar F., Poda M., Gökçay G. F.
VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bursa, Türkiye, 3 - 07 Mayıs 2023, ss.64
- XI. **Nöraminidaz Eksikliği: 5 Olgu Sunumu**
Ak B., Balcı M. C., Karaca M., Gökçay G. F.
VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bursa, Türkiye, 3 - 07 Mayıs 2023, ss.41
- XII. **Üç Olgu ile Farber Hastalığı ve Yeni Tedavi Seçenekleri**
Durmuş A., Balcı M. C., Karaca M., Gökçay G. F.
VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bursa, Türkiye, 3 Mayıs - 07 Ekim 2023, ss.62
- XIII. **Çapraz Reaktif İmmünlolojik Materyal (CRIM) Negatif Infantil Pompe Hastalarında Immunmodulasyon 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
- XIV. **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
- XV. **Mitokondriyal Aminoasilt-RNA Sentetaz Eksikliği Olgularında Serum FGF-21 Düzeylerinin Değerlendirilmesi**
Tekin Neijmann Ş., Gedikbaşı A., Güneş D., Balcı M. C., Karaca M., Atalar F., Gökçay G. F.
TÜRK KLİNİK BİYOKİMYA DERNEĞİ XXIII. Ulusal Klinik Biyokimya Kongresi, Antalya, Türkiye, 27 - 30 Nisan 2023, ss.234
- XVI. **OTC Hastalarında Klinik Bulguların ve Laboratuvar Parametrelerinin Değerlendirilmesi**

- Tirtır Yılmaz B., Ak B., Balcı M. C., Karaca M., Gökçay G. F.
45. Pediatri Günleri, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023, ss.1
- XVII. **Türkiye'Deki Fenilketonüri ve Hafif Hiperfenilalaninemi Popülasyonunda PahGeninin Mutasyon Spektrumu**
Karaca M., Aslanger A. D., Güleç Ç., Gedikbaşı A.
15. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Muğla, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2022, ss.75
- XVIII. **Dihidropterin Redüktaz Eksikliği olan Hastaların Demografik Özellikleri ve Fenotipik bulgular: Tek Merkez Deneyimi**
Eryılmaz C. C., Balcı M. C., Ak B., Durmuş A., Körbeyli H. K., Karaca M., Gökçay G. F.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022, ss.126-129
- XIX. **KONJENİTAL GLİKOZİLASYON BOZUKLUKLARI: 30 OLGUDA KLİNİK DEĞERLENDİRME**
Ak B., Balcı M. C., Karaca M., Gökçay G. F.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022, ss.117
- XX. **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
- XXI. **sağlık Bakanlığı Ulusal Yenidoğan Taramasında Fenilalanin Yüksekliği ile Başvuran Yenidoğanlarda Saptanan Fenilketonüri Dışındaki Doğumsal Metabolik Hastalıklar**
Ak B., Balcı M. C., Karaca M., Burmacı Can N.
44. PEDİATRİ GÜNLERİ 23. PEDİATRİ HEMŞİRELİĞİ GÜNLERİ, İstanbul, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2022, ss.84
- XXII. **Yenidoğan Taramasıyla Tanı Alan Fenilketonürüli 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
- XXIII. **Canavan Hastalığından Etkilenmiş 6 Türk Olguda Klinik, Radyolojik ve Moleküler Bulgular**
ASLANGER A. D., KARACA M.
2. Çocuk Medeniyeti Sempozyumu, Türkiye, 8 - 10 Nisan 2022, ss.144-147
- XXIV. **ORGANİK ASİDEMİLİ ÇOCUKLARDA YAŞAM KALİTESİNİN DEĞERLENDİRİLMESİ**
Uca Koç z., BALCI M. C., KARACA M., GÖKÇAY G. F.
19. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 13 Mart 2022, ss.158
- XXV. **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
- XXVI. **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
- XXVII. **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
- XXVIII. **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
- XXIX. **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
- XXX. **Mitokondriyal Hastalıklara Bütünsel Yaklaşım: Beş Aile Örneği**
Gedikbaşı A., Toksoy G., Karaca M., Balcı M. C., Güleç Ç., Karaman B., Kayserili Karabay H., Başaran S., Gökçay G. F.,
Uyguner Z. O.
14. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, İstanbul, Türkiye, 20 - 22 Aralık 2020, ss.45
- XXXI. **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
- XXXII. **The Evaluation of Glutaric Aciduria Type 1 Patients Which Were Diagnosed and Followed at Harran University Medical Faculty Hospital Between January 2017 and December 2018.**
Karaca M., Çalık M., Gümüş E.
International Inborn Errors Of Metabolism And Nutrition Congress; İstanbul, Türkiye, 10 - 14 Nisan 2019, ss.165-166
- XXXIII. **TİROZİNEMİ TİP 1 TANILI HASTALARIMIZDAGELİŞEN HEPATOSELLÜLER KARSİNOM VE DİĞER KOMPLİKASYONLAR**
Güneş S., Karaca M., Balcı M. C., Çakar N. E., Güneş D., Demirkol M., Gökçay G. F.
14: ulusal metabolik hastalıklar ve beslenme kongresi, Muğla, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017, ss.19-20
- XXXIV. **İstanbul Tıp Fakültesi Çocuk Beslenme ve Metabolizma Polikliniği X-ALD Hastalarının Klinik ve Nöroradyolojik Bulguları**
YILDIZ M., KARACA M., Balcı M. C., DEMİRKOL M., GÖKÇAY G. F.
39. Pediatri Günleri 18. Pediatri Hemşireliği Günleri, Levent-İstanbul, Türkiye, 2 Nisan - 05 Aralık 2017
- XXXV. **Maple syrup urine disease consensus for nutritional treatment from the Marmara region of Turkey**
Sağlam T., Balcı M. C., KARACA M., ZÜBARİOĞLU T., Özer I., DORUM S., Zeybek Aktuğlu A. Ç., DEMİRKOL M., GÖKÇAY G. F.
SSIEM 2016 Annual Symposium, Roma İtalya, Rome, İtalya, 6 - 09 Eylül 2016, cilt.39, ss.35-284
- XXXVI. **Adrenokortikal yetersizlikte ön planda akla gelmeyen diğer etyolojiler.**
HACİSAHİNOĞULLARI H., KOÇ M. S., MASTANZADE M., KUBAT ÜZÜM A., GÜNDÜZ T., KARACA M., GÖKÇAY G. F.,
KÜRTÜNCÜ M., ERAKSOY M., ARAL F., et al.
38. Türkiye Endokrinoloji ve Metabolizma Hastalıkları Kongresi, Türkiye, 11 Mayıs 2016
- XXXVII. **Iki Yaş Üzeri Çocuklarda Vücut Bileşimlerinin Değerlendirilmesi**
Eliuz Tipici B., Kılıç A., Varkal M. A., Yıldız İ., Çakar N. E., Karaca M., Oğuz F., Ünüvar E., Cantez S., Gökçay G., et al.
38. Pediatri Günleri ve 17. Pediatri Hemşireliği Günleri, İstanbul, Türkiye, 3 - 06 Nisan 2016, ss.88
- XXXVIII. **Spastik diparezi ve epilepsi ile giden arginaz eksikliği olgusu**
YILMAZ Y., KARACA M., BALCI M. C., SAĞLAM T., DEMİRKOL M., GÖKÇAY G. F.
37. PEDİATRİ GÜNLERİ VE 16. PEDİATRİ HEMŞİRELİĞİ GÜNLERİ, Türkiye, 8 - 11 Nisan 2015, ss.199

Metrikler

Yayın: 74
Atıf (WoS): 19
Atıf (Scopus): 39
H-İndeks (WoS): 2
H-İndeks (Scopus): 3