

Prof. Şükran POYRAZOĞLU

Personal Information

Email: sukran.poyrazoglu@istanbul.edu.tr

Web: <http://aves.istanbul.edu.tr/41625/>

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0001-6806-9678

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAT-3938-2020

ScopusID: 9634488900

Yoksis Researcher ID: 111620

Education Information

Post Doctorate of Medicine, Istanbul University, Istanbul Medical Faculty, Turkey 2005 - 2007

Dissertations

Post Doctorate of Medicine, Konjenital Adrenal Hiperplazili hastalarda Glukokortikoid Rezeptör Gen Polimorfizminin Glukokortikoid Duyarlılığı ve Obesite ile İlişkisi, Istanbul University, Istanbul Medical Faculty, 2008

Expertise In Medicine, 21-Hidroksilaz Eksikliğine Bağlı Konjenital Adrenal Hiperplazili Çocukların Tedavisiz ve Tedavi ile Serum Leptin Düzeylerinin Önemi, Istanbul University, Istanbul Medical Faculty, 2000

Research Areas

Medicine, Health Sciences, Internal Medicine Sciences, Child Health and Diseases, Pediatric Endocrinology and Metabolism

Academic Titles / Tasks

Professor, Istanbul University, Istanbul Medical Faculty, Division of Medical Sciences , 2017 - Continues

Advising Theses

Poyrazoğlu Ş., Konjenital Adrenal Hiperplazi Dışı Primer Adrenal Yetmezlik Hastalarının Uzun Dönem Klinik ve Laboratuvar Bulgularının Değerlendirilmesi, Expertise In Medicine, H.KAHRAMAN(Student), 2023

Poyrazoğlu Ş., Cinsiyet gelişim bozukluğu olan hastaların klinik ve laboratuvar bulgularının değerlendirilmesi, Expertise In Medicine, B.ÖZTÜRK(Student), 2020

Poyrazoğlu Ş., İdiopatik gerçek erken puberteli hastalarda gonadotropin releasing hormon analog tedavisinin beden kitle indeksi üzerine etkisinin değerlendirilmesi, Expertise In Medicine, M.ÇOBAN(Student), 2020

POYRAZOĞLU Ş., Büyüme hormonu eksikliği olan hastaların tedavi ile büyüme durumunun ve erişkin boyunun değerlendirilmesi, Expertise In Medicine, E.oğultekin(Student), 2016

POYRAZOĞLU Ş., Şişman ve aşırı ağırlıklı çocuklarda ergenlik öncesi ve ergenlik dönemi sırasında kemik yaşı değişimi ve vücut kitle indeksi arasındaki ilişkinin araştırılması, Expertise In Medicine, F.Seferkoli(Student), 2015

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Characterization of 35 novel NR5A1/SF-1 variants identified in individuals with atypical sexual development: The SF1next study.**
Naamneh Elzenaty R., Martinez de Lapiscina I., Kouri C., Sauter K., Sommer G., Castaño L., Flück C. E., Abali S., Abali Z. Y., Ahmed F., et al.
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Novel variants ensued genomic imprinting in familial central precocious puberty.**
Karaman V., Karakilic-Ozturan E., Poyrazoglu Ş., Gelmez M. Y., Bas F., Darendeliler F., Uyguner Z. O.
Journal of endocrinological investigation, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **Clinical and genetic characteristics of a large international cohort of individuals with rare NR5A1/SF-1 variants of sex development.**
Kouri C., Sommer G., Martinez de Lapiscina I., Elzenaty R. N., Tack L. J. W., Cools M., Ahmed S. F., Flück C. E., Abali S., Abali Z. Y., et al.
EBioMedicine, vol.99, pp.104941, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **Long-term 10-year comparison of girls with congenital adrenal hyperplasia who underwent early and late feminizing genitoplasty**
Erginol B., Ozdemir B., Karadeniz M., Poyrazoglu Ş., Keskin E., Soysal F. G.
PEDIATRIC SURGERY INTERNATIONAL, vol.39, no.1, 2023 (SCI-Expanded)
- V. **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., Neacşu 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, vol.189, no.4, pp.460-468, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. **In response to: "Letter to: "Endocrinological Approach to Adolescents with Gender Dysphoria: Experience of a Pediatric Endocrinology Department in a Tertiary Center in Turkey"".**
Karakılıç Özturan 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)
- VII. **A National Multicenter Study of Leptin and Leptin Receptor Deficiency and Systematic Review**
Besci Ö., Fırat S. N., Özen S., Çetinkaya S., Akin L., Kör Y., Pekkolay Z., Özalkak Ş., Özsu E., Erdeve Ş. S., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.108, no.9, pp.2371-2388, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. **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., Guran T., Holterhus P. M., Hannema S., et al.
SEXUAL DEVELOPMENT, vol.17, no.1, pp.16-25, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. **A novel RNPC3 gene variant expands the phenotype in patients with congenital hypopituitarism and neuropathy**
Abali Z. Y., Ili E. G., Baş F., Ozkan M. U., Güleç Ç., Toksoy G., Öztürk A. P., Ozturan E. K., Aslanger A. D., Caliskan M., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, 2023 (SCI-Expanded)
- X. **Phenotype-genotype correlations of GH1 gene variants in patients with isolated growth hormone deficiency (IGHD) or multiple pituitary hormone deficiency (MPHD)**
Öztürk A. P., Abali Z. Y., Aslanger A. D., Baş F., Toksoy G., Karaman V., Bagirova G., Poyrazoğlu Ş., Uyguner Z. O., Darendeliler F. F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, 2023 (SCI-Expanded)
- XI. **A Rare Cause of Hypergonadotropic Hypogonadism: Transaldolase Deficiency in Two Siblings.**
Yıldız 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**
Karakilic Ozturan E., Ozturk A. P., Bas F., Erdogdu A. B., Kaptan S., Kardelen Al A. D., Poyrazoglu Ş., Yildiz M., Direk N., Yuksel S., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.15, no.3, pp.276-284, 2023 (SCI-Expanded)
- XIII. **< i>PROKR2</i> Mutations in Patients with Short Stature Who Have Isolated Growth Hormone Deficiency and Multiple Pituitary Hormone Deficiency**
Kardelen A. D., Najafli A., Baş F., Karaman B., Toksoy G., Poyrazoğlu Ş., Avcı Ş., Altunoğlu U., Yavaş Abalı Z., Öztürk A. P., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.15, no.4, pp.338-347, 2023 (SCI-Expanded)
- XIV. **Body proportions in patients with Turner syndrome on growth hormone treatment**
Kardelen A. D., Şükür M., Özturan E. K., Öztürk A. P., Poyrazoğlu Ş., BAŞ F., Darendeliler F.
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, vol.53, no.2, pp.518-525, 2023 (SCI-Expanded)
- XV. **A Novel Pathogenic IGSF1 Variant in a Patient with GH and TSH Deficiency Diagnosed by High< i>IGF-I</i> Values at Transition to Adult Care**
Kardelen A. D., Karakılıç Özturan E., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Ceylaner S., Joustra S. D., Wit J. M., Darendeliler F.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.15, no.4, pp.431-437, 2023 (SCI-Expanded)
- XVI. **Increased Carotid Intima-media Thickness and Its Association with Carbohydrate Metabolism and Adipocytokines in Children Treated with Recombinant Growth Hormone**
Saygili S., Kocaaga M., Kaya G., Sukur M., Bas F., Poyrazoglu Ş., Bundak R., Darendeliler F.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.15, no.1, pp.69-80, 2023 (SCI-Expanded)
- XVII. **Genotype of congenital adrenal hyperplasia patients with testicular adrenal rest tumor**
Aycan Z., Keskin M., Lafci N. G., Savas-Erdevi S., Baş F., Poyrazoğlu Ş., Ozturk P., Parlak M., Ercan O., Güran T., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.65, no.12, 2022 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Analysis of therapy monitoring in the International Congenital Adrenal Hyperplasia Registry.**
Lawrence N., Bacila I., Dawson J., Bryce J., Ali S. R., van den Akker E. L. T., Bachega T. A. S. S., Baronio F., Birkebaek N. H., Bonfig W., et al.
Clinical endocrinology, vol.97, no.5, pp.551-561, 2022 (SCI-Expanded)
- XIX. **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, no.SUPPL 2, pp.91-92, 2022 (SCI-Expanded)
- XX. **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., Güven A., Güran T., Elsedfy H., Poyrazoglu Ş., Darendeliler F., Bachega T. A., et al.
European journal of endocrinology, vol.187, pp.587-596, 2022 (SCI-Expanded)
- XXI. **Growth and Pubertal Features in a Cohort of 83 Patients with Osteogenesis Imperfecta.**
Ozturk A. P., Dudakli A., Ozturan E., Poyrazoglu Ş., Bas F., Darendeliler F.
Klinische Padiatrie, vol.234, no.4, pp.199-205, 2022 (SCI-Expanded)
- XXII. **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, vol.187, no.1, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Evaluation of growth, puberty, osteoporosis, and the response to long-term bisphosphonate therapy in four patients with osteoporosis-pseudoglioma syndrome**

- Karakilic-Ozturan E., Altunoglu U., Ozturk A. P., Kardelen Al A. D., Yavas Abali Z., Avci S., Wollnik B., Poyrazoglu Ş., Bas F., Uyguner Z. O., et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, vol.188, no.7, pp.2061-2070, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIV. SLC34A3 GENE MUTATION AS A RARE CAUSE OF HYPOPHOSPHATEMIA IN TWO SIBLINGS**
Karakilic-Ozturan E., ÖZTÜRK A., ÖNEY C., KARDELEN AL A. D., YÜRKÜ YILDIRIM Z. N., BALCI H. İ., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., Darendeliler F.
ACTA ENDOCRINOLOGICA-BUCHAREST, vol.18, no.3, pp.387-391, 2022 (SCI-Expanded)
- XXV. Mutations in AR or SRD5A2 Genes: Clinical Findings, Endocrine Pitfalls, and Genetic Features of Children with 46,XY DSD.**
Akcan N., Uyguner Z. O., Bas F., Altunoglu U., Toksoy G., Karaman B., Avci S., Abali Z. Y., Poyrazoglu Ş., Aghayev A., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, vol.14, no.2, pp.153-171, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVI. Impact of Smoking, Obesity and Maternal Diabetes on SHBG Levels in Newborns.**
Aydin B. K., Yasa B., Moore J. P., Yasa C., Poyrazoglu Ş., Bas F., Coban A., Darendeliler F. F., Winters S. J.
Experimental and clinical endocrinology & diabetes : official journal, German Society of Endocrinology [and] German Diabetes Association, vol.130, no.5, pp.335-342, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVII. Precision Diagnosis of Maturity-Onset Diabetes of the Young with Next-Generation Sequencing: Findings from the MODY-IST Study in Adult Patients**
Aydogan H., Gul N., Demirci D. K., Mutlu Ü., Gulfidan G., Arga K. Y., Ozder A., Camli A. A., Tutuncu Y., Ozturk O., et al.
OMICS-A JOURNAL OF INTEGRATIVE BIOLOGY, vol.26, no.4, pp.218-235, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVIII. Pelvic and breast ultrasound abnormalities and associated metabolic disturbances in girls with premature pubarche due to adrenarche.**
Aydin B. K., Kadioglu A., Kaya G. A., Devecioglu E., Baş F., Poyrazoglu Ş., Gökcay E. G., Darendeliler F. F.
Clinical endocrinology, vol.96, no.3, pp.339-345, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIX. Growth, puberty and testicular function in boys born small for gestational age with a nonspecific disorder of sex development.**
Tack L. J. W., van der Straaten S., Riedl S., Springer A., Holterhus P., Hornig N. C., Kolesinska Z., Niedziela M., Baronio F., Balsamo A., et al.
Clinical endocrinology, vol.96, no.2, pp.165-174, 2022 (SCI-Expanded)
- XXX. The Role of American Thyroid Association Pediatric Thyroid Cancer Risk Stratification and *BRAF*^{V600E} Mutation in Predicting the Response to Treatment in Papillary Thyroid Cancer Patients ≤18 Years Old**
Giles Senyurek Y., Iscan Y., Sormaz İ. C., Poyrazoglu Ş., Tunca F.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.14, no.2, pp.196-206, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXI. 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., Poyrazoglu Ş., Baş F., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.14, no.1, pp.119-125, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXII. Broad-spectrum XX and XY gonadal dysgenesis in patients with a homozygous L193S variant in PPP2R3C.**
ÇİÇEK D., Warr N., Yesil G., Eker H. K., Bas F., Poyrazoglu Ş., Darendeliler F., DİREK G., HATİPOĞLU N., ELTAN M., et al.
European journal of endocrinology, vol.186, no.1, pp.65-72, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXIII. Evaluation of the Efficacy and Safety of 3 Different Management Protocols in Pediatric Diabetic Ketoacidosis.**
Akcan N., Uysalol M., Kandemir I., Soydemir D., Abali Z., Poyrazoglu Ş., Bas F., Bundak R., Darendeliler F. F.
Pediatric emergency care, vol.37, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXIV. Monogenic Childhood Diabetes: Dissecting Clinical Heterogeneity by Next-Generation Sequencing in**

Maturity-Onset Diabetes of the Young

Kanca Demirci D., Darendeliler F. F., Poyrazoglu Ş., Al A. D., Gül N., Tutuncu Y., Gulfidan G., Arga K. Y., Cacina C., Öztürk O., et al.

OMICS-A JOURNAL OF INTEGRATIVE BIOLOGY, vol.25, no.7, pp.431-449, 2021 (SCI-Expanded)

XXXV. Clinical Characteristics of 46,XX Males with Congenital Adrenal Hyperplasia

Savaş-Erdeve Ş., Aycan Z., Çetinkaya S., Ozturk A. P., Bas F., Poyrazoglu Ş., Darendeliler F. F., Ozsu E., Siklar Z., Demiral M., et al.

Journal of clinical research in pediatric endocrinology, vol.13, no.2, pp.180-186, 2021 (SCI-Expanded)

XXXVI. 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, vol.94, no.6, pp.973-979, 2021 (SCI-Expanded)

XXXVII. LRBA deficiency: a rare cause of type 1 diabetes, colitis, and severe immunodeficiency

Kardelen A. D., Kara M., Güller D., Ozturan E., Abalı Z., Ceylaner S., Kiykim A., Cantez S., Torun S., Poyrazoglu Ş., et al. HORMONES-INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, vol.20, no.2, pp.389-394, 2021 (SCI-Expanded)

XXXVIII. Gonadectomy in conditions affecting sex development: a registry-based cohort study.

Lucas-Herald A. K., Bryce J., Kyriakou A., Ljubicic M. L., Arlt W., Audi L., Balsamo A., Baronio F., Bertelloni S., Bettendorf M., et al.

European journal of endocrinology, vol.184, no.6, pp.791-801, 2021 (SCI-Expanded)

XXXIX. International practice of corticosteroid replacement therapy in congenital adrenal hyperplasia: data from the I-CAH registry.

Bacila I., Freeman N., Daniel E., Sandrk M., Bryce J., Ali S. R., Yavas Abalı Z., Atapattu N., Bachega T. A., Balsamo A., et al.

European journal of endocrinology, vol.184, pp.553-563, 2021 (SCI-Expanded)

XL. Clinical Characteristics, Molecular Features, and Long-Term Follow-Up of 15 Patients with Neonatal Diabetes: A Single-Centre Experience.

Abalı Z. Y., De Franco E., Karakilic Ozturan E., Poyrazoglu Ş., Bundak R., Bas F., Flanagan S. E., Darendeliler F. Hormone research in paediatrics, vol.93, pp.423-432, 2021 (SCI-Expanded)

XLI. Clinical Characteristics and Growth Hormone Treatment in Patients with Prader-Willi Syndrome

Dağdeviren Çakır A., Baş F., Akin O., Şiklar Z., Özcabı B., Berberoğlu M., Kardelen A. D., Bayramoglu E., Poyrazoğlu Ş., Aydin M., et al.

JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.13, no.3, pp.308-319, 2021 (SCI-Expanded)

XLII. Real World Estimates Of Adrenal Insufficiency Related Adverse Events In Children With Congenital Adrenal Hyperplasia.

Ali S., Bryce J., Haghpanahan H., Lewsey J., Tan L., Atapattu N., Birkebaek N., Blankenstein O., Neumann U., Balsamo A., et al.

The Journal of clinical endocrinology and metabolism, vol.106, 2021 (SCI-Expanded)

XLIII. Testosterone Therapy and Its Monitoring in Adolescent Boys with Hypogonadism: Results of an International Survey from the I-DSD Registry.

Stancampiano M. R., Lucas-Herald A. K., Bryce J., Russo G., Barera G., Balsamo A., Baronio F., Bertelloni S., Valiani M., Cools M., et al.

Sexual development : genetics, molecular biology, evolution, endocrinology, embryology, and pathology of sex determination and differentiation, vol.15, no.4, pp.236-243, 2021 (SCI-Expanded)

XLIV. HEART AND AORTA ANOMALIES IN TURNER SYNDROME AND RELATION WITH KARYOTYPE

Al Kardelen A. D., Gencay G., BAYRAMOĞLU Z., Aliyev B., Karakilic-Ozturan E., POYRAZOĞLU Ş., NİŞLİ K., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

ACTA ENDOCRINOLOGICA-BUCHAREST, vol.17, no.1, pp.124-130, 2021 (SCI-Expanded)

XLV. Surgical Practice in Girls with Congenital Adrenal Hyperplasia: An International Registry Study.

Hebenstreit D., Ahmed F. S., Krone N., Krall C., Bryce J., Alvi S., Ortolano R., Lima M., Birkebaek N., Bonfig W., et al.

- Sexual development : genetics, molecular biology, evolution, endocrinology, embryology, and pathology of sex determination and differentiation, vol.15, no.4, pp.229-235, 2021 (SCI-Expanded)
- XLVI. A Rare Cause of Adrenal Insufficiency - Isolated ACTH Deficiency Due to <i>TBX19</i> Mutation: Long-Term Follow-Up of Two Cases and Review of the Literature**
Al A. D. K., Kardelen Al A. D., Poyrazoğlu Ş., Poyrazoglu S., Aslanger A. D., Aslanger A., YEŞİL G., Yeşil G., Ceylaner S., Ceylaner S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, no.6, pp.395-403, 2020 (SCI-Expanded)
- XLVII. Superb Microvascular Imaging in the Evaluation of Pediatric Graves Disease and Hashimoto Thyroiditis.**
Bayramoglu Z., Kandemirli S. G., Sari Z. N. A., Kardelen A. D., Poyrazoglu S., Bas F., Darendeliler F. F., Adaletli I.
Journal of ultrasound in medicine : official journal of the American Institute of Ultrasound in Medicine, vol.39, pp.901-909, 2020 (SCI-Expanded)
- XLVIII. Hormone Replacement Therapy in a Patient with Hypogonadism and Coexisting Medical Conditions**
DURAL Ö., POYRAZOĞLU Ş.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.12, pp.46-49, 2020 (SCI-Expanded)
- XLIX. Conservative Management of Vaginal Hypoplasia**
DURAL Ö., POYRAZOĞLU Ş.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.12, pp.50-52, 2020 (SCI-Expanded)
- L. Nationwide Turkish Cohort Study of Hypophosphatemic Rickets**
Siklar Z., DEMİRCİOĞLU S., BEREKET A., BAŞ F., GÜRAN T., Akberzade A., Abaci A., Demir K., Bober E., Ozbek M. N., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.12, no.2, pp.150-159, 2020 (SCI-Expanded)
- LI. A Novel Homozygous Mutation of the Acid-Labile Subunit (IGFALS) Gene in a Male Adolescent**
Poyrazoglu S., Hwa V., Bas F., Dauber A., Rosenfeld R., Darendeliler F. F.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.11, no.4, pp.432-438, 2019 (SCI-Expanded)
- LII. The investigation of genetic etiology in familial cases with congenital hypothyroidism**
Al A. D. K., Isik F. B., Ozturan E. K., Sozuguzel M. D., Ozturk A. P., Poyrazoglu S., Parlayan C., CANGÜL H., Bas F., Darendeliler F. F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.199, 2019 (SCI-Expanded)
- LIII. Follow-up of individuals with gender identity disorders: A long and challenging process**
Ozturan E. K., Ozturk A. P., Kardelen A. A. D., Poyrazoglu S., Bas F., AYAZ A. B., Yuksel S., Darendeliler F. F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.486-487, 2019 (SCI-Expanded)
- LIV. Clinical characteristics and response to growth hormone treatment in patients with Prader-Willi Syndrome**
Evliyaoglu O., Cakir A. D., Bas F., Akin O., ŞIKLAR Z., Ozcabı B., BERBEROĞLU M., Kardelen A. D., Bayramoglu E., Poyrazoglu S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.423, 2019 (SCI-Expanded)
- LV. The Clinical Features and Effect of Growth Hormone Treatment in 3-M Syndrome Cases with Severe Growth Retardation**
Ozturk A. P., Altunoglu U., Ozturan E. K., Toksoy G., Poyrazoglu S., Bas F., Uyguner O., Darendeliler F. F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.452, 2019 (SCI-Expanded)
- LVII. Genotype-Phenotype Correlation and Clinical Findings in 145 Patients with Congenital Adrenal Hyperplasia: Single Centre Experience**
Cilsaat G., Toksoy G., Bas F., Karaman B., Poyrazoglu Ş., Uyguner O., Basaran S., Altinoglu U., Darendeliler F. F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.282, 2019 (SCI-Expanded)
- LVIII. Two siblings with hypophosphatemic rickets: SLC34A3 gene mutations with different clinical phenotypes**
Karakilic-Ozturan E., Ozturk A. P., Kardelen A. A. D., Poyrazoglu S., Bas F., Darendeliler F. F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.380, 2019 (SCI-Expanded)

- LVIII. Serum endocan levels as a marker of endothelial dysfunction in Turner syndrome and correlation with cardiac findings**
 Gencay A. G., Darendeliler F. F., Nisli K., Karaca S., Kardelen A. D., Poyrazoglu S., Bas F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.244, 2019 (SCI-Expanded)
- LIX. Genetic Evaluation of Idiopathic Short Stature**
 Karaman B., Bas F., Najafli A., Avci S., Al A. D. K., Toksoy G., Altunoglu U., Poyrazoglu S., Uyguner Z. O., Darendeliler F., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.323, 2019 (SCI-Expanded)
- LX. 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, vol.91, pp.193, 2019 (SCI-Expanded)
- LXI. Long-Term Outcome In Leydig Cell Hypoplasia**
 Boncompagni A., Bryce J., Lucaccioni L., Iughetti L., Acerini C., Cuccaro R. T., Bertelloni S., Hannema S. E., Darendeliler F. F., Poyrazoglu S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.91, pp.259, 2019 (SCI-Expanded)
- LXII. Determination of insulin resistance and its relationship with hyperandrogenemia,anti-Müllerian hormone, inhibin A, inhibin B, and insulin-like peptide-3 levels in adolescent girls with polycystic ovary syndrome.**
 Yetim Ş., BAS F., YETIM Ç., UÇAR A., POYRAZOGLU S., BUNDAK R., Darendeliler F. F.
Turkish journal of medical sciences, vol.49, no.4, pp.1117-1125, 2019 (SCI-Expanded)
- LXIII. Exome Sequencing of a Primary Ovarian Insufficiency Cohort Reveals Common Molecular Etiologies for a Spectrum of Disease.**
 Jolly A., Jolly A., Bayram Y., Bayram Y., DEMİRCİOĞLU S., Turan S., Aycan Z., Aycan Z., Tos T., Tos T., et al.
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, vol.104, no.8, pp.3049-3067, 2019 (SCI-Expanded)
- LXIV. MULTI-PARAMETRIC ULTRASOUND EVALUATION OF PEDIATRIC THYROID DYSHORMONOGENESIS**
 ADALETLI I., BAYRAMOGLU Z., CALISKAN E., YILMAZ R. S., Akyol S., BAS F., KARDELEN A. D., POYRAZOGLU S., Darendeliler F. F.
ULTRASOUND IN MEDICINE AND BIOLOGY, vol.45, no.7, pp.1644-1653, 2019 (SCI-Expanded)
- LXV. THE ROLE OF THYROID FINE-NEEDLE ASPIRATION CYTOLOGY IN THE TREATMENT AND FOLLOW-UP OF THYROID NODULES IN THE PEDIATRIC POPULATION**
 KARDELEN A. D., YILMAZ C., POYRAZOGLU S., TUNCA F., BAYRAMOGLU Z., BAS F., BUNDAK R., Gilse S., OZLUK Y., YEGEN G., et al.
ACTA ENDOCRINOLOGICA-BUCHAREST, no.3, pp.333-341, 2019 (SCI-Expanded)
- LXVI. Comparison of the Clinical and Anthropometric Features of Treated and Untreated Girls with Borderline Early Puberty.**
 DEMIRKALE Z., ABALI Z., BAS F., POYRAZOGLU S., BUNDAK R., Darendeliler F. F.
Journal of pediatric and adolescent gynecology, vol.32, pp.264-270, 2019 (SCI-Expanded)
- LXVII. Precocious or early puberty in patients with combined pituitary hormone deficiency due to POU1F1 gene mutation: case report and review of possible mechanisms.**
 Bas F., Abali Z. Y., Toksoy G., Poyrazoglu S., Bundak R., Gulec Ç., Uyguner Z. O., Darendeliler F. F.
Hormones (Athens, Greece), vol.17, no.4, pp.581-588, 2018 (SCI-Expanded)
- LXVIII. Assessment of paediatric Hashimoto's thyroiditis using superb microvascular imaging**
 BAYRAMOGLU Z., KANDEMIRLI S. G., CALISKAN E., YILMAZ R. S., KARDELEN A. D., POYRAZOGLU S., BAS F., ADALETLI I., Darendeliler F. F.
CLINICAL RADIOLOGY, vol.73, no.12, 2018 (SCI-Expanded)
- LXIX. 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, vol.10, no.4, pp.336-342, 2018 (SCI-Expanded)
- LXX. Body mass index at the presentation of premature adrenarche is associated with components of**

- metabolic syndrome at puberty.**
 Kaya G., Abali Z. Y., Bas F., Poyrazoglu S., Darendeliler F. F.
European journal of pediatrics, vol.177, no.11, pp.1593-1601, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXI. **A Rare Cause of Congenital Adrenal Hyperplasia: Clinical and Genetic Findings and Follow-up Characteristics of Six Patients with 17-Hydroxylase Deficiency Including Two Novel Mutations**
 Kardelen A. D., Toksoy G., Bas F., Abali Z. Y., Gencay G., Poyrazoglu S., Bundak R., Altunoglu U., Avci S., Najaflı A., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, vol.10, no.3, pp.206-215, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXII. **Prevalence, clinical characteristics and long-term outcomes of classical 11 β-hydroxylase deficiency (11BOHD) in Turkish population and novel mutations in CYP11B1 gene.**
 Baş F., Toksoy G., Ergun-Longmire B., Uyguner Z. O., Abali Z., Poyrazoğlu S., Karaman V., Avci S., Altunoglu U., Bundak R., et al.
The Journal of steroid biochemistry and molecular biology, vol.181, pp.88-97, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **Klinefelter Syndrome in Childhood: Variability in Clinical and Molecular Findings**
 AKCAN N., POYRAZOGLU S., BAS F., BUNDAK R., Darendeliler F. F.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, vol.10, pp.100-107, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **Determinants of Increased Aortic Diameters in Young Normotensive Patients With Turner Syndrome Without Structural Heart Disease.**
 Ucar A., Tugrul M. Z., Erol B. O., Yekeler E., Aydin B., Yildiz S., Nisli K., Bas F., Poyrazoglu S., Darendeliler F. F., et al.
Pediatric cardiology, vol.39, no.4, pp.786-793, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXV. **Response to growth hormone treatment in very young patients with growth hormone deficiencies and mini-puberty.**
 CETINKAYA S., Poyrazoglu S., Bas F., Ercan O., Yildiz M., Adal E., BEREKET A., Abali S., AYCAN Z., ERDEVE S. S., et al.
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, vol.31, no.2, pp.175-184, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXVI. **PROKR2 Mutations in Patients With Growth Hormone Deficiency and Multiple Pituitary Hormone Deficiency**
 Najaflı A., Bas F., Karaman B., Kardelen Al A. D., Toksoy G., Poyrazoglu S., Uyguner O., Avci S., Altunoglu U., Ozturan E. K., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.500, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXVII. **Gonadectomy for Adults With DSD Conditions In The International Disorders of Sex Development Registry**
 Lucas-Herald A. K., Kyriakou A., Bryce J., Rodie M., Acerini C., Arlt W., Balsamo A., Baronico F., Bertelloni S., Brooke A., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.549-550, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXVIII. **Clinical, Laboratory and Molecular Genetic Findings of Patients with 17 beta-Hydroxysteroid Dehydrogenase 3 Deficiency**
 Poyrazoglu S., Toksoy G., Aghayev A., Karaman B., Avci S., Altunoglu U., Kardelen A. A. D., Ozturan E. K., Bas F., Basaran S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.562, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXIX. **Osteoporosis-Pseudoglioma Syndrome (OPPG): Improvement of Osteoporosis on Biphosphonate Therapy**
 Ozturan E. K., Altunoglu U., Kardelen A. D., Abali Z. Y., Avci S., Karabey H. K., Poyrazoglu S., Bas F., Darendeliler F.,
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.181-182, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXX. **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, vol.90, pp.542, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXXI. **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., Najaflı A., Toksoy G., Poyrazoglu S., Yildiz M., Uyguner O., Basaran S., et al.

- HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.560, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXXII. **Heart and Aorta Anomalies in Turner Syndrome and Relation with Karyotype**
 Kardelen A. D., Darendeliler F. F., Gencay G., Ince Z., Aliyev B., Ozturan E. K., Abali Z. Y., Poyrazoglu S., Nisli K., Bas F.
 HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.433-434, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXXIII. **Nationwide Hypophosphatemic Rickets Study**
 ŞIKLAR Z., DEMİRCİOĞLU S., BEREKET A., ABACI A., Bas F., DEMİR K., GÜRAN T., Akberzade A., BÖBER E., Ozbek M. N., et al.
 HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.109-110, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXXIV. **Evaluation of Three Patients with 46,XY Gonadal Dysgenesis due to Desert Hedgehog Gene Mutations**
 Poyrazoglu S., Aghayev A., Toksoy G., Karaman B., Avci S., Kardelen A. A. D., Ozturan E. K., Altunoglu U., Bas F., Basaran S., et al.
 HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.558-559, 2018 (SCI-Expanded)
- LXXXV. **Two novel mutations in XYLT2 cause spondyloocular syndrome.**
 Taylan F., Abali Z. Y., Jaentti N., Gunes N., Darendeliler F. F., Bas F., Poyrazoglu S., Tamcelik N., Tuysuz B., Makitie O.
American journal of medical genetics. Part A, vol.173, no.12, pp.3195-3200, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXXVI. **The relationship between infancy growth rate and the onset of puberty in both genders**
 Aydin B. K., Devecioglu E., Kadioglu A., CAKMAK A. E., Kisabacak S., Gokcay G., Bas F., Poyrazoglu S., Bundak R., Darendeliler F.
 PEDIATRIC RESEARCH, vol.82, no.6, pp.940-946, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXXVII. **Clinicopathological Characteristics of Papillary Thyroid Cancer in Children with Emphasis on Pubertal Status and Association with BRAF^{V600E} Mutation.**
 Poyrazoglu S., Bundak R., Bas F., Yegen G., Sanli Y., Darendeliler F. F.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, vol.9, no.3, pp.185-193, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXXVIII. **Evaluation and Treatment Results of Ovarian Cysts in Childhood and Adolescence: A Multicenter, Retrospective Study of 100 Patients.**
 Aydin B. K., Saka N., Bas F., Yilmaz Y., Haliloglu B., GÜRAN T., Turan S., BEREKET A., Mutlu G. Y., Cizmecioglu F., et al.
Journal of pediatric and adolescent gynecology, vol.30, no.4, pp.449-455, 2017 (SCI-Expanded)
- LXXXIX. **Clinical, biochemical and genetic features with nonclassical 21-hydroxylase deficiency and final height**
 SAVAS-ERDEVE S., CETINKAYA S., Abali Z. Y., Poyrazoglu S., Bas F., Berberoglu M., Siklar Z., Korkmaz O., BULUS D., Akbas E. D., et al.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.30, no.7, pp.759-766, 2017 (SCI-Expanded)
- XC. **Potential risk factors for vitamin D levels in medium- and long-term use of antiepileptic drugs in childhood.**
 YILDIZ E., POYRAZOGLU S., Bektas G., KARDELEN A. D., AYDINLI N.
Acta neurologica Belgica, vol.117, pp.447-453, 2017 (SCI-Expanded)
- XCI. **Cleidocranial dysplasia: Clinical, endocrinologic and molecular findings in 15 patients from 11 families.**
 Dinçsoy B., DINÇKAN N., GÜVEN Y., BAŞ F., ALTUNOĞLU U., KUVVETLİ S., Poyrazoğlu S., TOKSOY G., KAYSERILI H., UYGUNER Z. O.
European journal of medical genetics, vol.60, pp.163-168, 2017 (SCI-Expanded)
- XCII. **Birth Weight in Different Etiologies of Disorders of Sex Development.**
 Poyrazoglu S., DARENDELILER F. F., AHMED S., HUGHES I., BRYCE J., JIANG J., RODIE M., HIORT O., HANNEMA S., BERTELLONI S., et al.
The Journal of clinical endocrinology and metabolism, vol.102, pp.1044-1050, 2017 (SCI-Expanded)
- XCIII. **THE ASSESSMENT OF GROWTH HORMONE TREATMENT AND ADULT HEIGHT IN PATIENTS WITH GROWTH HORMONE DEFICIENCY**
 Poyrazoglu S., Vazgecer E. O., Bas F., Bundak R., Darendeliler F.
 HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.88, pp.495, 2017 (SCI-Expanded)
- XCIV. **THE RELATIONSHIP OF OBESITY AND INSULIN RESISTANCE WITH HYPERANDROGENEMIA, ANTI-MULLERIAN HORMONE, INHIBIN A, INHIBIN B AND INSULIN-LIKE PEPTIDE-3 LEVELS IN PATIENTS**

WITH POLYCYSTIC OVARY SYNDROME

Yetim A., Bas F., Bundak R., Poyrazoglu S., Darendeliler F. F.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.88, pp.170-171, 2017 (SCI-Expanded)

- XCV. INCREASED AORTIC DIAMETERS IN NORMOTENSIVE CHILDREN AND ADOLESCENTS WITH TURNER SYNDROME WITH EMPHASIS ON ASSOCIATIONS WITH B-TYPE NATRIURETIC PEPTIDE AND INSULIN-LIKE GROWTH FACTOR1**

Ucar A., Aksakal M. Z., Erol B. O., Yekeler E., Bas F., Poyrazoglu S., Darendeliler F. F., Saka N., Bundak R.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.88, pp.210, 2017 (SCI-Expanded)

- XCVI. A RARE CAUSE OF CONGENITAL ADRENAL HYPERPLASIA: CLINICAL AND GENETIC FINDINGS AND FOLLOW-UP OF SIX PATIENTS WITH 17 HYDROXYLASE DEFICIENCY**

Kardelen A. D., Bas F., Toksoy G., Poyrazoglu S., Bundak R., Altunoglu U., Najafli A., Uyguner O., Darendeliler F. F.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.88, pp.429-430, 2017 (SCI-Expanded)

- XCVII. The Growth Characteristics of Patients with Noonan Syndrome: Results of Three Years of Growth Hormone Treatment: A Nationwide Multicenter Study.**

Siklar Z., Genens M., Poyrazoglu S., Bas F., Darendeliler F. F., Bundak R., Aycan Z., Erdeve S. S., Cetinkaya S., Guven A., et al.

Journal of clinical research in pediatric endocrinology, vol.8, no.3, pp.305-12, 2016 (SCI-Expanded)

- XCVIII. Classic Architecture with Multicentricity and Local Recurrence, and Absence of TERT Promoter Mutations are Correlates of BRAF(V600E) Harboring Pediatric Papillary Thyroid Carcinomas**
- Onder S., Sari S. O., Yegen G., Sormaz I. C., Yilmaz I., Poyrazoglu S., Sanli Y., Senyurek Y., Kapran Y., Mete O.
- ENDOCRINE PATHOLOGY, vol.27, no.2, pp.153-161, 2016 (SCI-Expanded)

- XCIX. Onset of Puberty in Healthy Boys is Associated with a Decreased BMI Compared to Values Prior to the Onset of Puberty**

Bundak R., Darendeliler F. F., Bas F., Poyrazoglu S., Gunoz H., Neyzi O.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.290, 2016 (SCI-Expanded)

C. Clinical Characteristics and Molecular Analysis of Patients with Neonatal Diabetes

Abali Z. Y., Bundak R., Bas F., De Franco E., Genens M., Poyrazoglu S., Ellard S., Hattersley A., Darendeliler F.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.211, 2016 (SCI-Expanded)

CI. The 3M Syndrome: A Cause of Pre- and Post-Natal Severe Growth Retardation

Genens M., Altunoglu U., Bas F., Poyrazoglu S., Abali Z. Y., Bundak R., Darendeliler F. F.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.465-466, 2016 (SCI-Expanded)

CII. Effect of Gonadotropin Releasing Hormone Analogues (GnRHa) on Final Height in Girls with Borderline Early Puberty or Normal Physiological Puberty Depend on Bone Age Advancement and Predicted Height

Hizli Z., Bas F., Poyrazoglu S., Genens M., Abali Z. Y., Bundak R., Darendeliler F. F.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.436, 2016 (SCI-Expanded)

CIII. Clinicopathological Characteristics of Papillary Thyroid Cancer in Children With Emphasis on the Pubertal Status and Association With BRAFV600E Mutation

Poyrazoglu S., Bundak R., Bas F., Darendeliler F. F.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.481, 2016 (SCI-Expanded)

CIV. Precocious Puberty in Patients with Primary Adrenal Insufficiency due to Melanocortin Receptor 2 Mutation

Bas F., Abali Z. Y., GÜRAN T., Genens M., Poyrazoglu S., Bundak R., Darendeliler F. F.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.418, 2016 (SCI-Expanded)

CV. increased arterial stiffness in young normotensive patients with turner syndrome

UÇAR A., ÖZ F., BAŞ F., OFLAZ H., NIŞLI K., TUĞRUL M., YETİM A., DARENDELILER F., SAKA N., POYRAZOĞLU S., et al.

CLINICAL ENDOCRINOLOGY, vol.1, pp.1, 2015 (SCI-Expanded)

CVI. Increased arterial stiffness in young normotensive patients with Turner syndrome: associations with vascular biomarkers

Ucar A., Oz F., Bas F., Oflaz H., Nisli K., Tugrul M. Z., Yetim A., Darendeliler F., Saka N., Poyrazoglu S., et al.

CLINICAL ENDOCRINOLOGY, vol.82, no.5, pp.719-727, 2015 (SCI-Expanded)

- CVII. An easily missed diagnosis: 17-alpha-hydroxylase/17,20-lyase deficiency**
 KÜÇÜKEMRE-AYDIN B., ÖĞRENDİL-YANAR Ö., BILGE I., Baş F., POYRAZOĞLU Ş., YILMAZ A., EMRE S., BUNDAK R., SAKA N., DARENDELILER F. F.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.57, no.3, pp.277-281, 2015 (SCI-Expanded)
- CVIII. Turner Syndrome and Associated Problems in Turkish Children: A Multicenter Study**
 YESILKAYA E., BEREKET A., Darendeliler F. F., Bas F., Poyrazoglu S., Aydin B. K., DARCAN Ş., Dundar B., BUYUKINAN M., Kara C., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.7, no.1, pp.27-36, 2015 (SCI-Expanded)
- CIX. Current Practice in Diagnosis and Treatment of Growth Hormone Deficiency in Childhood: A Survey from Turkey**
 Poyrazoglu S., Akcay T., Arslanoglu I., Atabek M. E., Atay Z., Berberoglu M., BEREKET A., Bideci A., Bircan I., Bober E., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.7, no.1, pp.37-44, 2015 (SCI-Expanded)
- CX. Comparative analysis of glucoinsulinemic markers and proinflammatory cytokines in prepubertal children born large-versus appropriate-for gestational age.**
 Cetin C., Bas F., Ucar A., Poyrazoglu S., Saka N., Bundak R., Darendeliler F. F.
Endocrine, vol.47, no.3, pp.816-24, 2014 (SCI-Expanded)
- CXI. Associations of Size at Birth and Postnatal Catch-up Growth Status With Clinical and Biomedical Characteristics in Prepubertal Girls With Precocious Adrenarche: Preliminary Results**
 Ucar A., Yackobovitch-Gavan M., Erol O. B., Yekeler E., Saka N., Bas F., Poyrazoglu Ş., Bundak R., Darendeliler F. F.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.99, no.8, pp.2878-2886, 2014 (SCI-Expanded)
- CXII. Sitting height and sitting height/height ratio references for Turkish children**
 Bundak R., Bas F., Furman A., Gunoz H., Darendeliler F., Saka N., Poyrazoglu Ş., Neyzi O.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.173, no.7, pp.861-869, 2014 (SCI-Expanded)
- CXIII. 2013 Lwpes/Espe 9th Joint Meeting, Milan, Italy, Selected Highlights**
 Poyrazoglu S., Volkl T. M. K., Karantza M.
PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY REVIEWS PER, vol.11, no.3, pp.328-336, 2014 (SCI-Expanded)
- CXIV. Metabolic syndrome in young people**
 Poyrazoglu S., Bas F., Darendeliler F.
CURRENT OPINION IN ENDOCRINOLOGY DIABETES AND OBESITY, vol.21, no.1, pp.56-63, 2014 (SCI-Expanded)
- CXV. Are metabolic syndrome antecedents in prepubertal children associated with being born idiopathic large for gestational age?**
 Cetin C., Ucar A., Bas F., Poyrazoglu Ş., Bundak R., Saka N., Ozden T., Darendeliler F.
PEDIATRIC DIABETES, vol.14, no.8, pp.585-592, 2013 (SCI-Expanded)
- CXVI. Frequency and severity of ketoacidosis at onset of autoimmune type 1 diabetes over the past decade in children referred to a tertiary paediatric care centre: potential impact of a national programme highlighted**
 Ucar A., Saka N., Bas F., Sukur M., Poyrazoglu Ş., Darendeliler F., Bundak R.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.26, pp.1059-1065, 2013 (SCI-Expanded)
- CXVII. Sequential Use of Hydrocortisone and Dexamethasone in Prenatal Treatment of Congenital Adrenal Hyperplasia due to 21-Hydroxylase Deficiency**
 Ucar A., Saka N., Bas F., Poyrazoglu Ş., Bundak R., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.79, no.5, pp.323-324, 2013 (SCI-Expanded)
- CXVIII. Distribution of Gene Mutations Associated with Familial Normosmic Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**
 GÜRBÜZ F., KOTAN L. D., Mengen E., ŞIKLAR Z., BERBEROĞLU M., Dokmetas S., Kilicli M. F., Guven A., KİREL B., Saka N., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.4, no.3, pp.121-126, 2012 (SCI-Expanded)
- CXIX. Ambulatory blood pressure monitoring and renal functions in term small-for-gestational age children**
 Bilge I., Poyrazoglu S., Bas F., Emre S., Sirin A., Gökalp S., Eryilmaz S., Hekim N., Darendeliler F.

- PEDIATRIC NEPHROLOGY, vol.26, no.1, pp.119-126, 2011 (SCI-Expanded)
- CXX. **Prevalence of Testicular Microlithiasis in Males with Congenital Adrenal Hyperplasia and Its Association with Testicular Adrenal Rest Tumors**
Poyrazoglu S., Saka N., Agayev A., Yekeler E.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.73, no.6, pp.443-448, 2010 (SCI-Expanded)
- CXXI. **Ghrelin levels are decreased in non-obese prepubertal children born large for gestational age**
Darendeliler F. F., Poyrazoglu S., Bas F., Sancakli O., Gokcay G.
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, vol.160, no.6, pp.951-956, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXII. **Adiponectin is an indicator of insulin resistance in non-obese prepubertal children born large for gestational age (LGA) and is affected by birth weight**
Darendeliler F. F., Poyrazoglu S., Sancakli O., Bas F., Gokcay G., Aki S., Eskiyyurt N.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, vol.70, no.5, pp.710-716, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXIII. **Glucocorticoid receptor gene polymorphisms and their relation with glucocorticoid sensitivity and obesity in patients with congenital adrenal hyperplasia**
Saka N., Poyrazoglu S., Sayitoglu M., Ozbek U., Sen N., ISGUVEN P., AKIN L.
HORMONE RESEARCH, vol.72, pp.346, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXIV. **Target Height Estimation in Children with Idiopathic Short Stature Who Are Referred to the Growth Clinic**
Poyrazoglu S., Darendeliler F., Bas F., Bundak R., Saka N., DARCAN S., Wit J. M., Günöz H.
HORMONE RESEARCH, vol.72, no.3, pp.178-183, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXV. **Resistance to thyroid hormone in a Turkish child with A317T mutation in the thyroid hormone receptor-beta gene**
Poyrazoglu S., Tuetuenculer F., Bas F., Darendeliler F.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.50, no.6, pp.577-580, 2008 (SCI-Expanded)
- CXXVI. **Evaluation of Diagnosis and Treatment Results in Children with Graves' Disease with Emphasis on the Pubertal Status of Patients (vol 21, pg 745, 2008)**
POYRAZOĞLU S., DARENDELİLER F. F., BUNDAK R., BAŞ F., SAKA H. N.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.21, no.10, pp.1021, 2008 (SCI-Expanded)
- CXXVII. **Evaluation of diagnosis and treatment results in children with Graves' disease with emphasis on the pubertal status of patients**
Poyrazoglu S., Saka N., Bas F., İşgüven P., Dogu A., Turan S., Turan A., Sarıkaya S., Adal E., Cizmeci F., et al.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.21, no.8, pp.745-751, 2008 (SCI-Expanded)
- CXXVIII. **Successful Results of Pamidronate Treatment in Children With Osteogenesis Imperfecta With Emphasis on the Interpretation of Bone Mineral Density for Local Standards**
Poyrazoglu S., Gunoz H., Darendeliler F., Bas F., Tutunculer F., Eryilmaz S. K., Bundak R., Saka N.
JOURNAL OF PEDIATRIC ORTHOPAEDICS, vol.28, no.4, pp.483-487, 2008 (SCI-Expanded)
- CXXIX. **Which target height estimation is appropriate for children with idiopathic short stature?**
Poyrazoglu S., Darendeliler F. F., Bas F., Bundak R., DARCAN S., Sukur M., Saka N., Gunoz H.
HORMONE RESEARCH, vol.70, pp.116, 2008 (SCI-Expanded)
- CXXX. **Evaluation of permanent growth hormone deficiency (GHD) in young adults with childhood onset GHD: A multicenter study**
BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Darendeliler F. F., Poyrazoglu S., DARCAN S., Isguven P., BİDECİ A., Ocal G., Bundak R., Yuksel B., et al.
HORMONE RESEARCH, vol.70, pp.103, 2008 (SCI-Expanded)
- CXXXI. **Prevalance of testicular microlithiasis in patients with congenital adrenal hyperplasia**
Saka N., Poyrazoglu S., Agayev A., Yekeler E.
HORMONE RESEARCH, vol.70, pp.214-215, 2008 (SCI-Expanded)
- CXXXII. **Adiponectin as an early indicator of insulin resistance in non-obese prepubertal children born large for gestational age**
Darendeliler F. F., Poyrazoglu S., Bas F., Sancakli O., Gokcay G., Bas N., Aki S., Eskiyyurt N.
HORMONE RESEARCH, vol.70, pp.62, 2008 (SCI-Expanded)

- CXXXIII. **Factors associated with obesity in children with hypothalamo-pituitary tumors**
DEMİRCİOĞLU S., BEREKET A., Guran T., Akcay T., Gunoz H., Saka N., Bundak R., Darendeliler F. F., Bas F., Poyrazoglu Ş., et al.
HORMONE RESEARCH, vol.65, pp.83, 2006 (SCI-Expanded)
- CXXXIV. **Evaluation of insulin resistance and leptin, ghrelin, adiponectin levels in children with classic congenital adrenal hyperplasia**
Bas F., Gunoz H., Darendeliler F. F., Bundak R., Eryilmaz S. K., Poyrazoglu S., Saka N.
HORMONE RESEARCH, vol.65, pp.119, 2006 (SCI-Expanded)
- CXXXV. **Evaluation of patients with Graves' disease**
Poyrazoglu S., Saka N., Bas F., Isguvan P., Dogu A., Turan S., Bereket A., Sarikaya S., Adal E., Cizmeci F., et al.
HORMONE RESEARCH, vol.65, pp.41, 2006 (SCI-Expanded)
- CXXXVI. **Haemophilus influenzae type b carriage among 3- to 24-month-old Turkish children**
POYRAZOGLU S., KOMEÇ S., Gokcay G. F., Ongen B.
EPIDEMIOLOGY AND INFECTION, vol.133, no.6, pp.1113-1117, 2005 (SCI-Expanded)
- CXXXVII. **Serum leptin levels in patients with 21-hydroxylase deficiency before and after treatment**
POYRAZOGLU S., GUNOZ H., Darendeliler F. F.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.45, no.1, pp.33-38, 2003 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- 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, vol.6, no.4, 2023 (ESCI)
- II. **Long-Term Endocrinologic Follow-Up of Children with Brain Tumors and Comparison of Growth Hormone Therapy Outcomes: A SingleCenter Experience.**
Yavaş Abalı Z., Öztürk A. P., BAŞ F., Poyrazoğlu Ş., Akcan N., KEBUDİ R., Çelik A. İ., Bundak R., Darendeliler F.
Turkish archives of pediatrics, vol.58, no.3, pp.308-313, 2023 (ESCI)
- III. **COURSE OF PAPILLARY THYROID CARCINOMA DIAGNOSED IN CHILDHOOD AND ADOLESCENCE AND FOLLOWED THROUGH ADULTHOOD: EXPERIENCE FROM A TERTIARY REFERRAL CENTER* ÇOCUKLUK VE ADÖLESAN DÖNEMDE TANI KONULAN ERİŞKİNLİK DÖNEMİ BOYUNCA TAKİP EDİLEN PAPİLLER TİROİD KARSİNOMUNUN SEYRİ: BİR ÜÇÜNCÜ BASAMAK MERKEZ DENEYİMİ***
HacıŞahiNoğulları H., Balci E. İ., İŞCAN A. Y., Yalın G., Selcukbircicik Ö. S., SORMAZ İ. C., BAŞ F., Üzüm A. K., ŞENYÜREK Y., POYRAZOĞLU Ş., et al.
İstanbul Tip Fakultesi Dergisi, vol.86, no.4, pp.282-287, 2023 (ESCI)
- IV. **The relationship between urinary bisphenol A levels and body weight in children**
KILIÇ A., GÜMÜŞ PEKACAR S., YETİM ŞAHİN A., KESKİNDEMİRÇİ G., ÖZÇETİN M., VARKAL M. A., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., DARENDELİLER F. F., BATTAL D., et al.
ANNALS OF CLINICAL AND ANALYTICAL MEDICINE, vol.12, 2021 (ESCI)
- V. **BASELINE CHARACTERISTICS OF PATIENTS WITH GROWTH HORMONE DEFICIENCY**
Uckun U., Bas F., Poyrazoglu Ş., Sukur N. M., Darendeliler F. F., Bundak R.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, vol.83, no.4, pp.413-420, 2020 (ESCI)
- VI. **üçüncü basamak bir pediatrik endokrinoloji merkezinde izlenen ağır boy kısalığı vakalarının etiyolojik değerlendirilmesi**
uçkun u., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., ŞÜKÜR N. M., DARENDELİLER F. F., bundak r.
ÇOCUK DERGİSİ, vol.19, pp.63-76, 2019 (Peer-Reviewed Journal)
- VII. **Etiologic Evaluation of Severe Short Stature in Children at Tertiary Pediatric Endocrinology Centre**
Uçkun U., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., ŞÜKÜR N. M., DARENDELİLER F. F., BUNDAK R.
Çocuk Dergisi, 2019 (Peer-Reviewed Journal)

- VIII. **Joubert syndrome with multiple pituitary hormone deficiency.**
Akcan N., Bas F., Poyrazoglu Ş., Bundak R.
BMJ case reports, vol.12, 2019 (ESCI)
- IX. **Oral Bacteria of Children with Turner Syndrome**
Unsal G., Topcuoglu N., Guven Y., Poyrazoglu S., Kulekci G., Aktoren O.
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, vol.6, no.1, pp.44-50, 2019 (ESCI)
- X. **Endokrin Hastalıklarda Çocukluktan Erişkinleme Geçiş Deneyimi**
Karakılıç Özturan E., Kardelen A. D., Öztürk A. P., Kubat Üzüm A., Özçetin M., Baş F., Poyrazoğlu Ş., Aral F., Dinçağ N., Tanakol R., et al.
Çocuk Dergisi, vol.18, no.3, pp.129-134, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- XI. **The Experience of Transition from Childhood to Adulthood in Endocrinology**
KARAKILIÇ ÖZTÜRK E., KARDELEN A. D., ÖZTÜRK A. P., KUBAT ÜZÜM A., ÖZÇETİN M., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., ARAL F., DİNÇAĞ N., TANAKOL R., et al.
Çocuk Dergisi, vol.18, pp.129-134, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- XII. **Sonography and Magnetic Resonance Imaging Characteristics of Testicular Adrenal Rest Tumors**
Yilmaz R. S., Sahin D., Aghayev A., Erole O. B., Poyrazoglu S., Saka N., Yekeler E.
POLISH JOURNAL OF RADIOLOGY, vol.82, pp.583-588, 2017 (ESCI)
- XIII. **Graves Hastalığından Sonra Gelişen Hashimoto Tiroiditi**
GENENÇ M., POYRAZOĞLU Ş., YAVAŞ ABALI Z., BAŞ F., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
Türkiye Klinikleri Journal of Case Report, vol.24, no.2, pp.45-47, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- XIV. **Graves Hastalığından Sonra Gelişen Hashimoto Tiroiditi**
GENENÇ M., POYRAZOĞLU Ş., YAVAŞ ABALI Z., BAŞ F., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
TÜRKİYE KLINİKLERİ JOURNAL OF CASE REPORT, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- XV. **Çocukluk Çağında Tiroid Bezi Kanserleri Tanı ve Tedavi**
POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F.
Türkiye Klinikleri J Pediatr Sci, vol.12, no.2, pp.70-76, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- XVI. **Obezite ve Vitamin-Mineral İlişkisi**
Poyrazoğlu Ş.
Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, vol.11, no.3, pp.36-41, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XVII. **A Thiamine Responsive Megaloblastic Anemia Presented with Hypertriglyceridemia and Autoimmune Diabetes**
Yılmaz Y., Karakaş Z., Aydin B., Baş F., Ünüvar A., Karakaş Z., Poyrazoğlu Ş., Bundak R., Darendeliler F.
Exp Clin Endocrinol Diabetes Rep, no.2, pp.8-10, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XVIII. **Dentofacial Findings in Turner Syndrome**
Şahin Ünsal G., Poyrazoğlu Ş., Saka H. N., Ulukapı I.,
Ege Üniversitesi Diş Hekimliği Fakültesi, vol.36, no.1, pp.10-18, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XIX. **Turner Sendromlu Çocukların Ağız İçi Bulguları**
Ünsal G. Ş., Poyrazoğlu Ş., Saka H. N., Ulukapı I.,
Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, vol.1, no.1, pp.1-6, 2015 (Peer-Reviewed Journal)
- XX. **Aralık Sayısının "Tanınız Nedir?" Yanıtı: Hipertiroidi Basedow Graves Hastalığı**
KILIÇ A., POYRAZOĞLU Ş., SOYDEMİR D., YILDIZ İ.
ÇOCUK DERGİSİ, vol.13, no.1, pp.51-54, 2013 (Peer-Reviewed Journal)
- XXI. **Endocrine late effects of childhood cancer therapy**
POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., Darendeliler E., DARENDELİLER F. F.
TÜRK ONKOLOJİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF ONCOLOGY, vol.25, no.1, pp.37-46, 2010 (ESCI)
- XXII. **Ergenlik Gecikmesi**
BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., DARENDELİLER F. F.
Türkiye Klinikleri Pediatrik Bilimler, vol.2, no.10, pp.24-31, 2006 (Peer-Reviewed Journal)
- XXIII. **Tip I diyabetli çocuklarda büyümeye ve püberte**
POYRAZOĞLU Ş., Saka H. N., BUNDAK R., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., Günöz H.
ÇOCUK DERGİSİ, vol.4, no.2, pp.83-87, 2004 (Peer-Reviewed Journal)

Books & Book Chapters

- I. **FOLLOW-UP AND COMMUNITY CARE OF THE CHILD WITH TYPE 2 DIABETES MELLITUS**
Karakılıç Özturan E., Poyrazoğlu Ş.
in: Follow-Up and Community Care of the Child With a Chronic Disease, Emine Gülbey Gökçay, Gonca Keskindemirci, Editor, İstanbul University, İstanbul, pp.537-548, 2024
- II. **46,XX Cinsiyet Gelişim Bozukluğu - Androjen Fazlalığı - Maternal Nedenler**
Poyrazoğlu Ş.
in: Cinsiyet Gelişim Bozuklukları, Prof. Dr. Deniz DEMİRCİ Prof. Dr. Nihal HATİPOĞLU Doç. Dr. Numan BAYDILLİ Doç. Dr. Esra DEMİRCİ Prof. Dr. Ateş KADIOĞLU, Editor, Nobel Yayın Dağıtım, İstanbul, pp.85-91, 2023
- III. **46,XX Cinsiyet Gelişim Bozukluğu - Androjen Fazlalığı - Maternal Nedenler**
POYRAZOĞLU Ş.
in: Cinsiyet Gelişim Bozuklukları, Demirci Deniz, Hatipoğlu N, Baydilli Numan, Demirci Esra, Kadioğlu Ateş, Editor, TÜD/TÜRK ÜROLOJİ AKADEMİSİ, pp.85-89, 2023
- IV. **Endokrin Hastalıklar ve COVID-19**
ÖZTÜRK A. P., SARBAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
in: Çocuklarda Her Yönüyle Covid-19, Demet Demirkol, Burçın Nazlı Karacabey, Zeynep Karakaş, Editor, Selen Yayıncılık, İstanbul, pp.45-58, 2021
- V. **GENETİK SENDROMLAR**
TÜRKCAN Ö. N., POYRAZOĞLU Ş.
in: Pediatrik Nefroendokrin, Feyza Darendeliler, Ahmet Nayır, Zeynep Nagehan Yürüük Yıldırım, Editor, Ema Tıp Kitapevi, pp.411-469, 2021
- VI. **Fetal Büyüme ve Etkileyen Faktörler**
POYRAZOĞLU Ş.
in: Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet, Darendeliler Feyza, Aycan Zehra, Kara Cengiz, Özgen Samim, Eren Erdal, Editor, İstanbul Tıp Kitapevleri, pp.132-141, 2021
- VII. **Psödohipoaldosteronizm**
Öner H. A., POYRAZOĞLU Ş.
in: Pediatrik Nefroendokrin, Feyza Darendeliler, Ahmet Nayır, Zeynep Nagehan Yürüük Yıldırım, Editor, Ema Tıp Kitapevi, pp.367-379, 2021
- VIII. **ENDOKRİN HASTALIKLARI VE COVID-19**
ÖZTÜRK A. P., ŞARBAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
in: ÇOCUKLarda HER Yönüyle COVID-19, DEMET DEMİRKOL, BURÇİN NAZLI KARACABEY, ZEYNEP KARAKAŞ, Editor, SELEN YAYINCILIK, pp.45-58, 2021
- IX. **Endokrin Hastalıklar ve Covid-19**
ÖZTÜRK A. P., Sarban E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
in: ÇOCUKLarda HER YÖNÜ İLE COVID-19, Demirkol Demet, Karacabey Burçın Nazlı, Karakaş Zeynep, Editor, Selen Yayıncılık, İstanbul, pp.45-58, 2021
- X. **Raşitizm**
TÜRKCAN Ö. N., POYRAZOĞLU Ş.
in: Pediatrik Nefroendokrin, Feyza Darendeliler, Ahmet Nayır, Zeynep Nagehan Yürüük Yıldırım, Editor, Ema Tıp Kitapevi, pp.287-311, 2021
- XI. **Kraniofarinjioma Operasyonu Sonrası Tekrarlayan Derin Ven Trombozu Gelişen Olguya Yaklaşım**
Karakılıç Özturan E., Karaman S., Baş F., Poyrazoğlu Ş., Ünüvar A., Darendeliler F. F.
in: Çocuk Hematalojide Olgularla Tromboz, Namık Yaşa Özbek, Hale Ören, Ayşegül Ünüvar, Serap Karaman, Melike Sezgin Evin, Editor, Galenos, İstanbul, pp.143-145, 2020
- XII. **Hipoglisemi**
POYRAZOĞLU Ş.
in: Pediatri, Neyzi Olcay, Ertuğrul Türkan, Darendeliler Feyza, Editor, Nobel Tıp Kitapevleri, İstanbul, pp.1999-2008, 2020
- XIII. **Kalsiyum, fosfor ve magnezyum bozuklukları**

- POYRAZOĞLU Ş.
in: Neonatoloji, Türkan Dağoğlu, Fahri Ovalı, Editor, Nobel Tıp Kitabevleri, pp.1145-1154, 2017
- XIV. **Tiroïd Hastalıkları**
POYRAZOĞLU Ş.
in: Neonatoloji, Türkan Dağoğlu, Fahri Ovalı, Editor, Nobel Tıp Kitabevleri, pp.1093-1099, 2017
- XV. **KRIPTORŞİDİZM**
POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R.
in: CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUKLARI, AYŞEHAN AKINCI, H.NURÇİN SAKA, Editor, NOBEL TIP KİTABEVLERİ, İstanbul, pp.199-206, 2015
- XVI. **Glukokortikoid Rezeptör Mutasyonları**
POYRAZOĞLU Ş., SAKA N.
in: Cinsiyet Gelişim Bozuklukları, Ayşehan Akıncı, H. Nurçın Saka, Editor, Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, pp.255-262, 2015
- XVII. **Endokrin hastalıklarda ateş**
POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F.
in: Çocuklarda Ateş, Somer A, Editor, Selen Yayıncılık, İstanbul, pp.181-187, 2014
- XVIII. **Büyüme-Gelişme ve Pediatrik Endokrinolojide Rutinler**
Saka N., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., Küçükemre Aydin B., UÇAR A.
in: Pediatride Rutinler, Devecioğlu Ö, Çitak A, Editor, İstanbul Medikal Sağlık Ve Yayıncılık, İstanbul, pp.411-490, 2014
- XIX. **Büyüme,Gelişme ve Pediyatrik Endokrinoloji**
Saka N., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., Küçükemre Aydin B., UÇAR A.
in: Pediyatride Rutinler, Devecioğlu Ömer, Çitak Agop, Editor, İstanbul Tıp Kitabevi, pp.411-490, 2014

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Klinik ve Laboratuvar Özellikleri ile Otoimmun Poliglandüler Tip 1 Tanılı Hastaların Değerlendirilmesi: Olgu serisi**
Tercan U., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendediler F.
26. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 26 - 30 October 2022, pp.340-341
- II. **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, Netherlands, 21 - 23 September 2023
- III. **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, Netherlands, 21 - 23 September 2023, pp.243-244
- IV. **Evaluation of Clinical and Laboratory Findings of Papillary Thyroid Carcinoma Patients Diagnosed in Childhood**
İnan Balcı E., Poyrazoğlu Ş.
45. PEDİATRİ GÜNLERİ, İstanbul, Turkey, 25 - 28 April 2023, pp.181-183
- V. **TİP 1 Diyabetli Çocuklarda Non-invaziv Bir Yöntem Olan Tırnak Yatağı Kapilleroskopisi ile Mikrovasküler Etkilenmenin Değerlendirilmesi**
Çakmak F., İnan Balcı E., Yıldız M., Demirkhan F. G., Yetim Şahin A., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F., Aktay Ayaz N.
XXVII. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ ve DİYABET KONGRESİ, Antalya, Turkey, 2 - 07 May 2023, pp.115
- VI. **Course of Papillary Thyroid Carcinoma Diagnosed in Childhood and Adolescence and Followed Through Adulthood: Experience from a Tertiary Referral Center**

- Hacışahinoğulları H., İnan Balcı E., Yenidünya Yalın G., Soyluk Selçukbircik Ö., Baş F., Kubat Üzüm A., Poyrazoğlu Ş.,
Gül N.
25 th European Congress of Endocrinology - ECE 2023, İstanbul, Turkey, 13 - 16 May 2023, pp.1-3
- VII. **Transfer Of Congenital Adrenal Hyperplasia Patients From The Pediatric ClinicTo 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 Selçukbircik Ö., Baş F., et al.
25 th European Congress of Endocrinology - ECE 2023, İstanbul, Turkey, 13 - 16 May 2023, pp.1-3
- VIII. **Turner Sendromu İle Mikozis Fungoides Birlikte: Nadir Bir Olgu Sunumu**
BAYRAK DEMİREL Ö., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F.,
DARENDELİLER F. F.
XXVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 2 - 07 May 2023
- IX. **Çocukluk Döneminde Tanı Alan Papiller Tiroid Karsinomu Hastalarının Erişkin Dönem Seyrinin Değerlendirilmesi**
İnan Balcı E., Bayrak Demirel Ö., Hacışahinoğulları H., Yenidünya Yalın G., Soyluk Selçukbircik Ö., Kubat Üzüm A.,
Gül N., Baş F., Poyrazoğlu Ş.
XXVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 4 - 07 May 2023, vol.1, no.1, pp.134
- X. **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, Turkey, 13 May 2023, vol.90, pp.169
- XI. **Diyabetes Mellitusla Seyredden 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, Turkey, 25 - 28 April 2023
- XII. **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, Turkey, 25 - 28 April 2023
- XIII. **NOONAN SENDROMU : OLGU SUNUMU**
Tırtır Yılmaz B., Kandemir T., Aslanger A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
45. Pediatri Günleri, İstanbul, Turkey, 25 - 28 April 2023
- XIV. **Evaluation of Genetic Etiology in Children Born Small for Gestational Age with Persistent Short Stature: Preliminary Results**
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, Italy, 15 September 2022, pp.313
- XV. **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, Turkey, 26 October - 30 November 2022, pp.91
- XVI. **Papillary Thyroid Carcinoma in Two Siblings With Congenital Familial Hypothyroidism**
İnan Balcı E., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
60 th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) Rome , Rome, Italy, 15 - 17 September 2022, pp.571-572
- XVII. **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, Italy, 15 September 2022
- XVIII. **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, Turkey, 13 May 2022, pp.68
- XIX. **ERKEN ERGENLİK İLE RATHKE KLEFT KİSTİ BİRLİKTELİĞİ**
Bayrak Demirel Ö., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
11. OLGU SUNUMLARI SEMPOZYUMU, İstanbul, Turkey, 13 May - 14 October 2022
- XX. **Differentiated Thyroid Carcinoma with Thyroid Dysfunction in Our Cases**
İnan Balcı E., Poyrazoğlu Ş.
4. PEDİATRİ GÜNLERİ 23. PEDİATRİ HEMŞİRELİĞİ GÜNLERİ, İstanbul, Turkey, 17 - 20 April 2022, pp.499-500
- XXI. **Hiperprolaktinemi Etiyolojisinde Nadir Bir Neden: 6-Piruval-Tetrahidrobiopterin Sentaz (PTPS) Eksikliği**
Tercan U., Yıldız M., Selamioğlu A., Karaca M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.
25. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 6 - 10 October 2021, pp.281-282
- XXII. **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, Turkey, 06 October 2021
- XXIII. **İdiyopatik Boy Kısılığında Nihai Boy ve Etiyolojiye Yönelik Değerlendirme**
Önal Özen İ., Bayrak Demirel Ö., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
25. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 6 - 10 October 2021, pp.253-254
- XXIV. **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, Turkey, 6 - 10 October 2021, pp.305-307
- XXV. **Response to growth hormone therapy with high IGF-1-levels and severe insulin resistance in two-cases with SOFT syndrome: A novel homozygous mutation in POC1A**
KARAKILIÇ ÖZTURAN E., ALTUNOĞLU U., ÖZTÜRK A. P., TOKSOY G., TUTKU TURGUT G., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., UYGUNER Z. O., DARENDELİLER F. F.
59th Annual ESPE (ESPE 2021 Online), 22 - 23 September 2021, vol.94, pp.277
- XXVI. **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, Turkey, 22 September 2021
- XXVII. **Folow-up of individuals with gender dysphoria:experience of a pediatric endocrinology clinic in a tertiary center**
KARAKILIÇ ÖZTURAN E., ÖZTÜRK A. P., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., AYAZ A. B., KAPTAN S., YÜKSEL Ş., DARENDELİLER F. F.
4TH EUROPEAN PROFESSIONAL ASSOCIATION FOR TRANSGENDER HEALTH, Sweden, 11 August 2021
- XXVIII. **Follow-up of individuals with gender dysphoria: Experience of a pediatric endocrinology clinic in a tertiary center**
Karakılıç Özturan E., Öztürk A. P., Baş F., Poyrazoğlu Ş., Ayaz A. B., Kaptan S., Yüksel Ş., Darendeliler F. F.
4th EPATH Hybrid Conference: Reconnecting and Redefining Transgender Care, Gothenburg, Sweden, 11 - 13 August 2021, pp.77
- XXIX. **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 Olgu, Turkey, 09 April 2021, pp.73
- XXX. **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, Turkey, 09 April 2021

XXXI. TBX19 MUTASYONUNA BAĞLI KONJENİTAL İZOLE ACTH EKSİKLİĞİ İLE BERABER SEKONDER HİPOTİRODİ, BH EKSİKLİĞİ VE HİPER IgE BENZERİ SENDROM BİRLİKTELİĞİ

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

Çocuk endokrinolojisi olgu sunumları-10, İzmir, Turkey, 09 April 2021

XXXII. BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN BİR OLGUDA AYIRICI TANI: İDİYOPATİK BOY KISALIĞI GERÇEK TANI MI?

KARAKILIÇ ÖZTURAN 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, Turkey, 09 April 2021

XXXIII. 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, Turkey, 09 April 2021

XXXIV. Boy kısalığı ile başvuran bir olguda ayırıcı tanı: İdiyopatik boy kısalığı gerçek tanı mı

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

10. Çocuk Endokrinolojisi Olgu sunumları, Turkey, 09 April 2021, pp.119

XXXV. TBX19 mutasyonuna bağlı konjenital izole ACTH eksikliği ile beraber sekonder hipotirodi, BH eksikliği ve hiper IgE benzeri sendrom bırlıkteliği

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

10. Çocuk Endokrinolojisi Olgu sunumları, Turkey, 09 April 2021, pp.110

XXXVI. OSTEOGENEZİS İMPERFEKTA TANILI HASTALARDA BüYÜME VE PUBERTE

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

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrimiçi Kongresi, 30 October - 01 November 2020

XXXVII. 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, Turkey, 30 October - 01 November 2020, pp.102

XXXVIII. 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, Turkey, 30 October - 01 November 2020

XXXIX. Ailevi Erken Puberte Olgalarında MKRN3 ve DLK1 Genlerinin Dizilenmesi

Karaman V., Karakılıç Özturan E., Baş F., Poyrazoğlu Ş., Başaran S., Darendeliler F. F., Uyguner Z. O.

XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrimiçi Kongresi , 30 October - 01 November 2020, pp.12

XL. Çocukluk çağında nadir bir vaka: Hipofizer jigantizm

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, Turkey, 30 October - 01 November 2020

XLI. Her Tip 1 Diyabet tanısı alan hasta Tip1 Diyabet olmayıabilir: 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 Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Çevrim içi, Turkey, 30 October - 01 November 2020

XLII. 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, Ankara, Turkey, 30 October 2020
- XLIII. Turner Sendromunda önerilen dozda büyüme hormonu tedavisi altında yüksek IGF-1 düzeylerinin değerlendirilmesi: Tedavi yönetimindeki zorluklar**
KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KARAGÖZ N., KARDELEN AL A. D., ÖZTÜRK A. P., CEYLANER S., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Çevrim içi, Turkey, 30 October - 01 November 2020
- XLIV. Nadir bir boy kısalığı nedeni olan SOFT sendromu tanılı olgularımızda çok yüksek IGF1 düzeyleri ve ağır insülin direnci birlikteliği ile büyüme 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 PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Çevrim içi, Turkey, 30 October - 01 November 2020
- XLV. Global gelişim geriliği ve boy kısalığı nedeniyle "Kleefstra sendromu 2" tanısı alan hastada daha önce bildirilmeyen diyabet ve büyüme hormonu eksikliği birlikteliği**
KARAKILIÇ ÖZTURAN 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, Turkey, 30 October - 01 November 2020
- XLVI. 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 October - 01 November 2020, pp.1-2
- XLVII. 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, Turkey, 30 October - 01 November 2020, pp.1-2
- XLVIII. Ayme-Gripp Sendromu Olan Bir Olguda Büyüme Hormonu Tedavisi**
Öztürk A. P., Akkuş N., Karakılıç Özturan E., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrimiçi Kongresi , 30 October - 01 November 2020
- XLIX. SUN-077 Do Low Sex Hormone Binding Globulin Levels in Newborns Predict Weight Gain in Infancy and Early Childhood?**
Küçükemre Aydin B., Yasa B., P. Moore J., Yasa C., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., ÇOBAN E. A., DARENDELİLER F. F., Winters S. J.
ENDO 2020 Congress, United States Of America, 28 - 31 March 2020
- L. Genotype-Phenotype Correlation and Clinical Findings in 145 Patients with Congenital Adrenal Hyperplasia: Single Centre Experience**
Çilsaat G., Toksoy G., Baş F., Karaman B., Poyrazoğlu Ş., Uyguner Z., Başaran S., Altunoğlu U., Darendeliler F.
58 th Annual Meeting European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Vienna, Austria, 20 - 22 September 2019, vol.1, no.1, pp.282
- LI. Genetic Evaluation of Idiopathic Short Stature**
Karaman B., Baş F., Najafli A., Şahin A., Toksoy G., Darendeliler F., Başaran S., Poyrazoğlu Ş., Altunoğlu U., Uyguner Z. O.
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Vienna, Austria, 19 - 21 September 2019, pp.323
- LII. Cinsiyet Kimlik Hoşnutsuzluğu Olan Adölesan Bireylerin İzlemi: Üçüncü Basamak Bir Merkezin Deneyimi**
Karakılıç Özturan E., Öztürk A. P., Kardelen Al A. D., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Ayaz A. B., Yüksel Ş., Darendeliler F. F.
ADSAD 1. Ulusal Ergen Sağlığı Kongresi, İstanbul, Turkey, 15 - 17 November 2019, pp.46
- LIII. Targeted Panel Gene Sequencing for Identification of Genetic Etiology of 46, XY Disorders of Sex**

Development

- Poyrazoğlu Ş., TOKSOY G., Aghayev A., KARAMAN B., Şahin A., ALTUNOĞLU U., YAVAŞ A. Z., BAŞ F., BAŞARAN S., UYGUNER Z. O., et al.
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Basel, Switzerland, 20 - 22 September 2019, pp.193
- LIV. **Two Siblings with Hypophosphatemic Rickets: SLC34A3 Gene Mutations with Different Clinical Phenotypes**
KARAKILIÇ ÖZTÜRK E., ÖZTÜRK A. P., KARDELEN A. D., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
The 58th Annual ESPE Meeting, Viyana, Austria, 19 - 21 September 2019, pp.92
- LV. **The Clinical Features and Effect of Growth Hormone Treatment in 3-M Syndrome Cases with Severe Growth Retardation**
Öztürk A. P., Altunoğlu U., Toksoy G., Karakılıç Özturan E., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Uyguner Z. O., Darendeliler F. F.
58th Annual Meeting of European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Vienna, Austria, 19 - 21 September 2019, vol.1, no.1, pp.452
- LVI. **Follow-up of Individuals with Gender Identity Disorders: A Long and Challenging Process**
Karakılıç Özturan E., Öztürk A. P., Kardelen Al A. D., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Ayaz A. B., Yüksel Ş., Darendeliler F. F.
58th Annual ESPE meeting, Vienna, Austria, 19 - 21 September 2019, vol.92, pp.486-487
- LVII. **Diagnostic contribution of in house designed next generation sequencing panel gene test for Disorders of Sexual Development from Turkey**
Aghayev A., Toksoy G., Poyrazoglu S., Karaman B., Avci S., Abali Z. Y., Altunoglu U., Bas F., Darendeliler F. F., Basaran S., et al.
51st Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPGAG), Milan, Italy, 16 - 19 June 2018, vol.27, pp.79-80
- LVIII. **Çocuk Endokrinoloji Ünitesinde Yapılan Dinamik Testler ve Yan Etkileri**
Yılmaz S., SEMİN N., Karaca N., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
XXIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 21 April 2019
- LIX. **Konjenital Hipotiroidi Tanılı Ailevi Vakalarda Genetik Etiyolojinin Araştırılması**
KARDELEN AL A. D., İŞIK F. B., KARAKILIÇ ÖZTÜRK E., SÖZÜĞÜZEL M. D., ÖZTÜRK A. P., POYRAZOĞLU Ş., PARLAYAN C., CANGÜL H., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
XXIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 21 April 2019
- LX. **Boy Kısığının Genetik Etiyolojisinin Araştırılması**
KARAMAN B., BAŞ F., NAJAFLI A., AVCI Ş., KARDELEN AL A. D., TOKSOY G., ALTUNOĞLU U., POYRAZOĞLU Ş., UYGUNER Z. O., DARENDELİLER F. F., et al.
XXIII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 21 April 2019
- LXI. **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, Turkey, 17 April 2019
- LXII. **Otoimmün Diyabetin Nadir Bir Nedeni:LRBA Eksikliği**
Kardelen Al A. D., Karakılıç Özturan E., Kara M., Güller D., Ceylaner S., Cantez S., Hançerli Törün S., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
ÇOCUK ENDOKRINOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI -9-, İstanbul, Turkey, 19 - 20 October 2018, pp.14
- LXIII. **Hiperinsülinemik Hipoglisemiden Diyabete**
Karakılıç Özturan E., Kardelen Al A. D., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
ÇOCUK ENDOKRINOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI -9-, İstanbul, Turkey, 19 - 20 October 2018, pp.81
- LXIV. **Nationwide Hypophosphatemic Rickets Study**
ŞIKLAR Z., TURAN S., BEREKET 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, Greece, 27 - 29 September 2018
- LXV. **Clinical, Laboratory and Molecular Genetic Findings of Patients with 17 β -Hydroxysteroid Dehydrogenase 3 Deficiency**

- Poyrazoğlu Ş., Toksoy G., Aghayev A., KARAMAN B., Şahin A., Altunoğlu U., Kardelen A.
. 57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, Atina, Greece, 27 - 29 September 2018, pp.560
- LXVI. **Evaluation of Three Patients with 46,XY Gonadal Dysgenesis due to Desert Hedgehog Gene Mutations**
POYRAZOĞLU Ş., KARAMAN B., BAŞ F., Darendeliler F., TOKSOY G., BAŞARAN S., ALTUNOĞLU U., UYGUNER Z. O., Darendeliler F., TOKSOY G., et al.
57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, Atina, Greece, 27 - 29 September 2018, pp.558
- LXVII. **PROKR2 Mutations in Patients with Growth Hormone Deficiency and Multiple Pituitary Hormone Deficiency**
Najafli A., BAŞ F., KARAMAN B., UYGUNER Z. O., BAŞARAN S., POYRAZOĞLU Ş., DARENDELİLER F. F.
57. ESPE 2018, 27 - 29 September 2018
- LXVIII. **Copy-Number Variations of the Human Olfactory Receptor Gene Family in Patients with Macromastia and Prepubertal Gynecomastia**
BAŞ F., KARAMAN B., KARDELEN A., DARENDELİLER F., TOKSOY G., BAŞARAN S., POYRAZOĞLU Ş., ALTUNOĞLU U., UYGUNER Z. O.
57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, Atina, Greece, 27 - 29 September 2018, pp.562
- LXIX. **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, Greece, 27 September 2018
- LXX. **Vascularity Index via Superb Microvascular Imaging is Positively Correlated With Radioactive Iodine Uptake and Dosage of Medication in Thyroid Dyshormonogenesis**
BAYRAMOĞLU Z., ÇALIŞKAN E., YILMAZ R. S., AKYOL SARI Z. N., KARDELEN A. D., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., ADALETLİ İ.
Euroson 2018, 6 - 09 September 2018
- LXXI. **Osteoporosis-pseudoglioma Syndrome (OPPG): Improvement of Osteoporosis on Biphosphonate Therapy**
Karakılıç Özturan E., Altunoğlu U., Kardelen Al A. D., Yavaş Abalı Z., Avcı Ş., Kayserili Karabay H., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
57th Annual ESPE, Athens, Greece, 27 - 29 September 2018, vol.89, pp.90
- LXXII. **Çok Merkezli Olarak Hipofosfatemik Riketsli Olguların Değerlendirilmesi**
ŞIKLAR Z., TURAN S., BEREKET 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, Turkey, 18 - 22 April 2018
- LXXIII. **21 HİDROKSİLAZ EKSİKLİĞİNE BAĞLI KLASİK OLМАYAN KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİDE KLINİK, LABORATUVAR, GENETİK ÖZELLİKLER, TEDAVİYE ALINAN YANITLAR VE ULAŞILAN FİNAL BOY VERİLERİ**
SAVAŞ ERDEVE Ş., ÇETİNKAYA S., YAVAŞ ABALI Z., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., KORKMAZ Ö., BULUŞ D., DEMET AKBAŞ E., et al.
22. PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET DERNEĞİ, Antalya, Turkey, 18 - 22 April 2018
- LXXIV. **Endokrin Hastalıklarda Çocukluktan Erişkine Geçiş**
Karakılıç Özturan E., Kardelen A. D., Kubat Üzüm A., Özçetin M., Baş F., Poyrazoğlu Ş., Anuk D., Alçalar A. N., Bahadır G., Satman İ., et al.
XXII. Ulusal Pediatric Endokronoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 18 - 22 April 2018, pp.118
- LXXV. **Molecular Genetic diagnostic efficiency of targeted next generation sequencing on “disorders of sex development”**
Toksoy G., Agayev A., Poyrazoğlu Ş., Avcı Ş., Karaman B., Yavaş Abalı Z., Baş F., Darendeliler F. F., Başaran S., Uyguner Z. O.

- LXXVI. **A rare cause of congenital adrenal hyperplasia: Clinical and genetic findings and follow-up of six patients with 17 hydroxylase deficiency.**
KARDELEN A. D., BAŞ F., TOKSOY G., POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., ALTUNOĞLU U., NAJAFLI A., UYGUNER Z. O., DARENDELİLER F. F.
10 th International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Kiribati, 14 - 17 September 2017, vol.88, pp.457-458
- LXXVII. **The assessment of growth hormone treatment and adult height in patients with growth hormone deficiency**
POYRAZOĞLU Ş., VAZGEÇER OGULTEKİN E., BAŞ F., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
10 th International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Kiribati, 14 - 17 September 2017
- LXXVIII. **The relationship of obesity and insulin resistance with hyperandrogenemia, anti-Müllerian hormone, inhibin A, inhibin B and insulin-like peptide-3 levels in patients with polycystic ovary syndrome**
YETİM A., BAŞ F., YETİM Ç., POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
10 th International Meeting of Pediatric Endocrinology, 14 - 17 September 2017
- LXXIX. **Increased aortic diameters in normotensive children and adolescents with Turner syndrome with emphasis on associations with B-type natriuretic peptide and insulin like growth factors**
UÇAR A., AKSAKAL M., OĞUZ E., YEKELER E., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., DARENDELİLER F. F., SAKA N., BUNDAK R.
10 th International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Kiribati, 14 - 17 September 2017
- LXXX. **45,X/46,XY MOSAICISM: CLINICAL CHARACTERISTICS AND FOLLOW-UP DATA**
POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
6th international DSD symposium, 29 June - 01 July 2017
- LXXXI. **Precocious or early puberty in patients with combined pituitary hormone deficiency due to POU1F1 (PIT1) gene mutation**
YAVAŞ ABALI Z., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
The Endocrine Society's 99 th Annual Meeting, 1 - 04 April 2017
- LXXXII. **46, XY Cinsiyet Gelişim Bozukluğu olan Dört Olguda AR ve SRD5A2 Geninde Yeni Mutasyonlar**
Aghayev A. R., Toksoy G., Baş F., Altunoğlu U., Karaman B., Poyrazoğlu Ş., Darendeliler F., Kayserili H., Başaran S., UYGUNER Z. O.
2. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, İzmir, Turkey, 23 - 25 February 2017, pp.1
- LXXXIII. **Türkiyenin kuzey batı bölgesinde çocukluk döneminde tip 1 diyabet insidansı**
POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., YAVAŞ ABALI Z., İŞSEVER H., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, İzmir, Turkey, 6 - 09 October 2016
- LXXXIV. **Sınırlı Erken Puberteli ve Normal Fizyolojik Puberteli Kız Çocuklarında Kemik Yaşı ve Öngörülen Erişkin Boy Temelinde Gonadotropin Salgılatıcı Hormon Analoglarının (GnRHa) Final Boya Etkisi**
Hızlı Demirkale Z., Baş F., Poyrazoğlu Ş., Darendeliler F. F.
XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.201
- LXXXV. **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, Turkey, 5 - 09 October 2016
- LXXXVI. **21 hidroksilaz eksikliğine bağlı klasik olmayan konjenital adrenal hiperplazide klinik laboratuvar genetik özellikler tedaviye alınan yanıtlar ve ulaşılan final boy verileri Ulusal örneklem**
ERDEVE SAVAŞ Ş., ÇETINKAYA S., YAVAŞ ABALI Z., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., KORKMAZ Ö., BULUŞ D., AKBAŞ E., et al.
XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 5 - 08 October 2016
- LXXXVII. **Clinicopathological characteristics of papillary thyroid cancer in children with emphasis on the pubertal status and association with BRAF V600E mutation**
POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
55 th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Paris, France, 10 - 12

- September 2016, vol.86, pp.481
- LXXXVIII. **Onset of puberty in healthy boys is associated with a decreased BMI compared to values prior to the onset of puberty**
BUNDAK R., DARENDELİLER F. F., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., GÜNÖZ H., NEYZİ O.
55 th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Paris, France, 10 - 12 September 2016, vol.86, pp.290
- LXXXIX. **Clinical characteristics and molecular analysis of patients with neonatal diabetes**
YAVAŞ ABALI Z., BUNDAK R., BAŞ F., De FRANCO E., GENENŞ M., POYRAZOĞLU Ş., ELLARD S., HATTERSLEY A., DARENDELİLER F. F.
55 th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Paris, France, 10 - 12 September 2016, vol.86, pp.211
- XC. **The 3M syndrome A cause of pre and post natal severe growth retardation**
GENENŞ M., ALTUNOĞLU U., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., YAVAŞ ABALI Z., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
55 th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Paris, France, 10 - 12 September 2016, vol.86, pp.465
- XCI. **Effect of gonadotropin releasing hormone analogues GnRHa on final height in girls with borderline early puberty or normal physiological puberty depend on bone age advancement and predicted height**
HIZLI Z., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., GENENŞ M., YAVAŞ ABALI Z., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
55 th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Paris, France, 10 - 12 September 2016, vol.86, pp.436
- XCII. **Precocious puberty in patients with primary adrenal insufficiency due to melanocortin receptor 2 mutation**
BAŞ F., YAVAŞ ABALI Z., GÜRAN T., GENENŞ M., POYRAZOĞLU Ş., POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
55 th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Paris, France, 10 - 12 September 2016, vol.86, pp.418
- XCIII. **Ağır büyümeye geriliği olan diyabetli olguda SLC29A3 gen mutasyonu**
YAVAŞ ABALI Z., BAŞ F., KESKİN M., GENENŞ M., POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., KAYSERİLİ KARABEY H., HUSSAIN K., DARENDELİLER F. F.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-8, Adana, Turkey, 29 April - 30 June 2016
- XCIV. **Silver Russel sendromunda erken puberte Tanı sürecinde klinik ve laboratuvar bulguları arasındaki uyumsuzluk**
POYRAZOĞLU Ş., YAVAŞ ABALI Z., BAŞ F., GENENŞ M., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-8, Turkey, 29 - 30 April 2016
- XCV. **Turner sendromunda ultrasonografi ile hepatik değerlendirme kesitsel bir çalışma**
YAVAŞ ABALI Z., YAVUZ E., EROL O. B., GENENŞ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., BUNDAK R., YEKELEK E., DURMAZ UĞURCAN Ö., DARENDELİLER F. F.
38. Pediatri Günleri ve 17. Pediatri Hemşireliği Günleri, Turkey, 3 - 06 April 2016
- XCVI. **Erken ergenlik bulguları ile araştırılan olguda primer hipotiroidizm ve hipofizde kitle görünümü**
YILDIZ M., YAVAŞ ABALI Z., GENENŞ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
38. Pediatri Günleri ve 17. Pediatri Hemşireliği Günleri, Turkey, 3 - 06 April 2016
- XCVII. **Tiroïd ince iğne aspirasyon biyopsisinin çocuklardaki tiroïd nodüllerinin takip ve tedavisindeki rolü**
YILMAZ C., GENENŞ M., ÖZLÜK M. Y., EROL O. B., YAVAŞ ABALI Z., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., BUNDAK R., FIRAT P., YILMAZBAYHAN E. D., et al.
38. Pediatri Günleri ve 17. Pediatri Hemşireliği Günleri, Turkey, 3 - 06 April 2016
- XCVIII. **Çocuklarda obezite ve idrar bisfenol a düzeyleri**
GÜMÜŞ S., KILIÇ A., VARKAL M. A., YILDIZ İ., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., BUNDAK R., OĞUZ F., ÜNÜVAR E.
38. Pediatri Günleri ve 17. Pediatri Hemşireliği Günleri, Turkey, 3 - 06 April 2016
- XCIX. **Osteoporoz psödoglioma sendromu**

- SAPMAZ S., YAVAŞ ABALI Z., GENENŞ M., ALTUNOĞLU U., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F., UYGUNER Z. O.
38. Pediatri Günleri ve 17. Pediatri Hemşireliği Günleri, Turkey, 3 - 06 April 2016
- C. **Çocuklarda Obezite Ve İdrar Bisfenol A Düzeyleri**
Gümüş S., KILIÇ A., Varkal M. A., Varkal M. A., Yıldız İ., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., BUNDAK R., ÇOK İ., et al.
38. Pediatri günleri ve 17. Hemşirelik haftası, İstanbul, Turkey, 3 - 06 April 2016
- CI. **Nonklasik konjenital adrenal hiperplazi hastalarının genotip ve fenotip özelliklerini**
Abalı S., Akcan N., Toksoy G., Baş F., Güran T., Atay Z., Uyguner Z. O., Altunoğlu U., Baş S., Haliloglu B., et al.
38. Pediatri Günleri ve 17. Pediatri Hemşireliği Günleri, İstanbul, Turkey, 3 - 06 April 2016, vol.1, no.1, pp.95
- CII. **Can Mycoplasma Pneumoniae Be A Trigger For Type 1 Diabetes?**
Hızlı Demirkale Z., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Ağaçfidan A., Darendeliler F. F., Somer A.
1st CONGRESS of the EUROPEAN YOUNG PAEDIATRICIANS' ASSOCIATION, İstanbul, Turkey, 4 - 06 December 2015, pp.122
- CIII. **Association Between Urinary Bisphenol A Levels And Body Weight Among Children In Our Clinic**
Gümüş S., KILIÇ A., Çok İ., Battal D., Poyrazoğlu Ş., Darendeliler F.
1st CONGRESS of the EUROPEAN YOUNG PAEDIATRICIANS' ASSOCIATION, İstanbul, Turkey, 4 - 06 December 2015, pp.109
- CIV. **The evaluation of AR and SRD5A2 gene mutations in 87 patients with 46, XY DSD children in Turkey**
Akcan N., Toksoy G., Uyguner Z. O., Saka N., Altunoğlu U., Yavaş Abalı Z., Genens M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Bundak R., et al.
54th Annual Meeting of the ESPE, Barcelona, Spain, 01 October 2015 - 03 October 2019, vol.84, no.1, pp.203
- CV. **The role of thyroid fine needle aspiration cytology in the treatment and follow up of thyroid nodules in the paediatric population**
GENENŞ M., YILMAZ C., ÖZLÜK M. Y., EROL O. B., YAVAŞ ABALI Z., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., BUNDAK R., YILMAZBAYHAN E. D., DARENDELİLER F. F.
54 rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, 30 September - 03 October 2015, vol.84, pp.571
- CVI. **Metabolic syndrome frequency in longitudinally followed children with premature adrenarche during pubertal ages**
KAYA G., POYRAZOĞLU Ş., EROL O., BAŞ F., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
54 rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, 30 September - 03 October 2015, vol.84, pp.84
- CVII. **Does applying regular questionnaire to patients on GH increase the compliance**
GENENŞ M., POYRAZOĞLU Ş., ŞÜKÜR N. M., BAŞ F., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
54 rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, 30 September - 03 October 2015, vol.84, pp.463
- CVIII. **CYP11B1 gene mutations in patients congenital adrenal hyperplasia in Turkey**
Baş F., Ergun-Longmire B., Saka N., Toksoy G., Uyguner Z. O., Poyrazoğlu Ş., Ahmed S., Cobb E., Altunoğlu U., Bundak R., et al.
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Barcelona, Spain, 30 September - 03 October 2015, vol.84, no.1, pp.315
- CIX. **Multiple Pituitary Hormone Deficiency Associated with Pituitary Hyperplasia: A Case Report**
Genenş M., Akcan N., Yavaş Abalı Z., Baş F., Uyguner Z. O., Poyrazoğlu Ş., Toksoy G., Bundak R., Darendeliler F. F.
1.Ege Endocrinology and Genetic Symposium, İstanbul, Turkey, 25 - 27 February 2015, vol.7, no.56, pp.81
- CX. **CYP21A2 gene aberrations in patients with nonclassical congenital adrenal hyperplasia**
AKCAN N., UYGUNER Z. O., TOKSOY G., BAŞ F., ALTUNOĞLU U., POYRAZOĞLU Ş., SAKA N., BUNDAK R., KAYSERİLİ KARABEY H., DARENDELİLER F. F.
The Endocrine Society's 97th Annual Meeting, 5 - 08 March 2015
- CXI. **Obesity At what age does obesity the disease of the 21st Century starts**
KÜÇÜKEMRE AYDIN B., DEVECİOĞLU E., KISABACAK S., GÖKÇAY E. G., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R.,

- DARENDELİLER F. F.
The Endocrine Society's 97th Annual Meeting, 5 - 08 March 2015
- CXII. **CYP21A2 gene aberrations in patients with non classical congenital adrenal hyperplasia**
Akcan N., Uyguner Z. O., Toksoy G., Baş F., Altunoğlu U., Poyrazoğlu Ş., Saka N., Bundak R., Kayserili Karabay H., Darendeliler F. F.
Endocrine Society's 97th Annual Meeting and Expo, California, United States Of America, 5 - 08 March 2015, vol.36, no.1, pp.1
- CXIII. **Genotype and phenotype characteristics of patients with nonclassical congenital adrenal hyperplasia due to 21-hydroxylase deficiency**
Akcan Tombalak N., Toksoy G., Uyguner Z. O., Karaklıç Özturan E., Aydin B., Baş F., Saka N., Poyrazoğlu Ş., Bundak R., Kayserili Karabay H., et al.
53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Dublin, Ireland, 18 - 20 September 2014, vol.82, no.1, pp.176-177
- CXIV. **Pediatrik yaş grubunda differansiyel tiroid kanseri olgularının RAİ tedavi sonuçlarının retrospektif değerlendirilmesi**
ALÇİN G., ŞANLI Y., POYRAZOĞLU Ş., KUYUMCU S., ÖZKAN Z. G., YILMAZ E., GÜL N., ÜNAL S. N.
26. Ulusal Nükleer Tıp Kongresi, Turkey, 16 - 20 April 2014, pp.23
- CXV. **Joubert sendromu tanılı olguda çoğul hipofiz hormon eksikliği**
Akcan Tombalak N., Altunoğlu U., Toksoy G., Poyrazoğlu Ş., Uyguner Z. O., Baş F., Kayserili Karabay H., Bundak R., Saka N., Darendeliler F. F.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-6, , 2014, İzmir, Turkey, 18 - 19 April 2014, vol.1, no.1, pp.6
- CXVI. **Yirmi Yaş Altı Papiller Tiroid Kanserli Hastalarda Tanı Anında Klinik Özellikler ve Prognoz**
MERİÇ S., Memişoğlu E., SORMAZ İ. C., TUNCA F., Poyrazoğlu Ş., Baş F., ŞENYÜREK Y., TERZİOĞLU T.
19. Ulusal Cerrahi Kongresi, Antalya, Turkey, 16 - 20 April 2014, pp.171
- CXVII. **A case of rapid-onset obesity with hypothalamic dysfunction, hypoventilation, autonomic dysregulation: ROHHAD syndrome**
UÇAR A., BAŞ F., UMUR Ö., YILMAZ Y., POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., SAKA N., DARENDELİLER F. F.
9th Joint Meeting of Pediatric Endocrinology, Milan, Italy, 19 - 22 September 2013, vol.80, pp.241
- CXVIII. **Obezite nedeni ile başvuran bir olguda Kabuki make up sendromu ve büyümeye hormonu eksikliği**
UÇAR A., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., KAYSERİLİ KARABEY H., Saka N., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
35. Pediatri günleri ve 14. pediatri hemşireliği günleri, Turkey, 9 - 12 April 2013
- CXIX. **Graves Hastalığı olan Adolesanada Metimazole Bağlı Nadir Geç Dönem Yan Etki Nötropeni**
KARAASLAN F., DİNÇ B., BAŞ F., KARAMAN S., AYDIN B., UÇAR A., POYRAZOĞLU Ş., SAKA N., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
35. Pediatri Günleri 14. Pediatri Hemşireliği Günleri, İstanbul, Turkey, 9 - 12 April 2013, pp.315
- CXX. **Response to tetanus toxoid, conjugated and unconjugated polysaccharides vaccines after paediatric allogeneic stem cell transplantation**
YALMAN N., Bilgen H., Isik N., Agirbasli H., Poyrazoglu S., Anak S., Gedikoglu G.
31st Annual Meeting of the European-Group-for-Blood-and-Marrow-Transplantation/21st Meeting of the EBMT-Nurses-Group/4th Meeting of the EBMT-Data-Management-Group, Prague, Czech Republic, 20 - 23 March 2005, vol.35
- CXXI. **Hyper immunoglobulin M sendromu: İki olgu sunumu.**
Somer A., Kayserili H., Yalçın I., Salman N., Poyrazoğlu Ş., Durandy A., Apak M.
15.Uluslararası İmmünoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 13 - 16 October 1999, pp.29
- CXXII. **X-linked hyperimmunoglobulin M syndrome: a case report.**
Somer A., Yalçın I., Salman N., Poyrazoğlu Ş., Kayserili H., Kılıç G., Apak M.
Vth Regional Congress of Pediatric Societies of Turkish Speaking Countries with International Participation, Bishkek, Kyrgyzstan, 25 - 28 September 1999, pp.95

Other Publications

I. Differansiyel tiroid kanserli hastaların klinik ve patolojik özelliklerini ve tedavilerinin değerlendirilmesi

POYRAZOĞLU Ş., SAKA H. N., BAŞ F., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.

Presentation, pp.99, 2013

Supported Projects

KILIÇ A., COŞAN E. D., KARDELEN AL A. D., POYRAZOĞLU Ş., PEHLİVAN S., ÖZÇETİN M., VARKAL M. A., ÖZDEMİR İ., Project Supported by Higher Education Institutions, Anne Sütünün Obeziteden Koruyucu Etkisinin Genetik ve Epigenetik Mekanizmalarının Araştırılması, 2020 - 2023

SATMAN İ., KANCA D., YILMAZ AYDOĞAN H., ÖZTÜRK O., GÜL N., TÜTÜNCÜ Y., POYRAZOĞLU Ş., Project Supported by Higher Education Institutions, Gençlerin Erişkin Başlangıçlı Diyabeti (MODY)'nde PPAR İzoformalarına Ait Hedef Gen Varyasyonlarının Metabolik ve Klinik Parametreler Üzerindeki Etkilerinin Araştırılması, 2019 - 2021

Baş F., Poyrazoğlu Ş., Kardelen Al A. D., Karaklıç Özeturan E., Industrial Organizations of Other Countries Supported Project, The effect of liraglutide on weight management in pediatric volunteers with Prader-Willi Syndrome A randomized, placebo-controlled, parallel group, multicenter, multinational study involving a 16-week double-blind period and a 36-week open-label period, 2015 - 2021

YILMAZ AYDOĞAN H., SATMAN İ., KANCA D., İSBİR T., GÜLEÇ YILMAZ G. S., GÖRMÜŞ U., ÖZTÜRK O., GÜL U. N., POYRAZOĞLU Ş., Project Supported by Higher Education Institutions, Lipoprotein Alt Fraksiyonlarının Gençlerin Erişkin Başlangıçlı Diyabetinde (MODY) Biyomarker Değerinin Araştırılması, 2017 - 2020

Poyrazoğlu Ş., TUBITAK Project, Fazla Kilolu ve Obez Adolesanlarda Sağlıklı Yaşam Biçimlerinin Geliştirilmesinde ASGE-FABES Programının Etkisi : Okul Temelli Randomize Kontrollü Çalışma, 2017 - 2019

Poyrazoğlu Ş., Other International Funding Programs, Observational, Longitudinal, Prospective, Long Term Registry of Patients with Hypophosphatasia, 2017 - 2019

SATMAN İ., KANCA D., YILMAZ AYDOĞAN H., ÖZTÜRK O., POYRAZOĞLU Ş., DARENDELİLER F. F., TÜTÜNCÜ Y., GÜL N., Project Supported by Higher Education Institutions, Türk Toplumunda Genlerin Erişkin Başlangıçlı Diyabeti (MODY) Gelişiminde Etken Genetik Faktörlerin Risk Taraması, 2014 - 2018

BAŞ F., TOKSOY G., UYGUNER Z. O., KARAMAN B., POYRAZOĞLU Ş., BAŞARAN S., Project Supported by Higher Education Institutions, PREPÜBERTAL JİNEKOMASTİ VE MAKROMASTİ TANILI VAKALARDA KLİNİK BULGULAR VE GENETİK ÇALIŞMA, 2016 - 2017

Metrics

Publication: 302

Citation (WoS): 859

Citation (Scopus): 951

H-Index (WoS): 17

H-Index (Scopus): 18