

Prof. Dr. Şükran POYRAZOĞLU

Kişisel Bilgiler

E-posta: sukran.poyrazoglu@istanbul.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0001-6806-9678

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

ScopusID: 9634488900

Yoksis Araştırmacı ID: 111620

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Türkiye 2005 - 2007

Yaptığı Tezler

Tıpta Yandal Uzmanlık, Konjenital Adrenal Hiperplazili hastalarda Glukokortikoid Reseptör Gen Polimorfizminin Glukokortikoid Duyarlılığı ve Obesite ile İlişkisi, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, 2008

Tıpta Uzmanlık, 21-Hidroksilaz Eksikliğine Bağlı Konjenital Adrenal Hiperplazili Çocukların Tedavisiz ve Tedavi ile Serum Leptin Düzeylerinin Önemi, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, 2000

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Pediatrik Endokrinoloji ve Metabolizma

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2017 - Devam Ediyor

Yönetilen Tezler

Poyrazoğlu Ş., Konjenital Adrenal Hiperplazi Dışı Primer Adrenal Yetmezlik Hastalarının Uzun Dönem Klinik ve Laboratuvar Bulgularının Değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, H.KAHRAMAN(Öğrenci), 2023

Poyrazoğlu Ş., Cinsiyet gelişim bozukluğu olan hastaların klinik ve laboratuvar bulgularının değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, B.ÖZTÜRK(Öğrenci), 2020

Poyrazoğlu Ş., İdiopatik gerçek erken puberteli hastalarda gonadotropin releasing hormon analog tedavisinin beden kitle indeksi üzerine etkisinin değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, M.ÇOBAN(Öğrenci), 2020

POYRAZOĞLU Ş., Büyüme hormonu eksikliği olan hastaların tedavi ile büyüme durumunun ve erişkin boyunun değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, E.oğultekin(Öğrenci), 2016

POYRAZOĞLU Ş., Şişman ve aşırı ağırlıklı çocuklarda ergenlik öncesi ve ergenlik dönemi sırasında kemik yaşı değişimi ve vücut kitle indeksi arasındaki ilişkinin araştırılması, Tıpta Uzmanlık, F.Seferkoli(Öğrenci), 2015

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Target gene variations of *PPAR* isoforms may contribute to MODY heterogeneity: A preliminary comparative study with type 2 diabetes**
Yilmaz-Aydogan H., Kanca-Demirci D., Gul N., Aydogan C., Poyrazoglu Ş., Tutuncu Y., Malikova F., Ozturk O., Satman I.
DIABETES RESEARCH AND CLINICAL PRACTICE, cilt.218, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Investigating Leptin Gene Variants and Methylation Status in Relation to Breastfeeding and Preventing Obesity**
Kilic A., PEHLİVAN S., VARKAL M. A., Tuncel F. C., Kandemir I., ÖZÇETİN M., POYRAZOĞLU Ş., Kardelen A. D., Ozdemir I., Yildiz I.
CHILDREN-BASEL, cilt.11, sa.11, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **Comprehensive Insights Into Pediatric Craniopharyngioma: Endocrine and Metabolic Profiles, Treatment Challenges, and Long-term Outcomes from a Multicenter Study**
Şıklar Z., Özsu E., Kızılcan Çetin S., Özen S., Çizmecioglu-Jones F., Balkı H. G., Aycan Z., Goksen D., Kilci F., Abseyi S. N., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.16, sa.3, ss.288-296, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **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, cilt.47, sa.8, ss.2041-2052, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **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.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, 2024 (SCI-Expanded)
- VI. **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, sa.2, ss.126-133, 2024 (SCI-Expanded)
- VII. **Whole Exome Sequencing Revealed Paternal Inheritance of Obesity-related Genetic Variants in a Family with an Exclusively Breastfed Infant**
Olgun Celebioglu H. B., Ozturk A. P., Poyrazoglu Ş., Tuncer F. N.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.16, sa.4, ss.450-457, 2024 (SCI-Expanded)
- VIII. **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, cilt.99, 2024 (SCI-Expanded)
- IX. **Long-term 10-year comparison of girls with congenital adrenal hyperplasia who underwent early and late feminizing genitoplasty**
Erginel B., Ozdemir B., Karadeniz M., Poyrazoglu Ş., Keskin E., Soysal F. G.
PEDIATRIC SURGERY INTERNATIONAL, cilt.39, sa.1, 2023 (SCI-Expanded)
- X. **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., Erdoğan 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, cilt.15, sa.4, ss.451-452, 2023 (SCI-Expanded)
- XI. **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., Neaçsu M., Adriaansen B. P. H., Sweep F. C. G. J., Ahmed S. F., Ali S. R., Bachega T. A. S. S., Baronio F., Birkebæk N. H., de Bruin C., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.189, sa.4, ss.460-468, 2023 (SCI-Expanded)

- XII. **Evaluation of Serum MKRN3 and DLK1 Concentrations for Predicting Variant Detection in MKRN3 and DLK1 Genes in Patients with Central Precocious Puberty**
Ozturan E. K., Karaman V., Gedikbaşı A., Poyrazoğlu Ş., Uyguner Z. O., Darendeliler F., Baş F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, ss.97-98, 2023 (SCI-Expanded)
- XIII. **A Rare Coexistence of Turner Syndrome and Mycosis Fungoides: A Case Report**
Demirel O. B., Ozturan E. K., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, ss.309-310, 2023 (SCI-Expanded)
- XIV. **A Rare Diagnosis in a Virilized Adolescent with a 46,XX Karyotype: Gonadoblastoma with Dysgerminoma**
KANDEMİR T., Ozturan E. K., DURAL Ö., ASLANGER A. D., İNAN BALCI E., BAYRAM A., ÖNDER S., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., Darendeliler F., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, ss.559, 2023 (SCI-Expanded)
- XV. **A National Multicenter Study of Leptin and Leptin Receptor Deficiency and Systematic Review**
Besci Ö., Fırat S. N., Özen S., Çetinkaya S., Akın L., Kör Y., Pekkolay Z., Özalkak Ş., Özsu E., Erdeve Ş. S., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.108, sa.9, ss.2371-2388, 2023 (SCI-Expanded)
- XVI. **Obesity and Insulin Resistance in Patients with Achondroplasia**
İNAN BALCI E., KARDELEN AL A. D., BAŞ F., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, ss.172-173, 2023 (SCI-Expanded)
- XVII. **Effects of Growth Hormone Therapy on Glucose Metabolism in Children and Adolescents: 1-year follow-up results**
KARDELEN AL A. D., KANDEMİR T., Demirel O., TERCAN U., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, ss.280, 2023 (SCI-Expanded)
- XVIII. **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, cilt.17, sa.1, ss.16-25, 2023 (SCI-Expanded)
- XIX. **A novel RNPC3 gene variant expands the phenotype in patients with congenital hypopituitarism and neuropathy**
Abali Z. Y., İli 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)
- XX. **A Rare Cause of Hypergonadotropic Hypogonadism: Transaldolase Deficiency in Two Siblings.**
Yildiz M., Onal Z., Yesil G., Kabil T. G., Toksoy G., Poyrazoglu Ş., Bas F., Durmaz O., Darendeliler F.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, 2023 (SCI-Expanded)
- XXI. **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., Yıldız M., Direk N., Yuksel S., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.15, sa.3, ss.276-284, 2023 (SCI-Expanded)
- XXII. **PROKR2 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, cilt.15, sa.4, ss.338-347, 2023 (SCI-Expanded)
- XXIII. **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, cilt.53, sa.2, ss.518-525, 2023 (SCI-Expanded)
- XXIV. **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, cilt.15, sa.1, ss.69-80, 2023 (SCI-Expanded)
- XXV. **A Novel Pathogenic IGSF1 Variant in a Patient with GH and TSH Deficiency Diagnosed by High IGF-I Values at Transition to Adult Care**
Kardelen A. D., Karaklıç Özturan E., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Ceylaner S., Joustra S. D., Wit J. M., Darendeliler F.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.15, sa.4, ss.431-437, 2023 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Genotype of congenital adrenal hyperplasia patients with testicular adrenal rest tumor**
Aycan Z., Keskin M., Lafci N. G., Savas-Erdeve S., Baş F., Poyrazoğlu Ş., Ozturk P., Parlak M., Ercan O., Güran T., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.65, sa.12, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVII. **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, cilt.97, sa.5, ss.551-561, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **A National Multicenter Study of Leptin (LEP) and Leptin Receptor (LEPR) Deficiency and a Systematic Review of Patients with Pathogenic LEP/LEPR Variants**
BESCİ Ö., Fırat S. N., ÖZEN S., Cetinkaya S., Akin L., Kor Y., PEKKOLAY Z., Ozalkak S., ÖZSU E., Erdeve S. S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRİCS, sa.SUPPL 2, ss.239, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Evaluation of Genetic Etiology in Children Born Small for Gestational Age with Persistent Short Stature: Preliminary Results**
Ozturk A. P., Aslanger A., Ozturan E. K., Konur E. N., Gulec C., Karaman V., Yildiz M., Yesil G., Toksoy G., Poyrazoglu Ş., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRİCS, sa.SUPPL 2, ss.313, 2022 (SCI-Expanded)
- XXX. **Predictors of surgical outcomes in boys with hypospadias**
Scougall K., Bryce J., Baronio F., Boal R. L., Castera R., Castro S., Cheetham T., Costa E. C., Darendeliler F., Davies J., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRİCS, sa.SUPPL 2, ss.376-377, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Papillary Thyroid Carcinoma in Two Siblings With Congenital Familial Hypothyroidism**
Balci E. I., Yilmaz M., Poyrazoglu Ş., Bas F., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRİCS, sa.SUPPL 2, ss.571-572, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Gonadal morphology in 46,XY gonadal dysgenesis: I-DSD Registry-based study**
Tadokoro-Cuccaro R., Hughes I., Cools M., van de Vijver K., de Mendonca B. B., Domenice S., Batista R. L., Dallago R. T., Gomes N. L., Costa E. F., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRİCS, sa.SUPPL 2, ss.44-45, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **An International Study of the Association between Local Health Care Resources and Acute Adrenal Insufficiency Events in Children with Congenital Adrenal Hyperplasia**
Tseretopoulou X., Ali S. R., Bryce J., Navoda A., Birkebaek N. H., Baronio F., Bonfig W., Claahsen-van der Grinten H. L., Cools M., Darendeliler F., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRİCS, sa.SUPPL 2, ss.401-402, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Blood pressure (BP) status in Congenital Adrenal Hyperplasia (CAH) - longitudinal analysis of real world data from the I-CAH registry**
Lawrence N. R., Bacila I., Dawson J., Ali S. R., van den Akker E. L. T., Sartori Sanchez Bachega T. A., Baronio F., Birkebaek N. H., Bonfig W., van der Grinten C., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRİCS, sa.SUPPL 2, ss.112-113, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXV. **A cause of familial central precocious puberty: A Novel variant in the DLK1 gene and low serum DLK1 levels**
Ozturan E. K., Karaman V., Gelmez M. Y., Yildiz M., Poyrazoglu Ş., Bas F., Uyguner Z. O., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRİCS, sa.SUPPL 2, ss.351, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Investigation of Genes Associated with Multiple Pituitary Hormone Deficiencies via 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 PAEDIATRİCS, sa.SUPPL 2, ss.91-92, 2022 (SCI-Expanded)

- XXXVII. **Evaluation of Early Puberty in Patients with MC2R Deficiency**
Ozturan E. K., Bas F., Abali Z. Y., Karaman V., Poyrazoglu Ş., Uyguner Z. O., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 2, ss.354, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **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, cilt.187, ss.587-596, 2022 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **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, cilt.188, sa.7, ss.2061-2070, 2022 (SCI-Expanded)
- XL. **Ovarian and paraovarian adrenal rest tumors are not uncommon in gonadectomy materials of historical congenital adrenal hyperplasia cases in childhood**
Yildiz M., Bayram A., BAŞ F., Karaman V., TOKSOY G., Poyrazoglu Ş., Soysal F. G., Onder S., Uyguner Z. O., Darendeliler F.
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.187, sa.1, 2022 (SCI-Expanded)
- XLI. **SLC34A3 GENE MUTATION AS A RARE CAUSE OF HYPOPHOSPHATEMIA IN TWO SIBLINGS**
Karakilic-Ozturan E., ÖZTÜRK A., ÖNEY C., KARDELEN AL A. D., YÜRÜK YILDIRIM Z. N., BALCI H. İ., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., Darendeliler F.
ACTA ENDOCRINOLOGICA-BUCHAREST, cilt.18, sa.3, ss.387-391, 2022 (SCI-Expanded)
- XLII. **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, cilt.234, sa.4, ss.199-205, 2022 (SCI-Expanded)
- XLIII. **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, cilt.14, sa.2, ss.153-171, 2022 (SCI-Expanded)
- XLIV. **46,XY Partial gonadal dysgenesis; diagnosis and long-term outcome at puberty**
Cuccaro R. T., Hughes I., Cools M., van de Vijver K., de Mendonca B. B., Domenice S., Batista R. L., Dallago R. T., Gomes N. L., Costa E. F., et al.
SEXUAL DEVELOPMENT, sa.SUPPL 1, ss.33-35, 2022 (SCI-Expanded)
- XLV. **Predictors of surgical outcomes in boys with hypospadias**
Scougall K., Bryce J., Baronio F., Boal R. L., Roberto Castera J., Castro S., Cheetham T., Costa E. C., Darendeliler F., Davies J., et al.
SEXUAL DEVELOPMENT, sa.SUPPL 1, ss.73-75, 2022 (SCI-Expanded)
- XLVI. **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, cilt.130, sa.5, ss.335-342, 2022 (SCI-Expanded)
- XLVII. **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, cilt.26, sa.4, ss.218-235, 2022 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **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., Poyrazoğlu Ş., Gökçay E. G., Darendeliler F. F.
Clinical endocrinology, cilt.96, sa.3, ss.339-345, 2022 (SCI-Expanded)

- XLIX. 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, cilt.96, sa.2, ss.165-174, 2022 (SCI-Expanded)
- L. 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, cilt.14, sa.2, ss.196-206, 2022 (SCI-Expanded)
- LI. Long-term Follow-up of a Toddler with Papillary Thyroid Carcinoma: A Case Report with a Literature Review of Patients Under 5 Years of Age**
Öztürk A. P., Karakılıç Özturan E., Gün Soysal F., Ünal S., Işık G., Yegen G., Önder S., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.14, sa.1, ss.119-125, 2022 (SCI-Expanded)
- LII. 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, cilt.186, sa.1, ss.65-72, 2021 (SCI-Expanded)
- LIII. 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, cilt.37, 2021 (SCI-Expanded)
- LIV. 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., Bas F., Karaman B., Poyrazoglu Ş., Basaran S., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.135-136, 2021 (SCI-Expanded)
- LV. Sequence of MKRN3 and DLK1 genes in cases with familial central precocious puberty**
Karaman V., Karakilic-Ozturan E., Bas F., Poyrazoglu Ş., Basaran S., Darendeliler F., Uyguner Z. O.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.167-168, 2021 (SCI-Expanded)
- LVI. Long-Term Cardiometabolic Morbidity in Young Adults with Classic 21-Hydroxylase Deficiency Congenital Adrenal Hyperplasia**
Righi B., Ali S. R., Bryce J., Tomlinson J. W., Bonfig W., Baronio F., Costa E. C., Guaragna Filho G., T'Sjoen G., Cools M., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.69-70, 2021 (SCI-Expanded)
- LVII. Effects of growth hormone therapy on serum concentrations of IGF-1 in patients with Turner syndrome: High IGF-1 concentrations despite optimal dose?**
Ozturan E. K., Karagoz N., Ceylaner S., Ozturk A. P., Al A. D. K., Abali Z. Y., Poyrazoglu Ş., Bas F., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.317-318, 2021 (SCI-Expanded)
- LVIII. Phenotypic Characteristics of Patients with 45,X/46,XY Mosaicism: Growth, Gonadal Pathology and Tumour Risk**
Poyrazoglu Ş., Bas F., Karaman B., Yildiz M., Basaran S., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.86-87, 2021 (SCI-Expanded)
- LIX. Broad range of phenotypes in an international cohort of 75 DSD individuals with SF-1/NR5A1 variants**
Kouri C., Sommer G., Ahmed F., Balsamo A., Baronio F., Bryce J., Camats N., Cetinkaya S., Claahsen-van der Grinten H. L., Cools M., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.87-89, 2021 (SCI-Expanded)
- LX. Evaluation of Persistent Short Stature in Children Born Small for Gestational Age without Catch-up Growth**

- Ozturk A. P., Ozturan K., Poyrazoglu Ş., Bas F., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.136, 2021 (SCI-Expanded)
- LXI. **Biallelic *PPP2R3C* mutations are associated with partial and complete gonadal dysgenesis in 46,XY and 46,XX individuals**
ÇİÇEK D., Warr N., Yesil G., Eker H. K., Bas F., Poyrazoglu Ş., Darendeliler F., DİREK G., HATİPOĞLU N., ELTAN M., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.92, 2021 (SCI-Expanded)
- LXII. **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**
Karakilic-Ozturan E., Altuoglu U., Ozturk A. P., Toksoy G., Turgut G. T., Poyrazoglu Ş., Bas F., Uyguner O., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.317, 2021 (SCI-Expanded)
- LXIII. **Variation of glucocorticoid dose and biomarkers in children with congenital adrenal hyperplasia longitudinal analysis of real world data from the I-CAH registry**
Lawrence N., Bacila I., Dawson J., Bryce J., van den Akker E. L., Sartori Sanchez Bachega T. A., Baronio F., Birkebaek N. H., Bonfig W., Claahsen H., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.26, 2021 (SCI-Expanded)
- LXIV. **International practice of therapy monitoring in congenital adrenal hyperplasia - Real World data from the I-CAH registry**
Lawrence N., Bacila I., Dawson J., Bryce J., van den Akker E., Sartori Sanchez Bachega T. A., Baronio F., Birkebaek N. H., Bonfig W., Claahsen H., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.67-68, 2021 (SCI-Expanded)
- LXV. **Growth and Puberty in Patients with Osteogenesis Imperfecta**
Ozturk A. P., Ozturan E. K., Poyrazoglu Ş., Bas F., Darendeliler F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.SUPPL 1, ss.94-95, 2021 (SCI-Expanded)
- LXVI. **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., Arğa K. Y., Cacina C., Öztürk O., et al.
OMICS-A JOURNAL OF INTEGRATIVE BIOLOGY, cilt.25, sa.7, ss.431-449, 2021 (SCI-Expanded)
- LXVII. **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., Sıklar Z., Demiral M., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.13, sa.2, ss.180-186, 2021 (SCI-Expanded)
- LXVIII. **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., Kiykm A., Cantez S., Torun S., Poyrazoglu Ş., et al.
HORMONES-INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, cilt.20, sa.2, ss.389-394, 2021 (SCI-Expanded)
- LXIX. **Growth and relationship of phenotypic characteristics with gonadal pathology and tumour risk in patients with 45, X/46, XY mosaicism**
Poyrazoglu Ş., Bas F., Karaman B., Yildiz M., Başaran S., Darendeliler F. F.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, cilt.94, sa.6, ss.973-979, 2021 (SCI-Expanded)
- LXX. **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, cilt.184, sa.6, ss.791-801, 2021 (SCI-Expanded)
- LXXI. **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 Abali Z., Atapattu N., Bachega T. A., Balsamo A., et al.
European journal of endocrinology, cilt.184, ss.553-563, 2021 (SCI-Expanded)

- LXXII. **Clinical Characteristics, Molecular Features, and Long-Term Follow-Up of 15 Patients with Neonatal Diabetes: A Single-Centre Experience.**
Abali Z. Y., De Franco E., Karakilic Ozturan E., Poyrazoglu Ş., Bundak R., Bas F., Flanagan S. E., Darendeliler F.
Hormone research in paediatrics, cilt.93, ss.423-432, 2021 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **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, cilt.15, sa.4, ss.236-243, 2021 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **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, cilt.17, sa.1, ss.124-130, 2021 (SCI-Expanded)
- LXXV. **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, cilt.106, 2021 (SCI-Expanded)
- LXXVI. **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, cilt.15, sa.4, ss.229-235, 2021 (SCI-Expanded)
- LXXVII. **Clinical Characteristics and Growth Hormone Treatment in Patients with Prader-Willi Syndrome**
Dağdeviren Çakır A., Baş F., Akn O., Şıklar Z., Özcabı B., Berberoğlu M., Kardelen A. D., Bayramoglu E., Poyrazoğlu Ş., Aydın M., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.13, sa.3, ss.308-319, 2021 (SCI-Expanded)
- LXXVIII. **A Rare Cause of Adrenal Insufficiency - Isolated ACTH Deficiency Due to *TBX19* Mutation: Long-Term Follow-Up of Two Cases and Review of the Literature**
Kardelen Al A. D., Al A. D. K., Poyrazoglu S., Poyrazoğlu Ş., Aslanger A., Aslanger A. D., YEŞİL G., Yeşil G., Ceylaner S., Ceylaner S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, sa.6, ss.395-403, 2020 (SCI-Expanded)
- LXXIX. **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, cilt.39, ss.901-909, 2020 (SCI-Expanded)
- LXXX. **Hormone Replacement Therapy in a Patient with Hypogonadism and Coexisting Medical Conditions**
DURAL Ö., POYRAZOĞLU Ş.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.12, ss.46-49, 2020 (SCI-Expanded)
- LXXXI. **Conservative Management of Vaginal Hypoplasia**
DURAL Ö., POYRAZOĞLU Ş.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.12, ss.50-52, 2020 (SCI-Expanded)
- LXXXII. **Nationwide Turkish Cohort Study of Hypophosphatemic Rickets**
Şıklar 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, cilt.12, sa.2, ss.150-159, 2020 (SCI-Expanded)
- LXXXIII. **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, cilt.11, sa.4, ss.432-438, 2019 (SCI-Expanded)
- LXXXIV. **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, cilt.91, ss.486-487, 2019 (SCI-Expanded)
- LXXXV. **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, cilt.91, ss.199, 2019 (SCI-Expanded)
- LXXXVI. **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, cilt.91, ss.259, 2019 (SCI-Expanded)
- LXXXVII. **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, cilt.91, ss.244, 2019 (SCI-Expanded)
- LXXXVIII. **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., Ozcabi B., BERBEROĞLU M., Kardelen A. D., Bayramoglu E.,
Poyrazoglu S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.423, 2019 (SCI-Expanded)
- LXXXIX. **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, cilt.91, ss.380, 2019 (SCI-Expanded)
- XC. **Targeted Panel Gene Sequencing for Identification of Genetic Etiology of 46, XY Disorders of Sex Development**
Poyrazoglu S., Toksoy G., Aghayev A., Karaman B., Avci S., Altunoglu U., Yildiz M., Abali Z. Y., Bas F., Basaran S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.193, 2019 (SCI-Expanded)
- XCII. **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, cilt.91, ss.452, 2019 (SCI-Expanded)
- XCIII. **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 S., Uyguner O., Basaran S., Altinoglu U., Darendeliler F. F.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.282, 2019 (SCI-Expanded)
- XCIII. **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. F., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.323, 2019 (SCI-Expanded)
- XCIV. **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., YETİM Ç., UÇAR A., POYRAZOĞLU S., BUNDAK R., Darendeliler F. F.
Turkish journal of medical sciences, cilt.49, sa.4, ss.1117-1125, 2019 (SCI-Expanded)
- XCIV. **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, cilt.104, sa.8, ss.3049-3067, 2019 (SCI-Expanded)
- XCVI. **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., POYRAZOĞLU S., TUNCA F., BAYRAMOĞLU Z., BAS F., BUNDAK R., Gilse S., OZLUK Y.,

YEGEN G., et al.

ACTA ENDOCRINOLOGICA-BUCHAREST, sa.3, ss.333-341, 2019 (SCI-Expanded)

- XCVII. MULTI-PARAMETRIC ULTRASOUND EVALUATION OF PEDIATRIC THYROID DYSHORMONOGENESIS**
ADALETI 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, cilt.45, sa.7, ss.1644-1653, 2019 (SCI-Expanded)
- XCVIII. 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, cilt.32, ss.264-270, 2019 (SCI-Expanded)
- XCIX. 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., ADALETI I., Darendeliler F. F.
CLINICAL RADIOLOGY, cilt.73, sa.12, 2018 (SCI-Expanded)
- C. 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), cilt.17, sa.4, ss.581-588, 2018 (SCI-Expanded)
- CI. Incidence of Type 1 Diabetes in Children Aged Below 18 Years during 2013-2015 in Northwest Turkey**
Poyrazoglu S., Bundak R., Abali Z. Y., ONAL H., SARIKAYA S., AKGUN A., Bas S., Abali S., BEREKET A., Eren E., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.10, sa.4, ss.336-342, 2018 (SCI-Expanded)
- CII. 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, cilt.177, sa.11, ss.1593-1601, 2018 (SCI-Expanded)
- CIII. 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., Najafli A., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.10, sa.3, ss.206-215, 2018 (SCI-Expanded)
- CIV. 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 Ş., Karaman V., Avci Ş., Altunoglu U., Bundak R., et al.
The Journal of steroid biochemistry and molecular biology, cilt.181, ss.88-97, 2018 (SCI-Expanded)
- CV. 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, cilt.10, ss.100-107, 2018 (SCI-Expanded)
- CVI. 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, cilt.39, sa.4, ss.786-793, 2018 (SCI-Expanded)
- CVII. 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, cilt.31, sa.2, ss.175-184, 2018 (SCI-Expanded)
- CVIII. 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, cilt.90, ss.558-559, 2018 (SCI-Expanded)
- CIX. 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, cilt.90, ss.109-110, 2018 (SCI-Expanded)

- CX. **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, cilt.90, ss.433-434, 2018 (SCI-Expanded)
- CXI. **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, cilt.90, ss.549-550, 2018 (SCI-Expanded)
- CXII. **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, cilt.90, ss.181-182, 2018 (SCI-Expanded)
- CXIII. **Copy-Number Variations of the Human Olfactory Receptor Gene Family in Patients with Macromastia and Prepubertal Gynecomastia**
Bas F., Karaman B., Kardelen A. A. D., Heidargholizadeh S., Najafli A., Toksoy G., Poyrazoglu S., Yildiz M., Uyguner O., Basaran S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.560, 2018 (SCI-Expanded)
- CXIV. **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, cilt.90, ss.562, 2018 (SCI-Expanded)
- CXV. **Evaluation of Genetic Etiology in Patients with 46,XY Disorders of Sex Development: One Center Experience**
Aghayev A., Toksoy G., Poyrazoglu S., Karaman B., Avci S., Yildiz M., Abali Z. Y., Altunoglu U., Bas F., Darendeliler F., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.542, 2018 (SCI-Expanded)
- CXVI. **PROKR2 Mutations in Patients With Growth Hormone Deficiency and Multiple Pituitary Hormone Deficiency**
Najafli A., Bas F., Karaman B., Kardelen A. A. D., Toksoy G., Poyrazoglu S., Uyguner O., Avci S., Altunoglu U., Ozturan E. K., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.500, 2018 (SCI-Expanded)
- CXVII. **The relationship between infancy growth rate and the onset of puberty in both genders**
Aydin B. K., Devecioglu E., Kadioğlu A., ÇAKMAK A. E., Kisabacak S., Gokcay G., Bas F., Poyrazoglu S., Bundak R., Darendeliler F.
PEDIATRIC RESEARCH, cilt.82, sa.6, ss.940-946, 2017 (SCI-Expanded)
- CXVIII. **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, cilt.173, sa.12, ss.3195-3200, 2017 (SCI-Expanded)
- CXIX. **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, cilt.9, sa.3, ss.185-193, 2017 (SCI-Expanded)
- CXX. **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, cilt.30, sa.4, ss.449-455, 2017 (SCI-Expanded)
- CXXI. **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, cilt.30, sa.7, ss.759-766, 2017 (SCI-Expanded)

- CXXII. **Potential risk factors for vitamin D levels in medium- and long-term use of antiepileptic drugs in childhood.**

YILDIZ E., POYRAZOGLU Ş., Bektas G., KARDELEN A. D., AYDINLI N.

Acta neurologica Belgica, cilt.117, ss.447-453, 2017 (SCI-Expanded)

- CXXIII. **Cleidocranial dysplasia: Clinical, endocrinologic and molecular findings in 15 patients from 11 families.**

Diñçsoy B., DİNÇKAN N., GÜVEN Y., BAŞ F., ALTUNOĞLU U., KUVVETLİ S., Poyrazoğlu Ş., TOKSOY G., KAYSERİLİ H., UYGUNER Z. O.

European journal of medical genetics, cilt.60, ss.163-168, 2017 (SCI-Expanded)

- CXXIV. **Birth Weight in Different Etiologies of Disorders of Sex Development.**

Poyrazoglu S., DARENDELİLER 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, cilt.102, ss.1044-1050, 2017 (SCI-Expanded)

- CXXV. **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, cilt.88, ss.210, 2017 (SCI-Expanded)

- CXXVI. **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, cilt.88, ss.170-171, 2017 (SCI-Expanded)

- CXXVII. **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 Ş., Bundak R., Altunoglu U., Najafli A., Uyguner O., Darendeliler F. F.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.429-430, 2017 (SCI-Expanded)

- CXXVIII. **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, cilt.88, ss.495, 2017 (SCI-Expanded)

- CXXIX. **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, cilt.8, sa.3, ss.305-12, 2016 (SCI-Expanded)

- CXXX. **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, cilt.27, sa.2, ss.153-161, 2016 (SCI-Expanded)

- CXXXI. **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, cilt.86, ss.290, 2016 (SCI-Expanded)

- CXXXII. **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, cilt.86, ss.211, 2016 (SCI-Expanded)

- CXXXIII. **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, cilt.86, ss.465-466, 2016 (SCI-Expanded)
- CXXXIV. **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, cilt.86, ss.418, 2016 (SCI-Expanded)
- CXXXV. **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, cilt.86, ss.481, 2016 (SCI-Expanded)
- CXXXVI. **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, cilt.86, ss.436, 2016 (SCI-Expanded)
- CXXXVII. **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., DARENDELİLER F. F.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.57, sa.3, ss.277-281, 2015 (SCI-Expanded)
- CXXXVIII. **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, cilt.82, sa.5, ss.719-727, 2015 (SCI-Expanded)
- CXXXIX. **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, cilt.7, sa.1, ss.37-44, 2015 (SCI-Expanded)
- CXL. **Long-term endocrine evaluation of childhood brain tumors**
Abali Z. Y., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., Akcan N., Genenş M., Bundak R., Darendeliler F.
JCRPE Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, cilt.7, ss.22, 2015 (SCI-Expanded)
- CXLI. **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, cilt.7, sa.1, ss.27-36, 2015 (SCI-Expanded)
- CXLII. **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, cilt.47, sa.3, ss.816-24, 2014 (SCI-Expanded)
- CXLIII. **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 S., Bundak R., Darendeliler F. F.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.99, sa.8, ss.2878-2886, 2014 (SCI-Expanded)
- CXLIV. **Sitting height and sitting height/height ratio references for Turkish children**
Bundak R., Bas F., Furman A., Gunoz H., Darendeliler F., Saka N., Poyrazoglu S., Neyzi O.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.173, sa.7, ss.861-869, 2014 (SCI-Expanded)
- CXLV. **Pelvic ultrasound findings in prepubertal girls with precocious adrenarche born appropriate for gestational age**
Ucar A., Erol O. B., Yekeler E., Yildiz İ., Bozlak S., Saka N., BaS F., Poyrazoglu S., Bundak R., Uzum A. K., et al.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, sa.5, ss.699-705, 2014 (SCI-Expanded)

- CXLVI. **2013 Lwpes/Espe 9th Joint Meeting, Milan, Italy, Selected Highlights**
Poyrazoglu S., Volkl T. M. K., Karantz M.
PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY REVIEWS PER, cilt.11, sa.3, ss.328-336, 2014 (SCI-Expanded)
- CXLVII. **Metabolic syndrome in young people**
Poyrazoglu S., Bas F., Darendeliler F.
CURRENT OPINION IN ENDOCRINOLOGY DIABETES AND OBESITY, cilt.21, sa.1, ss.56-63, 2014 (SCI-Expanded)
- CXLVIII. **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, cilt.14, sa.8, ss.585-592, 2013 (SCI-Expanded)
- CXLIX. **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, cilt.26, ss.1059-1065, 2013 (SCI-Expanded)
- CL. **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, cilt.79, sa.5, ss.323-324, 2013 (SCI-Expanded)
- CLI. **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, cilt.4, sa.3, ss.121-126, 2012 (SCI-Expanded)
- CLII. **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, cilt.26, sa.1, ss.119-126, 2011 (SCI-Expanded)
- CLIII. **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, cilt.73, sa.6, ss.443-448, 2010 (SCI-Expanded)
- CLIV. **Ghrelin levels are decreased in non-obese prepubertal children born large for gestational age**
Darendeliler F. F., Poyrazoglu Ş., Bas F., Sancakli O., Gokcay G.
EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, cilt.160, sa.6, ss.951-956, 2009 (SCI-Expanded)
- CLV. **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 Ş., Sancakli O., Bas F., Gokcay G., Aki S., Eskiuyurt N.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, cilt.70, sa.5, ss.710-716, 2009 (SCI-Expanded)
- CLVI. **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 Ş., Wit J. M., Günöz H.
HORMONE RESEARCH, cilt.72, sa.3, ss.178-183, 2009 (SCI-Expanded)
- CLVII. **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, cilt.72, ss.346, 2009 (SCI-Expanded)
- CLVIII. **Resistance to thyroid hormone in a Turkish child with A317T mutation in the thyroid hormone receptor-beta gene**
Poyrazoglu S., Tuetuencueler F., Bas F., Darendeliler F.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.50, sa.6, ss.577-580, 2008 (SCI-Expanded)

- CLIX. **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, cilt.21, sa.8, ss.745-751, 2008 (SCI-Expanded)
- CLX. **The effect of growth hormone treatment on head circumference in growth hormone-deficient children**
Darendeliler F., Bas F., Goekce M., Poyrazoglu Ş., Bundak M. S. R., Saka N., Guenoez H.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.50, sa.4, ss.331-335, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXI. **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, cilt.28, sa.4, ss.483-487, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXII. **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 Ş., Isguven P., BİDEÇİ A., Ocal G., Bundak R., Yuksel B., et al.
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.103, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXIII. **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., Eskiuyurt N.
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.62, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXIV. **Which target height estimation is appropriate for children with idiopathic short stature?**
Poyrazoglu S., Darendeliler F. F., Bas F., Bundak R., DARCAN Ş., Sukur M., Saka N., Gunoz H.
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.116, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXV. **Prevalance of testicular microlithiasis in patients with congenital adrenal hyperplasia**
Saka N., Poyrazoglu S., Agayev A., Yekeler E.
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.214-215, 2008 (SCI-Expanded)
- CLXVI. **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, cilt.65, ss.119, 2006 (SCI-Expanded)
- CLXVII. **Evaluation of patients with Graves' disease**
Poyrazoglu S., Saka N., Bas F., Isguven P., Dogu A., Turan S., Bereket A., Sarıkaya S., Adal E., Cizmeci F., et al.
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.41, 2006 (SCI-Expanded)
- CLXVIII. **Factors associated with obesity in children with hypothalamo-pituitary tumors**
DEMİRÇİOĞLU S., BEREKET A., Guran T., Akcay T., Gunoz H., Saka N., Bundak R., Darendeliler F. F., Bas F., Poyrazoglu Ş., et al.
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.83, 2006 (SCI-Expanded)
- CLXIX. **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, cilt.133, sa.6, ss.1113-1117, 2005 (SCI-Expanded)
- CLXX. **Constitutional delay of growth and puberty: From presentation to final height**
Poyrazoglu F., GÜNÖZ H., Darendeliler F. F., Saka N., Bundak R., Bas F.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.18, sa.2, ss.171-179, 2005 (SCI-Expanded)
- CLXXI. **Serum leptin levels in patients with 21-hydroxylase deficiency before and after treatment**
POYRAZOGLU S., GUNOZ H., Darendeliler F. F.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.45, sa.1, ss.33-38, 2003 (SCI-Expanded)

- I. **Temporal Trends in Acute Adrenal Insufficiency Events in Children With Congenital Adrenal Hyperplasia During 2019-2022**
Tseretopoulou X., Ali S. R., Bryce J., Amin N., Atapattu N., Bachega T. A. S. S., Baronio F., Ortolano R., Birkebaek N. H., Bonfig W., et al.
JOURNAL OF THE ENDOCRINE SOCIETY, cilt.8, sa.10, 2024 (ESCI)
- II. **Metabolic Syndrome and Type 2 Diabetes Mellitus in Overweight and Obese Children: A Single Centre Experience**
Demirbuga A., Poyrazoglu Ş., Bundak R.
JOURNAL OF CHILD - COÇUK DERGİSİ, sa.3, ss.154-161, 2024 (ESCI)
- III. **Predictors of surgical complications in boys with hypospadias: data from an international registry**
Scougall K., Bryce J., Baronio F., Boal R. L., Castera J. R., Castro S., Cheetham T., Costa E. C., Darendeliler F., Davies J. H., et al.
WORLD JOURNAL OF PEDIATRIC SURGERY, cilt.6, sa.4, 2023 (ESCI)
- IV. **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, cilt.58, sa.3, ss.308-313, 2023 (ESCI)
- V. **Evaluation of Children with Secondary Osteoporosis: A Single-center Experience**
Abalı Z. Y., BAŞ F., Poyrazoğlu Ş., Öztürk A. P., Bundak R., Darendeliler F.
MEDICAL JOURNAL OF BAKIRKOY, cilt.19, sa.1, ss.51-56, 2023 (ESCI)
- VI. **THE INFLUENCE OF GROWTH HORMONE TREATMENT ON INSULIN SENSITIVITY IN CHILDREN AND ADOLESCENTS**
KARDELEN AL A. D., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KANDEMİR T., BAYRAK DEMİREL Ö., TERCAN U., ARSLAN S., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.86, sa.4, ss.275-281, 2023 (ESCI)
- VII. **COURSE OF PAPILLARY THYROID CARCINOMA DIAGNOSED IN CHILDHOOD AND ADOLESCENCE AND FOLLOWED THROUGH ADULTHOOD: EXPERIENCE FROM A TERTIARY REFERRAL CENTER**
HacıŞahiNoğulları H., Balci E. İ., İŞCAN A. Y., Yalin G., Selcukbiricik Ö. S., SORMAZ İ. C., BAŞ F., Üzüm A. K., ŞENYÜREK Y., POYRAZOĞLU Ş., et al.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.86, sa.4, ss.282-287, 2023 (ESCI)
- VIII. **COMPARISON OF SINGLE DOSE AND MULTI-DOSE hCG STIMULATION TESTS**
Kardelen A. D., Ozturan E. K., Asgarova L., Ozturk A. P., Yildiz M., Poyrazoglu Ş., Bas F., Darendeliler F.
JOURNAL OF ISTANBUL FACULTY OF MEDICINE-ISTANBUL TIP FAKULTESİ DERGİSİ, cilt.85, sa.2, ss.223-227, 2022 (ESCI)
- IX. **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, cilt.83, sa.4, ss.413-420, 2020 (ESCI)
- X. **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 (Hakemli Dergi)
- XI. **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, cilt.19, ss.63-76, 2019 (Hakemli Dergi)
- XII. **Joubert syndrome with multiple pituitary hormone deficiency.**
Akcan N., Bas F., Poyrazoglu Ş., Bundak R.
BMJ case reports, cilt.12, 2019 (ESCI)
- XIII. **Oral Bacteria of Children with Turner Syndrome**

- Unsal G., Topcuoglu N., Guven Y., Poyrazoglu S., Kulekci G., Aktoren O.
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.6, sa.1, ss.44-50, 2019 (ESCI)
- XIV. **Endokrin Hastalıklarda Çocukluktan Erişkine Geçiş Deneyimi**
Karakılıç Özturan E., Kardelen A. D., Öztürk A. P., Kubat Üzüm A., Özçetin M., Baş F., Poyrazoğlu Ş., Aral F., Dinççağ N., Tanakol R., et al.
Çocuk Dergisi, cilt.18, sa.3, ss.129-134, 2018 (Hakemli Dergi)
- XV. **The Experience of Transition from Childhood to Adulthood in Endocrinology**
KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KARDELEN A. D., ÖZTÜRK A. P., KUBAT ÜZÜM A., ÖZÇETİN M., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., ARAL F., DİNÇÇAĞ N., TANAKOL R., et al.
Çocuk Dergisi, cilt.18, ss.129-134, 2018 (Hakemli Dergi)
- XVI. **Sonography and Magnetic Resonance Imaging Characteristics of Testicular Adrenal Rest Tumors**
Yilmaz R. S., Sahin D., Aghayev A., Erolev O. B., Poyrazoglu S., Saka N., Yekeler E.
POLISH JOURNAL OF RADIOLOGY, cilt.82, ss.583-588, 2017 (ESCI)
- XVII. **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, cilt.24, sa.2, ss.45-47, 2016 (Hakemli Dergi)
- XVIII. **Graves Hastalığından Sonra Gelişen Hashimoto Tiroiditi**
GENENÇ M., POYRAZOĞLU Ş., YAVAŞ ABALI Z., BAŞ F., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
TÜRKİYE KLİNİKLERİ JOURNAL OF CASE REPORT, 2016 (Hakemli Dergi)
- XIX. **Çocukluk Çağı Tiroid Bezi Kanserleri Tanı ve Tedavi**
POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F.
Türkiye Klinikleri J Pediatr Sci, cilt.12, sa.2, ss.70-76, 2016 (Hakemli Dergi)
- XX. **Obezite ve Vitamin-Mineral İlişkisi**
Poyrazoğlu Ş.
Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, cilt.11, sa.3, ss.36-41, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXI. **A Thiamine Responsive Megaloblastic Anemia Presented with Hypertriglyceridemia and Autoimmune Diabetes**
Yılmaz Y., Karakaş Z., Aydın B., Baş F., Ünüvar A., Karakaş Z., Poyrazoğlu Ş., Bundak R., Darendeliler F.
Exp Clin Endocrinol Diabetes Rep, sa.2, ss.8-10, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXII. **Turner Sendromlu Çocukların Ağız İçi Bulguları**
Ünsal G. Ş., Poyrazoğlu Ş., Saka H. N., Ulukapı I.,
Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, cilt.1, sa.1, ss.1-6, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXIII. **Turner Sendromunda Dentofasiyal Bulgular**
Şahin Ünsal G., Poyrazoğlu Ş., Saka H. N., Ulukapı I.,
Ege Üniversitesi Diş Hekimliği Fakültesi, cilt.36, sa.1, ss.10-18, 2015 (Hakemli Dergi)
- XXIV. **2013 Iwpes/espe gth joint Meeting, Milan, Italy, selected highlights**
POYRAZOĞLU Ş., Volk T. M., Karantza M.
Pediatric Endocrinology Reviews, cilt.11, sa.3, ss.328-336, 2014 (Scopus)
- XXV. **Aralık Sayısının "Tanınız Nedir?" Yanıtı: Hipertiroidi Basedow Graves Hastalığı**
KILIÇ A., POYRAZOĞLU Ş., SOYDEMİR D., YILDIZ İ.
Çocuk Dergisi, cilt.13, sa.1, ss.51-54, 2013 (Hakemli Dergi)
- XXVI. **Endocrine late effects of childhood cancer therapy**
POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., Darendeliler E., DARENDELİLER F. F.
TURK ONKOLOJİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF ONCOLOGY, cilt.25, sa.1, ss.37-46, 2010 (ESCI)
- XXVII. **Severe short stature: an unusual finding in lipoid proteinosis.**
POYRAZOĞLU Ş., Günöz H., Darendeliler F.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.1, sa.2, ss.97-101, 2008 (Scopus)
- XXVIII. **Ergenlik Gecikmesi**
BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., DARENDELİLER F. F.
Türkiye Klinikleri Pediatrik Bilimler, cilt.2, sa.10, ss.24-31, 2006 (Hakemli Dergi)
- XXIX. **Tip I diyabetli çocuklarda büyüme ve puberte**

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Kemik Mineral Dansitesi Ölçme Teknikleri**
Yola Atalah Y. E., Poyrazoğlu Ş.
Kemik Sağlığı ve Pediatrik Osteoporoz, Gülay Karagüzel, Yusuf Kenan Haspolat, Editör, Orient Publication, Ankara, ss.102-118, 2024
- II. **TİP 2 DİABETES MELLİTUS OLAN ÇOCUĞUN İZLEMİ VE TOPLUMDA BAKIMI**
Karakılıç Özturan E., Poyrazoğlu Ş.
Kronik Hastalığı Olan Çocuğun İzlemi ve Toplumda Bakımı, Emine Gülbin Gökçay, Gonca Keskindemirci, Editör, Istanbul University, İstanbul, ss.537-548, 2024
- III. **46,XX Cinsiyet Gelişim Bozukluğu - Androjen Fazlalığı - Maternal Nedenler**
Poyrazoğlu Ş.
Cinsiyet Gelişim Bozuklukları, Prof. Dr. Deniz DEMİRCİ Prof. Dr. Nihal HATİPOĞLU Doç. Dr. Numan BAYDİLLİ Doç. Dr. Esra DEMİRCİ Prof. Dr. Ateş KADIOĞLU, Editör, Nobel Yayın Dağıtım, İstanbul, ss.85-91, 2023
- IV. **46,XX Cinsiyet Gelişim Bozukluğu - Androjen Fazlalığı - Maternal Nedenler**
POYRAZOĞLU Ş.
Cinsiyet Geişim Bozuklukları, Demirci Deniz, Hatipoğlu N, Baydilli Numan, Demirci Esra, Kadioğlu Ateş, Editör, TUD/TÜRK ÜROLOJİ AKADEMİSİ, ss.85-89, 2023
- V. **Endokrin Hastalıklar ve COVID-19**
ÖZTÜRK A. P., SARBAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
Çocuklarda Her Yönüyle Covid-19, Demet Demirkol, Burçin Nazlı Karacabey, Zeynep Karakaş, Editör, Selen yayıncılık, İstanbul, ss.45-58, 2021
- VI. **GENETİK SENDROMLAR**
TÜRKKAN Ö. N., POYRAZOĞLU Ş.
Pediatrik Nefroendokrin, Feyza Darendeliler, Ahmet Nayır, Zeynep Nagehan Yürük Yıldırım, Editör, Ema Tıp Kitapevi, ss.411-469, 2021
- VII. **Fetal Büyüme ve Etkileyen Faktörler**
POYRAZOĞLU Ş.
Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet, Darendeliler Feyza, Aycan Zehra, Kara Cengiz, Özen Samim, Eren Erdal, Editör, İstanbul Tıp Kitapevleri, ss.132-141, 2021
- VIII. **Psödohipoadosteronizm**
Öner H. A., POYRAZOĞLU Ş.
Pediatrik Nefroendokrin, Feyza Darendeliler, Ahmet Nayır, Zeynep Nagehan Yürük Yıldırım, Editör, Ema Tıp Kitapevi, ss.367-379, 2021
- IX. **ENDOKRİN HASTALIKLARI VE COVID-19**
ÖZTÜRK A. P., ŞARBAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
ÇOCUKLARDA HER YÖNÜYLE COVID-19, DEMET DEMİRKOL, BURÇİN NAZLI KARACABEY, ZEYNEP KARAKAŞ, Editör, SELEN YAYINCILIK, ss.45-58, 2021
- X. **Endokrin Hastalıklar ve Covid-19**
ÖZTÜRK A. P., Sarban E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
ÇOCUKLARDA HER YÖNÜ İLE COVID-19, Demirkol Demet, Karacabey Burçin Nazlı, Karakaş Zeynep, Editör, Selen Yayıncılık, İstanbul, ss.45-58, 2021
- XI. **Raşitizm**
TÜRKKAN Ö. N., POYRAZOĞLU Ş.
Pediatrik Nefroendokrin, Feyza Darendeliler, Ahmet Nayır, Zeynep Nagehan Yürük Yıldırım, Editör, Ema Tıp Kitapevi, ss.287-311, 2021
- XII. **Kraniofarinjioma Operasyonu Sonrası Tekrarlayan Derin Ven Trombozu Gelişen Olguya Yaklaşım**

Karakılıç Özturan E., Karaman S., Baş F., Poyrazoğlu Ş., Ünüvar A., Darendeliler F. F.
Çocuk Hemtalojide Olgularla Tromboz, Namık Yaşar Özbek,Hale Ören,Ayşegül Ünüvar,Serap Karaman,Melike Sezgin
Evim, Editör, Galenos, İstanbul, ss.143-145, 2020

XIII. Hipoglisemi

POYRAZOĞLU Ş.

Pediyatri, Neyzi Olcay, Ertuğrul Türkan, Darendeliler Feyza, Editör, Nobel Tıp Kitapevleri, İstanbul, ss.1999-2008,
2020

XIV. Kalsiyum, fosfor ve magnezyum bozuklukları

POYRAZOĞLU Ş.

Neonatoloji, Türkan Dağoğlu, Fahri Ovalı, Editör, Nobel Tıp Kitapevleri, ss.1145-1154, 2017

XV. Tiroid Hastalıkları

POYRAZOĞLU Ş.

Neonatoloji, Türkan Dağoğlu, Fahri Ovalı, Editör, Nobel Tıp Kitapevleri, ss.1093-1099, 2017

XVI. KRİPTORŞİDİZM

POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R.

CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUKLARI, AYŞEHAN AKINCI, H.NURÇİN SAKA, Editör, NOBEL TIP KİTAPBEVLERİ, İstanbul,
ss.199-206, 2015

XVII. Glukokortikoid Reseptör Mutasyonları

POYRAZOĞLU Ş., SAKA N.

Cinsiyet Gelişim Bozuklukları, Ayşehan Akıncı, H. Nurçin Saka, Editör, Nobel Tıp Kitapevleri, İstanbul, ss.255-262,
2015

XVIII. Endokrin hastalıklarda ateş

POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F.

Çocuklarda Ateş, Somer A, Editör, Selen Yayıncılık, İstanbul, ss.181-187, 2014

XIX. Büyüme-Gelişme ve Pediyatrik Endokrinolojide Rutinler

Saka N., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., Küçükemre Aydın B., UÇAR A.

Pediyatrik Rutinler, Devocioğlu Ö, Çıtak A, Editör, İstanbul Medikal Sağlık Ve Yayıncılık, İstanbul, ss.411-490, 2014

XX. Büyüme,Gelişme ve Pediyatrik Endokrinoloji

Saka N., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F., BAŞ F., POYRAZOĞLU Ş., Küçükemre Aydın B., UÇAR A.

Pediyatrik Rutinler, Devocioğlu Ömer, Çıtak Agop, Editör, İstanbul Tıp Kitabevi, ss.411-490, 2014

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. Frasier syndrome with 46,XY gonadal dysgenesis diagnosed during etiological evaluation of nephrotic syndrome: A case report

Yanık H., Koç C., Sönmez F., Uyanık B., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.

62nd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Liverpool, İngiltere, 16 - 18
Kasım 2024, ss.456-457

II. Investigation of Pituitary Function in Langerhans Cell Histiocytosis: A Comprehensive Analysis of Clinical and Radiological Findings

Koç C., Tuğcu D., İrkin D., Kardelen Al A. D., Ünüvar A., Karakaş Z., Karaman S., Tanyıldız H. G., Yıldız M., Baş F., et al.

62nd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Liverpool, İngiltere, 16 - 18
Kasım 2024, ss.131

III. Diagnosis of Cushing's Disease with Desmopressin Induced Bilateral Inferior Petrosal Sinus Sampling: A Case Report

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

62nd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Liverpool, İngiltere, 16 - 18
Kasım 2024, cilt.97, ss.324-325

IV. Students in Turkey show a continuing positive secular change of height but a worrying increase of overweight in males

Bayrak Demirel Ö., Koç C., Şükür N. M., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Wit J. M., Darendeliler F.
62nd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Liverpool, İngiltere, 16 - 18
Kasım 2024, ss.408-409

V. Evaluation of metabolic syndrome risk using metabolic syndrome z-score in Bardet-Biedl Syndrome patients with various genotypes

Kandemir T., Tercan U., Bayrak Demirel Ö., Yıldırım B. T., Karaman V., Kardelen Al A. D., Aslanger A. D., Yıldız M.,
Poyrazoğlu Ş., Baş F., et al.

62nd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Liverpool, İngiltere, 16 - 18
Kasım 2024, ss.385

VI. Investigating the Effects of Familial Mediterranean Fever on Growth and Puberty: Does the Duration of Puberty Change?

Bayrak Demirel Ö., Arık S. D., Kandemir T., Akgün Ö., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Aktay Ayaz N., Baş F.,
Darendeliler F.

62nd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Liverpool, İngiltere, 16 - 18
Kasım 2024, cilt.97, sa.12, ss.145-146

VII. NADIR RASTLANILAN BARDET BIEDL SENDROMU TANILI OLGULARIN GENETİK, ENDOKRİNOLOJİK VE METABOLİK ÖZELLİKLERİ

Kandemir T., Tercan U., Bayrak Demirel Ö., Yıldırım B. T., Kardelen Al A. D., Aslanger A. D., Karaman V., Yıldız M.,
Poyrazoğlu Ş., Baş F., et al.

XXVIII. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 2 - 05 Mayıs 2024,
ss.200-201

VIII. TÜRK ÇOCUKLARINDA NİHAİ BOYUN GÜNCEL DEĞERLENDİRMESİ: "YÜZYILIN EĞİLİMİ" ÜZERİNE ÖN ÇALIŞMA

Bayrak Demirel Ö., Koç C., Şükür N. M., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.

28. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, cilt.1, ss.96-97

IX. DESMOPRESSİN UYARILI BİLATERAL İNFERİOR PETROSAL SİNÜS ÖRNEKLEMESİ İLE CUSHING HASTALIĞI TANISI: OLGU SUNUMU

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

28. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, cilt.1, ss.280-
281

X. TIP 1 DİYABETLİ ADOLESANDA TIROTOKSİK HIPOKALEMİK PERİYODİK PARALİZİ

Koç C., Bayrak Demirel Ö., Tercan U., Abalı S., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.

28. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, cilt.1, ss.264

XI. AİLEVİ AKDENİZ ATEŞİNİN BÜYÜME VE ERGENLİK ÜZERİNE ETKİLERİNİN ARAŞTIRILMASI: ERGENLİK SÜRESİ DEĞİŞİYOR MU?

Bayrak Demirel Ö., Arık S. D., Kandemir T., Akgün Ö., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Aktay Ayaz N., Baş F.,
Darendeliler F.

28. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, cilt.1, ss.327-
328

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

Tercan U., Akgün Ö., Kandemir T., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Aktay Ayaz N., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.

XXVIII. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Girne, Kıbrıs (Kktc), 2 - 05 Mayıs 2024,
ss.107-108

XIII. Klinik ve Laboratuvar Özellikleri ile Otoimmün Poliglandüler Tip 1 Tanılı Hastaların Değerlendirilmesi: Olgu serisi

Tercan U., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.

26. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 - 30 Ekim 2022, ss.340-341

XIV. Identification of obesity-related genetic variants in a family with an exclusively breastfed obese infant

Çelebioğlu H. B., Ozturk A. P., Poyrazoğlu Ş., Tuncer Kılınc F. N.

56th Annual Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Glasgow, İngiltere, 10 - 13 Haziran 2023, ss.162

- XV. **Nailfold capillaroscopy: An alternative non-invasive tool for evaluating microvascular involvement in children with type 1 diabetes**
ÇAKMAK F., İNAN BALCI E., YILDIZ M., DEMİRKAN F. G., YETİM ŞAHİN A., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., AKTAY AYAZ N.
61st European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) Annual Meeting, Hollanda, 21 - 23 Eylül 2023
- XVI. **Diagnostic Journey with an 80-gene Panel in Non-syndromic Early-Onset Severe Obesity: Association of Outcomes with Metabolic Status and Hyperphagia**
Tercan U., Yıldız M., Aslanger A. D., Kardelen Al A. D., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.
61st Annual ESPE (ESPE 2023), The Hague, Hollanda, 21 - 23 Eylül 2023, ss.243-244
- XVII. **Çocukluk Döneminde Tanı Alan Papiller Tiroid Karsinom Hastalarının Klinik ve Laboratuvar Bulgularının Değerlendirilmesi**
İnan Balcı E., Poyrazoğlu Ş.
45. PEDİATRİ GÜNLERİ, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023, ss.181-183
- XVIII. **TİP 1 Diyabetli Çocuklarda Non-invaziv Bir Yöntem Olan Tırnak Yatağı Kapilleroskopisi ile Mikrovasküler Etkilenmenin Değerlendirilmesi**
Çakmak F., İnan Balcı E., Yıldız M., Demirkan F. G., Yetim Şahin A., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F., Aktay Ayaz N.
XXVII. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023, ss.115
- XIX. **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 Selçukbiricik Ö., Baş F., Kubat Üzüm A., Poyrazoğlu Ş., Gül N.
25 th European Congress of Endocrinology - ECE 2023, İstanbul, Türkiye, 13 - 16 Mayıs 2023, ss.1-3
- XX. **Transfer Of Congenital Adrenal Hyperplasia Patients From The Pediatric Clinic To The Adult Clinic: A Single Center Experience**
Bilik Oyman G., Kandemir T., Hacışahinoğulları H., Yenidünya Yalın G., Yıldız M., Gül N., Kubat Üzüm A., Poyrazoğlu Ş., Soyluk Selçukbiricik Ö., Baş F., et al.
25 th European Congress of Endocrinology - ECE 2023, İstanbul, Türkiye, 13 - 16 Mayıs 2023, ss.1-3
- XXI. **Turner Sendromu İle Mikozis Fungoides Birlikteliği: 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, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023
- XXII. **Çocukluk Döneminde Tanı Alan Papiller Tiroid Karsinomu Hastalarının Erişkin Dönem Seyrinin Değerlendirilmesi**
İnan Balcı E., Bayrak Demirel Ö., Hacışahinoğulları H., Yenidünya Yalın G., Soyluk Selçukbiricik Ö., Kubat Üzüm A., Gül N., Baş F., Poyrazoğlu Ş.
XXVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 4 - 07 Mayıs 2023, cilt.1, sa.1, ss.134
- XXIII. **Transition from childhood to adult care in type 1 diabetes mellitus: Single-center experience**
YİĞİT YALÇIN B., TERCAN U., YILDIZ M., HACIŞAHİNOĞULLARI H., YENİDÜNYA YALIN G., GÜL N., SOYLUK SELÇUKBİRİCİK Ö., KUBAT ÜZÜM A., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., et al.
25th European Congress of Endocrinology, İstanbul, Türkiye, 13 Mayıs 2023, cilt.90, ss.169
- XXIV. **Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması 2022 Sonuçları: Tek Merkez Deneyimi**
ALIÇ R. Y., KANDEMİR T., BAYRAK DEMİREL Ö., TERCAN U., İNAN BALCI E., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
45. Pediatri Günleri / 24. Pediatri Hemşireliği Günleri / 1. Pediatri Diyetisyenliği Günleri, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023
- XXV. **Diyabetes Mellitusla Seyreden Nadir Bir Genodermatoz Nedeni: H Sendromu**
YAMAN B., TERCAN U., BAYRAK DEMİREL Ö., KANDEMİR T., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

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

XXVI. 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, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023

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

Yavuz R., Kandemir T., Bayrak Demirel Ö., Tercan U., İnan Balcı E., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler .

45. Pediatri Günleri / 24. Pediatri Hemşireliği Günleri / 1. Pediatri Diyetisyenliği Günleri, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023, ss.408-409

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

Yaman B., Tercan U., Bayrak Demirel Ö., Kandemir T., Kardelen Al A. D., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.

45. PEDIATRİ GÜNLERİ, İstanbul, Türkiye, 25 - 28 Nisan 2023, ss.530-531

XXIX. Evaluation of Genetic Etiology in Children Born Small for Gestational Age with Persistent Short Stature

ÖZTÜRK A. P., ASLANGER A. D., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KONUR E. N., GÜLEÇ Ç., KARAMAN V., YILDIZ M., YEŞİL SAYIN G., TOKSOY G., POYRAZOĞLU Ş., et al.

60th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Roma, İtalya, 15 - 17 Eylül 2022, ss.313

XXX. Metabolik Hastalıklarda Endokrinolojik Sorunlar; Biz ne yapabiliriz ?

İnan Balcı E., Balcı M. C., Karakılıç Özturan E., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.

XXVI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 Ekim - 30 Kasım 2022, ss.91

XXXI. 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, İtalya, 15 - 17 Eylül 2022, ss.571-572

XXXII. Investigation of Genes Associated with Multiple Pituitary Hormone Deficiencies via Next Generation Sequencing Technology

ÖZTÜRK A. P., TOKSOY G., BAŞ F., YAVAŞ ABALI Z., Bağirova G., KARAMAN V., YILDIZ M., ASLANGER A., YEŞİL SAYIN G., POYRAZOĞLU Ş., et al.

60th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Roma, İtalya, 15 Eylül 2022

XXXIII. ERKEN ERGENLİK İLE RATHKE KLEFT KİSTİ BİRLİKTELİĞİ

Bayrak Demirel Ö., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.

11. OLGU SUNUMLARI SEMPOZYUMU, İstanbul, Türkiye, 13 Mayıs - 14 Ekim 2022

XXXIV. Ağır Boy Kısallığı Olan Olgumuzda Cornelia de Lange Sendromu ve IGFR1 kusuru birlikteliği

İNAN BALCI E., ASLANGER A. D., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

11. Çocuk Endokrinolojisi Olgu sunumları, Türkiye, 13 Mayıs 2022, ss.68

XXXV. Tiroid Disfonksiyonu Olan Olgularımızda Diferansiye Tiroid Karsinomu

İnan Balcı E., Poyrazoğlu Ş.

4. PEDIATRİ GÜNLERİ 23. PEDIATRİ HEMŞİRELİĞİ GÜNLERİ, İstanbul, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2022, ss.499-500

XXXVI. Hiperprolaktinemi Etiyolojisinde Nadir Bir Neden: 6-Piruvoyl-Tetrahidrobiopterin Sentaz (PTPS) Eksikliği

Tercan U., Yıldız M., Selamioğlu A., Karaca M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F.

25. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.281-282

XXXVII. İdiyopatik Boy Kısallığında 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, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.253-254

XXXVIII. Çoğul Hipofiz Hormon Eksikliklerinde İlişkili Genlerin Yeni Nesil Dizileme Teknolojisi İle Araştırılması

ÖZTÜRK A. P., TOKSOY G., BAŞ F., YAVAŞ ABALI Z., KARAMAN V., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., UYGUNER Z. O.,

DARENDELİLER F. F.

XXV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 06 Ekim 2021

- XXXIX. **Sitokrom P450 oksidoredüktaz eksikliğine bağlı konjenital adrenal hiperplazi hastalarının klinik ve laboratuvar özellikleri: Olgu serisi**
Bayrak Demirel Ö., Baş F., Kalaycı T., Yıldız M., Konur E. N., Poyrazoğlu Ş., Yeşil Sayın G., Darendeliler F. F.
25. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2021, ss.305-307
- XL. **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 Eylül 2021, cilt.94, ss.277
- XLII. **Evaluation of early puberty in boys and girls with Silver-Russell Syndrome: Discordance between testicular growth and pituitary-gonadal hormones in male cases**
YILDIZ M., BAŞ F., KARAMAN B., POYRAZOĞLU Ş., BAŞARAN S., DARENDELİLER F. F.
59th ESPE 2021 Meeting, Türkiye, 22 Eylül 2021
- XLIII. **Folow-up of individuals with gender dyshoria: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, İsveç, 11 Ağustos 2021
- XLIII. **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, İsveç, 11 - 13 Ağustos 2021, ss.77
- XLIV. **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, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.73
- XLV. **BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN BİR OLGUDA AYIRICI TANI: İDİYOPATİK BOY KISALIĞI GERÇEK TANIMI?**
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, Türkiye, 09 Nisan 2021
- XLVI. **NÖROBLASTOM TANILI HASTADA ERKEN PUBERTE İLE TANI ALAN KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ OLGUSU**
SARBAN E., YILDIZ M., ÖZTÜRK A. P., KARAMAN S., YEŞİL G., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
Çocuk endokrinolojisi olgu sunumları-10, İzmir, Türkiye, 09 Nisan 2021
- XLVII. **PRİMER GONADAL YETMEZLİĞİN ETİYOLOJİSİNDE YENİ VE NADİR BİR NEDEN: TRANSALDOLAZ EKSİKLİĞİ**
YILDIZ M., ÖNAL Z., SARBAN E., KABİL T. G., ASLANGER A., YEŞİL G., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DURMAZ Ö., DARENDELİLER F. F.
Çocuk endokrinolojisi olgu sunumları-10, İzmir, Türkiye, 09 Nisan 2021
- XLVIII. **TBX19 mutasyonuna bağlı konjenital izole ACTH eksikliği ile beraber sekonder hipotirodi, BH eksikliği ve hiper IgE benzeri sendrom birlikteliği**
ÖZTÜRK A. P., YÜCEL E., SABAN E., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., ASLANGER A. D., YEŞİL SAYIN G., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
10. Çocuk Endokrinolojisi Olgu sunumları, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.110
- XLIX. **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, Türkiye, 09 Nisan 2021, ss.119

- L. **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 Ekim - 01 Kasım 2020
- LI. **Ailevi Erken Puberte Olgularında MKRN3 ve DLK1 Genlerinin Dizilenmesi**
BAŞARAN S., UYGUNER Z. O., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., POYRAZOĞLU Ş., KARAKILIÇ ÖZTURAN E.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrimiçi Kongresi, Türkiye, 30 Ekim - 03 Kasım 2020
- LII. **Osteogenezis İmperfekta 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, Türkiye, 30 Ekim 2020
- LIII. **Silver-Russell Sendromu tanılı kız ve erkek olgularımızda erkence pubertenin değerlendirilmesi ve erkek olgularda testis büyümesi ile hipofizer-gonadal hormonlar arasında uyumsuzluk**
Yıldız M., Baş F., Karaman B., Poyrazoğlu Ş., Başaran S., Darendeliler F. F.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Ankara, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.102
- LIV. **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, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020
- LV. **Osteogenezis İmperfekta Tanılı Hastalarda Büyüme Ve Puberte**
ÖZTÜRK A. P., DUDAKLI A., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., KARDELEN AL A. D., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
XXIV Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Çevrim içi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020
- LVI. **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 PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Çevrim içi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020
- LVII. **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, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020
- LVIII. **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, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020
- LIX. **Her Tip 1 Diyabet tanısı alan hasta Tip1 Diyabet olmayabilir: MODY tanılı hastalarımızın değerlendirilmesi**
ÖZBAY D., KARDELEN AL A. D., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., ÖZTÜRK A. P., YILDIZ M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
XXIV Ulusal Pediatri Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Çevrim içi, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020
- LX. **SOFT Sendromu Tanılı Olgularımızda Çok Yüksek IGF1 Düzeyleri Ve Ağır İnsülin Direnci Birlikteliği İle Büyüme Hormonu Tedavisine Yanıtın Değerlendirilmesi**
Karakılıç Özturan E., Altunoğlu U., Toksoy G., Öztürk A. P., Kardelen Al A. D., Turgut G. T., Yıldız M., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Uyguner Z. O., et al.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrimiçi Kongresi, 30 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.1-2
- LXI. **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.XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Çevrimiçi Kongresi, Ankara, Türkiye, 30 Ekim - 01 Kasım 2020, ss.1-2

LXII. 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 Ekim - 01 Kasım 2020

LXIII. SUN-077 Do Low Sex Hormone Binding Globulin Levels in Newborns Predict Weight Gain in Infancy and Early Childhood?

Küçükemre Aydın B., Yasa B., P. Moore J., Yasa C., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., ÇOBAN E. A., DARENDELİLER F. F., Winters S. J.

ENDO 2020 Congress, Amerika Birleşik Devletleri, 28 - 31 Mart 2020

LXIV. 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, Avusturya, 20 - 22 Eylül 2019, cilt.1, sa.1, ss.282

LXV. 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, Türkiye, 15 - 17 Kasım 2019, ss.46

LXVI. Novel variants in <i>DHH</i> gene identified with 46,XY gonadal dysgenesis

Aghayev A., Toksoy G., Poyrazoglu Ş., Karaman B., Avci S., Abali Z. Y., Altunoglu U., Bas F., Darendeliler F. F., Basaran S., et al.

52nd Conference of the European-Society-of-Human-Genetics (ESHG), Gothenburg, İsveç, 15 - 18 Haziran 2019, ss.1250-1251

LXVII. 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, İsviçre, 20 - 22 Eylül 2019, ss.193

LXVIII. Two Siblings with Hypophosphatemic Rickets: SLC34A3 Gene Mutations with Different Clinical Phenotypes

KARAKILIÇ ÖZTURAN E., ÖZTÜRK A. P., KARDELEN A. D., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.

The 58th Annual ESPE Meeting, Viyana, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019, ss.92

LXIX. 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, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019, cilt.1, sa.1, ss.452

LXX. Genetic Evaluation of Idiopathic Short Stature

KARAMAN B., BAŞ F., Najafli A., Avci Ş., Kardelen A. D., Toksoy G., Altunoglu U., POYRAZOĞLU Ş., UYGUNER Z. O., DARENDELİLER F. F., et al.

European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE)58th Annual Meeting, 6 - 08 Eylül 2019

LXXI. 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, Avusturya, 19 - 21 Eylül 2019, cilt.92, ss.486-487

LXXII. 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 (EMPAG), Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018, cilt.27, ss.79-80

- LXXIII. **Konjenital Hipotiroidi Tanılı Ailevi Vakalarda Genetik Etiyolojinin Araştırılması**
KARDELEN AL A. D., IŞIK F. B., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., SÖZÜGÜZEL M. D., ÖZTÜRK A. P., POYRAZOĞLU Ş.,
PARLAYAN C., CANGÜL H., BAŞ F., DARENDELİLER F. F.
XXIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- LXXIV. **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, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- LXXV. **Boy Kısalığının Genetik Etiyolojisinin Araştırılması**
KARAMAN B., BAŞ F., NAJAFI 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, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- LXXVI. **46,XY Cinsiyet Gelişim Bozukluğu Hastalarının Genetik Etiyolojisinin Değerlendirilmesi**
POYRAZOĞLU Ş., AGHAYEV A., TOKSOY G., KARAMAN B., AVCI Ş., ALTUNOĞLU U., YILDIZ M., YAVAŞ ABALI Z., BAŞ
F., BAŞARAN S., et al.
XXIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 17 Nisan 2019
- LXXVII. **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 ENDOKRINOLOJISI OLGU SUNUMLARI -9-, İstanbul, Türkiye, 19 - 20 Ekim 2018, ss.14
- LXXVIII. **Hiperinsülinemik Hipoglisemiden Diyabete**
Karakılıç Özturan E., Kardelen Al A. D., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Darendeliler F. F.
ÇOCUK ENDOKRINOLOJISI OLGU SUNUMLARI -9-, İstanbul, Türkiye, 19 - 20 Ekim 2018, ss.81
- LXXIX. **Nationwide Hypophosphatemic Rickets Study**
ŞIKLAR Z., TURAN S., BERKET A., ABACI A., BAŞ F., DEMİR K., GÜRAN T., AKBERZADE A., BÖBER E., ÖZBEK M. N., et
al.
57.th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology(ESPE), ATİNA, Yunanistan, 27 - 29
Eylül 2018
- LXXX. **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 Eylül 2018
- LXXXI. **Evaluation of Genetic Etiology in Patients with 46,XY Disorders of Sex Development: One Center
Experience**
aghayev a., BAŞ F., KARAMAN B., UYGUNER Z. O., BAŞARAN S., POYRAZOĞLU Ş., Kardelen A. D., DARENDELİLER F.
F.
57. ESPE 2018, 27 - 29 Eylül 2018
- LXXXII. **Copy-Number Variations of the Human Olfactory Receptor Gene Family in Patients with Macromastia
and Prepubertal Gynecomastia**
BAŞ F., KARAMAN B., UYGUNER Z. O., BAŞARAN S., POYRAZOĞLU Ş., DARENDELİLER F. F., Kardelen A. D., Altunoglu
U., Toksoy G.
57. ESPE 2018, 27 - 29 Eylül 2018
- LXXXIII. **Evaluation of Genetic Etiology in Patients with 46,XY Disorders of Sex Development: One Center
Experience**
AGHAYEV A., TOKSOY G., POYRAZOĞLU Ş., KARAMAN B., AVCI Ş., YILDIZ M., YAVAŞ ABALI Z., ALTUNOĞLU U., BAŞ
F., DARENDELİLER F. F., et al.
57th ESPE 2018 Meeting, Atina, Yunanistan, 27 Eylül 2018
- LXXXIV. **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, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018,
ss.558

- LXXXV. **Clinical, Laboratory and Molecular Genetic Findings of Patients with 17 β -Hydroxysteroid Dehydrogenase 3 Deficiency**
Poyrazoğlu Ő., Toksoy G., Aghayev A., KARAMAN B., Şahin A., Altunoğlu U., Kardelen A.
. 57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, Atina, Yunanistan, 27 - 29 Eylul 2018, ss.560
- LXXXVI. **Vascularity Index via Superb Microvascular Imaging is Positively Correlated With Radioactive Iodine Uptake and Dosage of Medication in Thyroid Dyshormonogenesis**
BAYRAMOğLU Z., ŐALIŐKAN E., YILMAZ R. S., AKYOL SARI Z. N., KARDELEN A. D., POYRAZOğLU Ő., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., ADALETLİ İ.
Euroson 2018, 6 - 09 Eylul 2018
- LXXXVII. **Osteoporosis-pseudoglioma Syndrome (OPPG): Improvement of Osteoporosis on Biphosphonate Therapy**
Karakılıç Özturan E., Altunoğlu U., Kardelen Al A. D., Yavaş Abalı Z., Avcı Ő., Kayserili Karabay H., Poyrazoğlu Ő., Baş F., Darendeliler F. F.
57th Annual ESPE, Athens, Yunanistan, 27 - 29 Eylul 2018, cilt.89, ss.90
- LXXXVIII. **21 HİDROKSİLİZ EKSIKLİğİNE BAğLI KLASİK OLMAYAN KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİDE KLİNİK, LABORATUVAR, GENETİK ÖZELLİKLER, TEDAVİYE ALINAN YANITLAR VE ULAŞILAN FİNAL BOY VERİLERİ**
SAVAŞ ERDEVE Ő., ÇETİNKAYA S., YAVAŞ ABALI Z., POYRAZOğLU Ő., BAŞ F., BERBEROğLU M., ŞIKLAR Z., KORKMAZ Ő., BULUŞ D., DEMET AKBAŞ E., et al.
22. PEDIATRİK ENDOKRİNOLOğI VE DİYABET DERNEğİ, Antalya, Turlkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LXXXIX. **Endokrin Hastalıklarda Çocukluktan Erişkine Geçiş**
Karakılıç Özturan E., Kardelen A. D., Kubat Őzum A., Özçetin M., Baş F., Poyrazoğlu Ő., Anuk D., Alçalar A. N., Bahadır G., Satman İ., et al.
XXII. Ulusal Pediatric Endokronoloji ve Diyabet Kongresi , Antalya, Turlkiye, 18 - 22 Nisan 2018, ss.118
- XC. **Çok Merkezli Olarak Hipofosfatemik Riketsli Olguların Değerlendirilmesi**
ŞIKLAR Z., TURAN S., BEREKET A., ABACI A., GŐRAN T., DEMİR K., AKBERZADE A., BAŞ F., BÖBER E., ÖZBEK M. N., et al.
22. PEDIATRİK ENDOKRİNOLOğI VE DİYABET KONGRESİ, Antalya, Turlkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- XCİ. **Clinical findings and genetic analysis of patients with macromastia and prepubertal gynecomastia**
DARENDELİLER F. F., BAŞ F., KARAMAN B., POYRAZOğLU Ő., KARDELEN A., TOKSOY G., NAJAFLI A., UYGUNER Z. O., BAŞARAN S.
ENDO 2018, 23 - 26 Mart 2018
- XCII. **Molecular Genetic diagnostic efficiency of targeted next generation sequencing on "disorders of sex development".**
TOKSOY G., AGHAYEV A., POYRAZOğLU Ő., AVCI Ő., KARAMAN B., YAVAŞ ABALI Z., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., BAŞARAN S., UYGUNER Z. O.
ERCIYES MEDICAL GENETICS DAYS, Turlkiye, 7 - 10 Mart 2018, sa.1
- XCIII. **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 Ő., BUNDAK R., ALTUNOğLU U., NAJAFLI A., UYGUNER Z. O., DARENDELİLER F. F.
10 th International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Kiribati, 14 - 17 Eylul 2017, cilt.88, ss.457-458
- 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**
YETİM A., BAŞ F., YETİM Ő., POYRAZOğLU Ő., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
10 th International Meeting of Pediatric Endocrinology, 14 - 17 Eylul 2017
- XCv. **The assessment of growth hormone treatment and adult height in patients with growth hormone deficiency**
POYRAZOğLU Ő., VAZGEÇER OGULTEKİN E., BAŞ F., BUNDAK R., DARENDELİLER F. F.
10 th International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Kiribati, 14 - 17 Eylul 2017

- XCVI. 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 Eylül 2017
- XCVII. 45,X/46,XY MOSAICISM: CLINICAL CHARACTERISTICS AND FOLLOW-UP DATA**
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 Haziran - 01 Temmuz 2017
- XCVIII. Nadir görülen konjenital adrenal hiperplazi nedeni: 17-hidroksilaz eksikliği tanılı vakalarımızın klinik ve genetik bulguları, izlem özellikleri**
KARDELEN A. D., BAŞ F., TOKSOY G., POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., ALTUNOĞLU U., NAJAFI A., UYGUNER Z. O., DARENDELİLER F. F.
XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- XCIX. 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 Nisan 2017
- C. 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, Türkiye, 23 - 25 Şubat 2017, ss.1
- CI. 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, Türkiye, 6 - 09 Ekim 2016
- CII. Sınırdan 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, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, ss.201
- CIII. Türkiye nin Kuzey Batı Bölgesinde Çocukluk Döneminde Tip 1 Diyabet İnsidansı**
POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., Yavaş Abalı Z., İşsever H., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., Önal H., Sarıkaya S., Akçay T., Akgün A., et al.
XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- CIV. 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., ÇETİNKAYA 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, Türkiye, 5 - 08 Ekim 2016
- CV. 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, Fransa, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.436
- CVI. 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, Fransa, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.465
- CVII. 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, Fransa, 10 - 12 Eylül

2016, cilt.86, ss.481

- CVIII. 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, Fransa, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.290
- CIX. 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, Fransa, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.418
- CX. 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, Fransa, 10 - 12 Eylül 2016, cilt.86, ss.211
- CXI. Ağır büyüme 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, Türkiye, 29 Nisan - 30 Haziran 2016
- CXII. 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, Türkiye, 29 - 30 Nisan 2016
- CXIII. 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, Türkiye, 3 - 06 Nisan 2016
- CXIV. 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., YEKELER E., DURMAZ UĞURCAN Ö., DARENDELİLER F. F.
38. Pediatri Günleri ve 17. Pediatri Hemşireliği Günleri, Türkiye, 3 - 06 Nisan 2016
- CXV. 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, Türkiye, 3 - 06 Nisan 2016
- CXVI. Tiroid ince iğne aspirasyon biyopsinin çocuklardaki tiroid 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, Türkiye, 3 - 06 Nisan 2016
- CXVII. 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, Türkiye, 3 - 06 Nisan 2016
- CXVIII. 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, Türkiye, 3 - 06 Nisan 2016
- CXIX. Nonklasik konjenital adrenal hiperplazi hastalarının genotip ve fenotip özellikleri**
Abalı S., Akcan N., Toksoy G., Baş F., Güran T., Atay Z., Uyguner Z. O., Altunoğlu U., Baş S., Haliloğlu B., et al.
38. Pediatri Günleri ve 17. Pediatri Hemşireliği Günleri, İstanbul, Türkiye, 3 - 06 Nisan 2016, cilt.1, sa.1, ss.95

- CXX. Can Mycoplasma Pneumoniae Be A Trigger For Type 1 Diabetes?**
Hızlı Demirkale Z., Poyrazoğlu Ş., Baş F., Ağaçfıdan A., Darendeliler F. F., Somer A.
1st CONGRESS of the EUROPEAN YOUNG PAEDIATRICIANS' ASSOCIATION, İstanbul, Türkiye, 4 - 06 Aralık 2015, ss.122
- CXXI. 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, Türkiye, 4 - 06 Aralık 2015, ss.109
- CXXII. 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., Genens M., POYRAZOĞLU Ş., BAŞ F., BUNDAK R., KAYSERİLİ KARABEY H., et al.
54th Annual Meeting of the ESPE, Barcelona, İspanya, 1 - 03 Ekim 2015, sa.1
- CXXIII. 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 Eylül - 03 Ekim 2015, cilt.84, ss.84
- CXXIV. 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 Eylül - 03 Ekim 2015, cilt.84, ss.463
- CXXV. 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, İspanya, 30 Eylül - 03 Ekim 2015, cilt.84, sa.1, ss.315
- CXXVI. 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 Eylül - 03 Ekim 2015, cilt.84, ss.571
- CXXVII. 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, Türkiye, 25 - 27 Şubat 2015, cilt.7, sa.56, ss.81
- CXXVIII. 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., KAYSERİLİ KARABEY H.
Endocrine Society's 97th Annual Meeting and Expo, San Diego, Amerika Birleşik Devletleri, 5 - 08 Mart 2015, sa.1
- CXXIX. 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 Mart 2015
- CXXX. 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 Mart 2015
- CXXXI. Genotype and phenotype characteristics of patients with nonclassical congenital adrenal hyperplasia due to 21-hydroxylase deficiency**
AKCAN N., UYGUNER Z. O., TOKSOY G., KARAKILIÇ ÖZTURAN E., AYDIN B., BAŞ F., SAKA N., POYRAZOĞLU Ş., BUNDAK R., KAYSERİLİ KARABEY H., et al.
53 rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Dublin, İrlanda, 18 - 20 Eylül 2014, cilt.82, sa.1, ss.176-177
- CXXXII. Pediatrik yaş grubunda differansiye tiroid kanseri olgularının RAİ tedavi sonuçlarının retrospektif değerlendirilmesi**

ALÇIN G., ŞANLI Y., POYRAZOĞLU Ş., KUYUMCU S., ÖZKAN Z. G., YILMAZ E., GÜL N., ÜNAL S. N.

26. Ulusal Nükleer Tıp Kongresi, Türkiye, 16 - 20 Nisan 2014, ss.23

CXXXIII. 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, Türkiye, 18 - 19 Nisan 2014, cilt.1, sa.1, ss.6

CXXXIV. Yirmi Yaş Altı Papiller Tiroid Kanseri 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, Türkiye, 16 - 20 Nisan 2014, ss.171

CXXXV. 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, İtalya, 19 - 22 Eylül 2013, cilt.80, ss.241

CXXXVI. Obezite nedeni ile başvuran bir olguda Kabuki make up sendromu ve büyüme 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 gün leri, Türkiye, 9 - 12 Nisan 2013

CXXXVII. Graves Hastalığı olan Adolesanda 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, Türkiye, 9 - 12 Nisan 2013, ss.315

CXXXVIII. Glucocorticoid receptor gene polymorphisms and their relation with glucocorticoid sensitivity and obesity in patients with congenital adrenal hyperplasia

nurçin s., POYRAZOĞLU Ş., SAYITOĞLU M., ÖZBEK U., Şen N., AKIN L., İŞGÜVEN Ş. P.

8.th joint meeting global care in pediatric endocrinology, New York, Amerika Birleşik Devletleri, 9 - 12 Eylül 2009

CXXXIX. Yenidoğan döneminde geçici diyabet ve lipoprotein lipaz eksikliği

POYRAZOĞLU Ş., YILDIZ İ., GÜNÖZ H., GÜNDOĞDU S., GÖKÇAY G. F.

28. Pediatri Günleri ve 7. Pediatri Hemşireliği Günleri, İstanbul, Türkiye, 18 Nisan 2006, cilt.6

CXL. 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, Çek Cumhuriyeti, 20 - 23 Mart 2005, cilt.35

CXLI. Hyper immunoglobulin M sendromu: İki olgu sunumu.

Somer A., Kayserili H., Yalçın I., Salman N., Poyrazoğlu Ş., Durandy A., Apak M.

15.Ulusal İmmünoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 13 - 16 Ekim 1999, ss.29

CXLII. 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, Kırgızistan, 25 - 28 Eylül 1999, ss.95

Diğer Yayınlar

I. Differansiye tiroid kanserli hastaların klinik ve patolojik özellikleri ve tedavilerinin değerlendirilmesi

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

Sunum, ss.99, 2013

Desteklenen Projeler

KILIÇ A., COŞAN E. D., KARDELEN AL A. D., POYRAZOĞLU Ş., PEHLİVAN S., ÖZÇETİN M., VARKAL M. A., ÖZDEMİR İ., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Anne Sütünün Obeziteden Koruyucu Etkisinin Genetik ve Epigenetik Mekanizmalarının Araştırılması, 2020 - 2023

KANCA D., YILMAZ AYDOĞAN H., ÖZTÜRK O., GÜL N., TÜTÜNCÜ Y., POYRAZOĞLU Ş., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Gençlerin Erişkin Başlangıçlı Diyabeti (MODY)'nde PPAR İzofromlarına Ait Hedef Gen Varyasyonlarının Metabolik ve Klinik Parametreler Üzerindeki Etkilerinin Araştırılması, 2019 - 2021

Baş F., Poyrazoğlu Ş., Kardelen Al A. D., Karakılıç Özturan E., Diğer Ülkelerin Sanayi Kuruluşları Tarafından Desteklenmiş Proje, Prader-Willi Sendromlu pediatrik gönüllülerde liraglutid'in kilo yönetimine etkisi 16 haftalık çift kör bir periyot ve 36 haftalık açık etiketli bir periyot içeren randomize, plasebo kontrollü, paralel gruplu, çok merkezli, çok uluslu bir çalışma, 2015 - 2021

SATMAN İ., KANCA D., İSBİR T., GÜLEÇ YILMAZ G. S., GÖRMÜŞ U., ÖZTÜRK O., GÜL U. N., POYRAZOĞLU Ş., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Lipoprotein Alt Fraksiyonlarının Gençlerin Erişkin Başlangıçlı Diyabetinde (MODY) Biyomarker Değerinin Araştırılması, 2017 - 2020

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

Poyrazoğlu Ş., Diğer Uluslararası Fon Programları, 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Türk Toplumunda Gençlerin 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, PREPÜBERTAL JİNEKOMASTİ VE MAKROMASTİ TANILI VAKALARDA KLİNİK BULGULAR VE GENETİK ÇALIŞMA, 2016 - 2017

Metrikler

Yayın: 363

Atıf (WoS): 1027

Atıf (Scopus): 1155

H-İndeks (WoS): 18

H-İndeks (Scopus): 20