

Prof. Dr. ALİ KEMAL TOPALOĞLU

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 322 338 6060](tel:+903223386060) Dahili: 3148

E-posta: ktopaloglu@cu.edu.tr

Web: <https://avesis.cu.edu.tr//ktopaloglu>

Posta Adresi: çukurova üniversitesi, tıp fakültesi, balcalı hastanesi, çocuk endocrinoloji bilim dalı, 01330, sarıçam, adana

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, New York University, Mount Sinai School Of Medicine, Human Molecular Genetics, Amerika Birleşik Devletleri 1997 - 1999

Tıpta Yandal Uzmanlık, Loyola University Chicago, Faculty Of Medicine, Pediatric Endocrinology, Amerika Birleşik Devletleri 1993 - 1997

Tıpta Uzmanlık, Çukurova Üniversitesi, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Türkiye 1989 - 1993
Lisans, Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1982 - 1988

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Effect of gestational age on plasma fibronectin concentrations in the neonate, Zeynep Kamil Hastanesi, Çocuk Bölümü, Çocuk Bölümü, 1993

Araştırma Alanları

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

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Çukurova Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tb, 2007 - Devam Ediyor

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

I. Pathogenic Variants in ZSWIM7 Cause Primary Ovarian Insufficiency

Yatsenko S. A., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., Berman A. J., Martin P., Rodrigue-Escriba M., Qin Y., Rajkovic A.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.107, 2022 (SCI-Expanded)

II. Gender Identity and Assignment Recommendations in Disorders of Sex Development Patients: 20 Years' Experience and Challenges

GÜRBÜZ F., ALKAN M., GÜL ÇELİK G., BİŞGİN A., ÇEKİN N., ÜNAL İ., TOPALOĞLU A. K., ZORLUDEMİR Ü., AVCI A., YÜKSEL B.

JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.12, sa.4, ss.347-357, 2020 (SCI-Expanded)

III. Gender decision in disorders of sex development (DSD) patients: 20 years' experience

GÜRBÜZ F., ALKAN M., GÜL ÇELİK G., BİŞGİN A., ÇEKİN N., TOPALOĞLU A. K., ZORLUDEMİR Ü., AVCI A., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.333-334, 2019 (SCI-Expanded)

- IV. **CHD7 mutations in patients with anosmic or normosmic idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**
 KOTAN L. D., ANIK A., Mengen E., Turan I., Akkus G., Ozsu E., BEREKET A., Ozbek M. N., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.92, 2019 (SCI-Expanded)
- V. **The Role of Rat Hypothalamus Kisspeptin, Neurokinin and their respective Receptors in the Prolactin-Infertility Interaction**
 Isik E. A., USLU İ. N., AY G., Cetinel N., CÖMERTPAY G., Oksuz H., Barc D., Akillioglu K., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M. B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, ss.185, 2019 (SCI-Expanded)
- VI. **Prevalence and associated phenotypes of PLXNA1 variants in normosmic and anosmic idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**
 KOTAN L. D., Isik E., TURAN İ., Mengen E., AKKUŞ G., Tastan M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
CLINICAL GENETICS, cilt.95, sa.2, ss.320-324, 2019 (SCI-Expanded)
- VII. **The Authors' Reply: In systemic pseudohypoaldosteronism type 1 skin manifestations are not rare and the disease is not transient**
 TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, cilt.89, sa.2, ss.241-242, 2018 (SCI-Expanded)
- VIII. **Molecular genetic studies in a case series of isolated hypoaldosteronism due to biosynthesis defects or aldosterone resistance.**
 TURAN İ., Kotan L. D., TASTAN M., GURBUZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Clinical endocrinology, cilt.88, ss.799-805, 2018 (SCI-Expanded)
- IX. **A Novel Frameshift Mutation in ESCO2 Gene in Roberts Syndrome**
 MENGEN E., KOTAN L. D., Uçaktürk S. A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
JCPSP-JOURNAL OF THE COLLEGE OF PHYSICIANS AND SURGEONS PAKISTAN, cilt.5, ss.403-405, 2018 (SCI-Expanded)
- X. **A Novel Frameshift Mutation in ESCO2 Gene in Roberts Syndrome.**
 MENGEN E., Kotan L. D., UCAKTURK S., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Journal of the College of Physicians and Surgeons-Pakistan : JCPSP, cilt.28, ss.403-405, 2018 (SCI-Expanded)
- XI. **Novel Inactivating Mutations of the DCAF17 gene in American and Turkish families cause male infertility and female subfertility in the mouse model**
 KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., GÜRBÜZ F., WOOD-TRAGESER M.
CLINICAL GENETICS, cilt.4, ss.853-859, 2018 (SCI-Expanded)
- XII. **Impaired glucose tolerance in Fanconi-Bickel syndrome: Eight patients with two novel mutations**
 Seker-Yilmaz B., Kor D., BULUT F. D., YÜKSEL B., KARABAY BAYAZIT A., TOPALOĞLU A. K., Ceylaner G., Onenli-Mungan N.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.59, sa.4, ss.434-441, 2017 (SCI-Expanded)
- XIII. **CCDC141 Mutations in Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**
 TURAN İ., Hutchins B. I., Hacihamdioglu B., KOTAN L. D., GÜRBÜZ F., Ulubay A., Mengen E., YÜKSEL B., Wray S., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.102, sa.6, ss.1816-1825, 2017 (SCI-Expanded)
- XIV. **Hypogonadotropic Hypogonadism due to Novel FGFR1 Mutations**
 AKKUŞ G., KOTAN L. D., Durmaz E., Mengen E., TURAN İ., Ulubay A., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., Tetiker T., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.9, sa.2, ss.95-100, 2017 (SCI-Expanded)
- XV. **A CASE OF CONGENITAL GENERALIZED LIPODYSTROPHY TYPE 2 WITH NOVEL BSCL2 GENE MUTATION**
 GÜRBÜZ F., TURAN İ., Tastan M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.141-142, 2017 (SCI-Expanded)
- XVI. **COMBINATION OF HIRSCHSPRUNG DISEASE AND A NOVEL DEFINED MUTATION RELATED CONGENITAL ADRENAL HYPERPLASIA IN CYP21A2 GENE: CASE PRESENTATION**
 Mengen E., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.432, 2017 (SCI-Expanded)

- XVII. **A CASE OF SEX DEVELOPMENT DISORDER DUE TO A NOVEL MUTATION IN 5 ALFA REDUCTASE (SRD5A2) GENE**
Mengen E., KOTAN L. D., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.370, 2017 (SCI-Expanded)
- XVIII. **THE EFFECT OF RECOMBINANT GROWTH HORMONE TREATMENT ON INTRAOCULAR PRESSURE IN CHILDREN WITH GROWTH HORMONE DEFICIENCY**
GÜRBÜZ F., ERDEM E., Mengen E., Simdivar G., YAĞMUR M., Ersoz R., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.293, 2017 (SCI-Expanded)
- XIX. **A NOVEL FRAMESHIFT MUTATION IN ESCO2 GENE CAUSE ROBERTS SYNDROME: CASE PRESENTATION**
Mengen E., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.381, 2017 (SCI-Expanded)
- XX. **CHILDHOOD METASTATIC ADRENOCORTICAL CARCINOMA: CASE PRESENTATION**
Mengen E., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.431-432, 2017 (SCI-Expanded)
- XXI. **A RARE CAUSE OF CONGENITAL ADRENAL HYPERPLASIA: CONGENITAL LIPOID ADRENAL HYPERPLASIA**
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.566, 2017 (SCI-Expanded)
- XXII. **Wolcott-Rallison Syndrome with Novel EIF2AK3 Gene Mutation.**
Gürbüz F., Yüksel B., Topaloğlu A. K.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.8, ss.496-497, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Crouzonodermoskeletal Syndrome with Hypoplasia of Corpus Callosum and Inferior Vermis.**
Gürbüz F., CEYLANER S., Topaloglu A. K., Yüksel B.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.8, ss.373-4, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Sertoli cell only syndrome with ambiguous genitalia.**
Gurbuz F., CEYLANER S., Erdogan S., Topaloglu A. K., Yuksel B.
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, cilt.29, ss.849-52, 2016 (SCI-Expanded)
- XXV. **Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism Caused by Inactivating Mutations in SRA1.**
Kotan L. D., COOPER C., DARCAN Ş., CARR I., ÖZEN S., YAN Y., HAMEDANI M., GÜRBÜZ F., MENGEN E., TURAN İ., et al.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.8, ss.125-34, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVI. **CCDC141 Mutation Identified in Anosmic Hypogonadotropic Hypogonadism (Kallmann Syndrome) Alters GnRH Neuronal Migration.**
HUTCHINS B., Kotan L. D., TAYLOR-BURDS C., OZKAN Y., CHENG P., Gurbuz F., TIONG J., MENGEN E., Yuksel B., Topaloglu A. K., et al.
Endocrinology, cilt.157, ss.1956-66, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Anthropometric findings from birth to adulthood and their relation with karyotype distribution in Turkish girls with Turner syndrome.**
SARI E., BEREKET A., YEŞILKAYA E., BAŞ F., BUNDAK R., AYDIN B., DARCAN Ş., DÜNDAR B., BÜYÜKİNAN M., KARA C., et al.
American journal of medical genetics. Part A, ss.942-8, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Coexistence of Kabuki Syndrome and Autoimmune Thyroiditis.**
Gürbüz F., Özalp Y., CEYLANER S., Topaloğlu A. K., Yüksel B.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.8, ss.105-6, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIX. **A Novel Glucokinase Gen Mutation: Mody Type-2 Case**
Yilmaz A. A., Elmaogullari S., Demirel F., Tayfun M., Ucakturk S. A., Gurbuz F., TOPALOĞLU A. K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.247, 2016 (SCI-Expanded)
- XXX. **Effects of methylphenidate on appetite and growth in children diagnosed with attention deficit and hyperactivity disorder**
GÜRBÜZ F., GURBUZ B. B., CELIK G. G., Yıldırım V., UCAKTURK S. A., SEYDAOĞLU G., UCAKTURK E. M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.

- JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.29, sa.1, ss.85-92, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Complete idiopathic hypogonadotropic hypogonadism due to homozygous GNRH1 mutations in the mutational hot spots in the region encoding the decapeptide**
MENGEN E., TUNC S., KOTAN L. D., NALBANTOGLU O., Demir K., GÜRBÜZ F., TURAN İ., ŞEKER G., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
Hormone Research in Paediatrics, cilt.85, sa.2, ss.107-111, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Kallmann Syndrome Due to a Homozygous Missense c.217C > T (p.R73C) Mutation Detected in the Exon-2 of the PROK2 Gene**
Ozturk M. N., Demirbilek H., KOTAN L. D., Baysal B., Ocal M., TOPALOĞLU A. K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.86, ss.431-432, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Genetics of Hypogonadotropic Hypogonadism**
TOPALOĞLU A. K., KOTAN L. D.
PUBERTY FROM BENCH TO CLINIC: LESSONS FOR CLINICAL MANAGEMENT OF PUBERTAL DISORDERS, cilt.29, ss.36-49, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Genotypic and phenotypic features of the cystinosis patients from the South Eastern part of Turkey.**
Önenli-Mungan N., KOR D., KARABAY-BAYAZIT A., CENGİZ N., YAVUZ S., NOYAN A., CEYLANER G., ŞEKER-YILMAZ B., TOPALOGLU A. K., Yuksel B., et al.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.58, ss.362-370, 2016 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Growth curves for Turkish Girls with Turner Syndrome: Results of the Turkish Turner Syndrome Study Group**
Darendeliler F., Yesilkaya E., BEREKET A., Bas F., Bundak R., Sari E., Aydin B. K., DARCAN Ş., Dundar B., Buyukinan M., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.7, sa.3, ss.183-191, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Molecular analysis of PROP1, POU1F1, LHX3, and HESX1 in Turkish patients with combined pituitary hormone deficiency: a multicenter study**
Bas F., Uyguner Z. O., Darendeliler F., Aycan Z., Cetinkaya E., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Ocal G., DARCAN Ş., Goksen D., et al.
ENDOCRINE, cilt.49, sa.2, ss.479-491, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Normosmic idiopathic hypogonadotropic hypogonadism due to a novel homozygous nonsense c.C969A (p.Y323X) mutation in the KISS1R gene in three unrelated families**
Demirbilek H., Ozbek M. N., Demir K., KOTAN L. D., Cesur Y., Dogan M., Temiz F., Mengen E., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., et al.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, cilt.82, sa.3, ss.429-438, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Turner Syndrome and Associated Problems in Turkish Children: A Multicenter Study**
Yesilkaya E., BEREKET A., Darendeliler 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)
- XXXIX. **MCM9 Mutations Are Associated with Ovarian Failure, Short Stature, and Chromosomal Instability**
Wood-Trageser M. A., GÜRBÜZ F., Yatsenko S. A., Jeffries E. P., Kotan L. D., Surti U., Ketterer D. M., Matic J., Chipkin J., Jiang H., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.95, sa.6, ss.754-762, 2014 (SCI-Expanded)
- XL. **Loss-of-Function Mutations in PNPLA6 Encoding Neuropathy Target Esterase Underlie Pubertal Failure and Neurological Deficits in Gordon Holmes Syndrome**
Topaloğlu A. K., Lomniczi A., Kretzschmar D., Dissen G. A., Kotan L. D., Mcardle C. A., Koç A. F., Hamel B. C., Guclu M., Papatya E. D., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.99, 2014 (SCI-Expanded)
- XLI. **Mutations in FEZF1 Cause Kallmann Syndrome**
La Kotan L. D., Hutchins B. I., Ozkan Y., Demire F., Stoner H., Cheng P. J., Esen I., GÜRBÜZ F., BIÇAKCI Y. K., Mengen E., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.95, sa.3, ss.326-331, 2014 (SCI-Expanded)
- XLII. **Etiological Evaluation of Patients Presenting with Isolated Micropenis to an Academic Health Care**

Center

Aslan T. B., GÜRBÜZ F., Temiz F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.81, sa.8, ss.775-779, 2014 (SCI-Expanded)

- XLIII. A rare variant in human fibroblast activation protein associated with ER stress, loss of enzymatic function and loss of cell surface localisation**

Osborne B., Yao T., Wang X. M., Chen Y., KOTAN L. D., Nadvi N. A., Herdem M., McCaughan G. W., Allen J. D., Yu D. M. T., et al.

BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA-PROTEINS AND PROTEOMICS, cilt.1844, sa.7, ss.1248-1259, 2014 (SCI-Expanded)

- XLIV. Quantitation of fibroblast activation protein (FAP)-specific protease activity in mouse, baboon and human fluids and organs**

Keane F. M., Yao T., Seelk S., Gall M. G., Chowdhury S., Poplawski S. E., Lai J. H., Li Y., Wu W., Farrell P., et al. FEBS OPEN BIO, cilt.4, ss.43-54, 2014 (SCI-Expanded)

- XLV. The Novel Mutation p.Trp147Arg of the Steroidogenic Acute Regulatory Protein Causes Classic Lipoid Congenital Adrenal Hyperplasia with Adrenal Insufficiency and 46,XY Disorder of Sex Development**

YÜKSEL B., Kulle A. E., GÜRBÜZ F., Welzel M., Kotan D., Mengen E., Holterhus P., TOPALOĞLU A. K., Groetzinger J., Riepe F. G.

HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.80, sa.3, ss.163-169, 2013 (SCI-Expanded)

- XLVI. Chromium levels in healthy and newly diagnosed type 1 diabetic children**

Karagun B. S., Temiz F., Ozer G., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K., Mungan N. O., Mazman M., Karagun G. M. PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.54, sa.6, ss.780-785, 2012 (SCI-Expanded)

- XLVII. Relationship between metabolic control and neurocognitive functions in children diagnosed with type I diabetes mellitus before and after 5 years of age**

TOLU-KENDİR O., KİRİŞ N., TEMİZ F., GÜRBÜZ F., Onenli-Mungan N., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B. TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.54, sa.4, ss.352-361, 2012 (SCI-Expanded)

- XLVIII. Inactivating KISS1 mutation and hypogonadotropic hypogonadism.**

TOPALOĞLU A. K., Tello J. A., KOTAN L. D., OZBEK M. B., YILMAZ M., ERDOĞAN Ş., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., Millar R. P., YÜKSEL B.

The New England journal of medicine, cilt.366, sa.7, ss.629-35, 2012 (SCI-Expanded)

- XLIX. 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)

- L. Neurokinin B signalling in the human reproductive axis**

TOPALOĞLU A. K., Semple R. K.

MOLECULAR AND CELLULAR ENDOCRINOLOGY, cilt.346, ss.57-64, 2011 (SCI-Expanded)

- LI. A homozygous recurring mutation in WISP3 causing progressive pseudorheumatoid arthropathy**

Temiz F., Ozbek M. N., Kotan D., Sangun O., Mungan N. O., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.24, ss.105-108, 2011 (SCI-Expanded)

- LII. Temtamy Preaxial Brachydactyly Syndrome Is Caused by Loss-of-Function Mutations in Chondroitin Synthase 1, a Potential Target of BMP Signaling**

LI Y., LAUE K., TEMTAMY S., AGLAN M., KOTAN L. D., YIGIT G., CANAN H., PAWLIK B., NUERNBERG G., WAKELING E. L., et al.

AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.87, sa.6, ss.757-767, 2010 (SCI-Expanded)

- LIII. Neurokinin B signaling in puberty: Human and animal studies**

Topaloglu A. K.

MOLECULAR AND CELLULAR ENDOCRINOLOGY, cilt.324, ss.64-69, 2010 (SCI-Expanded)

- LIV. Molecular causes of hypogonadotropic hypogonadism**

TOPALOĞLU A. K., KOTAN L. D.

- CURRENT OPINION IN OBSTETRICS & GYNECOLOGY, cilt.22, sa.4, ss.264-270, 2010 (SCI-Expanded)
- LV. **Neurokinin B Signalling in Human Puberty**
TOPALOĞLU A. K., KOTAN L. D., YÜKSEL B.
JOURNAL OF NEUROENDOCRINOLOGY, cilt.22, sa.7, ss.765-770, 2010 (SCI-Expanded)
- LVI. **Wolcott-Rallison syndrome due to the same mutation (W522X) in EIF2AK3 in two unrelated families and review of the literature***
Ozbek M. N., Senee V., Aydemir S., Kotan L. D., Mungan N. O., Yuksel B., Julier C., TOPALOĞLU A. K.
PEDIATRIC DIABETES, cilt.11, sa.4, ss.279-285, 2010 (SCI-Expanded)
- LVII. **The recent genetics of hypogonadotropic hypogonadism - novel insights and new questions**
Semple R. K., TOPALOĞLU A. K.
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, cilt.72, sa.4, ss.427-435, 2010 (SCI-Expanded)
- LVIII. **Novel Growth Hormone Receptor Gene Mutation in a Patient with Laron Syndrome**
ARMAN A., YÜKSEL B., Coker A., Sarıoz O., Temiz F., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.23, sa.4, ss.407-414, 2010 (SCI-Expanded)
- LIX. **The Effects of Neurokinin B upon Gonadotrophin Release in Male Rodents**
Corander M. P., Challis B. G., Thompson E. L., Jovanovic Z., Tung Y. C. L., Rimmington D., Huhtaniemi I. T., Murphy K. G., TOPALOĞLU A. K., Yeo G. S. H., et al.
JOURNAL OF NEUROENDOCRINOLOGY, cilt.22, sa.3, ss.181-187, 2010 (SCI-Expanded)
- LX. **Neurokinin B and Its Receptor in Hypogonadotropic Hypogonadism**
Semple R. K., TOPALOĞLU A. K.
KALLMANN SYNDROME AND HYPOGONADOTROPIC HYPOGONADISM, cilt.39, ss.133-141, 2010 (SCI-Expanded)
- LXI. **Thyroid Peroxidase Gene Mutations Causing Congenital Hypothyroidism in Three Turkish Families**
Ozbek M. N., Uslu A. B., Onenli-Mungan N., YÜKSEL B., Pohlenz J., TOPALOĞLU A. K.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.22, sa.11, ss.1033-1039, 2009 (SCI-Expanded)
- LXII. **Hypogonadotropic Hypogonadism due to a Novel Missense Mutation in the First Extracellular Loop of the Neurokinin B Receptor**
GÜRAN T., Tolhurst G., BEREKET A., Rocha N., Porter K., Turan S., Gribble F. M., KOTAN L. D., Akcay T., Atay Z., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.94, sa.10, ss.3633-3639, 2009 (SCI-Expanded)
- LXIII. **Ambulatory Blood Pressure Monitoring and Serum Nitric Oxide Concentration in Type 1 Diabetic Children**
Horoz O. O., YÜKSEL B., Bayazit A., ATTILA G., SERTDEMİR Y., Mungan N. O., TOPALOĞLU A. K., OZER G.
ENDOCRINE JOURNAL, cilt.56, sa.3, ss.477-485, 2009 (SCI-Expanded)
- LXIV. **TAC3 and TACR3 mutations in familial hypogonadotropic hypogonadism reveal a key role for Neurokinin B in the central control of reproduction**
TOPALOĞLU A. K., REIMANN F., Guclu M., Yalin A. S., KOTAN L. D., PORTER K. M., SERİN A., MUNGAN N. O., COOK J. R., OZBEK M. N., et al.
NATURE GENETICS, cilt.41, sa.3, ss.354-358, 2009 (SCI-Expanded)
- LXV. **Metabolic acidosis in a patient with type 1 diabetes mellitus complicated by methanol and amitriptyline intoxication**
Celik U., Celik T., Avci A., Annagur A., YILMAZ H. L., KÜÇÜKOSMANOĞLU O., TOPALOĞLU A. K., DAĞLIOĞLU N.
EUROPEAN JOURNAL OF EMERGENCY MEDICINE, cilt.16, sa.1, ss.45-48, 2009 (SCI-Expanded)
- LXVI. **TAC3 and TACR3 mutations in familial hypogonadotropic hypogonadism reveal a key role for neurokinin B in human puberty**
TOPALOĞLU A. K., Reimann F., Guclu M., Yalin A. S., KOTAN L. D., Porter K. M., SERİN A., MUNGAN N. O., Cook J. R., OZBEK M. N., et al.
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.49-50, 2009 (SCI-Expanded)
- LXVII. **A novel missense mutation in the first extracellular loop of the neurokinin B receptor causes hypogonadotropic hypogonadism**
GÜRAN T., Tolhurst G., BEREKET A., Porter K., DEMİRCİOĞLU S., Gribble F. M., KOTAN L. D., Akcay T., Atay Z., CANAN H., et al.
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.402, 2009 (SCI-Expanded)

- LXVIII. **A homozygous recurring mutation in WISP3 causing progressive pseudorheumatoid arthropathy of childhood**
 Ozbek M. N., Kotan D., Lanktree M., SERİN A., Mungan N. O., CANAN H., ALPER B., YÜKSEL B., Hegele R. A., TOPALOĞLU A. K.
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.187, 2008 (SCI-Expanded)
- LXIX. **P450c17 deficiency: Clinical and molecular characterization of six patients**
 Rosa S., Duff C., Meyer M., Lang-Muritano M., Balercia G., Boscaro M., Topaloglu A. K., Mioni R., Fallo F., Zuliani L., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.92, sa.3, ss.1000-1007, 2007 (SCI-Expanded)
- LXX. **Molecular genetic analysis of normosmic hypogonadotropic hypogonadism in a Turkish population: Identification and detailed functional characterization of a novel mutation in the gonadotropin-releasing hormone receptor gene**
 Topaloglu A. K., Lu Z., Farooqi I. S., Mungan N. O., Yuksel B., O'Rahilly S., Millar R. P.
NEUROENDOCRINOLOGY, cilt.84, sa.5, ss.301-308, 2006 (SCI-Expanded)
- LXXI. **Bone calcium changes during diabetic ketoacidosis: A comparison with lactic acidosis due to volume depletion**
 Topaloglu A. K., Yildizdas D., Yilmaz H. L., Mungan N., Yuksel B., Ozer G.
BONE, cilt.37, sa.1, ss.122-127, 2005 (SCI-Expanded)
- LXXII. **Thyroid hormone levels and their relationship to survival in children with bacterial sepsis and septic shock**
 Yildizdas D., Onenli-Mungan N., Yapicoglu H., Topaloglu A. K., Sertdemir Y., Yuksel B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.17, sa.10, ss.1435-1442, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **Four new cases of congenital secondary hypothyroidism due to a splice site mutation in the thyrotropin-beta gene: Phenotypic variability and founder effect**
 Borck G., Topaloglu A., Korsch E., Martine U., Wildhardt G., Onenli-Mungan N., Yuksel B., Aumann U., Koch G., Ozer G., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.89, sa.8, ss.4136-4141, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **Wolcott-Rallison syndrome - Clinical, genetic, and functional study of EIF2AK3 mutations and suggestion of genetic heterogeneity**
 Senee V., Vattem K., Delepine M., Rainbow L., Haton C., Lecoq A., Shaw N., Robert J., Rooman R., Diatloff-Zito C., et al.
DIABETES, cilt.53, sa.7, ss.1876-1883, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXV. **Familial thyroxin-binding globulin excess with ichthyosis: a case report**
 Onenli-Mungan N., Yuksel B., Ozer G., Denli G., Topaloglu A., Teker Z.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.46, sa.2, ss.174-176, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXVI. **Growth hormone and insulin-like growth factor 1 levels and their relation to survival in children with bacterial sepsis and septic shock**
 Onenli-Mungan N., Yildizdas D., Yapicioglu H., Topaloglu A., Yuksel B., Ozer G.
JOURNAL OF PAEDIATRICS AND CHILD HEALTH, cilt.40, sa.4, ss.221-226, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXVII. **Type II hyperprolinemia: a case report**
 Onenli-Mungan N., Yuksel B., Elkay M., Topaloglu A., Baykal T., Ozer G.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.46, sa.2, ss.167-169, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXVIII. **Fucosidosis with hypothyroidism: a case report**
 Onenli-Mungan N., Ozer G., Altunbasak S., Besley G., Yuksel B., Topaloglu A., Soyupak S.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.46, sa.2, ss.170-173, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXIX. **Growth hormone and insulin like growth factor 1 levels and their relations to survival in children with bacterial sepsis and septic shock**
 ÖNENLİ MUNGAN H. N., YILDIZDAŞ R. D., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., TOPALOĞLU A. K., SERTDEMİR Y., YÜKSEL B.
J Paediatr Child Health, cilt.40, sa.4, ss.221-226, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXX. **Thyroid hormone levels and their relationship to survival in children with bacterial sepsis and septic shock**
 YILDIZDAŞ R. D., ÖNENLİ MUNGAN H. N., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., TOPALOĞLU A. K.

- J Pediatr Endocrinol Metab, cilt.17, sa.10, ss.1435-1442, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXXI. **A newborn infant with generalized glutathione synthetase deficiency**
YAPICIOGLU H., Satar M., Tutak E., NARLI N., TOPALOGLU A. K.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.46, sa.1, ss.72-75, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXXII. **Three children with triple A syndrome due to a mutation (R478X) in the AAAS gene**
Yuksel B., Braun R., Topaloglu A., Mungan N., Ozer G., Huebner A.
HORMONE RESEARCH, cilt.61, sa.1, ss.3-6, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXXIII. **Bone mineral changes in acute metabolic acidosis due to acute gastroenteritis**
YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., ÖNENLİ MUNGAN H. N., YÜKSEL B.
Calcif Tissue Int, cilt.75, sa.5, ss.380-383, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXXIV. **Extremely immature infant who developed clitoromegaly during the second month of her postnatal life probably due to frequent whole blood transfusion from an adult male**
Akcam M., Topaloglu A.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.45, sa.3, ss.347-348, 2003 (SCI-Expanded)
- LXXXV. **Serum IL-1, IL-2, TNF alpha and INF gamma levels of patients with type 1 diabetes mellitus and their siblings**
Ozer G., Teker Z., Cetiner S., Yilmaz M., Topaloglu A., Onenli-Mungan N., Yuksel B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.16, sa.2, ss.203-210, 2003 (SCI-Expanded)
- LXXXVI. **Evaluation of cerebral maturation by visual and quantitative analysis of resting electroencephalography in children with primary nocturnal enuresis**
Hallioglu O., Ozge A., Comelekoglu U., Topaloglu A., Kanik A., Duzovali O., Yilgor E.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.16, sa.10, ss.714-718, 2001 (SCI-Expanded)
- LXXXVII. **Primary hyperparathyroidism in an infant with three parathyroid glands and pulmonary calcinosis**
Topaloglu A., Yuksel B., Tuncer R., Mungan N., Ozer G.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.14, sa.8, ss.1173-1175, 2001 (SCI-Expanded)
- LXXXVIII. **Chronic mercury intoxication simulating pheochromocytoma: Effect of captopril on urinary mercury excretion**
Kosan C., Topaloglu A., Ozkan B.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.43, sa.4, ss.429-430, 2001 (SCI-Expanded)
- LXXXIX. **Lack of association between plasma leptin levels and appetite in children with iron deficiency**
Topaloglu A., Hallioglu O., Canim A., Duzovali O., Yilgor E.
NUTRITION, cilt.17, ss.657-659, 2001 (SCI-Expanded)
- XC. **Influence of metabolic control on growth in homocystinuria due to cystathionine B-synthase deficiency**
Topaloglu A., Sansaricq C., Snyderman S.
PEDIATRIC RESEARCH, cilt.49, sa.6, ss.796-798, 2001 (SCI-Expanded)
- XCI. **Coexistence of common variable immunodeficiency and autoimmune polyglandular syndrome type 2**
Topaloglu A., Yuksel B., Yilmaz M. B., Mungan N., Guneser S., Ozer G.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.14, sa.5, ss.565-566, 2001 (SCI-Expanded)
- XCII. **A practical GnRH analogue (triptorelin) stimulation test to distinguish constitutional delay of puberty from hypogonadotropic hypogonadism in prepubertal boys**
Ozkan B., Topaloglu A., Bilginturan N.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.43, sa.2, ss.114-117, 2001 (SCI-Expanded)
- XCIII. **Effect of gestational age on plasma fibronectin concentrations in the neonate**
Topaloglu A., Hallioglu O., Duzovali O., Amac A., Yilgor E.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.43, sa.1, ss.26-28, 2001 (SCI-Expanded)
- XCIV. **Twenty novel mutations in the alpha-galactosidase A gene causing Fabry disease**
Topaloglu A., Ashley G., Tong B., Shabbeer J., Astrin K., Eng C., Desnick R.
MOLECULAR MEDICINE, cilt.5, sa.12, ss.806-811, 1999 (SCI-Expanded)
- XCV. **Prenatal molecular diagnosis of severe ornithine carbamoyltransferase deficiency due to a novel mutation, E181G**

- Topaloglu A., Sansaricq C., Fox J., Bale A., Tuchman M., Desnick R.
JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, cilt.22, sa.1, ss.82-83, 1999 (SCI-Expanded)
- XCVI. **Congenital adrenal hyperplasia and bilateral ovarian cysts in a neonate**
Topaloglu A., Vade A., Zeller W.
CLINICAL PEDIATRICS, cilt.36, sa.12, ss.719-720, 1997 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Hipogonadotropik Hipogonadizm ve Kallmann Sendromunda Yeni Tanımlanan DCC/NTN1 Mutasyonları**
KOTAN GEDİK L. D., ÖZDEMİR D. S., AKKUŞ G., TURAN İ., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
International Journal of Advances in Engineering and Pure Sciences, 2020 (Hakemli Dergi)
- II. **İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizme Neden Olan GNRH1 c.99delA Delesyonunun Klinik ve Genetik İncelemesi**
KOTAN GEDİK L. D., EREN E., TURAN İ., mengen e., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
International Journal of Advances in Engineering and Pure Sciences, 2020 (Hakemli Dergi)
- III. **Yeni Tanımlanmış Bir Glukokinaz Gen Mutasyonuna Bağlı Mody Tip 2 Olgusu**
arashı yılmaz a., elmaoğulları s., tayfun m., uçaktürk s. a., GÜRBÜZ F., DEMİREL F., TOPALOĞLU A. K.
Türkiye Klinikleri Journal of Case Reports, cilt.24, sa.2, ss.1-5, 2016 (Hakemli Dergi)
- IV. **Withdrawal syndrome and hypomagnesaemia and in a newborn exposed to valproic acid and carbamazepine during pregnancy**
SATAR M., Ortakoylu K., Batun I., Yıldızdas H. Y., Ozlu F., Demir H., TOPALOĞLU A. K.
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.51, sa.2, ss.114-116, 2016 (ESCI)
- V. **Neurological assessment of 38 late-diagnosed children with classic phenylketonuria**
HAYTOĞLU Z., Herguner O., SOYUPAK S., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., OZER G., Mungan H. N. O.
CEKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.41, sa.1, ss.21-27, 2016 (ESCI)
- VI. **Fabry Disease: A Turkish Case with a Novel Mutation and Dermatological Manifestations**
Mungan N. O., Temiz F., Yilmaz B. S., Ozbek M. N., KARAKAŞ M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
CEKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.40, ss.156-160, 2015 (ESCI)
- VII. **Evaluation of Two Different Pamidronate Treatment Protocols in Children with Osteogenesis Imperfecta**
ÖNENLİ MUNGAN H., gürbüz F., mengen e., özgür ö., topaloğlu a. k., yüksel b.
CEKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.39, sa.3, ss.532-539, 2014 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Comparison of Calcitonin and Pamidronate Treatments in Children with Osteogenesis Imperfecta**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., GÜRBÜZ F., mengen e., ÖZGÜR HOROZ Ö., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
CEKUROVA MEDICAL JOURNAL, cilt.38, sa.4, ss.667-674, 2013 (Hakemli Dergi)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Human Genetics of GnRH Neuron Function**
TOPALOĞLU A. K., KOTAN L. D.
The GnRH Neuron and Its Control, Herbison A. E., Plant T. M., Editör, John Wiley & Sons, West Sussex, UK , Sussex, ss.443-467, 2018
- II. **2.3 Gecikmiş Puberte ve Hipogonadizm**
TOPALOĞLU A. K., GÜRBÜZ F.
Çocuk Endokrinolojisinde Uzlaşı, Saka H. Nurçın, Ayçay Teoman, Editör, Nobel Tıp Kitabevi, İstanbul, ss.63-65, 2015

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **DLG2 Mutations in Hypogonadotropic Hypogonadism**
KOTAN GEDİK L. D., DEMİR K., TURAN İ., TOPALOĞLU A. K.
4th International Congress of Turkish Neuroendocrinology Society (4th TNED Congress), çevrimiçi, Türkiye, 26 Kasım 2020
- II. **İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizm'le İlişkili Nadir NDNF Varyantları**
KOTAN GEDİK L. D., YILDIZ M., TURAN İ., Özdemir Dilek S., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, çevrimiçi, Türkiye, 30 Ekim 2020
- III. **Kalıtsal Hipofosfatemi Olgalarında Moleküler Genetik Analiz Seçimi**
TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., Özdemir Dilek S., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., BİŞGİN A., ERDEM S., KARABAY BAYAZIT A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XXIV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji & Diyabet Kongresi, çevrimiçi, Türkiye, 30 Ekim 2020
- IV. **CHD7 Mutations in Patients with Anosmic or Normosmic Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism**
KOTAN GEDİK L. D., ANIK A., EDA M., TURAN İ., AKKUŞ G., ÖZSU E., BEREKET A., özbek m. n., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
European Society for Paediatric Endocrinology, 19 - 21 Eylül 2019
- V. **BMP4 mutations as a novel cause of normosmic hypogonadotropic hypogonadism**
TOPALOĞLU A. K., YILDIRIM R., KOTAN GEDİK L. D., AKKUŞ G., TURAN İ., ünal e., TAŞTAN M., özdemir dilek s., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B.
European Society for Paediatric Endocrinology 2019, Türkiye, 19 - 21 Eylül 2019
- VI. **Rare BMP4 sequence variants in patients with hypogonadotropic hypogonadism.**
TOPALOĞLU A. K., YILDIRIM R., KOTAN GEDİK L. D., AKKUŞ G., ünal e., TURAN İ., özdemir dilek s., gurbuz f., TAŞTAN M., YÜKSEL B.
ASHG 2019, 15 - 19 Ekim 2019
- VII. **21-Hidrosilaz Eksikliği Tanılı 113 Hastanın Mutasyon Dağılımları ve Fenotip-Genotip İlişkisi**
TURAN İ., TAŞTAN M., boğa d., GÜRBÜZ F., KOTAN GEDİK L. D., TULİ A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
23. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- VIII. **Normosmik ve Anosmik İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizmde PLXNA1 Varyanlarının Prevalansı ve İlişkili Fenotipleri**
KOTAN GEDİK L. D., Işık e., TURAN İ., EDA M., AKKUŞ G., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
23. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- IX. **Kisspeptin Induce Aromatase Expression via Kisspeptin Receptor (GPR54) in MCF 7 Breast Cancer Cell Line**
YILMAZ B., Oksuz H., DEMİRHAN O., Luleyap U., PAZARBAŞI A., Sel S. K., Kotan D., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M., Oztekin E., et al.
50th European-Society-of-Human-Genetics (ESHG) Conference, Copenhagen, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017, cilt.26, ss.968
- X. **Aldosteron Sentez Defekti Veya Direncine Bağlı Hipoaldosteronizm Olgu Serisinin Moleküler Genetik Araştırması**
TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- XI. **A CASE OF CONGENITAL GENERALIZED LIPODYSTROPHY TYPE 2 WITH NOVEL BSCL2 GENE MUTATION**
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TAŞTAN M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
10th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology, PES-APEG-APPES-ASPAE-CSPEM-ESPE-JSPE-SLEP, Washington., Türkiye, 14 - 19 Eylül 2017, cilt.88, ss.1-628
- XII. **A RARE CAUSE OF CONGENITAL ADRENAL HYPERPLASIA:CONGENITAL LIPOID ADRENAL HYPERPLASIA**
GÜRBÜZ F., TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
10. International Meeting of Pediatric Endocrinology, Washington, Kiribati, 14 - 17 Eylül 2017
- XIII. **Kisspeptin Induce Aromatase Expression via Kisspeptin Receptor (GPR54) in MCF 7 Breast Cancer**

Cell Line

YILMAZ M. B., Öksüz H., DEMİRHAN O., LÜLEYAP H. Ü., PAZARBAŞI A., KOCATÜRK SEL S., KOTAN GEDİK L. D., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M., Öztecik E., et al.

European Human Genetics Conference-ESHG 2017, Kopenhag, Danimarka, 27 - 30 Mayıs 2017

XIV. İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizm'de CCDC141 Mutasyonları

TURAN İ., HACIHAMİDİOĞLU B., KOTAN GEDİK L. D., TAŞTAN M., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
XXI. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XV. Nadir bir Kongenital Adrenal Hiperplazi Nedeni: Konjenital lipoid adrenal hiperplazi

GÜRBÜZ F., TAŞTAN M., TURAN İ., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

XXI. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XVI. WOLFRAM SENDROMU: WFS GENİNDE WES İLE YENİ BİR MUTASYON SAPTANAN OLGU SUNUMU

kör d., YÜKSEL B., BULUT F. D., TOPALOĞLU A. K., KILAVUZ S., TEMİZ F., GÜRBÜZ F., SIZMAZ S., MENGEN UÇAKTÜRK E., ÖNENLİ MUNGAN H. N.

XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XVII. CASR Mutasyonuna Bağlı Yenidoğanın Ciddi Hiperparatiroidisi'xxnde Cinacalset Tedavi Etkinliği

TURAN İ., TAŞTAN M., kör y., KOTAN GEDİK L. D., mert m. k., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XXI. Ulusal Pediatric Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XVIII. Isolated Hypoaldosteronism: A Case Report

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

2. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, 23 - 25 Şubat 2017, cilt.9

XIX. İnsan meme kanseri mcf7 hücre hattında kisspeptinin aromataz ekspresyonu üzerine etkisinin incelenmesi

öksüz h., barç e. d., öztecik e., KOTAN GEDİK L. D., TOPALOĞLU A. K., PAZARBAŞI A., yılmaz m., ILGAZ N. S., cömertpay g., YILMAZ M. B.

1. Uluslararası Akdeniz Bilim ve Mühendislik Kongresi, 26 - 28 Ekim 2016

**XX. Leptinin pubertal KISS1 KISS1R TAC2 ve TACR3 genlerinin ekspresyonlarına etkisinin gt 1
7 hipotalamik hücre hattında değerlendirilmesi**

ILGAZ N. S., cömertpay g., ÖZPAK L., akbal e., öksüz h., yılmaz m., PAZARBAŞI A., KOTAN GEDİK L. D., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M. B.

1. Uluslararası Akdeniz Bilim ve Mühendislik Kongresi, 26 - 28 Ekim 2016

XXI. İnsan meme kanseri hücre hattında kisspeptinin aromataz ekspresyonu üzerine etkisinin incelenmesi

Öksüz H., ÖZTECİK E., Barç E. D., KOTAN GEDİK L. D., Cömertpay G., ILGAZ N. S., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M., PAZARBAŞI A., YILMAZ M. B.

1st International Mediterranean Science and Engineering Congress. October 26-28, 2016. Adana, Turkey, Adana, Türkiye, 26 - 28 Ekim 2016

**XXII. Leptinin pubertal Kiss1 Kiss1R TacR ve TacR3 genlerinin ekspresyonlarına etkisinin GT 1 7
hipotalamik hücre hattında değerlendirilmesi**

ILGAZ N. S., Cömertpay G., AKBAL E., ÖKSÜZ H., ÖZPAK L., TOPALOĞLU A. K., KOTAN GEDİK L. D., YILMAZ M., PAZARBAŞI A., YILMAZ M. B.

1st International Mediterranean Science and Engineering Congress. October 26-28, 2016. Adana, Turkey, Adana, Türkiye, 26 - 28 Ekim 2016

XXIII. ENPP1 Geninde Daha Önce Tanımlanmamış İki Yeni Mutasyona Bağlı Hipofosfatemik Riketsli Üç Olgunun Sunumu

TURAN İ., GÜRBÜZ F., ERDEM S., TAŞTAN M., TOPALOĞLU A. K., ÖZBARLAS N., YÜKSEL B.

XX. Ulusal Pediatric Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi 2016, Antalya, Türkiye, 05 Ekim 2016

XXIV. ENPP1 Geninde Daha Önce Tanımlanmamış İki Yeni Mutasyona Bağlı Hipofosfatemik Riketsli Üç Olgunun Sunumu

TURAN İ., GÜRBÜZ F., ERDEM S., TAŞTAN M., TOPALOĞLU A. K., ÖZBARLAS N., YÜKSEL B.

XX. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ & DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 6 - 09 Ekim 2016

XXV. Kallmann Syndrome Due to a Homozygous Missense c.217CT (p.R73C) Mutation Detected in the Exon-2 of the PROK2 Gene

- özbek m. n., DEMİRBILEK H., KOTAN GEDİK L. D., BAYSAL B., ocal m., TOPALOĞLU A. K.
European Society for Paediatric Endocrinology 2016, 10 - 12 Eylül 2016
- XXVI. **Two siblings with neonatal onset Dubin Johnson syndrome and hypothyroidism harboring a novel mutation in the ABCC2 gene**
KÖR D., ŞEKER YILMAZ B., BULUT F. D., CEYLANER S., TOPALOĞLU A. K., ÖNENLİ MUNGAN H. N.
SSIEM 2016 ROME, 6 - 09 Eylül 2016
- XXVII. **Diyabetik Ketoasidoz**
TURAN İ., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet Derneği Bahar Okulu 2016 Olgı Sunumları, Antalya, Türkiye, 12 Nisan 2021,
cilt.24, ss.48-50
- XXVIII. **ABCC8 Geninde Yeni Bir Splice Site Muyasyonuna Bağlı Hiperinsülinemik Hipoglisemi Olgusunun Sirolimus Tedavisi ile 6Aylık İzlemi**
TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., FIRAT Z., ULUBAY A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
2016 Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları-8, Türkiye, 29 - 30 Nisan 2016
- XXIX. **Hipertansiyon ile Başvuran 17 Hidroksilaz Eksikliği Tanılı Olgı Sunumu**
TURAN İ., ATMIŞ B., CANSEVER N. H., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
2016 Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları-8, Türkiye, 29 - 30 Nisan 2016
- XXX. **ABCC8 Geninde Yeni Bir Splice Site Mutasyonuna Bağlı Hiperinsülinemik Hipoglisemi Olgusunun Sirolimus Tedavisi ile 6 Aylık İzlemi.**
TURAN İ., KOTAN GEDİK L. D., FIRAT Z., Ulubay A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları 8., Adana, Türkiye, 28 Nisan 2016
- XXXI. **17 α-Hidroksilaz Eksikliği Tanılı Olgı Sunumu**
TURAN İ., ATMIŞ B., CANSEVER N. H., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları 8., Adana, Türkiye, 28 Nisan 2016
- XXXII. **Multiple anomalilerin eşlik ettiği bir yetersiz Virilizasyon olgusu**
TURAN İ., KÖR Y., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları 8., Adana, Türkiye, 29 Nisan 2016
- XXXIII. **A Novel GH1 Functional Mutation in a Family with Isolated Growth Hormone Deficiency**
Gürbüz F., YÜKSEL B., BİŞGİN A., Mengen E., TOPALOĞLU A. K.
Eighth APPES Scientific Meeting, 29 Ekim - 01 Kasım 2014, cilt.7
- XXXIV. **Genetik Analiz Yöntemleri ve Kullanım Alanları**
BİŞGİN A., TOPALOĞLU A. K.
XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Türkiye, 14 - 18 Nisan 2015
- XXXV. **Hiperprolaktinemili Hastalarımızın Sunumu**
mengen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Kasım 2014
- XXXVI. **Büyüme Hormonu Direnç Sendromları ile İzlenen Hastalarımızın Değerlendirilmesi**
YÜKSEL B., mengen e., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., özbek m. n., TOPALOĞLU A. K.
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Kasım 2014
- XXXVII. **İzole Büyüme Hormonu Eksikliğinde Tedavi Yanıtlarının Değerlendirilmesi**
BULUT F. D., mengen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., KOTAN GEDİK L. D.
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 5 - 08 Kasım 2014
- XXXVIII. **Idiopathic Hypogonadotropic Hypogonadism due to a GNRH1 Mutation**
mengen e., KOTAN GEDİK L. D., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Dublin, Ireland, 18 - 20 Eylül 2014, cilt.82, ss.1-507
- XXXIX. **Loss of Function Mutations in pnpla6 Cause Hypogonadotropic Hypogonadism due to Impaired LH Release from Pituitary Gonadotropes**
TOPALOĞLU A. K., lomniczi A., Kretzschmar d., Dissen g., KOTAN GEDİK L. D., McArdle c., KOÇ A. F., hamel b., GÜÇLÜ M., papatya e., et al.
ESPE 2014, 20 - 22 Eylül 2014

- XL. **successful transplantation in a patient with cartilage-hair hypoplasia with a new mutation**
SEZGİN G., GÜRBÜZ F., BAYRAM İ., BİŞGİN A., TOPALOĞLU A. K., YILMAZ M., YÜKSEL B., TANYELİ A.
9th Meeting of the EBMT Pediatric Diseases WP, 21 - 23 Mayıs 2014
- XLI. **Dikkat Eksikliği ve Hiperaktivite Tanılı Hastalarda Metilfenidat Kullanımının Büyüme ve İştah Üzerine Etkisi**
GÜRBÜZ F., BİLGİNER GÜRBÜZ B., ÇELİK G., yıldırım v., uçaktürk a., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
3. Pediatri Uzmanlık Akademisi Kongresi, Türkiye, 30 Nisan - 04 Mayıs 2014
- XLII. **Adrenal Kitle ve Virilizasyon: Adrenokortikal Tümör**
GÜRBÜZ F., özduran f., mengen e., SEZGİN G., ALKAN M., ERDOĞAN Ş., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Ulusal Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları-6, Türkiye, 18 - 19 Nisan 2014
- XLIII. **Adrenal Yetmezliğin Nadir Bir Nedeni: Konjenital Lipoid Adrenal Hiperplazi**
GÜRBÜZ F., KOTAN GEDİK L. D., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
6. Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları, Türkiye, 18 - 19 Nisan 2014
- XLIV. **FANCONI BİCKEL SENDROMUNDA GLUKOZ TOLERANS BOZUKLUĞU: DÖRT OLGU SUNUMU**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., şeker yılmaz b., kör y., mengen e., GÜRBÜZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 3 - 05 Ekim 2013
- XLV. **NEONATAL DİYABETLİ BİR OLGUDA GLUKOKİNAZ GEN MUTASYONU**
GÜRBÜZ F., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 3 - 05 Ekim 2013
- XLVI. **İZOLE BÜYÜME HORMONU EKSİKLİĞİ TİP 2 HASTADA GH1 GENİNDE DE NOVA MUTASYON**
GÜRBÜZ F., mengen e., BİŞGİN A., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 3 - 05 Ekim 2013
- XLVII. **Bilateral Juvenil Gigantomastia**
GÜRBÜZ F., mengen e., İSKİT H. S., YAVUZ O. M., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları-5 Toplantısı, Türkiye, 12 - 13 Nisan 2013
- XLVIII. **Nikotinamid Nükleotid Transhidrogenaz Kodlayan NNT Genindeki Mutasyona Bağlı Familyal Glukokortikoid Eksikliği**
GÜRBÜZ F., TEMİZ F., mengen e., KOTAN GEDİK L. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgı Sunumları-5 Toplantısı, Türkiye, 12 - 13 Nisan 2013
- XLIX. **ADRENAL YETMEZLİK TANISIYLA İZLENEN HASTALARIMIZIN DEĞERLENDİRİLMESİ**
mengen e., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., özbek m. n., ÖNENLİ MUNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., ÖZER G., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- L. **BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN HASTADA GONADOBLASTOM**
GÜRBÜZ F., mengen e., ALKAN M., GÜMÜRDÜLÜ D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LI. **AMİODARON TEDAVİSİNE BAĞLI HİPOTIROİDİZM**
GÜRBÜZ F., mengen e., GÜLLÜ U. U., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LII. **ÜÇÜNCÜ BASAMAK SAĞLIK KURUMUNA MİKROOPENİS NEDENİYLE BAŞVURAN OLGULARIN ETİYOLOJİK OLARAK DEĞERLENDİRİLMESİ**
bilmez aslan t., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LIII. **CİNSİYET BELİRSİZLİĞİNDE 5A -REDUKTAZ TİP 2 EKSİKLİĞİ SAPTANAN BİR OLGUNUN SUNUMU**
GÜRBÜZ F., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LIV. **ROBINOW SENDROMLU İKİ OLGU**
GÜRBÜZ F., mengen e., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
XVI. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 7 - 10 Kasım 2012
- LV. **A novel mutation in TACR3 gene leading to idiopathic hypogonadotropic hypogonadism with clinical reversibility in some affected family members***Horm Res Paediatr* 2012;78(suppl 1):19–46
GÜRBÜZ F., ÖZEN S., KOTAN GEDİK L. D., mengen e., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.

European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) 51st Annual Meeting, Leipzig, September 2012, 20 - 23 Eylül 2012, cilt.78

- LVI. **KABUKİ SENDROMLU HASTADA OTOİMMÜN TİROİDİT: BİR OLGU SUNUMU**
GÜRBÜZ F., ÖZALP YUREĞİR Ö., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011
- LVII. **MİX GONADAL DİSGENEZİLİ İKİ OLGU SUNUMU**
GÜRBÜZ F., TEMİZ F., ŞAHİN F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011
- LVIII. **Normoosmik İdyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizme Neden Olan KISS1R Geninde Yeni Muyasyon**
özbek m. n., KOTAN GEDİK L. D., DEMİRBILEK H., CESUR Y., doğan m., GÜRBÜZ F., TEMİZ F., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K.
15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011
- LIX. **Novel mutations in the Steroidogenic AcuteRegulatory Protein (StAR) in 46, XY caseswith adrenal insufficiency and complete sexreversal, Hormone Research in Paediatrics, Vol. 76, Suppl. 2, 2011**
GÜRBÜZ F., KOTAN GEDİK L. D., TEMİZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) 50th Annual Meeting, Glasgow, September 2011, 25 - 28 Eylül 2011, cilt.76
- LX. **Leydig Hücre Aplazisi Tanısı Alan Bir Olgu Sunumu**
GÜRBÜZ F., TEMİZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-3 Toplantısı, Türkiye, 22 - 23 Nisan 2011
- LXI. **Surrenal Kalsifikasiyonla Seyreden Familyal ACTH Direçli Olgu Sunumu**
GÜRBÜZ F., TEMİZ F., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B.
Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları-3 Toplantısı, Türkiye, 22 - 23 Nisan 2011
- LXII. **Fabry disease: An early diagnosed case**
Oenenli-Mungan N., TOPALOĞLU A. K., Yueksel B., Karatas M., Oezbek M. N., Tuncer I.
4th Symposium on Lysosomal Storage Disorders, Vienna, Avusturya, 29 - 31 Mart 2007, cilt.29
- LXIII. **Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları arasındaki ilişki**
YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.
II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 8 - 12 Haziran 2005
- LXIV. **Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları arasındaki ilişki**
YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.
II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 8 - 12 Haziran 2005
- LXV. **Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları arasındaki ilişki**
YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.
II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 8 - 12 Haziran 2005
- LXVI. **Bakteriyel sepsis ve septik şoktaki çocuklarda tiroid hormon düzeyleri ve sağ kalım oranları arasındaki ilişki**
YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., YAPICIOĞLU YILDIZDAŞ H., Mungan N., SERTDEMİR Y., Ulutan S.
II. Ulusal Çocuk Acil ve Yoğun Bakım Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 8 - 12 Haziran 2005
- LXVII. **Nadir Görülen Bir Durum Wan Wyk Grumbach Sendromu**
ÖNENLİ MUNGAN H. N., Karagün B., LEBLEBİSATAN G., ÖZGÜR HOROZ Ö., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K., Güler Ö.
IX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 27 Eylül - 01 Ekim 2004
- LXVIII. **Growth Hormon eksikliği Sindaktili İnmemiş Testis Mikropenis Situs İversus Totalis ve Midline Defekti Olan Bir Olgu**
ÖZGÜR HOROZ Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N., YÜKSEL B., TOPALOĞLU A. K., Özer G.
IX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 27 Eylül - 01 Ekim 2004
- LXIX. **Erken Diyabetik Nefropatili Tip 1 Diyabetes Mellituslu Hastalarda Ambulatuvar Kan Basıncı**

Parametreleri ve Serum Nitrit Nitrat Düzeyleri

ÖZGÜR HOROZ Ö., YÜKSEL B., Attila G., KARABAY BAYAZIT A., ÖNENLİ MUNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., Özer G.
VIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 16 - 21 Aralık 2003

LXX. Üç Günlük ve Bir Günlük Pamidronate Tedavi Etkinliklerinin Karşılaştırılması

ÖNENLİ MUNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., ÖZGÜR HOROZ Ö., YÜKSEL B., Özer G.
VIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 16 - 21 Aralık 2003

LXXI. Çocuklarda Sepsis ve Septik Şokta Kalsiyum ve D Vitamini Düzeylerinin Survival ile İlişkisi

ÖNENLİ MUNGAN H. N., YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., ÖZGÜR HOROZ Ö., Karagün B., YÜKSEL B., Özer G.
VIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 16 - 21 Aralık 2003

LXXII. Ağır laktik asidoz ile seyreden bir histiositoz olgusu

YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., TANYELİ A., Erbey F., BAYRAM İ., Özcan K., Büyükcelik M., Kendirli S.
39. Türk Pediatri Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 17 - 22 Haziran 2003, cilt.0

LXXIII. Ağır laktik asidoz ile seyreden bir histiositoz olgusu

YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., TANYELİ A., Erbey F., BAYRAM İ., Özcan K., Büyükcelik M., Kendirli S.
39. Türk Pediatri Kongresi, Nevşehir, Türkiye, 17 - 22 Haziran 2003, cilt.0

LXXIV. Hipertiroidi Semptomları İle Prezente Olan Bir Hepatik Koriokarsinom Olgusu

ÖNENLİ MUNGAN H. N., BAYRAM İ., ÖZGÜR HOROZ Ö., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., Özer G.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002

LXXV. İnmemiş Testisli Çocuklarda HCG Tedavisi ve Sonuçları

YÜKSEL B., TUNCER R., ÖZGÜR HOROZ Ö., ÖNENLİ MUNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., OKUR H., Olcay I., Özer G.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002

LXXVI. Sepsis ve Septik Şokta Tiroid Hormon Düzeyleri

ÖNENLİ MUNGAN H. N., YILDIZDAŞ R. D., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., Özer G., ÖZGÜR HOROZ Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002

LXXVII. Osteogenezis Imperfektada Sodyum Bifosfonat Tedavisinin Etkinliğinin Değerlendirilmesi

ÖNENLİ MUNGAN H. N., TOPALOĞLU A. K., YÜKSEL B., Özer G., ÖZGÜR HOROZ Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002

LXXVIII. Sepsis ve septik şokda büyümeye hormonu ve IGF-I düzeyleri

TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7

LXXIX. Sepsis ve septik şokda büyümeye hormonu ve IGF-I düzeyleri

TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7

LXXX. Sepsis ve septik şokda büyümeye hormonu ve IGF-I düzeyleri

TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7

LXXXI. Sepsis ve septik şokda büyümeye hormonu ve IGF-I düzeyleri

TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7

LXXXII. Sepsis ve septik şokda büyümeye hormonu ve IGF-I düzeyleri

TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7

LXXXIII. Sepsis ve septik şokda büyümeye hormonu ve IGF-I düzeyleri

TOPALOĞLU A. K., YILDIZDAŞ R. D., YÜKSEL B., Özer G., Mungan N., Özden Ö.
VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, cilt.C1-7

Desteklenen Projeler

YÜKSEL B., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Püberte Biyolojisinde Rol Alan Yeni Genlerin Belirlenmesi, 2016 - 2019

YÜKSEL B., KOTAN L. D., TOPALOĞLU A. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Püberte Fizyolojisinde Görevli Yeni Genlerin Saptanması, 2016 - 2019

TOPALOĞLU A. K., KOTAN L. D., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Ergenlik Döneminin Başlamasında Rol Alan Yeni Genlerin Belirlenmesi, 2016 - 2017

TOPALOĞLU A. K., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, İdiopatik Hipogonadotropik Hipogonadizm Olgularında Gen Mutasyon Analizleri, 2013 - 2015

Metrikler

Yayın: 189

Atıf (WoS): 2320

Atıf (Scopus): 2550

H-İndeks (WoS): 22

H-İndeks (Scopus): 24