

## **Prof. İFFET BİRCAN**

### **Personal Information**

**Office Phone:** [+90 242 249 6518](tel:+902422496518)

**Email:** ibircan@akdeniz.edu.tr

**Web:** <https://avesis.akdeniz.edu.tr/ibircan>

### **Education Information**

Expertise In Medicine, Ankara University, Genel Sekreterlik, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Turkey 1974 - 1978

### **Foreign Languages**

English, B2 Upper Intermediate

### **Dissertations**

Expertise In Medicine, Malnürtrisyonlu çocuklarda serum immünglobulin düzeyleri, Ankara University, Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Anabilim Dalı, 1978

### **Research Areas**

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

### **Academic Titles / Tasks**

Professor, Akdeniz University, Faculty of Medicine, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Anabilim Dalı, 1991 - Continues

### **Academic and Administrative Experience**

Akdeniz University, Tıp Fakültesi, Dahli Tıp , 1993 - 1996

### **Supervised Theses**

BİRCAN İ., Antalya il merkezindeki ilköğretim ve lise öğrencilerinde obezite prevalansı ve risk faktörleri, Expertise In Medicine, D.Türkkahraman(Student), 2004

BİRCAN İ., İnsüline bağımlı diabetes mellitusda renal tutulumun erken belirlenmesi, Expertise In Medicine, S.Semiz(Student), 1994

BİRCAN İ., Antalya il merkezinde oturan 0-14 yaş grubu çocukların büyümeye ve gelişme durumları, Expertise In Medicine,

**Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI**

- I. **The Results of 16 Years of Iodization: Assessment of Iodine Deficiency Among School-age Children in Antalya, Turkey**  
Celmeli G., Curek Y., ÖZEN KÜÇÜKÇETİN İ., Gulten Z. A., ÖZDEM S., Akcurin S., Bircan I.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.12, no.3, pp.256-260, 2020 (SCI-Expanded)
- II. **Urinary bisphenol A levels in Turkish girls with premature thelarche**  
Durmaz E., Asci A., ERKEKOĞLU Ü. P., Balci A., Bircan I., Kocer-Gumusel B.  
HUMAN & EXPERIMENTAL TOXICOLOGY, vol.37, no.10, pp.1007-1016, 2018 (SCI-Expanded)
- III. **Urinary phthalate metabolite concentrations in girls with premature thelarche**  
Durmaz E., ERKEKOĞLU Ü. P., Asci A., Akcurin S., Bircan I., Kocer-Gumusel B.  
ENVIRONMENTAL TOXICOLOGY AND PHARMACOLOGY, vol.59, pp.172-181, 2018 (SCI-Expanded)
- IV. **Response to growth hormone treatment in very young patients with growth hormone deficiencies and mini-puberty**  
Cetinkaya S., Poyrazoglu S., BAŞ F., Ercan O., Yildiz M., Adal E., BEREKET A., ABALI S., Aycan Z., Erdeve S. S., et al.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.31, no.2, pp.175-184, 2018 (SCI-Expanded)
- V. **Symptomatic Cerebral Infarction: A Rare Complication of Diabetic Ketoacidosis**  
Celmeli G., PARLAK M., Akcurin S., Bircan I.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.269, 2018 (SCI-Expanded)
- VI. **Clinical and Molecular Genetic Analysis in Three Children with Wolfram Syndrome: A Novel WFS1 Mutation (c.2534T>A)**  
Celmeli G., Turkkahraman D., Curek Y., Houghton J., Akcurin S., Bircan I.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.9, no.1, pp.80-84, 2017 (SCI-Expanded)
- VII. **Pyridoxine-responsive seizures in infantile hypophosphatasia and a novel homozygous mutation in ALPL gene**  
NUR B., CELMELİ G., Manguoglu E., SOYUÇEN E., Bircan I., MIHÇI E.  
JCRPE Journal of Clinical Research in Pediatric Endocrinology, vol.8, no.3, pp.360-364, 2016 (SCI-Expanded)
- VIII. **MUCOLIPIDOSIS II INFANTS PRESENTING WITH SKELETAL DEFORMITIES MIMICKING RICKETS AND A NEW MUTATION IN GNPTAB GENE**  
NUR B., ERDOGAN Y., CUREK Y., AKCAKUS M., OYGÜR N., BIRCAN I., MIHÇI E.  
GENETIC COUNSELING, vol.27, no.3, pp.373-380, 2016 (SCI-Expanded)
- IX. **Remarkable Increase in the Prevalence of Overweight and Obesity among School Age Children in Antalya, Turkey, between 2003 and 2015**  
Celmeli G., Curek Y., Arslan Z., Yardimsever M., KOYUN M., Akcurin S., Bircan I.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.86, pp.308-309, 2016 (SCI-Expanded)
- X. **Current Practice in Diagnosis and Treatment of Growth Hormone Deficiency in Childhood: A Survey from Turkey**  
Poyrazoglu S., Akcay T., ARSLANOĞLU İ., ATABEK M. E., Atay Z., BERBEROĞLU M., BEREKET A., BİDECİ A., Bircan I., BÖBER E., et al.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.7, no.1, pp.37-44, 2015 (SCI-Expanded)
- XI. **Urinary zearalenone levels in girls with premature thelarche and idiopathic central precocious puberty**  
Asci A., Durmaz E., ERKEKOĞLU Ü. P., Pasli D., Bircan I., Kocer-Gumusel B.  
MINERVA PEDIATRICA, vol.66, no.6, pp.571-578, 2014 (SCI-Expanded)
- XII. **Evaluating the patients with thalassemia major for long-term endocrinological complications after bone marrow transplantation.**  
Aldemir-Kocabas B., Tezcan-Karasu G., Bircan I., Bircan O., Aktaş-Samur A., Yeşilipek M. A.

- Pediatric hematology and oncology, vol.31, pp.616-23, 2014 (SCI-Expanded)
- XIII. **A combination of nifedipine and octreotide treatment in an hyperinsulinemic hypoglycemic infant.**  
Durmaz E., Flanagan S. E., PARLAK M., Ellard S., Akçurin S., Bircan İ.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.6, no.2, pp.119-121, 2014 (SCI-Expanded)
- XIV. **Try235Phe homozygous mutation of the steroid 5-a reductase type 2 (SRD5A2) gene in a Turkish patient.**  
PARLAK M., Durmaz E., Gürsoy S., Bircan İ., Akçurin S.  
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, vol.34, no.3, pp.254-256, 2014 (SCI-Expanded)
- XV. **Try235Phe homozygous mutation of the steroid 5-a reductase type 2 (SRD5A2) gene in a Turkish patient**  
Parlak M., Durmaz E., Gursoy S., Bircan I., Akcurin S.  
ANNALS OF SAUDI MEDICINE, vol.34, no.3, pp.254-256, 2014 (SCI-Expanded)
- XVI. **Leptin and Ghrelin Levels in Children before and after Adenoidectomy or Adenotonsillectomy**  
Karalok Z. S., Akdag M., TURHAN M., Uzun G., ÖZDEM S., Dinc O., Bircan I.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.81, no.1, pp.20-24, 2014 (SCI-Expanded)
- XVII. **Clinical expression of familial Williams-Beuren syndrome in a Turkish family**  
Parlak M., Nur B., Mihçi E., Durmaz E., Karauzum S. B., Akcurin S., Bircan I.  
Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, vol.27, no.1-2, pp.153-158, 2014 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Urinary Bisphenol A Levels in Girls with Idiopathic Central Precocious Puberty**  
Durmaz E., Asci A., ERKEKOĞLU Ü. P., Akcurin S., Gumusel B. K., Bircan I.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.6, no.1, pp.16-21, 2014 (SCI-Expanded)
- XIX. **A Combination of Nifedipine and Octreotide Treatment in an Hyperinsulinemic Hypoglycemic Infant**  
Durmaz E., Flanagan S. E., Parlak M., Ellard S., Akcurin S., Bircan I.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.6, no.2, pp.119-121, 2014 (SCI-Expanded)
- XX. **Mixed gonadal dysgenesis in a patient with de novo tas(Y;19)(p11.3;q13.4) and 45,X mosaicism**  
Çetin Z., PARLAK M., Clark O. A., KARAGÜZEL G., Luleci G., Bircan I., Berker-Karauzum S.  
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.172, no.9, pp.1215-1219, 2013 (SCI-Expanded)
- XXI. **A novel DAX-1 mutation presented with precocious puberty and hypogonadotropic hypogonadism in different members of a large pedigree**  
Durmaz E., Turkkahraman D., BERDELİ A., Atan M., KARAGÜZEL G., Akcurin S., Bircan I.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.26, no.5-6, pp.551-555, 2013 (SCI-Expanded)
- XXII. **Novel and de novo PHEX mutations in patients with hypophosphatemic rickets**  
DURMAZ E., ZOU M., AL-RIJJAL R. A., BAITI E. Y., HAMMAMI S., Bircan I., Akcurin S., MEYER B., SHI Y.  
BONE, vol.52, no.1, pp.286-291, 2013 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Clinical and genetic analysis of patients with vitamin D-dependent rickets type 1A**  
DURMAZ E., ZOU M., AL-RIJJAL R. A., Bircan I., Akcurin S., MEYER B., SHI Y.  
CLINICAL ENDOCRINOLOGY, vol.77, no.3, pp.363-369, 2012 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Variability in the age at diagnosis of diabetes in two unrelated patients with a homozygous glucokinase gene mutation**  
Durmaz E., Flanagan S., BERDELİ A., Semiz S., Akcurin S., Ellard S., Bircan I.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.25, no.7-8, pp.805-808, 2012 (SCI-Expanded)
- XXV. **Successful sulfonylurea treatment of a neonate with neonatal diabetes mellitus due to a novel missense mutation, p.P1199L, in the ABCC8 gene**  
Oztek O., Durmaz E., Kalay S., Flanagan S. E., Ellard S., Bircan I.  
JOURNAL OF PERINATOLOGY, vol.32, no.8, pp.645-647, 2012 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Intrathyroidal ectopic thymic tissue may mimic thyroid cancer: a case report.**  
DURMAZ E., BARSAL E., PARLAK M., GURER I., KARAGÜZEL G., Akcurin S., Bircan I.  
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, vol.25, no.9-10, pp.997-1000, 2012 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Wolcott-Rallison Syndrome Due to a Novel Mutation (R491X) in EIF2AK3 Gene**  
MIHÇI E., TURKKAHRAMAN D., Ellard S., Akcurin S., Bircan I.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.4, no.2, pp.101-103, 2012 (SCI-Expanded)

- XXVIII. **Severe rhabdomyolysis and acute renal failure in an adolescent with hypothyroidism**  
Comak E., KOYUN M., Kılıçarslan-Akkaya B., Bircan I., AKMAN S.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.53, no.5, pp.586-589, 2011 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Analysis of TPO gene in Turkish children with iodide organification defect: identification of a novel mutation**  
TÜRKKAHRAMAN D., Alper O. M., Pehlivanoglu S., AYDIN F., YILDIZ A., LULECI G., Akcurin S., Bircan I.  
ENDOCRINE, vol.37, no.1, pp.124-128, 2010 (SCI-Expanded)
- XXX. **Novel human pathological mutations. Gene symbol: TPO. Disease: Thyroid peroxidase deficiency.**  
Alper O., Turkkahraman D., Bircan I., Luleci G.  
Human genetics, vol.127, pp.120, 2010 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Final Diagnosis in Children with Subclinical Hypothyroidism and Mutation Analysis of the Thyroid Peroxidase Gene (TPO)**  
TÜRKKAHRAMAN D., Alper O. M., AYDIN F., YILDIZ A., Pehlivanoglu S., LULECI G., Akcurin S., Bircan I.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.22, no.9, pp.845-851, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXII. **SEVERE RHABDOMYOLYSIS AND ACUTE RENAL FAILURE DUE TO UNCONTROLLED HYPOTHYROIDISM**  
ÇOMAK E., Koyun M., Timurtas G., Bircan I., Yesilipek A., Akkaya B. K., Guven A. G., AKMAN S.  
PEDIATRIC NEPHROLOGY, vol.24, no.9, pp.1865, 2009 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Thyroid peroxidase gene mutations in children with subclinical hypothyroidism**  
Turkkahraman D., Ozgul A., Adin F., Yildiz A., Pehlivanoglu S., Luleci G., Akcurin S., Bircan I.  
HORMONE RESEARCH, vol.70, pp.60, 2008 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Type 1 diabetes-related epidemiological, clinical and laboratory findings - An evaluation with special regard to autoimmunity in children**  
Karaguzel G., Ozer S., Akcurin S., Turkkahraman D., Bircan I.  
SAUDI MEDICAL JOURNAL, vol.28, no.4, pp.584-589, 2007 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Successful management of primary hypomagnesaemia with high-dose oral magnesium citrate: a case report.**  
Bircan I., Turkkahraman D., Dursun O., Karaguzel G.  
Acta paediatrica (Oslo, Norway : 1992), vol.95, pp.1697-9, 2006 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Comparison of breakfast and bedtime administration of insulin glargin in children and adolescents with Type 1 diabetes**  
Karaguzel G., Satilmis A., Akcurin S., Bircan I.  
DIABETES RESEARCH AND CLINICAL PRACTICE, vol.74, no.1, pp.15-20, 2006 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Leptin levels and body composition in children and adolescents with type 1 diabetes**  
Karaguzel G., Ozdem S., Boz A., Bircan I., Akcurin S.  
CLINICAL BIOCHEMISTRY, vol.39, no.8, pp.788-793, 2006 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Prevalence and risk factors of obesity in school children in Antalya, Turkey**  
Turkkahraman D., Bircan I., Tosun O., Saka O.  
SAUDI MEDICAL JOURNAL, vol.27, no.7, pp.1028-1033, 2006 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Bone mineral density and alterations of bone metabolism in children and adolescents with type 1 diabetes mellitus**  
KARAGÜZEL G., Akcurin S., Ozdem S., Boz A., Bircan I.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.19, no.6, pp.805-814, 2006 (SCI-Expanded)
- XL. **Successful management of primary hypomagnesemia with high-dose oral magnesium citrate: a case report**  
Bircan I., Turkkahraman D., Dursun O., Karaguzel G.  
HORMONE RESEARCH, vol.65, pp.132, 2006 (SCI-Expanded)
- XLI. **Serum leptin levels and body composition in children and adolescents with type 1 diabetes**  
Karaguzel G., ÖZDEM S., Boz A., Bircan I., Akcurin S.  
HORMONE RESEARCH, vol.65, pp.54, 2006 (SCI-Expanded)
- XLII. **Iatrogenic Cushing syndrome secondary to topical steroids: report of two cases**  
Bircan I., Nur B., Karaguzel G., Uslu A., Turkkahraman D., Akcurin S.

- HORMONE RESEARCH, vol.65, pp.116, 2006 (SCI-Expanded)
- XLIII. Metabolic control and educational status in children with type 1 diabetes: effects of a summer camp and intensive insulin treatment**  
 Karaguzel G., Bircan I., Erisir S., Bundak R.  
*ACTA DIABETOLOGICA*, vol.42, no.4, pp.156-161, 2005 (SCI-Expanded)
- XLIV. Response to growth hormone with respect to pubertal status on increased dose in idiopathic growth hormone deficiency: An analysis of Turkish children in the KIGS database (Pfizer International Growth Study)**  
 Darendeliler F., Berberoglu M., Ocal G., Adiyaman P., Bundak R., Gunoz H., BAŞ F., Darcan S., Goksen D., Arslanoglu I., et al.  
*JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM*, vol.18, no.10, pp.949-954, 2005 (SCI-Expanded)
- XLV. Temporary multiple cranial nerve palsies in a patient with type 1 diabetes mellitus**  
 Semiz S., Fisenk F., Akcurin S., Bircan I.  
*DIABETES & METABOLISM*, vol.28, no.5, pp.413-416, 2002 (SCI-Expanded)
- XLVI. Summer camps for diabetic children: an experience in Antalya, Turkey**  
 Semiz S., Bilgin U., Bundak R., Bircan I.  
*ACTA DIABETOLOGICA*, vol.37, no.4, pp.197-200, 2000 (SCI-Expanded)
- XLVII. The PROP1 2-base pair deletion is a common cause of combined pituitary hormone deficiency**  
 Cogan J., Wu W., Phillips J., Arnhold I., Agapito A., Fofanova O., Osorio M., Bircan I., Moreno A., Mendonca B.  
*JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM*, vol.83, no.9, pp.3346-3349, 1998 (SCI-Expanded)
- XLVIII. Renal functional reserve in insulin dependent diabetic children**  
 Semiz S., Bircan I., Yilmaz G., Karayalcin B., Guven A.  
*ACTA PAEDIATRICA JAPONICA*, vol.40, no.4, pp.341-344, 1998 (SCI-Expanded)

### Articles Published in Other Journals

- I. **Topikal steroid kullanımına bağlı iatrojenik Cushing sendromu iki vakanın takdimi**  
 Nur B., Karagüzel G., Türkkahraman D., Akçurin S., Bircan İ.  
*COCUK SAGLIGI VE HASTALIKLARI DERGISI*, vol.50, no.2, pp.125-128, 2007 (Scopus)
- II. **Pankreas agenezisi Bir vaka takdimi**  
 Güra A., Ongun H., Çiftcioğlu A., Bircan İ., Oygür N.  
*COCUK SAGLIGI VE HASTALIKLARI DERGISI*, vol.47, no.2, pp.119-122, 2004 (Scopus)
- III. **Persistent hyperinsulinaemic hypoglycaemia of infancy: case report**  
 SEMİZ S., BİRCAN İ., AKÇURİN S., MIHÇİ E., MELİKOĞLU M., KARAGÜZEL G., KILIÇASLAN B., KARPUZOĞLU G.  
*EAST AFRICAN MEDICAL JOURNAL*, vol.79, pp.554-556, 2002 (Scopus)
- IV. **Beta Thalassemial Hastalarda Eritrosit Ultrastrüktürü.**  
 DEMİR R., Ertuğ H., ÜSTÜNEL İ., DEMİR N., Kocamaz E., Sipahioğlu H., Bircan İ.  
*Doğa-Tr. J. of Medical Sciences*, vol.6, pp.24-37, 1992 (Peer-Reviewed Journal)
- V. **Beta Thalassemial Hastalarda Eritrosit Ultrastrüktürü.**  
 ÜSTÜNEL İ., DEMİR R., ERTUĞ M. H., DEMİR N., BİRCAN İ.  
*Doğa- Tr. J. of Medical Sciences TÜBİTAK*, no.16, pp.24-37, 1992 (Peer-Reviewed Journal)
- VI. **Beta Thalassemial Hastalarda Eritrosit Ultrastrüktürü.**  
 ÜSTÜNEL İ., DEMİR R., ERTUĞ M. H., DEMİR N., BİRCAN İ.  
*Doğa- Tr. J. of Medical Sciences TÜBİTAK*, no.16, pp.24-37, 1992 (Peer-Reviewed Journal)

### Papers Published in Refereed Scientific Meetings

- I. **"Primer hipomagnezemili iki olgu",**  
 BİRCAN İ., DURSUN O., Tezcan G., Erol M., AKÇURİN S.

- VI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Kayseri, Turkey, pp.333
- II. "Tip 1 diabetli adölesan kızlarda PCOS ve obezite prevalansı"  
BİRCAN İ., erol m., DURSUN O., AKÇURİN S.  
VI.Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Kayseri, Turkey, pp.2001
- III. Tip 1 Diyabetes Mellituslu Çocuklarda Ağız Diş Sağlığı Parametrelerinin Değerlendirilmesi; Bir Pilot Çalışma  
YAĞMUR B., Çelmeli G., ÇİFTÇİ Z. Z., PARLAK M., KARAYILMAZ H., AKÇURİN S., BİRCAN İ.  
XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 26 - 30 April 2017, pp.1
- IV. Tip 1 Diyabetes Mellituslu Çocuklarda Ağız Diş Sağlığı Parametrelerinin Değerlendirilmesi; Bir Pilot Çalışma  
YAĞMUR B., Çelmeli G., ÇİFTÇİ Z. Z., PARLAK M., KARAYILMAZ H., AKÇURİN S., BİRCAN İ.  
XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 26 - 30 April 2017, pp.1
- V. Williams-Beuren Sendromu tanılı olguda diyete sekonder osteoporoz  
Parlak M., Çelmeli G., Cürek Y., Nur B., Akçurin S., Bircan İ.  
XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 6 - 09 October 2016, pp.86
- VI. Williams Beuren sendromu tanılı olguda diyete sekonder osteoporoz  
PARLAK M., çelmeli g., ÇÜREK Y., NUR B., AKÇURİN S., BİRCAN İ.  
XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet kongresi, Turkey, 06 October 2016
- VII. Williams-Beuren Sendromu Tanılı Olguda Diyete Sekonder Osteoporoz  
PARLAK M., Çelmeli G., Cürek Y., Güzel B. N., Bircan İ., Akçurin S.  
20. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 5 - 09 October 2016, pp.149
- VIII. TİP 1 DİABETES MELLİTUSLU ÇOCUKLarda EKZOKRİN PANKreas FONKSİYONLARININ ARAŞTIRILMASI  
FELEK R., ÇÜREK Y., AKÇURİN S., BİRCAN İ., ARTAN R.  
UPEK2015, İstanbul, Turkey, 10 - 15 October 2015
- IX. ALPL geninde homozigot mutasyon saptanan bir infantil Hipofozfatazya olgusu.  
Nur B., Çelmeli G., Soyuçen E., Bircan İ., Mihçi E.  
1. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Doi:10.4274/jcrpe, İzmir, Turkey, 25 - 27 February 2015, pp.22
- X. ALPL geninde homozigot mutasyon saptanan bir infantil Hipofozfatazya olgusu.  
NUR B., ÇELMELİ G., SOYUÇEN E., BİRCAN İ., MIHÇİ E.  
1. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Doi:10.4274/jcrpe, İzmir, Turkey, 25 - 27 February 2015, pp.22
- XI. Yenidoğan döneminde kuşkulu genital yapı ile başvuran bir Klinefelter Sendromu olgusu  
Cürek Y., Çelmeli G., Nur B., Bircan İ., Akçurin S.  
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, İzmir, Turkey, 4 - 08 November 2014
- XII. CLINICAL EXPRESSION OF FAMILIAL WILLIAMS BEUREN SYNDROME IN A TURKISH FAMILY  
PARLAK M., NUR B., MIHÇİ E., DURMAZ E., KARAÜZÜM S., AKÇURİN S., BİRCAN İ.  
53rd ANNUAL MEETING EUROPEAN SOCIETY FOR PAEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, 18 - 20 September 2014
- XIII. Mucolipidosis II presenting with rickets like features in a newborn  
Nur B., Mihçi E., Erdoğan Y., Cürek Y., Oygür N., Bircan İ.  
European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, ESHG, Milan, Italy, 31 May - 03 June 2014
- XIV. Mucolipidosis II presenting with rickets -like features in a newborn  
NUR B., MIHÇİ E., ERDOĞAN Y., ÇÜREK Y., OYGÜR N., BİRCAN İ.  
European Human Genetics Conference 2014, Milan, Italy, 31 May - 03 June 2014, pp.415
- XV. de novo mos46,tas(y;19)(p112;q13.4)/45,X Karyotipine Sahip Miks Gonadal Disgenezi Gözlenen Olgu Sunumu  
Cetin Z., Parlak M., Altıok Clark Ö., Karagüzel G., Bircan İ., Lüleci G., Karaüzüm S.  
10. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Bursa, Turkey, 19 - 23 December 2012, pp.317
- XVI. HİRSUTİZM TANILI ADOLESAN KIZLarda ETYOLOJİ VE KLİNİK ÖZELLİKLER  
PARLAK M., DURMAZ E., BİRCAN İ., AKÇURİN S.

16. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 6 - 10 November 2012
- XVII. **SUBKLİNİK HİPOTIROİD ÇOCUKLarda LEVOTIROKSİN L T4 TEDAVİSİNİN KEMİK DÖNGÜSÜ ÜZERİNDEKİ ETKİSİNİN DEĞERLENDİRİLMESİ**  
PARLAK M., AKÇURİN S., ÖZDEM S., BİRCAN İ., BOZ A.  
16. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 6 - 10 November 2012
- XVIII. **AİLESEL WİLLİAMS BEUREN SENDROMU VE ENDOKRİN SORUNLARI**  
Parlak M., Nur B., Durmaz E., Mihçi E., Akçurin S., Bircan İ.  
16. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Samsun, Turkey, 6 - 10 November 2012
- XIX. **Ailesel Williams-Beuren Sendromu ve Endokrin Sorunları.**  
PARLAK M., Güzel B. N., Durmaz E., Mihçi E., Akçurin S., Bircan İ.  
16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Samsun, Turkey, 6 - 10 October 2012, pp.301
- XX. **Subklinik Hipotiroïd Çocuklarda Levotiroksin (L-T4) Tedavisinin Kemik Döngüsü Üzerindeki Ekisinin Değerlendirilmesi.**  
PARLAK M., Akçurin S., Özdem S., Bircan İ., Boz A.  
16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Samsun, Turkey, 6 - 10 October 2012, pp.212
- XXI. **Hirsutizm Tanılı Adolesan Kızlarda Etyoloji ve Klinik Özellikler.**  
PARLAK M., Durmaz E., Bircan İ., Akçurin S.  
16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Samsun, Turkey, 6 - 10 October 2012, pp.299
- XXII. **R320H MUTATION IN THE THYROID HORMONE RECEPTOR BETA TRB ASSOCIATED WITH AUTOIMMUNE THYROID DISEASE IN A TURKISH FAMILY**  
PARLAK M., DURMAZ E., BARAN R. T., MANGUOĞLU AYDEMİR A. E., BİRCAN İ., AKÇURİN S.  
51th ANNUAL MEETING EUROPEAN SOCIETY FOR PAEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, 20 - 23 September 2012
- XXIII. **Mukopolisakkaridozis Tip III C ve Ağır Osteoporoz Birlikteliği: Olgu Sunumu**  
GÜZEL NUR B., DURMAZ E., BİRCAN İ., MIHÇİ E.  
III, Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi, Antalya, Turkey, 14 - 18 May 2012, vol.4
- XXIV. **TR R320H MUTASYONUNA BAĞLI TİROİD HORMON DİRENCİ VE OTOİMMUN TİROİDİT BERABERLİĞİ OLGU SUNUMU**  
PARLAK M., DURMAZ E., BARAN R. T., BİRCAN İ., AKÇURİN S.  
15. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 23 - 26 November 2011
- XXV. **KONGENITAL HIPOTIROİDİ MERKEZLERE BAŞVURAN HASTALAR BAŞVURU ÖZELLİKLERİ VE İZLEM**  
GÖKŞEN ŞİMŞEK R. D., DARCAN Ş., BUNDAK R., UÇAR A., BİRCAN İ., PARLAK M., AYCAN Z., PELTEK KENDİRCİ N., ERCAN O., TAHMIŞÇIOĞLU F., et al.  
15. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 23 - 26 November 2011
- XXVI. **FAMILYAL HİPOBETALİPOPROTEİNEMİ BERABERLİĞİNDE TİP 1 DİABET OLGUSU**  
PARLAK M., DURMAZ E., AKÇURİN S., BİRCAN İ.  
15. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 23 - 26 November 2011
- XXVII. **Familyal Hipobetalipoproteinemi Beraberliğinde Tip 1 Diyabet Olgusu.**  
PARLAK M., Durmaz E., Akçurin S., Bircan İ.  
15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, İzmir, Turkey, 23 - 26 November 2011, pp.6
- XXVIII. **TR R320H Mutasyonuna Bağlı Tiroid Hormon Direnci ve Otoimmun Tiroidid Beraberliği; Olgu Sunumu.**  
PARLAK M., Durmaz E., Baran R. T., Bircan İ., Akçurin S.  
15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, İzmir, Turkey, 23 - 26 November 2011, pp.304
- XXIX. **TRY235PHE Homozigot Gen Mutasyonunun neden olduğu 5-alfa redüktaz tip 2 eksikliği olgusu**  
PARLAK M., Durmaz E., Gürsoy S., Baran R. T., Bircan İ., Akçurin S.  
15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, İzmir, Turkey, 23 - 26 November 2011, pp.149
- XXX. **Konjenital Hipotiroidi; Merkezlere Başvuran Hastalar, Başvuru Özellikleri ve İzlem.**  
Gökşen D., Darcan Ş., Bundak R., Uçar A., Bircan İ., PARLAK M., Aycan Z., Peltek Kendirci H. N., Ercan O., Tahmişcioğlu F., et al.  
15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, İzmir, Turkey, 23 - 26 November 2011, pp.25
- XXXI. **Try235Phe homozygous mutation of the steroid 5-a reductase type 2 (SRD5A2) gene in a Turkish**

**patient.**

PARLAK M., Durmaz E., Gürsoy S., Baran R. T., Bircan İ., Akçurin S.

50th Annual Meeting of the European Society for Pediatric Endocrinology, Glaskow, United Kingdom, 25 - 28 September 2011, pp.195

**XXXII. Better outcome of endocrine functions in thalassaemia patients transplanted before the age of seven**

Karasu G., Kocabas , Uygun V., Bircan , KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yesilipek A.

37th European Group for Bone and Marrow Transplantation/27th Meeting of the EBMT Nurses Group/10th Meeting of the EBMT Management Group, Paris, France, 3 - 06 April 2011, pp.178

**XXXIII. Better outcome of endocrine functions in thalassaemia patients transplanted before the age of seven.**

Karasu G., ALDEMİR KOCABAŞ B., Uygun V., Bircan İ., KÜPESİZ O. A., Hazar V., Yeşilipek A.

37th Annual Meeting of the European Group for Blood and Morrow Transplantation, Paris, France, 3 - 06 April 2011, pp.178

**XXXIV. Better outcome of endocrine functions in thalassaemia patients transplanted before the age of seven**

Karasu G., Kocabas B. A., Uygun V., Bircan I., Kupesiz A., Hazar V., Yesilipek A.

37th European Group for Bone and Marrow Transplantation/27th Meeting of the EBMT Nurses Group/10th Meeting of the EBMT Management Group, Paris, France, 3 - 06 April 2011, vol.46

**XXXV. 45 X 46 XY MİKS GONODAL DİSGENEZİDE Y 19 TRANSLOKASYONU**

PARLAK M., DURMAZ E., KARAÜZÜM S., LÜLELİ G., PEŞTERELİ E., BARAN R. T., BİRCAN İ., AKÇURİN S.

14. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 4 - 10 October 2010

**XXXVI. İDİYOPATİK SANTRAL PUBERTE PREKOZ İSPP OLGULARINDA GONADOTROPİN SALGILATICI HORMON GnRH UYARI TESTİ LUTEİNİZE EDİCİ HORMON LH PİK YANIT ZAMANLARININ DEĞERLENDİRİLMESİ**

DURMAZ E., BARAN R. T., DEMİR B. E., PARLAK M., AKÇURİN S., BİRCAN İ.

14. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 4 - 10 October 2010

**XXXVII. AĞIR MYASTENİA GRAVIS OLGUSUNDA OTOİMMUN POLİGLANDULAR SENDROM TİP 3**

BARAN R. T., DUMAN Ö., KÖKEN R., DURMAZ E., PARLAK M., BİRCAN İ., HASPOLAT Ş., AKÇURİN S.

14. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 4 - 10 October 2010

**XXXVIII. MAURIAC SENDROMUNDA ANTİNÜKLEER ANTİKOR BİRLİKTELİĞİ**

DURMAZ E., SAYAR E., ELPEK G. Ö., YILMAZ A., PARLAK M., BARAN R. T., BİRCAN İ., AKÇURİN S.

14. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 4 - 10 October 2010

**XXXIX. BİR OLGU PSÖDOHİPOALDOSTERONİZM TİP 1**

PARLAK M., DURMAZ E., BARAN R. T., BİRCAN İ., AKÇURİN S.

14. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 4 - 10 October 2010

**XL. Mauriac Sendromunda Antinükleer Antikor Birlaklılığı.**

Durmaz E., Sayar E., Elpek G. Ö., Yılmaz A., PARLAK M., Baran R. T., Bircan İ., Akçurin S.

14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Muğla, Turkey, 4 - 10 October 2010, pp.167

**XLI. Ağır Myastenia Gravis Olgusunda Otoimmun Poliglandular Sendrom Tip 3.**

Baran R. T., Duman Ö., Köken R., Durmaz E., PARLAK M., Bircan İ., Haspolat Ş., Akçurin S.

14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Muğla, Turkey, 4 - 10 October 2010, pp.282

**XLII. Bir Olgı; Psödohipoaldosteronizm Tip 1.**

PARLAK M., Durmaz E., Baran R. T., Bircan İ., Akçurin S.

14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Muğla, Turkey, 4 - 10 October 2010, pp.254

**XLIII. 45,X/46,XY Miks Gonodal Disgenezide Y;19 Translokasyonu.**

PARLAK M., Durmaz E., Berker Karaüzüm S., Bircan İ., Lüleli G., Peştereli E., Baran R. T., Akçurin S.

14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Muğla, Turkey, 4 - 10 October 2010, pp.291

**XLIV. İdiyopatik Santral Puberte Prekoz (İSPP) Olgularında Gonadotropin Salgılaticı Hormon (GnRH) Uyarı Tesyi Luteinize Edici Hormon (LH) Pik Yanıt Zamanlarının Değerlendirilmesi.**

Durmaz E., Baran R. T., Demir B. E., PARLAK M., Akçurin S., Bircan İ.

14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Muğla, Turkey, 4 - 10 October 2010, pp.267

**XLV. KONJENİTAL HİPOTIROİDİ TARAMASINDA GERİ ÇAĞRILMALarda Göbek Bakımında İYOTLU ANTİSEPTİKLERİN KULLANIMININ ETKİSİ**

- DURMAZ E., BARAN R. T., PARLAK M., TÜRKKAHRAMAN D., AKÇURİN S., BİRCAN İ.  
 13. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 17 - 21 November 2009
- XLVI. SANTRAL PUBERTE PREKOZ OLGULARININ TEDAVİSİNİN PLANLANMASINDA ETKİ EDEN FAKTÖRLER**  
 DURMAZ E., KAYA AKSOY G., ÇELMELİ G., PARLAK M., BARAN R. T., TÜRKKAHRAMAN D., BİRCAN İ., AKÇURİN S.  
 13. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 17 - 21 November 2009
- XLVII. GEÇ TANI ALAN HİPOTİROİDİ OLGULARINDA BüYÜME İZLEM SONUÇLARI**  
 PARLAK M., DURMAZ E., BARAN R. T., TÜRKKAHRAMAN D., KARAGÜZEL G., BİRCAN İ., AKÇURİN S.  
 13. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 17 - 21 November 2009
- XLVIII. DİRENÇLİ HİPERİNSULİNEMİ OLGUSUNDA KALSİYUM KANAL BLOKERİ VE YÜKSEK DOZ MISIR NİŞASTASININ KULLANIMI**  
 DURMAZ E., TÜRKKAHRAMAN D., PARLAK M., BARAN R. T., BİRCAN İ., AKÇURİN S.  
 13. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 17 - 21 November 2009
- XLIX. NEONATAL HİPOTİROİDİ TARAMA PROGRAMININ YALANCI NEGATİF OLGULARI**  
 PARLAK M., DURMAZ E., BARAN R. T., TÜRKKAHRAMAN D., BİRCAN İ., AKÇURİN S.  
 13. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Turkey, 17 - 21 November 2009
- L. Konjenital Hipotiroidi Taramasında Geri Çağrılmalarda Göbek Bakımında İyotlu antiseptiklerin Kullanımının Etkisi.**  
 Durmaz E., Baran R. T., PARLAK M., Türkkahraman D., Akçurin S., Bircan İ.  
 13. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 21 November 2009, pp.218
- LI. Neonatal Hipotiroidi Tarama Programının Yalancı Negatif Olguları.**  
 PARLAK M., Durmaz E., Baran R. T., Türkkahraman D., Bircan İ., Akçurin S.  
 13. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 21 November 2009, pp.230
- LII. Geç Tanı Alan Hipotiroidi olgularında Büyüme İzlam Sonuçları.**  
 PARLAK M., Durmaz E., Baran R. T., Türkkahraman D., Karagüzel G., Bircan İ., Akçurin S.  
 13. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 21 November 2009, pp.231
- LIII. Santral Puberte Prekoz Olgularının Tedavisinin Planlanmasında Etki Eden Faktörler.**  
 Durmaz E., Kaya Aksoy G., Çelmeli G., PARLAK M., Baran R. T., Türkkahraman D., Bircan İ., Akçurin S.  
 13. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 21 November 2009, pp.282
- LIV. Hiperinsülinemi Olgusunda Kalsiyum Kanal Blokeri ve Yüksek Doz Misir Nişastasının Kullanımı.**  
 Durmaz E., Türkkahraman D., PARLAK M., Baran R. T., Bircan İ., Akçurin S.  
 13. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 21 November 2009, pp.175
- LV. Neonatal diabet tanısı alan Wolcott-Rallison sendromlu bir olgu**  
 MIHÇİ E., ELLARD S., TÜRKKAHRAMAN D., AKÇURİN S., BİRCAN İ.  
 XIII.Uluslararası Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 21 November 2009
- LVI. Severe rhabdomyolysis and acute renal failure due to uncontrolled hypothyroidism**  
 ÇOMAK E., KOYUN M., TİMURTAŞ G., BİRCAN İ., YEŞİLİPEK A., GÜR GÜVEN A., AKMAN S.  
 43rd Annual Scientific Meeting of the European Society for Pediatric Nephrology, Birmingham, United Kingdom, 6 - 09 September 2009, pp.1865
- LVII. Hematopoetik kök hücre nakli yapılan Talasemi majorlu olgularda endokrinolojik geç yan etkiler.**  
 ALDEMİR KOCABAŞ B., Öztürk Z., Kurt P., Yeşilipek M., Bircan O., Bircan İ.  
 7. Ulusal Pediatrik Hematoloji Kongresi, Ankara, Turkey, 24 - 27 May 2009, vol.3, pp.28
- LVIII. Software for Patient Records and Oxological Evaluation in Pediatric Endocrinology**  
 samur m. k., BİLGE U., TOSUN Ö., Türkkahraman d., BİRCAN İ.  
 Informatica 2009, Havana, Cuba, 12 - 14 February 2009
- LIX. Final diagnosis in children with subclinical hypothyroidism preliminary results**  
 TÜRKKAHRAMAN D., AYDIN F., YILDIZ A., NUR B., KARAGÜZEL G., AKÇURİN S., BİRCAN İ.  
 European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) Conference, Helsinki, Finland, 27 - 30 June 2007
- LX. Final diagnosis in children with subclinical hypothyroidism, preliminary results.**  
 Türkkahraman D., Aydin F., Yıldız A., Nur B., Karagüzel G., Akçurin S., Bircan İ.  
 46th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, Helsinki, Finland, 27 - 30 June 2007, vol.68, pp.219

- LXI. "Alterations In Bone Characteristics In Turkish Children And Adolescents with Type 1 Diabetes."  
 KARAGÜZEL G., ÖZDEM S., BİRCAN İ., AKÇURİN S., BOZ A.  
 ESPE/LWPES 7th Joint Meeting Paediatric Endocrinology, Lyon, France, 21 - 24 September 2005, pp.281
- LXII. Aarskog sendromlu ve renal agenezili bir olgu sunumu  
 MIHÇI E., TAÇOY Ş., KARAGÜZEL G., ÇEKEN K., BİRCAN İ.  
 40. Türk Pediatri Kongresi, İstanbul, Turkey, 21 - 25 June 2004, pp.364
- LXIII. Aarskog Sendromlu ve renal agenezli bir olgu sunumu.  
 MIHÇI E., Taçoy D. Ş., KARAGÜZEL G., ÇEKEN K., BİRCAN İ.  
 47. Milli Pediatri Kongresi, İstanbul, Turkey, 21 - 23 October 2003
- LXIV. Beta Talasemi Majorlu Bir Hastada Hipoparatiroidive Hipotiroidi Komplikasyonu  
 Karagüzel G., Akçurin S., KÜPESİZ O. A., Daloğlu H., Bircan İ.  
 VII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Trabzon, Turkey, 9 - 11 October 2002, pp.139
- LXV. L 4 TEDAVİSİ ALTINDAKİ KONJENİTAL HİPOTİROİDİZM OLGULARINDA YÜKSELİMİŞ TSH SUPRESYON EŞİĞİ  
 Akçurin S., Ongun H., Bircan İ.  
 VI. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 27 - 29 September 2001, pp.289
- LXVI. Santral Hipogonadizmli bir Costello sendromu Olgusu  
 MIHÇI E., AKÇURİN S., SEMİZ S., BİRCAN İ.  
 IV.Uluslararası Pediatrik Endokrinoloji Kongresi ve Pediatrik Endokrinolojide Aciller Eğitim Kursu, Ankara, Turkey, 8 - 10 September 1999, pp.205
- LXVII. Yenidoğan ve infantin kalıcı hiperinsülinemik hipoglisemisi (Olgu Sunumu)  
 SEMİZ S., BİRCAN İ., AKÇURİN S., MIHÇI E., MELİKOĞLU M., KARAGÜZEL G., KARPUZOĞLU G.  
 IV. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi ve Pediatrik Endokrinolojide Aciller Eğitim Kursu, Ankara, Turkey, 8 - 10 September 1999, pp.199
- LXVIII. Hiperglisemik ketoasidoz tablosu ile başvuran bir metilmalonik asidemi olgusu  
 AKÇURİN S., DURMAZ Ş., SEMİZ S., MIHÇI E., HAZAR V., BİRCAN İ., YEĞİN O.  
 III. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Adana, Turkey, 21 - 24 October 1998, pp.247
- LXIX. İdiopatik primer hiperaldosteronizm  
 AKÇURİN S., KARAYALÇIN B., GÜNGÖR F., AKMAN S., MIHÇI E., AKÇURİN G., SEMİZ S., BİRCAN İ., GÜR GÜVEN A.  
 II.Uluslararası Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, İzmir, Turkey, 8 - 10 October 1997, pp.45
- LXX. Tip 1 Diabetes Mellitus ile nefrotik sendrom birlikteliği:Non-diyabetik nefropatili 3 olgu  
 KOYUN M., AKKAYA B., AKMAN S., BAHAT E., BİRCAN İ., KARPUZOĞLU G., GÜR GÜVEN A.  
 3. Ulusal pediatrik nefroloji kongresi, Antalya, Turkey, 10 October 2002 - 13 October 2002, pp.84
- LXXI. R320H mutation in the thyroid hormone receptor beta TRB associated with autoimmune thyroid disease in a Turkish family  
 Parlak M., Durmaz E., Baran R., MANGUOĞLU E., BİRCAN İ., AKÇURİN S.  
 51st Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, Leipzig, Germany, 20 September 2011 - 23 September 2012, vol.78, pp.243

## Supported Projects

KARAÜZÜM S., NUR B., MIHÇI E., AKÇURİN S., BİRCAN İ., OCAK G. A., Project Supported by Higher Education Institutions, Caglar M Karagüzel G GokhanOcak G Yasar D Berker S Gelen T et al Multidirectional and simultaneous evaluation of gastoschisisrelated intestinal damage in chick embryos JOURNAL OF PEDIATRIC SURGERY vol49 pp15771584 2014(2 yayın), 2016 - 2019

NUR B., BİRCAN İ., MIHÇI E., TOYLU A., NUR A. H., AKÇURİN S., ÖZ L., Çelme G., Project Supported by Higher Education Institutions, OSTEOPENZEZİS İMPERFEKTALI HASTALARDA SERUM miRNA (miR26a, miR29a, miR133a) EKSPRESYON DÜZEYLERİNİN DEĞERLENDİRİLMESİ, 2016 - 2018

## **Metrics**

Publication: 125

Citation (WoS): 525

Citation (Scopus): 543

H-Index (WoS): 12

H-Index (Scopus): 11