

## **Prof. Dr. İFFET BİRCAN**

### **Kişisel Bilgiler**

**İş Telefonu:** [+90 242 249 6518](tel:+902422496518)

**E-posta:** ibircan@akdeniz.edu.tr

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

### **Eğitim Bilgileri**

Tıpta Uzmanlık, Ankara Üniversitesi, Genel Sekreterlik, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Türkiye 1974 - 1978

### **Yabancı Diller**

İngilizce, B2 Orta Üstü

### **Yaptığı Tezler**

Tıpta Uzmanlık, Malnürtrisyonlu çocuklarda serum immünglobulin düzeyleri, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Anabilim Dalı, 1978

### **Araştırma Alanları**

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Pediatric Endocrinology and Metabolism

### **Akademik Unvanlar / Görevler**

Prof. Dr., Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Anabilim Dalı, 1991 - Devam Ediyor

### **Akademik İdari Deneyim**

Akdeniz Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp , 1993 - 1996

### **Yönetilen Tezler**

BİRCAN İ., Antalya il merkezindeki ilköğretim ve lise öğrencilerinde obezite prevalansı ve risk faktörleri, Tıpta Uzmanlık, D.Türkkahraman(Öğrenci), 2004

BİRCAN İ., İnsüline bağımlı diabetes mellitusda renal tutulumun erken belirlenmesi, Tıpta Uzmanlık, S.Semiz(Öğrenci), 1994

BİRCAN İ., Antalya il merkezinde oturan 0-14 yaş grubu çocukların büyümeye ve gelişme durumları, Tıpta Uzmanlık, G.İmren(Öğrenci), 1988

## **SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

- 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, cilt.12, sa.3, ss.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, cilt.37, sa.10, ss.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, cilt.59, ss.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, cilt.31, sa.2, ss.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, cilt.90, ss.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, cilt.9, sa.1, ss.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, cilt.8, sa.3, ss.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, cilt.27, sa.3, ss.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, cilt.86, ss.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, cilt.7, sa.1, ss.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, cilt.66, sa.6, ss.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, cilt.31, ss.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, cilt.6, sa.2, ss.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, cilt.34, sa.3, ss.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, cilt.34, sa.3, ss.254-256, 2014 (SCI-Expanded)
- XVI. Leptin and Ghrelin Levels in Children before and after Adenoidectomy or Adenotonsillectomy  
Karakol Z. S., Akdag M., TURHAN M., Uzun G., ÖZDEM S., Dinc O., Bircan I.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.81, sa.1, ss.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, cilt.27, sa.1-2, ss.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, cilt.6, sa.1, ss.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, cilt.6, sa.2, ss.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, cilt.172, sa.9, ss.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, cilt.26, sa.5-6, ss.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, cilt.52, sa.1, ss.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, cilt.77, sa.3, ss.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, cilt.25, sa.7-8, ss.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  
Oztekin O., Durmaz E., Kalay S., Flanagan S. E., Ellard S., Bircan I.  
JOURNAL OF PERINATOLOGY, cilt.32, sa.8, ss.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, cilt.25, sa.9-10, ss.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, cilt.4, sa.2, ss.101-103, 2012 (SCI-Expanded)
- XXVIII. Severe rhabdomyolysis and acute renal failure in an adolescent with hypothyroidism  
Comak E., KOYUN M., Kilicarslan-Akkaya B., Bircan I., AKMAN S.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.53, sa.5, ss.586-589, 2011 (SCI-Expanded)
- XXIX. Analysis of TPO gene in Turkish children with iodide organification defect: identification of a novel

**mutation**

- TURKKAHRAMAN D., Alper O. M., Pehlivanoglu S., AYDIN F., YILDIZ A., LULECI G., Akcurin S., Bircan I.  
ENDOCRINE, cilt.37, sa.1, ss.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, cilt.127, ss.120, 2010 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Final Diagnosis in Children with Subclinical Hypothyroidism and Mutation Analysis of the Thyroid Peroxidase Gene (TPO)**  
TURKKAHRAMAN D., Alper O. M., AYDIN F., YILDIZ A., Pehlivanoglu S., LULECI G., Akcurin S., Bircan I.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.22, sa.9, ss.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, cilt.24, sa.9, ss.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, cilt.70, ss.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, cilt.28, sa.4, ss.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), cilt.95, ss.1697-9, 2006 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Comparison of breakfast and bedtime administration of insulin glargine in children and adolescents with Type 1 diabetes**  
Karaguzel G., Satilmis A., Akcurin S., Bircan I.  
DIABETES RESEARCH AND CLINICAL PRACTICE, cilt.74, sa.1, ss.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, cilt.39, sa.8, ss.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, cilt.27, sa.7, ss.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, cilt.19, sa.6, ss.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, cilt.65, ss.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, cilt.65, ss.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, cilt.65, ss.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, cilt.42, sa.4, ss.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, cilt.18, sa.10, ss.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, cilt.28, sa.5, ss.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, cilt.37, sa.4, ss.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, cilt.83, sa.9, ss.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, cilt.40, sa.4, ss.341-344, 1998 (SCI-Expanded)

## Düger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Topikal steroid kullanımına bağlı iatrogenik Cushing sendromu iki vakadan takdimi**  
 Nur B., Karagüzel G., Türkkahraman D., Akçurin S., Bircan İ.  
 COCUK SAGLIGI VE HASTALIKLARI DERGISI, cilt.50, sa.2, ss.125-128, 2007 (Scopus)
- II. **Pankreas agenezisi Bir vaka takdimi**  
 Güra A., Ongun H., Çiftçioğlu A., Bircan İ., Oygür N.  
 COCUK SAGLIGI VE HASTALIKLARI DERGISI, cilt.47, sa.2, ss.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, cilt.79, ss.554-556, 2002 (Scopus)
- IV. **Beta Thalassemial Hastalarda Eritrosit Ultrastrütürü.**  
 DEMİR R., Ertuğ H., ÜSTÜNEL İ., DEMİR N., Kocamaz E., Sipahioğlu H., Bircan İ.  
 Doğa-Tr. J. of Medical Sciences, cilt.6, ss.24-37, 1992 (Hakemli Dergi)
- V. **Beta Thalassemial Hastalarda Eritrosit Ultrastrütürü.**  
 ÜSTÜNEL İ., DEMİR R., ERTUĞ M. H., DEMİR N., BİRCAN İ.  
 Doğa- Tr. J. of Medical Sciences TÜBİTAK, sa.16, ss.24-37, 1992 (Hakemli Dergi)
- VI. **Beta Thalassemial Hastalarda Eritrosit Ultrastrütürü.**  
 ÜSTÜNEL İ., DEMİR R., ERTUĞ M. H., DEMİR N., BİRCAN İ.  
 Doğa- Tr. J. of Medical Sciences TÜBİTAK, sa.16, ss.24-37, 1992 (Hakemli Dergi)

## Hakemli Bilimsel Toplantılarda Yayımlanmış Bildiriler

- I. "Primer hipomagnezemili iki olgu",  
 BİRCAN İ., DURSUN O., Tezcan G., Erol M., AKÇURİN S.  
 VI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Kayseri, Türkiye, ss.333
- II. "Tip 1 diabetli adölesan kızlarda PCOS ve obezite prevalansı"  
 BİRCAN İ., erol m., DURSUN O., AKÇURİN S.  
 VI.Uluslararası Pediatrik Endokrinoloji Kongresi, Kayseri, Türkiye, ss.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, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017, ss.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, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017, ss.1
- V. Williams-Beuren Sendromu tanılı olguda diyete sekonder osteoporoz**  
Parlak M., Çelmeli G., Çurek Y., Nur B., Akçurin S., Bircan İ.  
XX. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 6 - 09 Ekim 2016, ss.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, Türkiye, 06 Ekim 2016
- VII. Williams-Beuren Sendromu Tanılı Olguda Diyete Sekonder Osteoporoz**  
PARLAK M., Çelmeli G., Çurek Y., Güzel B. N., Bircan İ., Akçurin S.  
20. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016, ss.149
- VIII. TİP 1 DİABETES MELLİTUSLU ÇOCUKLarda EKZOKRİN PANKreas FONKSİYONLARININ ARAŞTIRILMASI**  
FELEK R., ÇÜREK Y., AKÇURİN S., BİRCAN İ., ARTAN R.  
UPEK2015, İstanbul, Türkiye, 10 - 15 Ekim 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, Türkiye, 25 - 27 Şubat 2015, ss.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, Türkiye, 25 - 27 Şubat 2015, ss.22
- XI. Yenidoğan Döneminde kuşkulu genital yapı ile başvuran bir Klinefelter Sendromu olgusu**  
Çurek Y., Çelmeli G., Nur B., Bircan İ., Akçurin S.  
18. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, İzmir, Türkiye, 4 - 08 Kasım 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 PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, 18 - 20 Eylül 2014
- XIII. Mucolipidosis II presenting with rickets like features in a newborn**  
Nur B., Mihçi E., Erdoğan Y., Çurek Y., Oygür N., Bircan İ.  
European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, ESHG, Milan, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 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, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, ss.415
- XV. de novo mos46,tas(y;19)(p112;q13.4)/45,X Karyotipine Sahip Miks Gonadal Disogenezi Gözlenen Olgu Sunumu**  
Cetin Z., Parlak M., Altıok Clark Ö., Karagüzel G., Bircan İ., Lüleci G., Karaüzüm S.  
10. Ulusal Tibbi Genetik Kongresi, Bursa, Türkiye, 19 - 23 Aralık 2012, ss.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, Türkiye, 6 - 10 Kasım 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, Türkiye, 6 - 10 Kasım 2012
- XVIII. AİLESEL WILLIAMS 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, Türkiye, 6 - 10 Kasım 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, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2012, ss.301
- XX. **Subklinik Hipotiroïd Çocuklarda Levotiroksin (L-T4) Tedavisinin Kemik Döngüsü Üzerindeki Efkisinin Değerlendirilmesi.**  
PARLAK M., Akçurin S., Özdem S., Bircan İ., Boz A.  
16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Samsun, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2012, ss.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, Türkiye, 6 - 10 Ekim 2012, ss.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 Eylül 2012
- XXIII. **Mukopolisakkaridozis Tip III C ve Ağır Osteoporoz Birlikteliği: Olgı Sunumu**  
GÜZEL NUR B., DURMAZ E., BİRCAN İ., MIHÇİ E.  
III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi, Antalya, Türkiye, 14 - 18 Mayıs 2012, cilt.4
- XXIV. **TR R320H MUTASYONUNA BAĞLI TIROİD HORMON DİRENCİ VE OTOİMMUN TIROİDİT BERABERLİĞİ OLGU SUNUMU**  
PARLAK M., DURMAZ E., BARAN R. T., BİRCAN İ., AKÇURİN S.  
15. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011
- XXV. **KONGENITAL HIPOTIROIDI 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, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011
- XXVI. **FAMILYAL HİPOBETALİPOPROTEİNEMİ BERABERLİĞİNDE TİP 1 DİABET OLGUSU**  
PARLAK M., DURMAZ E., AKÇURİN S., BİRCAN İ.  
15. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 23 - 26 Kasım 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, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011, ss.6
- XXVIII. **TR R320H Mutasyonuna Bağlı Tiroid Hormon Direnci ve Otoimmun Tiroidit Beraberliği; Olgı Sunumu.**  
PARLAK M., Durmaz E., Baran R. T., Bircan İ., Akçurin S.  
15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, İzmir, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011, ss.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, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011, ss.149
- XXX. **Konjenital Hipotiroïd; 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., Tahmişçioğlu F., et al.  
15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, İzmir, Türkiye, 23 - 26 Kasım 2011, ss.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, Birleşik Krallık, 25 - 28 Eylül 2011, ss.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, Fransa, 3 - 06 Nisan 2011, ss.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 Marrow Transplantation, Paris, Fransa, 3 - 06 Nisan 2011, ss.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, Fransa, 3 - 06 Nisan 2011, cilt.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, Türkiye, 4 - 10 Ekim 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, Türkiye, 4 - 10 Ekim 2010
- XXXVII. **AĞIR MYASTENİA GRAVIS OLGSUNDA 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, Türkiye, 4 - 10 Ekim 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, Türkiye, 4 - 10 Ekim 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, Türkiye, 4 - 10 Ekim 2010
- XL. **Mauriac Sendromunda Antinükleer Antikor Birlikteliği.**  
Durmaz E., Sayar E., Elpek G. Ö., Yılmaz A., PARLAK M., Baran R. T., Bircan İ., Akçurın S.  
14. Ulusal Pediatric Endokrin ve Diyabet Kongresi, Muğla, Türkiye, 4 - 10 Ekim 2010, ss.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., Akçurın S.  
14. Ulusal Pediatric Endokrin ve Diyabet Kongresi, Muğla, Türkiye, 4 - 10 Ekim 2010, ss.282
- XLII. **Bir Olgı; Psödohipoaldosteronizm Tip 1.**  
PARLAK M., Durmaz E., Baran R. T., Bircan İ., Akçurın S.  
14. Ulusal Pediatric Endokrin ve Diyabet Kongresi, Muğla, Türkiye, 4 - 10 Ekim 2010, ss.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., Akçurın S.  
14. Ulusal Pediatric Endokrin ve Diyabet Kongresi, Muğla, Türkiye, 4 - 10 Ekim 2010, ss.291
- XLIV. **İdiyopatik Santral Puberte Prekoz (İSPP) Olgularında Gonadotropin Salgılatıcı Hormon (GnRH) Uyarı Tesiti Luteinize Edici Hormon (LH) Pik Yanıt Zamanlarının Değerlendirilmesi.**  
Durmaz E., Baran R. T., Demir B. E., PARLAK M., Akçurın S., Bircan İ.  
14. Ulusal Pediatric Endokrin ve Diyabet Kongresi, Muğla, Türkiye, 4 - 10 Ekim 2010, ss.267
- XLV. **KONJENİTAL HİPOTIROİDİ TARAMASINDA GERİ ÇAĞRIMALARDA GÖBEK BAKIMINDA İYOTLU ANTİSEPTİKLERİN KULLANIMININ ETKİSİ**  
DURMAZ E., BARAN R. T., PARLAK M., TÜRKKAHRAMAN D., AKÇURİN S., BİRCAN İ.  
13. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 17 - 21 Kasım 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 PEDİATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2009
- XLVII. **GEÇ TANI ALAN HİPOTIROİDİ 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, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2009
- XLVIII. DİRENÇLİ HİPERİNSULİNEMİ OLGUSUNDA KALSİYUM KANAL BLOKERİ VE YÜKSEK DOZ MISİR NIŞASTASININ KULLANIMI**  
DURMAZ E., TÜRKKAHRAMAN D., PARLAK M., BARAN R. T., BİRCAN İ., AKÇURİN S.  
13. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİN VE DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2009
- XLIX. NEONATAL HİPOTİROIDİ 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, Türkiye, 17 - 21 Kasım 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, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2009, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2009, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2009, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2009, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2009, ss.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, Türkiye, 17 - 21 Kasım 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, Birleşik Krallık, 6 - 09 Eylül 2009, ss.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, Türkiye, 24 - 27 Mayıs 2009, cilt.3, ss.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, Küba, 12 - 14 Şubat 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, Finlandiya, 27 - 30 Haziran 2007
- LX. Final diagnosis in children with subclinical hypothyroidism, preliminary results.**  
Turkkahraman D., Aydın F., Yıldız A., Nur B., Karagüzel G., Akçurin S., Bircan İ.  
46th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, Helsinki, Finlandiya, 27 - 30 Haziran 2007, cilt.68, ss.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, Fransa, 21 - 24 Eylül 2005, ss.281
- LXII. Aarskog sendromlu ve renal agenezili bir olgu sunumu**  
MIHÇİ E., TAÇOY Ş., KARAGÜZEL G., ÇEKEN K., BİRCAN İ.  
40. Türk Pediatri Kongresi, İstanbul, Türkiye, 21 - 25 Haziran 2004, ss.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, Türkiye, 21 - 23 Ekim 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, Türkiye, 9 - 11 Ekim 2002, ss.139
- LXV. **L 4 TEDAVİSİ ALTINDAKİ KONJENİTAL HİPOTİROİDİZM OLGULARINDA YÜKSELMİŞ TSH SUPRESYON EŞİĞİ**  
 Akçurin S., Ongun H., Bircan İ.  
 VI. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, Kayseri, Türkiye, 27 - 29 Eylül 2001, ss.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, Türkiye, 8 - 10 Eylül 1999, ss.205
- LXVII. **Yenidoğan ve infantın 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, Türkiye, 8 - 10 Eylül 1999, ss.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, Türkiye, 21 - 24 Ekim 1998, ss.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, Türkiye, 8 - 10 Ekim 1997, ss.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, Türkiye, 10 Ekim 2002 - 13 Ekim 2002, ss.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, Almanya, 20 Eylül 2011 - 23 Eylül 2012, cilt.78, ss.243

## Desteklenen Projeler

KARAÜZÜM S., NUR B., MIHÇI E., AKÇURİN S., BİRCAN İ., OCAK G. A., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Caglar M Karagüzel G Gokhan Ocak 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, OSTEOGENEZİS İMPERFEKTALI HASTALARDA SERUM miRNA (miR26a, miR29a, miR133a) EKSPRESYON DÜZEYLERİNİN DEĞERLENDİRİLMESİ, 2016 - 2018

## Metrikler

Yayın: 125  
 Atıf (WoS): 525  
 Atıf (Scopus): 543  
 H-İndeks (WoS): 12

H-İndeks (Scopus): 11