

Pub Number	Authors	Title Lang A
Diyabet Ekibi Kursu - Poster Bildiriler		
DPS-01	Özgecan Demirbaş, Erdal Eren, Yasemin Denkboy Öngen, Ömer Tarım	Hastalıklı sağlıklı etkin glukoz ölçüm sistemi
DPS-02	Fatime Şahin, Seda Erem Basmaz, Gülay Yalım	Tip1 Diyabet ve Çölyak Hastalığı Birlikte Olan Olguda Yakın Takip, Karbonhidrat Sayım Tekniği ve İnsülin Pompa Tedavisi
DPS-03	Havva Nur Peltek Kendirci, Nesrin Yiğit, Ümran Karayurt	Diyabetli Çocuk ve Adolesan Bakımında Sosyal Hizmet Uygulamaları
DPS-04	Ceren Gülleryüz, Ece Eker, Gülin Karacan Küçükali, Merve Şaka, Nursel Muratoğlu Şahin, Selin Elmaoğulları, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya	Tip 1 Diyabette Ketojenik Diyetin Olumsuz Etkileri
DPS-05	Derya Toparıak, Nurdan Yıldırım, Hatice Çolak, Rüveyde Bوندak	Tip 1 Diyabetli Çocuk Ailelerinin Çalıştayımdan Öğrendiklerimiz
DPS-06	Salihe Yılmaz, Nevin Karaca, Şükran Poyrazoğlu, Firdevs Baş, Fatma Feza Darendeller	Tek Test Çubuğu ile "ikinci Şans" Teknolojisi Olan Glukometre Yardımıyla Kan Şekerini Ölçümü: Pilot Çalışma
DPS-07	Aslı Demirtaş, Burcu Aykanat Girgin	Tip 1 Diyabet Tanısı Almış Çocuklarda Psikososyal Uyum
Diyabet Ekibi Kursu - Sözel Bildiriler		
DSS-03	Hilal Balcı, Melikşah Keskin, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya	Diabetik Retinopati Gelişmemiş Tip 1 Diabetes Mellitus Tanılı Adolesanlarda Optik Koherens Tomografi Bulgularının Değerlendirilmesi
DSS-06	Figen Akçalı, Seda Erişen Karaca, Gülşen Aytar, İlknur Arslanoğlu	SWEET raporuna göre çocuk diyabet merkezimizin izlem verileri ve dünyada genel görünümü karşılaştırılması:
DSS-01	Halime Çelik, Filiz Tütüncüler Kökenli, Hülya Gökmen Özel	Tip 1 Diyabetli Adolesanlarda Yeme Sorunları ve Beslenme Durumu İlişkisi ile Yaşam Kalitesinin Değerlendirilmesi
DSS-04	Funda Yıldız, Filiz Tütüncüler Kökenli, Necdet Süt	Tip 1 diyabetes mellitus tanılı olgularda çölyak hastalığı sıklığının araştırılması
DSS-02	Nurdan Yıldırım, Havva Nur Peltek Kendirci, Zehra Aycan, Nevzat Öz, Melek Bengisu Abdül, Hakan Çiçek, Zehra Karaman, Sefa Çetik, Yaren Su Geysel	Diyabet Gençlik Çalıştayı
DSS-05	Tuğba Gökçe, Sibel Sakarya, Serra Muradoğlu, Gül Yeşiltepe Mutlu, Ecem Can, Kardelen Cemhan, Mehmet Fatih Kurtulmuş, Murat Gülşen, Zehra Aycan, Fevza Darendeller, Özlem Ülger, Melek Bulanık, Nazan Yardım, Şükür Hatun	Okulda Diyabet Programının 10. Yılında, Programın Etkisinin ve Okulda Diyabet Bakımı ile İlgili Bilgi ve Tutumların Değerlendirilmesi
Diyabet Ekibi Kursu - Kısa Sözel Bildiriler		
DKSS-01	Ecem Can, Kader Tekkas Kerman, Gül Rahime Yeşiltepe Mutlu, Serra Muradoğlu, Tuğba Gökçe, Şükür Hatun	Diyabet Teknolojisi Ölçeği'nin Türkiye Uyarlamasının Geçerlilik ve Güvenilirlik Çalışması
DKSS-06	Elif Eviz, Gül Yeşiltepe Mutlu, Ecem Can, Tuğba Gökçe, Serra Muradoğlu, Şükür Hatun	Tip 1 Diyabetli Çocuklarda Tanı Anı ve/veya Tanıdan Sonraki 1 Yıl İçinde Diyabet İlişkili Oto-antikör Pozitifliği ve Klinik Parametrelerle İlişkisi
DKSS-07	Ceren Dinler, Derya Buluş, Aslı Çelebi Tayfur	Tip 1 Diyabet Tanısı Almış 10-17 Yaş Arası Çocuk ve Ergenlerde Depresif Belirtilerin Sıklığının Değerlendirilmesi
DKSS-02	Meliha Esra Bilici, Hümevra Altıntaş, Elif Özsu, Merih Berberoğlu, Zeynep Şıklar, Zehra Aycan	Tip 1 Diyabetli Adolesanların Diyabete Özgü Yeme Sorunları Ölçeği ile Değerlendirilmesi
DKSS-03	Nurcan Bağlam, Zeynep Alev Özön, Ayfer Alikışığı, Elmas Nazlı Göncü, Hülya Gökmen Özel	Tip 1 diyabetli adolesanlarda diyetdeki protein ve yağ içeriğinin postprandiyal glisemik seyri etkisi
DKSS-05	Şule Bölükbaş Özdemir, Serpil Ovalı Uluçay, Havva Nur Peltek Kendirci, Ümran Karayurt	Tip 1 Diyabetli Adolesanlarda Karbonhidrat Sayımının Beslenme Alışkanlıklarını ve Metabolik Kontrol Üzerine Etkisinin Değerlendirilmesi
DKSS-08	Didem Güneş Kaya, Kader Saran, Hande Turan, Yavuz Özer, Gürkan Tarçın, Oya Ercan, Saadet Olcay Evliyaoğlu	Tip1 Diyabetli Çocuk ve Ergenlerde Hipoglisemi Korkusunun Değerlendirilmesi
DKSS-04	Didem Güneş Kaya, Kader Saran, Hande Turan, Yavuz Özer, Gürkan Tarçın, Saadet Olcay Evliyaoğlu, Oya Ercan	Tip1 Diyabetli Çocuk ve Adolesanlarda Diabulimia Riskinin Değerlendirilmesi
DKSS-09	Ayşe Anık, Elif Çelik, Özge Çevik, Tolga Ünivvar, Ahmet Anık	Tip 1 Diabetes Mellitus Tanılı Çocuklarda Endotel Hasarında Yeni Belirteçler: Serum Endocan ve Endoglin Düzeyleri
Obezite ve Diyabet - Sözel Bildiriler		
OSS-001	Rukiye Bozbulut, Nevin Şanlıer, Aysun Bideci, Esra Döğür, Şebnem Ercan, Orhun Çamurdan, Peyami Cınaz	Tip 1 diyabetli adolesanlarda Beta glukon suplementasyonunun glisemik kontrol ve glisemik değişkenlik üzerine etkisi
OSS-002	Damla Dökşen, Ferda Evin, Esra Işık, Samim Özen, Tahir Atik, Ferda Özkınay, Aslı Ece Salmaz, Neşe Akcan, Deniz Özalp Kızılay, Behzat Özkan, Muammer Büyükinan, Mehmet Nuri Özbek, Şükran Darcan, Hüseyin Onay	Monogenik Diyabette Hedeflenmiş Yeni Nesil Dizi Analizi ve Tüm Ekzom Sekanslama Yöntemi ile Moleküler Genetik Tanı ve Sorunun Aday Genlerin Araştırılması- Ön Sonuçlar
OSS-003	Nurgün Kandemir, Doğuş Vuralı, Alev Özön, Nazlı Göncü, Didem Ardıçlı, Lala Jalilova, Ömer Nazım Gülçek, Ayfer Alikışığı	Tip 1 diyabetli çocuk ve adolesanlarda epidemiyolojik ve klinik özellikler: 50 yıllık süreçteki değişiklikler
OSS-004	Gönül Çatlı, Gülten Cingöz, Sezer Acar, Gonca Özyurt, Khayala Rasulova, Tuncay Küme, Ayça Kanat, Bumin Nuri Dündar, Sefa Kızıldağ, Ayhan Abacı	Oksitosin Reseptör Gen Varyantları (rs53576 ve rs2254298) ve Serum Oksitosin Düzeyinin Obezite, Metabolik Parametreler ve Hiperfaji ile İlişkisi
OSS-005	Erver Şimşek, Oğuz Çilingir	Tip 1 diyabet tanısı alan ve diyabet ile ilişkili otoantikör belirteçleri negatif olan hastalarda monogenik faktörlerin araştırılması
OSS-006	Büşra Erdal, Zeynep Caferoğlu, Nihal Hatipoğlu	Tip 1 DİYABETLİ ADÖLESLANLARDA YÜKSEK VE DÜŞÜK GLİSEMİK İNDEKSİ ÖÇÜMLERİN İNSÜLİN DOZLARININ BELİRLENMESİNDE KARBONHİDRAT SAYIMI VE BESİN İNSÜLİN İNDEKSİ YÖNTEMLERİNİN KARŞILAŞTIRILMASI

Obezite ve Diyabet - Kısa Sözel Bildiriler		
OKSS-001	Sibel Kinik, Yaprak Yalçın, Pınar Ataç Bayşan Çebi, Hasibe Verdi, Belgin Ataç	3T3-L1 Preadiposit Yağ Hücre Hattında Fruktozun Mitokondriyon Fonksiyonlarına Etkisi
OKSS-002	Semih Bolu, Abdulvahit Aşık, Filiz Bolu	Tip 1 Diyabetes Mellitus Tanılı Çocukların Ebeveynlerinde Depresyon ve Anksiyete Düzeyleri ile Stresle Başa Çıkma Becerilerinin Araştırılması
OKSS-003	Uğur Cem Yılmaz, Ferda Evin, Aysin Ata, Eren Er, Hüseyin Onay, Samim Özen, Şükran Darcan, Damla Gökşen	Ailesel Tip 1 Diyabetes Mellituslu Olgularda Genetik Etiyolojinin Belirlenmesi
OKSS-004	Emine Ayça Cimbeç, Nazım Ercüment Beyhun, Gülay Karagüzel	Tip 1 Diyabette Düzeltilmiş HbA1c ve Remisyon Dönemi
OKSS-005	İlknur Arslanoglu, Recep Eröz	Bir aile, "üç" gen: WFS1, HNF4A ve HNF1A ile ilişkili diyabet olgularının birlikteliği
OKSS-006	Doğuş Vuralı, Lala Jallilova, Ayfer Alikasıfoğlu, Alev Özön, Nazlı Gönc, Nurgün Kandemir	Tip 1 diyabetli adolesanlarda obezite ve kardiyovasküler risk faktörleri sıklığı: Cinsiyet önemli mi?
OKSS-007	Dicle Canoruz Emet, Z. Alev Özön, Ayfer Alikasıfoğlu, Nurgün Kandemir, E. Nazlı Gönc	Kraniyofarenjyoma ilişkili hipotalamik obezite tanısında α-MSH bir belirteç olabilir mi?
OKSS-008	Deniz Özbay, Aslı Derya Kardelen Al, Esin Karakılıç Özturan, Ayşe Pınar Öztürk, Melek Yıldız, Şükran Poyrazoğlu, Fırdevs Baş, Fevza Darendeliler	Her Tip 1 Diyabet tanısı alan hasta Tip1 Diyabet olmayabilir: MODY tanılı hastalarımızın değerlendirilmesi
OKSS-009	Ahmet Anık, Ayşe Anık, Pınar Uysal	Tip 1 Diabetes Mellitus Tanılı Çocuklarda İmpuls Oksimetre ve Spirometre ile Elde Edilen Solunum Fonksiyonlarının Metabolik Kontrol ile Olan İlişkisi
OKSS-010	Aylin Kılıç Uğurlu, Aysun Bideci, Ebru Arhan, Peyami Cınaz, Leman Tekin Örgün, Esra Dağcı, Onur Akın, Ayşe Serdaroğlu, Orhun Çamurdan, Şebnem Soysal Acar, Öznur Boyunağa, Kıvılcım Gücüyenner	Tip 1 Diyabetes Mellituslu Çocuklarda Anti-Gad Düzeyleri ile Epileptik Aktivite ve Duygu Durum Düzeylerinin İlişkisi
Tartışmalı Poster Bildiriler		
P1-001	Sare Betül Kaygusuz, Esra Arslan Ateş, Büğra Tosun, Ceren Alavanda, Kıvılcım Karadeniz Çarık, Ahsan Karagözüoğlu, Mehmet Eltan, Hanika Alpaya, Neslihan Çiçek, Tuba Menevşe, Serap Turan, Abdullah Bereket, Tülay Güran	46,XY Cinsiyet Gelişim Bozukluğunda WT1
P1-002	Derya Karaman, Mahire Kutlu, Jeremy Jones, Çiğdem Çağlayan, Filiz Mine Çizmecioglu	KAH Hastaları ile Sağlıklı Kardeşlerinin Yaşam Kalitesi ve Zeka Düzeylerinin Karşılaştırılması; Ön Rapor
P1-003	Tuba Seven Menevşe, Yasemin Kendir Demirkol, Büşra Gürpınar Tosun, Zerrin Orbak, Melek Yıldız, Seda Erişen Karaca, Korcan Demir, Durmuş Doğan, Hamdi Çihan Emekşiz, Heves Kırmızıbekmez, Nurhan Özcan Murat, Aşan Önder, Serap Turan, Abdullah Bereket, Tülay Güran	KAH Dışı Primer Adrenal Yetmezlik Tanısında Maliyet-Etkin Moleküler Tanı Yaklaşımı
P1-004	İbrahim Mert Erbaş, Ayça Altınok, Gönül Çatlı, Tolga Ünüvar, Bayram Özhan, Ayhan Abacı, Ahmet Anık	Fludrokortizon Kullanan Çocuklarda Hipomagnezemi Sıklığının Araştırılması
P1-005	Nafise Ünsal, Selin Elmaoğulları, Şenay Erdevre, Semra Çetinkaya	21 Hidroksilaz Eksikliğine Bağlı Klasik Konjenital Adrenal Hiperplazi Tanılı Olguların Retrospektif Değerlendirilmesi
P1-006	Aynur Bedel, Hale Tuhan, Mesut Parlak	Konjenital Adrenal Hiperplazi Tanılı Olgularda Testiküler Adrenal Rest Tümör Sıklığının Araştırılması: Tek Merkezli Çalışma
P1-007	Aynur Bedel, Hale Tuhan, Özgür Erkal, Ceren Hasanoglu, Elif Çomak, Mesut Parlak	Rekürren Semptomatik Hiponatremi Atakları ile Angelman Sendromu Birlikteliği
P1-008	Esra Döğer, Zekiye Küpçü, Mahmut Orhun Çamurdan, Aysun Bideci, Peyami Cınaz	Skrotal Hiperpigmentasyonu Yenidoğanlarda Adrenal Bez Fonksiyonları
P1-009	Z. Alev Özön, Yağmur Ünsal, Ayfer Alikasıfoğlu, E. Nazlı Gönc, Doğuş Vuralı, Berna Çelik, Nurgün Kandemir	Büyüme Hormonu Tedavisi Alan Sendromik Boy Kısaklarında Uzun Dönem Tedavi Sonuçlarının Değerlendirilmesi
P1-010	Esra Döğer, Zekiye Küpçü, Mahmut Orhun Çamurdan, Aysun Bideci, Peyami Cınaz	GnRH analog ve büyüme hormonu kombine tedavisi kızlarda boy kazanımı sağlar mı?
P1-011	Esin Karakılıç Özturan, Nurinisa Karagoz Özyıldırım, Aslı Derya Kardelen Al, Ayşe Pınar Öztürk, Serdar Ceylaner, Şükran Poyrazoğlu, Fırdevs Baş, Fevza Darendeliler	Turner Sendromunda önerilen dozda büyüme hormonu tedavisi altında yüksek IGF-1 düzeylerinin değerlendirilmesi: Tedavi yönetimindeki zorluklar
P1-012	Melek Yıldız, Fırdevs Baş, Birsan Karaman, Şükran Poyrazoğlu, Seher Başaran, Fevza Darendeliler	Silver-Russell Sendromu tanılı kız ve erkek olgularımızda erken pubertenin değerlendirilmesi ve erkek olgularda testis büyümesi ile hipofizer-gonadal hormonlar arasında uyumsuzluk
P1-013	Nurdan Çiftçi, Ayşehan Akıncı, İsmail Dündar, Leman Kayaş, Emine Çamtosun	Mukopolisakaridoz Tanılı Çocuklarda Enzim Replasman Tedavisi Öncesi ve Sonrası Endokrin Fonksiyonların Değerlendirilmesi
P1-014	Esin Karakılıç Özturan, Umut Altunoğlu, Ayşe Pınar Öztürk, Aslı Derya Kardelen Al, Melek Yıldız, Şükran Poyrazoğlu, Fırdevs Baş, Fevza Darendeliler	Global gelişim geriliği ve boy kısalığı nedeniyle "Kleefstra sendromu 2" tanısı alan hastada daha önce bildirilmeyen diyabet ve büyüme hormonu eksikliği birlikteliği
P1-015	Hümeysra Yaşar Köstek, Fatma Özgüç Çömlek, Emine Dilek, Filiz Tütüncüler Kökenli	L-dopanın kortizol yanıtı üzerine etkisi ve insülin tolerans testi ile karşılaştırılması
P1-016	Mine Şükür, Aslı Derya Kardelen Al, Deniz Özbay, Ayşe Pınar Öztürk, Esin Karakılıç Özturan, Melek Yıldız, Şükran Poyrazoğlu, Fırdevs Baş, Fevza Darendeliler	Klinefelter sendromu olan hastalarda antropometrik ölçümlerin erken tanı açısından değeri
P1-017	Seda Erişen Karaca, Recep Eröz, İlknur Arslanoglu	Cinsiyet hoşnutsuzluğunun nadir bir nedeni: "Turner mozaizmi: Üç olgu"
P1-018	Gülşah Taş, Yasemin Denkboy Öngen, Erdal Eren, Ali Topak, Özgecan Demirbaş, Ömer Tarım, Halil Sağlam	46,XY Cinsel Gelişim Bozukluğu Nadir Nedeni: WWOX Gen Mutasyonu
P1-019	Mehmet Eltan, Zehra Yavaş Abalı, Ayberk Türkyılmaz, Tank Kırgöz, Sare Betül Kaygusuz, Tuba Seven Menevşe, Büşra Gürpınar Tosun, Didem Helvacioğlu, Ahmet Arman, Tülay Güran, Şükri Hatun, Abdullah Bereket, Serap Turan	Hiperkalsemi ve nefrokalsinosis ile bağışın atipik CLDN16 mutasyonu
P1-020	Erdal Kurnaz, Ayberk Türkyılmaz, Atilla Çayır	Ailesel Hiperkolesterolemi Olgularımızın Fenotipik ve Genetik Özellikleri
P1-021	Sare Betül Kaygusuz, Esra Arslan Ateş, Tank Kırgöz, Mehmet Eltan, Zehra Abalı, Didem Helvacioğlu, Tuba Menevşe, Büğra Tosun, Engin Tutar, Burcu Volkan, Davut Tüney, Serap Turan, Abdullah Bereket, Tülay Güran	Parsiyel Pankreatik Agenesis ve Sendromik Hipopituitarizm
P1-022	Fatma Özgüç Çömlek, Hümeysra Yaşar Köstek, Melike Yucal, Gülden Gökçay, Emine Dilek, Filiz Tütüncüler Kökenli	Malign Fenilketonüri Tanılı Olguda İzlem Sırasında Gelişen Hiperprolaktinemi ve Makroprolaktinoma
P1-023	Saygın Abalı, Kerim Sarıyılmaz, Zehra Yavaş Abalı, Tunca Cingöz, Cem Burak Kalaycı, Merve Hayretçi, Okan Özkunt, Serap Semiz	Kenik yığı tayininde kullanılan Graulich-Pyle yönteminin gözlemler-arası ve gözlemler-içi güvenilirliğini değerlendirilmesi
P1-024	İbrahim Mert Erbaş, Gönül Çatlı, Ahu Paketçi, Ahmet Anık, Korcan Demir, Ece Böber, Ayhan Abacı	Konjenital Hiperinsülinemik Hipoglisemi Tanılı Hastalarda Klinik ve Genetik Özellikler ile Tedavi Sonuçları: Tek Merkez Deneyimi
P1-025	Tuğba Çetin, Müge Atar	Çocuk Endokrinoloji Polikliniği ve Sürüyel Müteci Çocuklar; Birlikte Bakmak İstedimiz Bir Fotoğraf
P1-026	Beyhan Özkaya, Sezer Acar, Özlem Nalbantoğlu, Özge Köprülü, Gülçin Arslan, Semra Gürsoy, Filiz Hazan, Behzat Özkan	Gençlikte Ortaya Çıkan Erşkin Tip Diyabet (MODY) Olgularının Klinik Özellikleri: Tek Merkez Deneyimi
P1-027	Elif Sağsak, Aşan Önder, Havva Nur Peltek Kendirci, Metin Yıldız, Serdar Ceylaner	MODY Şüphesi ile Tetkik Edilen Hastaların Klinik Özelliklerinin ve Genotip-Fenotip İlişkisinin Değerlendirilmesi
P1-028	Semra Çetinkaya, Burcu Kesikli, Pelin Anibal Ayral, Erdal Kurnaz, Servan Özalkak, Nuray Yazihan	Tip 1 Diyabetes Mellituslu Çocuk ve Adolesanlarda; Midkinin sistem inflamasyonu ile ilişkisi
P1-029	İsmail Dündar, Emine Çamtosun, Leman Kayaş, Nurdan Çiftçi, Özlem Nalbantoğlu, Ayşehan Akıncı	Tip 1 Diyabetes Mellitus Olgularının İlk Başyuru Özelliklerinin Son Çeyrek Yüzyılda Değişim Trendi; 814 Olgunun Retrospektif Analizi

P1-030	Elif Sağsak, Aşan Önder, Havva Nur Peltek Kendirci, Metin Yıldız, Alperen Bıkmazer, Süleyman Çakıroğlu, Mehmet Sertçelik	Tip1 Diyabetli Çocuk ve Adölesanlara Uygulanan Diyabetlerde Yeme Bozukluğu Anketinin (Türkçe versiyonu) Sonuçları
P1-031	Hasan Önal, Arzu Gül Yakut, Şeyma Topuz, Neval Topal, Banu Aydın, Erdal Adal	İklim değişikliği Tip 1 diyabet başlangıç mevsimini değiştiriyor mu?
P1-032	Ayça Selda Altıncık, Bayram Özhan	Yeni tanı tip 1 Diyabetes Mellituslu olguların demografik özellikleri ve otoantikör serolojileri
P1-033	Can Aydın, Enver Şimşek, Ayşe Şenyüz	Hiperplastik hipernatremik nonketotik koma ile prezente olan spinal müsküler atrofi tip 1 hastalığı
P1-034	Hakan Döneray, Mustafa Özyaz, Ayşe Özden, Nurinnisa Öztürk, Zerrin Orbak	Diyabetik ketoasidozlu çocuklarda serum fosfor düzeyi üzerine fibroblast growth faktör-23'un etkisi
P1-035	İsmail Çetintaş, Melahat Akgün Kostak	Diyabetin Aileye Etkisi Ölçeği'nin Türkçe Geçerlik ve Güvenilirlik Çalışması
P1-036	Eren Er, Aysun Ata, Ferda Evin, Yasemin Atik Altınok, Günay Demir, Samim Özen, Şükran Darcan, Damla Gökşen	Tip 1 Diabetes Mellitus Tanılı Olgularda Glikolize Hemogloblin Değişkenliği ve Mikrovasküler Komplikasyonlar
P1-037	Elif Sağsak, Havva Nur Peltek Kendirci, Aşan Önder, Metin Yıldız, Ümran Karayurt, Elvan Şarlı, Emre Demir	Tip-1 Diyabetli Çocuk ve Adölesanların Aile İlişkilerinin Değerlendirilmesi
P1-038	Zeynep Şıklar, Kashyap A. Patel, Andrew T. Hattersley, Elif Özsü, Merih Berberoğlu	Farklı Prezantasyonlar ile başyuran ve INS gen mutasyonu saptanan iki kardeş
P1-039	Ferda Evin, Aysun Ata, Eren Er, Cem Çallı, Samim Özen, Şükran Darcan, Damla Gökşen	Fibröz Displazi Olgularında Denosumab Tedavisi Etkin midir?
P1-040	Bengü Arslan, Hasan Önal, Neval Topal, Sevgi Yavuz, Erdal Adal	Rikets, hipofosfatemik olmaksızın hiperkalsiuri ile seyreden SLC34A3 mutasyonunda tanı ve tedavi güçlüğü
P1-041	Nur Berna Çelik, Nazlı Gönç, Ekim Taşkıran, Alev Özön, Pelin Özlem Kiper, Gülen Eda Utine, Doğu Vuralı, Ayfer Alikaşifoğlu, Nurgün Kandemir	Osteogenesis Imperfecta Tedavisinde Pamidronat Tedavi Dozunun Belirlenmesinde Klinik ve Genetik Özellikler Önemli mi?
P1-042	Elif İnan Balcı, Özlem Akgün Doğan, Heves Kırmızıbekmez, Fatma Dursun	ENPP1 Mutasyonunda Farklı İki Hastalık: Jeneralize Arterel Kalsifikasyon ve Hipofosfatemik Rikets
P1-043	Pınar Uysal, Ayşe Anık, Ahmet Anık	Obez çocuklarda küçük ve büyük havayolu obstrüksiyonu erken yaşlarda başlamaktadır: Tek merkez, prospektif pilot çalışma verileri
P1-044	Nermin Hatamlı, Rukiye Uyanık, Merih Berberoğlu, Zeynep Şıklar, Fatma Nazan Çobanoğlu	Obez Çocuklarda Solunum Fonksiyonlarının ve Ekshale Nitrik Oksit Düzeylerinin Değerlendirilmesi
P1-045	Gülün Karacan Küçükali, Özlem Gülbahar, Şervan Özalkak, Hasan Dağlı, Serdar Ceylaner, Zehra Aycan, Şenay Savay Erdeve	Obez Çocuklarda D Vitamini Eksikliğinin Biyoeldektilebilir D Vitamini ile Değerlendirilmesi ve D Vitamini Eksikliğine Vitamin D Bağlayıcı Protein Düzey ve Polimorfizminin Etkileri
P1-046	Özlem Nalbantoğlu, Filiz Hazan, Sezer Acar, Özge Köprülü, Gülçin Acar, Beyhan Özkaya, Semra Gürsoy, Behzat Özkan	Sendromik Olmayan Obez Olgularda Monogenik Obezite Nedenlerin Yeni Nesil Dizi Analizi Yöntemi ile Araştırılması
P1-047	Fatma Duygu Öztürk Önsal, Ahmet Uçar, Ali Bülbül, Zeynep Yıldız Yıldırım, Gizem Kara Elitok	Prepubertal çocuklarda serum spekin düzeylerinin doğum ağırlığı ve metabolik sendrom öncülleri ile ilişkisinin incelenmesi
P1-048	Fatih Gürbüz, Semine Özdemir, Gökşel Leblebisatan, Leman Damla Kotan, Sevcan Tuğ Bozdoğan, Atıl Bişgin, Bilgin Yüksel	Polikistik Over Sendromu Tedavisinde Oral Kontraseptif Kullanımı Öncesinde Hereditör Tromboz Riskinin Belirlenmesi
P1-049	Gülray Karagüzel, Gülizar Toy Usta, Gülbahar Merve Şilbir	Santral erken ergenliği olan kızlarda uzun süreli Gonadotropin Salgılatıcı Hormon Agonisti tedavisinin vücut kitle indeksine etkisi
P1-050	Ahmet Anık, Deniz İlgin Gürel, Nuri Yıldırım, Coşan Terek, Tolga Ünüvar	Ergende Anormal Uterin Kanamada Nadir Bir Tanı: Serviks Kanseri
P1-051	Sedef Öksüz, Aysun Ata, Ferda Evin, Eren Er, Damla Gökşen, Samim Özen, Şükran Darcan	Santral Erken Puberte Tanılı Kız Çocuklarda GnRH Agonist Tedavisi Obezite İçin Risk Unsuru mu?
P1-052	Rukiye Uyanık, Zehra Aycan, Elif Özsü, Zeynep Şıklar, Meliha Esra Bilici, Ayşegül Ceran, Sirmen Kızılcan Çetin, Merih Berberoğlu	Gerçek Erken Ergenlik Tedavisinde 11,25 mg Leuprolide Asetate 3 Aylık Depo Formunu En Az 6 ay Kullanan Hastaların Klinik ve Laboratuvar Değerlendirilmesi
P1-053	Emine Ayça Cimbeç, Recep Polat, Bircan Sönmez, Nazım Ercüment Beyhun, Haluk Saruhan, Hasan Dinç, Gülray Karagüzel	Çocukluk Çağı Tiroid Nodüllerinde Klinik, Ultrasonografik ve Patolojik Bulgular
P1-054	Elif Özsü, Fatma Tube Eminoğlu, Zehra Aycan, Zeynep Şıklar, Merih Berberoğlu	Tiroid Fonksiyon Testleri Her Zaman Tiroid Hastalığını Gösterir mi?
P1-055	Hande Turan, Zereniz Bayramlı, Amra Adrovic, Orkun Civan, Mine Kucur, Aydılek Çakır, Yavuz Özer, Oya Ercan, Özgür Kasapçopur, Olcay Evliyaoğlu	Ailevi Akdeniz Ateşi tanılı hastalarda tiroid fonksiyon testleri, tiroid USG bulguları ve tiroid otoantikörlerinin sağlamlık kontrol grubu ile karşılaştırılması

P1-056	Deniz Çardak, Ayşe Anık, Arzu Cengiz, Yasemin Polat, Tolga Ünüvar, Ahmet Anık	Ulusal Tarama Programından Yönlendirilen Bebeklerde Konjenital Hipotiroidi Etiyolojisi: Tek Merkez Deneyimi
P1-057	Doğa Türkahraman, Nimet Karataş Torun, Nadide Cemre Randa	Novel IGSF1 Gen (Gln1255Ter) Mutasyonu Sonucu Gelişen Santral Hipotiroidi ve Hipoparatiroidi Birlikteliği
P1-058	Ferid Aliyev, İker Ertuğrul, Tevrik Karagöz, Elmas Nazlı Gönc, Ayfer Alikasıfoğlu, Nurgün Kandemir, Zeynep Alev Özön	Amiodaron kullanan çocuk ve adolesanlarda tiroid fonksiyon bozukluğunun değerlendirilmesi
P1-059	Nazlı Gönc, Doğuş Vuralı, Alev Özön, Mehmet Keskin, Lala Jalilova, Ömer Nazım Gülçek, Ayfer Alikasıfoğlu, Nurgün Kandemir	Çocukluk yaş grubunda tiroid nodüllerine yaklaşımda kullanılan yöntemlerin tanıdaki yeri: Tek merkez deneyimi
P1-060	Selin Elmaoğulları, Şervan Özalpak, Semra Çetinkaya, İbrahim Karaman, Çiğdem Üner, Nilüfer Arda, Şenay Erdeve, Zehra Aycan	Tiroid Nodüllü Çocuk ve Adolesan Olguların Değerlendirilmesi: Tek Merkez Deneyimi
P1-061	Peyami Cınaz, Aylin Kılıç Uğurlu, Burak Arslan, Aysun Bideci, Özlem Gülbahar, Canan Yılmaz Demirtaş, Esra Döğür, Orhun Çamurdan, Şehri Elbeğ	Sağlıklı Çocuklarda İyot Düzeyleri ve Tiroid Fonksiyon Testlerinin Değerlendirilmesi
P1-062	Semine Özdemir Dilek, Fatih Gürbüz, Mehmet Taştan, İhsan Turan, İsa Burak Güney, Selçuk Kılıç, Leman Damla Kotan, Bilgin Yüksel	Tiroid Neoplazili Çocuk ve Adolesanların İzleminde Tek Merkez Deneyimi
Poster Bildiriler		
P2-001	Merve Şakar, Semra Çetinkaya, İtler Arifoğlu Barış, Ahmet Öktem, Rüveyde Bunday, Ayşegül Zenciroğlu, Şenay Savaş Erdeve	Primer Hipoadosteronizmi Yenidoğan Olgusu
P2-002	Elvan Bayramoğlu, Büşra Gürpınar Tosun, Tülay Güran	CYP11B2 Geninde İki Yeni Mutasyona Bağlı Aldosteron Sentaz Eksikliği Tanısı Alan Bir Olgu
P2-003	Muhammed Talha Karadoğan, İliker Tolga Özgen, Fatma Betül Çakır, Salih Somuncu, Yaşar Cesur	Nadir Görülen Bir Kanser Türü Olarak Adrenokortikal Karsinom Olgusu
P2-004	Muammer Büyükinan, Ebru Marzioğlu Özdemir	Aldosteron sentaz (P450c11AS) eksikliği tanılı iki kardeş olgu
P2-005	Şervan Özalpak, Şenay Savaş Erdeve, Ali Fettah, Çiğdem Kasapkara, Deniz Yüksel, Zehra Aycan, Semra Çetinkaya	Adrenolökodistrofi Tanılı Olgularımıza Ait Uzun Dönem İzlem Tecrübelerimiz
P2-006	Edip Unal, Meliha Demiral, Mehmet Nuri Özbek	Hipogliseminin nadir bir nedeni: TBX19 gen mutasyonu
P2-007	Elvan Bayramoğlu, Bağdağul Aksu, Tülay Güran	Primer Adrenal Yetmezlik, Konjenital Nefrotik Sendrom ve Hipergonadotropik hipogonadizm birlikteliği: Nadir bir olgu
P2-008	Yavuz Özer, Hande Turan, Aydılek Dağdeviren Çakır, Selman Gökalp, Oya Ercan, Olcay Evliyaoglu	İki olgu nedeniyle adrenal yetmezlik ilişkili geri dönüşümlü kardiyomyopati
P2-009	Emine Demet Akbaş, Gülümay Vural, Orkun Tolunay	Triple A Sendromu: Yeni Mutasyon
P2-010	Gülün Karacan Küçükali, Semra Çetinkaya, Gaffari Tunç, M. Melek Oğuz, Nurullah Çelik, Kardelen Yağmur Akbaş, Saliha Şenel, Naz Güleray Lafo, Şenay Savaş Erdeve	Sistemik Form Psödohipoadosteronizmde Tanısal Süreç ve Tedavi Yönetimi
P2-011	Merve Nur Hepokur, Ayberk Özkavaklı, Tuğba Seven Menevişe, Aşan Önder, Tülay Güran	Nadir görülen bir adrenal yetmezlik olgusu
P2-012	Ümit Sedat Kiliçoğlu, Murat Karaoğlan, Mehmet Keskin	Glukokortikoid Kullanımına İkincil Hipertrofik Kardiyomyopati Geliştiren Bir 21 Hidroksilaz Eksikliği Olgusu
P2-013	Ahmet Sefa Gümüşsoy, Fatih Kılıç, Filiz Mine Çizmecioglu	Bez Dermatiti Tedavisinde Topikal Steroid Kullanımına Bağlı Gelişen İyatrojenik Cushing Olgusu
P2-014	Özgür Cartı, Yusuf Ayrı Arai, Ahmet Çelik, Tolga Ünüvar, Ahmet Anık	Hızlı virilizasyon ve Cushing sendromu birlikteliği: Tümörü unutmama!
P2-015	Emel Hatun Aytaç Kaplan, Mehmet Isakoca, Serdar Mermer	Amenorenin Nadir Bir Nedeni: 17 Alfa Hidroksilaz Eksikliği
P2-016	Meliha Esra Bilici, Zeynep Şıklar, Elif Örsü, Zehra Aycan, Rukiye Uyanık, Ayşegül Ceran, Merih Berberoğlu	Nonklasik Konjenital Adrenal Hiperplaziye Kortizol Yanıtı Her Zaman Yeterli Midir?
P2-017	Zehra Yavas Abalı, Esra Deniz Papatya Çakır, Ahmet Arman, Ceren Alavanda, Tarık Kırıkoğlu, Didem Helvacıoğlu, Mehmet Eltan, Sare Betül Kaygusuz, Tülay Güran, Abdullah Bereket, Serap Turan	Piknodizostozda erişkin boy ve büyüme hormonu tedavisine yanıtın değerlendirilmesi
P2-018	Sevinç Odabaşı Güneş, Onur Akın, Hesna Gül, Emine Nüket Ünsal, Sinem Gökçe, Koray Kara	Çocuk ve Adolesanlarda Malnütrisyonun Kognitif Fonksiyonlar Üzerine Etkisinin Değerlendirilmesi
P2-019	Riken Yıldırım, Edip Unal	Noonan sendromlu hastaların değerlendirilmesi, tek merkezli çalışma:
P2-020	Olcay Evliyaoglu, Yavuz Özer, Hatice İlgen Ruhi, Hande Turan, Melikşah Keskin, Sergin Şahin, Veynel Nijat Baş, Zeynep Şıklar, Firdevs Baş, Zehra Aycan, Merih Berberoğlu, Feyza Darendeliler, Oya Ercan	Biyoinaktif büyüme hormonu (büyüme hormonu bağımlılığı) olan çocuklarda biyoinaktif büyüme hormonu moleküler çalışması
P2-021	Doğa Türkahraman, Nil Atiye Palancı Sakarya, Cemre Nadide Randa	Novel EHZ2 Gen Mutasyonu Saptanan Weaver Sendromlu Bir Olgu
P2-022	Fatih Kılıç, Filiz Mine Çizmecioglu	Boy kısalığının nadir bir nedeni: Myhre Sendromu
P2-023	Zekiye Küpçü, Esra Döğür, Aysun Bideci, E. Ferda Perçin, Gülsüm Kayhan, Mahmut Orhun Çamurdan, Peyami Cınaz	NPR2 Heterozigot Mutasyonuna Bağlı Boy Kısalığı
P2-024	Gönül Büyükyılmaz, Serkan Bilge Koca, Aylin Kılıç Uğurlu	16 Yaşında Multipl Hipofizer Hormon Eksikliği Tanısı Alan Septa Optik Displazili Olgu
P2-025	Eda Çelebi Bitkin, Oğuz Tuncer, Serap Karaman, Murat Başaranoglu, Adem Yokuş, Cengiz Kara	Büyüme Hormonu Tedavisi Non-Fonksiyonel Hipofiz Adenomlarını Büyütüyor mu?
P2-026	Emre Sarıkaya, Gül Direk, Zeynep Uzan Tatlı, Dilek Çiçek, Muhammet Ensar Doğan, Nihal Hatipoğlu, Mustafa Kendirci, Selim Kurtoğlu	Nadir Görülen Boy Kısalığı Nedeni: 3M Sendromu
P2-027	Esra Döğür, Zekiye Küpçü, Mahmut Orhun Çamurdan, Aysun Bideci, Gülsüm Kayhan, E. Ferda Perçin, Peyami Cınaz	SHOX gen enhancer heterozigot delesyonuna bağlı Leri Weill Sendromu
P2-028	Sirmen Kızılcan Çetin, Zeynep Şıklar, Elif Örsü, Zehra Aycan, Rukiye Uyanık, Meliha Esra Bilici, Ayşegül Ceran, Merih Berberoğlu	Nadir RASopati Tipi, Costello Sendromlu Olgu: 5 Yıllık Büyüme Hormonu Tedavisi İzlemi
P2-029	Arife Ufack Yöndem, Ayşe Pınar Öztürk, Esin Karakılıç Özturhan, Aslı Derya Kardelen, Melek Yıldız, Sükran Poyrazoğlu, Firdevs Baş, Feyza Darendeliler	Çocukluk çağında nadir bir vaka: Hipofizer gigantizm
P2-030	Merve Şakar, Fatma Çolak, Gülün Karacan Küçükali, Gülseren Şahin, Erhan Aksoy, Çiğdem Seher Kasapkara, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya	Büyüme Hormonu Tedavisi Sırasında Serum Kreatin Kinaz Yüksekliği ile Tanı Alan McArdle Hastalığı Olgusu

P2-031	Nursel Muratoğlu Şahin, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya	12 yıllık izlem verisi ışığında patolojik boy kısalığı olan spondiloenkondrodizplazi- immüdünsregülasyon olgusu
P2-032	Gülün Karacan Küçükali, Şervan Özalkak, Şenay Savaş Erdeve, Zehra Aycan, Semra Çetinkaya	Neonatal Hipoglisemi ile Panhipopituitarizm Tanısı Alan ve Büyüme Hormonu Tedavisi Altında Otoimmün Diyabet Mellitus Geliştiren Bir Olgu: 13 Yıllık İzlem
P2-033	Semih Bolu, Abdulvahit Aşık	Prop1 Gen Mutasyonu Bağlı Kombinasyonlu Hipofizer Hormon Eksikliği: Olgusu
P2-034	Leyla Kara, Dilek Çiçek, Emre Sanıkaya, Ebru Gök, Nihal Hatipoğlu, Mustafa Kendirci, Selim Kurtoğlu	Büyüme hormonu tedavisine cevapta kemik yaşının etkisi
P2-035	Aslı Derya Kardelen Al, Mine Şükür, Ayşe Pinar Öztürk, Esin Karakılıç Özturan, Melek Yıldız, Şükran Poyrazoğlu, Firdavs Baş, Feyza Darendeliler	Büyüme hormonu kullanan hastalarda tedaviye başlangıç yaşı ve tedavi süresinin tedaviye uyum açısından değerlendirilmesi: tek merkezli pilot çalışma
P2-036	Murat Karaoğlu, Mehmet Keskin	Rastlansal Hipoglisemiden Büyüme Hormon Eksikliğine
P2-037	Zekiye Küpçü, Esra Döğür, E. Ferda Perçin, Gülsüm Kayhan, Aysun Bideci, Mahmut Orhun Çamurdan, Peyami Cinaz	Atipik Bulgularla Gelen Bir DiGeorge Sendromu Olgusu
P2-038	Ayşe Pinar Öztürk, Esin Karakılıç Özturan, Necmiye Akkus, Aslı Derya Kardelen Al, Melek Yıldız, Şükran Poyrazoğlu, Firdavs Baş, Feyza Darendeliler	Ayme-Gripp Sendromu Olan Bir Olguda Büyüme Hormonu Tedavisi
P2-039	Alu Paketiç, Ferda Evin, İbrahim Mert Erbaş, Korcan Demir, Şükran Darcan, Ayhan Abacı, Samim Özen	COL10A1 Gen Varyantına Bağlı Nadir Görülen Boy Kısalığı Nedeni: Schmid Tipi Metafizyal Kondrodizplazi
P2-040	Emine Gökçehan Zevker, Mehmet Keskin, Murat Karaoğlu, Emel H Aytaç Kaplan	Kowarski sendromu (Biyoinaktif büyüme hormonu) tanısı alan olguların klinik, laboratuvar ve prognostik bulgular ile retrospektif değerlendirilmesi
P2-041	Hüseyin Anıl Korkmaz	Stria ve Uzun Boy ile Başvuran Marfan Sendromu Olgusu
P2-042	Gülün Karacan Küçükali, Mehmet Akif Fatih Özdemir, Deniz Yüksel, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya	Panhipopituitarizm ve Moya Moya Hastalığı Birlikte Olan Bir Olgu
P2-043	Ayşe Özden, Atilla Çayır, Ayberk Türkyılmaz	Turner Sendromu Benzeri Klinik Bulgularla Prezente Olan 18p Delesyon Sendromu: Bir Olgusu
P2-044	Esra Döğür, Zekiye Küpçü, Aysun Bideci, Gülsüm Kayhan, Mahmut Orhun Çamurdan, Peyami Cinaz	20q13.2-q13.33 Delesyon Sendromu
P2-045	Esra Döğür, Zekiye Küpçü, Aysun Bideci, Gülsüm Kayhan	Boy kısalığı ve cilt bulguları: Serebrokullafasiyoiskeletal Sendrom Tip 2
P2-046	Yasemin Ataman, Beray Selver Eklioğlu, Mehmet Emre Atabek, Mahmut Selman Yıldırım	5-Alpha Redüktaz Enzim Eksikliği Tanısında Nadir Görülen p.Leu89Val Homozigot Polimerizmi
P2-047	Leman Kayaş, Ayşehan Akıncı, Emine Çantosun, Nurdan Çiftci, İsmail Dündar	PROK2 gen mutasyonu tespit edilen Kallmann sendromlu kız olgu
P2-048	Merve Cantürk, Merve Mutlu, Ayça Emine Cimbeç, Sevim Şahin, Gülay Karagüzel	Farklı Bir Sendromik Cinsel Farklılaşma Bozukluğu Olgusu; 7q21 Delesyonu
P2-049	Fatih Gürbüz, Semine Özdemir, Atıl Bişgin, Bilgin Yüksel	Daha Önce Tanımlanmamış ROR2 Geni Mutasyonuna Bağlı Robinow Sendromu
P2-050	Aysun Bideci, Esra Döğür, Zekiye Küpçü, Deniz Aslan, Ebru Arhan, E. Ferda Perçin, Mahmut Orhun Çamurdan, Peyami Cinaz	8p 11.2 delesyonu: FGF1 ve ANK1 komşu gen sendromu
P2-051	Bahar Özcabi, Meriç Vatanser, Ayla Güven	Orta hat defektinde hipogonadizm her zaman hipogonadotropik tip midir? Şaşırtıcı bir Klinefelter sendromu tanılı olgu
P2-052	Merve Şakar, Şenay Savaş Erdeve, Fatma Çolak, Semra Çetinkaya	Primer Amenore ile Başvuran Bir Kız Olgusu: Leydig Hücre Hipoplazisi
P2-053	Demet Aygün An, İbrahim Karaman, Şenay Savaş Erdeve, Nebiyye Genel, Gürses Şahin, Nilüfer Arda, Semra Çetinkaya	46 XY Komplet Gonadal Disgenезli Bir Olguda Gonadoblastoma ve Disgerminom Birlikte Olan Bir Olgusu
P2-054	Merve Şakar, Semra Çetinkaya, Nilgün Eroğlu, Fatma Çolak, Tuğba Çetin, Şenay Savaş Erdeve	Süt Çocukluğu Döneminde Hipogonadotropik Hipogonadizmi Saptanan Glukoz 6 Fosfat Enzim Eksikliği
P2-055	Aslı Derya Kardelen Al, Esin Karakılıç Özturan, Leyla Asgarova, Ayşe Pinar Öztürk, Melek Yıldız, Şükran Poyrazoğlu, Firdavs Baş, Feyza Darendeliler	Tek doz ve çok doz hCG uyum testlerinin karşılaştırılması
P2-056	Hayrullah Manyas, Berna Eroğlu Filibeli, İlay Ayranç, Murat Kadri Erdoğan, Bumin Nuri Dündar, Gönül Çatlı	Pubertal Virilizasyon ve Primer Amenore ile Başvuran Bir Olguda 17β-Hidroksisteroid Dehidrogenaz Tip 3 Eksikliği
P2-057	Sevinç Odabaşı Güneş, Onur Akın, Deniz Torun	Yeni Tanımlanan Mutasyonlarla İlişkili 46 XY Cinsiyet Gelişim Bozukluğu Olgusu
P2-058	Dilek Çiçek, Gül Direk, Aslihan Kiraz, Zeynep Uzan Tatlı, Nihal Hatipoğlu	Müllerian yapıları korunduğu nadir bir 46,XY cinsiyet gelişim bozukluğu olgusu: Persistan Müller Kanalı Sendromu
P2-059	Özge Köprülü, Özlem Nalbantoğlu, Sezer Acar, Kadri Murat Erdoğan, Gülin Arslan, Beyhan Özkaya, Merve Saka Güvenc, Behzat Özkan	Nadir Görülen Bir Cins Kromozom Anomalisine Bağlı Ortaya Çıkan 1846,XY9 Cinsiyet Gelişim Bozukluğu: 1845,X(4),XY9 mozaizmi
P2-060	Gönül Büyükyılmaz, Begüm Avcı, Zehra Aydın, Umut Selda Bayrakçı	17q-Hidroksilaz Eksikliği Tanılı Olgusu
P2-061	Fatih Gürbüz, Semine Özdemir, Selçuk Kılıç, Leman Damla Kotan, Atıl Bişgin, Bilgin Yüksel	Daha Önce Tanımlanmamış AMHR2 Geni Mutasyonuna Bağlı Persistan Müllerian Kanal Sendromu
P2-062	Eren Er, Aysun Ata, Ferda Evin, Arzu Jalilova, Esra Işık, Nihal Özdemir Karadaş, Ferda Özkay, Samim Özen, Neslihan Edeer Karaca, Damla Gökçen, Şükran Darcan	Konjenital nötropeni-Hipoparatiroidi-İgtime Kaybı Ardışık Gen Sendromu?
P2-063	Can Aydın, Enver Şimşek, Sümeyye Emel Yel	Kenny Caffey sendromu
P2-064	İlker Tolga Özen, Muhammed Talha Karadoğan, Hanife Büşra Küçük, Ayça Dilruba Aslanger, Yaşar Cesur	Kearns-Sayre Sendromu Olgusu
P2-065	Gülün Karacan Küçükali, Şervan Özalkak, Şenay Savaş Erdeve, Nursel Muratoğlu Şahin, Semra Çetinkaya	TBX19 Mutasyonu İzole ACTH Eksikliği Olgusu
P2-066	Emine Demet Akbaş, Emre Bilgin, Can Celiloğlu, Orkun Tolunay	Uyumsuz ADH Sendromunda Tolvaaptan Deneyimi
P2-067	Ayça Selda Altıncık, Tülay Becerir, Bayram Özhan, Selçuk Yüksel	Subkutan yağ dokusu nekrozuna sekonder ciddi hiperkalsemi ve akut böbrek hasarı birlikte Olan Bir Olgusu
P2-068	Hasan Önal, Bengü Arslan	ROHHAD Sendromu ile Mitokondriyal Hastalık Birlikte Olan Bir Olgusu
P2-069	Ayşegül Ceran, Zeynep Şıklar, Elif Özü, Zehra Aycan, Rukiye Uyanık, Meliha Esra Bilici, Sirmen Kızılcan Çetin, Merih Berberoğlu	Hipomagnezeminin Nadir Bir Nedeni: Familial Hipomagnezemi, Hiperkalsüri ve Nefrokalsinosis
P2-070	Onur Akın, Mina Mısırlıgil, Yılmaz Yıldız, Sevinç Odabaşı Güneş, Mutluay Arslan, Bülent Ünay	Hiperinsülinemik hipogliseminin nadir bir nedeni: Kabuki Sendromu
P2-071	Ayşegül Ceran, Zeynep Şıklar, Kash Patel, Andrew Hattersley, Elif Özü, Zehra Aycan, Rukiye Uyanık, Meliha Esra Bilici, Sirmen Kızılcan Çetin, Merih Berberoğlu	9p Delesyon Sendromu ve Hiperinsülinemik Hipogliseminin Nadir Bir Nedeni

P2-072	Berna Eroğlu Filibeli, Gönül Çatlı, İlkay Ayrancı, Hayrullah Manyas, Seyran Bulut, Bumin Dündar	(GNRH1) Geninde Delesyon ile ilişkili Ailesel Hipogonadotropik Hipogonadizm
P2-073	Fatma Şimşek, Ayça Törel Ergür	Çocukluk Çağı Sodyum-Su Metabolizma Bozuklukları, Beş Olgu Nedeniyle
P2-074	Ayça Törel Ergür, Fatma Şimşek, Mehmet Ali Yinanç	Çocukluk Çağı Hipofizinin Değerlendirilmesinde Pratik Bir Yöntem: Pituitar Stalk/Baziller Arter Oranı
P2-075	Can Aydın, Enver Şimşek	Çoklu hipofiz hormon eksikliğinin nadir bir nedeni: Germinom
P2-076	Murat Karaoğlu, Emel Hatun Aytaç, Ahmet Yıldırım, Mehmet Keskin	Santral Diyabetes İnsipidus ve Hiponatremi Birlikteliği
P2-077	Elif İzci Güllü, Jamala Mammadova, Leyla Akin, Hasan Murat Aydın	Myastenia Gravis ve Tip 1 Diyabetes Mellitus
P2-078	İhsan Esen, Deniz Ökdemir	Tip 1 diyabetli çocuklarda tanı anında ketoasidoz sıklığı – Tek merkez deneyimi ve ulusal literatürün derlenmesi
P2-079	Edip Unal, Meliha Demiral, Hüseyin Demirbilek, Mehmet Nuri Özbeke	Tip 1 diyabetli hastalarda çölyak sıklığı ve çölyak ile ilişkili antikor durumu
P2-080	Ebru Gök, Emre Sarıkaya, Dilek Çiçek, Leyla Kara, Nihal Hatipoğlu, Mustafa Kendirci, Selim Kurtuluş	Çocuk ve Adölesanlarda prediyabet için en önemli risk faktörleri
P2-081	Hayrullah Manyas, İlkay Ayrancı, Berna Eroğlu Filibeli, Özgür Kırbıyık, Gönül Çatlı, Bumin Nuri Dündar	Wolfram Sendromu Tanılı Üç Olgu ve WFS1 geninde novel mutasyon
P2-082	Meltem Buhur Pirimoğlu, Kadriye Cansu Şahin, Özgecan Demirbaş, Yasemin Denkboy Öngen, Erdal Eren, Halil Sağlam, Ömer Tarım	MODY Tanı ve Tedavisindeki İncelikler
P2-083	Fatih Kılıç, Ömer Karaca, Evren Demirsoy, Mesut Güngör, Bülent Kara, Filiz Mine Çizmecioglu	Juvenil Dermatomyozit gelişen Tip 1 Diyabetli Olgu
P2-084	Ceyda Aydın, Nelgin Gerenli, Elif İnan Balcı, Fatma Dursun, Gülcen Seymen Karabulut, Heves Kırmızıbekmez	Tip 1 Diyabetli Çocuk ve Adölesanlarda Çölyak Hastalığı Taramalarında Seropozitivite, HLA İlişkisi ve Gerçek Çölyak Hastalığı Sıklığının Araştırılması
P2-085	Elif İzci Güllü, Jamala Mammadova, Leyla Akin, Hasan Murat Aydın	Otoimmün Ensefalit ve Tip 1 DM: Ortak nokta Anti GAD
P2-086	Fatma Yavuzylmaz, Seda Erişen Karaca, Mehmet Ali Sungur, İlnur Arslanoğlu	Tip1 diyabetli hastalarda sonbahar kış dönemindeki D vitamini düzeyleri ve diyabet olmayan bireylerle karşılaştırılması
P2-087	İlhan Abidin, Nesibe Akçürek, Ebru Marzioğlu Özdemir	Gençlikte Ortaya Çıkan Erşkin Tip Diyabet (HNF1A MODY): Bir Olgu Sunumu
P2-088	Dilek Çiçek, Ahmet Emin Demirbaş, Zeynep Uzan Tatlı, Taha Pergel, Nihal Hatipoğlu	Dev hücreli kemik tümörü olan bir olguda denosumab tedavi deneyimi
P2-089	Özlem Sangün, Ayşe Erbay, Nalan Yazıcı, Şenay Demir Kekeç, Orhan Görükmez	Otozomal Dominant Osteopetrozis Tip 2 Tanısı Alan Kardeş İki Olguda Yeni Mutasyon
P2-090	Yasemin Denkboy Öngen, Erdal Eren, Özgecan Demirbaş, Orhan Görükmez, Ali Topak, Halil Sağlam, Ömer Tarım	Ailesel Hipokalsiürik Hiperkalsemi: Geniş Bir Aile Serisi
P2-091	Ebru Gök, Zeynep Uzan Tatlı, Gül Direk, Dilek Çiçek, Emre Sarıkaya, Muhammet Ensar Doğan, Nihal Hatipoğlu	Tanı karmaşası yaşanan iki riktetsli kardeş olgu
P2-092	İlhan Hazer, Can Aydın, Birgül Kirel, Enver Şimşek	Paratiroid Adenomuna Sekonder Post-op Aç Kemik Sendromu
P2-093	Meliha Esra Bilici, Zeynep Şıklar, Emel Ünal, Nurdan Taçyıldız, Zehra Aycan, Elif Özsu, Rukiye Uyanık, Ayşegül Ceran, Merih Berberoglu	Denosumab Tedavi Kesimi Sonrası Gelişen Rebound Hiperkalsemide Oral Bifosfanatların Yeri
P2-094	Ayça Selda Altincik, Bayram Özhan, Emrah Egemen, Pınar Çakmak	Atlantoaksiyel instabilite: Wolcott-Rallison sendromunda taranması gereken servikal anomali
P2-095	Müge Atar, İhsan Turan	Vitamin D bağımlı riktets tip 2A: Novel mutasyon saptanan olguda 3 gün/hafta IV kalsiyum deneyimi
P2-096	Gül Demet Kaya Özcora, Elif Söbü, Türkan Uygur Şahin	Nütrisyonel Riktetsle Bağlı Hipokalsemik Nöbet ile Başvuran Hastaların Nörolojik Bulguları
P2-097	Merve Nur Hepokur, Aşan Önder, Metin Yıldız, Hamdi Chan Emeksiz	D vitamini intoksikasyonuna bağlı ağır hiperkalsemi
P2-098	Özgecan Demirbaş, Erdal Eren, Yasemin Denkboy Öngen, Halil Sağlam, Ömer Tarım	Boy kısalığı ile başvuran hipofotemik riktets tanısı alan bir olgu
P2-099	Mehmet Emre Atabek, Yeşim Küçükkağınıcı, Beray Selver Ekioğlu, Serdar Ceylaner	SLC34A1 genindeki homozigot mutasyona bağlı gelişen İdiyopatik İnfantil Hiperkalsemili olgu sunumu
P2-100	Aşlı Betaş, Amine Aktar Karakaya, Funda Feryal Taş, Yusuf Kenan Haspolat	Osteopetrotiktsli bir olgu
P2-101	Elif İzci Güllü, Jamala Mammadova, Leyla Akin, Hasan Murat Aydın	2020 Yılında Multiple Kırıklar, Ağır Osteopeni ve Psöriasis ile Başvuran Nütrisyonel Riktets Olgusu
P2-102	Gamze Çelmeli, Tarkan Kalkan	Hipokalsemik konvülsiyon ile tanı alan 1-alfa-hidroksilaz eksikliği olgusu
P2-103	Derya Buluş, Ahmet Cevdet Ceylaner, Eda Kocabıyık	Ailevi Hipokalsiürik Hiperkalsemi; Üç Olgu
P2-104	Gönül Büyükyılmaz, Aylin Kılıç Uğurlu, Umur Selda Bayrakçı	Hipofosfataya Tanılı İki Olgu Sunumu
P2-105	Gülçin Arslan, Sezer Acar, Özlem Nalbantoğlu, Özge Köprülü, Beyhan Özkaya, Hüseyin Onay, Behzat Özkan	Sinekalsit® İle Başarılı Bir Şekilde Tedavi Edilen Familial Hipokalsiürik Hiperkalsemi Olgusu
P2-106	Gülşay Can Yılmaz	Obsesite Tanısı ile İzlenen Olguların Ekran ve Uyku Sürelerinin Sağlıklı Grup ile Karşılaştırılması
P2-107	Dilek Damla Saymazlar, Özlem Kara, Betül Biner Orhaner	Obes Çocuk ve Adölesanlarda Vitamin D Düzeyi ile Metabolik Parametreler Arasındaki İlişki ve Vitamin D Tedavisine Yanıtı
P2-108	Derya Buluş, Ahmet Cevdet Ceylaner	MELANOKORTIN-4 RESEPTÖR Gen Mutasyonu: Olgusu
P2-109	Merve Şakar, Gülin Karacan Küçükali, Selin Elmaoğulları, Nursel Muratoğlu Şahin, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya	Leptin Reseptör Mutasyonuna Bağlı Monojenik Obesite Geliştiren İki Olgunun Klinik Seyri
P2-110	Berna Eroğlu Filibeli, Gülten Çingöz, Gonca Özyurt, Bumin Dündar, Gönül Çatlı	İnfantil Dönemdeki Emzik Kullanımı Takıncasına Yeme Bozukluğu ve Obesite ile İlişkili Olabilir mi?
P2-111	Özen Taş, Ayşegül Ceran, Merih Berberoglu, Zeynep Şıklar, Leyla Tümer, Tuğba Eminoglu	Obes Adölesanlarda Metformin Kullanımının Vitamin B12 Düzeylerine Etkisi
P2-112	Onur Kaşlı, Mesut Koçak, Derya Buluş, Aslı Çelebi Tayfur	Altı-onyediy yaş aralığındaki çocuklarda obesite gelişiminde rol oynayan risk faktörlerinin belirlenmesi: Tek merkez deneyimi

P2-113	Özlem Korkmaz, Müge Nartürk	Adolesanlarda internet kullanımı ile obezite ilişkisi
P2-114	Baran Aygün, Mesut Parlak, Dilara Fatma Kocacık Uygun, Aynur Bedel, Ayşen Başaran, Ayşen Bingöl	Morbid obez adolesanlarda vücut yağ dağılımı ile akciğer kapasitesi ilişkisinin değerlendirilmesi
P2-115	Ayça Törel Ergür, Fatma Şimşek, Gizem Şanlıtürk	Erken Çocukluk Çağı Obezitesinde Bilişsel Fonksiyonların Değerlendirilmesi
P2-116	Belma Hatiloğlu, Seda Güleş Yılmaz, Selami Bayraktar, Gülcan Seymen, F. Tuba Akdeniz, Turgay İsbir	Cocukluk Çağı Obezitesi Olgularında miRNA-363 Ekspresyon Düzeyinin Etkisinin Araştırılması
P2-117	Emre Sarıkaya, Ebru Gök, Dilek Çiçek, Leyla Kara, Nihal Hatipoğlu, Mustafa Kendirci, Selim Kurtuluş	PREPUBERTAL OBEZ ÇOCUKLARDA RİSKİ BELİRLEMEK İÇİN ORAL GLUKOZ TOLERANS TESTİ
P2-118	Aynur Bedel, Hale Tuhan, Güngör Karagüzel, Mesut Parlak	Santral Puberte Prekoks ve Matür Kistik Teratom Birlikteliği
P2-119	Dicle Canoruç Emet, Yağmur Ünsal, Doğuş Vuralı, Göknur Haliloğlu, Ayfer Alkışifoğlu, Nurgün Kandemir, Z. Alev Özön	Progresif skolyoz ile giden horizontal bakış paralizisi olgusunda hipogonadotropik hipogonadizm: ROBO3 gen mutasyonu ortak neden olabilir mi?
P2-120	İbrahim Mert Erbaş, Abu Paketçi, Korcan Demir, Ece Böber, Ayhan Abacı	Santral Erken Puberte Gelişen Prader-Willi Sendromlu Erkek Olgusu
P2-121	Rukiye Uyanık, Zeynep Şıklar, Leman Damla Kotan, Ali Kemal Topaloğlu, Elif Örsü, Zehra Aycan, Meliha Esra Bilici, Ayşegül Ceran, Merih Berberoğlu	FGFR1 Mutasyonuna Bağlı Bir Hipogonadotropik Hipogonadizm Olgusu
P2-122	Derya Buluş, Ahmet Cevdet Ceylaner	Kalman Sendromu: İki Olgusu
P2-123	Fuat Buğrul, Fahrettin Duymuş, Büşra Göksel Tulgar, Nadir Koçak	Periferik puberte prekoks nadir bir nedeni: familial testotoksikoz
P2-124	Şervan Özalpak, Meliğah Keskin, Gülin Karacan Küçükali, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya	Santral Erken Ergenlik Tanısı ile GnRH Analog Tedavisi Başlanan Kız Olgularında Tedavi Öncesi ve Tedavinin Birinci Yılı Bel Çevresi ve Antropometrik Ölçümlerin Değerlendirilmesi
P2-125	Betül Ersoy, Duygu Düzcan Kilimci	İDİOPATİK SANTRAL ERKEN PUBERTE KIZLARDA FARKLI İKİ ANALOG TEDAVİSİNİN ANTROPOMETRİK PARAMETRELERE ETKİLERİ
P2-126	Nida Gülderen Kalay, Dildar Bahar Genç, Süleyman Şahin, Ahmet Uçar	Santral erken ergenlik ve olası DICER1 gen mutasyonuna bağlı herediter kanser sendromu nedeni ile testiste leydig hücreli tümör olgusu
P2-127	Gülin Karacan Küçükali, Şervan Özalpak, Havva Nur Peltek Kendirci, İlnur Bostancı, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya	İki farklı GnRH Analogu ile Görülen Steril Abse Formasyonu: Uç Olgusu Sunumu
P2-128	Emine Ayça Cimbek, Gülnur Esenükü, Gülay Karagüzel	Erken Ergenlik Tedavisinde Leuprolid Asetat İlişkili Nöbet: Olgusu Sunumu
P2-129	Havva Nur Peltek Kendirci, İlnur Kaba, Nurdan Fidan	Santral Puberte Prekoks Olgularının Hipofizer/Kranial Görüntüleme Sonuçlarının Değerlendirilmesi
P2-130	İlnur Kaba, Havva Nur Peltek Kendirci	Prematür Telarş ve Santral Puberte Prekoks Ayırıcı Tanısında Klinik, Laboratuvar ve Radyolojik Bulguların Değerlendirilmesi
P2-131	Beray Selver Ekioloğlu, Yasemin Ataman, Mehmet Emre Atabek	Primer Amenorenin Nadir Bir Nedeni: Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser Sendromu
P2-132	Elif Söbü, Cansu Ercan Denizler, Yasemin Akın	Erken Ergenlik Belirtileri Gösteren Kız Çocukların Gelişimsel Bulgularının Değerlendirilmesi
P2-133	Zekiye Küpçü, Esra Doğer, Melis Deniz, Aysun Bideci	LEUPRORELİN ASETAT İLE CİLTTE TEKRARLAYAN GRANÜLOM
P2-134	Erdal Kurnaz, Şenay Savaş Erdeve, Zehra Aycan, Semra Çetinkaya	Tiroid Dishormonegenezisin Nadir Bir Nedeni: Tiroglobulin Sentez Defektli Bir Olgusu ve İzlemi
P2-135	Gönül Büyükyılmaz, Büşranur Çavdırli, Aylin Kılıç Uğurlu, Serkan Bilge Koca	Tirotropin Reseptör Geninde İki İnaktif Edici Mutasyona Bağlı TSH Reseptör Direnci Olan Olgusu Sunumu
P2-136	Mehmet Nuri Özbek, Edip Ünal, Meliha Demiral	Amiodaron ilişkili hipertiroidi
P2-137	Aynur Bedel, Hale Tuhan, Abdurrahman Karaman, Mesut Parlak	Otonom Sıcak Tiroid Nodülü ile Papiller Tiroid Karsinomu Birlikteliği
P2-138	Leyla Kara, Zeynep Uzan Tatlı, Gül Direk, Dilek Çiçek, Nihal Hatipoğlu, Mustafa Kendirci, Selim Kurtuluş	Anormal tiroid fonksiyon testi sonucunda akıldaki tutulması gereken bir durum: Biotin
P2-139	Mediha Akcan, Özgür Cartı, Deniz Çardak, Tolga Ünüvar, Yusuf Ziya Aral, Ahmet Anık	Lenf Nodu İnvazyonu Yaygın Ancak Kendisi Küçük Olan Bir Tümör: Papiller Tiroid Mikrokarsinomu
P2-140	Merve Nur Hepokur, Aşan Önder, Metin Yıldız, Hamdi Cihan Emeksiz	Nadir bir hipertiroidi nedeni: TSH salgılayan adenom
P2-141	Meliha Demiral, Edip Ünal, Hüseyin Demirbilek, Muhammed Asena, Mehmet Nuri Özbek	Çocukluklarda Ektopik Tiroid: Olgusu Serisi
P2-142	Bülent Hacihamdiyoğlu, Mert Mestanoğlu, Ahmet Uludağ, Oğuzhan Kalyon	Allan-Herndon-Dudley Sendromlu hastada SLC16A2 geninde yeni bir mutasyon
P2-143	Amine Aktar Karakaya, Aslı Betaş, Funda Feryal Taş, Yusuf Kenan Haspolat	Amiodaron ilişkili hipertiroidi gelişen hastada takip ve tedavi
P2-144	Saliha Ahmetoğlu, Merve Cantürk, Ayça Emine Cimbek, Gülay Karagüzel	Kaudal Regresyon Sendromu ile Hipotiroidi Birlikteliği
P2-145	Ayşe Anık, Berfu Vurmas, Sercan Öztürk, Tolga Ünüvar, Abdullah Başan Akcan, Ahmet Anık, Münevver Kaynek Türkmen	Preterm Bebeplerde Antenatal Betametazon Tedavisinin Serum Tiroid Hormon Düzeylerine Olan Etkisi

Sözel Bildiriler		
SS-001	Senay Savaş Erdeve, Zehra Aycan, Semra Çetinkaya, Pınar Öztürk, Firdevs Baş, Şükran Poyrazoğlu, Fevza Darendeliler, Elif Özsu, Zeynep Şıklar, Meliha Demiral, Edip Ünal, Mehmet Nuri Özbeke, Fatih Gürbüz, Bilgin Yüksel, Olcay Evliyaoğlu, Nesibe Akyürek, Merih Berberoğlu	Erkek Yetiştirilen 46,XX Klasik Konjenital Adrenal Hiperplazili Olguların Değerlendirilmesi: Uzun Dönem İzlem Sonuçları
SS-002	Tülay Güran, Başak Tezel, Meltem Didem Çakır, Ayşehan Akıncı, Zerrin Orbak, Mehmet Keskin, Baray Selver Ekişoğlu, Alev Özden, Mehmet Nuri Özbeke, Gülay Karagözel, Nihal Hatipoğlu, Fatih Gürbüz, Filiz Mine Çizmeciöğlu, Cengiz Kara, Enver Şimşek, Firdevs Baş, Murat Aydın, Fevza Darendeliler	Türkiye'de Konjenital Adrenal Hiperplazi için Yenidoğan Taraması: 241.083 Bebekle Genişletilmiş Pilot Çalışmanın Sonuçları
SS-003	Büşra Gürpınar Tosun, Yasemin Kendir Demirkol, Tuba Seven Meneveş, Mehmet Nuri Özbeke, Selda Ayça Altıncak, Jamala Mammadova, Atilla Çayır, Esra Döğür, Elvan Bayramoğlu, Özlem Nalbantoğlu, Gül Yeşiltepe Mutlu, Serap Turan, Abdullah Bereket, Tülay Güran	Aldosteron sentez eksikliği tanılı 16 hastanın klinik seyri: çok merkezli çalışma
SS-004	Melek Yıldız, Emregül Işık, Serap Turan, Mehmet Keskin, Mehmet Nuri Özbeke, Firdevs Baş, S.Ahmet Uçaktürk, Muammer Büyükinan, Cengiz Kara, Use Barnard, Hasan Onal, Fevza Darendeliler, Atilla Çayır, Edip Ünal, Ahmet Anık, Fatma Dursun, Günül Çatlı, Didem Helvacıoğlu, Zehra Yavaş Abalı, Tuğba Bars, Ali Yaman, Karı Storbek, Goncağül Haklar, Abdullah Bereket, Tülay Güran	Steroid 11β-hidroksilaz eksikliği olan 100 çocuk hastanın klinik bulgularının genetik ve adrenokortikal hormon profili ile ilişkisinin değerlendirilmesi
SS-005	Eren Er, Semih Aşkovalı, Hatice Özçık, Damla Gökşen, Hüseyin Onay, Füsün Saygılı, Şükran Darcan, Samim Özen	Sendromik Olmayan Erken Yetmezlikli Olgularda Yeni Nesil Dizi Analizi ile Sorumlu Genler
SS-006	Gönül Çatlı, Ayhan Abacı, Zeynep Şıklar, Mehmet Taştan, Aydılek Dağdeviren Çakır, Servan Özkalkak, Elif Özsu, Melek Yıldız, Fatih Gürbüz, Mesut Parak, Edip Ünal, Behzat Özkan, Banu Aydın, Yavuz Özer, Semine Özdemir, Zehra Aycan, Semra Çetinkaya, Bilgin Yüksel, Merih Berberoğlu	Karyotipinde Y Kromozomu Taşıyan Gonad Disgenezisi Olgularında Klinik, Fenotipik ve Genetik Özellikler ile Germ Hücreli Tümör Riskinin Değerlendirilmesi
SS-007	Beren Karasmanoğlu, Ekim Zihni Taşkıran, Özlem Pelin Şimşek Kiper, Eda Gülen Ütine	RSPRY1 ilişkili Spondilometafizyal Displazide Transkriptomik Yaklaşım
SS-008	Sezer Acar, Semra Gürsoy, Gülçin Arslan, Özlem Nalbantoğlu, Filiz Hazan, Özge Köprülü, Beyhan Özkaya, Behzat Özkan	Konjenital Hipotiroidi Tanılı Olguların Yeni Nesil Dizi Analizi ile Genetik Etiyoloji Açısından Değerlendirilmesi
SS-009	Z. Alev Özden, Dicle Canoçur Emet, E. Nazlı Gönc, Doğuç Vuralı, Gönül Büyükyılmaz, Nurgün Kandemir, Ayfer Alikışifoğlu	Cocukluk çağı diferansiyel tiroid kanserlerinin klinik özellikleri ve uzun süreli izlem sonuçları
SS-010	Cengiz Kara, Jamala Mammadova, Ümmet Abur, Çağrı Gümüşkaptan, Murat Aydın, Gönül Oğur	Konjenital Hipotiroidizmde Yeni Nesil Dizileme ile Hedeflenmiş Gen Mutasyon Taraması
SS-011	İhsan Turan, Damla Kotan, Semine Özdemir, Fatih Gürbüz, Atıl Bilgin, Sevcan Erdem, Ali Kemal Topaloğlu, Bilgin Yüksel	Kalıtıl Hipofosfatemi Olgularında Moleküler Genetik Analiz Seçimi
SS-012	Volkan Karaman, Esin Karakılıç Özturan, Firdevs Baş, Şükran Poyrazoğlu, Seher Başaran, Fevza Darendeliler, Zehra Oya Uyguner	Ailevi Erken Puberte Olgularında MKRN3 ve DLK1 Genlerinin Dizilenmesi
SS-013	Ayfer Alikışifoğlu, Doğuç Vuralı, Nazlı Gönc, Alev Özden, Nurgün Kandemir	Konjenital hiperinsülinemik hipoglisemide genotip-tedavi ilişkisi
SS-014	Erdal Eren, Havva Tezcan, Ecem Efendi, Özgecan Demirbaş, Yasemin Denkboy, Ufuk Ünal, Özen Öz Gül, Zeynep Yazıcı, Halil Sağlam, Gülşah Çeçener, Ünal Egeci, Ömer Tarım	Konjenital Pituitar Sap Kesisi Sendromlu Olgularda Genotip-Fenotip İlişkisinin Tüm Ekzom Dizi Analizi ile Değerlendirilmesi
SS-015	Fatih Kilici, Filiz Mine Çizmeciöğlu, Jeremy Jones, İhsan Anık, Burak Çabuk, Savaş Ceylan	Pediyatrik Hipofiz adenomları: 20 yıllık tek merkez deneyimi
SS-016	Hande Turan, Gönül Çatlı, Aslı Derya Kardelen, Ece Böber, Ayşehan Akıncı, Semra Çetinkaya, Özgecan Demirbaş, Eren Er, Saadet Olcay Evliyaoğlu, Bumin Dündar, Oya Ercan	Cushing Hastalığında Bilateral Petrosal Sinüs Örneklemesinin Tanısal Değeri: Çok Merkezli Çalışma
Kısa Sözel Bildiriler		
KSS-001	Mert Uçar, Aysun Ata, Burcu Barutçuoğlu, Güneş Ak, Sarah Habif, Zuhail Panidar, Hüseyin Onay, Damla Gökşen Şimşek, Şükran Darcan, Samim Özen	Likit Kromatografi-Kütle Spektrometri Yöntemi ile Plazma Steroid Paneli: Hiperandrojenizm Ayrıca Tanısında Kullanım
KSS-002	Zehra Yavaş Abalı, Melek Yıldız, Firdevs Baş, Hasan Onal, Saygın Abalı, Gizem Cıtsaat, Zehra Oya Uyguner, Serap Turan, Fevza Darendeliler, Abdullah Bereket, Tülay Güran	Klasik tip 21 hidroksilaz eksikliğine bağlı konjenital adrenal hiperplazi tanılı olgularda puberte özellikleri, pubertal boy kazanımı ve final boya etki eden faktörlerin değerlendirilmesi: çok merkezli çalışma
KSS-003	Hande Turan, Gönül Çatlı, Erdal Eren, Nihal Hatipoğlu, Melek Yıldız, Ruken Yıldırım, Aslı Derya Kardelen, Şükran Darcan, Bumin Dündar, Saadet Olcay Evliyaoğlu, Oya Ercan	ACTH bağımsız Cushing Sendromunda Etiyoloji ve klinik bulguların değerlendirilmesi: Çok merkezli çalışma
KSS-004	Sinem Akgül, Zeynep Tüzün, Melis Pehlivan Türk Kızıkan, Alev Özen	Cinsiyet hoşnutsuzluğu olan ergenlerde menstrual süpresyon
KSS-005	Ayşeğül Ceran, Zehra Aycan, Zeynep Şıklar, Elif Özsu, Rukiye Uyanık, Meliha Esra Bilici, Sirmen Kuzcan Çetin, Merih Berberoğlu	Bebeklikten Eriskinliğe Turner Sendromu
KSS-006	Erdal Kurnaz, Emine Kartal Baykan, Zehra Yavaş Abalı, Ayberk Türkyılmaz, Oğuzhan Yaratı, Serap Turan, Abdullah Bereket, Atilla Çayır, Tülay Güran	17α-hidroksilaz/17,20-ilyaz eksikliğine bağlı Konjenital Adrenal Hiperplazili on iki hastanın klinik incelemesi
KSS-007	Tülay Güran, Dilek Çiçek, Hatice Koçak Eker, Sema Arslan, Gül Direk, Nihal Hatipoğlu, Betül Karademir, Tuğba Bars, Büşra Gürpınar, Mehmet Eltan, Gözde Yeşil, Serap Turan, Abdullah Bereket	Biallelik PPP2R3C mutasyonları 46, XX ve 46, XY gonadal disgeneziye yol açar
KSS-008	Şükran Poyrazoğlu, Firdevs Baş, Birsan Karaman, Melek Yıldız, Seher Başaran, Fevza Darendeliler	45,X/46,XY Mozaik Karyotipi: Büyüme, Gonadal Patoloji ve Tümör Riskinin Uzun Dönemde Değerlendirilmesi
KSS-009	Leman Damla Kotan, Melek Yıldız, İhsan Turan, Semine Özdemir Dilek, Fatih Gürbüz, Bilgin Yüksel, Ali Kemal Topaloğlu	İdiyopatik Hipogonadotropik Hipogonadizm ile İlişkili Nadir NDNF Varyantları
KSS-010	Esra Kutlu, İker Tolga Özgen, Huri Bulut	İrisinin Puberte Prekoks Patofizyolojisindeki Rolünün Dişi Şişanlarda İncelenmesi
KSS-011	Tanık Kırkgöz, Ahmet Arman, Sare Betül Kaygusuz, Zehra Yavaş Abalı, Mehmet Eltan, Didem Helvacıoğlu, Tuba Seven Meneveş, Büşra Gürpınar Tosun, Tülay Güran, Serap Turan, Abdullah Bereket	Santral Erken Puberteli Olgularda Makorin Ring Finger 3 Gen Analizi
KSS-012	Doğuç Vuralı, Ayfer Alikışifoğlu, Nazlı Gönc, Alev Özden, Nurgün Kandemir	GnRH analog tedavisi alan idiyopatik santral puberte prekoks kızlarda büyüme şekli ve eriskin boy obeziteden etkileniyor mu?
KSS-013	Esin Karakılıç Özturan, Umur Altunoğlu, Güven Toksoy, Ayşe Pınar Öztürk, Aslı Derya Kardelen Al, Gözde Tutku Turgut, Melek Yıldız, Şükran Poyrazoğlu, Firdevs Baş, Oya Uyguner, Fevza Darendeliler	Nadir bir boy kısalığı nedeni olan SOFT sendromu tanılı olgularda çok yüksek IGF1 düzeyleri ve ağır insülin direnci birlikteliği ile büyüme hormonu tedavisine yanıtın değerlendirilmesi
KSS-014	İbrahim Mert Erbaş, Zeynep Ölmez, Ahu Paketçi, Korcan Demir, Ece Böber, Ayhan Abacı	Büyüme Hormonu Tedavisi Alan Hastalarda Tahmini Eriskin Boy Hesaplama Yöntemlerinin Etkinliğinin Karşılaştırılması
KSS-015	Hayrullah Manyas, Gönül Çatlı, Berna Eroğlu Filibeli, İlyak Ayrancı, Seyran Bulut, Bumin Nuri Dündar	Büyüme Hormonu Nörosekretuar Disfonksiyonu Tanısında ve Tedavi Yanıtını Öngörmeye Büyüme Hormonu Gece Profili Ne Kadar Etkin ve Gereklî?
KSS-016	Gamze Çelmeli, Doğa Türkrahman, Anne Puel, Fatih Çelmeli	Spektrumun iki ucu; (STAT3) geni fonksiyon kaybettiren ve kazandıran mutasyonu mevcut iki farklı olgu
KSS-017	Tuba Seven Meneveş, Serpil Baş, Ela Erdem, Büşra Gürpınar Tosun, Zehra Yavaş Abalı, Didem Helvacıoğlu, Mehmet Eltan, Ali Cemal Yumuşakhuylu, Tülay Güran, Yasemin Gökdemir, Abdullah Bereket, Serap Turan	Prader Willi Sendromlu Hastalarımızın Genetik, Endokrinolojik, Polisomografik ve Otorinolojik Değerlendirme Sonuçları
KSS-018	Gürkan Tarçın, Gevher Solakoğlu, Emel Gür, Yavuz Özer, Hande Turan, Saadet Olcay Evliyaoğlu, Oya Ercan	İyot Eksikliği Saptanan Olgularda Tiroid Ultrasonografisi Bulguları
KSS-019	Jamala Mammadova, Cengiz Kara, Elif İzci Güllü, Leyla Akın, Murat Aydın	Uyumsuz TSH salgılanması olan konjenital hipotiroidizmde klinik seyir ve LT3 tedavisine yanıtın değerlendirilmesi
KSS-020	Yavuz Özer, Aslan Yılmaz, Hande Turan, Aydılek Dağdeviren Çakır, Hazal Cansu Acar, Yıldız Perk, Mehmet Vural, Oya Ercan, Olcay Evliyaoğlu	Yenidoğan yoğun bakım ünitesinde prematüre hipotiroidizmi insidansı ve risk etmenlerinin değerlendirilmesi: Tek merkez deneyimi
KSS-021	Sare Betül Kaygusuz, Ahmet Arman, Saygın Abalı, Tanık Kırkgöz, Mehmet Eltan, Pınar Ata, Tülay Güran, Abdullah Bereket, Serap Turan	Osteogenezis Imperfekta Tip XIII: Novel BMP1 Mutasyonu – Novel Fenotip
KSS-022	Ayşe Pınar Öztürk, Aslı Dudaklı, Esin Karakılıç Özturan, Aslı Derya Kardelen Al, Melek Yıldız, Şükran Poyrazoğlu, Firdevs Baş, Fevza Darendeliler	Osteogenezis Imperfekta Tanılı Hastalarda Büyüme Ve Puberte

KSS-023	Ayfer Alikaşifoğlu, Yağmur Ünsal, E. Nazlı Gönç, Z. Alev Özön, Nurgün Kandemir, Mehmet Alikaşifoğlu	{PHEX} mutasyonuna bağlı hipofosfatemik rikets olgularının klinik özellikleri ve tedavi sonuçlarının değerlendirilmesi
KSS-024	Elnara Gasimova, Merih Berberoğlu, Elif Özsu, Zehra Aycan, Rukiye Uyanık, Esra Bilici, Aysegül Çeran, Zeynep Şiklar	Santral Diyabetes İnsipit Tanısı ile İzlenen Çocuk ve Adolesanlarda Etiyolojik ve Klinik Özelliklerin Değerlendirilmesi
KSS-025	Yavuz Özer, Hande Turan, Aydılek Dağdeviren Çakar, Mehmet Yıldız, Amra Andovic Yıldız, Kenan Barut, Özgür Kasapçopur, Olcay Evliyaöđlu, Dya Ercan	Beş olgu nedeniyle civa zehirlenmesinin endokrin etkileri
KSS-026	Ayfer Alikaşifoğlu, Nur Berna Çelik, Alev Özön, Nazlı Gönç, Nurgün Kandemir	Çocukluk çağı prolaktinomalarında kabergolin: etkili ve güvenilir bir tedavi seçeneği
KSS-027	Alev Özön, Ayfer Alikaşifoğlu, Nurgün Kandemir, Büşra Aydın, Nazlı Gönç, Beren Karaosmanođlu, Nur Berna Çelik, Ekim Taşkıran, Göknur Haliloğlu, Pelin Özlem Kiper, Dilek Yalınzoğlu, Gülen Eda Utine, Mehmet Alikaşifoğlu	Nadir Bir Diyabet Tipi, (DNAJC3) Defektinde Nörolojik ve Endokrin Bulguların Seyri