

Assoc. Prof. ÇİĞDEM SEHER KASAPKARA

Personal Information

Email: cskasapkara@ybu.edu.tr

Web: <https://avesis.aybu.edu.tr/cskasapkara>

Education Information

Post Doctorate of Medicine, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2009 - 2012

Expertise In Medicine, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2003 - 2009

Undergraduate, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi (İngilizce), Turkey 1996 - 2003

Academic Titles / Tasks

Expert, Diğer(Kurumlar,Hastaneler Vb.), Hastaneler, Ankara Dr.Sami Ulus Kadın Doğum Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, 2013 - Continues

Expert, Diğer(Kurumlar,Hastaneler Vb.), Hastaneler, Diyarbakır Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, 2013 - 2013

Research Assistant, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2009 - 2012

Research Assistant, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2003 - 2009

Articles Published in Journals That Entered SCI, SSCI and AHCI Indexes

- I. **Congenital defects of glycosylation: Novel presentations with mainly neurological involvement and variable dysmorphic features**
İNCİ A., Cengiz B., BİBEROĞLU G., OKUR İ., ARHAN E., ÖNER A. Y. , KASAPKARA Ç. S. , Küçükçongar A., TÜMER L., Ezgu F.
American Journal of Medical Genetics, Part A, 2021 (Journal Indexed in SCI Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **Successful Management of Ornithine Transcarbamylase Deficiency Presenting with Reversible Metabolic Stroke in a Child**
DEDEOĞLU Ö., KASAPKARA Ç. S. , KARLI OĞUZ H. K. , ALTINEL AÇOĞLU E., AKSOY A.
The Journal of Pediatric Research, pp.63-65, 2018 (Other Refereed National Journals)
- II. **Sekonder Hiperlipidemiler**
HASANOĞLU A., KASAPKARA Ç. S.
Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, vol.23, no.1, pp.22-28, 2014 (Other Refereed National Journals)
- III. **Kalıtıl Metabolik Hastalıklarda Beslenme İlkeleri**
KASAPKARA Ç. S. , HASANOĞLU A.
Türkiye Klinikleri Pediatrik Bilimler Dergisi, vol.10, no.3, pp.95-104, 2014 (Other Refereed National Journals)
- IV. **Dislipidemilerde Beslenme Özellikleri**
TÜMER L., KASAPKARA Ç. S.
Türkiye Klinikleri Pediatrik Bilimler Dergisi, vol.10, no.3, pp.34-43, 2014 (Other Refereed National Journals)
- V. **Çocuklarda Hiperlipidemi Taraması**
TÜMER L., KASAPKARA Ç. S.

- Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, vol.22, no.4, pp.171-177, 2013 (Other Refereed National Journals)
- VI. **Unusual cause of hyperammonemia in two cases with short term and long term valproate therapy successfully treated by single dose carglumic acid**
KASAPKARA Ç. S. , KANĞIN M., TAŞ F. F. , TOPÇU Y., DEMİR R., ÖZBEK M. N.
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, vol.8, no.3, pp.250, 2013 (Refereed Journals of Other Institutions)
- VII. **Alfa Mannosidoz**
KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., BİBEROĞLU G., ÖZBEK M. N. , HASANOĞLU A.
Lizozomal Depo Hastalıkları Dergisi, vol.4, no.1, pp.32-34, 2012 (Other Refereed National Journals)
- VIII. **Vitamin D Osteoporozis**
HASANOĞLU A., KASAPKARA Ç. S.
Türkiye Klinikleri Pediatrik Bilimler Dergisi, vol.8, no.2, pp.52-57, 2012 (Other Refereed National Journals)
- IX. **Lizozomal Depo Hastalıklarının Romatolojik Bulguları**
KASAPKARA Ç. S. , EZGÜ F. S.
Lizozomal Depo Hastalıkları Dergisi, vol.4, no.1, pp.9-13, 2012 (Other Refereed National Journals)
- X. **An Interesting Case of Fabry Disease Presented with Unexplained Abdomen Pain**
KÜÇÜKÇONGAR A., OKUR İ., EZGÜ F. S. , KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., DALGIÇ B., HASANOĞLU A.
Lizozomal Depo Hastalıkları Dergisi, vol.3, no.1, pp.21-24, 2011 (Other Refereed National Journals)
- XI. **Mukopolisakkaridoz Tip VI Tanılı Olgularda Enzim Replasman Tedavi Sonuçlarının Değerlendirilmesi Gazi Üniversitesi Deneyimi**
HASANOĞLU A., EZGÜ F. S. , TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , OKUR İ., KÜÇÜKÇONGAR A.
Lizozomal Depo Hastalıkları Dergisi, vol.3, no.1, pp.1-3, 2011 (Other Refereed National Journals)
- XII. **Guillain Barre Syndrome associated with hepatitis B vaccine and a review of the literature**
ARHAN E., GÜCÜYENER K., AKTÜRK A., KASAPKARA Ç. S. , DEMİR E., SERDAROĞLU A.
Gazi Medical Journal, vol.20, no.2, pp.83-85, 2009 (Other Refereed National Journals)

Books & Book Chapters

I. Hiperamonyemi

KASAPKARA Ç. S.

in: Bütüncül Tıp(Birinci Basamakta ve Aile Hekimliğinde Güncel Tanı-Tedavi), , Editor, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri Ltd. Şti, Ankara, pp.2361-2391, 2019

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Kliniğimizde Takip Edilmekte olan X'e Bağlı Adrenolökodistrofi Hastalarını Klinik Özellikleri ve Erken Dönem Kemik İliği Nakil Sonuçları.**
OLGAÇ M. A. B. , KASAPKARA Ç. S. , AKSOY A., AYCAN Z., SAVAŞ ERDEVE Ş., YÜKSEL D., ÖZBEK M. N. , CEYLANER S., ORGUN L. T. , YEŞİLİPEK A.
63.Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Turkey, 30 October - 03 November 2019
- II. **Çocuklarda Vitamin ve Mineral Desteği**
KASAPKARA Ç. S.
63. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Turkey, 30 October - 03 November 2019
- III. **Metabolik Hastalık Ne Zaman Düşünelim?**
KASAPKARA Ç. S.
63. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Turkey, 30 October - 03 November 2019
- IV. **d o ğ u m s a l METABOLİK HASTALIKLARIN AKUT KRİZ TEDAVİSİNDE HEMODİYAFİLTRASYON (CRRT)UYGULAMALARIMIZ**
UYSAL YAZICI M., Azapagasi E., KESİCİ S., Özel E., Yıldız Y., OLGAÇ M. A. B. , KASAPKARA Ç. S. , Kılıç M.
ULUSLARARASI KATILIMLI 16. ÇOCUK ACİL TIP ve YOĞUN BAKIM KONGRESİ, Turkey, 2 - 05 October 2019

- V. **Clinical and Molecular Characterization of 10 Patients with Fabry Disease.**
KASAPKARA Ç. S. , OLGAÇ M. A. B. , YILDIZ İ. , KASAPKARA H. A. , KILIÇ M.
International Inborn Errors of Metabolism and Nutrition Congress, 10 - 14 April 2019
- VI. **New Treatment Modalities in Glycogen Storage Disorders: MCT, 3-oh-butyrate, Ketogenic Diet**
KASAPKARA Ç. S.
INTERNATIONAL INBORN ERRORS OF METABOLISM AND NUTRITION CONGRESS, 10 - 14 April 2019
- VII. **Clinical and Molecular Characterization of 11 Turkish Patients with PMM2-CDG**
YILDIZ Y., ARSLAN M., KASAPKARA Ç. S. , COŞKUN T., SİVRİ H. S. , DURSUN A., TOKATLI A.
INTERNATIONAL INBORN ERRORS OF METABOLISM AND NUTRITION CONGRESS, 10 - 14 April 2019
- VIII. **Molibden kofaktör eksikliği ve ALT düşüklüğü**
AKÇABOY M., KASAPKARA Ç. S. , YILDIZ Y., YÜCEL H., ÇETİNKAYA D., KANTEMİR T., ALTINEL AÇOĞLU E., ŞENEL S.
62. Milli pediatri kongresi, Turkey, 14 - 18 November 2018
- IX. **Tip 1 Gaucher Hastalığı: Olgu sunumu**
YÜCEL H., KASAPKARA Ç. S. , AKÇABOY M., ÖZBAY HOŞNUT F., OLGAÇ A., DOĞAN O., AKKUŞ A., AKALIN ERTÜRK B., ALTINEL AÇOĞLU E., ŞENEL S.
62. Milli pediatri kongresi, Turkey, 14 - 18 November 2018
- X. **Ataksi ayırıcı tanısında adrenolökodistrofi**
YÜCEL H., AKÇABOY M., KASAPKARA Ç. S. , ONGUN L., DERİNKUYU B. E. , KAHVECİ F., SARIKAYA G., ALTINEL AÇOĞLU E., ŞENEL S.
62. Milli pediatri kongresi, Turkey, 14 - 18 November 2018
- XI. **Ağır kombine immün yetmezlik: Olgu sunumu**
POLAT E., AYTEKİN C., AKÇABOY M., KASAPKARA Ç. S. , ALTINEL AÇOĞLU E., ZORLU P., ŞENEL S.
61. Milli pediatri kongresi, Turkey, 15 - 19 November 2017
- XII. **Konjenital lobar amfizem**
Akcaboy M., KASAPKARA Ç. S. , Polat E., ÇOBANOĞLU F. N. , ALTINEL AÇOĞLU E., Zorlu P., ŞENEL S.
61. Milli pediatri kongresi, Antalya, Turkey, 15 - 19 November 2017
- XIII. **Rabdomiyoliz ile başvuran karnitin palmitoil transferaz 2 (CPT 2) eksikliği: Olgu sunumu**
KASAPKARA Ç. S. , ŞENEL S., ALTINEL AÇOĞLU E., AKÇABOY M., CEYLANER S., POLAT E., ZORLU P.
61. Milli pediatri kongresi, Turkey, 15 - 19 November 2017
- XIV. **Tip 1 Hiperlipidemi Tanısı Alan Asemptomatik bir yenidoğan Olgu sunumu**
DOĞAN N. N. , KASAPKARA Ç. S. , BAKKAL M. F. , BEKEN S., DİLLİ D., DURSUN A., ZENCİROĞLU A., OKUMUŞ N.
23. ULUSAL NEONATOLOJİ KONGRESİ, ADANA, Turkey, 19 - 22 April 2015
- XV. **Letal VLCADD Olgu Sunumu**
KASAPKARA Ç. S. , BAYSOY G., ALDUDAK B., ÖZBEK M. N. , NUOFFER J. M. , LARGIADER C. R.
Uluslararası Katılımlı XIII.Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XVI. **Güneydoğu Anadolu Bölgesinde Mukopolisakkaridoz Ön tanısıyla başvuran olguların dağılımı**
ÖZBEK M. N. , KASAPKARA Ç. S. , BAYSAL B., ALDUDAK B., DENİZ A., DEMİRBİLEK H.
XIII. ULUSAL METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ, ADANA, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XVII. **Kemik İliği Nakli Yapılan X ALD Olgusu**
KASAPKARA Ç. S. , AKSOY A., ACAR M., TANYILDIZ H. G. , KILIÇ M., UYGUN V., YEŞİLİPEK M. A. , ŞENEL S.
Uluslararası Katılımlı XIII.Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XVIII. **Glutarik asidüri tip 2 Olgu sunumu**
KASAPKARA Ç. S. , KILIÇ M., ŞENEL S., ACAR M., ÖZBAY HOŞNUT F., AYDIN H. İ. , CEYLANER S.
XIII.Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XIX. **Fanconi Bickel Sendromu Olgu sunumu**
KASAPKARA Ç. S. , CEYLANER S., ÖZBEK M. N.
Uluslararası Katılımlı XIII.Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XX. **Herediter fruktoz intoleransı tanısı alan sekonder CDG olgusu**
KASAPKARA Ç. S. , KILIÇ M., JAEKEN J.
XIII.Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXI. **Fish odour sendromu Trimetilaminüri Olgu sunumu**

KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., CEYLANER S.

Uluslararası Katılımlı XIII.Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 2015

- XXII. **CDG TİP 2x Olgu sunumu**
KASAPKARA Ç. S. , JAEKEN J.
CDG TİP 2x: Olgu sunumu., Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXIII. **Nonketotik Hiperglisinemi Hastalarında BOS Glisin Serum Glisin Oranı**
KILIÇ M., SEL Ç. G. , KASAPKARA Ç. S. , ÖZKAN M., KAYILIOĞLU H., KARAER K., CEYLANER S., AYDIN H. İ.
XIII. ULUSAL METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ, ADANA, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXIV. **Fruktoz 1 6 bifosfat Eksikliği Yeni Mutasyon Saptanan Olgu**
KASAPKARA Ç. S. , KILIÇ M., KESİCİ S., CEYLAN K., AYDIN H. İ.
Uluslararası Katılımlı XIII.Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXV. **COG 6 CDG Tanısı Alan Olgu Sunumu**
TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , OKUR İ., EZGÜ F. S. , STURIALE L., GAROZZO D., JAEKEN J., RYMEN D., LIESBETH K., MATHHIJS G.
Uluslararası Katılımlı XIII.Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXVI. **Bilinmeyen genetik metabolik nörometabolik hastalıklarda CDG insidansı**
KILIÇ M., KASAPKARA Ç. S. , KILIÇ E., JAEKEN J.
XIII. ULUSAL METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ, ADANA, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXVII. **Obez Çocuklarda Plazma Chitotriosidaz Aktivitesi**
BİBEROĞLU G., KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., ÇELİK N., EZGÜ F. S. , KÜÇÜKÇONGAR A., UDGU B., HASANOĞLU A.
XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXVIII. **Karbamil fosfat sentetaz eksikliği tanısı alan olgu sunumu**
KASAPKARA Ç. S. , BEKEN S., KILIÇ M., HAEBERLE J., RUFENACT V., DURSUN A., ZENCİROĞLU A., OKUMUŞ N.
Uluslararası Katılımlı XIII.Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXIX. **Glikojen depo hastalığı tip 1 hastalarımızın genotip fenotip özellikleri**
KILIÇ M., ÖZBUDAK P., DEMİR E., KASAPKARA Ç. S. , TANYILDIZ H. G. , AYTEKİN C., ÖZBAY HOŞNUT F., ŞAHİN G., KARAER K., CEYLANER S.
XIII. ULUSAL METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXX. **Canlı Donörden Akçaağaç Şurup İdrar Hastasına yapılan Karaciğer Transplantasyonu**
BAŞTÜRK A., KEÇELİ M., AKTUĞLU ZEYBEK Ç., KASAPKARA Ç. S. , SOYUÇEN E., OKUR İ., YILMAZ A., TÜMER L., AYDIN A., ARTAN R.
XIII. ULUSAL METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ, ADANA, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXXI. **Is premedication necessary before desensitization in an infant with Pompe diseasehaving alglucosidase alpha anaphylaxis**
KASAPKARA Ç. S. , ERTUĞRUL A., KELEŞ Ş., ÖZMEN S., BOSTANCI İ., CÖRÜT N., ÖZBEK M. N.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014, 2 - 05 September 2014
- XXXII. **Neonatal onset VLCADD with a novel mutation**
KASAPKARA Ç. S. , BAYSOY G., ALDUDAK B., ÖZBEK M. N. , NUOFFER J., LARGIADER C.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014, 2 - 05 September 2014
- XXXIII. **Diagnosis of glycine encephalopathy in a pediatric patient by detection of a GLDC gene mutation by next generation DNA sequencing**
EZGÜ F. S. , ÇİFTÇİ B., TOPÇU B., ADIYAMAN G., GÖKMENOĞLU H., KÜÇÜKÇONGAR A., KASAPKARA Ç. S. , BİBEROĞLU G., TÜMER L., HASANOĞLU A.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014, 2 - 05 September 2014
- XXXIV. **Niemann Pick Type C disease with NPC2 gene mutation**
KILIÇ M., AÇOĞLUALTINEL E., YÜKSEL D., ÖZBUDAK P., MALBORA B., KASAPKARA Ç. S. , CEYLANER S., ZORLU P.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014., 2 - 05 September 2014

- XXXV. **When a common symptom of a neonate becomes an unusual diagnosis A case report of HMG CoA lyase deficiency**
KASAPKARA Ç. S. , AKAR M., BİBEROĞLU G., ÇELİK M., ÖZBEK M. N. , TÜZÜN H.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014., 2 - 05 September 2014
- XXXVI. **Secondary hemophagocytosis in propionic acidemia**
KASAPKARA Ç. S. , KANGIN M., OFLAZ ÖZMEN B., ÖZBEK M. N. , DEMİR R., TÜMER L., EZGÜ F. S. , HASANOĞLU A.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014., 2 - 05 September 2014
- XXXVII. **A case of carbamoylphosphate sythetase 1 deficiency presenting at second day of life**
KASAPKARA Ç. S. , BEKEN S., KILIÇ M., HABERLE J., RUFENACHT V., DURSUN A., ZENCİROĞLU A., OKUMUŞ N.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014., 2 - 05 September 2014
- XXXVIII. **Plasma chitotriosidase activity in obese children**
BİBEROĞLU G., KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., ÇELİK N., EZGÜ F. S. , KÜÇÜKÇONGAR A., UDGU B., HASANOĞLU A.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, 2 – 5 September 2014, Innsbruck, Austria, 2 - 05 September 2014
- XXXIX. **Fish odour syndrome trimethylaminuria Case report**
KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., CEYLANER S.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014., 2 - 05 September 2014
- XL. **Treatment of X linked childhood cerebral adrenoleukodystrophy by the use of bone marrow transplantation**
KASAPKARA Ç. S. , AKSOY A., ACAR M., TANYILDIZ H., KILIÇ M., UYGUN V., YEŞİLİPEK M., ŞENEL S.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014., 2 - 05 September 2014
- XLI. **COG6 CDG fourth family and a novel mutation**
TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , OKUR İ., EZGÜ F. S. , STURIALE L., GAROZZO D., JAEKEN J., RYMEN D., KELDERMANS L., MATTHIJS G.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014., 2 - 05 September 2014
- XLII. **Mutations in BTB gene causing biotinidase deficiency a regional report**
KASAPKARA Ç. S. , ÖZBEK M. N. , AKAR M., TÜZÜN H., ALDUDAK B., BARAN R. T. , TANYALÇIN T.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014., 2 - 05 September 2014
- XLIII. **Fanconi Bickel syndrome A new case from Turkey**
KASAPKARA Ç. S. , CEYLANER S., ÖZBEK M. N.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014., 2 - 05 September 2014
- XLIV. **A rare metabolic Disease Glutaric aciduria type 2**
CEYLAN K., POLAT E., KASAPKARA Ç. S. , TUYGUN N.
7th World Congress on Pediatric Critical Care., 4 - 07 May 2014
- XLV. **İnfantil pompe hastalığı tanısı ile izlenen ve enzim replasman tedavisi uygulanan hastaların fenotipik ve genotipik özellikleri**
KASAPKARA Ç. S. , ALDUDAK B., ÖZBEK M. N.
IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 20 April 2014
- XLVI. **Gaucher Hastalığı tip 2**
KASAPKARA Ç. S. , KANGIN M., KARATAŞ M., TAŞ F. F. , DEMİR R., ÖNCEL K., ÖZBEK M. N.
IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 20 April 2014
- XLVII. **Allerjik desensitizasyon ile alglucosidase alfa tedavisi uygulanan pompe olgusu**
KASAPKARA Ç. S. , ERTUĞRUL A., KELEŞ Ş., ÖZMEN S., BOSTANCI İ., CÖRÜT N., ÖZBEK M. N.

- IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 20 April 2014
- XLVIII. **Olgu sunumlarıyla Lizozomal hastalıklarda psikometrik değerlendirme**
KASAPKARA Ç. S. , SOYSAL ACAR A. Ş.
IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 20 April 2014
- XLIX. **Mongol lekeleri her zaman masum mudur**
KASAPKARA Ç. S. , ÖZBEK M. N. , BİBEROĞLU G., TÜMER L., EZGÜ F. S. , HASANOĞLU A.
IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 20 April 2014
- L. **Niemann Pick Tip C Hastalığı Ağır erken başlangıçlı infantil nörolojik form tanısı alan olgu**
ÖZBEK M. N. , KASAPKARA Ç. S. , TOPÇU Y., TANRIVERDİ S., ÖNCEL K.
IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 20 April 2014
- LI. **Mukolipidoz Tip II Olgu sunumu**
KASAPKARA Ç. S. , ÖZBEK M. N. , ALDUDAK B., BİBEROĞLU G., TÜMER L., EZGÜ F. S. , HASANOĞLU A.
IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, Turkey, 17 - 20 April 2014
- LII. **Alpha mannosidosis a report of 2 sibilings**
KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., BİBEROĞLU G., ÖZBEK M. N. , HASANOĞLU A.
12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism (ICIE M 2013). 3rd – 6th September, 2013, Barcelona, İspanya., 3 - 06 September 2013
- LIII. **PGM1 CDG a surprising congenital disorder of glycosylation**
KÜÇÜKÇONGAR A., TÜMER L., EZGÜ F. S. , KASAPKARA Ç. S. , JAEKEN J., MATTHIJS G., RYMEN D., DALGIÇ B., BİDECI A., HASANOĞLU A.
12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism (ICIE M 2013). 3rd – 6th September, 2013, Barcelona, İspanya., 3 - 06 September 2013
- LIV. **BCS1L gene mutation causing gracile syndrome and complex III deficiency case report**
KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., EZGÜ F. S. , KÜÇÜKÇONGAR A., HASANOĞLU A.
12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism (ICIE M 2013), Barcelona, İspanya., 3 - 06 September 2013
- LV. **MLASA myopathy lactic acidosis sideroblastic anemia case report**
TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , HASANOĞLU A., ZEVIANI M.
12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism (ICIE M 2013), Barcelona, İspanya., 3 - 06 September 2013
- LVI. **Use of miglustat in four children with infantile onset Niemann Pick disease type C**
HASANOĞLU A., KÜÇÜKÇONGAR A., TÜMER L., EZGÜ F. S. , KASAPKARA Ç. S.
12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism (ICIE M 2013). 3rd – 6th September, 2013, Barcelona, İspanya., 3 - 06 September 2013
- LVII. **Hyaline fibromatosis syndrome resulting from a new homozygous missense mutation p Gly116Val in ANTXR2**
TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , FONG K., SERDAROĞLU A., McGRATH J.
12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism (ICIE M 2013). 3rd – 6th September, 2013, Barcelona, İspanya., 3 - 06 September 2013
- LVIII. **MLASA mitokondriyal laktik asidoz sideroblastik anemi Olgu sunumu**
TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , HASANOĞLU A., ZEVIANI M.
Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Turkey, 1 - 05 May 2013
- LIX. **Van Der Knaap Hastalığı Olgu Sunumu**
HASANOĞLU A., AYDIN K., KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., Van Der Knaap M.
Uluslararası Katılımlı XII. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi. 01-04 Mayıs 2013, Eskişehir, Turkey, 1 - 04 May 2013
- LX. **PGM1 CDG Yeni tanımlanmış doğumsal glikozilasyon bozukluğu**
KÜÇÜKÇONGAR A., TÜMER L., EZGÜ F. S. , KASAPKARA Ç. S. , JAEKEN J., MATTHIJS G., RYMEN D., DALGIÇ B., BİDECI A., HASANOĞLU A.
Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Turkey, 1 - 04 May 2013
- LXI. **Glikojen depo hastalığı tip 1 hastalarında sürekli glukoz monitorizasyonu kullanımının etkinliği**

güvenilirliği ve metabolik parametreler üzerine etkisi

KASAPKARA Ç. S. , CİNASAL DEMİR G. , HASANOĞLU A. , TÜMER L.

Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Turkey, 1 - 04 May 2013

- LXII. **BCS1L gen mutasyonuna bağlı GRACILE sendromu Olgu sunumu**
KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L. , EZGÜ F. S. , KÜÇÜKÇONGAR A. , HASANOĞLU A.
Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Turkey, 1 - 04 May 2013
- LXIII. **Glikojen depo hastalığı tip 1 tanısı ile izlenen çocuklarda yaşam kalitesi**
KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L. , SOYSAL ACAR A. Ş. , HASANOĞLU A.
Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Turkey, 1 - 04 May 2013
- LXIV. **Glikojen depo hastalığı tip 1 hastalarında plazma chitotriosidaz seviyesi**
TÜMER L. , KASAPKARA Ç. S. , BİBEROĞLU G. , HASANOĞLU A.
Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Turkey, 1 - 04 May 2013
- LXV. **Kalıtısal metabolik hastalıkların tanısında son nokta Türkiye de ilk kez ensefalopatili bir olguda 750 genetik hastalığın yeni jenerasyon dizi analiz ile aynı anda taranması**
EZGÜ F. S. , ÇİFTÇİ B. , TOPÇU B. , ADIYAMAN G. , GÖKMENOĞLU H. , KÜÇÜKÇONGAR A. , KASAPKARA Ç. S. , BİBEROĞLU G. , TÜMER L. , HASANOĞLU A.
Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Turkey, 1 - 04 May 2013
- LXVI. **Alfa mannosidoz tanısı alan iki kardeş vaka takdimi**
KASAPKARA Ç. S. , ÖZBEK M. N. , BARAN R. T. , ALDUDAK B.
Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Turkey, 1 - 04 May 2013
- LXVII. **Deoxyguanosine Kinaz eksikliği Olgu sunumu**
KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L. , KÜÇÜKÇONGAR A. , HASANOĞLU A. , SENECA S. , DE MEIRLEIR L.
Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Turkey, 1 - 04 May 2013
- LXVIII. **Güneydoğu Anadolu Bölgesinde tanı alan klasik galaktozemili hastaların klinik bulguları ve mutasyon sonuçları**
ÖZBEK M. N. , DEMİRBİLEK H. , TÜZÜN H. , AKAR M. , BARAN R. T. , KASAPKARA Ç. S.
Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Eskişehir, Turkey, 1 - 04 May 2013
- LXIX. **Apheresis inducible cytokin pattern change in children with homozygous familial hypercholesterolemia**
KÜÇÜKÇONGAR A. , TÜMER L. , YENİCESU İ. , KASAPKARA Ç. S. , EZGÜ F. S. , PAŞAOĞLU Ö. T. , YILMAZ-DEMİRTAŞ C. , ÇELİK B. , DİLSİZ G. , HASANOĞLU A.
14th International Congress of the World Apheresis Association and 7th National Congress of Turkish Society of Apheresis, 13 - 15 September 2012
- LXX. **The subclinical neurological findings in type I Gaucher disease**
KÜÇÜKÇONGAR A. , AYDIN K. , EZGÜ F. S. , KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L. , HASANOĞLU A.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012
- LXXI. **Continuous glucose monitoring in children with glycogen storage disease type I**
KASAPKARA Ç. S. , CİNASAL DEMİR G. , HASANOĞLU A. , TÜMER L.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012
- LXXII. **Genotypic features of 41 patients with Gaucher disease from Turkey**
HASANOĞLU A. , AKAY G. , EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G. , TÜMER L. , OKUR İ. , KÜÇÜKÇONGAR A. , KASAPKARA Ç. S. , POLAT M. , ÇİFTÇİ B.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012
- LXXIII. **Lysosomal storage diseases in our country results of last six years**
HASANOĞLU A. , BİBEROĞLU G. , EZGÜ F. S. , TÜMER L. , KASAPKARA Ç. S. , KÜÇÜKÇONGAR A. , UDGU B.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012
- LXXIV. **Home sleep study characteristics in patients with mucopolysaccharidosis**

KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., HASANOĞLU A., EZGÜ F. S. , ASLAN A. T. , KÖKTÜRK O., KÜÇÜKÇONGAR A.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

LXXXV. An extremely rare case Osteosclerotic metaphyseal dysplasia

KASAPKARA Ç. S. , KÜÇÜKÇONGAR A., BOYUNAĞA Ö., BEDİR DEMİRDAĞ T., ÖNCÜ F., HASANOĞLU A.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

LXXXVI. DGUOK related mitochondrial depletion syndrome in a child with an early diagnosis of GSDs

KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., KÜÇÜKÇONGAR A., HASANOĞLU A.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

LXXXVII. Mucopolysaccharidosis Effects of enzyme replacement therapy in 27 children with MPS I II and VI

HASANOĞLU A., TÜMER L., EZGÜ F. S. , OKUR İ., EMİNOĞLU F. T. , KASAPKARA Ç. S. , KÜÇÜKÇONGAR A.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

LXXXVIII. Could GSD type I expand the spectrum of disorders with elevated plasma chitotriosidase activity

TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , BİBEROĞLU G., HASANOĞLU A.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

LXXXIX. Successful management of infusion associated reactions in a 23 years old patient with mucopolysaccharidosis VI receiving recombinant human arylsulfatase B

HASANOĞLU A., KASAPKARA Ç. S. , ÇELİK G. E. , KÜÇÜKÇONGAR A., EZGÜ F. S. , TÜMER L.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

LXXX. Desensitization of an infant with pompe disease and a history of anaphylaxis to alglucosidase alfa

KÜÇÜKÇONGAR A., ERTOĞ KARAGÖL İ., EZGÜ F. S. , TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , HASANOĞLU A.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

LXXXI. Study of quality of life for children with glycogen storage disease type I and their parents

TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , SOYSAL ACAR A. Ş. , HASANOĞLU A.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

LXXXII. Bone metabolism in patients affected by Gaucher disease

HASANOĞLU A., TÜMER L., EZGÜ F. S. , KASAPKARA Ç. S. , KÜÇÜKÇONGAR A.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

**LXXXIII. Comprehensive sequencing of mitochondrial DNA in patients with suspected mitochondrial disease
Is there a need for a revised molecular diagnostic algorithm**

EZGÜ F. S. , KÜÇÜKÇONGAR A., ÇİFTÇİ B., KASAPKARA Ç. S. , HASANOĞLU A., TÜMER L., OKUR İ., GÜNDÜZ M., POLAT M., BAHÇECİ S.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

LXXXIV. A child with megalencephalic leukoencephalopathy with subcortical cysts with an early diagnosis of Canavan disease

AYDIN K., KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., HASANOĞLU A., ABBINK G., Van der Knaap M.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

LXXXV. A case of pyruvate carboxylase deficiency with new neuroimaging features

KASAPKARA Ç. S. , AYDIN K., HASANOĞLU A., KÜÇÜKÇONGAR A., EZGÜ F. S. , TÜMER L.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4 - 07 September 2012

- LXXXVI. **Mukopolisakkaridoz Tip I II VI tanılı vakalarımızın evde uyku testi bulguları**
KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., HASANOĞLU A., EZGÜ F. S. , ASLAN A. T. , KÖKTÜRK O., KÜÇÜKÇONGAR A., TUNCA Z.
III. ULUSLARARASI KATILIMLI LİZOZOMAL DEPO HASTALIKLARI KONGRESİ, Cyprus (Kktc), 26 - 29 April 2012
- LXXXVII. **Lizozomal depo hastalıklarının tanısında enzim sonuçlarımız**
BİBEROĞLU G., HASANOĞLU A., TÜMER L., EZGÜ F. S. , KASAPKARA Ç. S. , KÜÇÜKÇONGAR A., BAŞARAN H. Ö.
III.ULUSLARARASI KATILIMLI LİZOZOMAL DEPO HASTALIKLARI KONGRESİ, Turkey, 26 - 29 April 2012
- LXXXVIII. **Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Beslenme ve Metabolizma Bilim Dalı nda Enzim Tedavisi alan 5 Fabry Hastasının Klinik Bulguları ve Tedaviye Yanıtlarının Değerlendirilmesi**
KASAPKARA Ç. S. , HASANOĞLU A., TÜMER L., OKUR İ., EMİNOĞLU F. T. , KÜÇÜKÇONGAR A., BAŞARAN H. Ö. , EZGÜ F. S.
III.ULUSLARARASI KATILIMLI LİZOZOMAL DEPO HASTALIKLARI KONGRESİ, Turkey, 26 - 29 April 2012
- LXXXIX. **Tip 1 Gaucher Hastalarında Subklinik Nörolojik Bulgular**
KÜÇÜKÇONGAR A., AYDIN K., YILDIRIM İ., BİLİR E., EZGÜ F. S. , KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., HASANOĞLU A.
III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, KIBRIS, Cyprus (Kktc), 26 - 29 April 2012
- XC. **Gaucher Hastalarında Kemik Metabolizmasının Değerlendirilmesi**
KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., EZGÜ F. S. , KÜÇÜKÇONGAR A., TUNCA Z., HASANOĞLU A.
III.ULUSLARARASI KATILIMLI LİZOZOMAL DEPO HASTALIKLARI KONGRESİ, Turkey, 26 - 28 April 2012
- XCI. **A novel mutation of the claudin 16 gene in familial hypomagnesemia with hypercalciuria and nephrocalcinosis mimicking rickets**
KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., OKUR İ., HASANOĞLU A.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Geneva, Switzerland, 30 August - 02 September 2011
- XCII. **An unusual presentation of mucopolysaccharidosis VI with a novel mutation**
KÜÇÜKÇONGAR A., TÜMER L., EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G., KASAPKARA Ç. S. , GAL A., HASANOĞLU A.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Geneva, Switzerland, 30 August - 02 September 2011
- XCIII. **Canavan disease Case report**
HASANOĞLU A., KÜÇÜKÇONGAR A., EZGÜ F. S. , TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , BİBEROĞLU G., SALOMONS G.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Geneva, Switzerland, 30 August - 02 September 2011
- XCIV. **Three siblings with EXT 1 CDG**
EZGÜ F. S. , KASAPKARA Ç. S. , OKUR İ., KÜÇÜKÇONGAR A., TÜMER L., OKUR A., SARAÇ A., WUYTS W., HUL E. V. , HASANOĞLU A.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Geneva, Switzerland, 30 August - 02 September 2011
- XCV. **Outcomes of enzyme replacement therapy for mucopolysaccharidosis type VI Gazi University experience**
HASANOĞLU A., EZGÜ F. S. , TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , OKUR İ., KÜÇÜKÇONGAR A.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Geneva, Switzerland, 30 August - 02 September 2011
- XCVI. **Mukopolisakkaridoz tip VI tanılı olgularda enzim replasman tedavi sonuçlarının değerlendirilmesi Gazi Üniversitesi deneyimi**
HASANOĞLU A., EZGÜ F. S. , TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , OKUR İ., KÜÇÜKÇONGAR A.
Uluslararası Katılımlı XI. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, İzmir, Turkey, 14 - 16 April 2011
- XCVII. **Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Metabolizma Bölümünde izlenen hiperfenilalaninemili hastalarının tetrahidrobiopterin yüklem testi sonuçları**
KÜÇÜKÇONGAR A., EZGÜ F. S. , HASANOĞLU A., TÜMER L., KASAPKARA Ç. S. , BİBEROĞLU G.
Uluslararası Katılımlı XI. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, İzmir, P-32, 14-16 Nisan 2011, Turkey, 14 - 16 April 2011
- XCVIII. **Konjenital glikozilasyon defekti Ix Olgu sunumu**
KASAPKARA Ç. S. , TÜMER L., EZGÜ F. S. , KÜÇÜKÇONGAR A., HASANOĞLU A.

Uluslararası Katılımlı XI. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, İzmir, Turkey, 14 - 16 April 2011

XCIX. Canavan Hastalığı Olgu sunumu

KÜÇÜKÇONGAR A., HASANOĞLU A., TÜMER L., EZGÜ F. S., KASAPKARA Ç. S., BİBEROĞLU G.

Uluslararası Katılımlı XI. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, İzmir, Turkey, 14 - 16 April 2011

C. An Interesting Case Of Fabry Disease Presented With Unexplained Abdomen Pain

KÜÇÜKÇONGAR A., OKUR İ., EZGÜ F. S., KASAPKARA Ç. S., DALGIÇ B., TÜMER L., HASANOĞLU A.

11th European Round Table On Fabry Disease, 15 - 16 October 2010

CI. Hypercalcemia in glycogen storage disease type I patients of Turkish origin

KASAPKARA Ç. S., TÜMER L., OKUR İ., EMİNOĞLU F. T., EZGÜ F. S., HASANOĞLU A.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Istanbul, Turkey, 31 August - 03 September 2010

CII. N Carbamylglutamate Treatment For Acute Neonatal Hyperammonaemia In Isovaleric Acidemia

KASAPKARA Ç. S., EZGÜ F. S., TÜMER L., BİBEROĞLU G., OKUR İ., HASANOĞLU A.

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Istanbul, Turkey, 31 August - 03 September 2010

CIII. Gaucher Hastalığı ve Gebelik

KASAPKARA Ç. S., OKUR İ., KÜÇÜKÇONGAR A., TÜMER L., EZGÜ F. S., BİRİ A., HASANOĞLU A.

2. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Turkey, 29 - 30 April 2010

CIV. İmigluseraz Enzim Tedavisiyle Anafaktik Reaksiyon Gelişen Gaucher Olgusunun Desensitizasyon Yöntemi ile Tedavisi

KÜÇÜKÇONGAR A., OKUR İ., KASAPKARA Ç. S., TÜMER L., EZGÜ F. S., ÇELİK G. E., HASANOĞLU A.

2. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi 2010, Ankara, Turkey, Turkey, 29 - 30 April 2010

CV. L 2 Hidroksi Glutarik Asidüri 5 vakanın takdimi

KASAPKARA Ç. S., EMİNOĞLU F. T., GÜNDÜZ M., OKUR İ., TÜMER L., EZGÜ F. S., BİBEROĞLU G., HASANOĞLU A.

53. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Muğla, Turkey, 21 - 25 October 2009

CVI. Gaucher Tip 2 Olgu sunumu

KASAPKARA Ç. S., KÜÇÜKÇONGAR A., TÜMER L., EMİNOĞLU F. T., OKUR İ., EZGÜ F. S., BİBEROĞLU G., HASANOĞLU A.

53. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Muğla, Turkey, 21 - 25 October 2009

CVII. CblA eksikliğine bağlı metil malonik asidüri

TÜMER L., KASAPKARA Ç. S., OKUR İ., EMİNOĞLU F. T., EZGÜ F. S., HASANOĞLU A.

53. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Muğla, Turkey, 21 - 25 October 2009

CVIII. Electron transport chain complex III deficiency case report

KASAPKARA Ç. S., OKUR İ., EMİNOĞLU F. T., TÜMER L., HASANOĞLU A., EZGÜ F. S.

6th Middle East Metabolic Group Meeting, Istanbul, Turkey, 16 - 17 October 2009

CIX. Fabry hastalarında renal tutulum ve aile taramasının önemi

EMİNOĞLU F. T., KASAPKARA Ç. S., BİBEROĞLU G., OKUR İ., EZGÜ F. S., TÜMER L., HASANOĞLU A.

1. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Ankara, 16-17 Ekim 2008, Turkey, 16 - 17 October 2008

CX. Renal involvement in Fabry disease clinical importance of family check

EMİNOĞLU F. T., KASAPKARA Ç. S., OKUR İ., EZGÜ F. S., TÜMER L., HASANOĞLU A.

3. Southeast european pediatric nephrology working group meeting(SEPNWG) and 5th Turkish National Pediatric Nephrology Congress, Kapodokya, Turkey, 9 - 12 October 2008

CXI. Kusma ve kronik ishal ile seyreden bir yaygın değişken immün yetmezlik olgusu

KASAPKARA Ç. S., EĞRİTAŞ Ö., SARI S., EMİRALIOĞLU N.

Türkiye Milli Pediatri Derneği 2. Kıs Zirvesi, 2008, Erzurum, Turkey, 6 - 08 March 2008

CXII. Boy kısalığı ve gelişme geriliğine yol açan nadir bir neden Ohdo sendromu

YEŞİLKAYA E., KÜÇÜKÇONGAR A., KASAPKARA Ç. S., POYRAZ M., BİDECİ A.

Türkiye Milli Pediatri Derneği 2. Kıs Zirvesi, 2008, Erzurum, Turkey, 6 - 08 March 2008

CXIII. Ailesel Tip 1 hiperlipidemili bi rolgu sunumu

KÜÇÜKÇONGAR A., KASAPKARA Ç. S., EMİNOĞLU F. T., OKUR İ.

Türkiye Milli Pediatri Derneği 2. Kıs Zirvesi, 2008, Turkey, 6 - 08 March 2008

CXIV. 9 yaşında bir erkek lupus olgusu

KASAPKARA Ç. S. , KÜÇÜKÇONGAR A., FİDAN H. K. , BAKKALOĞLU EZGÜ S. A. , ASLAN D., BUYAN N.
Türkiye Milli Pediatri Derneği 2. Kış Zirvesi, 2008, Erzurum, Turkey, 6 - 08 March 2008

CXV. Kronik ishal nedeni ile incelenen 43 süt çocuğu olgusunun değerlendirilmesi

SARI S., KASAPKARA Ç. S. , EĞRİTAŞ Ö., DALGIÇ B., POYRAZ A., ENSARİ A.
3. Uludağ Kış Kongresi. 2007, Bursa, Turkey, 18 - 21 February 2007