



Tıp Fakültesi



# ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI 9



## 9. Olgu Sunumları Toplantısı Bilimsel Kurulu

Prof. Dr. Feyza Darendeliler (Dernek Başkanı)  
Prof. Dr. Abdullah Bereket (Başkan)  
Prof. Dr. Bilgin Yüksel  
Prof. Dr. Betül Ersoy  
Prof. Dr. Serap Turan (Sekreter)  
Doç. Dr. Samim Özen

**19-20 EKİM 2018**  
**Hilton Otel**  
**Kozyatağı-İstanbul**

MERCK'in ana sponsorluğunda düzenlenmiştir.  
Katkı sağlayanlar abbvie

# 19 Ekim 2018 Cuma

08:30 - 08:45 AÇILIŞ KONUŞMALARI

I. OTURUM Glukoz Metabolizması bozuklukları ve Obezite -I	<b>Oturum Başkanları:</b> Prof. Dr. Şükrü Hatun, Prof. Dr. Rüveyde Bundak
	<b>08:45-09:00</b> <b>MONOJENİK DİYABETİN NADİR BİR NEDENİ: SENDROMİK OTOANTİKOR NEGATİF BİR OLGUDA TRMT10A MUTASYONU</b> <b>Zeynep Şıklar<sup>1</sup>, Kevin Colclough<sup>2</sup>, Kashyap A Patel<sup>3</sup>, Tuğba Çetin<sup>1</sup>, Merih Berberoğlu<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> Ankara University School of Medicine, Pediatric Endocrinology, Ankara, Türkiye, <sup>2</sup> Molecular Genetics laboratory, Royal Devon and Exeter hospital, Exeter, UK, <sup>3</sup> University of Exeter Medical School, Exeter, UK
	<b>09:00-09:15</b> <b>OTOİMMÜN DİYABETİN NADİR BİR NEDENİ: LRBA EKSİKLİĞİ</b> <b>Aslı Derya Kardelen, Esin Karakılıç Özturan, Manolya Kara, Dilek Güller, Serdar Ceylaner, Serdar Cantez, Selda Hançerli Törün, Şükran Poyrazoğlu, Firdevs Baş, Feyza Darendeliler</b> İstanbul Üniversitesi İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji, Pediatrik Enfeksiyon, Pediatrik Gastroenteroloji
	<b>09:15-09:25</b> <b>YIPF5 GEN MUTASYONUNA BAĞLI NEONATAL DİYABET: BETA HÜCRE FONKSİYONUNDA ETKİLİ YENİ GEN VE YENİ YOLAK</b> <b>Belma Haliloğlu<sup>1</sup>, Elisa De Franco<sup>2</sup>, Avni Kaya<sup>3</sup>, Sian Ellard<sup>2</sup>, Mehmet Nuri Özbek<sup>4</sup></b> <sup>1</sup> Yeditepe Üniversitesi Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji <sup>2</sup> University of Exeter Medical School, Moleküler Genetik <sup>3</sup> Diyarbakır Çocuk Hastalıkları Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji <sup>4</sup> Diyarbakır Gazi Yaşargil Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji
<b>09:25-09:35</b> <b>NEONATAL DİYABET, MİKROSEFALİ VE EPİLEPSİ BİRLİKTELİĞİ: YENİ BİR GEN VE YENİ BİR MEKANİZMA İLE YIPF5 MUTASYONU</b> <b>Melek Yıldız<sup>1</sup>, Hasan Önal<sup>1</sup>, Banu Aydın<sup>1</sup>, Kashyap Patel<sup>2</sup></b> <sup>1</sup> Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Kanuni Sultan Süleyman Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezi, Çocuk Endokrinoloji ve Metabolizma Bölümü, İstanbul, <sup>2</sup> University of Exeter Medical School, Exeter, UK	

II. OTURUM Tiroid Hastalıkları	<b>Oturum Başkanları:</b> Prof. Dr. Murat Aydın, Prof. Dr. Ece Böber
	<b>09:35-09:50</b> <b>DAHA KISA YOLU VARKEN UZUN YOLDAN TANI ALAN COWDEN SENDROMU OLGUSU</b> <b>İhsan Esen, Deniz Ökdemir</b> Firat Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Elazığ
	<b>09:50-10:05</b> <b>TİRÖİD HORMONU ALFA RESEPTÖR MUTASYONU OLGUSUNUN TANISAL ZORLUĞU VE İKİ YILLIK İZLEMİ</b> <b>Deniz Ökdemir, İhsan ESEN</b> Firat Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Elazığ
<b>10:05-10:20</b> <b>DICER-1 SENDROMUNDA FARKLI ENDOKRİN ETKİLENMELER</b> <b>Aslıhan Araslı Yılmaz<sup>1</sup>, Zehra Aycan<sup>1,2</sup>, Şenay Savaş Erdeve<sup>1</sup>, Semra Çetinkaya<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> T.C.Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara, <sup>2</sup> Yıldırım Beyazıt Üniversitesi	

10:20-10:50 ARA

III. OTURUM Adrenal hastalıkları I	<b>Oturum Başkanları:</b> Prof. Dr. Firdevs Baş, Prof. Dr. Tülay Güran
	<b>10:50-11:05</b> <b>KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ X SENDROMLU BİR OLGU SUNUMU</b> <b>Semra Çetinkaya<sup>1</sup>, Servan Özkalkak<sup>2</sup>, Zehra Aycan<sup>2</sup></b> <sup>1</sup> T.C.Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara, <sup>2</sup> Yıldırım Beyazıt Üniversitesi
	<b>11:05-11:20</b> <b>STAR EKSİKLİĞİ TESPİT EDİLEN OLGULARIMIZ: PRİMER ADRENAL YETMEZLİK ETYOLOJİSİNİN SAPTANMASINDA GEN HARİTAMIZIN ÖNEMİ</b> <b>Sare Betül Kaygusuz<sup>1</sup>, Gül Yeşiltepe Mutlu<sup>1</sup>, Tarık Kırkgöz<sup>1</sup>, Mehmet Eltan<sup>1</sup>, Zehra Yavaş Abalı<sup>1</sup>, Özlem Sürekl<sup>1</sup>, Ece Enver<sup>1</sup>, Gözde Yeşil<sup>3</sup>, Serap Turan<sup>1</sup>, Abdullah Bereket<sup>1</sup>, Tülay Güran<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet BD <sup>2</sup> Koç Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet BD <sup>3</sup> Bezmialem Vakıf Üniversitesi Tıbbi Genetik ABD
	<b>11:20-11:35</b> <b>CYP17A1 GENİNDE YENİ TANIMLANMIŞ HOMOZİGOT MUTASYONLU 17αHİDROKSİLİZ EKSİKLİĞİ TANILI İKİ KARDEŞ</b> <b>Muammer Büyükinan,</b> Konya Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği
<b>11:35-11:50</b> <b>PREMATÜR PUBARŞ VE BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN HASTADA DÜŞÜK DHEAS SEVİYESİ: PAPSS2 EKSİKLİĞİ</b> <b>Mehmet Eltan, Tarık Kırkgöz, Sare Betül Kaygusuz, Zehra Yavaş Abalı, Abdullah Bereket, Serap Turan, Tülay Güran</b> Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Pediatrik Endokrinoloji BD, İstanbul	

III. OTURUM Adrenal hastalıkları I	11:50-12:00	<b>GEÇ BAŞLANGIÇLI 11 BETA HİDROKSİLAZ EKSİKLİĞİ: İKİ OLGU SUNUMU</b> <b>Elvan Bayramoğlu<sup>1</sup>, Zehra Aycan<sup>1</sup>, Şenay Savaş-Erdeve<sup>1</sup>, Semra Çetinkaya<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> SBÜ Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği,
	12:00-12:10	<b>PREMATÜR PUBARŞ AYIRICI TANISINDA SIKLIKLA AKLA GELMEYEN BİR TANI: 11 BETA HİDROKSİLAZ EKSİKLİĞİ</b> <b>Berna Eroğlu Filibeli<sup>1</sup>, Gönül Çatlı<sup>2</sup>, Tülay Güran<sup>3</sup>, Bumin N. Dündar<sup>2</sup></b> <sup>1</sup> C SBÜ İzmir Tepecik Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, İzmir, <sup>2</sup> İzmir Kâtip Çelebi Üniversitesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, İzmir <sup>3</sup> Marmara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, İstanbul
	12:10-12:30	<b>UYDU SEMPOZYUMU-MERCK BÜYÜME HORMONU TEDAVİSİNDE UYUMUN ÖNEMİ</b> <b>Dr. Özlem Polat - Merck İlaç</b>

12:30-13:15 ÖĞLE YEMEĞİ

13:15-14:00 POSTER SUNUMLARI

IV. OTURUM Cinsiyet Gelişim Bozuklukları	<b>Oturum Başkanları: Prof. Dr. Merih Berberoğlu, Doç. Dr. Gözde Yeşil</b>	
	14:00-14:15	<b>GONADAL DİSGENEZİNİN NADİR NEDENİ: DESERT HEDGEHOG GEN MUTASYONU OLAN 3 OLGUNUN DEĞERLENDİRİLMESİ</b> <b>Şükran Poyrazoğlu<sup>1</sup>, Agharza Aghayev<sup>2</sup>, Güven Toksoy<sup>2</sup>, Birsan Karaman<sup>2</sup>, Şahin Avcı<sup>2</sup>, Ümut Altunoğlu<sup>2</sup>, Esin Karakılıç Özturan<sup>2</sup>, Aslı Derya Kardelen<sup>2</sup>, Firdevs Baş<sup>1</sup>, Seher Başaran<sup>2</sup>, Oya Uyguner<sup>2</sup>, Feyza Darendeliler<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, <sup>2</sup> İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Bilim Dalı
	14:15-14:30	<b>FASİYAL DİSMORFOLOJİ VE GENİTAL ANOMALİ BULUNAN, YENİ NESİL DİZİ ANALİZİ İLE İKİ FARKLI GENDE OLASI PATOJENİK VARYANT SAPTANAN BİR OLGU: HANGİ VARYANT HASTALIKTAN SORUMLU?</b> <b>Sezer Acar<sup>1</sup>, Özgür Kırbiyık<sup>2</sup>, Özlem Tüfekçi<sup>3</sup>, Tülay Güran<sup>4</sup>, Ahu Paketçi<sup>1</sup>, Ayhan Abacı<sup>2</sup>, Ece Böber<sup>1</sup>, Korcan Demir<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, İzmir, <sup>2</sup> Tepecik Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Tıbbi Genetik Bölümü, İzmir, <sup>3</sup> Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Hematolojisi Bilim Dalı, İzmir, <sup>4</sup> Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, İstanbul
	14:30-14:45	<b>ADRENAL YETMEZLİK VE HİPOGONADOTROPİK HİPOGONADİZM OLMADAN 46,XY CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUĞU İLE GELEN İKİ DAXİ GEN MUTASYONU OLGUSU</b> <b>Mehmet Taştan, İhsan Turan, Fatih Gürbüz, Leman Damla Kotan, Bilgin Yüksel, Çukurova Üniversitesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Adana</b>
	14:45-15:00	<b>46,XY CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUĞU OLAN İKİ KARDEŞTE 17βHSD3 EKSİKLİĞİ VE 17βHSD3 GENİNDE YENİ BİR MUTASYON</b> <b>Bahar Özcabı<sup>1</sup>, Gül Yeşiltepe Mutlu<sup>2</sup>, Heves Kırmızıbekmez<sup>3</sup></b> <sup>1</sup> S.B. Zeynep Kamil Kadın-Doğum ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Bölümü, <sup>2</sup> Koç Üniversitesi Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Bölümü, <sup>3</sup> S.B. Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Bölümü

**Oturum Başkanları: Prof. Dr. Şükran Darcan, Prof. Dr. Peyami Cinaz**

V. OTURUM Glukoz Metabolizması Bozuklukları ve Obezite -II	15:00-15:15	<b>KONJENİTAL LEPTİN EKSİKLİĞİ TANISI OLAN BİR OLGUNUN TEDAVİYE YANITININ DEĞERLENDİRİLMESİ</b> <b>Ruken Yıldırım,</b> Diyarbakır Çocuk Hastalıkları Hastanesi Çocuk Endokrinolojisi, Diyarbakır
	15:15-15:25	<b>KONJENİTAL JENERALİZE LİPODİSTROFİ:TEDAVİDE NEREDEYİZ?</b> <b>Tanık Kırkgöz<sup>1</sup>, Azad Akbarzade<sup>2</sup>, Fuat Buğrul<sup>3</sup>, Zehra Yavaş Abalı<sup>1</sup>, Sare Kaygusuz<sup>1</sup>, Mehmet Eltan<sup>4</sup>, David Savage<sup>5</sup>, Barış Akıncı<sup>6</sup>, Serap Turan<sup>1</sup>, Abdullah Bereket<sup>1</sup>, Tülay Güran<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> Marmara Üniversitesi Çocuk Endokrin ve Diyabet Bilim Dalı, <sup>2</sup> Azerbaycan Tıp Fakültesi Eğitim ve Terapötik Hastanesi Pediatri Ana Bilim Dalı, <sup>3</sup> Selçuk Üniversitesi Çocuk Endokrin ve Diyabet Bilim Dalı, <sup>4</sup> Medeniyet Üniversitesi Göztepe Eğitim Araştırma Hastanesi Çocuk Endokrin Bilim Dalı, <sup>5</sup> University of Cambridge Addenbrooke's Hospital, <sup>6</sup> Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi Endokrinoloji ve Diyabet Bilim Dalı
	15:25-15:35	<b>JENERALİZE LİPODİSTROFİLİ BİR OLGU SUNUMU</b> <b>Selma Tunç,</b> Çocuk Endokrinolojisi Bölümü, Diyarbakır Çocuk Hastalıkları Hastanesi

15:35-16:00 ARA

VI. OTURUM Kemik ve Kalsiyum-Fosfat Metabolizması Bozuklukları	<b>Oturum Başkanları: Prof. Dr. Behzat Özkan, Prof. Dr. Selim Kurtoğlu</b>	
	16:00-16:15	<b>PATOLOJİK KIRIK İLE BAŞVURAN LOWE SENDROMU OLGUSU</b> <b>Emine Çamtosun<sup>1</sup>, Ayşehan Akıncı<sup>1</sup>, Leman Kayaş<sup>1</sup>, Yılmaz Tabel<sup>2</sup></b> <sup>1</sup> İnönü Üniversitesi Çocuk Endokrinoloji BD, <sup>2</sup> İnönü Üniversitesi Çocuk Nefroloji ABD
	16:15-16:30	<b>BARAKAT SENDROMU: HDR (HİPOPARATİROİDİ, SAĞIRLIK, RENAL DİSPLAZİ) SENDROMU VE GATA3 GENİNDE YENİ TANIMLANMIŞ MUTASYON</b> <b>Gül Yeşiltepe Mutlu<sup>1</sup>, Serpil Eraslan<sup>2</sup>, Mahir Kayıran<sup>3</sup>, Hülya Kayserili<sup>2</sup>, Şükrü Hatun<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> Koç Üniversitesi Hastanesi Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Bölümü <sup>2</sup> Koç Üniversitesi Hastanesi Tıbbi Genetik Ana Bilim Dalı <sup>3</sup> Amerikan Hastanesi Pediatri Kliniği
	16:30-16:45	<b>TÜMORAL KALSİNOZİSLİ BİR OLGUDA SEVELAMER, ASETOZOLAMİD VE SODYUM TİOSÜLFALT TEDAVİSİ</b> <b>Hakan Döneray<sup>1</sup>, Ayşe Özden<sup>1</sup>, Kadri Gürbüz<sup>2</sup></b> <sup>1</sup> Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, <sup>2</sup> Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Atatürk Üniversitesi
	16:45-17:00	<b>AĞIR FİBRÖZ DİSPLAZİLİ OLGUDA DENOSUMAB TEDAVİ ETKİNLİĞİ</b> <b>Damla Gökşen<sup>1</sup>, Samim Özen<sup>1</sup>, Aysun Ata<sup>1</sup>, Cenk Eraslan<sup>2</sup>, Şükran Darcan<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrin ve Diyabet Bilim Dalı, <sup>2</sup> Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi Radyoloji Anabilim Dalı
17:00-17:15	<b>CASR GENİNDE HOMOZİGOT MUTASYONA BAĞLI YENİDOĞANIN AĞIR HİPERPARATİROİDİSİ TANILI OLGUDA PARATİROİDEKTOMİYİ GEÇİRTİRMEDE SİNAKALSETİN ETKİNLİĞİ</b> <b>Fatma Özgüç Çömlek<sup>1</sup>, Selma Demir<sup>2</sup>, Emine Dilek<sup>1</sup>, Hakan Gürkan<sup>2</sup>, Mustafa İnan<sup>3</sup>, Atakan Sezer<sup>4</sup>, Filiz Tütüncüler<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> Trakya Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, <sup>2</sup> Tıbbi Genetik Anabilim dalı, <sup>3</sup> Çocuk Cerrahisi Anabilim Dalı ve <sup>4</sup> Genel Cerrahi Anabilim Dalı- Edirne	

VII. OTURUM Tiroid Hastalıkları	<b>Oturum Başkanları: Prof. Dr. Ömer Tarım, Prof. Dr. Zehra Ayçan</b>	
	17:15-17:30	<b>DÜŞÜK RENİN DÜZEYİ: ENDOKRİN HİPERTANSİYON</b> <b>Zehra Yavaş Abalı<sup>1</sup>, Saygın Abalı<sup>2</sup>, Nuran Küçük<sup>3</sup>, Nur Canpolat<sup>4</sup>, Neslihan Çiçek<sup>5</sup>, Harika Alpay<sup>5</sup>, Abdullah Bereket<sup>1</sup>, Serap Turan<sup>1</sup>, Gözde Yeşil<sup>6</sup>, Tülay Güran<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Pediatrik Endokrinoloji BD, İstanbul, <sup>2</sup> Acıbadem Mehmet Ali Aydınlar Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi BD, İstanbul, <sup>3</sup> Kartal Dr. Lütfi Kırdar Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Pediatrik Nefroloji, İstanbul, <sup>4</sup> İstanbul Üniversitesi, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Pediatrik Nefroloji BD, İstanbul <sup>5</sup> Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Pediatrik Nefroloji BD, İstanbul <sup>6</sup> Bezmialem Vakıf Üniversitesi Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik AD, İstanbul
	17:30-17:40	<b>PSÖDOHİPOALDOSTERONİZM</b> <b>Ayşe Derya Buluş<sup>1</sup>, Fatih Mehmet Kışlal<sup>2</sup>, Serdar Ceylaner<sup>3</sup></b> <sup>1</sup> SBÜ Keçiören Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Bölümü, <sup>2</sup> SBÜ Keçiören Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Yenidoğan Bölümü, <sup>3</sup> İntergen Genetik Merkezi
17:40-17:50	<b>PSÖDOHİPOALDOSTERONİZM OLGUSU: TANI VE YÖNETİMİNDE YAŞANAN ZORLUKLAR</b> <b>Zeynep Uzan Tatlı, Gül Direk, Nihal Hatipoğlu, İsmail Dursun, Leyla Akin, Mustafa Kendirci.</b> Erciyes Üniversitesi Çocuk Endokrinolojisi Kliniği	

<b>Oturum Başkanları: Prof. Dr. Damla Gökşen, Prof. Dr. Zerrin Orbak</b>	
<b>VIII. OTURUM</b> Glukoz Metabolizması Bozuklukları ve Obezite -III	<p><b>08:30-08:45</b> <b>TİP 2 DİYABET İLE PREZENTE OLAN PROHORMON KONVERTAZ EKSİKLİĞİ OLGUSU</b></p> <p><b>Gülin Karacan Küçükali<sup>1</sup>, Şenay Savaş Erdeve<sup>1</sup>, Semra Çetinkaya<sup>1</sup>, Melikşah Keskin<sup>1</sup>, Ayşe Derya Buluş<sup>2</sup>, Zehra Aycan<sup>1</sup></b></p> <p><sup>1</sup>SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, <sup>2</sup>SBÜ Ankara Keçiören Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji</p>
	<p><b>08:45-09:00</b> <b>ERKEN BAŞLANGIÇLI OBEZİTENİN NADİR NEDENİ BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN SENDROMU</b></p> <p><b>Gül Yeşiltepe Mutlu<sup>1</sup>, Esra Yücel<sup>2</sup>, Nuray Uslu Kızılkın<sup>3</sup>, Ayfer Arduç Akçay<sup>4</sup>, Zeynep Seda Uyan<sup>5</sup>, Hülya Kayserili<sup>2</sup>, Şükrü Hatun<sup>1</sup></b></p> <p><sup>1</sup>Koç Üniversitesi Hastanesi Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Bölümü, <sup>2</sup>Koç Üniversitesi Hastanesi Tıbbi Genetik Ana Bilim Dalı, <sup>3</sup>Koç Üniversitesi Hastanesi Pediatrik Gastroenteroloji Bölümü, <sup>4</sup>Koç Üniversitesi Hastanesi Pediatrik Nöroloji Bölümü, <sup>5</sup>Koç Üniversitesi Hastanesi Pediatrik Göğüs Hastalıkları Bölümü</p>
	<p><b>09:00-09:15</b> <b>YENİ TANI DİYABETLİ ERGENDE SEBAT EDEN KREATİNİN YÜKSEKLİĞİ: HNF1B-MODY</b></p> <p><b>Saygın Abalı<sup>1</sup>, Nuran Küçük<sup>2</sup></b></p> <p><sup>1</sup>Acıbadem Mehmet Ali Aydınlar Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji BD, <sup>2</sup>Kartal Dr. Lütfi Kırdar Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Nefroloji</p>
	<p><b>09:15-09:30</b> <b>NADİR OTOİMMUN PATOLOJİLERLE SEYREDEN TİP 1 DİYABET OLGUSU: STİFF PERSON SENDROMU VE SKLERODERMA DİABETİKORUM BİRLİKTELİĞİ</b></p> <p><b>Gül Direk<sup>1</sup>, Ülkü Gül<sup>1</sup>, Zeynep Uzan Tatlı<sup>1</sup>, Demet Kartal<sup>2</sup>, Leyla Akın<sup>1</sup>, Nihal Hatipoğlu<sup>4</sup>, Hüseyin Per<sup>3</sup>, Selim Kurtoğlu<sup>4</sup></b></p> <p><sup>1</sup>Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, <sup>2</sup>Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Dermatoloji Ana Bilim Dalı, <sup>3</sup>Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Nöroloji Bilim Dalı <sup>4</sup>Memorial Kayseri Hastanesi Çocuk Endokrinoloji Birimi</p>
	<p><b>09:30-09:45</b> <b>ADOLESAN DÖNEMDE HİPERİNSÜLİNEMİK HİPOGLİSEMİNİN NADİR RASTLANAN NEDENİ: İNSÜLİN OTOİMMUN SENDROM</b></p> <p><b>Betül Ersoy, Duygu Düzcün Kilimci</b></p> <p>Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı</p>
	<p><b>09:45-10:00</b> <b>SANTRAL OBEZİTEDE EKSENATİD TEDAVİSİ: OLASI ETKİLER VE YAN ETKİLER</b></p> <p><b>Zeynep Uzan Tatlı, Gül Direk, Mervenur Hepokur, Nihal Hatipoğlu, Mustafa Kendirci, Selim Kurtoğlu.</b></p> <p>Erciyes Üniversitesi Çocuk Endokrinoloji Kliniği</p>
	<p><b>10:00-10:15</b> <b>TANI VE TEDAVİSİNDE SORUN YAŞANILAN OLGULAR (8.OLGU SUNUMLARINDA SUNULAN VE İZLEMDE TANISI KONAN HASTANIN PROGNOZU BİLDİRİLECEKTİR)</b></p> <p><b>Elif Özsu<sup>1</sup>, Allison Bahm<sup>2</sup></b></p> <p><sup>1</sup>Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları ABD, Pediatrik, Endokrinoloji Bilim Dalı, <sup>2</sup>Brampton Civic Hospital, Pediatric Endocrinology</p>
<b>10:15-10:45 KAHVE ARASI VE POSTER</b>	

## 20 Ekim 2018 Cumartesi

<b>Oturum Başkanları: Prof. Dr Serap Semiz, Prof Dr Atilla Büyükgebiz</b>	
<b>IX. OTURUM</b> Puberte ve Gonadal Problemler	<b>10:45-11:00</b> <b>HİPOGONADİZM'İN NADİR BİR NEDENİ: WOODHOUSE-SAKATİ SENDROMU</b> <b>Atilla Çayır<sup>1</sup>, Erdal Kurnaz<sup>2</sup>, Oğuzhan Yaralı<sup>2</sup>, Berrin Demir<sup>3</sup></b> <sup>1</sup> Çocuk endokrinoloji bölümü, Erzurum Bölge Eğitim Araştırma Hastanesi, <sup>2</sup> Tıbbi Genetik bölümü, Erzurum Bölge Eğitim Araştırma Hastanesi, <sup>3</sup> Radyoloji bölümü, Palandöken Devlet
	<b>11:00-11:15</b> <b>ÜÇ, KARDEŞTE HİPOGONADOTROPİK HİPOGONADİZME YOL AÇAN NOVEL İNAKTİVE EDİCİ KISS1R/GPR54 MUTASYONU</b> <b>Özlem Nalbantoğlu<sup>1</sup>, Gülçin Arslan<sup>1</sup>, Özge Köprülü<sup>1</sup>, Filiz Hazan<sup>2</sup>, Semra Gürsoy<sup>2</sup>, Behzat Özkan<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> Dr. Behcet Uz Çocuk Hastanesi Çocuk Hastalıkları ve Eğitim Hastanesi Çocuk Endokrin Kliniği <sup>2</sup> Dr. Behcet Uz Çocuk Hastanesi Çocuk Hastalıkları ve Eğitim Hastanesi Tıbbi Genetik Kliniği
	<b>11:15-11:30</b> <b>WOLFRAM SENDROMUNDA YENİ BİR MUTASYONUN OLASI FENOTİPİK YANSIMASI: PRİMER GONADAL YETMEZLİK</b> <b>Zeynep Uzan Tatlı, Gül Direk, Mervenur Hepokur, Nihal Hatipoğlu, Mustafa Kendirci, Selim Kurtoğlu.</b> Erciyes Üniversitesi Çocuk Endokrinoloji Kliniği
	<b>11:30-11:45</b> <b>OBEZİTE VE AMENORE NEDENİ İLE BAŞVURAN ERİŞKİN İKİZ KARDEŞLERDE ÇOK NADİR BİR KONDRODİPLAZİ: AKRODİZOSTOZ TİP 1</b> <b>Ahmet Uçar<sup>1</sup>, Ezgi Çelikboya Kabadayı<sup>1</sup>, Lütfiye Şahin Keskin<sup>1</sup>, Evrim Özmen<sup>2</sup>, Nurver Akıncı<sup>3</sup>, Muhammed Karabulut<sup>4</sup>, Caroline Silve<sup>5</sup></b> <sup>1</sup> Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet Kliniği, <sup>2</sup> Çocuk Radyoloji Kliniği, <sup>3</sup> Çocuk Nefroloji Kliniği, <sup>4</sup> Çocuk Kardiyoloji Kliniği, <sup>5</sup> Service de Biochimie et Génétique Moléculaires, Hôpital Cochin, Paris Centre de référence des maladies rares du métabolisme du calcium et du phosphore

<b>Oturum Başkanları: Prof Dr Ayşehan Akıncı, Prof Dr Oya Ercan</b>	
<b>X. OTURUM</b> Adrenal hastalıklar-III	<b>11:45-12:00</b> <b>KARACİĞERDE NÖROENDOKRİN TÜMÖRE BAĞLI EKTOPİK ACTH SENDROMU</b> <b>Jamala Mammadova, Eda Çelebi Bitkin, Murat Aydın</b> Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi BD, Samsun
	<b>12:00-12:15</b> <b>YAYGIN STRİALARLA PREZENTE OLAN ADRENOKORTİKAL KARSİNOMLU BİR OLGU</b> <b>Zerrin Orbak<sup>1</sup>, Ayşe Özden<sup>1</sup>, Gözde Doymuş<sup>2</sup>, Ebru Şener<sup>3</sup></b> <sup>1</sup> Atatürk Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, <sup>2</sup> Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, <sup>3</sup> Patoloji Anabilim Dalı
	<b>12:15-12:30</b> <b>CARNEY KOMPLEKSİ : NADİR BİR SENDROMUN FARKLI İKİ YÜZÜ</b> <b>Hande Turan, Aydılek Dağdeviren Çakır, Oya Ercan, Saadet Olcay Evliyaoglu</b> İstanbul Üniversitesi- Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Pediatrik Endokrinoloji Bilim Dalı
	<b>12:30-12:45</b> <b>AKILCI İLAÇ KULLANIMI</b> <b>Dr. Sare Betül Kaygusuz</b> Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet BD

**KAPANIŞ VE ÖĞLE YEMEĞİ**

## POSTER SUNUMLARI

I. KATEGORİ  
Büyüme-Hipofiz Hastalıkları-I**POSTER Başkanları: Prof. Dr. Birgül Kirel, Prof. Dr. Cengiz Kara****BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN NOONAN SENDROMLU İKİ KARDEŞ****Hüseyin Anıl Korkmaz**

Balıkesir Atatürk Devlet Hastanesi, Pediatri Endokrinoloji Bölümü, Balıkesir, Türkiye

**BÜYÜME HORMONU EKSİKLİĞİNİN EŞLİK ETTİĞİ GLİKOJEN DEPO HASTALIĞI TİP 0****Hakan Döneray<sup>1</sup>, Ayşe Özden<sup>1</sup>, İlker Tosun<sup>2</sup>**<sup>1</sup>Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, <sup>2</sup>Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Atatürk Üniversitesi**KENNY-CAFFEY SENDROMU TİP2 TANILI BÜYÜME HORMON TEDAVİSİ ALAN HASTA****Muammer Büyükinan**, Konya Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği**LARON SENDROMLU BİR OLGUDA GnRH ANALOG TEDAVİSİ****Gül Direk<sup>1</sup>, Zeynep Uzan Tatlı<sup>1</sup>, Merve Nur Hepokur<sup>1</sup>, Leyla Akın<sup>1</sup>, Nihal Hatipoğlu<sup>1</sup>, Mustafa Kendirci<sup>1</sup>, Selim Kurtoğlu<sup>2</sup>**<sup>1</sup> Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı<sup>2</sup> Memorial Kayseri Hastanesi Çocuk Endokrinoloji Birimi**KASIK ŞİŞLİĞİ İLE BAŞVURUP TURNER SENDROMU TANISI ALAN MONOZİGOTİK İKİZLER****Özge Can Demirbaş, Erdal Eren, Ayşe Parlak, Emin Balkan, Ömer Tarım**

Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Bursa

Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Cerrahisi Bilim Dalı, Bursa

I. KATEGORİ  
Büyüme-Hipofiz Hastalıkları II**POSTER Başkanları: Prof. Dr. Pınar İşgüven, Prof. Dr. Nihal Hatipoğlu****MAKROPROLAKTİNEMİ****Hüseyin Anıl Korkmaz**

Balıkesir Atatürk Devlet Hastanesi, Pediatri Endokrinoloji Bölümü, Balıkesir, Türkiye

**HİPOPİTÜİTARİZME NEDEN OLAN MAKROPROLAKTİNOMA OLGUSUNDA MEDİKAL TEDAVİ ALTINDA İZLEM****Şervan Özalkak<sup>1</sup>, Nursel Muratoğlu Şahin<sup>1</sup>, Selami Kocaman<sup>1</sup>, Betül Emine Derinkuyu<sup>2</sup>, Şenay Savaş Erdeve<sup>1</sup>, Semra Çetinkaya<sup>1</sup>, Zehra Aycan<sup>1</sup>**<sup>1</sup>Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara, <sup>2</sup>Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Radyoloji Kliniği, Ankara**ÇOKLU HİPOFİZ HORMON EKSİKLİĞİ GELİŞTİREN EMPTY SELLA OLGUSU****Emel H. Aytaç Kaplan, Mehmet Keskin, Murat Karaoğlan**

Gaziantep Üniversitesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Gaziantep

**MEDİASTİNAL GERM HÜCRELİ TÜMÖR İLE TANI ALAN KLİNEFELTER SENDROMU****Servet Yel, Elvan Bayramoğlu, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya, Zehra Aycan**

SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Çocuk Endokrinoloji Kliniği

**MARFAN SENDROMLU BİR AİLE****Zerrin Orbak<sup>1</sup>, Ayşe Özden<sup>1</sup>, İsmail Güzelkaş<sup>2</sup>, Ömer Yakar<sup>3</sup>**Atatürk Üniversitesi Tıp Fakültesi <sup>1</sup>Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, <sup>2</sup>Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı,<sup>3</sup>Tıbbi Genetik Anabilim Dalı

## POSTER SUNUMLARI

II. KATEGORİ Adrenal Hastalıkları	<b>POSTER Başkanları:</b> Prof. Dr. Erdal Adal, Prof. Dr. Mehmet Keskin
	<b>İZOLE HİPOALDOSTERONİZM</b> <b>Jamala Mammadova, Eda Çelebi Bitkin, Murat Aydın</b> Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Samsun
	<b>DERİN HİPONATREMİYE KARŞILIK HİPERPOTASEMİNİN EŞLİK ETMEDİĞİ ADDİSON HASTALIĞI</b> <b>Hakan Döneray<sup>1</sup>, Ayşe Özden<sup>1</sup>, Nagihan Erol Kızılelma<sup>2</sup></b> <sup>1</sup> Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, <sup>2</sup> Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Atatürk Üniversitesi
	<b>PRİMER ADRENAL YETMEZLİKLİ DAX-1 MUTASYONU DÜŞÜNÜLEN OLGU</b> <b>Ayşegül yüksel</b> Derince EAH Kocaeli
	<b>ÇOCUKLUK ÇAĞINDA HİPERTANSİYONUN NADİR BİR NEDENİ: PARAGANGLİOMA</b> <b>Berna Eroğlu Filibeli<sup>1</sup>, Gönül Çatlı<sup>2</sup>, Bumin N. Dündar<sup>2</sup></b> <sup>1</sup> T.C SBÜ İzmir Tepecik Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, <sup>2</sup> İzmir Katip Çelebi Üniversitesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, İzmir
<b>GEÇ TANILI BİR 3 BETA HİDROKSİSTEROİD DEHİDROGENAZ EKSİKLİĞİ OLGUSU</b> <b>Murat Karaoğlu, Emel Aytaç, Mehmet Keskin</b> Gaziantepe Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı	

III. KATEGORİ Cinsiyet Gelişim Bozuklukları	<b>POSTER Başkanları:</b> Prof. Dr. Olcay Evliyaoğlu, Prof. Dr. Bumin Dündar
	<b>AMHR2 GENİNDE YENİ BİR MUTASYON NEDENİYLE PERSİSTENT MÜLLERİAN DUCT SENDROMU</b> <b>Edip Unal</b> Dicle Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi BD, Diyarbakır
	<b>46 XY CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUĞU OLAN İKİ KARDEŞTE TANIDA GONADOBLASTOM VE DİSERMİNOM BİRLİKTELİĞİ</b> <b>Emine Çamtosun<sup>1</sup>, Ayşehan Akıncı<sup>1</sup>, Leman Kayaş<sup>1</sup>, Saadet Alan<sup>2</sup>, Mehmet Demircan<sup>3</sup></b> <sup>1</sup> İnönü Üniversitesi Çocuk Endokrinoloji BD, <sup>2</sup> İnönü Üniversitesi Patoloji ABD, <sup>3</sup> İnönü Üniversitesi Çocuk Cerrahi ABD.
	<b>NADİR GÖRÜLEN POLİORŞİDİZMLİ ERKEK OLGUNUN LİTARATÜR EŞLİĞİNDE SUNUMU</b> <b>Deniz Özalp Kızılay<sup>1</sup>, Hale Ünver Tuhun<sup>1</sup>, Eren İsmailoğlu<sup>2</sup>, Ali Tekin<sup>3</sup></b> <sup>1</sup> Çiğli Bölge Eğitim Hastanesi Çocuk Endokrinolojisi Bölümü, İzmir, <sup>2</sup> Çiğli Bölge Eğitim Hastanesi Radyoloji Bölümü, İzmir, <sup>3</sup> Çiğli Bölge Eğitim Hastanesi Çocuk Ürolojisi Bölümü, İzmir
	<b>CİNSEL GELİŞİM BOZUKLUĞU OLAN SENDROMİK BİR OLGU; DE NOVO 14Q31.3Q32.2 DELESYONU</b> <b>Gülşay Karagüzel<sup>1</sup>, Alper Han Çebi<sup>2</sup>, Saliha Ahmetoğlu<sup>1</sup>, Yakup Aslan<sup>3</sup></b> <sup>1</sup> Karadeniz Teknik Üniversitesi, Tıp Fakültesi, <sup>2</sup> Pediyatrik Endokrinoloji B.D., <sup>3</sup> Genetik A.D., <sup>3</sup> Yenidoğan B.D. Trabzon
	<b>Y KROMOZOMUNA SAHİP TURNER SENDROMLU DÖRT OLGUNUN DEĞERLENDİRİLMESİ</b> <b>Özlem Kara</b> , SBÜ Bursa Yüksek İhtisas Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği
	<b>KAT6B GENİNDE YENİ BİR MUTASYONA BAĞLI GENİTOPATELLAR SENDROM: NADİR OLGU SUNUMU</b> <b>Beray Selver Eklioğlu<sup>1</sup>, Zümrüt Kocabay Sütçü<sup>1</sup>, Sevgi Pekcan<sup>2</sup>, Pelin Taşdemir<sup>3</sup>, Mehmet Emre Atabek<sup>1</sup></b> <sup>1</sup> Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, <sup>2</sup> Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi Çocuk Göğüs Bilim Dalı, <sup>3</sup> Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi Çocuk Genetik Bilim Dalı



## POSTER SUNUMLARI

IV. KATEGORİ  
Glukoz Metabolizması Bozuklukları ve Obezite**POSTER Başkanları:** Prof. Dr. Filiz Çizmecioğlu, Prof. Dr. Ayhan Abacı**TİP 1 DİYABETİN NADİR BİR NEDENİ: H SENDROMU****Recep Polat<sup>1</sup>, Mustafa Çakan<sup>2</sup>, Ala Üstyoğlu<sup>1</sup>, Rabia Altunbaş<sup>3</sup>**Şanlıurfa Eğitim Araştırma Hastanesi <sup>1</sup>Çocuk endokrinoloji, <sup>2</sup>Çocuk romatoloji, <sup>3</sup>Tıbbi patoloji**NADİR GÖRÜLEN BİRLİKTELİK: MİYOTONİK DİSTROFİ VE TİP 1 DİABETES MELLİTUS****Özlem Sangün<sup>1</sup>, İlknur Eroğlu<sup>2</sup>**<sup>1</sup>Başkent Üniversitesi Adana Dr. Turgut Noyan UAM, Çocuk Endokrinolojisi BD,<sup>2</sup>Başkent Üniversitesi Adana Dr. Turgut Noyan UAM, Çocuk Nörolojisi BD**GRANULOMA ANNULARE GELİŞEN TİP 1 DİABETES MELLİTUSLU BİR ÇOCUK OLGU****Havva Nur Peltek Kendirci<sup>1</sup>, Aynure Öztekin<sup>2</sup>**<sup>1</sup>Hittit Üniversitesi, Erol Olçok Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi BD,<sup>2</sup>Hittit Üniversitesi, Erol Olçok Eğitim Araştırma Hastanesi, Dermatoloji Kliniği**TİP 1 DİYABET TEDAVİSİNDE İNSÜLİN TEDAVİSİ İŞE YARAMAZ İSE NE YAPARSINIZ?****Hasan Önal<sup>1</sup>, Neval Topal<sup>1</sup>, Melek Yıldız<sup>1</sup>, Erdal Adal<sup>2</sup>**<sup>1</sup>Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Kanuni Sultan Süleyman Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Çocuk Endokrinolojive Metabolizma Kliniği, <sup>2</sup>Medipol Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı**HİPERİNSÜLİNEMİK HİPOGLİSEMİDEN DİYABETE****Esin Karakılıç Özturan, Aslı Derya Kardelen AL, Şükran Poyrazoğlu, Firdevs Baş, Feyza Darendeliler**

İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Büyüme-Gelişme ve

Pediyatrik Endokrinoloji Bilim Dalı

V. KATEGORİ  
Glukoz Metabolizması ve Tiroid Hastalıkları**POSTER Başkanları:** Prof. Dr. Hakan Döneray, Prof. Dr. Semra Çetinkaya**DİAZOKSİT KULLANIMINA BAĞLI NADİR GÖRÜLEN BİR YAN ETKİ: PULMONER HİPERTANSİYON****Merve Nur Hepokur<sup>1</sup>, Özge Pamukçu<sup>2</sup>, Gül Direk<sup>1</sup>, Zeynep Uzan Tatlı<sup>1</sup>, Nihal Hatipoğlu<sup>1</sup>, Leyla Akın<sup>1</sup>, Mustafa Kendirci<sup>1</sup>, Selim Kurtoğlu<sup>3</sup>**<sup>1</sup>Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı <sup>2</sup>Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi,Çocuk Kardiyoloji Bilim Dalı <sup>3</sup>Memorial Kayseri Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Bölümü**TANI GÜÇLÜĞÜ YAŞANAN TEKRARLAYAN HİPOGLİSEMİ ATAKLARI OLAN OLGU: FRUKTOZ 1,6-BİFOSFATAZ EKSİKLİĞİ****Deniz Ökdemir, İhsan Esen**

Fırat Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Elazığ

**RADYOTERAPİ İLİŞKİLİ HİPERTİROİDİZM: ÇOCUKLARDA KANSER TEDAVİSİNİN NADİR BİR KOMPLİKASYONU****Meliha Demiral, Mehmet Nuri Özbek**

Gazi Yaşargil Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji, Diyarbakır

**ANTİTİROİD ARTRİT SENDROMU BİR OLGU NEDENİYLE****Ayça Törel Ergür<sup>1</sup>, Sevinç Odabaşı Güneş<sup>2</sup>**<sup>1</sup>Ufuk Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı,<sup>2</sup>Kırıkkale Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı

## POSTER SUNUMLARI

**POSTER Başkanları: Doç. Dr. Zeynep Atay, Doç. Dr. Şükran Poyrazoğlu**

**SÜT ÇOCUĞU DÖNEMİNDE GERÇEK ERKEN PUBERTE BİRLİKTELİĞİ İLE GİDEN BİR SOTOS SENDROMU OLGUSU**

**Tuğba Çetin<sup>1</sup>, Serdar Ceylaner<sup>2</sup>, Zeynep Şıklar<sup>1</sup>, Merih Berberoğlu<sup>1</sup>**

<sup>1</sup>Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı

<sup>2</sup>İntergen Genetik Tanı Merkezi, Ankara

**MAKROPENİSİN NADİR BİR NEDENİ: PENİL PLEKSİFORM NÖROFİBROM**

**Saliha Ahmetoğlu<sup>1</sup>, Gülay Karagüzel<sup>1</sup>, Mustafa İmamoğlu<sup>2</sup>, İsmail Saygın<sup>3</sup>, Ayşenur Bahadır<sup>4</sup>,**

<sup>1</sup>Karadeniz Teknik Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Pediatrik Endokrinoloji B.D., <sup>2</sup>Pediatrik Üroloji B.D.,

<sup>3</sup>Patoloji A.D, <sup>4</sup>Pediatrik Onkoloji B.D., Trabzon

**PREPUBERTAL JİNEKOMASTİLİ BİR OLGUDA DÜŞÜK DHEA-S DÜZEYLERİ**

**Neşe Akcan, Mahmut Cerkez Ergoren, Matteo Bertelli, Rüveyde Bundak**

Yakın Doğu Üniversitesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Lefkoşa, Kıbrıs

Yakın Doğu Üniversitesi, Medikal Biyoloji Bilim Dalı, Lefkoşa, Kıbrıs

MAGI'S LAB, Genetic and Rare Diseases Research, Diagnosis and Treatment Centre, Rovereto, İtalya

Girne Üniversitesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Girne, Kıbrıs

**ERKEK ÇOCUKLARDA GECİKMİŞ ERGENLİK**

**Nurhan Özcan Murat<sup>1</sup>, Fuat Buğrul<sup>2</sup>, Hakan Karabağlı<sup>3</sup>, Samim Özen<sup>4</sup>**

<sup>1</sup>Derince Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Kocaeli

<sup>2</sup>Selçuk Üniversitesi, Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Konya

<sup>3</sup>Selçuk Üniversitesi, Tıp Fakültesi Beyin Cerrahisi Anabilim Dalı, Konya

<sup>4</sup>Ege Üniversitesi, Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, İzmir

**POSTER Başkanları: Prof. Dr. Gülay Karagüzel, Doç. Dr. Korcan Demir**

**İLERİ GEBELİKTE YÜKSEK DOZ D VİTAMİNİ UYGULAMASININ PERİNATAL SONUÇLARI**

**Gülin Karacan Küçükali, Zehra Aycan, Melikşah Keskin, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya**

Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve

Araştırma Merkezi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara,

**NADİR GÖRÜLEN SLC34A1 MUTASYONUNA BAĞLI İDİOPATİK İNFANTİL HİPERKALSEMİDE HİPOKALEMİ VE METABOLİK ALKALOZ BİRLİKTELİĞİ VE TEDAVİ ALTINDA İZLEMİN DEĞERLENDİRİLMESİ**

**Erdal Kurnaz, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya, Zehra Aycan**

SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi,

Çocuk Endokrinoloji Kliniği

**HİPERKALSEMİ NEDENİYLE KONSÜLTE EDİLEN OLGUNUN MOLEKÜLER GENETİK ÇALIŞMASI**

**İhsan Turan<sup>1</sup>, Mehmet Taştan<sup>2</sup>, Fatih Gürbüz<sup>2</sup>, Bilgin Yüksel<sup>2</sup>**

<sup>1</sup>Şanlıurfa Eğitim Araştırma Hastanesi Çocuk Endokrinolojisi

<sup>2</sup>Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı

**ÇOCUKLARDA HİPERPARATİROİDİNİN NADİR NEDENİ: PARATİROİD KARSİNOMU**

**Şervan Özalkak<sup>1</sup>, Gülin Karacan Küçükali<sup>1</sup>, İbrahim Karaman<sup>2</sup>, Sevil Günce<sup>3</sup>, Gürses Şahin<sup>4</sup>,**

**Şenay Savaş Erdeve<sup>1</sup>, Zehra Aycan<sup>1</sup>, Semra Çetinkaya<sup>1</sup>**

<sup>1</sup>Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara,

<sup>2</sup>Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Çocuk Cerrahi Kliniği, Ankara,

<sup>3</sup>Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Çocuk Patoloji Kliniği, Ankara,

<sup>4</sup>Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Çocuk Onkoloji Kliniği, Ankara,

V. KATEGORİ  
Pubeerte Bozuklukları

VI. KATEGORİ  
Kemik ve Kalsiyum-Fosfat Metabolizması Bozuklukları-I

## POSTER SUNUMLARI

VI. KATEGORİ  
Kemik ve Kalsiyum-Fosfat  
Metabolizması Bozuklukları-II

**POSTER Başkanları:** Prof. Dr. Ayça Törel, Doç. Dr. Mehmet Nuri Özbek

### YENİ TANIMLANMIŞ VDR GEN MUTASYONUNA BAĞLI D VİTAMİNİ BAĞIMLI RİKETS TİP 2'NİN UZUN DÖNEM TAKİBİ

**Fatih Gürbüz, İhsan Turan, Mehmet Taştan, Bilgin Yüksel**  
Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi, Adana

### VİTAMİN D BAĞIMLI RİKETS TİP 2 A TEDAVİSİ VE UZUN SÜRELİ YÖNETİMİ

**Yılmaz Kor**

Adana Şehir Eğitim ve Araştırma Hastanesi

### SADECE İYONİZE KALSİYUM DÜŞÜKLÜĞÜ İLE GİDEN OLGU

**Ayşegül Yüksel, Müge Atar**

Derince EAH Kocaeli

### HİPOFOSFATEMİK RİKETS; OLGU SUNUMU

**Ayşe Derya Buluş<sup>1</sup>, Emel Düzgün<sup>2</sup>, Yufei Shi<sup>3</sup>**

<sup>1</sup>Keçiören Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji

<sup>2</sup>Keçiören Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları

<sup>3</sup>King Facial Specialist Hospital ve Research Centre, Department of Genetics

VI. KATEGORİ  
Kemik ve Kalsiyum-Fosfat  
Metabolizması Bozuklukları-III

**POSTER Başkanları:** Prof. Dr. Filiz Tütüncüler, Prof. Dr. Yaşar Cesur

### GNAS GENİNDE MUTASYON SAPTANAN PSÖDOHİPOPARATİROİDİ TİP 1B OLGUSU

**Hale Ünver Tuhan<sup>1</sup>, Deniz Özalp Kızılay<sup>2</sup>, Füsun Düzcen<sup>2</sup>**

<sup>1</sup>Çiğli Bölge Eğitim Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Ünitesi, İzmir,

<sup>2</sup>Özel Tınaztepe Hastanesi, Genetik Tanı Merkezi, İzmir

### OSTEOMA CUTİS TABLOSU İLE İZLEMİNE BAŞLANAN BİR OLGU

**Aşan Önder, Pınar Canızcı Erdemli**

Göztepe Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği

### ÇOCUKLUK ÇAĞINDA APECED SENDROMU: AKILDA TUTULMASI GEREKEN NADİR KLİNİK PREZENTASYONLAR

**Aslıhan Araslı Yılmaz<sup>1</sup>, Selin Elmaoğulları<sup>1</sup>, Nursel Muratoğlu Şahin<sup>1</sup>, Şenay Savaş Erdeve<sup>1</sup>**

**Zehra Aycan<sup>1,2</sup>, Semra Çetinkaya<sup>1</sup>**

<sup>1</sup>Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara, <sup>2</sup>Yıldırım Beyazıt Üniversitesi

### OSTEOPOROZ PSEUDOGLİOM SENDROMLU OLGULARIMIZ VE İZLEMLERİ

**Gülin Karacan Küçükali<sup>1</sup>, Şenay Savaş Erdeve<sup>1</sup>, Semra Çetinkaya<sup>1</sup>, Elif Sağsak<sup>2</sup>, Zehra Aycan<sup>1</sup>**

<sup>1</sup>Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Çocuk Endokrinoloji Kliniği,

<sup>2</sup>İstanbul Gaziosmanpaşa Taksim Eğitim ve Araştırma Hastanesi

### İNFRANTİL HİPOFOSFATAZYA

**Ayşe Derya Buluş, Zehra Aycan**

SBÜ Keçiören Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Bölümü

SBÜ DR. Sami Ulus Çocuk Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Bölümü

#### Not:

**19 Ekim Cuma günü saat 13:15-14: 00 arası** moderator eşliğinde poster sunumları (herbir poster için 6-7 dk) gerçekleştirilecektir.

**20 Ekim Cumartesi saat 10:15-10:45 arası** ise kahve arası-serbest poster tartışması olarak belirlenmiştir. Söz konusu gün ve saatlerde poster sunucularının posterlerinin başında olması gerekmektedir.



Tıp Fakültesi



# ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI 9

Sağlık Bakanlığı Tanıtım Yönetmeliği ve buna bağlı AİFD Tanıtım İlkeleri kurallarına göre, ilaç firmaları bilimsel kongrelerde bildiri, yayın, poster gibi bilimsel çalışma sunumunda bulunanlar ve toplantılara eğitim amaçlı katılanlar dışındaki kişilerin katılımı konusunda finansal katkıda bulunamazlar. Bu kapsamın dışındaki kişilere yapılacak katkılar ağır hukuki yaptırımlara bağlanmıştır. Bu nedenle toplantıya ve bağlı aktivitelere refakatçi getirmemenizi özellikle rica ederiz. Sağlık sektörünün yüksek standartlarını koruma konusunda göstereceğiniz duyarlılık ve destek için teşekkür ederiz.

Bu davetiye bir kişiliktir. Saygılarımızla,

**Merck İlaç Ecza ve Kimya Tic. A.Ş.**

Rüzgarlıbahçe Mah. Kavak Sok. No 16/18 Kavacık Ticaret Merkezi

B. Blok Kat: 4-5-6 Kavacık - Beykoz / İstanbul

Tel: 0216 578 66 00 pbx Faks: 0216 469 09 22

www.merck.com.tr info@merck.com.tr

**MERCK**