



ÇOCUK ENDOKRİNOLOJİSİ OLGU SUNUMLARI -10-



10. Olgu Sunumları Toplantısı Bilimsel Kurulu

Prof. Dr. Feyza Darendeliler (Dernek Başkanı)

Prof. Dr. Şükran Darcan (Başkan)

Prof. Dr. Abdullah Bereket

Prof. Dr. Bilgin Yüksel

Prof. Dr. Damla Gökşen (Sekreter)

Prof. Dr. Cengiz Kara

Sempozyum Programı

09-10 NİSAN 2021

Online platformda
düzenlenecektir.

Oturum Başkanları: Hülya Günöz, Ayşehan Akıncı	
09:00-09:07	<p>WOLCOTT RALLISON SENDROMLU(WRS) 2 OLGU: WRS'DA DİYABET HER ZAMAN 'NEONATAL' OLMAYABİLİR.</p> <p>Elif Eviz¹, Aydın Çelikyurt², Özlem Ünlügedik², Şahin Avcı³, Gül Yeşiltepe Mutlu⁴, Özlem Yılmaz², Çiğdem Arıkan⁴, Şükrü Hatun¹</p> <p>¹Koç Üniversite Hastanesi Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet ²Koç Üniversite Hastanesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları ³Koç Üniversite Hastanesi Tıbbi Genetik ⁴Koç Üniversite Hastanesi Çocuk Gastroenteroloji ve Hepatoloji</p>
09:07-09:14	<p>NEONATAL DİYABETES MELLITUS İLE PREZENTE OLAN LRBA EKSİKLİĞİ: ABATACEPT DENEYİMİ</p> <p>Buşra Gürpınar Tosun¹, Tuba Seven Menevşe¹, Sevgi Bilgiç Eltan², Elisa De Franco³, Şerap Turan¹, Abdullah Bereket¹, Sefa Barış², Tülay Güran¹</p> <p>¹Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet BD ²Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk İmmunolojisi ve Alerji Hastalıkları BD ³The Institute of Biomedical and Clinical Science, University of Exeter Medical School, Exeter, UK</p>
09:14-09:21	<p>DEND'in EŞLİK ETMEDİĞİ SÜLFONİLÜRE CEVAPSIZ YENİ TANIMLANMIŞ KCNJ11 MUTASYONU OLAN NEONATAL DM OLGUSU</p> <p>Elif İzci Güllü¹, Gülden Yıldırım Usta¹, Cem Mete¹, Gizem Özcan¹, Leyla Akın¹, Murat Aydın¹</p> <p>Samsun Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji</p>
09:21-09:28	<p>MC4R'NİN DAHA ÖNCE BİLDİRİLMEMİŞ BİR MUTASYONU MODY DİYABET NEDENİ OLABİLİR Mİ?</p> <p>İlknur Arslanoğlu¹, Fatma Yavuzylmaz¹, Recep Eröz²</p> <p>¹Düzce Üniverstesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Düzce ²Düzce Üniversitesi Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Düzce</p>
09:28-09:35	<p>ABCC8 GENİNDE YENİ P.SER1389PRO MUTASYONU OLAN KONJENİTAL HİPERİNSÜLİNEMİK HİPOGLİSEMİLİ OLGUDA UZUN DÖNEM İZLEM</p> <p>Gülin Karacan Küçükali¹, Şenay Savaş Erdeve¹, Şervan Özakak², Elvan Bayramoğlu³, Melikşah Keskin¹, Zehra Aycan⁴, Semra Çetinkaya¹</p> <p>¹Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara ²Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Gazi Yaşargil Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Diyarbakır ³TC Sağlık Bakanlığı, Haseki Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Bölümü, İstanbul ⁴Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara</p>
09:35-09:42	<p>HİPERİNSÜLİNEMİK HİPOGLİSEMİ VE NÖROBLASTOM BİRLİKTELİĞİ: NADİR BİRLİKTELİK PDE8B MUTASYONUNA BAĞLI OLABİLİR Mİ?</p> <p>Zeynep Şıklar¹, Gizem Şenyazar¹, Sarah Flanagan², Emel Cabi Ünal³, Ayşegül Ceran¹, Zehra Aycan¹, Elif Özsu¹ ve Merih Berberoğlu¹</p> <p>¹Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı ²Institute of Biomedical and Clinical Science, University of Exeter Medical School, Exeter, UK ³Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Onkoloji Bilim Dalı</p>
09:42-09:49	<p>ÇOCUKLUK ÇAĞINDA HİPOGLİSEMİNİN NADİR BİR NEDENİ: SPORADİK İNSÜLİNOMA</p> <p>Zeynep Donbaloğlu¹, Aynur Bedel¹, Güngör Karagüzel², Mete Akın³, Mustafa Tekinalp Gelen⁴, Ebru Barsal Çetiner¹, Berna Singin¹, Hale Tuhan¹, Mesut Parlak¹</p> <p>¹Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya ²Çocuk Cerrahisi Anabilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya ³Gastroenteroloji Bilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya ⁴Patoloji Anabilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya</p>
09:49-10:10 Soru - Cevap	

Oturum Başkanları: Şükrü Hatun, Zehra Aycan	
10:10-10:17	DİYABETİK KETOASİDOZU OLAN HASTADA LİPOPROTEİN LİPAZ GENİ MUTASYONUNUN ARTTIRDIĞI HİPERTRİGLİSERİDEMİYE BAĞLI AKUT PANKREATİT Betül Ersoy, Duygu Düzcan Kilimci Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Çocuk Endokrinoloji ve Metabolizma Bilim Dalı
10:17-10:24	TİP 1 DİYABETES MELLİTUS KLİNİĞİNDE BAŞVURAN, İZLEMDE GELİŞEN EK TABLOLARDAŖ SONRA ALTTA MONOGENİK BİR OTOİNFLAMATUVAR HASTALIK OLDUĐU SAPTANAN OLGU Özge Besci¹, Kashyap A. Patel², Gizem Yıldız³, Özlem Tüfekçi⁴, Kübra Yüksek Acinikli¹, İbrahim Mert Erbaş¹, Ayhan Abacı¹, Ece Böber¹, Meral Torun Bayram³, Şebnem Yılmaz⁴, Korcan Demir⁴ ¹ Çocuk Endokrinolojisi BD, ² Çocuk Nefrolojisi BD, ³ Çocuk Hematolojisi ve Onkolojisi BD, Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi, İzmir ² Institute of Biomedical and Clinical Science, University of Exeter, İngiltere
10:24-10:31	TİP 1 DİYABETES MELLİTUSUN TETİKLEDİĞİ HEMOLİTİK ANEMİ: GLUKOZ-6-FOSFAT DEHİDROGENAZ EKSİKLİĞİ Burçe Orman¹, Semra Çetinkaya¹, Nergis Öner², Meltem Akçaboy³, Ali Fettah², Naz Güleray Lafcı⁴, Şenay Savaş Erdeve¹ ¹ Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara ² Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Hematoloji Bölümü, Ankara ³ Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Genel Pediatri Bölümü, Ankara ⁴ Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Tıbbi Genetik Bölümü, Ankara
10:31-10:38	PLIN1 GENİNDE HOMOZİGOT VARYANT SAPTANAN PARSİYEL LİPODİSTROFİ OLGUSU: LİPODİSTROFİNİN NEDENİ Mİ? KLİNİK ÖNEMİ BELİRSİZ VARYANT MI? Heves Kırmızıbekmez¹, Özlem Akgün DoĐan², Irmak Dicle Sargin¹, Fatma Dursun¹ ¹ SBÜ Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi, İstanbul ² SBÜ Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Genetik Hastalıkları, İstanbul
10:38-10:45	KONJENİTAL JENERALİZE LİPODİSTROFİ OLGUSUNDA METRELEPTİN TEDAVİSİNİN ERKEN DÖNEM SONUÇLARI Şervan Özalkak, Meliha Demiral, Edip Ünal, Funda Feryal Taş, Mehmet Nuri Özbek SBÜ Diyarbakır Gazi Yaşargil Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi
10:45-10:52	DONOHUE SENDROMU/LEPRECHAUNİSM : NADİR GÖRÜLEN BİR İNSÜLÜN REZİSTANS SENDROMU Derya Tepe, Seçil Çakır GündoĐan, Pınar Kocaay, Mehmet Boyraz Ankara Şehir Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı

10:52-11:10 Soru - Cevap

11:10-11:20 Kahve Arası

Oturum Başkanları: Rüyeyde Bundak, İlknur Arslanoğlu	
11:20-11:23	PİLOROMİYOTOMİ SONRASI HİPERİNSÜLİNEMİK HİPOGLİSEMİ GELİŞEN İNFANTİL HİPERTROFİK PİLOR STENOZU OLGUSU Hayrullah Manyas¹, Gönül Çatlı², İlkay Ayrancı¹, Berna Eroğlu Filibeli¹, Seyran Bulut¹, Rabia Meral¹, Bumin Nuri Dünder², ¹ Sağlık Bilimleri Üniversitesi Tepecik Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, İzmir ² İzmir Kâtip Çelebi Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı
11:23-11:26	DİYABETİK KETOASİDOZ TEDAVİSİ UZADI MI?: HİPERKLOREMİK METABOLİK ASİDOZ GELİŞEN OLGU Gamze Çelmeli¹, Ebru Atike Ongun² ¹ S.B.Ü. Antalya Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Kliniği, Antalya ² S.B.Ü. Antalya Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Yoğun Bakım Ünitesi, Antalya
11:26-11:29	NEONATAL DİYABETTE DEVAM EDEN BİR SORUN OLARAK GLUKOZ REGÜLASYONU: GLİBENKLAMİD DENEYİMİMİZ Serpil Albayrak¹, Ahmet Yıldırım¹, Murat Karaoğlu¹, Mehmet Keskin¹, Muhittin Çelik² ¹ Gaziantep Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı ² Gaziantep Üniversitesi Tıp Fakültesi Yenidoğan Yoğun Bakım Bilim Dalı
11:29-11:32	MONOGENİK DİYABETİN NADİR BİR NEDENİ: RFX 6 MUTASYONU Aylin Kılınc Uğurlu¹, Ahmet Cevdet Ceylan², Emre Özer¹, Mehmet Boyraz³ ¹ Ankara Şehir Hastanesi Çocuk Endokrinoloji Kliniği ² Ankara Yıldırım Beyazıt Üniversitesi, Ankara Şehir Hastanesi Tıbbi Genetik Kliniği ³ Ankara Yıldırım Beyazıt Üniversitesi, Ankara Şehir Hastanesi Çocuk Endokrinoloji Kliniği
11:32-11:35	COVİD-19 İLE BİRLİKTE BAŞVURAN ÜÇ DİYABETİK KETOASİDOZ OLGUSU; TEK MERKEZİN KLİNİK DENEYİMLERİ Aynur Bedel¹, Zeynep Donbaloğlu¹, Ebru Barsal Çetiner¹, Berna Singin¹, Hale Tuhan¹, Tuğçe Tural Kara², Muhammet Bulut³, Mehtap Adar⁴, Mesut Parlak¹ ¹ Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya ² Çocuk Enfeksiyon Hastalıkları Bilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya ³ Çocuk Kardiyolojisi Bilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya ⁴ Çocuk Nefrolojisi Bilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya
11:35-11:38	AĞIR VE KOMPLİKE DİYABETİK KETOASİDOZDA HEMODİYALİZ VE PLAZMAFEREZ DENEYİMİ Gamze Çelmeli¹, Hasan Serdar Kıhtır², Yusuf Çürek¹, Zeynep Kıhtır³ ¹ S.B.Ü. Antalya Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Kliniği, Antalya ² S.B.Ü. Antalya Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Yoğun Bakım Ünitesi, Antalya ³ S.B.Ü. Antalya Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Ana Bilim Dalı, Antalya
11:38-11:41	ABCC8 GEN MUTASYONUNA BAĞLI MONOGENİK DİYABET OLGULARINDA İNSÜLİN TEDAVİSİNDEN SÜLFONİLÜRE TEDAVİSİNE GEÇİŞ DENEYİMİ Ferda Evin¹, Esra Işık², Hüseyin Onay³, Samim Özen¹, Şükran Darcan¹, Damla Gökşen¹ ¹ Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet Bilim Dalı ² Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Genetik Bilim Dalı ³ Multigen Sağlık Hizmetleri
11:41-11:55 Soru - Cevap	

Oturum Başkanları: Korcan Demir, Bayram Özhan

11:55-11:58	AMİODARONA BAĞLI TİROİD FONKSİYON BOZUKLUKLUĞU OLUP FARKLI KLİNİK SEYİRLER GÖSTEREN ÜÇ OLGU Elif Söbü¹, Aşan Önder², Ayşe İnci Yıldırım³ ¹ Kartal Dr. Lütfi Kırdar Şehir Hastanesi, ² Göztepe Prof. Dr. Süleyman Yalçın Şehir Hastanesi, ³ Kartal Koşuyolu Yüksek İhtisas Eğitim ve Araştırma Hastanesi
11:58-12:01	SEPTO-OPTİK DİSPLAZİ PLUS VE DOWN SENDROMLARI BİRLİKTELİĞİNDE TİROİD DİSFONKSİYONU Yavuz Özer¹, Serhat Güler², Hande Turan¹, Gürkan Tarçın¹, Dilek Bingöl Aydın¹, Olcay Evliyaoğlu¹, Oya Ercan¹ ¹ İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi BD ² İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Nörolojisi BD
12:01-12:04	İLGİNÇ BİR BİRLİKTELİK: TİROİD HORMON DİRENCİ VE GEÇİCİ HİPOKLOREMİK METABOLİK ALKALOZ TABLOSU Bahar Özcabı¹, Yunus Veli Emir², Mahmut Çivilibal³ ¹ Memorial Bahçelievler Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Bölümü, İstanbul ² Memorial Bahçelievler Hastanesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Kliniği, İstanbul ³ Memorial Bahçelievler Hastanesi, Çocuk Nefrolojisi Bölümü, İstanbul
12:04-12:07	TİROİD PEROKSİDAZ (TPO) GENİNDE MUTASYONLA İLİŞKİLİ DİSHORMONOGENEZ: BİR HOLLANDALI-TÜRK BEBEKTE KONJENİTAL HİPOTİROİDİ Elif Eviz¹, Umut Altunoğlu², Gül Yeşiltepe Mutlu¹, Şükrü Hatun¹ ¹ Koç Üniversitesi Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet Bilim Dalı ² Koç Üniversitesi Hastanesi, Tıbbi Genetik
12:07-12:10	KONJENİTAL HİPOTİROİDİNİN NADİR BİR NEDENİ: BEYİN-AKCIĞER-TİROİD SENDROMU Aslıhan Araslı Yılmaz¹, Şenay Savaş Erdeve¹, Deniz Yüksel², Ülkühan Öztoprak², Semra Çetinkaya¹ ¹ SBÜ, Ankara, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği ² SBÜ, Ankara, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Nöroloji Kliniği
12:10-12:13	TİROTROPİN RESEPTÖR GENİNDE MUTASYON SAPTANAN ÜÇ OLGU Gönül Büyükyılmaz¹, Büşranur Çavdarlı², Serkan Bilge Koca³, Mehmet Boyraz¹ ¹ Bilkent Şehir Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Ankara ² Bilkent Şehir Hastanesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Ankara ³ Afyonkarahisar Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Afyonkarahisar
12:13-12:16	DİFERANSİYE TİROİD KANSERLİ BİR HASTADA İYOT TEDAVİSİ SONRASI TİROİD HORMONU KESİLMESİNE BAĞLI GELİŞEN AKUT BÖBREK HASARI Yavuz Özer¹, Rüveyda Gülmez², Hande Turan¹, Gürkan Tarçın¹, Dilek Bingöl Aydın¹, Olcay Evliyaoğlu¹, Oya Ercan¹ ¹ İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi BD ² İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Nefrolojisi BD
12:16-12:19	GRAVES HASTALIĞINDA HİPOKALEMİNİN NEDENİ DİSTAL RENAL TUBULER ASİDOZ OLABİLİR: NADİR BİR BİRLİKTELİK İsmail Dündar, Emine Çamtosun, Leman Kayaş, Nurdan Çiftçi, Ayşehan Akıncı İnönü Üniversitesi Tıp Fakültesi Pediatrik Endokrinoloji Bilim Dalı, Malatya, Türkiye

12:19-12:35 Soru - Cevap

12:35-13:10 Öğle Yemeği - Poster Sunumları

Oturum Başkanları: Alev Özön, Olcay Evliyaoglu	
Tiroid Hastalıkları - Sözel Bildiri 3. Oturum	<p>13:10-13:17 İZOLE SERBEST TİROKSİN YÜKSEKLİĞİ OLAN BİR OLGUDA AİLEVİ DİSALBUMİNEMİK HİPERTİROKSİNEMİ</p> <p>İlkay Ayrancı¹, Gönül Çatlı², Berna Filibeli¹, Hayrullah Manyas¹, Seyran Bulut¹, Rabia Meral¹, Özgür Kirbiyık³, Şenay Arıkan³, Banu İşbilien Başok⁴, Bumin Dündar²</p> <p>¹Sağlık Bilimleri Üniversitesi İzmir Tepecik Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, ² İzmir Kâtip Çelebi Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, ³Sağlık Bilimleri Üniversitesi İzmir Tepecik Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Genetik Hastalıklar Tanı Merkezi, ⁴Sağlık Bilimleri Üniversitesi İzmir Tepecik Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Tıbbi Biyokimya</p>
	<p>13:17-13:24 RADYOAKTİF İYOT TEDAVİSİNE DİRENÇLİ PAPİLLER TİROİD KARSİNOMUNDA GÜVENLİ BİR ALTERNATİF: TİROZİN KİNAZ İNHİBİTÖRÜ Dilek Çiçek¹, Zeynep Uzan Tatlı¹, Alper Özcan², Ülkü Gül Şiraz¹, Nihal Hatipoğlu¹</p> <p>¹Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Kayseri ²Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Hematoloji-Onkoloji Bilim Dalı, Kayseri</p>
	<p>13:24-13:31 AİLEVİ NON-OTOİMMÜN OTOZOMAL DOMİNANT HİPERTİROİDİZMLİ OLGU Dr. Bayram Özhan¹, Dr. Murat Öcal¹, Dr. Yavuz Dodurga², Dr. Cavidan Nur Semerci²</p> <p>¹Pamukkale Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı ²Pamukkale Üniversitesi Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Ana Bilim Dalı</p>
	<p>13:31-13:38 STAT3 MUTASYON SENDROMU; OTOİMMÜN LENFOPROLİFERASYONLA İLİŞKİLİ NADİR BİR SENDROM Gülay Karagüzel¹, Aysel Yıldız Boyraz¹, Fazıl Orhan², Nalan Yakıcı², Nergis Kendirci², Erol Erduran³</p> <p>¹Karadeniz Teknik Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi B.D, ²Çocuk İmmunolojisi B.D, ³Çocuk Hematolojisi B.D, Trabzon</p>
	<p>13:38-13:45 CERRAHİ TEDAVİ PLANLANAN GRAVES OLGUSUNDA LUGOL KULLANIMINA BAĞLI JOD-BASEDOW FENOMENİ Aynur Bedel¹, Zeynep Donbaloğlu¹, Güngör Karagüzel², Funda Tayfun Küpesiz³, Ebru Barsal Çetiner¹, Berna Singin¹, Hale Tuhun¹, Mesut Parlak¹</p> <p>¹Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya ²Çocuk Cerrahisi Anabilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya ³Çocuk Hematolojisi Bilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya</p>
	<p>13:45-13:52 ÖTİROD GUATR VE SENSÖRİNÖRAL SAĞIRLIK: PENDRED SENDROMU Rabia Meral¹, Gönül Çatlı², Berna Filibeli¹, Hayrullah Manyas¹, Seyran Bulut¹, İlkay Ayrancı¹, Bumin Dündar²</p> <p>¹Sağlık Bilimleri Üniversitesi İzmir Tepecik Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, ²İzmir Kâtip Çelebi Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı</p>
13:52-14:10 Soru - Cevap	

Adrenal Hastalıkları 1 - Sözel Bildiri 4. Oturum	Oturum Başkanları: Ece Böber, Tülay Güran	
	14:10-14:17	LEYDİĞ HÜCRE DİSFONKSİYONU SAPTANMASI SONRASI TANI ALAN ADRENOLÖKODİSTROFİLİ ADOLESAN BİR OLGU İclal Okur¹, Semra Çetinkaya¹, Selin Elmaoğulları¹, Mustafa Kılıç², Deniz Yüksel³, Betül Emine Derinkuyu⁴, Gülin Karacan Küçükalı¹, Merve Şakar¹, Naz Güleray Lafcı⁵, Şenay Savaş-Erdeve¹ ¹ SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Kliniği, Ankara ² SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Metabolizma Hastalıkları Kliniği, Ankara ³ SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Nörolojisi Kliniği, Ankara ⁴ SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Radyoloji Kliniği, Ankara ⁵ SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Tıbbi Genetik Kliniği, Ankara
	14:17-14:24	ALİŞİLMİŞİN DIŞINDA BULGULARLA BAŞVURAN TİP 1 OTOİMMÜN POLİENDOKRİNOPATİ (APECED) OLGUSU Elif Soyak Aytakin¹, Dr. Oğuzhan Serin², Dr. Deniz Çağdas¹, Dr. Çağman Tan¹, Dr. Tekin Aksu³, Dr. Yağmur Ünsal⁴, Dr. Merve Cantürk⁴, Dr. Selma Yeni⁵, Dr. Diclehan Orhan⁵, Dr. Zeynep Alev Ozon⁴, Dr. İlhan Tezcan¹, Hacettepe Üniversitesi, ¹ Çocuk İmmunoloji, ² Pediyatri, ³ Çocuk Hematoloji, ⁴ Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, ⁵ Patoloji, Ankara
	14:24-14:31	ORAL KONTRASEPTİF KULLANIMINA SEKONDER GELİŞEN PSÖDOCUSHİNG TABLOSU Ebru Gök, Emre Sarıkaya, Dilek Çiçek, Leyla Kara, Uğur Berber, Ülkü Gül Şiraz, Nihal Hatipoğlu, Mustafa Kendirci Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Kayseri
	14:31-14:38	TEKRARLAYAN FEOKROMASİTOMA İLE MALİGN SEYREDEN VHL OLGUSU Elif İzci Güllü, Gizem Özcan, Gülden Yıldırım Usta, Cem Mete, Leyla Akın, Murat Aydın Samsun Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji
14:38-14:50 Soru - Cevap		
14:50-15:00 Kahve Arası		

Adrenal Hastalıklar 2 - Sözel Bildiri 5. Oturum	Oturum Başkanları: Aysun Bideci, Bumin Dündar	
	15:00-15:07	PRİMER HİPERALDOSTERONİZMİN MEDİKAL TEDAVİ İLE İZLEMİ: KRONİK TİROİDİT VE NEFROKALSİNOSİS İLE İLİŞKİSİ Yavuz Özer¹, Esra Deniz Papatya Çakır², Hande Turan¹, Gürkan Tarçın¹, Dilek Bingöl Aydın¹, Oya Ercan¹, Olcay Evliyaoğlu¹ ¹ İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi BD ² Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Bakırköy Dr. Sadi Konuk Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Kliniği
	15:07-15:14	CUSHİNG HASTALIĞI VE HİPOFİZ ADENOM HEMORAJİSİ Peyami Cinaz¹, Esra Döğer¹, Yasemin Kınalı Çetin¹, Zekiye Küpcü¹, Ganimet Öner¹, Emrah Çeltikçi², Mahmut Orhun Çamurdan², Aysun Bideci¹ ¹ Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji BD, Ankara ² Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Beyin ve Sinir Cerrahisi ABD, Ankara
	15:14-15:21	MALİGN HİPERTANSİYON: ENDOKRİN HİPERTANSİYONUN NADİR BİR NEDENİ Nur Berna Çelik, Dicle Canoruç Emet, Doğuş Vuralı Karaoğlu, Alev Özön, Nazlı Genç Hacettepe Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Ankara
	15:21-15:28	NÖROBLASTOM TANILI HASTADA ERKEN PUBERTE İLE TANI ALAN KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ OLGUSU Ezgi Sarban¹, Melek Yıldız¹, Pınar Öztürk¹, Serap Karaman², Gözde Yeşil³, Şükran Poyrazoğlu¹, Firdevs Baş¹, Feyza Darendeliler¹ ¹ İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, İstanbul ² İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Hematoloji Bilim Dalı, İstanbul ³ İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Ana Bilim Dalı, İstanbul
	15:28-15:35	EKTOPİK ACTH SENDROMLU 2 NADİR OLGU, 2 FARKLI PREZENTASYON Gül Yeşiltepe Mutlu¹, Fatih Erbey², Elif Eviz¹, Ayfer Arduç Akçay³, Hülya Seymen⁴, Herdem Aslan Genç⁵, Serhan Tanju⁶, Tülay Güran⁷, Şükrü Hatun¹ ¹ Koç Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet Bilim Dalı ² Koç Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Hematoloji ve Onkoloji Bilim Dalı ³ Koç Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Nöroloji Bilim Dalı ⁴ Koç Üniversitesi Tıp Fakültesi Nükleer Tıp ⁵ Koç Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Psikiyatri ⁶ Koç Üniversitesi Tıp Fakültesi Göğüs Cerrahisi ⁷ Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet Bilim Dalı
15:35-15:50 Soru - Cevap		
Cinsiyet Gelişim Bozuklukları 1 - Sözel Bildiri 6. Oturum	Oturum Başkanları: Merih Berberoğlu, Leyla Akın	
	15:50-15:57	46, XY GONADAL DİSGENEZİLİ OLGUDA NR5A1 VE DHX37 GENLERİNDE DİGENİK MUTASYONLAR Didem Helvacıoğlu¹, Zehra Yavaş Abalı², Mehmet Eltan¹, Esra Arslan Ateş², Serap Demircioğlu Turan¹, Abdullah Bereket¹, Tülay Güran¹ ¹ Marmara Üniversitesi Pendik Eğitim ve Araştırma Hastanesi Çocuk Endokrinoloji ² Marmara Üniversitesi Pendik Eğitim ve Araştırma Hastanesi Tıbbi Genetik
	15:57-16:04	KLİTEROMEGALİNİN ENDER BİR NEDENİ: APENDEKTOMİ SONRASI GELİŞEN KLİTAL PRİAPİZM Buşra Gürpınar Tosun¹, Ahsen Karagözü Akgül², Eda Almus², Serap Turan¹, Abdullah Bereket¹, Tülay Güran¹ ¹ Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet BD ² Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Pediatrik Üroloji BD ³ Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Pediatrik Radyoloji BD
	16:04-16:11	AR VE SRD5A2 GEN VARYANTLARININ BİRLİKTELİĞİ; PRİMER AMENORE İLE BAŞVURAN OLGU Gürkan Tarçın¹, Betül Eser², Hande Turan¹, Yavuz Özer¹, Dilek Bingöl Aydın¹, Oya Ercan¹, Olcay Evliyaoğlu¹ ¹ İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı ² Yeniüyüzlü Üniversitesi, Özel Gaziosmanpaşa Hastanesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı
	16:11-16:18	AROMATAZ FAZLALIĞI VE SRD5A2 EKSİKLİĞİNİN BİRLİKTELİĞİ Serpil Albayrak, Ahmet Yıldırım, Murat Karaoğlu, Mehmet Keskin Gaziantep Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı
16:18-16:30 Soru - Cevap		

Cinsiyet Gelişim Bozuklukları 2 - Sözel Bildiri 7. Oturum	Oturum Başkanları: Ali Kemal Topaloğlu, Samim Özener	
	16:30-16:37	PUBERTEDE TANI ALAN AROMATAZ EKSİKLİĞİ Peyami Cinaz, Esra Döğer, Nihan Solmaz, Emine Demet Akbaş, Zekiye Küpçü, M.Orhun Çamurdan, Aysun Bideci Ankara Gazi Üniversitesi Çocuk Endokrinoloji
	16:37-16:44	CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUĞU İLE BAŞVURAN 49 XXXXY SENDROMLU BİR OLGU Ahmet Yıldırım, Serpil Albayrak, Murat Karaoğlan, Mehmet Keskin Gaziantep Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı
	16:44-16:51	46 XY CİNSİYET GELİŞİM KUSURU: GATA-4 GENİNDE TANIMLANAN YENİ BİR VARYANT Nurullah Çelik¹, Hande Küçük Kurtulgan², Fatih Kılıçbay³, Gaffari Tunç³, Ayça Kömürlüoğlu⁴, Onur Taşçı⁵, Cemile Ece Çağlar Şimşek⁴, Taha Cınar⁴, Yeşim Sidar Duman² ¹ Sivas Cumhuriyet Üniversitesi Tıp Fakültesi Pediatrik Endokrinoloji Bilim Dalı ² Sivas Cumhuriyet Üniversitesi Tıp Fakültesi Genetik Anabilim Dalı ³ Sivas Cumhuriyet Üniversitesi Tıp Fakültesi Neonatoloji Bilim Dalı ⁴ Sivas Cumhuriyet Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı ⁵ Sivas Numune Hastanesi Kardiyoloji Kliniği
	16:51-16:58	46, XY CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUĞU: NR5A1 VE MAP3K1 PATOJENİK VARYANTLARININ SİNERJİSTİK ETKİSİ Can Celiloğlu, Semine Özdemir Dilek, İhsan Turan, Fatih Gürbüz, Bilgin Yüksel Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk endokrinoloji Bilim Dalı, Adana
	16:58-17:05	TESTİSTE KİTLE VE JİNEKOMASTİ İLE BAŞVURAN 46,XX OVOTESTİKÜLER CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUĞU OLAN BİR OLGU Ebru Barsal Çetiner¹, Aynur Bedel¹, Zeynep Donbaloğlu¹, Berna Singin¹, Cumhur İbrahim Başsorugun², Güngör Karagüzel³, Hale Ünver Tuhan¹, Mesut Parlak¹ ¹ Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya ² Patoloji Anabilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya ³ Çocuk Cerrahisi Anabilim Dalı, Akdeniz Üniversitesi Tıp Fakültesi, Antalya

17:05-17:20 Soru - Cevap

Puberte Hastalıkları 1 - Sözel Bildiri 8. Oturum	Oturum Başkanları: Atilla Büyükgebiz, Oya Ercan	
	17:20-17:27	PRİMER GONADAL YETMEZLİĞİN ETİYOLOJİSİNDE YENİ VE NADİR BİR NEDEN: TRANSALDOLAZ EKSİKLİĞİ Melek Yıldız¹, Zerrin Önal², Ezgi Sarban¹, Tuğçe Göksu Kabil², Ayça Aslanger³, Gözde Yeşil³, Şükran Poyrazoğlu¹, Firdevs Baş¹, Özlem Durmaz², Feyza Darendeliler¹ ¹ İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, İstanbul ² İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Gastroenteroloji Bilim Dalı, İstanbul ³ İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Ana Bilim Dalı, İstanbul
	17:27-17:34	PERİFERİK ERKEN PUBERTENİN NADİR BİR NEDENİ: B-HCG SALGILAYAN ADRENOKORTİKAL KARSİNOM Fatma Dursun¹, Zekeriya İlçe², İlkay Tosun³, Pınar Atla¹, Sevinç Kalın⁴, Fatma Tuğba Güvenc², Ülkü Miray Yıldırım⁵, Heves Kırmızıbekmez¹ ¹ SBÜ.Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, İstanbul ² SBÜ. Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Cerrahisi Kliniği, İstanbul ³ SBÜ. Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Tıbbi Patoloji Kliniği, İstanbul ⁴ SBÜ.Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Radyoloji Kliniği, İstanbul ⁵ SBÜ.Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Hematoloji ve Onkoloji Kliniği, İstanbul
	17:34-17:41	HETEROSEKSÜEL PUBERTE PREKOKS OLGUSUNDA ONKOSİTİK ADRENOKORTİKAL KARSİNOM VE TEDAVİYE SEKONDER SANTRAL PUBERTE PREKOKS Uzm. Dr. Bulut Seyran², Doç. Dr. Çatlı Günül¹, Uzm. Dr. Filibeli Berna⁴, Uzm. Dr. Manyas Hayrullah⁴, Uzm. Dr. Meral Rabia⁴, Uzm. Dr. Kızmaoğlu Deniz², Prof. Dr. Dündar Bumin Nuri¹ ¹ İzmir Katip Çelebi Üniversitesi Pediatrik Endokrinoloji Bilim Dalı, ² İzmir Tepecik Eğitim Araştırma Hastanesi Pediatrik Endokrinoloji Yandal Asistanı, ³ İzmir Tepecik Eğitim Araştırma Hastanesi Pediatrik Hematoloji Ve Onkoloji Kliniği, ⁴ İzmir Eğitim Araştırma Hastanesi Pediatrik Endokrinoloji Yandal Asistanı

17:41-17:50 Soru - Cevap

Cinsiyet Gelişim Bozuklukları Kısa - Sözel Bildiri 3. Oturum	Oturum Başkanları: Betül Ersoy, Mesut Parlak	
	17:50-17:53	PUBERTAL DÖNEMDE VİRİLİZASYONLA GELEN CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUĞU OLGUSU Sevinç Odabaşı Güneş¹, Onur Akın¹, Deniz Torun², İlhami Süzer³ ¹ SBÜ Gülhane Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı ² SBÜ Gülhane Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı ³ SBÜ Gülhane Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Cerrahisi Anabilim Dalı
	17:53-17:56	46 XY CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUĞU, NR5A1 MUTASYONLU İKİ OLGU Zekiye Küpçü¹, Esra Döğeri¹, Ganimet Öner¹, Gülsüm Kayhan², Mahmut Orhun Çamurdan¹, Peyami Cinaz¹, Aysun Bideci¹ ¹ Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bölümü ² Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Genetik Bölümü
	17:56-17:59	ERKEN ÇOCUKLUK DÖNEMİNDE TANI KONULAN 17 β-HİDROKSİSTEROİD DEHİDROGENAZ TİP 3 EKSİKLİĞİ Ganimet Öner¹, Esra Döğeri¹, Zekiye Küpçü¹, Gülsüm Kayhan², Mahmut Orhun Çamurdan¹, Aysun Bideci¹, Peyami Cinaz¹ ¹ Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji BD, Ankara ² Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Genetik ABD, Ankara
	17:59-18:02	PRİMER AMENORE NEDENİYLE BAŞVURAN 17 α HİDROKSİLAZ EKSİKLİĞİ OLGUSU Saime Ergen Dibeklioğlu¹, Beray Selver Eklioğlu¹, Yeşim Küçükkağınıcı¹, Mehmet Emre Atabek¹, Mahmut Selman Yıldırım² ¹ Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi, Pediatrik Endokrinoloji Bilim Dalı, Konya ² Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Konya
	18:02-18:05	ERKEK ÇOCUKTA BOY KISALTIĞININ NADİR BİR NEDENİ; 45,X/46,XY MOZAİSİZMİ Merve Nur Hepokur, Zümrüt Kocabey Sütçü, Sibel Ergin Şahin, Hamdi Cihan Emeksiz İstanbul Medeniyet Üniversitesi Prof. Dr. Süleyman Yalçın Şehir Hastanesi
18:05-18:08	WT1 MUTASYONUNA BAĞLI GONADAL DİSGENEZİ-OLGU SUNUMU Can Celiloğlu, Semine Özdemir Dilek, İhsan Turan, Fatih Gürbüz, Bilgin Yüksel Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Adana	

18:08-18:20 Soru - Cevap

Puberte Hastalıkları – Kısa Sözel Bildiri 4. Oturum	Oturum Başkanları: Mehmet Emre Atabek, Enver Şimşek	
	18:20-18:23	ADRENAL YETMEZLİK VE HİPERGONADOTROPİK HİPOGONADİZM BİRLİKTELİĞİ: P450SCC EKSİKLİĞİ Merve Şakar¹, Şenay Savaş Erdeve¹, Tülay Güran², Zehra Aycan³, Semra Çetinkaya¹ ¹ TC Sağlık Bilimleri Üniversitesi Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara ² TC Sağlık Bakanlığı Marmara Üniversitesi İstanbul Pendik Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, İstanbul ³ Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Ankara
	18:23-18:26	PERİFERİK ERKEN PUBERTE İLE BAŞVURAN β-HCG VE αFP SALGILAYAN MEDİASTİNAL GERM HÜCRELİ TÜMÖR, KLİNEFELTER SENDROMU TANILI OLGU Muammer Büyükinan¹, Hıdır Eşme², Avni Merter Keçeli³, Yaşar Ünlü⁴, Buket Kara⁵, Fuat Buğrul⁶, Serdar Uğraş⁷ ¹ Konya Şehir Hastanesi Çocuk Endokrinoloji, ² Göğüs Cerrahisi, ³ Pediyatrik Radyoloji, ⁴ Patoloji ⁵ Selçuk Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Onkoloji, ⁶ Çocuk Endokrinoloji, ⁷ Patoloji
	18:26-18:29	HİPERGONADOTROPİK HİPOGONADİZMİN NADİR BİR NEDENİ: TRANSALDOLAZ EKSİKLİĞİ Naz Güleray Lafcı¹, Fatma Kurt Çolak¹, Gülseren Şahin², Merve Şakar³, Semra Çetinkaya³, Şenay Savaş-Erdeve³ ¹ TC Sağlık Bilimleri Üniversitesi Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Genetik Kliniği, Ankara ² TC Sağlık Bilimleri Üniversitesi Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Gastroenteroloji Kliniği, Ankara ³ TC Sağlık Bilimleri Üniversitesi Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara
18:29-18:35 Soru - Cevap		

10 Nisan 2021 Cumartesi

Oturum Başkanları: Özgür Pirgon, Pınar İşgüven	
09:00-09:03	METİLMALONİK ASİDEMİ TANILI OLGUDA HİPOTENİZMİK HİPOALDOSTERONİZM Gürkan Tarçın¹, Hande Turan¹, Yavuz Özer¹, Dilek Bingöl Aydın¹, Çiğdem Aktuğlu Zeybek², Olcay Evliyaoğlu¹, Oya Ercan¹, ¹ İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı ² İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Metabolizma Hastalıkları ve Beslenme Bilim Dalı
09:03-09:06	ADRENAL YETMEZLİKTE BAŞLANGIÇ BULGUSU OLARAK TESTİKÜLER KİTLE Seda Gündoğdu, Enes Karakoyunlu, Serpil Albayrak, Ahmet Yıldırım, Murat Karaoğlan, Mehmet Keskin Gaziantep Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı
09:06-09:09	TEKRARLAYAN CUSHİNG HASTALIĞININ NADİR NEDENİ OLARAK CROOKE HÜCRELİ ADENOM; TEDAVİ VE İZLEMDE GÜÇLÜKLER Arzu Jalilova¹, Samim Özen¹, Cem Çallı², Erkin Özgiray³, Yeşim Ertan⁴, Damla Gökşen¹, Şükran Darcan¹ ¹ Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrin ve Diyabet Bilim Dalı ² Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi Radyoloji Anabilim Dalı ³ Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi Beyin ve Sinir Cerrahisi Anabilim Dalı ⁴ Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi Patoloji Anabilim Dalı
09:09-09:12	JENERALİZE GLUKOKORTİKOID DİRENCİ İLE KARIŞAN PREMATÜRE OVARİYEN HİPERSTİMÜLASYON SENDROMU: TANIDA FİZİK MUAYENENİN ÖNEMİ! Ayşe Anık¹, Reyhan Deveci Sevim², Suzan Şahin³, Abdullah Barış Akcan¹, Tolga Ünüvar², Ahmet Anık² ¹ Aydın Adnan Menderes Üniversitesi Tıp Fakültesi, Neonatoloji Bilim Dalı, Aydın ² Aydın Adnan Menderes Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Aydın ³ Aydın Kadın Doğum ve Çocuk Hastalıkları Hastanesi, Yenidoğan Yoğun Bakım Ünitesi, Aydın
09:12-09:15	NADİR BİR KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ FORMU: POR EKSİKLİĞİ Merve Şakar¹, Semra Çetinkaya¹, Gülin Karacan Küçükali¹, Selin Elmaoğulları¹, Zehra Aycan², Şenay Savaş Erdeve¹ ¹ TC Sağlık Bilimleri Üniversitesi Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara ² Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Ankara
09:15-09:25 Soru - Cevap	

Kemik ve Mineral Metabolizması Bozuklukları 1 - Sözel Bildiri 9. Oturum	Oturum Başkanları: Murat Aydın, Behzat Özkan	
	09:25-09:32	<p>PSÖDOHİPOPARATİROİDİ TANILI HASTADA VENÖZ KALSİFİKASYON TEDAVİSİNDE ASETOZOLAMİD KULLANIMI</p> <p>Tuba Seven Menevşe¹, Buşra Gürpınar Tosun¹, Zehra Yavaş Abalı¹, Didem Helvacıoğlu¹, Sare Betül Kaygusuz², Mehmet Eltan¹, Onur Buğdaycı², Tülay Güran¹, Abdullah Bereket¹, Serap Turan¹</p> <p>¹Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Pediatrik Endokrinoloji BD, İstanbul ²Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Radyoloji ABD, İstanbul</p>
	09:32-09:39	<p>HİPORENİNEMİKHİPOALDOSTERONİZM İLE KARIŞAN NEFROJENİK UYGUNSUZ ANTİDİÜREZ SENDROMU</p> <p>Jamala Mammadova¹, Cengiz Kara^{1,2,3}</p> <p>¹Altınbaş Üniversitesi, Medicalpark Bahçelievler Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi, İstanbul ²İstinye Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD, İstanbul ³Liv Hospital Ulus, Çocuk Endokrinolojisi Kliniği, İstanbul</p>
	09:39-09:46	<p>DEV HÜCRELİ KEMİK TÜMÖRÜNDE DENOSUMAB TEDAVİSİ VE SONRASI: REBOUND HİPERKALSEMİ</p> <p>Dilek Çiçek¹, Ahmet Emin Demirbaş², Zeynep Uzan Tatlı¹, Taha Pergel², Ülkü Gül Şiraz¹, Nihal Hatipoğlu¹</p> <p>¹Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Kayseri ²Erciyes Üniversitesi Diş Hekimliği Fakültesi, Ağız, Diş ve Çene Cerrahisi Ana Bilim Dalı, Kayseri</p>
	09:46-09:53	<p>CYP24A1 HETEROZİGOT MUTASYONLARDA İDİOPATİK İNFANTİL HİPERKALSEMİ FENOTİPİ VE KLİNİK SEYRİ</p> <p>Senem Esen, Nursei Muratoğlu Şahin, İclal Okur, Gülin Karacan Küçükali, Selin Elmaoğulları, Şenay Savaş Erdeve, Semra Çetinkaya</p> <p>Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara</p>
	09:53-10:00	<p>GÖRME KAYBI VE OSTEOPORUZ BİRLİKTELİĞİ: OSTEOPORUZ - PSÖDOGLİOMA SENDROMU</p> <p>Kadriye Cansu Şahin¹, Erdal Eren¹, Özgür Yalçınbayır², Şebnem Özemri Sağ³, Meltem Buhur Pirimoğlu¹, Yasemin Denkboy Öngen¹, Ömer Faruk Tarım¹</p> <p>¹Bursa Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Bursa ²Bursa Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi, Göz Hastalıkları Anabilim Dalı, Bursa ³Bursa Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Bursa</p>
10:00-10:07	<p>SIRA DIŞI KLİNİK TABLO İLE BAŞVURAN HİPOFOSFATEMİK RİKETS OLGUSUNDA MOLEKÜLER TANININ ÖNEMİ</p> <p>Özlem Akgün Doğan¹, Heves Kırmızıbekmez², Irmak Dicle Sargin², Fatma Dursun²</p> <p>¹SBÜ Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Genetik Hastalıkları, İstanbul ²SBÜ Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi, İstanbul</p>	

Kemik ve Mineral Metabolizması Bozuklukları 2 - Sözel Bildiri 10. Oturum	Oturum Başkanları: Ömer Tarım, Serap Turan
	10:25-10:32 TRPM6 GENİNDE YENİ MUTASYONA BAĞLI OLUŞAN AİLESEL HİPOMAGNEZEMİYE İKİNCİL HİPOKALSEMİ: OLGU SUNUMU Hümeyra Yaşar Köstek¹, Buğra Büyükkeskin², Veysel Öz³, Hakan Gürkan⁴, Damla Eker⁴, Yasemin Karal³, Filiz Tütüncüler Kökenli¹ ¹ Trakya Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Edirne, Türkiye ² Trakya Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Edirne, Türkiye ³ Trakya Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Nörolojisi Bilim Dalı, Edirne, Türkiye ⁴ Trakya Üniversitesi Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı, Edirne, Türkiye
	10:32-10:39 NADİR BİR HİPERKALSEMİ NEDENİ: KONJENİTAL LAKTAZ EKSİKLİĞİ Mehmet Eltan¹, Ceren Alavanda², Saygın Abalı³, Sare Betül Kaygusuz¹, Büşra Gürpınar Tosun¹, Tuba Seven Menevşe¹, Zehra Yavaş Abalı¹, Didem Helvacıoğlu¹, Tülay Güran¹, Pınar Ata², Abdullah Bereket¹, Serap Turan¹ ¹ Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Pediatrik Endokrinoloji BD, İstanbul ² Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik ABD, İstanbul ³ Acibadem Üniversitesi Tıp Fakültesi, Pediatrik Endokrinoloji BD, İstanbul
	10:39-10:46 HETEROZİGOT KALSİYUM ALGILAYAN RESEPTÖR (CaSR) GEN MUTASYONLU İKİ KARDEŞ OLGU Erdal Kurnaz¹, Şenay Savaş-Erdeve¹, Nihal Demirel², Zehra Aycan^{1,3}, Semra Çetinkaya¹ ¹ Çocuk Endokrinolojisi Kliniği, TC Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Ankara ² Sağlık Bilimleri Üniversitesi Etilik Zübeyde Hanım Kadın Sağlığı Eğitim ve Araştırma Hastanesi Neonatoloji Kliniği, Ankara, Türkiye. ³ Çocuk Endokrinolojisi Kliniği, Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi, Ankara
	10:46-10:53 HİPOFOSFATEMİK RİKETSİN NADİR BİR NEDENİ; NON-LETAL RAİNE SENDROMU Bayram Toraman¹, Semiha Bekfilavioğlu², Tuba Dinçer¹, Saadetin Kayıpmaz³, Gülay Karagüzel² ¹ Karadeniz Teknik Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Biyoloji A.D., ² Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi B.D., ³ Diş Hekimliği Fakültesi, Oral Diağnoz ve Radyoloji A.D., Trabzon
	10:53-11:00 EDİNSEL HİPOFOSFATEMİK RİKETS Enes Pehlivan¹, Duygu Yılmaz², Belma Haliloğlu² ¹ Yeditepe Üniversitesi Hastanesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları ² Yeditepe Üniversitesi Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji
	11:00-11:07 YENİ BİR PATOJENİK VARYANT SONUCU GELİŞEN PSÖDOHİPOPAPARATİROİDİ OLGUSU Meltem Buhur Pirimoğlu¹, Kadriye Cansu Şahin¹, Yasemin Denkboy Öngen¹, Erdal Eren¹, Halil Sağlam¹, Şehime Gülsün Temele², Şebnem Özemri Sağ², Ömer Tarım¹ ¹ Bursa Uludağ Üniversitesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD, Çocuk Endokrinolojisi BD ² Bursa Uludağ Üniversitesi Tıbbi Genetik BD

11:07-11:25 Soru - Cevap

11:25-11:40 Kahve Arası

10 Nisan 2021 Cumartesi

Oturum Başkanları: Zerrin Orbak, Filiz Tütüncüler	
11:40-11:47	ÇOCUKLUK ÇAĞI HİPOFOSFATAZYA OLGUSUNDA ENZİM REPLASMAN TEDAVİSİ DENEYİMİMİZ Gönül Çatlı¹, Berna Eroğlu Filibeli², Handan Çelik³, Özlem El⁴, Bumin Dündar¹ ¹ İzmir Kâtip Çelebi Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, İzmir ² S.B.Ü Tepecik Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, İzmir ³ Ege Üniversitesi Diş Hekimliği Fakültesi, Pedodonti Bilim Dalı, İzmir ⁴ Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi, Fizik Tedavi ve Rehabilitasyon Anabilim Dalı, İzmir
11:47-11:54	HİPERKALSEMİ ETİYOLOJİSİ ARAŞTIRILIRKEN NORMAL KAN GAZI VE POTASYUM DEĞERLERİ TİP 2 BARTTER SENDROMUNU DİŞLAMAZ İbrahim Mert Erbaş¹, Gizem Yıldız², Özge Besci¹, Kübra Yüksek Acinikli¹, Meral Torun Bayram², Korcan Demir¹, Ece Böber¹, Alper Soylu², Ayhan Abacı¹ ¹ Dokuz Eylül Üniversitesi Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, İzmir ² Dokuz Eylül Üniversitesi Çocuk Nefroloji Bilim Dalı, İzmir
11:54-12:01	HİPOFOSFATEMİ İLE GİDEN ALOPESİ'Lİ BİR OLGU Ruken Yıldırım¹, Selma Tunç¹, Şervan Özalkak², Mehmet Nuri Özbek² ¹ Diyarbakır Çocuk Hastanesi Çocuk Endokrinoloji, Diyarbakır ² Diyarbakır Kadın Doğum Ve Çocuk Hastanesi
12:01-12:08	HİPOFOSFATEMİK RİKETSİN NADİR BİR KOMPLİKASYONU OLAN TERSİYER HİPERPARATIROIDİLİ ENPP2 MUTASYONU OLGUSU Semine Özdemir Dilek, Can Celilloğlu, İhsan Turan, Fatih Gürbüz, Bilgin Yüksek Çukurova Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Adana

12:08-12:20 Soru - Cevap

12:20-13:00 Öğle Yemeği - Poster Sunumları

Oturum Başkanları: Şükran Poyrazoğlu, Gülay Karagüzel	
13:00-13:03	NEFROKALSİNOZİSİN NADİR NEDENİ: 24-HİDROKSİLİZ EKSIKLİĞİ Gürkan Tarçın¹, Seha Saygılı², Hande Turan¹, Yavuz Özer¹, Dilek Bingöl Aydın¹, Oya Ercan¹, Olcay Evliyaoğlu¹ ¹ İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı ² İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Nefroloji Bilim Dalı
13:03-13:06	FAMİLYAL HİPOMAGNEZEMİNİN NADİR BİR NEDENİ: TRPM6 MUTASYONLU BİR OLGU Merve Şakar¹, Semra Çetinkaya¹, Gülin Karacan Küçükali¹, Şervan Özalkak¹, Selin Elmaoğulları¹, Nursel Muratoğlu Şahin¹, Melikşah Keskin¹, Naz Güleray Lafcı¹, Şenay Savaş Erdeve¹ ¹ TC Sağlık Bilimleri Üniversitesi Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara ² TC Sağlık Bilimleri Üniversitesi Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Genetik Kliniği, Ankara
13:06-13:09	BÜYÜME HORMONU TEDAVİSİ SIRASINDA PARATIROID ADENOMU SAPTANAN OLGU Esra Döğer, Sinem Nalçacı, Zekiye Küpçü, Ganimet Öner, Yasemin Kınalı Çetin, Nihan Solmaz, Esmâ Kaya Özdemir, M. Orhun Çamurdan, Peyami Cinaz Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı
13:09-13:12	BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN KIRIK ÖYKÜSÜ OLMAYAN OSTEOGENEZİS İMPERFEKTA OLGUSU Sare Betül Kaygusuz¹, Tuba Seven Menevşe¹, Ceren Alavanda², Pınar Ata², Ahmet Arman², Büşra Gürpınar Tosun¹, Mehmet Eltan¹, Didem Helvacıoğlu¹, Zehra Yavaş Abalı¹, Tülay Güran¹, Abdullah Bereket¹, Serap Turan¹ ¹ Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet BD ² Marmara Üniversitesi Tıp Fakültesi Tıbbi Genetik BD

13:12-13:20 Soru - Cevap

Oturum Başkanları: Peyami Cinaz, Selim Kurtoğlu	
Hipofiz Hastalıkları-Obezite - Sözel Bildiri 12. Oturum	<p>13:20-13:27 TBX19 MUTASYONUNA BAĞLI KONJENİTAL İZOLE ACTH EKSİKLİĞİ İLE BERBEREK SEKONDER HİPOTİRODİ, BH EKSİKLİĞİ VE HİPER İgE BENZERİ SENDROM BİRLİKTELİĞİ Ayşe Pinar Öztürk, Ezgi Sarban, Esin Karakılıç Özturan, Melek Yıldız, Şükran Poyrazoğlu, Firdevs Baş, Feyza Darendeliler İstanbul Üniversitesi İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Ana Bilim Dalı, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı</p>
	<p>13:27-13:34 TPİT MUTASYONLU İKİ OLGU: TANISAL ZORLUK VE UZUN SÜRELİ İZLEM Merih Berberoğlu¹, Ayşegül Ceran¹, Zehra Aycan¹, Zeynep Şıklar¹, Serdar Ceylaner², Elif Özsu¹ ¹Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Ankara ²İntergen Genetik Tanı Merkezi, Ankara</p>
	<p>13:34-13:41 İZOLE SANTRAL DİYABETES İNSİPİDUS, HAFİF ATEŞ VE SELLAR EROZYON İLE TANI ALAN LANGERHANS HÜCRELİ HİSTİYOİTİ İclal Okur¹, Hasan Arı¹, Semra Çetinkaya¹, Betül Emine Derinkuyu², Gizem Çağlar³, Hasibe Gökçe Çınar², Şule Yeşil⁴, Şenay Savaş-Erdeve¹ ¹SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Kliniği, Ankara ²SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Radyoloji Kliniği, Ankara ³SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Genel Pediatri Kliniği, Ankara ⁴SBÜ Ankara Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Onkolojisi Kliniği, Ankara</p>
	<p>13:41-13:48 MC4R GENİNDE MUTASYON SAPTANAN MORBİD OBEZ ADOLESANDA LİRAGLUTİD TEDAVİSİ DENEYİMİ: YAN ETKİLER BAŞARIYI AZALTIYOR Emine Çamtosun, Ayşehan Akıncı, Leman Kayaş, Nurdan Çiftçi, İbrahim Tekedereli İnönü Üniversitesi Çocuk Endokrinoloji B.D, Malatya İnönü Üniversitesi Tıbbi Biyoloji ve Genetik A.B.D, Malatya</p>
	<p>13:48-13:55 OBEZİTENİN NADİR BİR GENETİK NEDENİ: 16p13.11 DUPLİKASYONU Gülin Karacan Küçükali¹, Şenay Savaş Erdeve¹, Naz Güleray Lafcı², Semra Çetinkaya¹ ¹Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara ²Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Tıbbi Genetik Bölümü, Ankara</p>
	<p>13:55-14:10 Soru - Cevap</p>

10 Nisan 2021 Cumartesi

Büyüme Bozuklukları 1 - Sözel Bildiri 13. Oturum	Oturum Başkanları: Feyza Darendeliler, Filiz Çizmecioğlu	
	14:10-14:17	NADİR BİR İSKELET DİSPLAZİSİ NEDENİ: WISP3 GENİNDE VARYASYON Irmak Dicle Sargin¹, Heves Kırmızıbekmez¹, Yasemin Kendir Demirkol², Özlem Akgün Doğan², Fatma Dursun¹ ¹ SBÜ Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi, İstanbul ² SBÜ Ümraniye Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Genetik Hastalıkları, İstanbul
	14:17-14:24	MANDİBULARHİPOPLAZİ, SAĞIRLIK, PROGEROİD ÖZELLİKLER VE LİPODİSTROFİ (MDLP) SENDROMU OLAN ADOLESAN OLGU: 3 YILLIK İZLEM VERİLERİ Jamala Mammadova¹, Cengiz Kara^{1,2,3} ¹ Altınbaş Üniversitesi, Medicalpark Bahçelievler Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi, İstanbul ² İstinye Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD, İstanbul ³ Liv Hospital Ulus, Çocuk Endokrinolojisi Kliniği, İstanbul
	14:24-14:31	KLİNİK SPEKTRUMUN İKİ UCU: TURNER SENDROMUNDAN LANGER MEZOMELİK DİSPLAZİYE Nursel Muratoğlu Şahin¹, Şenay Savaş Erdeve¹, Naz Güleray Lafcı², Semra Çetinkaya¹ ¹ Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Kliniği, Ankara ² Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus Kadın Doğum Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim Araştırma Hastanesi, Genetik Kliniği, Ankara

14:31-14:40 Soru - Cevap

14:40-14:50 Kahve Arası

Büyüme Bozuklukları 2 - Sözel Bildiri 14. Oturum	Oturum Başkanları: Abdullah Bereket, Bilgin Yüksel	
	14:50-14:57	TURNER SENDROMU NEDENİYLE BÜYÜME HORMONU BAŞLANACAK HASTALARDA TEDAVİ ÖNCESİ RUTİN KRANİYAL GÖRÜNTÜLEME GEREKLİ MİDİR? Dr. Bayram Özhan, Dr. Didem Yıldırım Çakar, Dr. Murat Öcal, Dr. Selda Ayça Altıncık Pamukkale Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı
	14:57-15:04	BOY KISALIĞI İLE BAŞVURAN BİR OLGUDA AYIRICI TANI: İDİYOPATİK BOY KISALIĞI GERÇEK TANI MI? Esin Karakılıç Özturan, Ayşe Pınar Öztürk, Ezgi Sarban, Melek Yıldız, Şükran Poyrazoğlu, Firdevs Baş, Feyza Darendeliler İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Büyüme-Gelişme ve Pediatrik Endokrinoloji Bilim Dalı
	15:04-15:11	UZUN BOYLULUĞA EŞLİK EDEN PAROKSİSMAL HİPERTANSİYON OLGUSU Emre Sarıkaya¹, İsmail Dursun², Dilek Çiçek¹, Ebru Gök¹, Leyla Kara¹, Uğur Berber¹, Mustafa Kendirci¹, Nihal Hatipoğlu¹ ¹ Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı ² Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Nefroloji ve Romatoloji Bilim Dalı
	15:11-15:18	TURNER SENDROMU GENOTİPİNDE RUSSEL-SİLVER FENOTİPİ GÖSTEREN BİR OLGU Gizem Özcan, Elif İzci Güllü, Gülden Yıldırım Usta, Cem Mete, Leyla Akın, Hasan Murat Aydın Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Samsun
	15:18-15:25	BOY KISALIĞI OLGUSUNDA ERKEN BAŞLANGIÇLI OTOİMMÜNİTE VE HİPERGONADOTROPİK HİPOGONADİZM BİRLİKTELİĞİ Emre Sarıkaya, Dilek Çiçek, Ebru Gök, Leyla Kara, Uğur Berber, Mustafa Kendirci, Nihal Hatipoğlu Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı Hastalıkları, Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi, Tıbbi Genetik Bölümü, Ankara

15:25-15:40 Soru - Cevap

Oturum Başkanları: Tolga Ünüvar, Cengiz Kara	
15:40-15:43	BOY KISALIĞININ NADİR BİR PREZANTASYONU: X'E BAĞLI İKTİYOZİS Elif Sağsak¹, Biray Ertürk² ¹ Sağlık Bilimleri Üniversitesi Gaziosmanpaşa Eğitim Araştırma Hastanesi ² Sağlık Bilimleri Üniversitesi Okmeydanı Eğitim Araştırma Hastanesi
15:43-15:46	NOONAN SENDROMU TANISI KONULAN OLGULARIMIZDA NADİR GÖRÜLEN A2ML1 GEN MUTASYONU SIKLIĞI VE FENOTİPİK ÖZELLİKLERİ Dr. Serkan Bilge Koca¹, Dr. Muhsin Elmas² ¹ Afyonkarahisar Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Çocuk Endokrinoloji Bölümü ² Afyonkarahisar Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı
15:46-15:49	PUBERTE PREKOKS SOTOS SENDROMU BİRLİKTELİĞİ OLAN VAKA: UZUN DÖNEM TAKİP Leyla Kara¹, Dilek Çiçek¹, Emre Sarıkaya¹, Ebru Gök¹, Uğur Berber¹, Hamit Acer², Ülkü Gül Şiraz², Mustafa Kendirci², Selim Kurtoğlu³, Nihal Hatipoğlu¹ ¹ Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Kayseri ² Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Nöroloji Bilim Dalı, Kayseri ³ Memorial Kayseri Hastanesi, Kayseri
15:49-15:52	PROHORMON KONVERTAZ EKSİKLİĞİ ERKEN TANILI BİR OLGU Selin Elmaoğulları¹, Melikşah Keskin¹, Şenay Savaş Erdeve¹, İltar Arifoğlu Barış², Mustafa Kılıç³, Ferda Özbay Hoşnut⁴, Melahat Melek Boynukalın⁵, Semra Çetinkaya¹ ¹ SBÜ Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji, Ankara ² Dr. Burhan Nalbantoğlu Devlet Hastanesi, Yenidoğan Yoğun Bakım Ünitesi, Lefkoşa ³ SBÜ Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Metabolizma, Ankara ⁴ SBÜ Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Gastroenteroloji, Ankara ⁵ SBÜ Dr. Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim Araştırma Hastanesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
15:52-15:55	ÇOCUKLUK ÇAĞI SANTRAL DİABET İNSİPİTUSDA İLGİNÇ BİR ETYOLOJİ: HİBERNOM Ayça Törel Ergür², Kübra Arslan¹ ¹ Ufuk Üniversitesi Tıp Fakültesi Pediatrik Endokrinoloji BD, Ankara ² Ufuk Tıp Fakültesi Pediatri ABD, Ankara
15:55-15:58	ÇOCUKLUK ÇAĞI HİPOFİZİNİN DEĞERLENDİRİLMESİNDE PRATİK BİR YÖNTEM: PİTÜİTER STALK/BAZİLLER ARTER ORANI Ayça Törel Ergür¹, Fatma Şimşek², Kübra Arslan², Mehmet Ali Yınanç³ ¹ Ufuk Üniversitesi Tıp Fakültesi Pediatrik Endokrinoloji BD, Ankara ² Ufuk Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları ABD, Ankara ³ Ufuk Üniversitesi Tıp Fakültesi Radyoloji BD, Ankara
15:58-16:01	16 YAŞINDA MULTİPL HİPOFİZER HORMON EKSİKLİĞİ TANISI ALAN SEPTA OPTİK DİSPLAZİLİ OLGU SUNUMU Gönül Büyükyılmaz¹, Serkan Bilge Koca², Mehmet Boyraz¹ ¹ Bilkent Şehir Hastanesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Ankara ² Afyonkarahisar Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı, Afyonkarahisar

16:01-16:15 Soru - Cevap

16:15-16:30 Kapanış

POSTER SUNUMLARI

Kemik - Mineral Metabolizma Bozuklukları

PARATİROİD ADENOMU VAR AMA NEREDE?

Aylin Kılınç Uğurlu¹, Aysun Bideci², M. Orhun Çamurdan³, Esra Döğer², Elif Özdemir³, Ayşegül Alımlı⁴, Emrah Şenel⁵, Ebru Tunçez⁶, Mehmet Boyraz⁷, Peyami Cinaz²

¹Ankara Şehir Hastanesi Çocuk Endokrinoloji Kliniği

²Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı

³Ankara Yıldırım Beyazıt Üniversitesi, Ankara Şehir Hastanesi Nükleer Tıp Kliniği

⁴Ankara Şehir Hastanesi Çocuk Radyoloji Kliniği

⁵Ankara Yıldırım Beyazıt Üniversitesi, Ankara Şehir Hastanesi Çocuk Cerrahisi Kliniği

⁶Ankara Şehir Hastanesi Tıbbi Genetik Kliniği

⁷Ankara Yıldırım Beyazıt Üniversitesi, Ankara Şehir Hastanesi Çocuk Endokrinoloji Kliniği

EKTOPİK PARATHORMON SALINIMINA BAĞLI HİPERKALSEMİ GELİŞEN RABDOMYOSARKOM OLGUSUNUN TEDAVİSİNDE ZOLEDRONİK ASİT VE DENOSUMAB DENEYİMİ

Fatih Kilci¹, Uğur Demirsoy², Jeremy Jones³, Filiz Mine Çizmecioglu-Jones¹

¹Kocaeli Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Ana Bilim Dalı, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Kocaeli

²Kocaeli Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Ana Bilim Dalı, Çocuk Hematolojisi ve Onkolojisi Bilim Dalı, Kocaeli

³Kocaeli Üniversitesi, Akademik Yazı Birimi

İNFANTİL HİPOFOSFATAZYA OLGUSU

Selen Hürmüzlü Közler, Fatih Kilci, Filiz Mine Çizmecioglu

Kocaeli Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Ana Bilim Dalı, Çocuk Endokrin Bilim Dalı

ÇOCUKLUK ÇAĞINDA HİPERKALSEMİNİN NADİR BİR NEDENİ: PARATİROİD ADENOMU

Havva Nur Peltek Kendirci¹, Atakan Comba², Gül Doğan³, Nurcan Coşkun³

¹Hitit Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları ABD, Erol Olçok EAH, Çocuk Endokrinolojisi Kliniği, Çorum

²Hitit Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları ABD, Hitit Üniversitesi Erol Olçok EAH,

Çocuk Gastroenterolojisi Kliniği, Çorum

³Hitit Üniversitesi Erol Olçok EAH, Çocuk Cerrahisi Kliniği, Çorum

ÇOCUKLUK ÇAĞI HİPERKALSEMİLERİ; ÜÇ OLGU NEDENİYLE

Kübra Arslan¹, Ayça Törel Ergür²

¹Ufuk Üniversitesi Tıp Fakültesi Pediatri ABD, Ankara

²Ufuk Tıp Fakültesi Pediatrik Endokrinoloji BD, Ankara

HİPERKALSEMİNİN NADİR BİR NEDENİ; SUBKUTAN YAĞ NEKROZU

Semiha Bekfilavioğlu, Aysel Yıldız Boyraz, Gülay Karagüzel

Karadeniz Teknik Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi B.D., Trabzon

Glukoz Metabolizma Bozuklukları

DİYABETİN GÖZDEN KAÇABİLECEK NADİR BİR NEDENİ: LRBA EKSİKLİĞİ

Müge Atar^{1,2}, Matthew B Johnson³

¹Şanlıurfa Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Şanlıurfa, Türkiye

²Süleyman Demirel Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Isparta, Türkiye

³Institute of Biomedical and Clinical Science, University of Exeter Medical School, Exeter, U.K.

9p DELESYON SENDROMU VE HİPERİNSÜLİNEMİK HİPOGLİSEMİ

Gizem Özcan, Gülden Yıldırım Usta, Elif İzci Güllü, Cem Mete, Leyla Akın, Hasan Murat Aydın

Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Samsun

TEDAVİSİNDE ZORLUK YAŞANAN, DİRENÇLİ SEYREDEN KETOASİDOZ OLGUSU: HEMODİYALİZ İLE TEDAVİ

Elif İzci Güllü, Cem Mete, Gizem Özcan, Gülden Yıldırım Usta, Leyla Akın, Murat Aydın

Samsun Ondokuz Mayıs Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji

WFS! GENİNDE BİRLEŞİK HETEROZİGOT MUTASYON SAPTANAN TİP 1 DİYABET OLGUSU

Büşra Demir, Zerrin Orbak

Atatürk Üniversitesi Tıp Fakültesi, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Erzurum

Cinsiyet Gelişim Bozuklukları

GEÇ BAŞVURAN İKİ 5-ALFA REDÜKTAZ EKSİKLİĞİ VAKASI

Dilek Bingöl Aydın¹, Hande Turan¹, Yavuz Özer¹, Gürkan Tarçın¹, Aysel Kalaycı Yiğit², Oya Ercan¹, Olcay Evliyaoglu¹

¹İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı

²İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı

Adrenal Hastalıkları

PRİMER ADRENAL YETMEZLİĞİN NADİR BİR NEDENİ: MC2R GEN MUTASYONU

Yasemin Ataman¹, Beryay Selver Eklioğlu¹, Mehmet Emre Atabek¹, Serdar Ceylaner²

¹Necmettin Erbakan Üniversitesi Meram Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı, Konya

²İnterjen Genetik Araştırma Merkezi, Ankara

ŞİKLOSPORİN İLİŞKİLİ HİPERKALEMİDE FLUDROKORTİZON TEDAVİSİ

Yağmur Ünsal, Dicle Canoruç Emet, E. Nazlı Gönc, F. Visal Okur, Z. Alev Özön

Hacettepe Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı

ADRÖNÖLÖKODİSTROFİDE NADİR BİR BAŞVURU ŞEKLİ: ADRENAL YETMEZLİK

Dilek Bingöl Aydın¹, Hande Turan¹, Yavuz Özer¹, Gürkan Tarçın¹, Çiğdem Aktuğlu Zeybek², Olcay Evliyaoğlu¹, Oya Ercan¹

¹İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı

²İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Metabolizma Bilim Dalı

NADİR GÖRÜLEN BİR ADRENAL YETMEZLİK OLGUSU

Sibel Ergin Şahin¹, Merve Nur Hepokur¹, Aşan Önder¹, Metin Yıldız¹, Hamdi Cihan Emeksiz¹, Tülay Güran²

¹İstanbul Medeniyet Üniversitesi Prof. Dr. Süleyman Yalçın Şehir Hastanesi

²Marmara Üniversitesi Pendik Eğitim ve Araştırma Hastanesi

Obezite

ÇOCUKLARDA OBEZİTENİN NADİR BİR NEDENİ; CUSHİNG HASTALIĞI

Zümrüt Kocabay Sütçü¹, Ahmet Uçar², Merve Nur Hepokur¹, Sibel Ergin Şahin¹, Banu Nursoy Şirvan¹, Hamdi Cihan Emeksiz¹

¹Medeniyet Üniversitesi Prof. Dr. Süleyman Yalçın Şehir Hastanesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Ana Bilim Dalı, Çocuk Endokrin Bilim Dalı

²İstanbul Şişli Hamidiye Etfal Eğitim ve Araştırma Hastanesi Çocuk Endokrin Kliniği

Büyüme Bozuklukları

UZUN BOYUN NADİR BİR SEBEBİ: CHD8 GEN VARYANTI

Gürkan Tarçın¹, Hande Turan¹, Yavuz Özer¹, Dilek Bingöl Aydın¹, Olcay Evliyaoğlu¹, Ahmet Yeşilyurt², Oya Ercan¹

¹İstanbul Üniversitesi-Cerrahpaşa, Cerrahpaşa Tıp Fakültesi, Çocuk Endokrin Bilim Dalı

²Acibadem Labgen Genetik Tanı Merkezi

BOY KISALIGININ NADİR BİR NEDENİ: FORSTHE-WAKELİNG SENROMU

Sevinç Odabaşı Güneş¹, Hatice Akar², Onur Akın¹, Özgen Hür³

¹SBÜ Gülhane Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı

²SBÜ Gülhane Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Tıbbi Genetik Anabilim Dalı

³SBÜ Gülhane Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Nöroloji Bilim Dalı

BOY KISALIGI, KARDİYAK ANOMALİ, BRAKİDAKTİLİ, OKÜLER DEFECTİN NADİR BİRLİKTELİĞİ: WEILL MARCHESANI SENDROMU: İKİ AİLE

Yasemin Denkboy Öngen¹, Erdal Eren¹, Özlem Görükmez², Hasan Türkmen³, Şehime Gülsün Temel⁴, Ahmet Özmen⁵, Meltem Buhur Pirimoğlu¹, Kadriye Cansu Şahin¹, Şebnem Özemri Sağ¹, Ömer Tarım¹

¹Bursa Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD, Çocuk Endokrinoloji BD

²SBÜ Bursa Yüksek İhtisas Eğitim Araştırma Hastanesi, Tıbbi Genetik

³Bursa Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD, Çocuk Kardiyoloji BD

⁴Bursa Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi, Tıbbi Genetik AD

⁵Bursa Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi, Göz Hastalıkları AD

UZUN BOYLA GELEN BİR OLGUDA TANI BASAMAKLARI

Banu Nursoy Şirvan, Zümrüt Kocabay Sütçü, Aşan Önder, Metin Yıldız, Hamdi Cihan Emeksiz

İstanbul Medeniyet Üniversitesi Prof. Dr. Süleyman Yalçın Şehir Hastanesi

HİPOTONİ – SİSTİNÜRİ SENDROMLU HASTADA BÜYÜME HORMONU CEVABI

U. Berber, M. Kendirci, Ü.G. Şiraz, D. Çiçek, E. Sarıkaya, E. Gök, L. Kara, N. Hatipoğlu

Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi

Tiroid Hastalıkları

YÖNETİMİNDE ZORLUK YAŞADIĞIMIZ DOWN SENDROMU VE GRAVESLİ BİR OLGU

Tuğba Kontbay¹, Müge Atar¹, İhsan Turan²

¹Şanlıurfa Eğitim Araştırma Hastanesi Çocuk Endokrinoloji

²Çukurova Üniversitesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı

Not: Tüm poster bildirimleri sempozyuma ait web sitesinde yayınlanacaktır.