

Prof. FATİH KARDAŞ

Personal Information

Office Phone: [+90 352 207 6666](tel:+903522076666) Extension: 25473

Email: fkardas@erciyes.edu.tr

Web: <https://avesis.erciyes.edu.tr/fkardas/>

International Researcher IDs

ORCID: 0000-0002-2276-7611

Yoksis Researcher ID: 144091

Education Information

Expertise In Medicine, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Çocuk Beslenme Ve Metabolizma Bilim Dalı, Turkey 2008 - 2013

Expertise In Medicine, Ataturk University, Tıp Fakültesi, Turkey 1999 - 2004

Undergraduate, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Turkey 1992 - 1998

Foreign Languages

English, B2 Upper Intermediate

Dissertations

Expertise In Medicine, AİLESEL HİPERKOLESTEROLEMİLİ HASTALARDA LDL-RESEPTÖR (LDLR), APOLİPOPROTEİN-B100 (APO-B100) VE PCSK9 (PROPROTEİN CONVERTASE SUBTİLİN KEXİN 9) GEN MUTASYONLARININ TESPİTİ, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Beslenme Ve Metabolizma Bilim Dalı, 2013

Research Areas

Health Sciences, Medicine, Internal Medicine Sciences, Child Health and Diseases, Pediatric Endocrinology and Metabolism

Academic Titles / Tasks

Professor, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2021 - Continues

Associate Professor, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2016 - 2021

Assistant Professor, Erciyes University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2011 - 2016

Academic and Administrative Experience

Erciyes Üniversitesi, 2018 - Continues

Erciyes University, 2016 - Continues

Erciyes University, 2012 - Continues

Advising Theses

KARDAŞ F., Obez ve Metabolik Sendromlu Çocuk ve Adolesanlarda Mikronutrient Seviyelerinin Değerlendirilmesi ve Metabolik Sendrom Bileşenleri ile İlişkisi, Expertise In Medicine, D.Yücel(Student), 2016

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Evaluation of the effect of obesity, dietary glycemic index and metabolic profiles on the cardiovascular risk in children with classical phenylketonuria**
Yılmaz B. K., BAYKAN A., KARDAŞ F., Kendirci M.
Molecular Genetics and Metabolism, vol.140, no.3, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **Comparison of Pediatric Nutrition Screening Tool (PNST) With the Pediatric Yorkhill Malnutrition Score (PYMS) in Hospitalized Turkish Children**
CAFEROĞLU AKIN Z., Kaya N., Konyaligil N., Kurtbeyoglu E., ÇAVDAR M., Firat S., TOKLU BALOĞLU H., KARDAŞ F.
TOPICS IN CLINICAL NUTRITION, vol.38, no.3, pp.262-271, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **PPM1K defects cause mild maple syrup urine disease: The second case in the literature**
ÖZÇELİK F., ARSLAN S., Ozguc Caliskan B., KARDAŞ F., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.
American Journal of Medical Genetics, Part A, vol.191, no.5, pp.1360-1365, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. **Characterization of peripheral blood T follicular helper (TFH) cells in patients with type 1 Gaucher disease and carriers**
Uzen R., BAYRAM F., DURSUN H., KARDAŞ F., Çakır M., CÜCER N., EKEN A., ALTUNTAŞ H.
Blood Cells, Molecules, and Diseases, vol.100, 2023 (SCI-Expanded)
- V. **Three-Country Snapshot of Ornithine Transcarbamylase Deficiency**
Seker Yılmaz B., Baruteau J., ARSLAN N., AYDIN H. İ., Barth M., Bozaci A. E., Brassier A., CANDA E., Cano A., Chronopoulou E., et al.
LIFE-BASEL, vol.12, no.11, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **A teenager boy with a novel variant of Sitosterolemia presented with pancytopenia.**
Gok V., Tada H., Ensar Dogan M., ALAKUŞ SARI Ü., ASLAN K., ÖZCAN A., YILMAZ E., KARDAŞ F., KARAKÜKCÜ M., CANATAN H., et al.
Clinica chimica acta; international journal of clinical chemistry, vol.529, pp.61-66, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **Identifying the effects of excess weight, metabolic syndrome and insulin resistance on liver stiffness using ultrasound elastography in children**
KARAMAN Z. F., HATİPOĞLU N., KARDAŞ F., SARAÇOĞLU S., DİREK G., KENDİRCİ M., COŞKUN A.
Turkish Journal of Pediatrics, vol.64, no.4, pp.671-682, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. **An assessment of the relation between vitamin D levels and electroencephalogram (EEG) changes in migraine patients.**
Canpolat M., Topcu A., Kardas F., Ipekten F., Per H., Gumus H., Ozturk A., Acer H., Kaya Ozcora G. D., Kendirci M., et al.
Bratislavske lekarske listy, vol.123, no.2, pp.92-99, 2022 (SCI-Expanded)
- IX. **Determining the effects of excess weight on renal cortical stiffness in children and adolescents with point Shear Wave Elastography.**
Karaman Z. F., Kardas F.
Medical ultrasonography, vol.23, pp.271-276, 2021 (SCI-Expanded)
- X. **Evaluation of micronutrient levels in children and adolescents with obesity and their correlation with the components of metabolic syndrome**
Kardaş F., Yucel A. D., Kendirci M., Kurtoğlu S., Hatipoğlu N., Akın L., Gül Şiraz Ü., Gokay S., Ustkoyuncu P. S.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.63, no.1, pp.48-58, 2021 (SCI-Expanded)

- XI. **Neutropenia and Increased Mean Corpuscular Volume (MCV) With Abnormal Neurologic Findings: A Case of Cobalamin D Deficiency**
Ustkoyuncu P. S., KENDİRCİ M., KARDAŞ F., Gokay S., PER H., Bayram A. K.
JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, vol.41, no.1, 2019 (SCI-Expanded)
- XII. **Might BPA and phthalates have a role in etiopathogenesis of ADHD?**
Oztop D. B., Demirci E., Ozmen S., KONDOLOT M., KARDAŞ F., PER H.
ANADOLU PSIKIYATRI DERGISI-ANATOLIAN JOURNAL OF PSYCHIATRY, vol.19, no.3, pp.300-306, 2018 (SCI-Expanded)
- XIII. **Evaluation of vitamin D prophylaxis in 3-36-month-old infants and children.**
Ozcan A., Kendirci M., Kondolot M., Kardas F., Akn L.
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, vol.30, pp.543-549, 2017 (SCI-Expanded)
- XIV. **Successful Desensitization in a Patient with Hypersensitivity Reaction to Laronidase**
YILMAZ İ., SEZGİN ÇAĞLAR A., KARDAŞ F., ÖZDAMAR KARACA Z. C., YENİGÜN S., TUTAR N.
Pediatric Allergy Immunology And Pulmonology, vol.30, pp.64-66, 2017 (SCI-Expanded)
- XV. **The outcome of seven patients with hereditary tyrosinemia type 1**
GÖKAY S., USTKOYUNCU P. S., KARDAŞ F., KENDİRCİ M.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.29, no.10, pp.1151-1157, 2016 (SCI-Expanded)
- XVI. **Tyrosinemia type II: Novel mutations in TAT in a boy with unusual presentation**
Gokay S., KENDİRCİ M., USTKOYUNCU P. S., KARDAŞ F., BAYRAM A. K., PER H., Poyrazoglu H. G.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, vol.58, no.10, pp.1069-1072, 2016 (SCI-Expanded)
- XVII. **A Case Report of a Very Rare Association of Tyrosinemia type I and Pancreatitis Mimicking Neurologic Crisis of Tyrosinemia Type I**
Ucar H. K., TÜMGÖR G., Kor D., KARDAŞ F., Mungan N. O.
BALKAN MEDICAL JOURNAL, vol.33, no.3, pp.370-372, 2016 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Increased Serum Phthalates (MEHP, DEHP) and Bisphenol A Concentrations in Children With Autism Spectrum Disorder: The Role of Endocrine Disruptors in Autism Etiopathogenesis**
KARDAŞ F., BAYRAM A. K., DEMİRCİ E., AKIN L., ÖZMEN S., KENDİRCİ M., CANPOLAT M., Oztop D. B., Narin F., GÜMÜŞ H., et al.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.31, no.5, pp.629-635, 2016 (SCI-Expanded)
- XIX. **Long-term efficacy of lipoprotein apheresis in the management of familial hypercholesterolaemia: Application of two different apheresis techniques in childhood**
Gokay S., KENDİRCİ M., KAYNAR L., Solmaz M., ÇETİN A., KARDAŞ F., Ustkoyuncu P. S.
TRANSFUSION AND APHERESIS SCIENCE, vol.54, no.2, pp.282-288, 2016 (SCI-Expanded)
- XX. **Effects of L-carnitine supplementation on respiratory distress syndrome development and prognosis in premature infants: A single blind randomized controlled trial**
ÖZTÜRK M. A., Kardas Z., KARDAŞ F., GÜNEŞ T., Kurtoglu S.
EXPERIMENTAL AND THERAPEUTIC MEDICINE, vol.11, no.3, pp.1123-1127, 2016 (SCI-Expanded)
- XXI. **Lack of serum antineuronal antibodies in children with autism**
BAYRAM A., KARDAŞ F., DEMİRCİ E., GÖKAHMETOĞLU S., ÖZMEN S., CANPOLAT M., OZTOP D. B., KUMANDAŞ S., GÜMÜŞ H., PER H.
BRATISLAVA MEDICAL JOURNAL-BRATISLAVSKE LEKARSKE LISTY, vol.117, no.2, pp.77-79, 2016 (SCI-Expanded)
- XXII. **Clinical, Electrodiagnostic, and Genetic Features of Tangier Disease in an Adolescent Girl with Presentation of Peripheral Neuropathy**
PER H., CANPOLAT M., BAYRAM A. K., Ulgen E., Baran B., KARDAŞ F., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S., Bilguvar K., Caglayan A. O.
NEUROPEDIATRICS, vol.46, no.6, pp.420-423, 2015 (SCI-Expanded)
- XXIII. **The Effects of Ketogenic Diet on Seizures, Cognitive Functions, and Other Neurological Disorders in Classical Phenotype of Glucose Transporter 1 Deficiency Syndrome**
GÜMÜŞ H., BAYRAM A. K., KARDAŞ F., CANPOLAT M., Caglayan A. O., KUMANDAŞ S., KENDİRCİ M., PER H.
NEUROPEDIATRICS, vol.46, no.5, pp.313-320, 2015 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Plasma Pentraxin 3 as a Biomarker of Metabolic Syndrome**

- KARDAŞ F., AKIN L., Kurtoglu S., KENDİRCİ M., Kardas Z.
Indian Journal of Pediatrics, vol.82, no.1, pp.35-38, 2015 (SCI-Expanded)
- XXV. **A novel homozygous GALC mutation: Very early onset and rapidly progressive Krabbe disease**
KARDAŞ F., UZAK A. S., Hossain M. A., Sakai N., CANPOLAT M., Yikilmaz A.
GENE, vol.517, no.1, pp.125-127, 2013 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Cardiometabolic Risk Factors Related to Vitamin D and Adiponectin in Obese Children and Adolescents**
Kardaş F., Kendirci M., Kurtoglu S.
INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, 2013 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Successful Treatment of Homozygous Familial Hypercholesterolemia Using Cascade Filtration Plasmapheresis**
KARDAŞ F., ÇETİN A., Solmaz M., Buyukoglan R., KAYNAR L., Kendirci M., ESER B., ÜNAL A.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, vol.29, no.4, pp.334-341, 2012 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Hemophagocytic syndrome in a 4-month-old infant with biotinidase deficiency**
KARDAŞ F., PATIROĞLU T., ÜNAL E., Chiang S. C. C., Bryceson Y. T., KENDİRCİ M.
PEDIATRIC BLOOD & CANCER, vol.59, no.1, pp.191-193, 2012 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Hemophagocytic syndrome in a 4-month-old infant with biotinidase**
KARDAŞ F., PATIROĞLU T., ÜNAL E., Chiang S. C., Bryceson Y. T., KENDİRCİ M.
Pediatr Blood Cancer., vol.15, pp.191-193, 2012 (SCI-Expanded)
- XXX. **Arcus aorta, aortic and mitral valve calcifications in a patient with gaucher's disease homozygous for the D409H mutation; case report Homozigot D409H mutasyonlu gaucher hastasinda arkus aorta, aort ve mitral kapak kalsifikasyonu; olgu sunumu**
BAYKAN A., Onan S. H., Sezer S., Kardas F., Kendirci M., ARSLAN D., Mavili E., ÜZÜM K., Narin N.
Guncel Pediatri, vol.9, no.1, pp.44-46, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Phenylketonuria With Acute Myeloblastic Leukemia in a 9-year-old Boy: Reporting a Rare Case**
PATIROĞLU T., ÜNAL E., KARDAŞ F., Ozdemir M. A., KARAKÜKCÜ M., Sayilmaz O.
JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, vol.33, no.6, 2011 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Primary adrenal failure due to viral infection in an infant**
Akin L., Kurtoglu S., Kendirci M., Akin M. A., Kardaş F.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.169, no.7, pp.887-889, 2010 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **A Rare Cause of Spasticity and Microcephaly: Argininemia**
Soylu Üstkoyuncu P., Kendirci M., Gökay S., Kardaş F., Gümüş H., Per H., Poyrazoğlu H. G., Bayram A. K., Canpolat M., Kumandaş S.
TURKISH JOURNAL OF NEUROLOGY, vol.26, no.3, pp.250-252, 2020 (ESCI)
- II. **Screening Inherited Metabolic Disorder in Children with Intellectual Disability and Epilepsy**
Soylu Ü. P., GÜVEN A. S., POYRAZOĞLU H. G., Gökay S., KARDAŞ F., KENDİRCİ M., Gökçek İ., Altuner T. Y.
Turkish Journal Of Neurology, vol.25, no.3, pp.135-139, 2019 (ESCI)
- III. **3-Hydroxy-3-methylglutaryl-CoA (HMG-CoA) Lyase Deficiency**
Soylu U. P., KENDİRCİ M., Gokay S., KARDAŞ F.
Erciyes Tıp Dergisi/Erciyes Medical Journal, vol.40, no.3, pp.169-171, 2018 (Peer-Reviewed Journal)
- IV. **Pansitopeni ile başvuran metilmalonik asidemi: Olgu sunumu**
BAŞTUĞ O., ÖZTÜRK M. A., KORKMAZ L., MEMUR Ş., HALİS H., KARDAŞ F., ÜNAL E., KURTOĞLU S.
Bakirkoy Tıp Dergisi / Medical Journal of Bakirkoy, vol.14, no.1, pp.138-41, 2018 (Scopus)
- V. **Glutaric Acidemia Type 1: A Case of Infantile Stroke.**
KAYA ÖZÇORA G. D., GÖKAY S., CANPOLAT M., KARDAŞ F., KENDİRCİ M., KUMANDAŞ S.
JIMD reports, vol.38, pp.7-12, 2018 (Scopus)
- VI. **Preterm tarama programı**

KARDAŞ F.

Türkiye Klinikleri pediatrik Bilimler Dergisi, vol.11, no.1, pp.54-60, 2015 (Peer-Reviewed Journal)

VII. **Anti-ganglioside, anti-glutamate, and anti-gad antibody levels in attention-deficit hyperactivity disorder**

ÖZMEN S., DEMİRCİ E., Öztop D. B., KARDAŞ F., GÖKAHMETOĞLU S., PER H.

Erciyes Tıp Dergisi, vol.37, no.2, pp.48-50, 2015 (ESCI)

VIII. **A case with Niemann-Pick disease and concomitant Kartagener's Syndrome Kartagener sendromu'nun eşlik ettiği bir Niemann-Pick olgusu**

KEKLİK M., Şivgin S., Baldane S., Yıldırım A., KONTAŞ O., KARDAŞ F., Pala Ç., ÇETİN M., ÜNAL A.

Erciyes Tıp Dergisi, vol.35, no.3, pp.174-176, 2013 (Scopus)

IX. **Wormian kemiğe bağlı kapalı fontanel: olgu sunumu**

Mutlu E. C., Akın L., Akın M. A., Kardeş F., Tuna İ. S., Alan S., KURTOĞLU S.

ERCİYES TIP DERGİSİ, vol.33, no.1, pp.65-68, 2011 (Peer-Reviewed Journal)

Books & Book Chapters

I. **Aldolase A Deficiency**

ÖZCAN A., KADIOĞLU YILMAZ B., KARDAŞ F.

in: Rare Diseases in Children: Focusing on Rare Diseases Pediatric Hematology, Oncology, Ekrem Ünal, Hüseyin Per, Ayşenur Paç Kısaarslan, Musa Karakükcü, Editor, Ankara Nobel Tıp Kitapevi, Kayseri, pp.89-92, 2020

II. **Çocuklarda büyüme gelişme basamakları**

KARDAŞ F., Soylu P., KURTOĞLU S., AKIN L., PER H., POYRAZOĞLU H. G., HATİPOĞLU N., DENİZ ŞAFAK E., MAZICIOĞLU M. M.

Erciyes Üniversitesi, Kayseri, 2017

III. **Organik Asidemiler**

KENDİRCİ M., KARDAŞ F., Soylu Üstkoyuncu P., GÖKAY S.

in: Yurdakök PEDİATRİ, Yurdakök M, Editor, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, pp.1667-1685, 2017

IV. **Organik Asidemiler**

KENDİRCİ M., KARDAŞ F., Soylu Üstkoyuncu P., GÖKAY S.

in: Pediatri, Murat Yurdakök, Editor, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, pp.1667-1685, 2017

V. **metabolik Hastalıklarda Acil Endokrin Tablolar**

KARDAŞ F., SOYLU P.

in: Çocuklarda Acil Endokrin Hastalıklar, Kurtoğlu S, Editor, Nobel Tıp Kitapevleri, İstanbul, pp.293-296, 2013

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

I. **A novel homozygous variant inSUOXgene causes classic isolated sulfite oxidase deficiency: a case report**

USLU K., GÜLEÇ A., ARSLAN S., BAŞGÖZ N., KARDAŞ F., PER H., ÖZKUL Y., DÜNDAR M.

6.ULUSLARARASI ERCİYES TIP TIBBİ GENETİK KONGRESİ, Kayseri, Turkey, 16 September 2021, pp.30

II. **A novel variant in the SLC2A2 gene associated with glycogen storage disease type XI**

Özçelik F., KADIOĞLU YILMAZ B., BAYSAL K., KARASU N., DOĞAN M. E., KARDAŞ F., DÜNDAR M.

V. Uluslararası Erciyes Tıp Genetik Günleri, 20 - 22 February 2020, vol.31

III. **AN INFANT WITH NOVEL MUTATION OF ALDOLASE A DEFICIENCY PRESENTED WITH NEUROMETABOLIC SIGNS AND BASOPHILIC STRIPPING ON PERIPHERAL BLOOD SMEAR**

ÖZCAN A., KADIOĞLU YILMAZ B., ÜNAL E., KARDAŞ F., ELKATMIŞ T., KUMANDAŞ S.

EHA 2020, 11 - 13 June 2020

IV. **Mitochondrial DNA depletion syndrome-12B and hypomagnesemia: Two cases**

KARDAŞ F., Kadioğlu Yılmaz b., KENDİRCİ M., GÜMÜŞ H., ARSLAN S., Alakuş Sarı Ü.

International inborn errors of metabolism and nutrition congress, 10 - 14 April 2019

V. **NAGS deficiency A novel mutation and nine months follow -up**

Kadioğlu Yılmaz b., KARDAŞ F., KENDİRCİ M., GÜNEŞ T.

International inborn errors of metabolism and nutrition congress, 10 - 14 April 2019

VI. **MSUD Three different clinic and the use of sodium benzoate/sodium phenylacetate**

Kadioğlu Yılmaz b., KENDİRCİ M., KARDAŞ F., GÜNEŞ T.

International inborn errors of metabolism and nutrition congress, 10 - 14 April 2019

VII. **Presentation of two cases with ketolysis defects**

ARSLAN S., Alakuş Sarı Ü., Kadioğlu Yılmaz b., KARDAŞ F.

International inborn errors of metabolism and nutrition congress, 10 - 14 April 2019

VIII. **Nitisinon experience in alkaptonuria patients**

Alakuş Sarı Ü., Kadioğlu Yılmaz b., ARSLAN S., KARDAŞ F., KENDİRCİ M.

International inborn errors of metabolism and nutrition congress, 10 - 14 April 2019

IX. **Hastalık yoktur hasta vardır Üç farklı pompe hastası**

Kadioğlu Yılmaz b., KENDİRCİ M., KARDAŞ F., Alakuş Sarı Ü., ARSLAN S.

5. Erciyes pediatri akademisi kış kongresi, 28 February - 02 March 2019

X. **Mukopolisakkaridozlar: Erciyes tıp çocuk metabolizma deneyimi**

KARDAŞ F., Kadioğlu Yılmaz b., KENDİRCİ M.

5. Erciyes pediatri akademisi kış kongresi, Turkey, 28 February - 02 March 2019

XI. **Hipoglisemi ve Hepatomegali varlığında mutlaka düşünülmesi gereken bir tanı: Glikojen depo hastalığı**

KENDİRCİ M., KARDAŞ F., Alakuş Sarı Ü., Kadioğlu Yılmaz b., ARSLAN S.

5. Erciyes pediatri akademisi kış kongresi, Turkey, 28 February - 02 March 2019

XII. **Successful Desensitization in a Patient with Hypersensitivity Reaction to Laronidase**

YILMAZ İ., SEZGİN ÇAĞLAR A., KARDAŞ F., ÖZDAMAR KARACA Z. C., yenigün s., TUTAR N.

Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology, 17 - 21 June 2017

XIII. **GalaktozemilinYenidoğan HastalarımızYirmi Yıllık deneyim**

KORKMAZ L., ÖZTÜRK M. A., KARDAŞ F., Daar G., Baştuğ O., AKIN M. A., Korkut S., Özdemir A., Aşcıoğlu M. E., GÜNEŞ T., et al.

UNEKO-25. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Turkey, 12 - 16 April 2017

XIV. **GALAKTOZEMİLİ YENİDOĞAN HASTALARIMIZ 20 YILLIK DENEYİM**

KORKMAZ L., ÖZTÜRK M. A., KARDAŞ F., DAAR G., BAŞTUĞ O., AKIN M. A., KORKUT S., ÖZDEMİR A., AŞÇIOĞLU M. E., GÜNEŞ T., et al.

UNEKO 25, 12 April 2016 - 16 April 2017

XV. **Galaktozemili Yenidoğan Hastalarımız Yirmi Yıllık deneyim**

Korkmaz L., ÖZTÜRK M. A., KARDAŞ F., Daar G., Baştuğ O., AKIN M. A., KORKUT S., ÖZDEMİR A., Aşcıoğlu M. E., GÜNEŞ T., et al.

25. Ulusal Neonatoloji Kongresi (UNEKO-25), Turkey, 13 - 15 April 2017

XVI. **GLUTARİK ASİDÜRİ TİP 2 İLEBİLATERAL POLİKİSTİK BÖBREKBİRLİKTELİĞİ**

ÖZDEMİR A., GÜNEŞ T., ÖZTÜRK M. A., CEYLAN M., KARDAŞ F., PINARBAŞI A. S., DURSUN İ., ÖZDEMİR M. M.

25. ULUSAL NEONATOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 12 - 16 April 2017

XVII. **SÜREKLİ RENAL REPLASMAN TEDAVİSİ: YENİDOĞAN OLGU SUNUMU**

ÖZDEMİR A., GÜNEŞ T., DURSUN İ., CEYLAN M., PINARBAŞI A. S., DURSUN A., KARDAŞ F., ÖZTÜRK M. A.

25. ULUSAL NEONATOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 12 - 16 April 2017

XVIII. **Galaktozemili yenidoğan hastalarımız 20 yıllık deneyim**

KORKMAZ L., ÖZTÜRK M. A., KARDAŞ F., DAAR G., BAŞTUĞ O., AKIN M. A., KORKUT S., ÖZDEMİR A., AŞÇIOĞLU M. E., GÜNEŞ T., et al.

25. Ulusal Neonatoloji Kongresi (UNEKO-25), Antalya, Turkey, 12 - 16 April 2017, pp.40

XIX. **Migren ve migren dışı başağrılarında serum vitamin D düzeyi ve vitamin B12 düzeyi karşılaştırması**

KAYA ÖZÇORA G. D., CANPOLAT M., KENDİRCİ M., ACER H., GÜMÜŞ H., KARDAŞ F., PER H., KUMANDAŞ S.

18.Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, Turkey, 20 - 24 April 2016, pp.195

- XX. **Chanarin-Dorfman Sendromu: Nadir Bir Olgu**
KENDİRCİ M., GÖKAY S., KARDAŞ F., USTKOYUNCU P. S., Ökdemir D., HATİPOĞLU N., AKIN L., GÜL Ü., KURTOĞLU S., Karacabey N.
V. Uluslararası katılımlı lizozomal hastalıklar kongresi, Muğla, Turkey, 14 - 17 April 2016, pp.87
- XXI. **Aynı aileden Artropati Kliniği ile Başvuran Üç Olgu: Scheie Sendromu**
GÖKAY S., KARDAŞ F., KENDİRCİ M.
V. Uluslararası katılımlı lizozomal hastalıklar kongresi, Muğla, Turkey, 14 - 17 April 2016, pp.88
- XXII. **Asemptomatik Juvenil Pompe Olgusu**
KARDAŞ F., KENDİRCİ M., GÖKAY S.
V. Uluslararası katılımlı lizozomal hastalıklar kongresi, Muğla, Turkey, 14 - 17 April 2016, pp.89
- XXIII. **Hurler sendromu tanılı iki hastada hematopoetik kök hücre nakli**
YILMAZ E., KARAKÜKCÜ M., KARDAŞ F., ÜNAL E., UÇAN G., PATIROĞLU T., ÖZDEMİR M. A.
9.ULUSAL KEMİK İLİĞİ TRANSPLANTASYONU VE KÖK HÜCRE TEDAVİLERİ KONGRESİ, Turkey, 3 - 05 March 2016
- XXIV. **Medium short chain 3 hydroxyacyl CoA dehydrogenase deficiency M SCHAD a case report**
KENDİRCİ M., KARDAŞ F., ÜSTKOYUNCU P., GÖKAY S., AKYILDIZ B., ÜLGEN TEKEREK N.
Annual Symposium SSIEM 2015, 1 - 04 September 2015
- XXV. **Medium short chain 3 hydroxyacyl coA dehydrogenase deficiency M SCHAD A case report**
KENDİRCİ M., KARDAŞ F., PEMBE S. Ü., AKYILDIZ B., ÜLGER TEKEREK N.
SSIEM 2015, 1 - 04 September 2016
- XXVI. **Cobalamin Cbl D deficiency A case report**
KENDİRCİ M., KARDAŞ F., SOYLU ÜSTKOYUNCU P., GÖKAY S., PER H., KAÇAR BAYRAM A.
SSIEM015, 1 - 04 September 2015
- XXVII. **Increased serum phthalates MEHP DEHP and bisphenol A concentrations in children with autism The role of endocrin disruptors in autism aetiopathogenesis**
KARDAŞ F., KAÇAR BAYRAM A., ÖZMEN S., DEMİRCİ E., AKIN L., CANPOLAT M., ÖZTOP D. B., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S., KENDİRCİ M.
11th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress, 27 - 30 May 2015, vol.19, pp.142-143
- XXVIII. **Increased serum phthalates and bisphenol A concentrations in children with autism the role of endocrin disruptors in autism aetiopathogenesis**
KARDAŞ F., KAÇAR BAYRAM A., ÖZMEN S., DEMİRCİ E., AKIN L., CANPOLAT M., ÖZTOP D. B., GÜMÜŞ H., KUMANDAŞ S., KENDİRCİ M., et al.
11. EPNS congress, 27 - 30 May 2015
- XXIX. **Olağan Dışı Prezantasyonu İle Tip1 Glutarik Asiduri Vakası**
KAYA ÖZÇORA G. D., CANPOLAT M., KARDAŞ F., PER H., KAÇAR BAYRAM A., KENDİRCİ M., KUMANDAŞ S.
17. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Turkey, 6 - 09 May 2015
- XXX. **THE CLASSICAL PHENOTYPE OF GLUCOSE TRANSPORTER-1 DEFICIENCY SYNDROME (GLUT-1 DS): DIFFERENT CLINICAL EXPRESSION AND KETOGENIC DIET RESULTS OF PEDIATRIC PATIENTS**
BAYRAM A., PER H., KARDAŞ F., CANPOLAT M., Caglayan A. O., KUMANDAŞ S., KENDİRCİ M., GÜMÜŞ H. Ö.
31st International Epilepsy Congress, İstanbul, Turkey, 5 - 09 September 2015, vol.56, pp.87
- XXXI. **A Case of Type 2 Diabetes Associated with Ichthyosis: Chanarin–Dorfman Syndrome**
Hatipoğlu N., OKDEMİR D., AKIN L., Gökay S., KARDAŞ F., KENDİRCİ M., Gül Ü., KURTOĞLU S.
53rd Annual Meeting of European Study of Pediatric Endocrinology (ESPE) 2014, Dublin, Ireland, 18 - 20 September 2014, vol.82
- XXXII. **Pansitopeni ile başvuran metilmalonik asidemi : vaka sunumu**
Baştuğ O., Ozturk M. A., Korkmaz L., Memur Ş., Halis H., Kardeş F., Ünal E., KURTOĞLU S.
21. Ulusal Neonatoloji Kongresi (UNEKO-21), Antalya, Turkey, 1 - 04 April 2013, pp.260
- XXXIII. **Fumarik asidüri : olgu sunumu**
Baştuğ O., Kardeş F., Ozturk M. A., Halis H., Memur Ş., Korkmaz L., Tağ Z., KURTOĞLU S., Güneş T.
20. Ulusal Neonatoloji Kongresi (UNEKO -20), Muğla, Turkey, 1 - 04 April 2012, pp.363-364
- XXXIV. **Kayseri İli ve Civarında Yaşayan 6-18 Yaş Grubundaki Çocuk ve Ergenlerde Obezite Risk Faktörlerinin Belirlenmesi**

CAFEROĞLU Z., KURTOĞLU S., KENDİRCİ M., AKIN L., KARDAŞ F., ELMALI F.

15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, İzmir, Turkey, 23 - 26 November 2011

XXXV. **The relation between vitamin D, adiponectin and insulin sensitivity in obese children and adolescents**

Kardaş F., Kendirci M., KURTOĞLU S., Arslan D.

SSIEM Annual Symposium 2011, Switzerland, 1 - 04 September 2011, pp.247

XXXVI. **Fenilketonürlü Çocuklarda Kan Fenilalanin Seviyesi ile Annelerin Hastalıkla İlgili Bilgi Düzeyleri Arasındaki İlişki**

KARDAŞ F., CAFEROĞLU Z., KENDİRCİ M.

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

XXXVII. **Obez adolesanlarda metabolik sendrom göstergesi : pentraksin-3**

Kardaş F., Akın L., KURTOĞLU S., Kendirci M., Muhtaroglu S., Elmalı F.

14. Ulusal Pediatrik Endokrin - Diyabet Kongresi, Muğla, Turkey, 1 - 04 October 2010, pp.210

XXXVIII. **Metformin kullanımına bağlı B12 eksikliği**

KURTOĞLU S., Kardaş F., Kendirci M., Akın L.

Gevher Nesibe Araştırma Teşvik Ödülü, Antalya, Turkey, 1 - 04 November 2009, pp.242

XXXIX. **Kraniofarengeoma sonrası obezite: olgu sunumu**

Kardaş F., KURTOĞLU S., Kendirci M., AKIN L.

Gevher Nesibe Araştırma Teşvik Ödülü, Antalya, Turkey, 1 - 04 November 2009, pp.241

Supported Projects

KENDİRCİ M., ABDÜLREZZAK Ü., KARDAŞ F., GÖKAY S., ŞAHİN U., Project Supported by Higher Education Institutions, Fenilketonüri Hastalarında Bor Çinko ve Bakır Düzeylerinin Kemik Metabolizması ile İlişkisinin Araştırılması, 2016 - 2017

GÜNEŞ T., AKIN L., KARDAŞ F., ÖZSOYLU S., Project Supported by Higher Education Institutions, İNTRAUTERİN HAYATTA BİSFENOL-FİTALAT MARUZİYETİ ve TİROİD FONKSİYONLARI ÜZERİNE ETKİLERİ, 2014 - 2015

KENDİRCİ M., GÜMÜŞ H., PER H., CANPOLAT M., POYRAZOĞLU H. G., KARDAŞ F., SOYLU P., Project Supported by Higher Education Institutions, KRONİK NÖROLOJİK HASTALIKLI OLGULARDA KONJENİTAL GLİKOZİLASYON

BOZUKLUKLARININ TARANMASI, 2012 - 2014

PER H., KUMANDAŞ S., GÜMÜŞ H., ÖZTOP D. B., GÖKAHMETOĞLU S., KENDİRCİ M., KONDOLOT M., KARDAŞ F., Project Supported by Higher Education Institutions, Otizm ve dikkat eksikliği hiperaktivite bozukluğu olan çocuklarda

Otoimmünitenin ve endokrin bozucuların rolunun araştırılması, 2012 - 2014

DÜNDAR M., KENDİRCİ M., KARDAŞ F., AKBAROVA Y. Y., SUBAŞIOĞLU UZAK A., ALTUNOK Ş., Project Supported by Higher Education Institutions, Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması, 2012 - 2014

KENDİRCİ M., POLAT S., KARDAŞ F., DÜNDAR M., Project Supported by Higher Education Institutions, Ailesel hiperkolesterolemili hastalarda LDL-reseptör (LDLR), Apolipoprotein B-100 (ApoB-100) ve PCSK9 (proprotein convertase subtilin kexin 9) gen mutasyonlarının tespiti, 2011 - 2013

MUHTAROĞLU S., ÖZKAN KOÇAK S., KARDAŞ F., Project Supported by Higher Education Institutions, OBEZ ÇOCUKLARDA SERUM KO-ENZİM Q10 VE BAZI OKSİDATİF STRES BELİRTEÇLERİNİN ARAŞTIRILMASI, 2010 - 2013

KENDİRCİ M., ÖZCAN A., KONDOLOT M., KARDAŞ F., MUHTAROĞLU S., Project Supported by Higher Education Institutions, ?3-36 Ay Arası Çocuklarda D Vitamini Profilaksisinin Değerlendirilmesi?, 2011 - 2012

Metrics

Publication: 89

Citation (WoS): 396

Citation (Scopus): 152

H-Index (WoS): 9

H-Index (Scopus): 9

Congress and Symposium Activities

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Attendee, Roma, Italy, 2016

V. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Attendee, Muğla, Turkey, 2016

Non Academic Experience

KÜTAHYA ASKER HASTANESİ

NEVŞEHİR DEVLET HASTANESİ