

# Prof. FATİH KARDAŞ

## Personal Information

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

**Email:** [fkardas@erciyes.edu.tr](mailto: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), APOLİPROTEİN-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

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

## 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

## 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 katımlı 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 katımlı lizozomal hastalıklar kongresi, Muğla, Turkey, 14 - 17 April 2016, pp.88
- XXII. **Asemptomatik Juvenil Pompe Olgusu**  
KARDAŞ F., KENDİRCİ M., GÖKAY S.  
V. Uluslararası katımlı 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**  
Kardeş F., Kendirci M., KURTOĞLU S., Arslan D.  
SSIEM Annual Symposium 2011, Switzerland, 1 - 04 September 2011, pp.247

- XXXVI. **Fenilketonürili 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 İlişkinin 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, 73-36 Ay Arası Çocuklarda D Vitamini Profilaksisinin Değerlendirilmesi?, 2011 - 2012

## Metrics

Publication: 90  
Citation (WoS): 396  
Citation (Scopus): 152  
H-Index (WoS): 10  
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