

Prof. Dr. FATİH KARDAŞ

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 352 207 6666](tel:+903522076666) Dahili: 25473

E-posta: fkardas@erciyes.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-2276-7611

Yoksis Araştırmacı ID: 144091

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Beslenme Ve Metabolizma Bilim Dalı, Türkiye 2008 - 2013

Tıpta Uzmanlık, Atatürk Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1999 - 2004

Lisans, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1992 - 1998

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, 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

Araştırma Alanları

Tıp, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Pediatrik Endokrinoloji ve Metabolizma, Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2021 - Devam Ediyor

Doç. Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2016 - 2021

Yrd. Doç. Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2011 - 2016

Akademik İdari Deneyim

Erciyes Üniversitesi, 2018 - Devam Ediyor

Erciyes Üniversitesi, 2016 - Devam Ediyor

Erciyes Üniversitesi, 2012 - Devam Ediyor

Erciyes Üniversitesi, 2011 - Devam Ediyor

Yönetilen Tezler

KARDAŞ F., Obez ve Metabolik Sendromlu Çocuk ve Adolesanlarda Mikronutrient Seviyelerinin Değerlendirilmesi ve Metabolik Sendrom Bileşenleri ile İlişkisi, Tıpta Uzmanlık, D.Yücel(Öğrenci), 2016

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Aldolase A Deficiency**
ÖZCAN A., KADIOĞLU YILMAZ B., KARDAŞ F.
Rare Diseases in Children: Focusing on Rare Diseases Pediatric Hematology, Oncology, Ekrem Ünal, Hüseyin Per, Ayşenur Paç Kısaarslan, Musa Karakükcü, Editör, Ankara Nobel Tıp Kitapevi, Kayseri, ss.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.
Yurdakök PEDİATRİ, Yurdakök M, Editör, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, ss.1667-1685, 2017
- IV. **Organik Asidemiler**
KENDİRCİ M., KARDAŞ F., Soylu Üstkoyuncu P., GÖKAY S.
Pediatri, Murat Yurdakök, Editör, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, ss.1667-1685, 2017
- V. **metabolik Hastalıklarda Acil Endokrin Tablolar**
KARDAŞ F., SOYLU P.
Çocuklarda Acil Endokrin Hastalıklar, Kurtoğlu S, Editör, Nobel Tıp Kitapevleri, İstanbul, ss.293-296, 2013

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- 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, Türkiye, 16 Eylül 2021, ss.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 Şubat 2020, cilt.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 Haziran 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 Nisan 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 Nisan 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 Nisan 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 Nisan 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 Nisan 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 Şubat - 02 Mart 2019

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

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

5. Erciyes pediatri akademisi kış kongresi, Türkiye, 28 Şubat - 02 Mart 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, Türkiye, 28 Şubat - 02 Mart 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 Haziran 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, Türkiye, 12 - 16 Nisan 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 Nisan 2016 - 16 Nisan 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), Türkiye, 13 - 15 Nisan 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, Türkiye, 12 - 16 Nisan 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, Türkiye, 12 - 16 Nisan 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, Türkiye, 12 - 16 Nisan 2017, ss.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, Türkiye, 20 - 24 Nisan 2016, ss.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, Türkiye, 14 - 17 Nisan 2016, ss.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, Türkiye, 14 - 17 Nisan 2016, ss.88

XXII. **Asemptomatik Juvenil Pompe Olgusu**

KARDAŞ F., KENDİRCİ M., GÖKAY S.

V. Uluslararası katılımlı lizozomal hastalıklar kongresi, Muğla, Türkiye, 14 - 17 Nisan 2016, ss.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, Türkiye, 3 - 05 Mart 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 Eylül 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 Eylül 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 Eylül 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 Mayıs 2015, cilt.19, ss.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 Mayıs 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, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 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, Türkiye, 5 - 09 Eylül 2015, cilt.56, ss.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, İrlanda, 18 - 20 Eylül 2014, cilt.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, Türkiye, 1 - 04 Nisan 2013, ss.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, Türkiye, 1 - 04 Nisan 2012, ss.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, Türkiye, 23 - 26 Kasım 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, İsviçre, 1 - 04 Eylül 2011, ss.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, Türkiye, 14 - 16 Nisan 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, Türkiye, 1 - 04 Ekim 2010, ss.210

XXXVIII. Metformin kullanımına bağlı B12 eksikliği

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

Gevher Nesibe Araştırma Teşvik Ödülü, Antalya, Türkiye, 1 - 04 Kasım 2009, ss.242

XXXIX. Kraniofarengeoma sonrası obezite: olgu sunumu

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

Gevher Nesibe Araştırma Teşvik Ödülü, Antalya, Türkiye, 1 - 04 Kasım 2009, ss.241

Desteklenen Projeler

KENDİRCİ M., ABDÜLREZZAK Ü., KARDAŞ F., GÖKAY S., ŞAHİN U., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Fenilketonüri Hastalarında Bor Çinko ve Bakır Düzeylerinin Kemik Metabolizması ile İlişkinin Araştırılması, 2016 - 2017

GÜNEŞ T., AKIN L., KARDAŞ F., ÖZSOYLU S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Fenilalanin Hidroksilaz Geninde Görülen Yaygın Mutasyonların Taranması, 2012 - 2014

KENDİRCİ M., POLAT S., KARDAŞ F., DÜNDAR M., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, OBEZ ÇOCUKLARDA SERUM KO-ENZİM Q10 VE BAZI OKSİDATİF STRES BELİRTEÇLERİNİN ARAŞTIRILMASI, 2010 - 2013

KENDİRCİ M., ÖZCAN A., KONDOLOT M., KARDAŞ F., MUHTAROĞLU S., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ?3-36 Ay Arası Çocuklarda D Vitamini Profilaksisinin Değerlendirilmesi?, 2011 - 2012

Metrikler

Yayın: 90

Atf (WoS): 396

Atf (Scopus): 152

H-İndeks (WoS): 10

H-İndeks (Scopus): 9

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Katılımcı, Roma, İtalya, 2016

V. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Katılımcı, Muğla, Türkiye, 2016

Akademi Dışı Deneyim

KÜTAHYA ASKER HASTANESİ
NEVŞEHİR DEVLET HASTANESİ