

## **Assoc. Prof. PELİN TEKE KISA**

### **Personal Information**

**Email:** pelin.teke@deu.edu.tr

**Web:** <https://avesis.deu.edu.tr/pelin.teke>

### **International Researcher IDs**

ORCID: 0000-0001-6481-3172

Yoksis Researcher ID: 256518

### **Education Information**

Doctorate, Dokuz Eylul University, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Moleküler Tıp , Turkey 2023 - Continues

Postgraduate, Universitat de Barcelano, Universitat de Barcelona , NEUROMETBOLISM AND CELL BIOLOGY FOR CLINICIANS, Spain 2022 - Continues

Post Doctorate of Medicine, Dokuz Eylul University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2017 - 2020

Undergraduate, Baskent University, School Of Medicine, Tip Pr. (Tam Burslu), Turkey 2003 - 2009

### **Certificates, Courses and Trainings**

Health&Medicine, Ölçme Değerlendirme YAzılı Bilgi Değerlendirme Gereçleri , Dokuz Eylül Üniversitesi, 2024

### **Research Areas**

Health Sciences

### **Academic Titles / Tasks**

Associate Professor, Dokuz Eylul University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2023 - Continues

### **Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI**

#### **I. Experience with cascade screening: A comprehensive family pedigree analysis of two index patients with Fabry disease.**

Kisa P., Hismi B. O., Kocabey M., Gulten Z. A., Huddam B., Ekinci S., Bozkaya E., Akar H., Pekuz Ö. K., Aydogan A., et al. American journal of medical genetics. Part A, 2024 (SCI-Expanded)

#### **II. Positive effects of ketogenic diet on weight control in children with obesity due to Prader-Willi syndrome**

Teke Kısa P., Güzel O., ARSLAN N., DEMİR K. CLINICAL ENDOCRINOLOGY, no.3, pp.332-341, 2023 (SCI-Expanded)

#### **III. A Novel Homozygous <i>GALK1</i> Variant Combined With Cataract and Prolonged Jaundice**

Ozler O., Egeli B. H., Zeybek S., Eris E., Teke Kısa P. CLINICAL PEDIATRICS, 2022 (SCI-Expanded)

#### **IV. Investigating myelin oligodendrocyte glycoprotein antibodies in hereditary citrullinemia**

- Oncel I., Yousefi M., İNCİ A., ARSLAN GÜLTEN Z., TEKE KISA P., Karaca M., Unal O., Gunduz M., KOR D., Mungan N. O., et al.  
MEDICAL HYPOTHESES, vol.160, 2022 (SCI-Expanded)
- V. Could lysosomal acid lipase enzyme activity be used for clinical follow-up in cryptogenic cirrhosis?  
KÖSE E., Cagatay E., Yaras T., Kisa P., Guler S., Gulten Z. A., AKARSU M., OKTAY Y., AYAR KAYALI H., ARSLAN N.  
TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, vol.52, no.4, pp.1075-1084, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. Efficacy of Phenylalanine- and Tyrosine-Restricted Diet in Alkaptonuria Patients on Nitisinone Treatment: Case Series and Review of Literature.  
Teke Kisa P., Eroglu Erkmen S., Bahceci H., Arslan Gulten Z., Aydogan A., Karalar Pekuz Ö. K., Yuce Inel T., Ozturk T., Uysal S., Arslan N.  
Annals of nutrition & metabolism, vol.78, no.1, pp.48-60, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. Frequency and status of depression and anxiety in mothers of children with inborn errors of metabolism with restricted diet, with and without risk of metabolic crises  
TEKE KISA P., ÜNAL UZUN Ö., Gunduz M., Bulbul F. S., KÖSE E., ARSLAN N.  
ARCHIVES DE PEDIATRIE, vol.28, no.8, pp.702-706, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. Inflammatory rheumatic diseases in patients with ochronotic arthropathy  
YÜCE İNEL T., Kisa P., BALCI A., Uslu S., ARSLAN GÜLTEN Z., Hismi B. O., Ucar U., ARSLAN N., ÖNEN F., SARI İ.  
MODERN RHEUMATOLOGY, vol.31, no.5, pp.1031-1037, 2021 (SCI-Expanded)
- IX. Patients with cerebrotendinous xanthomatosis diagnosed with diverse multisystem involvement  
Kisa P., Yildirim G. K., ÖZTÜRK HİŞMİ B., Dorum S., Kusbeci O. Y., Topak A., Baydan F., DURMAZ ÇELİK F. N., Gorukmez O., ARSLAN GÜLTEN Z., et al.  
METABOLIC BRAIN DISEASE, vol.36, no.6, pp.1201-1211, 2021 (SCI-Expanded)
- X. Alkaptonuria in Turkey: Clinical and molecular characteristics of 66 patients  
Kisa P., Gunduz M., Dorum S., Uzun O. U., Cakar N. E., Yildirim G. K., ERDÖL Ş., ÖZTÜRK HİŞMİ B., Tugsal H. Y., Ucar U., et al.  
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol.64, no.5, 2021 (SCI-Expanded)
- XI. Inborn errors of immunity and metabolic disorders: current understanding, diagnosis, and treatment approaches  
Kisa P., ARSLAN N.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.34, no.3, pp.277-294, 2021 (SCI-Expanded)
- XII. Functional vitamin B12 deficiency in phenylketonuria patients and healthy controls: An evaluation with combined indicator of vitamin B12 status as a biochemical index  
AKIŞ M., Kant M., Isik I., Kisa P., Kose E., Arslan N., Islekel H.  
ANNALS OF CLINICAL BIOCHEMISTRY, no.4, pp.291-299, 2020 (SCI-Expanded)
- XIII. Serum Level of Biotin Rather than the Daily Dosage Is the Main Determinant of Interference on Thyroid Function Assays  
Paketci A., Kose E., Calan Ö., Acar S., Teke P., Demirci F., ABACI A., DEMİR K., ARSLAN N., BÖBER E.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, no.2, pp.92-98, 2020 (SCI-Expanded)
- XIV. Clinical and molecular characteristics and time of diagnosis of patients with classical galactosemia in an unscreened population in Turkey  
Kisa P., Kose M., Unal O., Er E., Hismi B. O., Bulbul F. S., Kose E., Gunduz M., CANDA E., Kucukcongar A., et al.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.32, no.7, pp.675-681, 2019 (SCI-Expanded)
- XV. Severe hyperchylomicronemia in two infants with novel APOC2 gene mutation  
Kose E., Armagan C., Kisa P., Onay H., ARSLAN N.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.31, no.11, pp.1289-1293, 2018 (SCI-Expanded)
- XVI. Serum Level of Biotin Rather Than the Daily Dose Is the Main Determinant of the Interference on Thyroid Function Assays in Patients with Biotinidase Deficiency  
Paketci A., Kose E., Calan Ö., Acar S., Teke P., Demirci F., ABACI A., DEMİR K., ARSLAN N., BÖBER E.  
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, vol.90, pp.613, 2018 (SCI-Expanded)

## **Articles Published in Other Journals**

- I. A challenging etiology of myopathy: The late-onset Pompe disease  
YÜCE İNEL T., Koken Avsar A., TEKE KISA P., ÖZER E., SARI İ.  
European Journal of Rheumatology, 2022 (Peer-Reviewed Journal)
- II. Phenylalanine Levels of Patients with Classical Phenylketonuria According to Eating Habits of Caregivers  
TEKE KISA P., Çiçek A., Karagöz H., dağ m., güneş a., Yavaş G., ARSLAN N.  
Trends in pediatrics, vol.2, no.4, pp.154-158, 2022 (Scopus)
- III. Evaluation of the Genetically Diagnosed Mitochondrial Disease Cases with Neuromuscular Involvement  
GÜNAY Ç., PAKETÇİ C., EDEM P., Sarıkaya Uzun G., HIZ A. S., ARSLAN GÜLTEN Z., TEKE KISA P., ARSLAN N., YİŞ U.  
İZMİR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESİ DERGİSİ, vol.12, no.1, pp.27-36, 2022 (ESCI)
- IV. Lipemia Retinalis Diagnosed Incidentally After Laser Photocoagulation Treatment for Retinopathy of Prematurity  
ÖZTÜRK A. T., KARATAŞ YİĞİTASLAN E., TEKE KISA P., Onay H., SAATÇİ A. O.  
TÜRK OFTALMOLOJİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF OPHTHALMOLOGY, vol.51, no.5, pp.313-316, 2021 (ESCI)
- V. Prematüre Retinopatisi Nedeniyle Lazer Fotokoagülasyon Tedavisi Sonrası Rastlantısal Olarak Tanı Alan Lipemia Retinalis  
ÖZTÜRK A. T., KARATAŞ E., TEKE KISA P., ONAY H., SAATÇİ A. O.  
TÜRK OFTALMOLOJİ GAZETESİ, vol.51, no.5, 2021 (ESCI)
- VI. Role of Surveillance Screening in Detecting Tumor Recurrences After Treatment of Childhood Cancers  
TEKE KISA P., EMİR S.  
TÜRK PEDIATRI ARSIVI, vol.56, no.2, pp.147-151, 2020 (ESCI)
- VII. The Effect of Large Neutral Amino Acids on Blood Phenylalanine Levels in Patients with Classical Phenylketonuria  
Kisa P., Kose E., ÖREN N., ARSLAN N.  
JOURNAL OF BASIC AND CLINICAL HEALTH SCIENCES, vol.1, no.3, pp.79-81, 2017 (ESCI)
- VIII. Evaluation of Demographic and Clinical Characteristics of Patients with Mucopolysaccharidosis  
Kisa P., Kose E., Atesoglu M., ARSLAN N.  
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, vol.4, no.2, pp.59-62, 2017 (ESCI)

## **Books & Book Chapters**

- I. Galaktozemi  
TEKE KISA P.  
in: Çocuk-Ergen Sağlığı ve Hastalıklar, Prof. Dr. Cengiz YAKINCI Doç. Dr. Şükrü GÜNGÖR, Editor, Nobel Kitap Evi, pp.745-747, 2023
- II. Vitamin Metabolizma Bozuklukları  
ARSLAN N., TEKE KISA P.  
in: İzmir Dr. Behçet Uz Çocuk Hastanesi Pediatri, Behzat Özkan, Editor, Nobel Kitabevi, İzmir, pp.457-461, 2022
- III. Kalitsal Metabolik Hastalıklarda Ketojenik Diyet  
TEKE KISA P.  
in: Cocukluk Çağ Epilepsilerinde Ketojenik Diyet Tedavisi, Unalp Aycan, Yılmaz Unsal, Editor, Akademisyen Yayınevi, İzmir, pp.141-150, 2021
- IV. Yoğun Bakım Sorunları ve Tedavileri  
Teke Kısa P., Arslan N.  
Güneş Kitabevi, İstanbul, 2020
- V. KALITSAL METABOLİZMA HASTALIKLARI

TEKE KISA P., ARSLAN N.

in: Yögün Bakım Sorunları ve Tedavileri (Sahinoglu), Prof. Dr. Ali Haydar Şahinoğlu, Prof. Dr. Akin Kaya, Doç. Dr. Gökhan Kalkan, Dr. Öğr. Üyesi Özgür Kömürcü, Editor, Güneş Kitabevi Kurumsal, pp.886-897, 2020

**VI. Kalıtsal metabolizma hastalıkları**

Teke Kısa P., ARSLAN N.

in: Yoğun Bakım Sorunları ve Tedavileri, Ali Haydar Şahinoğlu, Akin Kaya, Gökhan Kalkan, Özgür Kömürcü, Editor, Güneş Tıp Yayınevi, pp.886-898, 2020

**Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings**

- I. **Niemann- Pick Tip C Hastasında Kombine Miglustat ve Ketojenik Diyet Tedavi Etkinliği**  
KULU B., TEKE KISA P., ER E., AKISIN Z., ARSLAN N.  
XVII. ULUSLARARASI KATILIMLI METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ, Antalya, Turkey, 28 April 2024
- II. **Nadir Bir Hipotoni Nedeni; S-Adenosilhomosistein Hidrolaz Eksikliği**  
KULU B., TEKE KISA P., KARALAR PEKUZ Ö. K., HALK M., YİŞ U., ARSLAN N.  
XVII. ULUSLARARASI KATILIMLI METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ, Antalya, Turkey, 28 April 2024
- III. **Tekrarlayan Encefalopati Tablosuna Neden Olan Nadir Nedenlerden: Etil Malonat Encefalopatisi**  
ER E., TEKE KISA P.  
Uluslararası Katılımlı 12. Ege Pediatri - 8. Ege Pediatri Hemşireliği ve 4. Ege Pediatri- Kuzey Kıbrıs Pediatri Kongresi, Turkey, 15 October 2023
- IV. **. Nadir Bir Hücresel Trafik Bozukluğu: NGLY1 Eksikliği**  
ER E., TEKE KISA P.  
. Nadir Bir Hücresel Trafik Bozukluğu: NGLY1 Eksikliği, Ankara, Turkey, 06 October 2023
- V. **Nadir bir olgu GLutarik Asidüri Tip 1.**  
Polat N., ER E., TEKE KISA P.  
24. Pediatri Günleri ve 5. Pediatri Hemşireliği Günleri Sempozyumu, Turkey, 14 September 2023
- VI. **Effects of Combine therapy Ketogenic diet and alglucosidase alfa on Creatine Kinase Levels and motor outcome in Infantile Pompe Disease: Case Series**  
TEKE KISA P., DOĞAN B. B., ER E., MİNTAŞ N. E., Akış Z., erkmen s., topuz H. Ş., ÇUBUKÇU D., ÖNAL H., ARSLAN N.  
SSIEM Annual Symposium, Israel, 29 August 2023, vol.64, pp.401-475
- VII. **İnfantil Pompe Hastalığında Ketojenik Diyetin Yüksek Doz Alfaglukosidaz Tedavisi ile Birlikte Kullanınının Kreatin Kinaz Düzeyleri ve Motor Fonksyonlarına Etkisi**  
ER E., TEKE KISA P., ŞAHİN UYAR S. B., Akışın Z., Erkmen S., ÇUBUKÇU D., ARSLAN N.  
XVI. Uluslararası Kalitimli Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 28 May - 01 June 2023
- VIII. **İki hastalık Nadir Hastalık Birlaklılığı: POLG ve Niemann Pick A.**  
ER E., TEKE KISA P., ÇAKAR S., EREN G.  
XVI. Uluslararası Kalitimli Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Turkey, 28 May 2023
- IX. **Fenilketonüri Hastalarında makuler vasküler dansite analizi ve diğer göz bulguları**  
ARSLAN GÜLTEN Z., KÖKSALDI KAYABAŞI S., AYDOĞAN A., KARALAR PEKUZ Ö. K., TEKE KISA P., ÖZTÜRK A. T., ARSLAN N.  
XVI. Uluslararası Kalitimli Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 28 May 2023
- X. **SLC35A2-CDG Related early onset Epileptic Encephalopathy: Clinical features and treatment of epilepsy.**  
PEKUZ S., YILMAZ Ü., TEKE KISA P., Kutbay Y. B., ÜNALP A.  
15 th European Pediatric Neurology Society Congress, Prague, Czech Republic, 28 May 2023
- XI. **Klinik ve Genetik Özellikleri ile Nöronal Seroid Lipofusinozis Tanılı 24 Olgu ve Yeni Tanımlanmış 10 Patojenik Varyant**  
KILIÇ YILDIRIM G., DORUM S., HAVALI C., ÜNAL UZUN Ö., ister m. b., DENİZ A., AKGÜN A., GENÇ E., ÖZTÜRK HİŞMİ

- B., TEKE KISA P., et al.  
VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bursa, Turkey, 03 May 2023, pp.71-73
- XII. **Fabry hastalığı Olan Hastalarda Gastrointestinal Bulgular**  
ŞAHİN UYAR S. B., ERSOY M., MİNTAŞ N. E., Akcan Paksoy B., ARSLAN GÜLTEN Z., DORUM S., KILIÇ YILDIRIM G., ister m. b., GÜLBAHÇE A., ER E., et al.  
XVI. Uluslararası Kalıtmalı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Turkey, 03 May 2023
- XIII. **Mukopolisakkaridoz Tip III Tanısı İle Takip Edilen Hastaların Doğal Seyri Ve Nöropsikiatrik Bulgularının Değerlendirilmesi**  
KARAKAYA MOLLA G., ister m. b., GÜLBAHÇE A., GENÇ E., MİNTAŞ N. E., akcan paksoy b., ER E., TEKE KISA P., AKGÜN A., KILIÇ YILDIRIM G., et al.  
VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bursa, Turkey, 03 May 2023, vol.1, pp.66-67
- XIV. **ADRENOLÖKODİSTROFİ TANILI OLGULAR VE ERKEN TANININ ÖNEMİ.**  
ER E., KILAVUZ S., TEKE KISA P.  
Aydın Pediatri 2. Güz Okulu., Turkey, 11 - 13 November 2022
- XV. **Yenidoğan Döneminde Solunum sıkıntısı ile Prezente Hiperamonyem,: Karbamol Fosfat Sentaz Eksikliği**  
SAĞLAM E., Çoban D. S., SOYSAL B., KALKANLI O. H., ALKAN ÖZDEMİR S., TEKE KISA P., ER E., Çalkavur Ş., GÖKMEN YILDIRIM T.  
7.Genç Pediatristler Kongresi, İstanbul, Turkey, 02 December 2022
- XVI. **Ürik Asit Düşüklüğünün Tanısal Önemi: Molibden Kofaktör Eksikliği**  
YAMAN Y., TEKE KISA P., ER E., HARPUTLUOĞLU N., ÇELİK T.  
66. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Girne, Cyprus (Kktc), 05 October 2022
- XVII. **Farklı Klinik Bulgular İle Başvuran İki Klasik Homosistinüri Vakası**  
Karabacak M. D., TEKE KISA P., ER E., AZIK F. M., KIRKGÖZ T., Erdur C. B., Genç S., Canverenler S., ÖZKAN B.  
66. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Turkey, 05 October 2022
- XVIII. **Galaktozemi Tanılı Hastaların Vitamin Düzeylerinin Değerlendirilmesi**  
KILAVUZ S., TEKE KISA P.  
4. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, Turkey, 22 September 2022
- XIX. **Optik Nöriti taklit eden tedavi edilebilir bir me metabolik hastalık, biotinidaz eksikliği**  
KARAOĞLU P., OKUR T. D., TEKE KISA P., ÜNALP A.  
3. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, Turkey, 22 September 2022
- XX. **Tedavi Edilebilir nadir bir hastalık: guanidoasetat Metiltransferaz Eksikliği**  
YAVUZ M., ÜNALP A., TEKE KISA P., KÖSE M., AKINCI G.  
4. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, Turkey, 22 September 2022
- XXI. **Kardiomyopatinin nadir bir nedeni- Pompe hastalığı**  
Yaman Y., TEKE KISA P., ER E., kökkülüenk m., Halk B. B., Karahan C., YILMAZER M. M., MEŞE T.  
4. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, Turkey, 22 September 2022
- XXII. **Diagnostic Yield of Targeted Next Generation Sequencing Technique in aminoacid Metabolism Disorder**  
TEKE KISA P., GÜRSOY S., ER E., HAZAN F., ÖZKAN B.  
SSIEM 2022 Annual Symposium Freiburg, Germany, Freiburg, Germany, 30 August 2022
- XXIII. **Phenotypic diversity of GLUT1 deficiency: A case report.**  
EDEM P., ER E., TEKE KISA P., GAZETECİ TEKİN H., ÖZYILMAZ B.  
17 th International Child Neurology Society Congress, Turkey, 03 July 2022
- XXIV. **Farklı Nörolojik Bulgulara Sahip Erişkin Hastalarda Serebrotendinöz Ksantomatozis Taraması**  
HAJIKHANOVA A., AYDOĞAN A., KARALAR PEKUZ Ö. K., ÖZ D., ARSLAN GÜLTEN Z., TEKE KISA P., AKDAL HALMAGYI G., BAKLAN B., ÇAKMUR R., ÇOLAKOĞLU B., et al.  
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 28 May 2022
- XXV. **Msud Tanısı İle Takip Edilen Hastaların Demografik Ve Klinik Özellikleri**  
KULU B., ARSLAN GÜLTEN Z., TEKE KISA P., MİNTAŞ N. E.  
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi / 28 Mayıs - 01 Haziran 2022, Hatay, Turkey,

28 May 2022, pp.293-294

- XXVI. **Fabry Hastalığında Kapsamlı Aile Taraması: İki Pedigri Analizi**  
TEKE KISA P., ÖZTÜRK HİŞMİ B., KOCABEY M., ARSLAN GÜLTEN Z., HUDDAM B., Ekinci S., BOZKAYA E., KARALAR PEKUZ Ö. K., AYDOĞAN A., ARSLAN N.  
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 29 May 2022
- XXVII. **Msud Tanısı ile Takip Edilen Hastaların Demografik Ve Klinik Özellikleri**  
Kulu B., Arslan Gülten Z., Mintaş N. E., Teke Kisa P.  
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 28 May - 01 June 2022, pp.293-294
- XXVIII. **Aminoasit Metabolizma Bozukluklarında Hedefe Yönelik Yeni Nesil Dizileme Tekniğinin Tanısal Verimi**  
TEKE KISA P., GÜRSOY S., Er e., HAZAN F., ÖZKAN B.  
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Turkey, 27 May 2022
- XXIX. **Alkaptonuria in Turkey**  
TEKE KISA P.  
12th International Workshop on AKU, Bruksel, Belgium, 15 May 2022
- XXX. **Angelman Sendromunda Ketojenik Diyetin Uzun Süreli Etkisi**  
GÜZEL O., TEKE KISA P.  
6. Başkent Bahar Pediatri Kongresi, Adana, Turkey, 15 April 2021
- XXXI. **GM2 Gangliosidozis, AB varyant: Novel Varyant ve Atipik Prezentasyon**  
TEKE KISA P., ER E., SUBAŞIOĞLU A., Erdemir G., BEKMEZ S., ÖZTÜRK A. T.  
VII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Online, Turkey, 25 November 2021
- XXXII. **Nöronal Seriod Lipofusinozis Tanısı ve Ayırıcı Tanısında Hedeflenmiş Yeni Nesil Dizi analizi Panellerinin Etkinliği**  
KÖSE M., ER E., TEKE KISA P., GENÇPINAR P., GAZETECİ TEKİN H., OLGAÇ DÜNDAR N., ONAY H.  
VII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Online, Turkey, 25 November 2021
- XXXIII. **Hunter Sendromu Hastalarının Demografik ve Klinik Özellikleri**  
ARSLAN GÜLTEN Z., AYDOĞAN A., KARALAR PEKUZ Ö. K., TEKE KISA P., Uyar S., MİNTAŞ N. E., KULU B., ARSLAN N.  
VII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Online, Turkey, 25 November 2021
- XXXIV. **Evaluation of Haematological Parameters and Mean Platelet Volume In Mucopolysaccharidosis Patients**  
BÜLBÜL S. F., GÜLBAHÇE A., ÜNAL UZUN Ö., ARSLAN N., TEKE KISA P., KILIÇ YILDIRIM G., DORUM S., ARSLAN GÜLTEN Z., KARAKAYA MOLLA G.  
14 th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Sydney, Australia, 21 November 2021
- XXXV. **A Rare Case Of Urea Cycle Defect: Carbamoylphosphate Synthase 1 (Cps1) Deficiency**  
TEKE KISA P., İcen Z., SOYSAL B., GÜRSOY S., HAZAN F., GÖKMEN YILDIRIM T.  
14 th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Sydney, Australia, 21 October 2021
- XXXVI. **The Change of Age at Diagnosis in Galactosemia Patients in Unscreening Population Over Time**  
TEKE KISA P., Yurdasev A. t., GÜRSOY S., SOYSAL B., KALKANLI O. H., Özdemir S. A., HAZAN F., Çalkavur Ş., GÖKMEN YILDIRIM T., ECEVİT Ç. Ö., et al.  
14 th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Sydney, Australia, 21 November 2021
- XXXVII. **Nonketotik Hiperglisinemi Tanılı Hastanın Klinik, Laboratuvar, Genetik ve Uzun Dönem Sonuçlarının Değerlendirilmesi**  
DORUM S., TEKE KISA P., ÇAKIR S. Ç.  
II. Uluslararası Çocuk ve Kadın Doğum Hastalıkları Kongresi, Antalya, Turkey, 21 October 2021
- XXXVIII. **FGD4 Geninde Homozigot Mutasyon Saptanan Charcot-Marie-Tooth Hastalığı tip 4-H: İki Kardeş Olu ÜNALP A., TEKE KISA P., Kırkgöz H., Parlak İ. B., CEYLANER S.**  
II. Uluslararası Çocuk ve Kadın Doğum Hastalıkları Kongresi, Antalya, Turkey, 21 October 2021
- XXXIX. **Yenidoğan Döneminde Tanı Alan MTHFR Eksikliği Olguları**  
TEKE KISA P., GÜRSOY S., DORUM S., SOYSAL B., KALKANLI O. H., HAZAN F.  
5. Çocuk Genetik Kongresi, Turkey, 07 October 2021

- XL. Kalıtsal Metabolik Hastalıklara Yönelik Yapılan Yenidoğan Taraması İle Saptanan B12 Vitamin Eksikliği Olan Olgular**  
AYDOĞAN A., ARSLAN GÜLTEN Z., MİNTAŞ N. E., TEKE KISA P., ARSLAN N.  
3. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Turkey, 23 September 2021
- XLI. Erken Başlangıçlı Proipionik Asidemi: yenidoğan Olgu Sunumu**  
Seyhanlı D., SOYSAL B., KALKANLI O. H., ALKAN ÖZDEMİR S., GÖKMEN YILDIRIM T., Çalkavur Ş., TEKE KISA P.  
3. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, Turkey, 23 September 2021
- XLII. Yenidoğan Döneminde Tanı Alan Mthfr Eksikliği Olguları**  
TEKE KISA P., GÜRSOY S., DORUM S., SOYSAL B., KALKANLI O. H., HAZAN F.  
5. Ulusal Çocuk Genetik Kongresi, ONLİNE, Turkey, 07 September 2021
- XLIII. Galaktozemi Hastalarında Yıllara Göre Değişen Tanı Yaşı**  
TEKE KISA P., YURDUSEV A. T., KALKANLI O. H., SOYSAL B.  
Cerrahpaşa Pediatiri Günleri Semptomdan Tanıya, Turkey, 15 April 2021
- XLIV. Adölesan Klasik Fenilketonüri Hastalarında Obezite Sıklığının Zamanla Değişimi**  
TEKE KISA P., ARSLAN N., Başerdem O. H.  
10.Uluslararası Beslenme ve Diyetetik E- Kongresi, 31 March 2021
- XLV. NADİR GÖRÜLEN BİR ÜRE SİKLUS DEFEKTİ OLGUSU: KARBAMOİL FOSFAT SENTAZ 1 (CPS1) EKSİKLİĞİ**  
İÇEN Z., TEKE KISA P., SOYSAL B., GÜRSOY S., HAZAN F., GÖKMEN YILDIRIM T.  
22. Pediatri Günleri ve 3. Pediatri Hemşireliği Günleri, İzmir, Turkey, 25 March 2021, pp.72
- XLVI. Karaciğer Glikojenozları; Glikojen Depo Tip I ve III Olgularımızın Klinik ve Genetik Bulguları**  
TEKE KISA P., GÜRSOY S., HAZAN F., KÖSE M.  
22. Pediatri Günleri ve 3. Pediatri Hemşireliği Günleri, İzmir, Turkey, 25 March 2021, pp.55-56
- XLVII. Kalıtsal Metabolik Hastalıklarda Yenidoğan ve Aile Taramasının Önemi**  
ARSLAN GÜLTEN Z., AYDOĞAN A., KARALAR PEKUZ Ö. K., TEKE KISA P., Uyar S., MİNTAŞ N. E., ARSLAN N.  
22. Pediatri Günleri ve 3. Pediatri Hemşireliği Günleri Sempozyumu, Turkey, 26 March 2021
- XLVIII. Akçaağaç şurubu idrar hastlığı tanısında manyetik rezonans görüntülemenin önemi**  
YURDUSEV A. T., TEKE KISA P., SOYSAL B., ERASLAN M., PEKUZ S., KARAOĞLU P., ÜNALP A., Çalkavur Ş.  
22. Pediatri Günleri (Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi), İzmir, Turkey, 25 March 2021, pp.73
- XLIX. Yenidoğan Tarama Programı ile Tanı alan Biyotinidaz Eksikliği Hastaların Klinik ve Laboratuvar Özellikleri**  
DORUM S., TEKE KISA P.  
17. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 13 March 2021
- L. The Management of Patients with Hyperphenylalaninemia ascertained via Neonatal Screening**  
TEKE KISA P., ARSLAN N.  
Medical Congress of Izmir Democracy University – IMCIDU, İzmir, Turkey, 17 - 19 December 2020
- LI. Türkiye'de Alkaptonüri: 66 hastanın klinik ve genetik özelliklerini**  
Teke Kısa P., GÜNDÜZ M., Dorum S., ÜNAL UZUN Ö., Çakar N. E., KILIÇ YILDIRIM G., Erdol Ş., ÖZTÜRK HİŞMİ B., YARKAN TUÇSAL H., UÇAR Ü., et al.  
Sağlıklı büyütünen çocuk kongresi, Turkey, 18 - 20 December 2020
- LII. Nöromusküler tutulum gösteren mitokondriyal hastalıklar: 16 genetik tanılı olgunun retrospektif değerlendirilmesi**  
Günay Ç., Soydemir D., Sarıkaya Uzan G., Edem P., Hız A. S., Yiş U., Arslan Gültén Z., Teke Kısa P., Arslan N.  
22. Ulusal Çocuk Nöroloji Kongresi, İzmir, Turkey, 28 October - 01 November 2020, pp.109
- LIII. PREVALENCE OF FABRY'S DISEASE IN MILD AND SEVERE FMF PATIENTS**  
Uslu S., Kabadayı G., Kısa P., Inel T., Arslan Z., Arslan N., Akar S., Onen F., Sarı I.  
Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), ELECTR NETWORK, 03 June 2020, vol.79, pp.1224-1225
- LIV. Ağır Lakik Asidoz Kliniği ile Gelen Pulmoner Venöz Dönüş Anomalisi**  
soysal b., eriş d., kalkanlı o., özdemir s., baki f., çalkavur ş., GÖKMEN YILDIRIM T., BİLEN Ç., ZİHNİ C., TEKE KISA P., et al.  
28. Ulusal Neonatal Kongresi, Turkey, 1 - 05 April 2020

- LV. **Evaluation of Clinical and Demographic Characteristics of Alkaptonuria Patients**  
TEKE KISA P., ÖZTÜRK HİŞMİ B., dorum s., Gülten Arslan z., ARSLAN N.  
2. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Turkey, 4 - 07 March 2020
- LVI. **Enzim Replasman Tedavisi Alan Lizozomal Depo Hastalığı Olan Hastalarımızda Ortaya Çıkan Yan Etkiler**  
TEKE KISA P., ARSLAN N., Gülten Arslan z., aydoğan a., KARALAR PEKUZ Ö. K., altın alıcı t.  
21. Pediatri 2. Pediatri Hemşireliği Günleri, İzmir, Turkey, 26 - 29 February 2020
- LVII. **Kalıtsal Metabolizma Hastalığı Olan Hastaların Uzun Tanışal Yolculuğu**  
TEKE KISA P., ÖZTÜRK HİŞMİ B., aydoğan a., Gülten Arslan z., KARALAR PEKUZ Ö. K., ARSLAN N.  
Dokuz Eylül Üniversitesi 21. Pediatri 2. Pediatri Hemşireliği Günleri, İzmir, Turkey, 26 - 29 February 2020
- LVIII. **Yenidoğan Tarama Programı İle Tanı Konulmuş Biotinidaz Eksikliği Olan Hastalarımızın Aile Taramalarının Değerlendirilmesi**  
gökpinar g., KÖSE E., TEKE KISA P., Gülten Arslan z., ARSLAN N.  
21. Pediatri 2. Pediatri Hemşireliği Günleri, İzmir, Turkey, 26 - 29 February 2020
- LIX. **Mukopolisakkaridozlar Tip 3b: Olgu Sunumu**  
bakır g., TEKE KISA P., Gülten Arslan z., aydoğan a., KARALAR PEKUZ Ö. K., ARSLAN N.  
21. Pediatri 2. Pediatri Hemşireliği Günleri, İzmir, Turkey, 26 - 29 February 2020
- LX. **Acil olgularda Klinik ve Laboratuvar Yaklaşım**  
TEKE KISA P.  
Metabolik Hastalıkla Klinik Biyokimyasal Yaklaşım, İzmir, Turkey, 12 February 2020
- LXI. **66 Alkaptonüri Hastasının Klinik ve Moleküler Özellikleri**  
TEKE KISA P., GÜNDÜZ M., dorum s., Ünal Ö., çakar n. e., KILIÇ YILDIRIM G., ERDÖL Ş., tuğsal h., UÇAR Ü., görükmez ö., et al.  
Sağlıklı Büyüyen Çocuk Kongresi, İzmir, Turkey, 18 - 20 December 2020
- LXII. **Yağlı Karaciğer Hastalığı Olan Erişkinlerde Lizozomal Asit Lipaz (LAL) Enzim Düzeyinin Belirlenmesi**  
ÇAĞATAY E., TEKE KISA P., GÜLER S., ARSLAN GÜLTEN Z., AKARSU M., ARSLAN N., AYAR KAYALI H.  
VI. Türk Tıp Dünyası Kurultayı, Turkey, 29 - 31 October 2019
- LXIII. **Alkaptonüri tanılı hastalarda inflamatuar muskuloskeletal bulgular**  
Yüce İnel T., Teke Kisa P., Balci A., Uslu S., Öztürk Hışmı B., Arslan N., Önen F., Sarı İ.  
20.Uluslararası Romatoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 16 - 20 October 2019, vol.11, pp.1-252
- LXIV. **Alkaptonüri Tanılı Hastalarda İnflamatuar Muskuloskeletal Bulgular**  
YÜCE İNEL T., TEKE KISA P., BALCI A., USLU S., Gülten Arslan z., ÖZTÜRK HİŞMİ B., ARSLAN N., SARI İ.  
20. Ulusal Romatoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 16 - 20 October 2019
- LXV. **The effects of atorvastatin treatment in children between 4-10 years old with severe hypercholesterolemia**  
Gülten Arslan z., TEKE KISA P., ARSLAN N.  
Society for the study of Inborn Error of Metabolism., Rotterdam, Netherlands, 3 - 06 September 2019, vol.42,  
pp.216
- LXVI. **Clinical and molecular characterization of cereb tendinous xanthomatosis: case series**  
TEKE KISA P., ÖZTÜRK HİŞMİ B., Gülten Arslan z., Yılmaz Kusbeci Ö., YAMAN A., ARSLAN N.  
Society for the study of Inborn Error of Metabolism., Rotterdam, Netherlands, 3 - 06 September 2019, vol.42,  
pp.216
- LXVII. **CLINICAL AND DEMOGRAPHIC CHARACTERISTICS OF PATIENTS WITH OCHRONOTIC ARTHROPATHY**  
YÜCE İNEL T., Kisa P., BALCI A., Uslu S., ARSLAN GÜLTEN Z., Hismi B. O., ARSLAN N., ÖNEN F., SARI İ.  
Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), Madrid, Spain, 12 - 15 June 2019, vol.78, pp.1909-1910
- LXVIII. **A Rare Cause of Foamy Cells in The Bone Marrow Aspiration: Glycogen Storage Disease Type IV**  
Gülten Arslan z., TEKE KISA P., BAYSAL B., YILMAZ C., özkalayıcı h., TÜFEKÇİ Ö., ARSLAN N.  
Uluslararası Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi., 10 - 14 April 2019
- LXIX. **Fanconi-Bickel Syndrome: A Patient with Novel Mutation in SLC2A2 gene**  
Gülten Arslan z., TEKE KISA P., USLUER E., ARSLAN N.  
Uluslararası Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, İstanbul, Turkey, 10 - 14 April 2019

- LXX. **Evaluation of Clinical Characteristics of Patients with Glutaric Aciduria Type IIc.**  
TEKE KISA P., Öztürk Hişmi B., Gülten Arslan z., YİŞ U., ARSLAN N.  
Uluslararası Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, İstanbul, Turkey, 10 - 14 April 2019
- LXXI. **Bone Mineral Density in Patients with Cerebrotendinous Xanthomatosis at the Time of Diagnosis**  
TEKE KISA P., Öztürk Hişmi B., Gülten Arslan z., Yılmaz Kusbeci Ö., ARSLAN N.  
Uluslararası Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, İstanbul, Turkey, 10 - 14 April 2019
- LXXII. **A rare cause of persistent skin rash and growth retardation: argininemia**  
TEKE KISA P., Volkan B., Yaralı o., ARSLAN N.  
15th Middle East Metabolic Group Meeting, Beirut, Lebanon, 29 November - 02 December 2018
- LXXIII. **A novel pathogenic frameshift variant of ETFDH in a patient with myopathy**  
TEKE KISA P., Öztürk Hişmi b., KOÇ A., ÜLGENALP A., ERÇAL M. D., ARSLAN N.  
15th Middle East Metabolic Group Meeting, Beirut, Lebanon, 29 November - 02 December 2018
- LXXIV. **CARNITINE DEFICIENCY IS COMMON IN CLASSICAL CITRULLINEMIA**  
TEKE KISA P., ARSLAN N.  
15th Middle East Metabolic Group Meeting, Beirut, Lebanon, 29 November - 02 December 2018
- LXXV. **Skin Rash and Alpoesia Related with Ketogenic Diet Treatment in a Patient with non-Ketotic hyperglycinemia:Copper deficiency.**  
ARSLAN N., TEKE KISA P., Guzel O.  
15th Middle East Metabolic Group Meeting, Atina, Greece, 29 November - 02 December 2018, pp.87-2
- LXXVI. **Copper deficiency associated with ketogenic diet treatment in patients with multidrug resistant epilepsy**  
GUZEL O., TEKE KISA P., ARSLAN N.  
6th Global Symposium on Ketogenic Therapies for Neurological Disorders: Embracing Diversity, Global Implementation and Individualized Care, JEJU, 5 - 09 October 2018
- LXXVII. **Ketogenic diet treatment with breastfeeding in infants with multidrug resistant epilepsy.**  
GÜZEL O., TEKE KISA P., ARSLAN N.  
6th Global Symposium on Ketogenic Therapies for Neurological Disorders: Embracing Diversity, Global Implementation and Individualized Care, JEJU, 5 - 09 October 2018
- LXXVIII. **Efficacy of ketogenic diet treatment in patients with Dravet Syndrome.**  
GUZEL O., TEKE KISA P., ARSLAN N.  
6th Global Symposium on Ketogenic Therapies for Neurological Disorders: Embracing Diversity, Global Implementation and Individualized Care, JEJU, 5 - 09 October 2018
- LXXIX. **Serum Level of Biotin Rather Than the Daily Dose Is the Main Determinant of the Interference on Thyroid Function Assays in Patients with Biotinidase Deficiency**  
PAKETÇİ A., KÖSE E., GÜRSOY ÇALAN Ö., ACAR S., TEKE KISA P., DEMİRCİ F., ABACI A., DEMİR K., ARSLAN N., BÖBER E.  
57th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology in Athens, Greece, 27 - 29 September 2018
- LXXX. **The effect of ketogenic diet in patients with metabolic disorders**  
ARSLAN N., GÜZEL O., TEKE KISA P., KÖSE E.  
Society for the study of Inborn Error of Metabolism 2018, Athens, Greece, 4 - 08 September 2018
- LXXXI. **Familial chylomicronemiasyndrome in two cases due to novel mutation in ApoC- II gene.**  
KÖSE E., ARMAGAN C., TEKE KISA P., ARSLAN N.  
Society for the study of Inborn Error of Metabolism 2018, Athens, Greece, 4 - 08 September 2018
- LXXXII. **The eating attitudes of the parents of children with inherited metabolic diseases having special diets**  
BÜLBÜL S. F., AlakuşSarı Ü., Koç N., TEKE KISA P., GÜNDÜZ M., ARSLAN N.  
Society for the study of Inborn Error of Metabolism, Athens, Greece, 4 - 08 September 2018
- LXXXIII. **Living with a Patient with Phenylketonuria Affects Household Nutrition**  
TEKE KISA P., ÇİÇEK A., Karagoz H., DAĞ M., GÜNEŞ A., ARSLAN N., YAVAŞ G.  
Society for the study of Inborn Error of Metabolism 2018, Athens, Greece, 4 - 08 September 2018
- LXXXIV. **Glutaric Aciduria Type IIc: L377P Mutation Should Be Kept in Mind in Turkish Origine**

- TEKE KISA P., YİŞ U., cirak s., KÖSE E., ARSLAN N.  
Society for the study of Inborn Error of Metabolism 2018, Atina, 04 September 2018
- LXXXV. **Familial chylomicronemia syndrome in two cases due to novel mutation in ApoC- II gene.**  
KÖSE E., ARMAĞAN C., TEKE KISA P., ARSLAN N.  
Society for the study of Inborn Error of Metabolism 2018, 4 - 07 September 2018
- LXXXVI. **A Cause Of Early-OnsetParkinson's Disease: Alkaptonuria**  
TEKE KISA P., KÖSE E., ARSLAN N.  
Society for the study of Inborn Error of Metabolism 2018, Atina, Greece, 4 - 08 September 2018
- LXXXVII. **Biyotin Tedavisiyle İlişkili sT3 ve sT4 Yüksekliğine Neden Faktörler ve Bu İnterferansı Aşma Yöntemleri**  
PAKETÇİ A., KÖSE E., GÜRSOY DORUK Ö., ACAR S., TEKE KISA P., DEMİRCİ F., ABACI A., DEMİR K., ARSLAN N., BÖBER E.  
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Turkey, 18 - 22 April 2018, pp.63
- LXXXVIII. **Mukopolisakkaridoz Hastalarında Kan Parametrelerinin ve Ortalama Trombosit Hacminin Değerlendirilmesi.**  
BÜLBÜL S. F., ALAKUS SARI U., TEKE KISA P., KÖSE E., ARSLAN N.  
Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Alanya, Turkey, 11 - 15 April 2018
- LXXXIX. **Erken Tanı Konulan İki Wolman Hastası Olgusu**  
TEKE KISA P., KÖSE E., ARSLAN N.  
Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Alanya, Turkey, 11 - 15 April 2018
- XC. **Evaluation of nutritional parameters of hyperphenylalaninemia patients without phenylalanine restricted diet**  
KÖSE E., TEKE KISA P., ARSLAN N.  
14th Middle East Metabolic Group Meeting, Athens, Greece, 9 - 11 February 2018
- XCI. **A glycogen storage disease type 1b patient with a novel mutataion in SLC37A4 gene.**  
KÖSE E., TEKE KISA P., ARSLAN N.  
14th Middle East Metabolic Group Meeting, Athens, Greece, 9 - 11 February 2018
- XCII. **Urea cycle disorder presenting nightmare and amnesia: Case Report.**  
TEKE KISA P., KÖSE E., ARSLAN N.  
14th Middle East Metabolic Group Meeting, Athens, Greece, 9 - 11 February 2018
- XCIII. **Genetic Analysis of Phenylketonuria Patients Treated with sapropterin.**  
KÖSE E., BERDELİ A., TEKE KISA P., ARSLAN N.  
14th Middle East Metabolic Group Meeting, Athens, Greece, 9 - 11 February 2018
- XCIV. **Ascites as a sole finding at presentation in two patients with Wolman Disease.**  
TEKE KISA P., KÖSE E., ARSLAN N.  
14th Middle East Metabolic Group Meeting, Athens, Greece, 9 - 11 February 2018
- XCV. **Maternal Depression and Anxiety of Patients under restricted diet and having risk of metabolic decompensation**  
TEKE KISA P., KÖSE E., ünal ö., BÜLBÜL S. F., GÜNDÜZ M., ARSLAN N.  
13th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, 5 - 09 September 2017
- XCVI. **Investigation of The Factors That Affecting Adherence to Dietary Treatment In Patients With Phenylketonuria**  
Akay İ., TEKE KISA P., KÖSE E., ARSLAN N.  
13th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, 5 - 09 September 2017
- XCVII. **Evaluation of Clinical and Genetic Findings of Patients with Galactosemia**  
TEKE KISA P., KÖSE E., Unal Ö., Köse M., ÖZTÜRK HİŞMİ B., BÜLBÜL S. F., GÜNDÜZ M., Kucukcongar Yavas A., ARSLAN N.  
13th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, 5 - 08 September 2017, vol.5
- XCVIII. **Outcomes of Pediatric Patients with Mild Hyperphenylalaninemia Who Were Diagnosed with Neonatal Screening Programme.**  
ARSLAN N., TEKE KISA P., Gürpinar G., KÖSE E.

- 13th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, 5 - 09 September 2017
- XCIX. **Trends in overweight and obesity among adolescent classical phenylketonuria patients between 2007 and 2017..**
- TEKE KISA P., Baserdem O., KÖSE E., ARSLAN N.
- 13th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, 5 - 09 September 2017
- C. **Fenilketonüri Hastalarında Tedaviye Uyumu Etkileyen Faktörler**
- akay hacı i., TEKE KISA P., KÖSE E., ARSLAN N.
14. Uluslararası Katılımlı Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 26 - 30 April 2017
- CI. **Galaktozemili hastaların klinik ve genetik bulgularının değerlendirilmesi**
- TEKE KISA P., KÖSE E., ünal Ö., hişmi b., BÜLBÜL S. F., GÜNDÜZ M., Küçükçongar Yavaş a., ARSLAN N.
14. Uluslararası Katılımlı Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 26 - 30 April 2017
- CII. **Koma Riski Olan Metabolik Hastalık Tanılı Çocukların Annelerinde Depresyon ve Anksiyete Sıklığı**
- TEKE KISA P., KÖSE E., ünal Ö., BÜLBÜL S. F., GÜNDÜZ M., ARSLAN N.
14. Uluslararası Katılımlı Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 26 - 30 April 2017
- CIII. **Biotinidaz eksikliği hastalarının genetik ve biyokimyasal profillerinin değerlendirilmesi**
- KÖSE E., ONAY H., ünal Ö., TEKE KISA P., GÜNDÜZ M., BÜLBÜL S. F., ARSLAN N.
14. Uluslararası Katılımlı Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 26 - 30 April 2017

### **Memberships / Tasks in Scientific Organizations**

Çocuk Beslenme ve Metabolizma, Member, 2019 - Continues, Turkey