

# Prof.Dr. GÜRSEL BİBEROĞLU

## Kişisel Bilgiler

E-posta: gurselb@gazi.edu.tr

Web: <https://avesis.gazi.edu.tr/gurselb>

## Eğitim Bilgileri

Doktora, Erciyes Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Biyokimya (Dr), Türkiye 1988 - 1991

Tıpta Uzmanlık, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Temel Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1984 - 1987

Lisans, Ankara Üniversitesi, Eczacılık Fakültesi, Eczacılık Pr., Türkiye 1978 - 1982

## Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

## Yaptığı Tezler

Doktora, Behçet hastalarında antioksidan mekanizma, Erciyes Üniversitesi, Sağlık Bilimleri Enstitüsü, Biyokimya (Dr), 1991

## Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

## Akademik Unvanlar / Görevler

Prof.Dr., Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 1991 - Devam Ediyor

## Yönetilen Tezler

BİBEROĞLU G., Pediatrik renal transplant ve kronik böbrek yetmezliği hastalarında aterosklerotik risk faktörleri, Tıpta Uzmanlık, O.BALCI(Öğrenci), 2008

## SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- Congenital defects of glycosylation: Novel presentations with mainly neurological involvement and variable dysmorphic features**  
İNCİ A., Cengiz B., BİBEROĞLU G., OKUR İ., ARHAN E., ÖNER A. Y. , KASAPKARA Ç. S. , Kucukcongar A., TÜMER L., Ezgu F.  
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.185, ss.2739-2747, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- Ultra-Rare Disorder in a Young Girl with Lipodystrophy: Analbuminemia**

İNÇİ A., Arslan B., OKUR İ., BİBEROĞLU G., ŞANLI M. E. , ÖZSAYDI AKTAŞOĞLU E., KILIÇ A., TÜMER L., EZGÜ F. S.  
INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.88, ss.723-0, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- III. **A CASE OF GLYCOGEN STORAGE DISEASE TYPE 1a MIMICKING FAMILIAL CHYLOMICRONEMIA SYNDROME**  
Olgac A., OKUR İ., BİBEROĞLU G., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
BALKAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.24, sa.1, ss.103-105, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **The first case with FBXL4 mutation successfully treated with a parenteral ketogenic diet for lactic acidosis**  
İNÇİ A., Aktas E., Cengiz Ergin F. B. , OKUR İ., BİBEROĞLU G., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
JOURNAL OF PARENTERAL AND ENTERAL NUTRITION, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- V. **Autism: Screening of inborn errors of metabolism and unexpected results**  
İNÇİ A., ÖZASLAN A., OKUR İ., BİBEROĞLU G., GÜNEY E., EZGÜ F. S. , TÜMER L., İŞERİ E.  
AUTISM RESEARCH, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VI. **The chemical chaperone 4-phenylbutyrate enhances alpha-galactosidase activity subsequent to stop-codon read-through therapy with triamterene in Fabry R227X fibroblasts**  
Dündar H., Biberöglü G., İnci A., Işık Gönül İ., Okur İ., Tümer L., Ezgü F. S.  
MOLECULAR GENETICS AND METABOLISM, cilt.132, sa.2, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VII. **Two patients from Turkey with a novel variant in the GM2A gene and review of the literature**  
İNÇİ A., ERGİN F. B. , BİBEROĞLU G., OKUR İ., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.34, sa.6, ss.805-812, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VIII. **A rare urea cycle disorder in a neonate: N-acetylglutamate synthetase deficiency**  
Olgac A., Kasapkara C. S. , Kilic M., Derinkuyu B. E. , Azapagasi E., Kesici S., BİBEROĞLU G., Ozyazici A., Karaca M., Haberle J.  
ARCHIVOS ARGENTINOS DE PEDIATRIA, cilt.118, sa.6, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IX. **Beneficial Effects of Modified Atkins Diet in Glycogen Storage Disease Type IIIa**  
Olgac A., İNÇİ A., OKUR İ., BİBEROĞLU G., Oguz D., EZGÜ F. S. , Kasapkara C. S. , Aktas E., TÜMER L.  
ANNALS OF NUTRITION AND METABOLISM, cilt.76, sa.4, ss.233-241, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- X. **Vitamin D Levels and Bone Mineral Density in Inborn Errors of Metabolism Requiring Specialised Diets**  
Olgac A., İNÇİ A., OKUR İ., Ezgu F., BİBEROĞLU G., Turner L.  
JCPSJ-JOURNAL OF THE COLLEGE OF PHYSICIANS AND SURGEONS PAKISTAN, cilt.29, sa.12, ss.1207-1211, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XI. **A possible biomarker of neurocytolysis in infantile gangliosidoses: aspartate transaminase**  
Kilic M., Kasapkara C. S. , Kilavuz S., Mungan N. O. , BİBEROĞLU G.  
METABOLIC BRAIN DISEASE, cilt.34, sa.2, ss.495-503, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XII. **High incidence of co-existing factors significantly modifying the phenotype in patients with Fabry disease**  
Koca S., TÜMER L., OKUR İ., ERTEN Y., Bakkaloglu S., BİBEROĞLU G., Kasapkara C., Kucukcongari A., DALGIÇ B., ÖZHAN OKTAR S., et al.  
GENE, cilt.687, ss.280-288, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIII. **Neonatal multiple sulfatase deficiency with a novel mutation and review of the literature**  
NUR B., MIHÇI E., Pepe S., BİBEROĞLU G., EZGÜ F. S. , Ballabio A., Oztekin O., DURSUN O.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.56, sa.4, ss.418-422, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIV. **Vitamin A status and factors associated in healthy school-age children**  
VURALLI KARAOĞLAN D., TÜMER L., Hasanoglu A., BİBEROĞLU G., PAŞAOĞLU H.  
CLINICAL NUTRITION, cilt.33, sa.3, ss.509-512, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XV. **Screening for Fabry disease in patients undergoing dialysis for chronic renal failure in Turkey: Identification of new case with novel mutation**  
OKUR İ., Ezgu F., BİBEROĞLU G., Turner L., ERTEN Y., Isitman M., Eminoglu F. T. , Hasanoglu A.  
GENE, cilt.527, sa.1, ss.42-47, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

- XVI. **Asymmetric dimethylarginine (ADMA) and L-arginine levels in children with glycogen storage disease type I**  
Kasapkara C. S. , TÜMER L., BİBEROĞLU G., Kasapkara A., Hasanoglu A.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.26, ss.427-431, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVII. **Assessment of atherosclerosis risk due to the homocysteine-asymmetric dimethylarginine-nitric oxide cascade in children taking antiepileptic drugs**  
Emeksiz H. C. , SERDAROĞLU A., BİBEROĞLU G., GÜLBAHAR Ö., ARHAN E., CANSU A., Arga M., Hasanoglu A.  
SEIZURE-EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, cilt.22, sa.2, ss.124-127, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVIII. **The effect of zinc on ethanol-induced oxidative stress in rat liver**  
Caglar O. M. , Bilgihan A., ÖZEL TÜRKÜ Ü., BİBEROĞLU G., TAKE KAPLANOĞLU G.  
TURKISH JOURNAL OF BIOCHEMISTRY-TURK BIYOKIMYA DERGISI, cilt.37, sa.4, ss.437-444, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIX. **Analysis of acylcarnitine levels by tandem mass spectrometry in epileptic children receiving valproate and oxcarbazepine**  
CANSU A., SERDAROĞLU A., BİBEROĞLU G., TÜMER L., HIRFANOĞLU T., EZGÜ F. S. , Hasanoglu A.  
EPILEPTIC DISORDERS, cilt.13, sa.4, ss.394-400, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XX. **The levels of asymmetric dimethylarginine, homocysteine and carotid intima-media thickness in hypercholesterolemic children**  
Hasanoglu A., OKUR İ., Oren A. C. , BİBEROĞLU G., ÖZHAN OKTAR S., Eminoglu F. T. , TÜMER L.  
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.53, sa.5, ss.522-527, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXI. **Very long-chain acyl CoA dehydrogenase deficiency which was accepted as infanticide**  
Eminoglu T. F. , TÜMER L., OKUR İ., EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G., Hasanoglu A.  
FORENSIC SCIENCE INTERNATIONAL, cilt.210, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXII. **N-carbamylglutamate treatment for acute neonatal hyperammonemia in isovaleric acidemia**  
Kasapkara C. S. , EZGÜ F. S. , OKUR İ., TÜMER L., BİBEROĞLU G., Hasanoglu A.  
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.170, sa.6, ss.799-801, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXIII. **Carnosine supplementation protects rat brain tissue against ethanol-induced oxidative stress**  
ÖZEL TÜRKÜ Ü., Bilgihan A., BİBEROĞLU G., Caglar O. M.  
MOLECULAR AND CELLULAR BIOCHEMISTRY, cilt.339, ss.55-61, 2010 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXIV. **3-Methylcrotonyl-CoA Carboxylase Deficiency: Phenotypic Variability in a Family**  
Eminoglu F. T. , Ozcelik A. A. , OKUR İ., TÜMER L., BİBEROĞLU G., DEMİR E., Hasanoglu A., Baumgartner M. R.  
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.24, sa.4, ss.478-481, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXV. **Asymmetric dimethylarginine and coronary collateral vessel development**  
Kocaman S. A. , ŞAHİNARSLAN A., BİBEROĞLU G., Hasanoglu A., Akyel A., Timurkaynak T., Cengel A.  
CORONARY ARTERY DISEASE, cilt.19, sa.7, ss.469-474, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXVI. **Asymmetrical dimethylarginine level in atrial fibrillation**  
Cengel A., ŞAHİNARSLAN A., BİBEROĞLU G., Hasanoglu A., Tavil Y., Tulmac M., Ozdemir M.  
ACTA CARDIOLOGICA, cilt.63, sa.1, ss.33-37, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

## **Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler**

- I. **The Relationship between Inflammation and Serum Estrogen, Testosterone, and DHEA-S Levels in Obstructive Coronary Artery Disease**  
Karaaslan O. C. , ÜNLÜ S., TOPAL S., BİBEROĞLU G., Biberoglu K., ÇENGEL A.  
GAZI MEDICAL JOURNAL, cilt.32, sa.2, ss.171-173, 2021 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- II. **"Double Hit" Homozygous Mutations for Two Different Rare Inborn Errors of Metabolism: A Burden for Countries with High Prevalences of Consanguineous Marriages**  
Olgac A., TÜMER L., Ceylaner S., BİBEROĞLU G., Hasanoglu A.  
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.5, sa.1, ss.47-50, 2018 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)

- III. **L carnitine L propionyl carnitine and malondialdehyde levels of pediatric patients with solid tumor**  
OKUR A., HASANOĞLU A., OĞUZ A., BİBEROĞLU G., ERTEM U., TÜMER L.  
JOURNAL OF PEDIATRIC SCIENCES, cilt.4, sa.3, 2012 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

### **Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar**

- I. **Triamterene-induced suppression of R227X premature termination codon in Fabry disease**  
Dündar H., Udgu B., Biberöğlü G., İnci A., Ezgu F., Işık Gönül İ., Okur İ., Tümer L.  
16th Annual Research Meeting of the WORLDSymposium(TM), Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 10 - 14 Şubat 2020, cilt.129
- II. **Screening of twelve lysosomal storage diseases with LC-MS/MS in Gazi university hospital in Turkey: The first results of validation**  
BİBEROĞLU G., İNCİ A., DERİN B., OKUR İ., EZGÜ F. S., TÜMER L.  
SSIEM, 3 - 06 Eylül 2019
- III. **Beneficial Effects of Modified Atkins Diet in Glycogen Storage Disease Type IIIa**  
OLGAÇ M. A. B. , İNCİ A., OKUR İ., Kasapkara Ç. S. , BİBEROĞLU G., OĞUZ A. D. , Aktaş E., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
SSIEM 2019, 3-6th September, 2019, Rotterdam-The Netherlands, 3 - 06 Eylül 2019
- IV. **Screening of Twelve Lysosomal Storage Diseases with LC-MS/MS in Gazi University Hospital: The First Results of Validation.**  
BİBEROĞLU G., İNCİ A., DERİN B., OKUR İ., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
INTERNATIONAL INBORN ERRORS OF METABOLISM AND NUTRITION CONGRESS 10 - 14 April 2019 Istanbul-Turkey, 10 - 14 Nisan 2019
- V. **Could Targeted Next Generation Sequencing Be A First Line Diagnostic Method for Lysosomal storage Diseases**  
İNCİ A., OKUR İ., AKKUZU E., DÖĞER E., BİBEROĞLU G., KALKAN G., TÜMER L., EZGÜ F. S.  
INTERNATIONAL INBORN ERRORS OF METABOLISM AND NUTRITION CONGRESS 10 - 14 April 2019 Istanbul-Turkey, 10 - 14 Nisan 2019
- VI. **Growth Hormone Treatment: Reverses Catabolic Process in Inborn Errors of Metabolism**  
İNCİ A., OKUR İ., AKKUZU E., DÖĞER E., BİBEROĞLU G., KALKAN G., TÜMER L., EZGÜ F. S.  
International Inborn Errors Of Metabolism And Nutrition Congress 10 - 14 April 2019, Istanbul-Turkey, 10 - 14 Nisan 2019
- VII. **Respiratory system involvement of 41 Mucopolysaccharidosis patients with the evaluation of KL-6, SPA and SPD levels**  
İNCİ A., OKUR İ., Yılmaz Demirtaş C., BİBEROĞLU G., ASLAN A. T. , EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
15 th MEMG, Beyrut, 29 Kasım - 02 Aralık 2018
- VIII. **UNIQUE CLINICAL AND MOLECULAR FINDINGS IN LARGE COHORT OF PATIENTS WITH GAUCHER DISEASE FROM TURKEY**  
Akay Tayfun G., OKUR İ., BİBEROĞLU G., TÜMER L., İNCİ A., Küçükcongür A., Hasanoğlu A., EZGÜ F. S.  
Gaucher Symposium, İstanbul, Türkiye, 21 - 22 Ekim 2018
- IX. **Determination of succinylacetone in dried blood spot: preliminary results of our laboratory**  
BİBEROĞLU G., TÜMER L., OKUR İ., EZGÜ F. S. , İNCİ A.  
SSIEM, 4 - 07 Eylül 2018
- X. **A new case from Turkey with glutathione synthetase deficiency complicated by necrotizing enterocolitis**  
kasapkara ç. s. , dinlen f., çavdarlı b., OLGAÇ M. A. B. , kiliç m., BİBEROĞLU G.  
SSIEM, 4 - 07 Eylül 2018
- XI. **Glycogen storage disease type 9: Insidious onset, mild form**  
TÜMER L., İNCİ A., OKUR İ., BİBEROĞLU G., EZGÜ F. S.  
SSIEM, 4 - 07 Eylül 2018
- XII. **Sphingolipidosis : phenotypic and genotyping spectrum of patients from a single centre experience**

kılıç m., kasapkara ç. s. , kabataş e., yüksel d., aksoy a., BİBEROĞLU G.

SSIEM, 4 - 07 Eylül 2018

- XIII. **An early diagnosis cerebretendinous xanthomatosis in a patient at the age of 15 years**  
İNCİ A., BİBEROĞLU G., OKUR İ., TÜMER L., EZGÜ F. S.  
SSIEM, 4 - 07 Eylül 2018
- XIV. **Respiratory system involvement of mucopolysaccharidosis patients with the evaluation of KL-6, SPA and SPD levels**  
İNCİ A., OKUR İ., YILMAZ-DEMİRTAŞ C., BİBEROĞLU G., aslan a., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
SSIEM, 4 - 07 Eylül 2018
- XV. **The clinical evaluation of Fabry patientswith Mainz severity score index and DS3 score**  
OKUR İ., İNCİ A., bütün s., BİBEROĞLU G., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
SSIEM, 4 - 07 Eylül 2018
- XVI. **RENAL INVOLMENT IN FABRY DİSEASE**  
İNCİ A., BİBEROĞLU G., PAŞAOĞLU Ö. T. , TÜMER L., PAŞAOĞLU H., EZGÜ F. S.  
14 th middle east metabolic group (MEMG) meeting Athens GREECE, Atina, Yunanistan, 9 - 11 Şubat 2018
- XVII. **Renal Involvement in Fabry Disease**  
İNCİ A., BİBEROĞLU G., OKUR İ., PAŞAOĞLU Ö. T. , TÜMER L., PAŞAOĞLU H., EZGÜ F. S.  
ICIEM, 5 - 08 Eylül 2017
- XVIII. **Short Chain Fatty Acid OxidationDefect in an Adult Patient With RefractorySeizures**  
İNCİ A., TÜMER L., OKUR İ., BİBEROĞLU G., EZGÜ F. S.  
ICIEM, 5 - 08 Eylül 2017
- XIX. **Preliminary Results of Our Laboratoryfor Bile Acid Metabolism Disorders**  
BİBEROĞLU G., DERİN B., İNCİ A., OKUR İ., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
ICIEM, 5 - 08 Eylül 2017
- XX. **In Vitro Stopcodon Readthrough ofAlfa-Galactosidase and Alfa-GlucosidasePremature Termination Codons UsingGentamicin, Geneticin, and Ataluren:Therapeutic Potential for Fabry and PompeDiseases**  
dundar h., BİBEROĞLU G., OKUR İ., TÜMER L., EZGÜ F. S.  
ICIEM, 5 - 08 Eylül 2017
- XXI. **Carnitine Acyl Carnitine TranslocaseDeficiency With Severe Hyperammonemiaand Hypoglycemia**  
İNCİ A., OKUR İ., OLGAC M. A. B. , AKKUZU E., BİBEROĞLU G., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
ICIEM, 5 - 08 Eylül 2017
- XXII. **Renal İnvolve ment in Fabry Disease**  
İNCİ A., BİBEROĞLU G., OKUR İ., PAŞAOĞLU Ö. T. , TÜMER L., PAŞAOĞLU H., EZGÜ F. S.  
13.International Congress of Inborn Errors of Metabolism., Rio de Janeiro, Brezilya, 5 - 08 Eylül 2017
- XXIII. **DiagnosticCapability ofNextGenerationDNA Sequencing With A 450 Gene Panel forInborn Errors of Metabolism**  
EZGÜ F. S. , çiftci b., topcu b., İNCİ A., OKUR İ., BİBEROĞLU G., hasanoğlu a.  
ICIEM, 5 - 08 Eylül 2017
- XXIV. **Screening ALPL Gene Differences byNext Generation Sequence Techonology inPatients Having Low ALP Levels**  
İNCİ A., EZGÜ F. S. , topcu b., çiftci b., OKUR İ., BİBEROĞLU G., TÜMER L.  
ICIEM, 5 - 08 Eylül 2017
- XXV. **In vitro translational readthrough by gentamicin and geneticin improves GLA activity in Fabry disease**  
Dünder H., Biberöglü G., Okur İ., Tümer L., Ezgü F. S.  
13th Annual Research Meeting on We're Organizing Research for Lysosomal Diseases (WORLD), California, Amerika Birleşik Devletleri, 13 - 17 Şubat 2017, cilt.120
- XXVI. **Evaluation of chitotriosidase and high sensitive c reactive protein levels in mucopolysaccharidosis**  
İNCİ A., GENÇ B., YILMAZ-DEMİRTAŞ C., UDGU B., KARAOĞLU A., OKUR İ., EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G., TÜMER L.  
13th Middle East Metabolic Group Meeting/ Amman-Jordan, 28 - 30 Ekim 2016

- XXVII. **Could propionylcarnitine and free carnitine be used as antioxidative markers in mucopolysaccharidosis**  
İNCİ A., BİBEROĞLU G., DERİN B., KARAOĞLU A., OKUR İ., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
MEMG, 28 - 30 Ekim 2016
- XXVIII. **Evaluation of chitotriosidase and high sensitivity c reactive protein levels in mucopolysaccharidosis patients**  
İNCİ A., DERİN B., YILMAZ C., udgu b., KARAOĞLU A., OKUR İ., EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G., TÜMER L.  
MEMG, 28 - 30 Ekim 2016
- XXIX. **Do cytokine levels play a role in the pathogenesis of mucopolysaccharidosis patients**  
İNCİ A., TÜMER L., YILMAZ-DEMİRTAŞ C., KARAOĞLU A., OKUR İ., OLGAC M. A. B. , EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G.  
13th Middle East Metabolic Group Meeting/Amman -Jordan, 28 - 30 Ekim 2016
- XXX. **Evaluation of chitotriosidase and high sensitive c reactive protein levels in mucopolysaccharidosis**  
İNCİ A., GENÇ B., YILMAZ-DEMİRTAŞ C., UDGU B., KARAOĞLU A., OKUR İ., EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G., TÜMER L.  
13th MEMG Meeting, 28 ekim-30kasım 2016, Amman, Jordan, 28 - 30 Ekim 2016
- XXXI. **The specificity and sensitivity of next generation semiconductor DNA sequencing in detecting heteroplasmic mitochondrial**  
EZGÜ F. S. , topcu b., çiftci b., düNDAR H., BİBEROĞLU G., OKUR İ., TÜMER L.  
MEMG, 28 - 30 Ekim 2016
- XXXII. **Evaluation of gentamycin for stop codon readthrough therapy in Fabry disease**  
halil d., BİBEROĞLU G., çiftci b., topcu b., OKUR İ., TÜMER L., EZGÜ F. S.  
MEMG, 28 - 30 Ekim 2016
- XXXIII. **Early initiation of investigational enzyme replacement therapy in a nine month old infant with mucopolysaccharidosis type VII**  
KARAOĞLU A., İNCİ A., BİBEROĞLU G., OKUR İ., kılıçkaya a., TÜMER L., king b., haller c., EZGÜ F. S.  
MEMG, 28 - 30 Ekim 2016
- XXXIV. **Identification of a novel mutation in Turkish infant with early onset monocarboxylate transporter 1 MCT1 deficiency as a cause of recurrent ketoacidosis**  
OKUR İ., İNCİ A., KELEŞ E., KARAOĞLU A., Ceylaner S., BİBEROĞLU G., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
SSIEM 2016: Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Rome, Italy, 6 - 09 Eylül 2016
- XXXV. **Early initiation of investigational enzyme replacement therapy in a 9 month old infant with mucopolysaccharidosis type VII**  
KARAOĞLU A., İNCİ A., BİBEROĞLU G., OKUR İ., Kılıçkaya A., KELEŞ E., TÜMER L., King B., Hall C., EZGÜ F. S.  
SSIEM 2016: Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Rome, Italy, 6 - 09 Eylül 2016
- XXXVI. **Do cytokine levels play a role in pathogenesis of mucopolysaccharidosis patients**  
İNCİ A., TÜMER L., Demirtaş C., KARAOĞLU A., OKUR İ., OLGAC M. A. B. , EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G.  
SSIEM 2016: Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Rome, Italy, 6 - 09 Eylül 2016
- XXXVII. **Evaluation of chitotriosidase and high sensitivity c reactive protein levels in mucopolysaccharidosis**  
İNCİ A., Genç B., Demirtaş C., Udgu B., KARAOĞLU A., OKUR İ., EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G., TÜMER L.  
SSIEM 2016: Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Rome, Italy, 6 - 09 Eylül 2016
- XXXVIII. **Identification of a novel mutation in Turkish infant with early onset monocarboxylate transporter 1 MCT1 deficiency as a cause of recurrent ketoacidosis**  
OKUR İ., İNCİ A., KELEŞ E., KARAOĞLU A., CEYLANER S., BİBEROĞLU G., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
SSIEM 2016: Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Rome, Italy, 6 - 09 Eylül 2016, cilt.39, ss.35-284
- XXXIX. **Plasma acylcarnitine levels Are there New İnflammatory markers in lysosomal storage disease**  
BİBEROĞLU G., DERİN B., İNCİ A., udgu b., kurnaz p., OKUR İ., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
MEMG, 29 Ekim - 01 Kasım 2015

- XL. **Is there any effect of acylcarnitines on proinflammatory process in obese children**  
BİBEROĞLU G., DERİN B., İNCİ A., DÖĞER E., OKUR İ., EZGÜ F. S. , TÜMER L.  
SSIEM, 1 - 04 Eylül 2015
- XLI. **A novel mutation for L 2 hydroxyglutaric aciduria in a 7 year old patient**  
OLGAÇ M. A. B. , TÜMER L., EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G., alev h.  
SSIEM, 1 - 04 Eylül 2015
- XLII. **Lysinuric protein intolerance An overlooked diagnosis**  
TÜMER L., OLGAÇ M. A. B. , ÖZGÜL R. K. , YENİCESU İ., EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G., hasanoğlu a.  
SSIEM Annual Symposium, 1 - 04 Eylül 2015
- XLIII. **A completely new approach to the diagnosis of inborn errors development of a 450 gene all metabolic disorders next generation sequencing panel**  
EZGÜ F. S. , çiftçi b., topçu b., OKUR İ., İNCİ A., OLGAÇ M. A. B. , KARAOĞLU A., BİBEROĞLU G., TÜMER L., hasanoğlu a.  
SSIEM Annual Symposium, 1 - 04 Eylül 2015
- XLIV. **Mucopolysaccharidosis Type VII at an Early Age A good candidate for investigational enzyme replacement therapy**  
Abdülbaki K., EZGÜ F. S. , BİBEROĞLU G., OLGAÇ M. A. B. , İNCİ A., TÜMER L.  
SSIEM, 1 - 04 Eylül 2015
- XLV. **Importance of family screening in Fabry disease: Reaching the bottom of the iceberg**  
Ezgu F., Koca S., OKUR İ., BİBEROĞLU G., TÜMER L., Bakkaloglu S., ERTEN Y., Hasanoglu A.  
11th Annual WORLD Symposium of the Lysosomal-Disease-Network, Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 9 - 13 Şubat 2015, cilt.114
- XLVI. **Identification of novel mutations and prevalence for Fabry disease (FD) via screening studies using dried blood samples (DBS) among hemodialysis patients in Turkey**  
Okura I., BİBEROĞLU G., EZGÜ F. S. , Turner L., ERTEN Y., Bicik Z., Akin Y., Ecder T., Hasanoglu A.  
11th Annual WORLD Symposium of the Lysosomal-Disease-Network, Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 9 - 13 Şubat 2015, cilt.114
- XLVII. **Isovaleric acidemia and Niemann Pick disease type C coexistence and new mutation for Niemann Pick disease type C**  
TÜMER L., Olgac A., BİBEROĞLU G., SARI S., DALGIÇ B., Hasanoglu A.  
11th Annual WORLD Symposium of the Lysosomal-Disease-Network, Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 9 - 13 Şubat 2015, cilt.114
- XLVIII. **The results of enzyme studies in the diagnosis of lysosomal diseases: 8 years experience of Gazi University, Ankara, Turkey**  
Hasanoglu A., BİBEROĞLU G., OKUR İ., Turner L., EZGÜ F. S. , Udgu B., Olgac A.  
11th Annual WORLD Symposium of the Lysosomal-Disease-Network, Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 9 - 13 Şubat 2015, cilt.114
- XLIX. **PREVALENCE OF FABRY DISEASE AMONG HEMODIALYSIS PATIENTS IN TURKEY**  
Okur İ., BİBEROĞLU G., Ezgu F., TÜMER L., Hasanoglu A., Bicik Z., Akin Y., Mumcuoglu M., Ecder T.  
50th European-Renal-Association - European-Dialysis-and-Transplant-Association Congress, İstanbul, Türkiye, 18 - 21 Mayıs 2013, cilt.28, ss.321

## **Desteklenen Projeler**

BİBEROĞLU G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Büyüme Hormonu Tedavisi Alan Çocuklarda Serbest ve Açılıkarnitin Düzeyleri, 2004 - Devam Ediyor

BİBEROĞLU G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Çocukluk çağı kanserlerinde L-propionil karnitin düzeyleri, 2002 - Devam Ediyor

BİBEROĞLU G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Amino asit metabolizması bozukluklarının Tandem Mass spektrometre ile taranması, 2000 - Devam Ediyor

BİBEROĞLU G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Juvenil diabette antioksidasyon mekanizmasında yer alan

enzimler ve Se düzeyi, 1993 - Devam Ediyor

BİBEROĞLU G., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Peroksizomal hastalıklarda çok uzun zincirli yağ asitlerinin HPLC ile tayini, 1993 - Devam Ediyor

## **Atıflar**

Toplam Atıf Sayısı (WOS):185

h-indeksi (WOS):8