

Doç.Dr. İLYAS OKUR

Kişisel Bilgiler

E-posta: iokur@gazi.edu.tr

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

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2005 - 2009

Tıpta Uzmanlık, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1999 - 2004

Lisans, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, İstanbul Tıp Pr., Türkiye 1992 - 1998

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç.Dr., Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2014 - Devam Ediyor

Uzman, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2014 - 2014

Öğretim Görevlisi, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2009 - 2011

Mesleki Deneyim

Dekan Yardımcısı, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2020 - Devam Ediyor

Fakülte Kurulu Üyesi, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2018 - Devam Ediyor

Fakülte Yönetim Kurulu Üyesi, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2018 - Devam Ediyor

Etik Kurul Üyesi, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2019 - 2020

Yıl Koordinatörü, Gazi Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri, 2015 - 2020

Verdiği Dersler

VİTAMİN VE MİNERAL BOZUKLUKLARI, Lisans, 2016 - 2017, 2017 - 2018

NE ZAMAN METABOLİK HASTALIK DÜŞÜNELİM?, Lisans, 2016 - 2017, 2017 - 2018

VİTAMİN VE MİNERAL BOZUKLUKLARI, Doktora, 2017 - 2018

BESLENMEYE GİRİŞ, Lisans, 2016 - 2017, 2017 - 2018

Yönetilen Tezler

OKUR İ., İdiyopatik proteinürisi olan çocuk hastalarda alfa-galaktosidaz a eksikliğinin (fabry hastalığının) taranması, Tıpta Uzmanlık, M.AKGÜL(Öğrenci), 2018

OKUR İ., 2000-2013 yılları arasında Gazi Üniversitesi Hastanesinde yatan ve total pranteral nutrisyon uygulanan çocuk hastaların değerlendirilmesi, Tıpta Uzmanlık, B.TANRIKULU(Öğrenci), 2016

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayımlanan Makaleler

1. Nutritional Status of Syrian Refugees in Early Adolescence Living in Turkey

PEHLİVANTÜRK KIZILKAN M., ÖZMERT E. N. , DERMAN O., OKUR İ., KAYNAK M. O. , Adiguzel A., Sahan-Seref I., Kurekci F., BİDECİ A., Hasanoglu E.

JOURNAL OF IMMIGRANT AND MINORITY HEALTH, cilt.22, ss.1149-1154, 2020 (SSCI İndekslerine Giren Dergi)

- II. **Beneficial Effects of Modified Atkins Diet in Glycogen Storage Disease Type IIIa**
Olgac A., İNCİ A., OKUR İ., BİBEROĞLU G., Oguz D., EZGÜ F. S. , Kasapkara C. S. , Aktas E., TÜMER L.
ANNALS OF NUTRITION AND METABOLISM, cilt.76, ss.233-241, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- III. **CDH13andLPHN3Gene Polymorphisms in Attention-Deficit/Hyperactivity Disorder: Their Relation to Clinical Characteristics**
ÖZASLAN A., GÜNEY E., ERGÜN M. A. , OKUR İ., YAPAR D.
JOURNAL OF MOLECULAR NEUROSCIENCE, 2020 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IV. **Vitamin D Levels and Bone Mineral Density in Inborn Errors of Metabolism Requiring Specialised Diets**
Olgac A., İNCİ A., OKUR İ., Ezgu F., BİBEROĞLU G., Turner L.
JCPS-P JOURNAL OF THE COLLEGE OF PHYSICIANS AND SURGEONS PAKISTAN, cilt.29, ss.1207-1211, 2019 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- V. **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)
- VI. **Epilepsy in Biotinidase Deficiency Is Distinct from Early Myoclonic Encephalopathy**
Guliyeva U., OKUR İ., Dulac O., Khalilov O., Guliyeva S.
NEURO-PEDIATRICS, cilt.49, ss.417-418, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VII. **Hematologic Findings of Inherited Metabolic Disease: They are More Than Expected**
Sal E., Yenicesu I., OKUR İ., KAYA Z., EZGÜ F. S. , KOÇAK Ü., TÜMER L., Gursel T., Hasanoglu A.
JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, cilt.40, ss.355-359, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- VIII. **Patient With Niemann-Pick Type C Presenting With a Jaw Mass Characterized With Lymph Node Involvement by Niemann-Pick Cells**
İNCİ A., OKUR İ., ESENDAĞLI G., OKUR A., Olgac A., EZGÜ F. S. , TÜMER L.
JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, cilt.40, ss.243-245, 2018 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- IX. **Structure-function analyses of microsomal triglyceride transfer protein missense mutations in abetalipoproteinemia and hypobetalipoproteinemia subjects**
Walsh M. T. , Di Leo E., OKUR İ., Tarugi P., Hussain M. M.
BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA-MOLECULAR AND CELL BIOLOGY OF LIPIDS, cilt.1861, ss.1623-1633, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- X. **Bi-allelic Mutations in KLHL7 Cause a Crisponi/CISS1-like Phenotype Associated with Early-Onset Retinitis Pigmentosa**
Angius A., Uva P., Buers I., Oppo M., Puddu A., Onano S., Persico I., Loi A., Marcia L., Hoehne W., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, cilt.99, ss.236-245, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XI. **Audiologic evaluations of children with mucopolysaccharidosis**
Gokdogan C., ALTINYAY Ş., Gokdogan O., TUTAR H., GÜNDÜZ B., OKUR İ., TÜMER L., KEMALOĞLU Y. K.
BRAZILIAN JOURNAL OF OTORHINOLARYNGOLOGY, cilt.82, ss.281-284, 2016 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XII. **The Janus-faced manifestations of homozygous familial hypobetalipoproteinemia due to apolipoprotein B truncations**
Di Leo E., Eminoglu T., Magnolo L., Bolkent M. G. , TÜMER L., OKUR İ., Tarugi P.
JOURNAL OF CLINICAL LIPIDOLOGY, cilt.9, ss.400-405, 2015 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIII. **Monocarboxylate Transporter 1 Deficiency and Ketone Utilization**
van Hasselt P. M. , Ferdinandusse S., Monroe G. R. , Ruiten J. P. N. , Turkenburg M., Geerlings M. J. , Duran K., Harakalova M., van der Zwaag B., Monavari A. A. , et al.
NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, cilt.371, ss.1900-1907, 2014 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIV. **Serum dipeptidyl peptidase-IV: A better screening test for early detection of**

mucopolysaccharidosis?

Kurt I., Sertoglu E., OKUR İ., Tapan S., Uyanik M., Kayadibi H., EZGÜ F. S. , Aydin H. I. , Hasanoglu A.
CLINICA CHIMICA ACTA, cilt.431, ss.250-254, 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, ss.42-47, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVI. **Quality of life in children treated with restrictive diet for inherited metabolic disease**
Eminoglu T. F. , Soysal S. A. , TÜMER L., OKUR İ., Hasanoglu A.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.55, ss.428-433, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVII. **Oxidized low-density lipoprotein levels and carotid intima-media thickness as markers of early atherosclerosis in prepubertal obese children**
OKUR İ., TÜMER L., EZGÜ F. S. , Yesilkaya E., Aral A., ÖZHAN OKTAR S., BİDECİ A., Hasanoglu A.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.26, ss.657-662, 2013 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XVIII. **Hypercalcemia in glycogen storage disease type I patients of Turkish origin**
Kasapkar C. S. , TÜMER L., OKUR İ., Eminoglu T., EZGÜ F. S. , Hasanoglu A.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.54, ss.35-37, 2012 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XIX. **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, ss.522-527, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XX. **N-carbamylglutamate treatment for acute neonatal hyperammonemia in isovaleric acidemia**
Kasapkar C. S. , EZGÜ F. S. , OKUR İ., TÜMER L., BİBEROĞLU G., Hasanoglu A.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.170, ss.799-801, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXI. **IDUA Mutational Profiling of a Cohort of 102 European Patients with Mucopolysaccharidosis Type I: Identification and Characterization of 35 Novel alpha-L-iduronidase (IDUA) Alleles**
Bertola F., Filocamo M., Casati G., Mort M., Rosano C., Tyłki-Szymanska A., Tuysuz B., Gabrielli O., Grossi S., Scarpa M., et al.
HUMAN MUTATION, cilt.32, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXII. **Harderoporphyria due to homozygosity for coproporphyrinogen oxidase missense mutation H327R**
Hasanoglu A., Balwani M., Kasapkar C. S. , EZGÜ F. S. , OKUR İ., TÜMER L., Cakmak A., Nazarenko I., Yu C., Clavero S., et al.
JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, cilt.34, ss.225-231, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXIII. **AN INFANTILE CASE OF ZELLWEGER SYNDROME PRESENTED WITH KABUKI-LIKE PHENOTYPE**
Ezgu F., Eminoglu T., OKUR İ., Gunduz M., Tumer L., Hasanoglu A., Dalgic B.
GENETIC COUNSELING, cilt.22, ss.217-220, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXIV. **The role of viral agents in aetiopathogenesis of acute rheumatic fever**
Olgunturk R., OKUR İ., Cirak M. Y. , OĞUZ A. D. , Akalin N., Turet S., Tunaoglu S.
CLINICAL RHEUMATOLOGY, cilt.30, ss.15-20, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXV. **A NOVEL MUTATION OF THE CLAUDIN 16 GENE IN FAMILIAL HYPOMAGNESEMIA WITH HYPERCALCIURIA AND NEPHROCALCINOSIS MIMICKING RICKETS**
Kasapkar C. S. , Tumer L., OKUR İ., Hasanoglu A.
GENETIC COUNSELING, cilt.22, ss.187-192, 2011 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXVI. **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, ss.478-481, 2009 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXVII. **Crisponi Syndrome: A New Case With Additional Features and New Mutation in CRLF1**
OKUR İ., TÜMER L., Crisponi L., Eminoglu F. T. , Chiappe F., CİNAZ P., Yenicesu I., Hasanoglu A.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, ss.3237-3239, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)
- XXVIII. **Multisystem involvement in a patient due to accumulation of amylopectin-like material with**

diminished branching enzyme activity

Eminoglu T. F. , Tumer L., OKUR İ., Olgunturk R., Hasanoglu A., Gonul I. I. , Dalgic B.

JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, cilt.31, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXIX. Lipid apheresis applications in childhood: Experience in the University Hospital of Gazi

Eminoglu T. F. , Yenicesu I., TÜMER L., OKUR İ., Dilsiz G., Hasanoglu A.

TRANSFUSION AND APHERESIS SCIENCE, cilt.39, ss.235-240, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXX. Rapid screening of 10 common mutations in Turkish Gaucher patients using electronic DNA microarray

Ezgu F., Hasanoglu A., OKUR İ., Biberoglu G., Tumer L., Eminoglu T., Dogan H.

BLOOD CELLS MOLECULES AND DISEASES, cilt.40, ss.246-247, 2008 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

XXXI. Vitamin D intoxication and hypercalcaemia in an infant treated with pamidronate infusions

Ezgu F., Buyan N., Gunduz M., Tumer L., OKUR İ., Hasanoglu A.

EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.163, ss.163-165, 2004 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Citrullinemia with an Atypical Presentation: Paroxysmal Hypoventilation Attacks**
Ozturk Z., HIRFANOĞLU T., İNCİ A., OKUR İ., KOÇ E., TÜMER L., ARHAN E., Aydın K., SERDAROĞLU A.
JOURNAL OF PEDIATRIC NEUROSCIENCES, cilt.13, ss.276-278, 2018 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- II. **Association Between Soluble CD40 Ligand and Hypercholesterolemia in Children and Adolescents**
Yavas A. K. , Eminoglu T. F. , OKUR İ., Aral A., Hasanoglu A., TÜMER L.
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.4, ss.1-5, 2017 (ESCI İndekslerine Giren Dergi)
- III. **Giant bronchogenic cyst mimicking tension pneumothorax.**
Demircan S., Kurul İ. C. , Tokur M., Memis L., Okur İ.
Asian cardiovascular & thoracic annals, cilt.14, ss.244-6, 2006 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)
- IV. **Karbonmonoksit Zehirlenmesinde Hiperbarik Oksijen Tedavisi İki Olgu Sunumu**
OKUR İ., SERDAROĞLU A., OKUR A., BUYAN N., DÜNDAR K., ARGAN M., ÖZDEMİR B., GÜCÜYENER K.
TÜRKİYE KLİNİKLERİ J PEDIATR, cilt.14, ss.220-222, 2005 (Diğer Kurumların Hakemli Dergileri)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Glikojen Depo Hastalıkları**
HASANOĞLU A., OKUR İ.
TEMEL PEDIATRİ, HASANOĞLU ENVER, DÜŞÜNSEL RUHAN, BİDECİ AYSUN, BODUROĞLU KORAY, Editör, GÜNEŞ TIP KİTAPEVLERİ, Ankara, ss.1107-1111, 2020
- II. **Tirozin Metabolizması Bozuklukları**
OKUR İ.
TEMEL PEDIATRİ, HASANOĞLU ENVER, DÜŞÜNSEL RUHAN, BİDECİ AYSUN, BODUROĞLU KORAY, Editör, GÜNEŞ TIP KİTAPEVLERİ, Ankara, ss.1144-1148, 2020
- III. **Keton Cisim Yapım ve Yıkım Bozuklukları**
OKUR İ.
TEMEL PEDIATRİ, HASANOĞLU ENVER, DÜŞÜNSEL RUHAN, BİDECİ AYSUN, BODUROĞLU KORAY, Editör, GÜNEŞ TIP KİTAPEVLERİ, Ankara, ss.1132-1135, 2020
- IV. **Yağ Asidi Oksidasyon Bozuklukları**
İNCİ A., OKUR İ.
TEMEL PEDIATRİ, HASANOĞLU ENVER, DÜŞÜNSEL RUHAN, BİDECİ AYSUN, BODUROĞLU KORAY, Editör, GÜNEŞ TIP KİTAPEVLERİ, Ankara, ss.1126-1130, 2020
- V. **Mitokondriyal Hastalıklar**
OKUR İ.

TEMEL PEDIATRİ, HASANOĞLU ENVER, DÜŞÜNSEL RUHAN, BİDECİ AYSUN, BODUROĞLU KORAY, Editör, GÜNEŞ TIP KİTABEVLERİ, Ankara, ss.1136-1139, 2020

- VI. **Fruktoz Metabolizması Bozuklukları**
HASANOĞLU A., OKUR İ.
TEMEL PEDIATRİ, HASANOĞLU ENVER, DÜŞÜNSEL RUHAN, BİDECİ AYSUN, BODUROĞLU KORAY, Editör, GÜNEŞ TIP KİTABEVLERİ, Ankara, ss.1122-1123, 2020
- VII. **Metionin Metabolizması Bozuklukları**
OKUR İ.
TEMEL PEDIATRİ, HASANOĞLU ENVER, DÜŞÜNSEL RUHAN, BİDECİ AYSUN, BODUROĞLU KORAY, Editör, GÜNEŞ TIP KİTABEVLERİ, Ankara, ss.1156-1158, 2020
- VIII. **Vitaminler**
HASANOĞLU A., OKUR İ.
TEMEL PEDIATRİ, HASANOĞLU ENVER, DÜŞÜNSEL RUHAN, BİDECİ AYSUN, BODUROĞLU KORAY, Editör, GÜNEŞ TIP KİTABEVLERİ, Ankara, ss.30-44, 2020
- IX. **Pediyatrik Hastalıklara Özel Beslenme ve Diyet Yönetimi**
Okur İ. (Editör)
Akademisyen Kitabevi, Ankara, 2019
- X. **Dikkat Eksikliği Ve Hiperaktivite Bozukluğunda Nörometabolik Değerlendirme**
OKUR İ.
Dikkat Eksikliği Ve Hiperaktivite Bozukluğu, Şebnem Soysal, Editör, Nobel, ss.483-488, 2019
- XI. **Normal Çocuklukta Beslenme ve Beslenme Bozuklukları**
TÜMER L., İNCİ A., OKUR İ., Kasapkara Ç. S., OLGAÇ M. A. B.
Lange - Current Tanı ve Tedavi Pediatri, Prof.Dr. Enver Hasanoğlu Prof.Dr. Aysun Bideci Prof.Dr. Elif N. Özmert Prof.Dr. Sevcan A. BAKKALOĞLU EZGÜ, Editör, ema tıp kitapevi, ss.281-308, 2018
- XII. **Peroksizomal Bozukluklar**
OKUR İ.
Yurdakök Pediatri, Murat Yurdakök, Editör, Güneş Tıp Kitapevleri, Ankara, ss.1813-1820, 2017

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Triamterene-induced suppression of R227X premature termination codon in Fabry disease**
Dundar H., Udgu B., BİBEROĞLU G., İnci A., Ezgu F., IŞIK 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. **Next generation DNA sequencing as an initial diagnostic method for congenital defects of glycosylation**
EZGÜ F. S., İNCİ A., Çiftçi B., TÜMER L., OKUR İ., Topçu B., Hasanoğlu A.
SSIEM 2019, 3-6th September, 2019, Rotterdam-The Netherlands, 3 - 06 Eylül 2019
- V. **Diyet tedavisine cevap veren HMG-CoA liyaz enzim eksikliği olan iki olgu**
KOÇ N., KUYUCU A., GÜNDÜZ M., OKUR İ., ÖZAYDIN E.
Hacettepe Beslenme ve Diyetetik Günleri IV. Mezuniyet Sonrası Eğitim Kursu, Ankara, Türkiye, 27 - 29 Haziran 2019
- VI. **Cornelia de Lange Syndrome and Glycogen Storage Disease Together in a Patient**

KILIÇ A., EMECAN ŞANLI M., ÖZSAYDI E., İNCİ A., OKUR İ., TÜMER L., EZGÜ F. S.

International Inborn Errors Of Metabolism And Nutrition Congress, İstanbul, Türkiye, 10 - 14 Nisan 2019

- VII. **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

- VIII. **Could Targeted Next Generation Sequencing Be A First Line Diagnostic Method for Lysosomal Storage Disease?**

CENGİZ F. B. , İNCİ A., BİBEROĞLU G., Çiftçi B., Topçu B., Tokgöz D., Yazar Ö. F. , Gökmenoğlu H., Raj Y., OKUR İ., et al. International Inborn Errors of Metabolism and Nutrition Congress, 10 - 14 Nisan 2019

- IX. **Familial Hyperphosphatemic Tumoral Calcinosis in an Unusual Site**

Emecan Şanlı M., Özsaydı E., kılıç m., İNCİ A., 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

- X. **Novel Mutation in Two Siblings with Normouricemic Lesch Nyhan Syndrome**

Emecan Şanlı M., Özsaydı E., kılıç m., İNCİ A., 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

- XI. **A Very Rare Disease: Hyperornithinemia-Hyperammonemia-Homocitrullinuria (Hhh) Syndrome**

Özsaydı E., Emecan Şanlı M., kılıç m., İNCİ A., OKUR İ., TÜMER L., EZGÜ F. S.

International Inborn Errors Of Metabolism And Nutrition Congress 10 - 14 April 2019, Istanbul-Turkey, 10 - 14 Nisan 2019

- XII. **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

- XIII. **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

- XIV. **Hyperinsulinemic Hypoglycemia: Think of GLUD1 Gene Mutation Leading To Hyperinsulinism/Hyperammonemia (HI/HA) Syndrome**

Emecan Şanlı M., kılıç m., Özsaydı E., İNCİ A., OKUR İ., TÜMER L., EZGÜ F. S.

International Inborn Errors Of Metabolism And Nutrition Congress 10 - 14 April 2019, Istanbul-Turkey, 10 - 14 Nisan 2019

- XV. **Novel Mutation in FBP1 Gene Presenting with Recurrent Episodes of Vomiting in A Child**

Emecan Şanlı M., kılıç m., Özsaydı E., İNCİ A., 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

- XVI. **ICV-administered tralesenidase alfa (BMN 250 NAGLU-IGF2) is well-tolerated and reduces heparan sulfate accumulation in the CNS of subjects with Sanfilippo syndrome type B (MPS IIIB)**

Cleary M., Muschol N., Luz Couce M., Harmatz P., Lee J., Lin S., OKUR İ., Ezgu F., Peters H., Villarreal M. S. , et al.

15th Annual Research Meeting of the WORLDSymposium(TM), Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 4 - 07 Şubat 2019, cilt.126

- XVII. **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

- XVIII. **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

- XIX. **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
- XX. **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
- XXI. **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
- XXII. **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
- XXIII. **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
- XXIV. **Natural history data for young subjects with Sanfilippo syndrome type B (MPS IIIB)**
Okur İ., Cleary M., de Castro Lopez M. J. , Harmatz P., Lee J., Lin S., Luz Couce M., Muschol N., Peters H., Solano Villarreal M., et al.
We're Organizing Research for Lysosomal Diseases (WORLD) Symposium, California, Amerika Birleşik Devletleri, 5 - 09 Şubat 2018, cilt.123
- XXV. **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
- XXVI. **Carnitine Acyl Carnitine TranslocaseDeficiency With Severe Hyperammonemiaand Hypoglycemia**
İNCİ A., OKUR İ., OLGAÇ M. A. B. , AKKUZU E., BİBEROĞLU G., EZGÜ F. S. , TÜMER L.
ICIEM, 5 - 08 Eylül 2017
- XXVII. **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
- XXVIII. **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
- XXIX. **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
- XXX. **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
- XXXI. **Renal İnvolveent 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
- XXXII. **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

XXXIII. **Investigation of LDLR Gene Mutations in Turkish Patients With Familial Hypercholesterolemia**
OKUR İ., İNCİ A., OLGAC M. A. B. , ÇİFTÇİ B., TOPÇU B., TÜMER L., EZGÜ F. S.
13th International Congress of Inborn Errors of Metabolism - ICIEM 2017, 5 - 08 Eylül 2017, cilt.5

XXXIV. **Karbonhidrat Metabolizması Bozuklukları**
OKUR İ.
Çocuk Gastroenteroloji, Hepatoloji ve Beslenme Güncelleme Toplantısı, Türkiye, 1 - 04 Haziran 2017

XXXV. **Tirozinemi İzlem ve Tedavi**
OKUR İ.
Çocuk Gastroenteroloji, Hepatoloji ve Beslenme Güncelleme Toplantısı, Türkiye, 1 - 04 Haziran 2017

XXXVI. **Lizozomal Depo Hastalıklarında Nörolojik Bulgular ve Tedavileri**
OKUR İ.
14.Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XXXVII. **Mukopolisakkaridozlar: Tanı ve Tedavide Güncel Yaklaşımları**
OKUR İ.
39. Pediatri Günleri ve 18. Pediatri Hemşireliği Günleri, Türkiye, 2 - 05 Nisan 2017

XXXVIII. **Yenidoğanda Tarama Testleri**
OKUR İ.
İlk 1000 gün 5. Kongresi, Türkiye, 19 - 22 Mart 2017

XXXIX. **Ailevi Hiperkolesterolemi Olan Türk Hastalarda LDLR Gen Mutasyonlarının Araştırılması**
OKUR İ., EZGÜ F. S. , İNCİ A., OLGAC M. A. B. , TÜMER L.
2. Ege Endokrin Hastalıklar ve Genetik Sempozyumu, Türkiye, 23 - 25 Şubat 2017

XL. **In vitro translational readthrough by gentamicin and geneticin improves GLA activity in Fabry disease**
Dundar H., BİBEROĞLU 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

XLI. **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

XLII. **ÇOCUKLARDA VİTAMİN VE MİNERAL DESTEĞİ**
OKUR İ.
60. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 9 - 13 Kasım 2016

XLIII. **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

XLIV. **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

XLV. **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

XLVI. **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

XLVII. **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

- XLVIII. 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
- XLIX. 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
- L. Type 1 hypersensitivity reaction and desensitization with Elosulphase alpha**
İNCİ A., Kan A., Topuz B., OKUR İ., 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
- LI. 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
- LII. The specificity and sensitivity of next generation semiconductor DNA sequencing in detecting mitochondrial DNA heteroplasmy**
EZGÜ F. S. , Topçu B., Çiftçi B., OKUR İ., TÜMER L.
SSIEM 2016: Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Rome, Italy, 6 - 09 Eylül 2016
- LIII. Bone mineral density and vitamin D status in inborn errors of metabolism**
OLGAÇ M. A. B. , TÜMER L., İNCİ A., KARAOĞLU A., OKUR İ., EZGÜ F. S.
SSIEM 2016: Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Rome, Italy, 6 - 09 Eylül 2016
- LIV. Do cytokine levels play a role in pathogenesis of mucopolysaccharidosis patients**
İNCİ A., TÜMER L., Demirtaş C., KARAOĞLU A., OKUR İ., OLGAÇ 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
- LV. 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
- LVI. 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
- LVII. 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
- LVIII. Bone mineral density and vitamin D status in inborn errors of metabolism**
OLGAÇ M. A. B. , TÜMER L., İNCİ A., KARAOĞLU B., OKUR İ., EZGÜ F. S.
SSIEM 2016: Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Rome, Italy, 6 - 09 Eylül 2016
- LIX. LAL enzim eksikliği**
OKUR İ.
11. Ulusal Çocuk Gastroenteroloji Hepatoloji ve Beslenme Kongresi, Türkiye, 4 - 07 Mayıs 2016
- LX. 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

- LXI. **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
- LXII. **Cobalamin C disease with hypopigmented cutaneous findings A unique case**
TÜMER L., ARHAN E., OKUR İ., Aydın K., Hirfanoğlu T., Karaoğlu A., Öztürk Z.
annual symposium of the society for the study of inborn errors of metabolism, Lyon, Fransa, 1 - 04 Eylül 2015,
cilt.38, ss.319
- LXIII. **Patient with Niemann Pick type C presenting with lymphatic involvement with Niemann Pick cells in the left jaw**
İNCİ A., OKUR İ., ESENDAĞLI G., OKUR A., EZGÜ F. S. , TÜMER L.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Lyon, Fransa, 1 - 04 Eylül 2015
- LXIV. **Dihydrolipoamide dehydrogenase deficiency diagnosed by using new generation sequencing technology**
İNCİ A., TÜMER L., OKUR İ., OLGAÇ M. A. B. , SARI S., çiftçi b., topçu b., EZGÜ F. S.
SSIEM Annual Symposium, 1 - 04 Eylül 2015
- LXV. **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
- LXVI. **Sol çenede Lenfatik tutulum ile giden Niemann Pick tip C olgusu**
İNCİ A., OKUR İ., ESENDAĞLI G., OKUR A., OLGAÇ M. A. B. , EZGÜ F. S. , TÜMER L.
XIII.Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Türkiye, 14 - 18 Nisan 2015
- LXVII. **Lizozomal depo hastalıklarına yaklaşım**
OKUR İ.
2. Marmara Pediatri Kongresi, Türkiye, 12 - 14 Şubat 2015
- LXVIII. **The results of enzyme studies in the diagnosis of lysosomal diseases: 8 years experience of Gazi University, Ankara, Turkey**
Hasanoğlu 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
- LXIX. **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., Hasanoğlu A.
11th Annual WORLD Symposium of the Lysosomal-Disease-Network, Florida, Amerika Birleşik Devletleri, 9 - 13 Şubat 2015, cilt.114
- LXX. **COBALAMIN C DEFICIENCY WITH INFANTILE SPASM AND CUTANEOUS FINDINGS A UNIQUE CASE**
ÖZTÜRK Z., ARHAN E., AYDIN K., OKUR İ., TÜMER L., SERDAROĞLU A., HIRFANOĞLU T., AKBAŞ Y., HAVALI C.
31st International Epilepsy Congress, ISTANBUL, 5 - 09 Eylül 2015
- LXXI. **Three siblings with ext1 CDG**
EZGÜ F. S. , KASAPKARA Ç., OKUR İ., KÜÇÜKÇONGAR A., TÜMER L., OKUR A., SARAÇ A., WUYTS W., HUL E. V. , HASANOĞLU A.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, İsviçre, 30 Ağustos - 02 Eylül 2011
- LXXII. **Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Sağlam Çocuk Polikliniğinde izlenen 4 6 aylık bebeklerde demir eksikliği anemisinin sıklığı**
ŞAHİN DAĞLI F., OKUR A., OKUR İ., DUYAN ÇAMURDAN A., BEYAZOVA U.
Pediatri Günleri-II, Kırıkkale, Türkiye, 11 Mayıs 2004

Desteklenen Projeler

Okur İ., Şıvgın V., Ezgü F. S. , Tümer L., İnci A., Soysal Acar A. Ş. , Arhan E., Börcek A. Ö. , Diğer Ülkelerdeki Özel Organizasyonlar Tarafından Desteklenmiş Proje, BMN250-202--Mukopolisakaridoz Tip IIIB (MPS IIIB, Sanfilipo Sendromu Tip B) hastalarında İntraserebroventriküler BMN 250'nin Uzun Süreli Güvenliğini ve Verimliliğini değerlendirmek için çok merkezli, çok uluslu ek çalışma., 2018 - 2023

Okur İ., Ezgü F. S. , Tümer L., Özger İlhan S., Şıvgın V., Soysal Acar A. Ş. , İnci A., Diğer Ülkelerdeki Özel Organizasyonlar Tarafından Desteklenmiş Proje, Pediyatrik MPSIIIA hastalarında SOBI003'ün güvenliğini, tolerabilitesini, farmakokinetik ve farmakodinamik özelliklerini değerlendiren açık, kontrollü olmayan, paralel, artan çoklu doz, çok merkezli bir çalışma (Faz 1-2) (SOBI003-001) ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03423186), 2018 - 2020

Okur İ., Börcek A. Ö. , Ezgü F. S. , Tümer L., İnci A., Soysal Acar A. Ş. , Arhan E., Tutar H., Gündüz B., Diğer Ülkelerdeki Özel Organizasyonlar Tarafından Desteklenmiş Proje, Mukopolisakaridoz Tip IIIB (MPS IIIB, Sanfilipo Sendromu Tip B) hastalarında intraserebroventriküler BMN 250 nin güvenliliği, tolerabilitesi, farmakokinetiği ve etkililiğinin değerlendirildiği faz 1/2 açık etiketli doz artırma çalışması(BMN250-201)

<https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02754076?term=BMN250draw=2rank=2>, 2017 - 2020

Özaslan A., Güney E., Ergün M. A. , Okur İ., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Dikkat eksikliği hiperaktivite bozukluğunda cdh13 ve lphn3 gen polimorfizmleri: Klinik özellikler ve yönetici işlevlerle ilişkileri, 2018 - 2019

Okur İ., Ezgü F. S. , Tümer L., İnci A., Diğer Ülkelerdeki Özel Organizasyonlar Tarafından Desteklenmiş Proje, HAUSER-OLE---Heterozigot Ailevi Hiperkolesterolemisi (HeAH) veya Homozigot Ailevi Hiperkolesterolemisi (HoFH) Olan 10 ve 17 yaşları arasındaki pediatrik Gönüllülerde LDK-K ' nin azaltılmasında diyet ve lipid düşürücü tedaviye ek olarak Evolocumabın güvenliği tolere edilebilirliği ve etkinliğini değerlendiren açık etiketli, tek kollu, çok merkezli çalışma (20120214 protokol numaralı çalışma), 2016 - 2019

TÜMER L., OKUR İ., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, MOLEKÜLER YADA ENZİMATİK ANALİZ İLE MUKOPOLİSAKARİDOZ TANISI ALMIŞ OLGULARDA BÖBREK VE ÜRİNER İSTEM TUTULUMUNUN ARAŞTIRILMASI, 2015 - 2016

OKUR İ., Diğer Resmi Kurumlarca Desteklenen Proje, Kronik böbrek yetmezliği nedeniyle hemodiyaliz ve periton diyalizi uygulanan hastalarda Fabry hastalığını taranması, 2012 - 2013

Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi, Editör, 2017 - Devam Ediyor

Atıflar

Toplam Atıf Sayısı (WOS):304

h-indeksi (WOS):9