

Doç.Dr. ENGİN KÖSE

Kişisel Bilgiler

E-posta: ekose@ankara.edu.tr
Düzen E-posta: enginkose85@hotmail.com
Web: <https://avesis.ankara.edu.tr/ekose>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: uNTc5IIAAAAJ
ORCID: 0000-0001-7238-2894
Publons / Web Of Science ResearcherID: W-4903-2017
ScopusID: 53865044800
Yoksis Araştırmacı ID: 235028

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2015 - 2018
Lisans, Anadolu Üniversitesi, İşletme Fakültesi, İşletme Bölümü, Türkiye 2012 - 2014
Tıpta Uzmanlık, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, İzmir Tepecik Sağlıklı Uygulama Ve Araştırma Merkezi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2009 - 2014
Ön Lisans, Anadolu Üniversitesi, Açıköğretim Fakültesi, Yönetim Ve Organizasyon Bölümü, Türkiye 2010 - 2012
Lisans, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Türkiye 2003 - 2009

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Grup a beta hemolitik streptokok tonsillofarejniti tanısında centor (mc isaac) klinik skorlaması ve hızlı antijen testinin etkinliği, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, 2014

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Öğretim Görevlisi, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2020 - Devam Ediyor
Araştırma Görevlisi, Dokuz Eylül Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2015 - 2018

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Long-term clinical evaluation of patients with alpha-mannosidosis – A multicenter study**
KÖSE E., KASAPKARA Ç. S., İNCİ A., YILDIZ Y., SÜRÜCÜ KARA İ., Kahraman A. B., TÜMER L., DURSUN A., EMİNOĞLU F. T.
European Journal of Medical Genetics, cilt.68, 2024 (SCI-Expanded)
- II. **Two Turkish patients with Primary Coenzyme Q10 Deficiency-7: case report and literature review**
Kartal G. S., Yekedüz M. K., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, cilt.37, sa.3, ss.260-270, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **Neuronal ceroid lipofuscinosis type 11 diagnosed patient with bi-allelic variants in GNR gene: case report and review of literature**
Kara I. S., KÖSE E., Cavdarli B., Eminoglu F. T.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.37, sa.3, ss.280-288, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **Evaluation of the efficacy and associated complications of regional citrate anticoagulation in neonates: experience from a fourth level neonatal intensive care unit.**
Köstekci Y. E., Kendirli T., Gün E., Uçmak H., Demirtaş F., Havan M., Köse E., Okulu E., Eminoğlu F. T., Erdeve Ö., et al.
European journal of pediatrics, cilt.182, sa.11, ss.4897-4908, 2023 (SCI-Expanded)
- V. **IGAm: A novel index predicting long-term survival in patients with early-diagnosed inherited metabolic disorders.**
Koç Yekedüz M., Köse E., Eminoğlu F. T.
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, cilt.36, sa.11, ss.1100-1108, 2023 (SCI-Expanded)
- VI. **A different approach to the evaluation of the genotype-phenotype relationship in biotinidase deficiency: repeated measurement of biotinidase enzyme activity.**
Sürütü Kara İ., Köse E., Koç Yekedüz M., Eminoğlu F. T.
Journal of pediatric endocrinology & metabolism : JPEM, 2023 (SCI-Expanded)
- VII. **Ketogenic diet-responsive drug-resistant epilepsy in a case of asparagine synthetase deficiency with a novel compound heterozygous missense variant**
Altıntaş M., YILDIRIM M., Uçar Ç. İ., KÖSE E., BEKTAŞ Ö., TEBER S.
Clinical Neurology and Neurosurgery, cilt.230, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. **A novel mutation in a patient with KIDAR syndrome: tenth patient in the literature**
ALTINER Ş., Yurtdas K., DOĞULU N., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T., KARABULUT H. G.
EUROPEAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, ss.238, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. **Co-Occurring Atypical Galactosemia and Wilson Disease**
Dogulu N., Köse E., Tuna Kirsaçlıoğlu C., Ezgue F. S., Kuloğlu Z., Kansu A., Eminoglu F. T.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.5, ss.454-458, 2022 (SCI-Expanded)
- X. **Early neuroimaging findings of infants diagnosed with inherited metabolic disorders in neonatal period: A case-control study**
Koç Yekedüz M., Şen Akova B., KÖSE E., DOĞULU N., Öncül Ü., OKULU E., ARSAN S., FİTOZ Ö. S., EMİNOĞLU F. T.
Clinical Neurology and Neurosurgery, cilt.222, 2022 (SCI-Expanded)
- XI. **Pros and Cons of Telemedicine for Inherited Metabolic Disorders in a Developing Country During the COVID-19 Pandemic**
Yekeduez M., DOĞULU N., SÜRÜCÜ KARA İ., Oncul U., BAKIRARAR B., KÜLLÜ P., AR Y., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
TELEMEDICINE AND E-HEALTH, cilt.28, sa.11, ss.1604-1612, 2022 (SCI-Expanded)
- XII. **Severe rhabdomyolysis in neuronal ceroid lipofuscinosis type 7**
SÜRÜCÜ KARA İ., KÖSE E., DOĞULU N., Yuksel M. F., Ceylaner S., KENDİRLİ T., EMİNOĞLU F. T.
CLINICAL NEUROLOGY AND NEUROSURGERY, cilt.220, 2022 (SCI-Expanded)
- XIII. **Probable Miglustat-Induced Psychosis in a Child With Niemann-Pick Type C**
Koc Yekeduz M., Oncul U., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
CLINICAL NEUROPHARMACOLOGY, cilt.45, sa.4, ss.107-109, 2022 (SCI-Expanded)
- XIV. **Does Metformin Treatment in Pediatric Population Cause Vitamin B12 Deficiency?**
Tas O., Kontbay T., DOĞAN Ö., KÖSE E., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Tumer L., EMİNOĞLU F. T.
KLINISCHE PADIATRIE, cilt.234, sa.4, ss.221-227, 2022 (SCI-Expanded)
- XV. **Characteristics of continuous venovenous hemodiafiltration in the acute treatment of inherited**

metabolic disorders

EMİNOĞLU F. T., Oncul U., KAHVECİ F., OKULU E., Kraja E., KÖSE E., KENDİRLİ T.

PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.37, sa.6, ss.1387-1397, 2022 (SCI-Expanded)

- XVI. **Coexistence of Megaconial Congenital Muscular Dystrophy and Cystinuria: Mimicking Hypotonia-Cystinuria Syndrome**

SÜRÜCÜ KARA İ., Oncul U., KÖSE E., Turan H. M., Ceylan A. C., EMİNOĞLU F. T.

MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.3, ss.240-245, 2022 (SCI-Expanded)

- XVII. **A Patient with Recurrent Severe Hypoglycemic Attacks and Mitochondrial Complex III Deficiency, Nuclear Type 3: a Novel UQCRCB Variant**

Yekeduz M. K., Oncul U., KÖSE E., Ezgu F., EMİNOĞLU F. T.

MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.1, ss.64-68, 2022 (SCI-Expanded)

- XVIII. **ALG1-CDG: A Patient with a Mild Phenotype and Literature Review**

Oncul U., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.

MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.13, sa.1, ss.69-74, 2022 (SCI-Expanded)

- XIX. **Could lysosomal acid lipase enzyme activity be used for clinical follow-up in cryptogenic cirrhosis?**

KÖSE E., Cagatay E., Yaras T., Kisa P. T., Guler S., Gulten Z. A., AKARSU M., OKTAY Y., AYAR KAYALI H., ARSLAN N.

TURKISH JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.52, sa.4, ss.1075-1084, 2022 (SCI-Expanded)

- XX. **Inherited metabolic disorders in the neonatal intensive care unit: Red flags to look out for**

EMİNOĞLU F. T., Yekeduz M. K., DOĞULU N., Oncul U., KÖSE E., OKULU E., ERDEVE Ö., Atasay B., ARSAN S.

PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.64, sa.1, 2022 (SCI-Expanded)

- XXI. **Serum biotin interference: A troublemaker in hormone immunoassays**

Öncül Ü., EMİNOĞLU F. T., KÖSE E., DOĞAN Ö., Özsu E., AYCAN Z.

Clinical Biochemistry, cilt.99, ss.97-102, 2022 (SCI-Expanded)

- XXII. **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**

Kisa P. T., Uzun O. U., Gunduz M., Bulbul F. S., KÖSE E., ARSLAN N.

Archives de Pediatrie, cilt.28, sa.8, ss.702-706, 2021 (SCI-Expanded)

- XXIII. **The clinical variations and diagnostic challenges of deoxyguanosine kinase deficiency: a case series**

Doğulu N., Tuna Kırsaçlıoğlu C., Köse E., Ünlüsoy Aksu A., Kuloğlu Z., Kansu Tanca A., Eminoglu F. T.

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.34, sa.10, ss.1341-1347, 2021 (SCI-Expanded)

- XXIV. **An Atypical Presentation of Mevalonate Kinase Deficiency in Response to Colchicine Treatment**

Koc Yekeduz M., DOĞULU N., Oncul U., KÖSE E., Ceylaner S., EMİNOĞLU F. T.

MOLECULAR SYNDROMOLOGY, 2021 (SCI-Expanded)

- XXV. **A Mild Phenotype of Mitochondrial DNA Depletion Syndrome Type 13 with a Novel FBXL4 Variant**

Oncul U., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.

MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.12, sa.5, ss.294-299, 2021 (SCI-Expanded)

- XXVI. **Status dystonicus associated with CLN8 disease**

YILDIRIM M., KÖSE E., Keceli A. M., Balasar O., Simsek N.

BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.43, sa.4, ss.571-575, 2021 (SCI-Expanded)

- XXVII. **Neuronal ceroid lipofuscinosis: genetic and phenotypic spectrum of 14 patients from Turkey**

Kose M., KÖSE E., Unalp A., Yilmaz U., Edizer S., Tekin H. G., Karaoglu P., Ozdemir T. R., Er E., Onay H., et al.

NEUROLOGICAL SCIENCES, cilt.42, sa.3, ss.1103-1111, 2021 (SCI-Expanded)

- XXVIII. **The utility of next-generation sequencing technologies in diagnosis of Mendelian mitochondrial diseases and reflections on clinical spectrum**

Kose M., IŞIK E., AYKUT A., DURMAZ A., KÖSE E., Ersoy M., Diniz G., Adebali O., Unalp A., Yilmaz U., et al.

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.34, sa.4, ss.417-430, 2021 (SCI-Expanded)

- XXIX. **Pyruvate carboxylase deficiency type C as a differential diagnosis of diabetic ketoacidosis**

DOĞULU N., Oncul U., KÖSE E., AYCAN Z., EMİNOĞLU F. T.

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.34, sa.7, ss.947-950, 2021 (SCI-Expanded)

- XXX. **SURF1 related Leigh syndrome: Clinical and molecular findings of 16 patients from Turkey**

Kose M., CANDA E., Kagnici M., AYKUT A., Adebali O., DURMAZ A., Bircan A., Diniz G., ERASLAN C., KÖSE E., et al.

- MOLECULAR GENETICS AND METABOLISM REPORTS, cilt.25, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Transcobalamin II deficiency in twins with a novel variant in the TCN2 gene: case report and review of literature**
KÖSE E., BESCİ Ö., Gudeloglu E., Suncak S., Oymak Y., Ozen S., Isguder R.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.33, sa.11, ss.1487-1499, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Analysis of the alpha galactosidase gene: mutation profile and description of two novel mutations with extensive literature review in Turkish population**
Onay H., Bolat H., KILIÇ YILDIRIM G., KÖSE E., Ucar S. K., AŞIKOVALI S., Ozkinay F., ÇOKER M.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.33, sa.10, ss.1245-1250, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Cascade screening and treatment of children with familial hypercholesterolemia in Turkey**
KÖSE E., Kose M., Ozturk S. I., Ozcan E., Onay H., Ozkan B.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.33, sa.10, ss.1251-1256, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Functional vitamin B12 deficiency in phenylketonuria patients and healthy controls: An evaluation with combined indicator of vitamin B12 status as a biochemical index**
Akış M., Kant M., Işık İ., Kısa P. T., Köse E., ARSLAN N., İŞLEKEL G. H.
Annals of Clinical Biochemistry, cilt.57, sa.4, ss.291-299, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Different clinical presentation in a patient with two novel pathogenic variants of the FBXL4 gene**
KÖSE E., Kose M., Edizer S., Akisin Z., Yilmaz Z. B., Sahin A., Genel F.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.62, sa.4, ss.652-656, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Serum Level of Biotin Rather than the Daily Dosage Is the Main Determinant of Interference on Thyroid Function Assays**
Paketçi A., Köse E., Gürsoy Çalan Ö., Acar S., Teke P., Demirci F., Abacl A., DEMİR K., ARSLAN N., BÖBER E.
Hormone Research in Paediatrics, cilt.92, sa.2, ss.92-98, 2020 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Clinical and molecular characteristics and time of diagnosis of patients with classical galactosemia in an unscreened population in Turkey**
Teke Kisa P., Kose M., Unal O., Er E., ÖZTÜRK HİŞMİ B., Bulbul F. S., Kose E., Gunduz M., CANDA E., Kucukcongar A., et al.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.32, sa.7, ss.675-681, 2019 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Vitamin/mineral and micronutrient status in patients with classical phenylketonuria**
Kose E., ARSLAN N.
CLINICAL NUTRITION, cilt.38, sa.1, ss.197-203, 2019 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Identification of the largest homozygous glycine decarboxylase gene deletion in a Turkish infant**
Gürsoy S., Ataman E., Bozkaya Ö. G., Köse E., Ayanoğlu M., Polat A. İ., ARSLAN N., Kurul S. H., Erçal D.
PEDIATRICS AND NEONATOLOGY, cilt.59, sa.6, ss.632-633, 2018 (SCI-Expanded)
- XL. **Severe hyperchylomicronemia in two infants with novel APOC2 gene mutation**
Kose E., ARMAĞAN C., Teke Kisa P., Onay H., Arslan N.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.31, sa.11, ss.1289-1293, 2018 (SCI-Expanded)
- XLI. **First report of carglumic acid in a patient with citrullinemia type 1 (argininosuccinate synthetase deficiency)**
Kose E., Kuyum P., Aksoy B., Häberle J., Arslan N., Öztürk Y.
JOURNAL OF CLINICAL PHARMACY AND THERAPEUTICS, cilt.43, sa.1, ss.124-128, 2018 (SCI-Expanded)
- XLII. **The Effects of Breastfeeding in Infants With Phenylketonuria**
Kose E., Aksoy B., Kuyum P., Tuncer N., ARSLAN N., ÖZTÜRK Y.
JOURNAL OF PEDIATRIC NURSING-NURSING CARE OF CHILDREN & FAMILIES, cilt.38, ss.27-32, 2018 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Analysis of hematological parameters in patients treated with ketogenic diet due to drug-resistant epilepsy**
Kose E., Guzel O., ARSLAN N.
NEUROLOGICAL SCIENCES, cilt.39, sa.1, ss.85-89, 2018 (SCI-Expanded)
- XLIV. **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., GÜRSOY DORUK Ö., Acar S., Teke P., Demirci F., ABACI A., DEMİR K., ARSLAN N., BÖBER E. HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.613, 2018 (SCI-Expanded)
- XLV. Identification of three novel mutations in fourteen patients with citrullinemia type 1**
 Kose E., Unal O., Bulbul S., Gunduz M., Häberle J., ARSLAN N.
 CLINICAL BIOCHEMISTRY, cilt.50, sa.12, ss.686-689, 2017 (SCI-Expanded)
- XLVI. The Effect of Ketogenic Diet on Serum Selenium Levels in Patients with Intractable Epilepsy**
 ARSLAN N., Kose E., Guzel O.
 BIOLOGICAL TRACE ELEMENT RESEARCH, cilt.178, sa.1, ss.1-6, 2017 (SCI-Expanded)
- XLVII. Changes of thyroid hormonal status in patients receiving ketogenic diet due to intractable epilepsy**
 Kose E., Guzel O., DEMİR K., ARSLAN N.
 JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.30, sa.4, ss.411-416, 2017 (SCI-Expanded)
- XLVIII. A novel mutation in the glycine decarboxylase gene in patient with non-ketotic hyperglycinemia**
 Kose E., YİŞ U., Hiz S., ARSLAN N.
 NEUROSCIENCES, cilt.22, sa.2, ss.131-133, 2017 (SCI-Expanded)
- XLIX. Is ketogenic diet treatment hepatotoxic for children with intractable epilepsy?**
 ARSLAN N., Guzel O., Kose E., Yilmaz U., Kuyum P., Aksoy B., Çalik T.
 SEIZURE-EUROPEAN JOURNAL OF EPILEPSY, cilt.43, ss.32-38, 2016 (SCI-Expanded)
- L. The Effect of Rapid Antigen Detection Test on Antibiotic Prescription Decision of Clinicians and Reducing Antibiotic Costs in Children with Acute Pharyngitis**
 Kose E., Kose S. S., Akca D., Yildiz K., Elmas C., Baris M., Anil M.
 JOURNAL OF TROPICAL PEDIATRICS, cilt.62, sa.4, ss.308-315, 2016 (SCI-Expanded)
- LI. Atypical clinical manifestations of hepatitis a among children aged 1-16 years in South-Eastern region of Turkey**
 Yilmaz-Çiftdoğan D., Köse E., Aslan S., Gayyurhan E.
 Turkish Journal of Pediatrics, cilt.57, sa.4, ss.339-344, 2015 (SCI-Expanded)
- LII. Henoch-Schonlein Purpura in Two Pediatric Patients Presenting as Terminal Ileitis**
 Kanik A., Kose E., Baran M., Sirin Kose S., Eliacik K., Sayan A., Helvacı M., Aksu N.
 DIGESTIVE DISEASES AND SCIENCES, cilt.60, sa.1, ss.269-271, 2015 (SCI-Expanded)
- LIII. Clinical and Economic Results of Ventriculoperitoneal Shunt Infections in Children**
 Kanik A., Sirin S., Kose E., Eliacik K., Anil M., Helvacı M.
 TURKISH NEUROSURGERY, cilt.25, sa.1, ss.58-62, 2015 (SCI-Expanded)
- LIV. Severe Acute Disseminated Encephalomyelitis With Clinical Findings of Transverse Myelitis After Herpes Simplex Virus Infection**
 Sarioglu B., Kose S. S., Saritas S., Kose E., Kanik A., Helvacı M.
 JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, cilt.29, sa.11, ss.1519-1523, 2014 (SCI-Expanded)
- LV. Val2Ala mutation in the Atp6v0a4 gene causes early-onset sensorineural hearing loss in children with recessive distal renal tubular acidosis: a case report**
 Kose E., Sirin Kose S., Alparslan C., Kasap Demir B., BERDELİ A., Mutlubas Ozsan F., Yavascan O., Aksu N.
 RENAL FAILURE, cilt.36, sa.5, ss.808-810, 2014 (SCI-Expanded)
- LVI. Do Pre-Transplant Stable Systolic Cardiac Functions Play A Role On Short-Term Systolic Cardiac Functions After Kidney Transplantation in Children?**
 Aksu N., Yavascan O., Alparslan C., Kose E., Tugmen C., Kilinc S., Dogan M. S., Kebabci E., Olmez M., Karaca C.
 PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.28, sa.8, ss.1648, 2013 (SCI-Expanded)
- LVII. Spontaneous Resolution of Low-Grade Vesicoureteral Reflux in Children**
 Kose E., Alparslan C., Saritas S., Elmas C., Ozsan F. M., Yavascan O., Aksu N.
 PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.28, sa.8, ss.1391, 2013 (SCI-Expanded)
- LVIII. Severe Renal Osteodystrophy in a Pediatric Patient With End-Stage Renal Disease: Sagliker Syndrome?**
 Yavascan O., Kose E., Alparslan C., Sirin Kose S., Bal A., Kanik A., Aksu N.
 JOURNAL OF RENAL NUTRITION, cilt.23, sa.4, ss.326-330, 2013 (SCI-Expanded)
- LIX. An Opportunistic Pathogen in a Peritoneal Dialysis Patient: Ochrobactrum Anthropi**

- Alparslan C., Yavascan O., Kose E., Sanlioglu P., Aksu N.
 INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.80, sa.1, ss.72-74, 2013 (SCI-Expanded)
- LX. **The effect of circumcision on the frequency of urinary tract infection, growth and nutrition status in infants with antenatal hydronephrosis**
 Kose E., Yavascan O., Turan O., Kangin M., Bal A., Alparslan C., Sirin Kose S., Kuyum P., Aksu N.
 RENAL FAILURE, cilt.35, sa.10, ss.1365-1369, 2013 (SCI-Expanded)
- LXI. **The performance of acute peritoneal dialysis treatment in neonatal period**
 Alparslan C., Yavascan O., Bal A., Kose E., Kanik A., Aksu N.
 PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.27, sa.9, ss.1802-1803, 2012 (SCI-Expanded)
- LXII. **Graft Survival in Pediatric Renal Transplantation: A 15-year experience in a single center**
 Alparslan C., Bal A., Kose E., Yavascan O., Aksu N., Gencer I., Tugmen C., Dogan M. S., Kebabci E., Karaca C.
 PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.27, sa.9, ss.1826, 2012 (SCI-Expanded)
- LXIII. **The Performance of Acute Peritoneal Dialysis Treatment in Neonatal Period**
 Alparslan C., Yavascan O., Bal A., Kanik A., Kose E., Demir B. K., Aksu N.
 RENAL FAILURE, cilt.34, sa.8, ss.1015-1020, 2012 (SCI-Expanded)
- LXIV. **The influence of treatment on clinical outcome in mild and moderate forms of Henoch-Schoenlein purpura nephritis**
 Kasap B., Kose E., Alparslan C., Bal A., Yavascan O., Aksu N.
 PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.26, sa.9, ss.1657-1658, 2011 (SCI-Expanded)

Düger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **A Case of Late-Presenting Methylmalonic Acidemia from a Country Without Extended Newborn Screening**
 ÖZTÜRK A. G., Altınbezer P., KOÇ YEKEDÜZ M., KÖSE E., KENDİRLİ T., EMİNOĞLU F. T.
 Ankara Üniversitesi Tip Fakültesi Mecmuası, cilt.76, 2023 (Hakemli Dergi)
- II. **Mild congenital myopathy due to a novel variation in SPEG gene**
 YILDIRIM M., Balasar O., KÖSE E., Dogan M. T.
 INTRACTABLE & RARE DISEASES RESEARCH, cilt.10, sa.3, ss.220-222, 2021 (ESCI)
- III. **Outcomes of Dyslipidemia Screening Program in School-aged Children**
 KÖSE E., Kose M., Topcu S., Matur B., Baris B., Ozkan B.
 JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.8, sa.2, ss.155-160, 2021 (ESCI)
- IV. **A case with Gaucher disease unable to reach enzyme replacement therapy because of COVID-19 quarantine: The first case from Turkey**
 Yekeduz M. K., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
 TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.56, sa.3, ss.270-271, 2021 (ESCI)
- V. **Clinical and Molecular Features of Our Pompe Patients: Single-Center Experience**
 Kose M., Kose E., Kagnici M., Unalp A., Yilmaz U., Yilmaz M. M., Mese T., Edizer S., Gursoy S., Onay H., et al.
 MEDICAL JOURNAL OF BAKIRKOY, cilt.16, sa.1, ss.49-55, 2020 (ESCI)
- VI. **Congenital Disorder of Glycosylation: Clinical and Molecular Characteristics of 9 Patients from Turkey**
 Kose M., Kose E., Kagnici M., Tekin H. G., Ozen B., Ozdemir T. R., Kirbiyik O., Onay H., Yilmaz U., Unalp A.
 IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESİ DERGİSİ, cilt.10, sa.3, ss.267-273, 2020 (ESCI)
- VII. **Knowledge of Primary Care Physicians on Lysosomal Storage Disorders**
 Kose E., Bulbul S., ARSLAN N.
 JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.6, sa.4, ss.292-298, 2019 (ESCI)
- VIII. **The Effect of Phenylalanine Restricted Diet on Anthropometric Parameters in Classical Phenylketonuria Patients**
 Kose E., Ozturk H., Ozdemir B., Ozcelik R. E., Ciftci L., Cetin K., Ozturk F., ARSLAN N.
 IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESİ DERGİSİ, cilt.9, sa.1, ss.29-33, 2019 (ESCI)

- IX. The Effect of Large Neutral Amino Acids on Blood Phenylalanine Levels in Patients with Classical Phenylketonuria**
TEKE KISA P., KÖSE E., ÖREN N., ARSLAN N.
JOURNAL OF BASIC AND CLINICAL HEALTH SCIENCES, cilt.1, sa.3, ss.79-81, 2017 (ESCI)
- X. Evaluation of Demographic and Clinical Characteristics of Patients with Mucopolysaccharidosis**
TEKE KISA P., KÖSE E., ATEŞOĞLU M., ARSLAN N.
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.4, sa.2, ss.59-62, 2017 (ESCI)
- XI. A Baby Developing Digoxin Poisoning in Pediatric Intensive Care Unit: A Case Report**
ANIL A. B., ulaş k., KÖSE E., doğan a., anil m.
Turkish Journal of Pediatric Emergency and Intensive Care Medicine, cilt.2, sa.1, ss.35-40, 2015 (Hakemli Dergi)
- XII. Antineutrophil Cytoplasmic Antibody-Positive Glomerulonephritis Associated with Long-Term Propylthiouracil Treatment in Children**
KÖSE E., yegül gülnar g., ŞİRİN KÖSE S., arıcı z. s., ergin m., ÇATLI G., ANIK A., yavaşcan ö., DÜNDAR B. N., aksu n.
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.1, sa.4, ss.222-225, 2014 (ESCI)
- XIII. The Diagnosis of Familial Mediterranean Fever in a Child Presenting with Trauma Following Acute Abdomen**
KÖSE E., gelmez g., ŞİRİN KÖSE S., ALPARSLAN C., ANIL M., YAVAŞCAN Ö., aksu n.
JOURNAL OF PEDIATRIC RESEARCH, cilt.1, sa.3, ss.161-163, 2014 (ESCI)
- XIV. Acil Serviste İleri Yaşam Desteği Uygulanan Çocuklarda Erken Mortalite Belirteçleri**
ANIL M., KÖSE E., ANIL A. B., Yörükbay Kaplan S., BARIŞ M., YURTSEVEN A.
J Pediatr Emerg Intens Care Med, cilt.1, sa.1, ss.17-24, 2014 (Hakemli Dergi)
- XV. Risk Factors for Hospital-Acquired Infection in Pediatric Intensive Care Unit**
ANIL A. B., anil m., önal özdemir n., bayram n., zümrüt ş. b., KÖSE E., yılmaz n., helvacı m., aksu n.
Turkish Journal of Pediatric Emergency and Intensive Care Medicine, cilt.1, sa.1, ss.9-16, 2014 (Hakemli Dergi)
- XVI. The Evaluation of the Patients Admitted to the Pediatric Emergency Department in a Training and Research Hospital**
anil m., ANIL A. B., KÖSE E., AKBAY S., helvacı m., aksu n.
Turkish Journal of Pediatric Emergency and Intensive Care Medicine, cilt.1, sa.2, ss.65-71, 2014 (Hakemli Dergi)
- XVII. Percutaneous nephrostomy application in neonatal period: A case report**
kanğın m., alparslan c., kahya m. o., ÇİTLENBİK H., KÖSE E., ÖZDEMİR T., ANIL A. B., yavaşcan ö., aksu n.
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESİ DERGİSİ, cilt.3, sa.3, ss.215-218, 2013 (ESCI)
- XVIII. The effect of circumcision on urinary tract infection and growth in infants without any detected postnatal urinary tract abnormalities despite antenatal diagnosis of hydronephrosis**
KÖSE E., ŞİRİN KÖSE S., pehlivan ö., alparslan c., kanğın m., cenkçi c. k., ARSLAN C. N., BAL A., yavaşcan ö., aksu n.
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESİ DERGİSİ, cilt.3, sa.1, ss.23-27, 2013 (ESCI)
- XIX. Clinical and Laboratory Features of Hospitalized Children with Pandemic Influenza: Is it Different from the Other Respiratory Tract Infections?**
şahbudak bal z., BAL A., anil m., BAYRAM S. N., ARSLAN C. N., KÖSE E., kamit can f., ANIL A. B., HELVACI M.
JOURNAL OF PEDIATRIC INFECTION, cilt.6, sa.4, ss.144-148, 2012 (Scopus)
- XX. B12 vitamin level in children and its relationship with complete blood count parameters**
aydoğdu çolak a., anil m., toprak b., KÖSE E., üstüner f.
IZMIR DR BEHCET UZ COCUK HASTANESİ DERGİSİ, cilt.2, sa.2, ss.75-79, 2012 (ESCI)
- XXI. A rapid response to steroid therapy in acute scrotum: A case of Henoch-Schönlein purpura**
KANIK M. A., KÖSE E., ELİAÇIK K., ŞİRİN KÖSE S., ARSLAN C. N., HELVACI M.
Turkish Association of Pediatric Surgeons, cilt.26, ss.71-73, 2012 (Scopus)
- XXII. Serum Sodium Levels in Children with Lower Respiratory Tract Infection**
Anil A. B., Anil M., Köse E., Zengin N., Alparslan C., Bayram N., Yavaşcan Ö., Aksu N.
JOURNAL OF PEDIATRIC INFECTION, cilt.5, sa.3, ss.100-105, 2011 (ESCI)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **ÇOCUKLarda ve ADOLESANLarda DISLIPİDEMİ**
SÜRÜCÜ KARA İ., KÖSE E.
Çocuklarda ve Adolesanlarda Dislipidemi, Engin Köse, Fatma Tuba Eminoğlu, Editör, Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, Ankara, ss.1-42, 2023
- II. **Orta Zincirli Açil-KoA Dehidrogenaz Eksikliğinde Son Gelişmeler**
Sürücü Kara İ., Köse E.
MİTOKONDİRİYAL YAĞ ASİDİ OKSİDASYON DEFEKTLERİ, GÜNCEL GELİŞMELER VE POTANSİYEL TEDAVİ YAKLAŞIMLARI, fatma tuba eminoğlu, Engin Köse, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, ss.5-12, 2022
- III. **Orta Zincirli Açil-KoA Dehidrogenaz Eksikliğinde Son Gelişmeler**
SÜRÜCÜ KARA İ., KÖSE E.
Mitokondriyal Yağ Asidi Oksidasyon Defektleri, Güncel Gelişmeler ve Potansiyel Tedavi Yaklaşımaları, Eminoğlu Fatma Tuba, Köse Engin, Editör, Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, Ankara, ss.5-12, 2022
- IV. **Ekzema Ayırıcı Tanısında Metabolik Hastalıklar**
KÖSE E.
Çocukluk Çağında Alerjik Cilt Hastalıkları ve Karşılaşılan Sorunlar, Özmen Serap, Editör, Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, Ankara, ss.29-33, 2022
- V. **DOĞUMSAL METABOLİZMA HASTALIKLARI**
KÖSE E.
OLGU SUNUMLARI ile ÇOCUK HASTALIKLARI, Salih KAVUKÇU, Editör, Ema Tıp Kitabevi, Ankara, ss.521-619, 2022
- VI. **Diğer metabolik hastalıklar PÜRİN VE PİRİMİDİN METABOLİZMASI BOZUKLUKLARI**
KÖSE E.
İZMİR DR. BEHÇET UZ ÇOCUK HASTANESİ PEDIATRİ, Özkan Behzat, Editör, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri, Ankara, ss.451-452, 2022
- VII. **HOMOSİTİNÜRİ ve BESLENME TEDAVİSİ**
ÖNCÜL Ü., Yolcu F., KÖSE E.
KALITSAL METABOLİK HASTALIKLarda BESLENME TEDAVİSİ, Fatma Tuba Eminoğlu, Yusuf Kenan Haspolat, Coşkun Çeltik, Kürşat Bora Çarman, Ulaş Emre Akbulut, Taşkin Taş, Editör, Orient Yayıncıları, Ankara, ss.267-281, 2021
- VIII. **ORGANİK ASİDEMİLER ve BAĞIRSAK MİKROBİYOTASI**
KÖSE E.
KALITSAL METABOLİK HASTALIKLarda BESLENME TEDAVİSİ, Fatma Tuba Eminoğlu, Yusuf Kenan Haspolat, Coşkun Çeltik, Kürşat Bora Çarman, Ulaş Emre Akbulut, Taşkin Taş, Editör, Orient Yayıncıları, Ankara, ss.825-832, 2021
- IX. **GLİKOJEN DEPO HASTALIKLARINDA SÜREKLİ GLUKOZ MONİTORİZASYONU**
SÜRÜCÜ KARA İ., KÖSE E.
KALITSAL METABOLİK HASTALIKLarda BESLENME TEDAVİSİ, Fatma Tuba Eminoğlu, Yusuf Kenan Haspolat, Coşkun Çeltik, Kürşat Bora Çarman, Ulaş Emre Akbulut, Taşkin Taş, Editör, Orient Yayıncıları, Ankara, ss.597-606, 2021
- X. **ketojenik diyet tedavisi**
KÖSE E., ÖZTÜRK Y.
pediatride beslenme, Yeşim Öztürk, Özlem Bekem Soylu, Editör, Güneş Tıp Kitabevleri, ss.309-313, 2016

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **POMPE HASTALIĞINDA ALGLUKOSIDAZ ALFA DESENSİTİZASYONU VE OMALIZUMAB DENEYİMİ**
SEVİNÇ S., DEVECİ N., HASKOLOĞLU Z. Ş., ERKMEN H., BASKIN A. K., DOĞULU N., SÜRÜCÜ KARA İ., KÖSE E., KENDİRLİ T., EMİNOĞLU F. T., et al.
29. ULUSAL ALERJİ VE KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 29 Kasım 2023, cilt.1, ss.832

- II. Hipoglisemiye metabolik yaklaşım**
KÖSE E.
Ankara Pediatri Kongresi, Ankara, Türkiye, 09 Kasım 2023
- III. Özel Diyetle Tedavi Edilen Karbonhidrat Metabolizma Bozukluklarında Nutrisyonel Değerlendirilmesi.**
KOÇ YEKEDÜZ M., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
1.Uluslararası Çocuk Beslenme Kongresi, Gaziantep, Türkiye, 25 - 29 Ekim 2023
- IV. Proteinden Kısıtlı Diyet Alan Kalitsal Metabolik Hastalık Tanılı Hastalarda Nutrisyonel Parametrelerin Değerlendirilmesi.**
SÜRÜCÜ KARA İ., KOÇ YEKEDÜZ M., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
1.Uluslararası Çocuk Beslenme Kongresi, Gaziantep, Türkiye, 25 - 29 Ekim 2023
- V. Fenilketonüri Tanı Tedavi ve Takibinde Yapay Zeka (ChatGPT)**
KOÇ YEKEDÜZ M., KÖSE E.
67. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kktc), 18 - 22 Ekim 2023
- VI. Erken Teşhis Edilen Kalitsal Metabolik Hastalığı Olan Hastalarda Uzun Süreli Sağkalımı Öngören Yeni Bir İndeks: IGAm-İndeks.**
KOÇ YEKEDÜZ M., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
67. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kktc), 18 - 22 Ekim 2023
- VII. IGAm Index Predicts Long-term Survival in Patients with Early-diagnosed Inherited Metabolic Disorders**
KOÇ YEKEDÜZ M., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
SSIEM Annual Symposium 2023, Kudus, Endonezya, 29 Ağustos - 01 Kasım 2023
- VIII. Investigation of mitochondrial DNA depletion syndromes in children under 5 years old with acute liver manifestations of unknown etiology.**
EMİNOĞLU F. T., KÖSE E., CEYLANER S., KASAPKARA Ç. S., BOZACI A. E., CEYLANER G., ÖNCÜL Ü.,
SSIEM Annual Symposium 2023, Kudus, Endonezya, 29 Ağustos - 01 Eylül 2023
- IX. Evaluation of Repeated Biotinidase Enzyme Activity and The Effect of BTD Gene p.Asp444His Variant on Enzyme Activity and Clinical Findings.**
SÜRÜCÜ KARA İ., KÖSE E., KOÇ YEKEDÜZ M., EMİNOĞLU F. T.
SSIEM Annual Symposium 2023, Kudus, Endonezya, 29 Ağustos - 01 Eylül 2023
- X. Long-term Clinical Evaluation of Patients with Alpha-mannosidosis – A Multicenter Study**
KÖSE E., KASAPKARA Ç. S., İNCİ A., YILDIZ Y., SÜRÜCÜ KARA İ., KAHRAMAN A. B., TÜMER L., DURSUN A., EMİNOĞLU F. T.
SSIEM Annual Symposium 2023, Kudus, Endonezya, 29 Ağustos - 01 Eylül 2023
- XI. Hipoglisemik Çocuğa Yaklaşım Metabolizma Hastalıkları Uzmanı Gözüyle**
KÖSE E.
58. Türk Pediatri Kongresi, Kıbrıs (Kktc), 9 - 13 Mayıs 2023
- XII. Juvenil Metakromatik Lökodistrofi Tanılı Hastada Kemik İliği Nakli Tedavisi ve Gelişen Komplikasyonlar.**
YAĞCI G. N., SÜRÜCÜ KARA İ., KOÇ YEKEDÜZ M., DOĞULU N., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bursa, Türkiye, 3 - 07 Mayıs 2023
- XIII. Klinik Bulguları Yenidoğan Döneminde Başlayan Nöronal Seroid Lipofusinozis 11 Vakası.**
SÜRÜCÜ KARA İ., KOÇ YEKEDÜZ M., KAYNAK ŞAHAP S., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bursa, Türkiye, 3 - 07 Mayıs 2023
- XIV. Alfa-Mannosidozlu Hastaların Uzun Süreli Klinik Değerlendirmesi: Çok Merkezli Bir Çalışma.**
KÖSE E., KASAPKARA Ç. S., İNCİ A., YILDIZ Y., SÜRÜCÜ KARA İ., KAHRAMAN A. B., TÜMER L., DURSUN A., EMİNOĞLU F. T.
VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bursa, Türkiye, 3 - 07 Mayıs 2023
- XV. Glukoserebrozidaz enzim düzeyi analizi Gaucher hastalığı tanısı için yeterli midir? Geç tanı almış bir Gaucher Tip 3C Vakası.**
KOÇ YEKEDÜZ M., SÜRÜCÜ KARA İ., KÖSE E., DEMİR Ö., EMİNOĞLU F. T.

- VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bursa, Türkiye, 3 - 07 Mayıs 2023
- XVI. **Recent Advances in the Diagnosis and Treatment**
KÖSE E.
APASL SINGLE TOPIC CONFERENCE 2022, İstanbul, Türkiye, 23 Eylül 2022
- XVII. **Miglustat-Induced Psychosis in a Child with Niemann-Pick Type C**
KOÇ YEKEDÜZ M., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
SSIEM Annual Symposium 2022, Freiburg, Almanya, 30 Ağustos 2022
- XVIII. **An Alternative to Electrophysiological Study in the Diagnosis of Carpal Tunnel Syndrome in Patients with MPS: Wrist Ultrasonography**
KÖSE E., KOÇ YEKEDÜZ M., İNCİ A., YÜKSEL M. F., DOĞULU N., ŞEN AKOVA B., YENİAY SÜT N., ÖNCÜL Ü., YILDIRIM M., FİTOZ Ö. S., et al.
SSIEM Annual Symposium 2022, Freiburg, Almanya, 30 Ağustos 2022
- XIX. **The Effect of Dietary Protein Content on Enteric Microbiota and Urine Organic Acids in Patients with Methylmalonic Acidemia**
DOĞULU N., KÖSE E., Yolcu F., DOĞAN Ö., SEZERMAN O. U., EMİNOĞLU F. T.
SSIEM Annual Symposium 2022, Freiburg, Almanya, 30 Ağustos 2022
- XX. **The Effect of Dietary Protein Content on Plasma Amino Acids and Appetite in Patients with Methylmalonic Acidemia**
DOĞULU N., KÖSE E., Yolcu F., DOĞAN Ö., EMİNOĞLU F. T.
SSIEM Annual Symposium 2022, Freiburg, Almanya, 30 Ağustos 2022
- XXI. **Hypobetalipoproteinemia; Diagnosis that should be kept in mind in elevated transaminases and hepatosteatosis**
KÖSE E., SÜRÜCÜ KARA İ., EMİNOĞLU F. T.
SSIEM Annual Symposium 2022, Freiburg, Almanya, 30 Ağustos 2022
- XXII. **Severe Rhabdomyolysis in Neuronal Ceroid Lipofuscinosis Type 7 Mimicking Chorea Acanthocytosis**
EMİNOĞLU F. T., SÜRÜCÜ KARA İ., DOĞULU N., Şahin S., Sayar Y., KENDİRLİ T., KÖSE E.
SSIEM Annual Symposium 2022, Freiburg, Almanya, 30 Ağustos 2022
- XXIII. **A novel mutation in a patient with KIDAR syndrome: tenth patient in the literature**
ALTINER Ş., YURTDAS A. K., DOĞULU N., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T., KARABULUT H. G.
European Human Genetics Conference, Viyana, Avusturya, 11 - 14 Haziran 2022
- XXIV. **MPS Hastalarında Karpal Tunel Sendromunda Elektrofizyolojik Çalışmaya Alternatif: Bilek Ultrasonografisi**
Koç Yükedüz M., KÖSE E., İNCİ A., YÜKSEL M. F., DOĞULU N., ŞEN AKOVA B., YENİAY SÜT N., ÖNCÜL Ü., YILDIRIM M., FİTOZ Ö. S., et al.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022
- XXV. **Hafif Klinik Bulguların Eşlik Ettiği ALG1-Konjenital Glikozilasyon Bozukluğu: Olgu Sunumu**
ÖNCÜL Ü., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXVI. **Molibden Kofaktör Eksikliği**
KÖSE E.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXVII. **Deoksiguanozin Kinaz Eksikliğinin Klinik Varyasyonları ve Tanısal Zorlukları: Vaka Serisi**
DOĞULU N., TUNA KIRSAÇLIOĞLU C., KÖSE E., ÜNLÜSOY AKSU A., KULOĞLU Z., KANSU A., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXVIII. **Hormon immunoassay Analizine Serum Biotin İnterferansı**
ÖNCÜL Ü., EMİNOĞLU F. T., KÖSE E., DOĞAN Ö., ÖZSU E., AYCAN Z.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXIX. **Diyabetik Ketoasidozun Ayırıcı Tanısı Olarak Piruvat Karboksilaz Eksikliği Tip C**
DOĞULU N., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., AYCAN Z., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXX. **Yenidoğan yoğun bakım ünitesinde kalitsal metabolik hastalıklar: Dikkat edilmesi gereken noktalar**

- Eminoğlu F. T., Koç Yekedüz M., Doğulu N., Öncül Ü., Köse E., Okulu E., Erdeve Ö., Atasay F. B., Arsan S.
16. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022,
ss.479-480
- XXXI. Metilmalonik Asidemi Hastalarında Diyet Protein İçeriğinin Gayta Mikrobiyotası ve İdrar Organik Asitleri Üzerine Etkisi**
DOĞULU N., KÖSE E., Yolcu F., DOĞAN Ö., SEZERMAN O. U., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXXII. Metilmalonik Asidemi Hastalarında Diyet Protein İçeriğinin Plazma Amino Asitleri ve İştah Üzerine Etkisi**
DOĞULU N., KÖSE E., Yolcu F., DOĞAN Ö., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXXIII. Hipotoni Sistinüri Sendromunu taklit eden: Megakomial Konjenital Musküler Distrofi ve Sistinüri birlikteliği**
SÜRÜCÜ KARA İ., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., turan h. m., Ceylan A. C., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXXIV. Tekrarlayan Ağır Hipoglisemi Ataklarının Sebebi: Mitokondriyal Kompleks III Eksikliği, Nükleer Tip III; Novel UQCRB Varyantı**
KOÇ YEKEDÜZ M., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., EZGÜ F. S., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXXV. Alfa-Mannosidozda, Klinik Bulgular, Tedavi Yaklaşımları ve Önceyen Tanımlanmamış Mutasyonu Olan Üç Yeni Vaka**
SÜRÜCÜ KARA İ., DOĞULU N., KOÇ YEKEDÜZ M., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXXVI. Klasik Galaktozemi Tanısı Alan Olguda Beklenmeyen Bir Laboratuvar Bulgusu: Hiperglisemi**
DOĞULU N., KÖSTEKÇİ Y. E., ÖNCÜL Ü., SÜRÜCÜ KARA İ., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXXVII. Doğumsal metabolizma hastalıklarının akut tedavisinde sürekli renal replasman tedavilerinin özellikleri, Ankara Üniversitesi 9 yıllık deneyimi**
Eminoğlu F. T., Öncül Ü., Kahveci F., Okulu E., Kraja E., Köse E., Kendirli T.
16. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022,
ss.361-362
- XXXVIII. Mevalonat Kinaz Eksikliğinin Atipik Sunumu ve Kolşisin Tedavisine Yanıtı**
KOÇ YEKEDÜZ M., DOĞULU N., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., CEYLANER S., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XXXIX. Akçaağaç Şurubu İdrarı Hastalığı (MSUD)**
KÖSE E.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XL. Transaminaz Yüksekliği ve Hepatosteatozu Olan Vakalarda Atlanmaması Gereken Bir Durum: Hipobetalipoproteinemi**
SÜRÜCÜ KARA İ., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XLI. COVID-19 Pandemisi Sırasında Türkiye'de Kalitsal Metabolik Hastalıklar İçin Teletibbin Avantaj ve Dezavantajları**
KOÇ YEKEDÜZ M., DOĞULU N., SÜRÜCÜ KARA İ., ÖNCÜL Ü., BAKIRARAR B., KÜLLÜ P., ARI Y., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XLII. Yenidoğan döneminde kalitsal metabolik hastalık tanısı alan bebeklerin erken nörogörüntüleme bulguları: Bir vaka-kontrol araştırması**
Koç Yekedüz M., Şen Akova B., Köse E., Doğulu N., Öncül Ü., Okulu E., Arsan S., Fitöz Ö. S., Eminoğlu F. T.
16. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs - 01 Haziran 2022,
ss.258-259

- XLIII. Atipik Galaktozemi ve Wilson Hastalığı Birlikte Olan Bir Olgu**
DOĞULU N., KÖSE E., TUNA KIRSAÇLIOĞLU C., EZGÜ F. S., KULOĞLU Z., KANSU A., EMİNOĞLU F. T.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XLIV. MPS Hastalarında Karpal Tunel Sendromu Tanısında Elektrofizyolojik Çalışmaya Alternatif: Bilek Ultrasonografisi**
KOÇ YEKEDÜZ M., KÖSE E., İNCİ A., YÜKSEL M. F., DOĞULU N., ŞEN AKOVA B., YENİAY SÜT N., ÖNCÜL Ü., YILDIRIM M., FİTOZ Ö. S., et al.
XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Hatay, Türkiye, 28 Mayıs 2022
- XLV. Coexistence of Megaconial Congenital Muscular Dystrophy and Cystinuria: Mimicking hypotonia-Cystinuria Syndrome**
SÜRÜCÜ KARA İ., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., turan h. m., Ceylan A. C., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- XLVI. Inherited Metabolic Disorders in the Neonatal Intensive Care Unit: Red Flags to look out for**
KOÇ YEKEDÜZ M., DOĞULU N., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., OKULU E., ERDEVE Ö., ATASAY F. B., ARSAN S., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- XLVII. Early neuroimaging findings of patients diagnosed with Inherited Metabolic Disorders in neonatal period: A Case-Control Study**
KOÇ YEKEDÜZ M., ŞEN AKOVA B., DOĞULU N., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., FİTOZ Ö. S., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- XLVIII. High Blood Glucose Levels: Unexpected Laboratory Finding in an Infant with Galactosemia**
DOĞULU N., KÖSTEKCİ Y. E., ÖNCÜL Ü., SÜRÜCÜ KARA İ., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- XLIX. Three Different Presentations of Niemann-Pick Disease Type C in early infancy**
DOĞULU N., ÖNCÜL Ü., SÜRÜCÜ KARA İ., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- L. Atypical Coexistence of Two Diseases - Wilson Disease and Galactosemia**
DOĞULU N., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- LI. A Case of ALG1-CDG syndrome and the Review of Literature**
ÖNCÜL Ü., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- LII. An atypical presentation of mevalonate kinase deficiency in response to colchicine treatment**
KOÇ YEKEDÜZ M., DOĞULU N., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., CEYLANER S., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- LIII. Application of Telemedicine in Inherited Metabolic Disorders in Turkey.**
KOÇ YEKEDÜZ M., DOĞULU N., SÜRÜCÜ KARA İ., ÖNCÜL Ü., murat m., çoban m., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- LIV. Efficacy and Safety of Renal Replacement Therapy in infants and young children with Inborn Errors of Metabolism: A Single Center Experience**
ÖNCÜL Ü., KÖSE E., KAHVECİ F., kraja e., OKULU E., KENDİRLİ T., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- LV. A Patient with recurrent severe hypoglycemic attacks: Mitochondrial Complex III Deficiency, Nuclear Type III; A Novel UQCRCB Variant.**
KOÇ YEKEDÜZ M., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., EZGÜ F. S., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- LVI. Association of Biotin Ingestion with Interference of 25-Hydroxy Vitamin D, Parathyroid Hormone and Thyroid-Stimulating Hormone**
ÖNCÜL Ü., KÖSE E., DOĞAN Ö., AYCAN Z., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Avustralya, 21 Kasım 2021
- LVII. Biotinidaz Enzim Eksikliği Tanısı ile İzlenen Olguların Uzun Dönem Sonuçlarının Değerlendirilmesi**
KÖSE E.

3. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Türkiye, 23 - 25 Eylül 2021
- LVIII. **Ailevi Hipercolesterolem Hastalarında Diyet ve Lipid Düşürücü Tedavilerin Etkinliği**
KÖSE E.
2. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Türkiye, 4 - 07 Mart 2020
- LIX. **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, Türkiye, 26 - 29 Şubat 2020
- LX. **İnfantil Pompe Hastalığı olan 7,5 aylık bir hastada alglukosidaz alfa desensitizasyonu**
ÖZEN S., AKÇAL Ö., TAŞKIRDI İ., akay hacı i., Karkiner C. Ş., KÖSE E., CAN D.
Uluslararası Katılımlı 26. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünloloji Kongresi, Türkiye, 09 Kasım 2019
- LXI. **Eosinophilia and Systemic Primary Carnitine Deficiency**
KÖSE E., KÖSE M.
INTERNATIONAL INBORN ERRORS OF METABOLISM AND NUTRITION CONGRESS, 10 - 14 Nisan 2019
- LXII. **Lizozomal Depo Hastalıkları: Ne Kadar Farkındayız?**
KÖSE E., BÜLBÜL S. F., ARSLAN N.
Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, İzmir, Türkiye, 28 Şubat - 02 Mart 2019
- LXIII. **Ulusal nepnatal tarama programı'nın önemini gösteren, ağır cilt bulguları ile gelen biotinidaz eksikliği olusu**
Barış B., Öztop E., Çetin Kahraman B., Akar B., Harputoğlu N., KÖSE M., KÖSE E.
Sağlıklı Büyüyen Çocuk Kongresi, Türkiye, 13 Aralık 2018
- LXIV. **Literatürdeki en küçük familyal hiperşilomikronemi hastasında 14232mg/dl trigliseridemiye yaklaşım**
ÖZKERİM D., Gültekin Ö., Öztop E., Acar B. B., Tazegül E., Özergin E., ERDUR C. B., Barış B., KÖSE M., KÖSE E.
Sağlıklı Büyüyen Çocuk Kongresi, Türkiye, 13 Aralık 2018
- LXV. **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, Yunanistan, 4 - 08 Eylül 2018
- LXVI. **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, Yunanistan, 4 - 08 Eylül 2018
- LXVII. **A Cause of Early-Onset Parkinson's Disease: Alkaptonuria.**
TEKE KISA P., KÖSE E., ARSLAN N.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Yunanistan, 04 Eylül 2018
- LXVIII. **The effect of phenylalanine restricted diet on anthropometric parameters in classical phenylketonuria patients.**
KÖSE E., ÖZTÜRK H., özdemir b., Özçelik R. E., Çiftçi L., Çetin K., Öztürk F., ARSLAN N.
Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Yunanistan, 04 Eylül 2018
- LXIX. **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 Eylül 2018
- LXX. **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, Türkiye, 11 - 15 Nisan 2018
- LXXI. **Erken Tanı Konulan İki Wolman Hastası Olgusu**
TEKE KISA P., KÖSE E., ARSLAN N.
Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Alanya, Türkiye, 11 - 15 Nisan 2018
- LXXII. **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, Yunanistan, 9 - 11 Şubat 2018

- LXXXIII. **Genetic Analysis of Phenylketonuria Patients Treated with sapropterin.**
KÖSE E., BERDELİ A., TEKE KISA P., ARSLAN N.
14th Middle East Metabolic Group Meeting, Athens, Yunanistan, 9 - 11 Şubat 2018
- LXXXIV. **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, Yunanistan, 9 - 11 Şubat 2018
- LXXXV. **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, Yunanistan, 9 - 11 Şubat 2018
- LXXXVI. **Urea Cycle Disorder Presenting Nightmare and Amnesia: Case Report.**
TEKE KISA P., KÖSE E., ARSLAN N.
14th MEMG (Middle East Metabolic Group) Meeting, Yunanistan, 09 Şubat 2018
- LXXXVII. **The Effect of Large Neutral Amino Acid Therapy on Blood Phenylalanine Levels in Patients with Classic Phenylketonuria**
TEKE KISA P., KÖSE E., Ören N., ARSLAN N.
14th MEMG (Middle East Metabolic Group) Meeting, Yunanistan, 09 Şubat 2018
- LXXXVIII. **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 Eylül 2017
- LXXXIX. **Biochemical and Genetic Investigation of Phenylketonuria Patients Treated with Sapropterin**
KÖSE E., BERDELİ A., ARSLAN N.
13th International Congress of Inborn Errors Of Metabolism, 5 - 09 Eylül 2017
- LXXX. **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 Eylül 2017
- LXXXI. **The Effect of Ketogenic Diet on Hematological Parameters of Patients with Intractable Epilepsy**
KÖSE E., güzel o., ARSLAN N.
13th International Congress of Inborn Errors Of Metabolism, 5 - 09 Eylül 2017
- LXXXII. **Development of a Scoring System in the Diagnosis of Mucopolysaccharidoses.**
BÜLBÜL S. F., GÜNDÜZ M., ARSLAN N., KÖSE E., Akici N.
13th International Congress of Inborn Errors of Metabolism., 5 - 09 Eylül 2017
- LXXXIII. **First report of caglumic acid in a patient with citrullinemia type 1 (argininosuccinate synthetase deficiency)**
KÖSE E., KUYUM P., AKSOY B., Haberle J., ARSLAN N., ÖZTÜRK Y.
13th International Congress of Inborn Errors Of Metabolism, 5 - 09 Eylül 2017
- LXXXIV. **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 Eylül 2017, cilt.5
- LXXXV. **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 Eylül 2017
- LXXXVI. **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 Eylül 2017
- LXXXVII. **The Effect of Growth Hormone Therapy on Plasma Phenylalanine Level in Patient with**

Phenylketonuria: Case Report

KÖSE E., ACAR S., DEMİR K., BERDELİ A., ARSLAN N.

13th International Congress of Inborn Errors Of Metabolism, 5 - 09 Eylül 2017

LXXXVIII. 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 Nisan 2017

LXXXIX. Sitrullinemi Tip 1 (Argininosüksinat Sentetaz Eksikliği) Hastasında İlk ve Uzun Dönem Karglumik Asit Tedavisi

KÖSE E., KUYUM P., AKSOY B., HABERLE J., ARSLAN N., ÖZTÜRK Y.

14. Uluslararası Katılımlı Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 26 - 30 Nisan 2017

XC. Dirençli Epilepsi Hastalarında Ketojenik Diyet Tedavisinin Hematolojik Parametreler Üzerine Etkisi

KÖSE E., güzel o., ARSLAN N.

14. Uluslararası Katılımlı Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 26 - 30 Nisan 2017

XCI. Büyüme Hormonu Tedavisinin Plazma Fenilalanini Üzerine Etkisi: Olgu Sunumu

KÖSE E., ACAR S., DEMİR K., BERDELİ A., ARSLAN N.

14. Uluslararası Katılımlı Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 26 - 30 Nisan 2017

XCII. Fenilketonüri Tanlı Hastalarda Anne Sütü ile Beslenmenin Değerlendirilmesi

KÖSE E., KUYUM P., AKSOY B., Tuncer N., ARSLAN N., ÖZTÜRK Y.

14. Uluslararası Katılımlı Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 26 - 30 Nisan 2017

XCIII. Yenidoğan Taramasında Biotinidaz Eksikliği Ön Tanısı ile Gelen Klasik Galaktozem Olgusu

KÖSE E., ONAY H., yücesoy E., baysal b., TÜZÜN F., ARSLAN N.

14. Uluslararası Katılımlı Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 26 - 30 Nisan 2017

XCIV. 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 Nisan 2017

XCV. Klasik Fenilketonüri Tanlı Hastalarda Nutrisyonel ve Mikronutrient Parametrelerin Değerlendirilmesi

KÖSE E., ARSLAN N.

14. Uluslararası Katılımlı Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 26 - 30 Nisan 2017

XCVI. 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 Nisan 2017

XCVII. Koma Riski Olan Metabolik Hastalık Tanlı 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 Nisan 2017

XCVIII. Novel Mutation causing Biotinidase Deficiency in a Patient Identified by Newborn Screening

KÖSE E., ONAY H., ARSLAN N.

13th Middle East Metabolic Group Meeting, 28 - 30 Ekim 2016

XCIX. Evluation of Demographic and Clinical Characteristics of Mucopolysaccharidoses Patients Single Center Experience

KÖSE E., ATEŞOĞLU M., ARSLAN N.

13th Middle East Metabolic Group Meeting, 28 - 30 Ekim 2016

C. A citrullinemia type 1 patient with a novel mutation in ASS1 gene

ARSLAN N., KÖSE E., haberle j.

13th Middle East Metabolic Group Meeting, 28 - 30 Ekim 2016

CI. development of a scoring system in the diagnosis of mucopolysaccharidoses

bübül s., akici n., ARSLAN N., gündüz m., KÖSE E.

Rare Diseases Conference 2016, 19 - 22 Ekim 2016

CII. Biotinidaz eksikliği ile takip edilen olguda atopik dermatit ayırcı tanısı

ŞİRİN KÖSE S., KÖSE E., ASİLSOY S., ARSLAN N., UZUNER N., KARAMAN Ö., ANAL Ö.

23. Ulusal Allerji ve Klinik İmmunoloji Kongresi, Türkiye, 8 - 12 Ekim 2016

- CIII. **Is ketogenic diet treatment hepatotoxic for children with intractable epilepsy**
ARSLAN N., güzel o., KÖSE E., yılmaz ü., KUYUM P., AKSOY B., çalış t.
5th Global Symposium on Ketogenic Therapies, 21 - 23 Eylül 2016
- CIV. **Identification of three novel mutations in patients with citrullinemia type 1**
ARSLAN N., KÖSE E., ünal ö., haberle j., BÜLBÜL S. F.
Annual Symposium of the society for the study of inborn errors of metabolism, 6 - 09 Eylül 2016
- CV. **The effect of ketogenic diet on serum selenium levels in patients with intractable epilepsy**
ARSLAN N., KÖSE E., güzel o.
Annual Symposium of the society for the study of inborn errors of metabolism, 6 - 09 Eylül 2016
- CVI. **Awareness of family physicians on lysosomal storage diseases**
KÖSE E., BÜLBÜL S. F., ARSLAN N.
Annual Symposium of the society for the study of inborn errors of metabolism, 6 - 09 Eylül 2016
- CVII. **Changes of thyroid hormonal status in patients receiving ketogenic diet due to intractable epilepsy**
KÖSE E., güzel o., DEMİR K., ARSLAN N.
Annual Symposium of the society for the study of inborn errors of metabolism, 6 - 09 Eylül 2016
- CVIII. **Evaluation of genetic and biochemical profiles of patients with biotinidase deficiency**
KÖSE E., ONAY H., ünal ö., gündüz m., BÜLBÜL S. F., ARSLAN N.
Annual Symposium of the society for the study of inborn errors of metabolism, 6 - 09 Eylül 2016
- CIX. **Assessment of nutritional parameters and micronutrient levels in classical Phenylketonuria patients**
KÖSE E., ARSLAN N.
Annual Symposium of the society for the study of inborn errors of metabolism, 6 - 09 Eylül 2016
- CX. **T3 ve T4 Yüksekliğinin Nadir Bir Nedeni Biyotin Tedavisi**
turhan h., KÖSE E., ACAR S., ARSLAN N., ABACI A., BÖBER E., DEMİR K.
20. ulusal endokrinoloji ve diyabet kongresi, Türkiye, 6 Ekim - 09 Haziran 2016
- CXI. **Aile hekimlerinin lizozomal depo hastalıkları hakkında farkındalık durumu**
KÖSE E., BÜLBÜL S. F., ARSLAN N.
Uluslararası Katılımlı V. Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 14 - 17 Nisan 2016
- CXII. **Farber hastlığında tosilizumab kullanımı olgu sunumu**
makay b., KÖSE E., ÜNSAL Ş. E., alexander s., ARSLAN N.
Uluslararası Katılımlı V. Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Türkiye, 14 - 17 Nisan 2016
- CXIII. **Çocuklarda topuk kanı alınmasının yüz güldürücü sonucu: Biotinidaz örneği**
KÖSE E., ARSLAN N.
17. Pediatri günleri, Türkiye, 10 Mart 2016
- CXIV. **Splenomegali ayırıcı tanısında metabolik hastalıkları da düşünmeliyiz**
KÖSE E., ARSLAN N.
17. Pediatri günleri, Türkiye, 10 Mart 2016
- CXV. **Kaba yüz görünümü, kısa boy ve kısa el parmakları: Birinci basamakta mukopolisakkaridoz tanısı koyabilir miyiz?**
KÖSE E., Türker Yılmaz İ., GÜLERYÜZ UÇAR H., ARSLAN N.
17. Pediatri günleri, Türkiye, 10 Mart 2016
- CXVI. **Non ketotik hiperglisinemili olguda glisin dekarboksilaz geninde saptanan homozigot delesyon**
GÜRSOY S., ATAMAN E., ETLİK Ö., GİRAY BOZKAYA Ö., KÖSE E., AYANOĞLU M., POLAT A. İ., HIZ A. S., ERÇAL M. D.
II. Ulusal çocuk genetik sempozyumu, Türkiye, 22 Ekim 2015
- CXVII. **Transvers myelit bulguları ile seyreden Herpes Simplex Viruse bağlı bir Akut Dissemine Encefalomyelit Olgusu**
Sarıoğlu B., ŞİRİN KÖSE S., Sarıtaş S., KANIĞ M. A., KÖSE E., HELVACI M.
57. Türk Mili Pediatri Kongresi, Türkiye, 30 Ekim 2013
- CXVIII. **Erken dönem işitme kaybı olan distal renal tübüler asidoz tanılı olguda ATP6V0A4 geninde saptanan Val2Ala mutasyonu**
KÖSE E., ŞİRİN KÖSE S., ALPARSLAN C., KASAP DEMİR B., YAVAŞCAN Ö., BERDELİ A., aksu n.
57. Türk Mili Pediatri Kongresi, Türkiye, 30 Ekim 2013

- CXIX. **Postnatal dönemde ürolojik anomaliler saptanamayan antenatal hidronefroz tanılı bebeklerde sünnetin idrar yolu infeksiyonu ve büyümeye üzerine etkisi**
KÖSE E., ŞİRİN KÖSE S., Turan Ö., ALPARSLAN C., KANĞIN M., Cenkci C. K., ARSLAN C. N., BAL A., YAVAŞCAN Ö., aksu n.
57. Türk Mili Pediatri Kongresi, Türkiye, 30 Ekim 2013
- CXX. **İlk Bulgusu Terminal İleit olan ili Henoch-Schönlein Purpura Olgusu**
KANIK M. A., KÖSE E., BARAN M., ŞİRİN KÖSE S., ELİAÇIK K., Sayan A., Arıkan A., HELVACI M., aksu n.
57. Türk Mili Pediatri Kongresi, Türkiye, 30 Ekim 2013
- CXXI. **Do Pre-transplant stable systolic cardiac function play a role on short-term systolic cardiac function after kidney transplantation in children?**
aksu n., YAVAŞCAN Ö., ALPARSLAN C., KÖSE E., Tuğmen C., Kilinç S., doğan m. s., Kebabcı E., Ölmez M., Karaca C.
16th Congress of International Pediatric Nephrology Association, Çin, 30 Ağustos 2013
- CXXII. **Spontaneous Resolution of Low-grade Vesicouretal Reflux in Children.**
KÖSE E., ALPARSLAN C., Sarıtaş S., Elmas C., Mutlubas Özsan F., YAVAŞCAN Ö., aksu n.
16th Congress of International Pediatric Nephrology Association, Çin, 30 Ağustos 2013
- CXXIII. **Percutaneously Performed Omentectomy For Peritoneal Dialysis Catheters Flow Obstruction in Children: A Single-Center Experience**
ALPARSLAN C., aksu n., YAVAŞCAN Ö., Elmas C., Sarıtaş S., KÖSE E.
16th Congress of International Pediatric Nephrology Association, Çin, 30 Ağustos 2013
- CXXIV. **The Importance of Ambulatory Blood Pressure Monitoring in Children After Renal Transplantation**
ALPARSLAN C., YAVAŞCAN Ö., Can E., KÖSE E., Elmas C.
16th Congress of International Pediatric Nephrology Association, Çin, 30 Ağustos 2013
- CXXV. **Çocukluk çağında takipsiz ve uzun süreli propiltiyourasil kullanımına bağlı kronik böbrek hastalığı: Olgu sunumu**
KÖSE E., YEGÜL GÜLNAR G., ARICI Z. S., YAVAŞCAN Ö., DÜNDAR B. N., aksu n.
49. Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 10 Haziran 2013
- CXXVI. **Severe renal osteodystrophy in a pediatric patient with end-stage renal disease:saglier syndrome**
YAVAŞCAN Ö., KÖSE E., ALPARSLAN C., ŞİRİN KÖSE S., BAL A., KANIK M. A., aksu n.
Pediatrik nefroloji Derneği olgu sunumu kongresi, Türkiye, 02 Mayıs 2013
- CXXVII. **Çocuk acil servisinde ileri yaşam desteği uygulamaları ile ilk 24 saat mortalite göstergeleri**
ANIL M., KÖSE E., ANIL A. B., BARIŞ M., BAL A., Gökalp G.
X. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, Türkiye, 03 Nisan 2013
- CXXVIII. **Akut bronşiolit tanılı olgularda Pro BNP düzeyi**
ANIL M., Göç Z., ÇİTLЕНBİK H., KÖSE E., BARIŞ M., ANIL A. B.
X. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, Türkiye, 03 Nisan 2013
- CXXIX. **Akut bronşiolit tanılı olgularda Vitamin D düzeyi**
ANIL M., ÇİTLЕНBİK H., Göç Z., KÖSE E., BARIŞ M., ANIL A. B.
X. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, Türkiye, 03 Nisan 2013
- CXXX. **Çocuk acil servisinde akut apandisit tanısı: klinik, radyoloji ve laboratuar bulguları hekime ne kadar yardımcı**
ANIL M., Narttürk M., KÖSE E., BARIŞ M., ÖZDEMİR T., Arıkan A., Bayol Ü., ÖZGÜZER A., Çolak A., Yalçın H., et al.
X. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, Türkiye, 03 Nisan 2013
- CXXXI. **Pnömoni'li bir çocukta Ochrobactrum Anthropi bakteriyemisi**
Cenkci C. K., KÖSE E., Yılmaz Hancı S., Can E., ELİAÇIK K., ANIL M., ANIL A. B.
X. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, Türkiye, 03 Nisan 2013
- CXXXII. **Çocuklarda ventriküloperitoneal şant enfeksiyonlarının tıbbi ve ekonomik sonuçları**
ŞİRİN KÖSE S., KANIK M. A., KÖSE E., ELİAÇIK K., ANIL M., HELVACI M.
56. Türk Milli Pediatri Kongresi, Türkiye, 28 Kasım 2012
- CXXXIII. **Hava durumunun çocuk acil servis başvurusuna etkisi**
ANIL M., ALPARSLAN C., KÖSE E., Can E., ŞİRİN KÖSE S., ANIL A. B.
56. Türk Milli Pediatri Kongresi, Türkiye, 28 Kasım 2012

- CXXXIV. **The evaluation of the patients admitted to pediatric emergency department in a teaching and research hospital in Turkey**
ANIL M., KÖSE E., ŞİRİN KÖSE S., ANIL A. B., AKBAY S., HELVACI M., aksu n.
3. EuroAsian Congress on Emergency Medicine in Conjunction with 8. Turkish Emergency Medicine Congress (TATKON, Türkiye, 19 Eylül 2012)
- CXXXV. **The performance of acute peritoneal dialysis in neonatal period**
ALPARSLAN C., YAVAŞCAN Ö., BAL A., KÖSE E., KANIK M. A., aksu n.
The 45th ESPN Annual Meeting, Polonya, 06 Eylül 2012
- CXXXVI. **Graft survival in pediatric renal transplantation: A 15-year experience in a single center**
ALPARSLAN C., BAL A., KÖSE E., YAVAŞCAN Ö., aksu n., gencer i., Tuğmen C., doğan m. s., Kebabci E., Karaca C.
The 45th ESPN Annual Meeting, Polonya, 06 Eylül 2012
- CXXXVII. **The effect of circumcision on growth and nutrition status in infant with antenatal hydronephrosis**
KÖSE E., ALPARSLAN C., Turan Ö., KANĞIN M., BAL A., KUYUM P., Kamit F., ARSLAN C. N., Cenkci C. K., YAVAŞCAN Ö., et al.
The 45th ESPN Annual Meeting, Polonya, 06 Eylül 2012
- CXXXVIII. **Erythropoietin resistant anemia in an infant with end stage renal disease: Oxalosis**
ALPARSLAN C., KÖSE E., ŞİRİN KÖSE S., BAL A., YAVAŞCAN Ö., aksu n.
The 45th ESPN Annual Meeting, Polonya, 06 Eylül 2012
- CXXXIX. **The effect of circumcision on the frequency of urinary tract infection and renal parenchymal damage in patients with antenatal hydronephrosis**
KÖSE E., ALPARSLAN C., Turan Ö., KANĞIN M., BAL A., KUYUM P., Kamit F., ARSLAN C. N., Cenkci C. K., YAVAŞCAN Ö., et al.
The 45th ESPN Annual Meeting, Polonya, 06 Eylül 2012
- CXL. **The performance of acute peritoneal dialysis in neonatal period**
ALPARSLAN C., YAVAŞCAN Ö., BAL A., KÖSE E., KANIK M. A., aksu n.
V. Southeastern European Pediatric Nephrology Working Group (SEPNWG) Meeting, Makedonya, 21 Haziran 2012
- CXLI. **The effect of circumcision on growth and nutrition status in infants with antenatal hydronephrosis**
KÖSE E., ALPARSLAN C., Turan Ö., KANĞIN M., BAL A., KUYUM P., Kamit F., ARSLAN C. N., Cenkci C. K., YAVAŞCAN Ö., et al.
IV. Southeastern European Pediatric Nephrology Working Group (SEPNWG) Meeting, Makedonya, 21 Haziran 2012
- CXLII. **Yenidoğan hastalarda akut periton diyalizi**
ALPARSLAN C., KÖSE E., BAL A., YAVAŞCAN Ö., aksu n.
48. Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 15 Mayıs 2012
- CXLIII. **Tortikollis ile başvurulan takipte poliartiküler juvenil idiopatik artrit tanısı alan olgu**
KANIK M. A., KÖSE E., Öztürk C., ŞİRİN KÖSE S., Sarıoğlu B., HELVACI M.
48. Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 15 Mayıs 2012
- CXLIV. **Antenatal hidronefroz tanılı çocukların sünnetin idrar yolu enfeksiyonu ve böbrek parankim hasarı üzerine etkisi**
KÖSE E., Turan Ö., ALPARSLAN C., Kamit F., KUYUM P., Cenkci C. K., ARSLAN C. N., ŞİRİN KÖSE S., YAVAŞCAN Ö., aksu n.
48. Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 15 Mayıs 2012
- CXLV. **İzmir'de bir eğitim ve araştırma hastanesi çocuk servisi'nin bir yılı**
ANIL M., KÖSE E., AKBAY S., Çelikkalkan K., ANIL A. B.
IX. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, Türkiye, 30 Nisan 2012
- CXLVI. **Posterior reversible encephalopathy syndrome (PRES): Çocuk yoğun bakım servisinde iki olgu.**
ANIL A. B., AKBAY S., KUYUM P., KÖSE E., ANIL M., YAVAŞCAN Ö., aksu n.
IX. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, Türkiye, 30 Nisan 2012
- CXLVII. **Çocuk acil servisinde ileri yaşam desteği: bir eğitim hastanesi deneyimi**
ANIL M., KÖSE E., Çelikkalkan K., ŞİRİN KÖSE S., ANIL A. B., YAVAŞCAN Ö., HELVACI M., aksu n.
IX. Ulusal Çocuk Acil Tıp ve Yoğun Bakım Kongresi, Türkiye, 30 Nisan 2012

- CXLVIII. **The influence of treatment on clinical outcome in mild and moderate form of Henoch-Schoenlein purpura nephritis**
KASAP DEMİR B., KÖSE E., ALPARSLAN C., BAL A., YAVAŞCAN Ö., aksu n.
44th Annual Scientific Meeting of the European Society for Paediatric Nephrology, Dubrovnik, Hırvatistan, 14 Eylül 2011
- CXLI. **Primer hipertansiyonlu çocuklarda ayaktan kan basıncı izlemi sonuçları.**
Can E., KÖSE E., ALPARSLAN C., Doğan A., BAL A., KASAP DEMİR B., ANIL M., ANIL A. B., YAVAŞCAN Ö., aksu n.
7. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 06 Mart 2011
- CL. **Soliter böbrekli çocuklarda maskelenmiş hipertansiyon.**
KÖSE E., Can E., ALPARSLAN C., Doğan A., KASAP DEMİR B., ANIL M., ANIL A. B., YAVAŞCAN Ö., aksu n.
7. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 06 Mart 2011
- CLI. **Outcomes of Patients Referred by Family Physicians Due To Dyslipidemia: Single Center Experience**
KÖSE E.
INTERNATIONAL INBORN ERRORS OF METABOLISM AND NUTRITION CONGRESS, 10 Nisan 2010 - 14 Nisan 2019

Desteklenen Projeler

Eminoğlu F. T., Köse E., Doğulu N., Ceylaner S., Kasapkara Ç. S., Başkaya Ceylaner G., Öncül Demircan Ü., Diğer Resmi Kurumlarca Desteklenen Proje, Mitokondriyal DNA deplesyon sendromu, akut karaciğer yetmezliği, çocuk, mitokondriyal hastalık, etiyoloji, 2021 - 2022
Köse E., TÜBİTAK Projesi, Etiyolojisi Bilinmeyen Siroz Tanılı Hastalarda Lizozomal Asit Lipaz Enzim Eksikliğinin Araştırılması, 2018 - 2021

Bilimsel Hakemlikler

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mart 2023
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2023
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Kasım 2022
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ekim 2022
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Temmuz 2022
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Haziran 2022
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, Hakemli Bilimsel Dergi, Nisan 2022
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mart 2022
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Nisan 2021

Metrikler

Yayın: 252
Atif (WoS): 308
Atif (Scopus): 343
H-İndeks (WoS): 9
H-İndeks (Scopus): 10