

Prof. FATMA TUBA EMİNOĞLU

Personal Information

Email: teminoglu@ankara.edu.tr

Web: <https://avesis.ankara.edu.tr/teminoglu>

International Researcher IDs

ScholarID: mCPQ6AoAAAAJ

ORCID: 0000-0002-5880-1113

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAF-8522-2019

ScopusID: 23988719200

Yoksis Researcher ID: 44687

Education Information

Expertise In Medicine, Gazi University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2005 - 2009

Expertise In Medicine, Gazi University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2000 - 2005

Undergraduate, Cukurova University, Tıp Fakültesi, Tıp Pr., Turkey 1994 - 2000

Certificates, Courses and Trainings

Health&Medicine, 28 Şubat-1 Mart 2022 Nadir Hastalıklar Farkındalık Etkinliği Morfoloji Kampüs, Nadir Hastalıklar Uygulama ve Araştırma Merkezi , 2022

Research Areas

Health Sciences

Academic Titles / Tasks

Professor, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, 2012 - Continues

Academic and Administrative Experience

Manager of Research and Application Center, Ankara University, 2021 - Continues

Courses

Metabolik Hastalığı Olan Çocuğa Yaklaşım, Undergraduate, 2022 - 2023

Doğumsal Metabolik Hastalıklara Tanısal Yaklaşım (Pratik), Undergraduate, 2013 - 2014, 2012 - 2013

Doğumsal Metabolik Hastalıklara Acil Yaklaşım ve Tedavi (Pratik), Undergraduate, 2013 - 2014, 2012 - 2013

Çocuk Hastadan Anamnez Alma (Pratik), Undergraduate, 2013 - 2014

Probleme Dayalı Öğrenim Dersi, Undergraduate, 2013 - 2014, 2012 - 2013

Advising Theses

- EMİNOĞLU F. T., Çocukluk çağı metformin kullanım vitamin B12 eksikliği yapar mı?, Expertise In Medicine, Ö.TAŞ(Student), 2020
- EMİNOĞLU F. T., Çocukluk çağı epilepsilerinde levetirasetam ve valproik asit tedavisinin karaciğer fonksiyonları, plazma serbest karnitin ve lipid peroksidasyonu ile oksidatif DNA hasarı üzerine etkileri, Expertise In Medicine, P.HAZNEDAR(Student), 2017

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- 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, vol.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, vol.37, no.3, pp.260-270, 2024 (SCI-Expanded)
- III. BCKDK deficiency: a treatable neurodevelopmental disease amenable to newborn screening
Tangeraas T., Constante J. R., Backe P. H., Oyarzabal A., Neugebauer J., Weinhold N., Boemer F., Debray F. G., Ozturk-Hism B., Evren G., et al.
BRAIN, vol.146, no.7, pp.3003-3013, 2023 (SCI-Expanded)
- IV. Genotype-Phenotype Correlation of the Childhood-Onset Bethlem Myopathy in the Mediterranean Region of Turkey.
Kutluk M. G., Kadem N., BEKTAŞ Ö., Randa N. C., Tuncer G. O., Albayrak P., Eminoglu T., TEBER S.
Annals of Indian Academy of Neurology, vol.24, no.4, pp.547-551, 2021 (SCI-Expanded)
- V. A Novel Variant of COL6A2 Gene Causing Bethlem Myopathy and Evaluation of Essential Hypertension
Kutluk M. G., Kadem N., BEKTAŞ Ö., Randa N. C., Tuncer G. O. Z., Albayrak P., Eminoglu T., TEBER S.
ANNALS OF INDIAN ACADEMY OF NEUROLOGY, vol.24, no.2, pp.280-282, 2021 (SCI-Expanded)
- VI. The Metabolic Map into the Pathomechanism and Treatment of PGM1-CDG
Radenkovic S., Bird M. J., Emmerzaal T. L., Wong S. Y., Felgueira C., Stiers K. M., Sabbagh L., Himmelreich N., Poschet G., Windmolders P., et al.
AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.104, no.5, pp.835-846, 2019 (SCI-Expanded)
- VII. A NEONATE PRESENTING WITH GRACILE SYNDROME AND BJORNSTAD PHENOTYPE ASSOCIATED WITH BCS1L MUTATION.
Akduman H., Eminoglu T., OKULU E., ERDEVE Ö., Atasay B., ARSAN S.
Genetic counseling (Geneva, Switzerland), vol.27, no.4, pp.509-512, 2016 (SCI-Expanded)
- VIII. 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, vol.9, no.3, pp.400-405, 2015 (SCI-Expanded)
- IX. A novel homozygous YARS2 mutation causes severe myopathy, lactic acidosis, and sideroblastic anemia 2
Nakajima J., Eminoglu T. F., VATANSEVER G., Nakashima M., Tsurusaki Y., Saitsu H., Kawashima H., Matsumoto N., Miyake N.
JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol.59, no.4, pp.229-232, 2014 (SCI-Expanded)
- X. Screening for Fabry disease in patients undergoing dialysis for chronic renal failure in Turkey:

Identification of new case with novel mutation

OKUR İ., EZGÜ F. S., BİBEROĞLU G., Turner L., ERTEM Y., Isitman M., EMİNOĞLU F. T., Hasanoglu A.
GENE, vol.527, no.1, pp.42-47, 2013 (SCI-Expanded)

XI. Quality of life in children treated with restrictive diet for inherited metabolic disease

EMİNOĞLU F. T., Soysal S. A., TÜMER L., OKUR İ., Hasanoglu A.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, vol.55, no.4, pp.428-433, 2013 (SCI-Expanded)

XII. Transient neonatal hyperparathyroidism: a presenting feature of sialidosis type II

EMİNOĞLU F. T., Ozkan M., Igdiri S., Dursun A., Zenciroglu A.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.26, no.7-8, pp.767-769, 2013 (SCI-Expanded)

XIII. Cystic Fibrosis Presenting with Neonatal Cholestasis Simulating Biliary Atresia in a Patient with a Novel Mutation

EMİNOĞLU F. T., Polat E., Gokce S., EZGÜ F. S., Senel S., Apaydin S.
INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.80, no.6, pp.502-504, 2013 (SCI-Expanded)

XIV. Rapid screening of 12 common mutations in Turkish GSD 1a patients using electronic DNA microarray

EMİNOĞLU F. T., EZGÜ F. S., Hasanoglu A., TÜMER L.
GENE, vol.518, no.2, pp.346-350, 2013 (SCI-Expanded)

XV. Literature Review and Outcome of Classic Galactosemia Diagnosed in the Neonatal Period

Karadag N., Zenciroglu A., EMİNOĞLU F. T., Dilli D., Karagol B. S., Kundak A., Dursun A., Hakan N., Okumus N.
CLINICAL LABORATORY, vol.59, no.9-10, pp.1139-1146, 2013 (SCI-Expanded)

XVI. Novel CRLF1 gene mutation in a newborn infant diagnosed with Crisponi syndrome

Hakan N., EMİNOĞLU F. T., Aydin M., Zenciroglu A., Karadag N. N., Dursun A., Okumus N., Ceylaner S.
CONGENITAL ANOMALIES, vol.52, no.4, pp.216-218, 2012 (SCI-Expanded)

XVII. Hypercalcemia in glycogen storage disease type I patients of Turkish origin.

Kasapkara C. S., Tümer L., Okur I., Eminoglu T., Ezgi F. S., Hasanoglu A.
The Turkish journal of pediatrics, vol.54, no.1, pp.35-7, 2012 (SCI-Expanded)

XVIII. The levels of asymmetric dimethylarginine, homocysteine and carotid intima-media thickness in hypercholesterolemic children.

Hasanoğlu A., Okur I., Oren A. C., Biberoglu G., Oktar S., Eminoglu F. T., Tümer L.
The Turkish journal of pediatrics, vol.53, no.5, pp.522-7, 2011 (SCI-Expanded)

XIX. Very long-chain acyl CoA dehydrogenase deficiency which was accepted as infanticide

EMİNOĞLU F. T., TÜMER L., OKUR İ., EZGÜ F. S., BİBEROĞLU G., Hasanoglu A.
FORENSIC SCIENCE INTERNATIONAL, vol.210, no.1-3, 2011 (SCI-Expanded)

XX. Mitochondrial neurogastrointestinal encephalomyopathy (MNGIE): case report with a new mutation

Baris Z., EMİNOĞLU F. T., DALGIÇ B., TÜMER L., Hasanoglu A.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.169, no.11, pp.1375-1378, 2010 (SCI-Expanded)

XXI. Management of phenylketonuria in Europe: Survey results from 19 countries

Blau N., Belanger-Quintana A., Demirkol M., Feillet F. T., Giovannini M., MacDonald A., Trefz F. K., van Spronsen F.
MOLECULAR GENETICS AND METABOLISM, vol.99, no.2, pp.109-115, 2010 (SCI-Expanded)

XXII. 3-Methylcrotonyl-CoA Carboxylase Deficiency: Phenotypic Variability in a Family

EMİNOĞLU F. T., ÖZÇELİK A. B., OKUR İ., TÜMER L., BİBEROĞLU G., DEMİR E., Hasanoglu A., Baumgartner M. R.
JOURNAL OF CHILD NEUROLOGY, vol.24, no.4, pp.478-481, 2009 (SCI-Expanded)

XXIII. Crisponi Syndrome: A New Case With Additional Features and New Mutation in CRLF1

OKUR İ., TÜMER L., Crisponi L., EMİNOĞLU F. T., Chiappe F., Cinaz P., Yenicesu I., Hasanoglu A.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, vol.146A, no.24, pp.3237-3239, 2008 (SCI-Expanded)

XXIV. Multisystem involvement in a patient due to accumulation of amylopectin-like material with diminished branching enzyme activity

EMİNOĞLU F. T., TÜMER L., OKUR İ., Olgunturk R., Hasanoglu A., Gonul I. I., DALGIÇ B.
JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, vol.31, 2008 (SCI-Expanded)

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

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

- TRANSFUSION AND APHERESIS SCIENCE, vol.39, no.3, pp.235-240, 2008 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Rapid screening of 10 common mutations in Turkish Gaucher patients using electronic DNA microarray**
EZGÜ F. S., Hasanoglu A., OKUR İ., BİBEROĞLU G., TÜMER L., EMİNOĞLU F. T., Dogan H.
BLOOD CELLS MOLECULES AND DISEASES, vol.40, no.2, pp.246-247, 2008 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Congenital cricopharyngeal achalasia: a rare cause of dysphagia in an infant.**
Sari S., Eminoğlu F. T., Belen F. B., Dalgıç B., Hasanoğlu A., Boyunağa O. L., Koybaşioğlu A.
The Turkish journal of pediatrics, vol.49, no.2, pp.193-5, 2007 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **Factors related to non-alcoholic fatty liver disease in obese children.**
Eminoğlu T. F., Camurdan O. M., Oktar S. O., Bideci A., Dalgıç B.
The Turkish journal of gastroenterology : the official journal of Turkish Society of Gastroenterology, vol.19, no.2, pp.85-91, 2008 (Scopus)

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **POMPE HASTALIĞINDA ALGLUKOSIDAZ ALFA DESENSITİZASYONU 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 KLINİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Turkey, 29 November 2023, vol.1, pp.832
- II. **Proteinden Kısıtlı Diyet Alan Kalıtsal Metabolik Hastalık Tanılı Hastalarda Nutrisyonel Parametrelerin Değerlendirilmesi.**
SÜRÜCÜ KARA İ., KOÇ YEKEDÜZ M., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T.
1.Uluslararası Çocuk Beslenme Kongresi, Gaziantep, Turkey, 25 - 29 October 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, Turkey, 25 - 29 October 2023
- IV. **Erken Teşhis Edilen Kalıtsal 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, Cyprus (Kktc), 18 - 22 October 2023
- V. **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, Indonesia, 29 August - 01 September 2023
- VI. **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, Indonesia, 29 August - 01 September 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, Indonesia, 29 August - 01 November 2023
- VIII. **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.

- IX. **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, Turkey, 3 - 07 May 2023
- X. **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, Turkey, 3 - 07 May 2023
- XI. **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, Turkey, 3 - 07 May 2023
- XII. **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, Turkey, 3 - 07 May 2023
- XIII. **Taliglucerase-alfa experience with 34 Gaucher disease patients from Turkey**
Mungan N. O., ÇOKER M., Yıldırım G. K., ÜNAL UZUN Ö., Ersoy M., Zeybek A. C. A., Gunes S., ARSLAN N., TÜMER L., Kilic M., et al.
19th Annual World Symposium, Florida, United States Of America, 21 - 26 February 2023, vol.138, pp.98
- XIV. **A novel mutation in a patient with KIDAR syndrome: tenth patient in the literature**
ALTINER Ş., YURTDAŞ A. K., DOĞULU N., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T., KARABULUT H. G.
European Human Genetics Conference, Viyana, Austria, 11 - 14 June 2022
- XV. **Mevalonat Kinaz Eksikliğinin Atipik Sunumu ve Kolçisin 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, Turkey, 28 May 2022
- XVI. **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, Turkey, 28 May 2022
- XVII. **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, Turkey, 28 May - 01 June 2022, pp.479-480
- XVIII. **Alfa-Mannosidozda, Klinik Bulgular, Tedavi Yaklaşımları ve Önceden 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, Turkey, 28 May 2022
- XIX. **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, Turkey, 28 May - 01 June 2022, pp.361-362
- XX. **Trikotiyodistrofi tip 4 ve Glutarik asidüri tip 3'e yol açan nadir bitişik gen delesyonu; dünyada bildirilen ikinci olgununsunu**
Demir E., Doğulu N., Tuna Kırsaçlıoğlu C., Topçu V., Eminoğlu F. T., Kuloğlu Z., Kansu A.
14. ULUSAL ÇOCUK GASTROENTEROLOJİ, HEPATOLOJİ ve BESLENME KONGRESİ, Girne, Cyprus (Kktc), 12 May 2022
- XXI. **DGAT1 (Diaçilgliserol-asiltransferaz 1) gen mutasyonu ilişkili konjenital ishal olguları**
Akpinar A., Özdemir S., Tuna Kırsaçlıoğlu C., Kuloğlu Z., Eminoğlu F. T., Haskoloğlu Z. Ş., Ensari A., Kansu A.
14. Ulusal Çocuk Gastroenteroloji, Hepatoloji ve Beslenme Kongresi, 12.05.2022-15.05.2022, KKTC, Girne, Cyprus

(Kktc), 12 May 2022

- XXII. **Spinoserebellar ataksi otozomal resesif tip 21 ve Ehlers-Danlos sendromu spondilodisplastik tip 3 birlikteliği**
Demir E., Öncül Ü., Havan M., Tuna Kırsaçlıoğlu C., Eminoglu F. T., Kendirli T., Kuloğlu Z., Kansu Tanca A.
14. Ulusal Çocuk Gastroenteroloji, Hepatoloji ve Beslenme Kongresi, Girne, Cyprus (Kktc), 12 May 2022
- XXIII. **1573-2665**
KOÇ YEKEDÜZ M., YILMAZ R., DOĞULU N., ÖNCÜL Ü., çelik g., CEYLANER S., AKBOSTANCI M. C., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Sydney, Australia, 21–24th November 2021, sidney, Australia, 21 - 24 November 2021, vol.5
- XXIV. **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, Australia, 21 November 2021
- XXV. **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, Australia, 21 November 2021
- XXVI. **A Patient with recurrent severe hypoglycemic attacks: Mitochondrial Complex III Deficiency, Nuclear Type III; A Novel UQCRB Variant.**
KOÇ YEKEDÜZ M., ÖNCÜL Ü., KÖSE E., EZGÜ F. S., EMİNOĞLU F. T.
XIV International Congress of Inborn Errors of Metabolism, sidney, Australia, 21 November 2021
- XXVII. **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, Australia, 21 November 2021
- XXVIII. **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, Australia, 21 November 2021
- XXIX. **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, Australia, 21 November 2021
- XXX. **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, Australia, 21 November 2021
- XXXI. **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, Australia, 21 November 2021
- XXXII. **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, Australia, 21 November 2021
- XXXIII. **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, Australia, 21 November 2021
- XXXIV. **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, Australia, 21 November 2021
- XXXV. **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, Australia, 21 November 2021
- XXXVI. **Tiroid Fonksiyon Testleri Her Zaman Tiroid Hastalığını Gösterir mi?**

ÖZSU E., EMİNOĞLU F. T., AYCAN Z., ŞIKLAR Z., BERBEROĞLU M.

UPEK 2020, Turkey, 30 October - 01 November 2020

- XXXVII. **Gaucher disease type 3: Variability in phenotype among siblings with same mutation**
EMİNOĞLU F. T., Oncul U.
16th Annual Research Meeting of the WORLDSymposium(TM), Florida, United States Of America, 10 - 14 February 2020, vol.129
- XXXVIII. **Adaptive functioning of children with organic acidemias**
ÖZALP AKIN E., BİNGÖLER PEKCİCİ E. B., EMİNOĞLU F. T.
3rd International Developmental Pediatrics Association Congress, Manila, Philippines, 9 - 12 December 2019
- XXXIX. **Leigh Sendromu (LS) Ön Tanılı Bir Hastada Olası Genetik Etmenlerin Araştırılması**
gencer oncül e. b., DUMAN D., EMİNOĞLU F. T., AKTUNA S., DUMAN M. T.
VI. Tıbbi Biyoloji ve Genetik Kongresi, Muğla, Turkey, 27 - 30 October 2019
- XL. **Adaptive Functioning Of Children With Organic Acidemias**
ÖZALP AKIN E., BİNGÖLER PEKCİCİ E. B., EMİNOĞLU F. T.
SSIEM 2019: Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Rotterdam, Netherlands, 3 - 06 October 2019, vol.42, pp.160
- XLI. **Adaptive functioning of children with organic acidemias**
ÖZALP AKIN E., BİNGÖLER PEKCİCİ E. B., EMİNOĞLU F. T.
International Inborn Errors Of Metabolism And Nutrition Congress, İstanbul, Turkey, 10 - 14 April 2019
- XLII. **Fetal alkol sendromu düşünülen bir I-cell olgusu**
Özsu E., Okulu E., Eminoglu F. T., Şiklar Z., Atasay F. B., Berberoğlu M.
23.UPEK, Antalya, Turkey, 17 - 21 April 2019
- XLIII. **Whole Mitochondrial Genome Screening in Children with Suspected Mitochondrial Disease**
GENÇER ÖNCÜL E. B., DUMAN D., EMİNOĞLU F. T., AKTUNA S., DUMAN M. T.
Uluslararası Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 10 - 14 April 2019
- XLIV. **The Report of The Case Followed with Propionic Acidemia and Applied Liver Transplantation Succesfully**
YİĞİT A. O., ÖZALP AKIN E., EMİNOĞLU F. T.
International Inborn Errors Of Metabolism And Nutrition Congress, İstanbul, Turkey, 10 - 14 April 2019
- XLV. **Respiratory Manifestations in Inherited Metabolic Diseases: Six-Year Single-Center Experience.**
ÇULLAS İLARSLAN N. E., GÜNAY F., ÇOBANOĞLU F. N., KARAMAN YILMAZ M., EMİNOĞLU F. T.
Intertational Inrrors of Metabolism and Nutrition Congress, İstanbul, Turkey, 10 - 14 April 2019, pp.151-157
- XLVI. **Kistik Fibrozis ve Bronkopulmoner Displazi Hastalarında Serum Kitotriozidaz Düzeylerinin Enflamasyon Belirteci Olarak Değerlendirilmesi**
Keleştemur E., EMİNOĞLU F. T., DOĞAN Ö., ÇOBANOĞLU F. N.
Türk Toraks Derneği 22. Yıllık Kongresi, Turkey, 10 - 14 April 2019, pp.244-245
- XLVII. **Madde kullanan annenin bebeğinde beklenmedik bir tanı: Mukolipidozis tip 2**
TAŞ F., KRAJA E., ÖNCÜL DEMİRÇAN Ü., OKULU E., ÖZSU E., EMİNOĞLU F. T., ERDEVE Ö., ŞIKLAR Z., ARSAN S., ATASAY F. B.
27. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Turkey, 3 - 07 April 2019
- XLVIII. **limb- girdle muscular dystrophy type 2A ASSOCIATED WITH HEPATIC INVOLVEMENT: a case report**
YÜKSEL M. F., göktaş ö. a., BEKTAŞ Ö., EMİNOĞLU F. T., KULOĞLU Z., TEBER S.
13 th meeting of the mediterranean society of myology, 27 - 29 December 2018
- XLIX. **A novel PUS1 muttaion in two siblings with myopathy, lactic acidosis, sideroblastic anemia (MLASA) and failure to thrive**
EMİNOĞLU F. T., Öncül U., KULOĞLU Z., ince e.
15 th MEMG Meeting, 29 November - 02 December 2018
- L. **Mitokondriyal kalitim gösteren tanı konulamamış nadir nöroloji, psikiyatri, metabolizma hastalarında mitokondriyal DNA (mtDNA)'nın taraması**
gencer oncül e. b., DUMAN D., EMİNOĞLU F. T., ERDOĞAN S., AKTUNA S., DUMAN B., DUMAN M. T.

Uluslararası katılımlı 13. Ulusal Tıbbi Genetik Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2018

- LII. **Farklı gastrointestinal yakınlar ile değerlendirilen Munchausen sendromu ve Munchausen by proxy sendromu olan iki olgu**
DEMİR E., TÜRKFİLİZ B., KELEŞTİMUR E., TUNA KIRSAÇLIOĞLU C., SELBUZ S., ALTUNTAŞ C., KULOĞLU Z., ULUKOL B., TOPÇU S., EMİNOĞLU F. T., et al.
12. Ulusal Çocuk Gastroenteroloji, Hepatoloji ve Beslenme Kongresi, Turkey, 18 - 21 April 2018
- LII. **Transaminaz yüksekligi ile Zellweger sendromu tanisi alan iki olgu**
SANDAL S., TUNA KIRSAÇLIOĞLU C., DEMİR E., ALTUNTAŞ C., EMİNOĞLU F. T., TEBER S., KULOĞLU Z., TANCA A.
12. Ulusal Çocuk Gastroenteroloji Hepatoloji ve Beslenme Kongresi, Turkey, 18 - 21 April 2018
- LIII. **Hematopoietik kök hücre nakli yapılan alfa mannosidozlu bir olgu.**
PEKPAK E., İNCE E., İLERİ D. T., EMİNOĞLU F. T., ERTEM M.
10. Ulusal Kemik İliği Transplantasyonu ve Hücresel Tedaviler Kongresi, Turkey, 1 - 03 March 2018
- LIV. **Succesful Allogenic Bone Marrow Transplantation From a Carrier Sibling for the Treatment of Alpha Mannosidosis**
HAZNEDAR P., EMİNOĞLU F. T., İLERİ D. T., İNCE E., ERTEM M.
13th International Congress of Inborn of Metabolism, 5 - 08 September 2017, vol.5, pp.354
- LV. **An unexpected disease in an infant with pancytopenia and pulmonary abscess: glycogen storage disease type 1b**
YAHŞI A., ERAT T., ÖZDEMİR H., TURAL KARA T., EROL R., EMİNOĞLU F. T., İNCE E., ÇOBANOĞLU F. N., FİTOZ Ö. S., DOĞU E. F., et al.
Europeadiatrics Congress 2017, 7 - 10 June 2017, vol.102, pp.139-140
- LVI. **Galactosialidosis with a new mutation in CTSA gene presenting transient hyperparathyroidism a case report**
EMİNOĞLU F. T., TUNÇ G., OKULU E., ERDEVE Ö., ŞIKLAR Z.
13th MEMG Meeting, 28 - 30 October 2016
- LVII. **continuous venovenous hemodiafiltration in the management of newborns with inborn errors of metabolism**
AKDUMAN H., ATASAY F. B., ERDEVE Ö., EMİNOĞLU F. T., TUNÇ G., YAMAN A., TÜZÜN H., KENDİRLİ T., OKULU E., ARSAN S.
EAPS, 21 - 25 October 2016
- LVIII. **Sandhoff Hastalığında Miglustat Tedavisi ve ketojenik Diyetin Nörolojik Buşgular ve Yaşam Süresi Üzerine Etkisi**
EMİNOĞLU F. T., KUTLUK M. G., TEBER S., DEDA G.
V. ULUSALARASI KATILIMLI LİZOZOMAL HASTALIKLAR KONGRESİ, Bodrum, Turkey, 14 April 2016, pp.49
- LIX. **Case presentation: A girl with cholesterol ester storage disease**
EMİNOĞLU F. T., Bolkent M. G., KULOĞLU Z., KANSU TANCA A.
12th Annual WORLD Symposium / Research Meeting of the Lysosomal-Disease-Network, California, United States Of America, 29 February - 04 March 2016, vol.117
- LX. **Mucolipidosis type II (I-cell disease) with pulmonary hypertension and difficult airway**
EMİNOĞLU F. T., Yaman A., KENDİRLİ T., Odekk C., UÇAR T.
12th Annual WORLD Symposium, California, United States Of America, 29 February - 04 March 2016, vol.117
- LXI. **a patient with 6 pyruvoyl tetrahydropterin synthase deficiency**
EMİNOĞLU F. T., KUTLUK M. G., TEBER S.
kongre, 1 - 04 September 2015
- LXII. **Bebeklik Döneminde Kolestaz, Solunum Yetmezliği ve Pulmoner Alveolar Lipoproteinozise Neden Olan Niemann-Pick Tip C2 Hastalığı**
DEMİR A. M., KULOĞLU Z., EMİNOĞLU T., Yaman A., KENDİRLİ T., Deda G., İnce E., KANSU A.
10. ULUSAL ÇOCUK GASTROENTEROLOJİ, HEPATOLOJİ ve BESLENME KONGRESİ, Turkey, 30 April - 03 May 2014
- LXIII. **Lizozomal Hastalık Tanılı Çocukların Gelişimlerinin İzlenmesi ve Özel Gereksinimlerinin Saptanması: Olgu Örnekleri**
BİNGÖLER PEKCİCİ E. B., EMİNOĞLU F. T., ÇELİK P., GÜL GÖK C., KARAASLAN B. T.

Scientific Consultations

TUCMOS Komisyon Üyeliği , Scientific Consultancy, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey, 2022 - Continues

Ankara Üniversitesi Nadir Hastalıklar Uygulama ve Araştırma Merkezi Müdürü, Scientific Consultancy, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey, 2021 - Continues

Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Başkanlığı, Özel Tıbbi Amaçlı Gıdalar Danışma Komisyon Üyeliği 2015, Scientific Consultancy, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey, 2015 - Continues

Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Başkanlığı, Beşeri ve Tıbbi Ürünler Klinik Değerlendirme 1 Komisyonu, Scientific Consultancy, Ankara University, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey, 2020 - 2022

Metrics

Publication: 159

Citation (WoS): 435

Citation (Scopus): 502

H-Index (WoS): 11

H-Index (Scopus): 12

Awards

Eminoğlu F. T., Koç Yekedüz M., Köse E., İnci A., Yüksel M. F., Doğulu N., Şen Akova B., Yeniyay Süt N., Öncül Demircan Ü., Yıldırım M., et al, MPS Hastalarında Karpal Tunel Sendromu Tanısında Elektrofizyolojik Çalışmaya Alternatif: Bilek Ultrasonografisi, XVI. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Kalitsal Metabolik Hastalıklar Mozaигine Güncel Bakış, 28 Mayıs-01 Haziran 2022, Antalya, June 2022