

Prof. Dr. ENVER ŞİMŞEK



Kiőisel Bilgiler

İő Telefonu: [+90 222 239 2979](tel:+902222392979) Dahili: 2727

E-posta: esimsek@ogu.edu.tr

Diğer E-posta: enversimsek06@hotmail.com

Web: <https://avesis.ogu.edu.tr/esimsek>

Posta Adresi: Batıkent Mahallesi Tevfik Fikret Caddesi No:37A F-6 Tepebaőı, ESKİŞEHİR



Uluslararası Araőtırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-0120-9976

Yoksis Araőtırmacı ID: 11811

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Türkiye 1993 - 1997

Tıpta Uzmanlık, Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakóltesi, Dahili Tıp Bil., Türkiye 1989 - 1993

Lisans, İstanbul Üniversitesi, Tıp Fakóltesi, Türkiye 1982 - 1988

Yabancı Diller

İngilizce, C1 İleri

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Yenidoğanın fizyolojik tartı kaybında ve ekstrauterin yaőama adaptasyonunda atrial natriüretik peptidin (a ANP) rolü, Erciyes Üniversitesi, Din Eğitimi Anabilim Dalı, 1993

Araştırma Alanları

Pediyatrik Endokrinoloji ve Metabolizma

Akademik Unvanlar / Gőevler

Prof. Dr., Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKólTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BólLÜMÜ, 2011 - Devam Ediyor

Doç. Dr., Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, TIP FAKólTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BólLÜMÜ, 2010 - 2010

Yrd. Doç. Dr., Abant İzzet Baysal Üniversitesi, Düzce Tıp Fakóltesi, 1998 - 2004

Verdiđi Dersler

Lisans

Kalsiyum Metabolizması Bozuklukları, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017

Hipoparatiroidi, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
Raşitizm, Lisans, 2017 - 2018
Tip 1 Diabetes mellitus, Lisans, 2017 - 2018
Konjenital hipotiroidi, Lisans, 2017 - 2018
Konjenital adrenal hiperplazi, Lisans, 2017 - 2018
Cinsel farklılaşma bozuklukları, Lisans, 2017 - 2018
Diyabetik Ketoasidoz Tanı ve Tedavi Yaklaşımı, Lisans, 2017 - 2018
ERken Puberte, Lisans, 2017 - 2018
Hipoglisemi, Lisans, 2017 - 2018, 2016 - 2017
Puberte bozuklukları, Lisans, 2016 - 2017
Genital Sistem Hastalıkları, Lisans, 2016 - 2017
Diyabet Ketoasidoz Tanı ve Tedavi Prensipleri, Lisans, 2016 - 2017
Adrenal Yetmezlik, Lisans, 2016 - 2017
Tip 1 Diyabetes Mellitus: Etiyopatogenez, Epidemiyoloji, Tanı ve Tedavi, Lisans, 2016 - 2017
Genital Farklılaşma Fizyolojisi, Cinsel Farklılaşma Bozuklukları, Lisans, 2016 - 2017
Ön Lisans
Hipoglisemi, Ön Lisans, 2017 - 2018
Tip 1 Diyabet Tanı, Tedavi, Ön Lisans, 2017 - 2018
Puberte Bozuklukları, Ön Lisans, 2017 - 2018
Kalsiyum Metabolizması Bozuklukları: Hipokalsemi, Ön Lisans, 2017 - 2018
Adrenal Yetmezlik, Ön Lisans, 2017 - 2018
Hipoparatiroidi, Ön Lisans, 2017 - 2018
Gonadal Hastalıklara Yaklaşım, Ön Lisans, 2017 - 2018
Genital Sistem Muayenesi, Ön Lisans, 2017 - 2018

Yönetilen Tezler

Şimşek E., Acil servise kafa travması ile getirilen hastalarda başvurudan bir gün sonra ve 6. ayda hipofiz fonksiyon testlerinin araştırılması, Tıpta Uzmanlık, T.ÇINAR(Öğrenci), 2018

Jüri Üyelikleri

Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Mayıs, 2021
Doçentlik Sınavı, Doçentlik Sınavı, Eskişehir Osmangazi Üniversitesi, Mayıs, 2021

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- Key Clinical and X-Ray Characteristics for the Diagnosis of Kenny-Caffey Syndrome Types 1 and 2**
ŞİMŞEK E., Eren S. E., Cayir A., Tokur O., ÇİLİNGİR O., ŞİMŞEK T.
MOLECULAR SYNDROMOLOGY, cilt.16, sa.1, ss.77-86, 2025 (SCI-Expanded)
- Screening of Mutations in Maturity-onset Diabetes of the Young-related Genes and RFX6 in Children with Autoantibody-negative Type 1 Diabetes Mellitus.**
Şimşek E., Cilingir O., Simsek T., Kocagil S., Erzurumluoglu Gokalp E., Demiral M., Binay C.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.16, sa.2, ss.137-145, 2024 (SCI-Expanded)
- Comparison of Makorin Ring Finger Protein 3 Levels Between Obese and Normal Weight Patients with Central Precocious Puberty.**
Eren S. E., Simsek E.
Journal of clinical research in pediatric endocrinology, cilt.15, sa.2, ss.182-189, 2023 (SCI-Expanded)

- IV. **Increased Severe Cases and New-Onset Type 1 Diabetes Among Children Presenting With Diabetic Ketoacidosis During First Year of COVID-19 Pandemic in Turkey**
Kiral E., Kirel B., Havan M., Keskin M., Karaoglan M., Yildirim A., Kangin M., Talay M. N., Urun T., Altug U., et al.
FRONTIERS IN PEDIATRICS, cilt.10, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **PLXNB1 mutations in the etiology of idiopathic hypogonadotropic hypogonadism**
Welch B. A., Cho H., Ucakurk S. A., Farmer S. M., Cetinkaya S., ABACI A., AKKUŞ G., ŞİMŞEK E., KOTAN L. D., TURAN İ., et al.
JOURNAL OF NEUROENDOCRINOLOGY, cilt.34, sa.4, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Inactivating NHLH2 variants cause idiopathic hypogonadotropic hypogonadism and obesity in humans**
Topaloglu A. K., ŞİMŞEK E., Kocher M. A., Mammadova J., BÖBER E., KOTAN L. D., TURAN İ., CELİLOĞLU C., GÜRBÜZ F., YÜKSEL B., et al.
HUMAN GENETICS, cilt.141, sa.2, ss.295-304, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **Neonatal Screening for Congenital Adrenal Hyperplasia in Turkey: Outcomes of Extended Pilot Study in 241,083 Infants**
GÜRAN T., Tezel B., Cakir M., AKINCI A., ORBAK Z., KESKİN M., EKLIÖĞLU B. S., Ozon A., Ozbek M. N., KARAGÜZEL G., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.12, sa.3, ss.287-294, 2020 (SCI-Expanded)
- VIII. **Quality-of-life Evaluation of Healthy Siblings of Children with Chronic Illness**
DİNLEYİCİ M., ÇARMAN K. B., Ozdemir Z. C., HARMANCI K., EREN M., KIREL B., ŞİMŞEK E., YARAR C., Camurdan A. D., Dagli F. S.
BALKAN MEDICAL JOURNAL, cilt.37, sa.1, ss.34-42, 2020 (SCI-Expanded)
- IX. **EVALUATION OF THE HYPOTHALAMIC-PITUITARY-ADRENAL AXIS IN A PAEDIATRIC INTENSIVE CARE UNIT**
Demiral M., Kiral E., Dinleyici E. Ç., Simsek E.
ACTA ENDOCRINOLOGICA-BUCHAREST, cilt.15, sa.4, ss.466-471, 2019 (SCI-Expanded)
- X. **Clinical, Histochemical, and Molecular Study of Three Turkish Siblings Diagnosed with H Syndrome, and Literature Review**
Şimşek E., Şimşek T., Eren M., Yılmaz E., Arık D., Çilingir O., Ceylaner S., Harmanci K.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.91, sa.5, ss.346-355, 2019 (SCI-Expanded)
- XI. **Clinical and Laboratory Characteristics of Hyperprolactinemia in Children and Adolescents: National Survey**
EREN E., Ergur A. T., İŞGÜVEN Ş. P., Bitkin E. C., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Bas F., Yel S., Bas S., Sobu E., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.11, sa.2, ss.149-156, 2019 (SCI-Expanded)
- XII. **The Role of Umbilical Cord Blood Concentration of IGF-I, IGF-II, Leptin, Adiponectin, Ghrelin, Resistin, and Visfatin in Fetal Growth**
Yalinbas E. E., Binay C., ŞİMŞEK E., Aksit M. A.
AMERICAN JOURNAL OF PERINATOLOGY, cilt.36, sa.6, ss.600-608, 2019 (SCI-Expanded)
- XIII. **Neonatal Screening for Congenital Adrenal Hyperplasia in Turkey: A Pilot Study with 38,935 Infants**
GÜRAN T., Tezel B., GÜRBÜZ F., EKLIÖĞLU B. S., HATİPOĞLU N., Kara C., ŞİMŞEK E., ÇİZMECİOĞLU JONES F. M., Ozon A., Bas F., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.11, sa.1, ss.13-23, 2019 (SCI-Expanded)
- XIV. **Effectiveness of Two Different Methods for Pain Reduction During Insulin Injection in Children With Type 1 Diabetes: Buzzy and ShotBlocker**
Şahiner N. C., Türkmen A. S., Acikgoz A., Şimşek E., Kirel B.
WORLDVIEWS ON EVIDENCE-BASED NURSING, cilt.15, sa.6, ss.464-470, 2018 (SCI-Expanded)
- XV. **Severe consumptive hypothyroidism caused by multiple infantile hepatic haemangiomas**
ŞİMŞEK E., Demiral M., Gundogdu E.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.31, sa.7, ss.823-827, 2018 (SCI-Expanded)
- XVI. **SLC4A4 compound heterozygous mutations in exon-intron boundary regions presenting with severe proximal renal tubular acidosis and extrarenal symptoms coexisting with Turner's syndrome: a case**

report

Horita S., Şimşek E., Şimşek T., Yıldırım N., Ishiura H., Nakamura M., Satoh N., Suzuki A., Tsukada H., Mizuno T., et al
BMC MEDICAL GENETICS, cilt.19, 2018 (SCI-Expanded)

- XVII. **Response to growth hormone treatment in very young patients with growth hormone deficiencies and mini-puberty**
Cetinkaya S., Poyrazoglu S., Bas F., Ercan O., Yildiz M., Adal E., BEREKET A., ABALI S., Aycan Z., Erdeve S. S., et al.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.31, sa.2, ss.175-184, 2018 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Neonatal Screening for Congenital Adrenal Hyperplasia in Turkey: A Pilot Study with 38,935 Infants**
Guran T., Tezel B., Gurbuz F., Eklioglu B. S., HATİPOĞLU N., Kara C., Sahin N., Simsek E., Cizmecioglu F. M., ÖZÖN Z. A., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.141-142, 2018 (SCI-Expanded)
- XIX. **Phenotype-Genotype Correlations of CYP21A2 Mutations in Patients with Congenital Adrenal Hyperplasia in Turkey**
ŞİMŞEK E., Binay C., ÇİLİNGİR O., Demiral M., Hazer I., ARTAN S.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.90, ss.141, 2018 (SCI-Expanded)
- XX. **Evaluation of Coagulation Profile in Children with Type 1 Diabetes Mellitus Using Rotational Thromboelastometry**
Binay C., Turhan A. B., ŞİMŞEK E., BÖR Ö., Akay O. M.
INDIAN JOURNAL OF HEMATOLOGY AND BLOOD TRANSFUSION, cilt.33, sa.4, ss.574-580, 2017 (SCI-Expanded)
- XXI. **CLINICAL AND LABORATORY CHARACTERISTICS OF HYPERPROLACTINEMIC CHILDREN AND ADOLESCENTS: NATIONAL SURVEY**
EREN E., Ergur A. T., İŞGÜVEN Ş. P., Bitkin E. C., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Genens M., Doğan M., Yel S., Bas S., et al.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.88, ss.313-314, 2017 (SCI-Expanded)
- XXII. **Two Frameshift Mutations in MKRN3 in Turkish Patients with Familial Central Precocious Puberty**
ŞİMŞEK E., Demiral M., Ceylaner S., KIREL B.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.87, sa.6, ss.405-411, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Gonadoblastoma and Papillary Tubal Hyperplasia in Ototesticular Disorder of Sexual Development**
ŞİMŞEK E., Binay C., Demiral M., TOKAR B., Kabukcuoglu S., Ustun M.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.8, sa.3, ss.351-355, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Evaluation of therapeutics management patterns and glycemic control of pediatric type 1 diabetes mellitus patients in Turkey: A nationwide cross-sectional study**
Hatun S., Demirbilek H., DARCAN Ş., Yuksel A., Binay C., Simsek D. G., Kara C., Cetinkaya E., Unuvar T., Ucak Turk A., et al.
DIABETES RESEARCH AND CLINICAL PRACTICE, cilt.119, ss.32-40, 2016 (SCI-Expanded)
- XXV. **The Growth Characteristics of Patients with Noonan Syndrome: Results of Three Years of Growth Hormone Treatment: A Nationwide Multicenter Study**
Siklar Z., Genens M., Poyrazoglu S., Bas F., Darendeliler F., Bundak R., Aycan Z., Erdeve S. S., Cetinkaya S., Guven A., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.8, sa.3, ss.305-312, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Natural History of Congenital Generalized Lipodystrophy: A Nationwide Study From Turkey**
Akinci B., Onay H., Demir T., ÖZEN S., Kayserili H., Akinci G., Nur B., Tuysuz B., Ozbek M. N., Gungor A., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.101, sa.7, ss.2759-2767, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Cellular Trace Element Changes in Type 1 Diabetes Patients**
Ugurlu V., Binay C., ŞİMŞEK E., BAL C.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.8, sa.2, ss.180-186, 2016 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Anthropometric findings from birth to adulthood and their relation with karyotype distribution in Turkish girls with Turner syndrome**
Sari E., BEREKET A., Yesilkaya E., Bas F., Bundak R., Aydin B. K., DARCAN Ş., Dundar B., Buyukinan M., Kara C., et al.
AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A, cilt.170, sa.4, ss.942-948, 2016 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Clinical and Hormonal Features of a Male Adolescent with Congenital Isolated Follicle-Stimulating Hormone Deficiency**

- ŞİMŞEK E., Montenegro L. R., Binay C., Demiral M., AÇIKALIN M. F., Latronico A. C.
HORMONE RESEARCH IN PAEDIATRICS, cilt.85, sa.3, ss.207-212, 2016 (SCI-Expanded)
- XXX. **Growth hormone and the risk of atherosclerosis in growth hormone-deficient children**
Binay C., ŞİMŞEK E., Yildirim A., Kosger P., Demiral M., Kilic Z.
GROWTH HORMONE & IGF RESEARCH, cilt.25, sa.6, ss.294-297, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Growth curves for Turkish Girls with Turner Syndrome: Results of the Turkish Turner Syndrome Study Group**
Darendeliler F., Yesilkaya E., BEREKET A., Bas F., Bundak R., Sari E., Aydin B. K., DARCAN Ş., Dundar B., Buyukinan M., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.7, sa.3, ss.183-191, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Turner Syndrome and Associated Problems in Turkish Children: A Multicenter Study**
Yesilkaya E., BEREKET A., Darendeliler F., Bas F., Poyrazoglu S., Aydin B. K., DARCAN Ş., Dundar B., Buyukinan M., Kara C., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.7, sa.1, ss.27-36, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Current Practice in Diagnosis and Treatment of Growth Hormone Deficiency in Childhood: A Survey from Turkey**
Poyrazoglu S., Akcay T., ARSLANOĞLU İ., ATABEK M. E., Atay Z., BERBEROĞLU M., BEREKET A., BİDECİ A., Bircan I., BÖBER E., et al.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.7, sa.1, ss.37-44, 2015 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **The correlation between GnRH stimulation testing and obstetric ultrasonographic parameters in precocious puberty**
Binay C., ŞİMŞEK E., BAL C.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.27, ss.1193-1199, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXV. **Metastatic Papillary Thyroid Carcinoma in an Autonomous Hyperfunctioning Thyroid Nodule in an Adolescent**
ŞİMŞEK E., Binay C., İLHAN H., İhtiyar E., AK SİVRİKOZ İ., DÜNDAR E., AKÇAR N.
ENDOCRINE REVIEWS, cilt.35, sa.3, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Evaluation of Coagulation Profile with Using Thromboelastography in Children and Adolescents with Type 1 Diabetes Mellitus**
Binay C., Turhan A. B., ŞİMŞEK E., BÖR Ö., Akay M.
ENDOCRINE REVIEWS, cilt.35, sa.3, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **Prevalence of Nonclassic Congenital Adrenal Hyperplasia in Turkish Children Presenting with Premature Pubarche, Hirsutism, or Oligomenorrhoea**
Binay C., ŞİMŞEK E., ÇİLİNGİR O., Yuksel Z., Kutlay O., ARTAN S.
INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, 2014 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **Congenital hyperinsulinism presenting with different clinical, biochemical and molecular genetic spectra**
ŞİMŞEK E., Binay C., Flanagan S. E., Ellard S., Hussain K., Kabukcuoglu S.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.6, ss.584-590, 2013 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Increased Coagulation in Childhood Obesity**
Bilge Y. D., Alioglu B., Simsek E., Tapci A. E., Ozen C.
PEDIATRIC HEMATOLOGY AND ONCOLOGY, cilt.29, sa.8, ss.721-727, 2012 (SCI-Expanded)
- XL. **Nonalcoholic fatty liver diseases in obese children and adolescents**
KIREL B., ŞİMŞEK E., Toker R. T., ÇOLAK E.
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.47, sa.3, ss.174-180, 2012 (SCI-Expanded)
- XLI. **The earlier described mutation (c.307C > T [p.R103X]) in the SRD5A2 gene causing a 46,XY female phenotype**
ŞİMŞEK E., Binay C., Ceylaner S.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.25, ss.543-545, 2012 (SCI-Expanded)
- XLII. **Leucine-sensitive hyperinsulinaemic hypoglycaemia in patients with loss of function mutations in 3-Hydroxyacyl-CoA Dehydrogenase**

- Heslegrave A. J., Kapoor R. R., Eaton S., Chadeaux B., Akcay T., ŞİMŞEK E., Flanagan S. E., Ellard S., Hussain K.
ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES, cilt.7, 2012 (SCI-Expanded)
- XLIII. **Procoagulant and Anticoagulant Factors in Childhood Hypothyroidism**
Kilic N., Dallar Y., Simsek E., Karamercan S., Tapci A. E., Alioglu B.
INTERNATIONAL JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, 2012 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Genome-Wide Homozygosity Analysis Reveals HADH Mutations as a Common Cause of Diazoxide-Responsive Hyperinsulinemic-Hypoglycemia in Consanguineous Pedigrees**
Flanagan S. E., Patch A., Locke J. M., Akcay T., ŞİMŞEK E., Alaei M., Yekta Z., Desai M., Kapoor R. R., Hussain K., et al.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.96, sa.3, 2011 (SCI-Expanded)
- XLV. **A Novel Pathogenic DNA Variation in the OCRL1 Gene in Lowe Syndrome**
ŞİMŞEK E., Simsek T., Dallar Y., Can O., Willems P. J.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.3, sa.1, ss.29-31, 2011 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Esophageal achalasia with panhypopituitarism: A rare association**
Simsek E., Can O., Dallar Y.
PEDIATRICS INTERNATIONAL, cilt.53, sa.1, ss.102-105, 2011 (SCI-Expanded)
- XLVII. **Novel mutations in the USH1C gene in Usher syndrome patients**
Jose Aparisi M., Garcia-Garcia G., Jaijo T., Rodrigo R., Graziano C., Seri M., ŞİMŞEK T., Simsek E., Bernal S., Baiget M., et al.
MOLECULAR VISION, cilt.16, ss.2948-2954, 2010 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Utility of ApoB/ApoA1 Ratio for the Prediction of Cardiovascular Risk in Children with Metabolic Syndrome**
Erdeve S. S., ŞİMŞEK E., Dallar Y., Biyikli Z.
INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.77, sa.11, ss.1261-1265, 2010 (SCI-Expanded)
- XLIX. **Childhood obesity-related cardiovascular risk factors and carotid intima-media thickness**
Simsek E., Balta H., Balta Z., Dallar Y.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.52, sa.6, ss.602-611, 2010 (SCI-Expanded)
- L. **Familial Clustering of Metabolic Syndrome Components in Parents of Obese Children**
Erdeve S. S., Simsek E., Dallar Y., Biyikli Z.
ENDOCRINOLOGIST, cilt.20, sa.5, ss.240-242, 2010 (SCI-Expanded)
- LI. **Relationships between non-alcoholic fatty liver disease and left ventricle index in obese Turkish children**
Selver B., Simsek E., Kocabas U., Dallar Y.
ENDOCRINE JOURNAL, cilt.57, 2010 (SCI-Expanded)
- LII. **Pituitary hyperplasia mimicking pituitary macroadenoma in two adolescent patients with long-standing primary hypothyroidism: case reports and review of literature**
Simsek E., Simsek T., Savas-Erdeve S., Erdogmus B., Dosoglu M.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.51, sa.6, ss.624-630, 2009 (SCI-Expanded)
- LIII. **A novel mutation of the GLUT2 gene in a Turkish patient with Fanconi-Bickel syndrome**
Simsek E., Savas-Erdeve S., Sakamoto O., Doganci T., Dallar Y.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.51, sa.2, ss.166-168, 2009 (SCI-Expanded)
- LIV. **Prolonged Hungry Bone Syndrome in a 10-year-old Child with Parathyroid Adenoma**
Simsek E., Arikan Y., Dallar Y., Akkus M. A.
INDIAN PEDIATRICS, cilt.46, sa.2, ss.178-180, 2009 (SCI-Expanded)
- LV. **Childhood obesity-related cardiovascular risk factors and carotid intima-media thickness**
Simsek E., Dallar Y., Balta H., Balta Z.
HORMONE RESEARCH, cilt.72, ss.412, 2009 (SCI-Expanded)
- LVI. **Cerebral salt wasting in a child with cervicothoracic hematoma**
Simsek E., Dilli D., Yasitli U., Oezlem N., Bostanci I., Dallar Y.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.21, sa.7, ss.695-700, 2008 (SCI-Expanded)
- LVII. **The prevalence of overweight and obese children aged 6-17 years in the West Black Sea region of Turkey**

- Simsek E., Akpınar S., Bahcebasi T., Senses D. A., Kocabay K.
INTERNATIONAL JOURNAL OF CLINICAL PRACTICE, cilt.62, sa.7, ss.1033-1038, 2008 (SCI-Expanded)
- LVIII. **Prolonged hungry bone syndrome secondary to Parathyroidectomy in a 10-year-old child with parathyroid adenoma**
Simsek E., Arikın Y., Akkus M. A., Dallar Y.
HORMONE RESEARCH, cilt.70, ss.243-244, 2008 (SCI-Expanded)
- LIX. **Evaluation of the thyroid blood flow with Doppler ultrasonography in healthy school-aged children**
Yazıcı B., Simsek E., Erdogmus B., Bahcebasi T., Aktas A., Buyukkaya R., Uzun H., Safak A. A.
EUROPEAN JOURNAL OF RADIOLOGY, cilt.63, sa.2, ss.286-289, 2007 (SCI-Expanded)
- LX. **Traumatic optic nerve avulsion.**
Simsek T., Simsek E., İlhan B., Özalp S., Sekercioglu B., Zilelioglu O.
Journal of pediatric ophthalmology and strabismus, cilt.43, ss.367-9, 2006 (SCI-Expanded)
- LXI. **Traumatic optic nerve avulsion**
ŞİMŞEK T., Simsek E., İlhan B., Özalp S., Sekercioglu B., Zilelioglu O.
JOURNAL OF PEDIATRIC OPHTHALMOLOGY & STRABISMUS, cilt.43, sa.6, ss.367-369, 2006 (SCI-Expanded)
- LXII. **A novel thyroid hormone receptor-beta mutation that fails to bind nuclear receptor corepressor in a patient as an apparent cause of severe, predominantly pituitary resistance to thyroid hormone**
Wu S., Cohen R., Simsek E., Senses D., Yar N., Grasberger H., Noel J., Refetoff S., Weiss R.
JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.91, sa.5, ss.1887-1895, 2006 (SCI-Expanded)
- LXIII. **Vitamin D-resistant rickets, primary hypothyroidism, and diabetes insipidus associated with infantile cystinosis**
Simsek E., Senses D. A., Mindanlı G., Kocabay K.
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.128-129, 2006 (SCI-Expanded)
- LXIV. **Hypogonadotropic hypogonadism and growth hormone deficiency in a patient with primary hypothyroidism associated with pituitary hyperplasia mimicking pituitary macroadenoma**
Simsek E., Simsek T., Erdogmus B., Dosoglu M., Kocabay K.
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.185, 2006 (SCI-Expanded)
- LXV. **One-alpha vitamin D trial for the diagnosis of type 1 vitamin D-resistant rickets**
Dallar Y., Erdeve S., Simsek E., Tiras U., Basbay Y.
HORMONE RESEARCH, cilt.65, ss.132, 2006 (SCI-Expanded)
- LXVI. **Sonographic assessment of the normal limits and percentile curves of liver, spleen, and kidney dimensions in healthy school-aged children**
Safak A., Simsek E., Bahcebasi T.
JOURNAL OF ULTRASOUND IN MEDICINE, cilt.24, sa.10, ss.1359-1364, 2005 (SCI-Expanded)
- LXVII. **Congenital sialoblastoma (embryoma) associated with premature centromere division and high level of alpha-fetoprotein**
Özdemir I., Simsek E., Silan F., Demirci F.
PRENATAL DIAGNOSIS, cilt.25, sa.8, ss.687-689, 2005 (SCI-Expanded)
- LXVIII. **Isolated 17,20-lyase (desmolase) deficiency in a 46,XX female presenting with delayed puberty**
Simsek E., Özdemir I., Lin L., Achermann J.
FERTILITY AND STERILITY, cilt.83, sa.5, ss.1548, 2005 (SCI-Expanded)
- LXIX. **Assessment of magnesium status in newly diagnosed diabetic children: measurement of erythrocyte magnesium level and magnesium tolerance testing**
Simsek E., Karabay M., Kocabay K.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.47, sa.2, ss.132-137, 2005 (SCI-Expanded)
- LXX. **Neonatal screening for congenital hypothyroidism in West Black Sea area, Turkey**
Simsek E., Karabay M., Kocabay K.
INTERNATIONAL JOURNAL OF CLINICAL PRACTICE, cilt.59, sa.3, ss.336-341, 2005 (SCI-Expanded)
- LXXI. **Subacute sclerosing panencephalitis (SSPE) associated with congenital measles infection**
Simsek E., Öztürk A., Yavuz C., Kocabay K.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.47, sa.1, ss.58-62, 2005 (SCI-Expanded)

- LXXII. **A case of primary Addison's disease with hyperemesis gravidarum and successful pregnancy**
Ozdemir I., Demirci F., Yucel O., Simsek E., Yildiz I.
EUROPEAN JOURNAL OF OBSTETRICS GYNECOLOGY AND REPRODUCTIVE BIOLOGY, cilt.113, sa.1, ss.100-102, 2004 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **Atypical meningioma and extensive calvarium defects in neurofibromatosis type 1**
Simsek E., Yavuz C., Ustundag N.
PEDIATRIC RADIOLOGY, cilt.33, sa.8, ss.551-553, 2003 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **A new mutation of the fukutin gene in a non-Japanese patient**
Silan F., Yoshioka M., Kobayashi K., Simsek E., Tunc M., Alper M., Cam M., Guven A., Fukuda Y., Kinoshita M., et al.
ANNALS OF NEUROLOGY, cilt.53, sa.3, ss.392-396, 2003 (SCI-Expanded)
- LXXV. **Sensitivity of iodine deficiency indicators and iodine status in Turkey**
Simsek E., Safak A., Yavuz O., Aras S., Dogan S., Kocabay K.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.16, sa.2, ss.197-202, 2003 (SCI-Expanded)
- LXXVI. **Wolfram (DIDMOAD) syndrome: a multidisciplinary clinical study in nine Turkish patients and review of the literature**
Simsek E., Simsek T., Tekgul S., Hosal S., Seyrantepe V., Aktan G.
ACTA PAEDIATRICA, cilt.92, sa.1, ss.55-61, 2003 (SCI-Expanded)
- LXXVII. **Iodine deficiency in Turkey**
Yordam N., Ozon A., Alikasifoglu A., Ozgen A., Ceren N., Zafer Y., Simsek E.
EUROPEAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.158, sa.6, ss.501-505, 1999 (SCI-Expanded)
- LXXVIII. **Urological manifestations of the Wolfram syndrome: Observations in 14 patients**
Tekgul S., Oge O., Simsek E., Yordam N., Kendi S.
JOURNAL OF UROLOGY, cilt.161, sa.2, ss.616-617, 1999 (SCI-Expanded)
- LXXIX. **Mitochondrial DNA studies in Wolfram (DIDMOAD) syndrome**
Seyrantepe V., Topaloglu H., Simsek E., Ozguc M., Yordam N.
LANCET, cilt.347, sa.9002, ss.695-696, 1996 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Comparison of Combined Oral Contraceptives and a Transdermal Estrogen Patch With Oral Progesterone: Treatment of Abnormal Uterine Bleeding in Adolescents.**
Ulukapi H. B., Simsek E.
Cureus, cilt.16, sa.10, 2024 (ESCI)
- II. **Change in the Frequency of Autoimmune Diseases in Children During the COVID 19 Pandemic and Lock Down Period Compared to the Pre Pandemic Period**
Kirel B., Kavaz Tufan A., Sülü A., Kılıç Yıldırım G., Çetin N., Harmancı K., Uçar B., Şahin S., Şimşek E., Çarman K. B., et al.
Osmangazi Tıp Dergisi, sa.1, ss.42-49, 2023 (Hakemli Dergi)
- III. **The role of paediatricians in implementing adequate social programs to assist children suffering parental loss**
ŞİMŞEK E., Karabay M., KOCABAY K.
Türk Pediatri Arşivi, cilt.38, 2019 (Scopus)
- IV. **The effects of short-term use of granulocyte colony-stimulating factor on bone metabolism in child cancer patients**
Turhan A. B., Binay C., BÖR Ö., ŞİMŞEK E.
NORTHERN CLINICS OF ISTANBUL, cilt.5, sa.4, ss.277-281, 2018 (ESCI)
- V. **Growth Hormone Treatment Indications in Children and Adolescents**
ŞİMŞEK E., ŞİMŞEK T.
Osmangazi Journal of Medicine, cilt.39, sa.3, ss.104-114, 2017 (Hakemli Dergi)
- VI. **Neonatal hypercalcaemia associated with congenital adrenal hyperplasia**

BİNAY Ç., ŞİMŞEK E., TEKİN A. N., DEMİRAL M.

JOURNAL OF EXPERIMENTAL AND CLINICAL MEDICINE, cilt.34, sa.3, ss.223-225, 2017 (Scopus)

VII. Horner Syndrome Secondary to Thyroid Surgery

Demiral M., Binay C., ŞİMŞEK E., İLHAN H.

CASE REPORTS IN ENDOCRINOLOGY, cilt.2017, 2017 (ESCI)

VIII. Hyperglycemia After Metformin Overdose A Case Report

ŞAHİN S., Binay Ç., ŞİMŞEK E., DİNLEYİCİ E. Ç., ÇARMAN K. B.

International Journal of Clinical Pediatrics, cilt.5, ss.44-46, 2016 (Hakemli Dergi)

IX. Isolated Microspherophakia Presenting with Angle-Closure Glaucoma

ŞİMŞEK T., Beyazyildiz E., ŞİMŞEK E., Ozturk F.

TURK OFTALMOLOJİ DERGİSİ-TURKISH JOURNAL OF OPHTHALMOLOGY, cilt.46, sa.5, ss.237-240, 2016 (ESCI)

X. Eskişehir ilinde Tip 1 diyabetes mellitus tanısı ile izlenen hastaların epidemiyolojik özellikleri

DEMİRAL M., BİNAY Ç., ŞİMŞEK E.

Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Dergisi, cilt.59, ss.14-20, 2016 (Scopus)

XI. ÇOCUK VE ADOLESANLARDA HASHİMOTO TİROİDİTİ HASHIMOTO THYROIDITIS IN CHILDREN AND ADOLESCENTS

BİNAY Ç., ŞİMŞEK E.

OSMANGAZİ JOURNAL OF MEDICINE, cilt.38, sa.0, 2016 (Hakemli Dergi)

XII. Fibrodysplasia Ossificans Progressiva: Case Report

ŞİMŞEK E., Binay C., Gobut N.

GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, cilt.13, sa.3, ss.222-226, 2015 (ESCI)

XIII. Non alcoholic fatty liver disease and the left ventricle mass index in obese children

SELVER EKİLOĞLU B., ŞİMŞEK E.

Metabolic Syndrome, 2012 (Hakemli Dergi)

XIV. Increased thrombin activable fibrinolysis inhibitor and decreased tissue factor pathway inhibitor and thrombomodulin levels in children with hypothyroidism

Alioğlu B., ŞİMŞEK E., Kılıç N.

J Clin Res Pediatr Endocrinol, cilt.4, sa.3, ss.146-150, 2012 (Hakemli Dergi)

XV. Investigating for Insulin Resistance and Type 2 Diabetes Mellitus in Obese Children

Simsek E., Karabay M., Aras S., Kocabay K.

TURKISH JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, cilt.9, sa.1, ss.17-22, 2005 (ESCI)

XVI. Calcium Phosphorus and Magnesium Homeostasis

ŞİMŞEK E., KOCABAY K.

Türkiye Klinikleri J Pediatr, cilt.11, sa.4, ss.211-220, 2002 (Hakemli Dergi)

Kitaplar

I. Adrenal Tümörler

ŞİMŞEK E.

Temel Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet, Feyza Darendeliler, Cengiz Kara, Zehra Aycan, Erdal Eren, Editör, İstanbul Tıp Kitabevleri, İstanbul, ss.473-481, 2023

II. Çocukluk Çağı Adrenokortikal Tümörler

ŞİMŞEK E.

ÇOCUKLUK ÇAĞI ADRENAL HASTALIKLARI, Bilgin Yüksel, Editör, TÜRKİYE KLİNİKLERİ, Ankara, ss.101-115, 2022

Hakemli Bilimsel Toplantılarda Yayımlanmış Bildiriler

I. Sotos sendromu: Klinik ve genetik özellikleri

Urem O., Çilingir O., Yılmaz M., Şimşek E.

- XXII.Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları , Ankara, Türkiye, 2 - 03 Kasım 2024, ss.35
- II. **Orantısız boy kısalığı ile başvuran Kabuki Make-Up sendromu**
Yılmaz M., Urem O., Şimşek E.
XXII. Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumu, Ankara, Türkiye, 2 - 03 Kasım 2024, ss.118
- III. **Familiyal Disalbuminemik Hipertiroksinemi**
Şimşek E., Yılmaz M., Kocagil S., Urem O.
XXII. Çocuk Endokrinolojisi Olgu Sunumları, Ankara, Türkiye, 2 - 03 Kasım 2024, ss.117
- IV. **Boy kısalığı şikayeti ile başvuran dismorfik hasta: 3M sendromu.**
Urem O., Yılmaz M., Aksoy Genç A., Şimşek E.
XXVIII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, ss.1
- V. **Tiroid Hormon Direnci Olan 4 Olgu**
Şimşek E., Yılmaz M., Urem O., Aksoy Genç A.
XXVIII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, ss.270
- VI. **Ailesel Medüller Tiroid Kanseri**
Urem O., Yılmaz M., Aksoy Genç A., Şimşek E.
XXVIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, ss.274
- VII. **Diazoksid Yanıtsız Hiperinsülinemik Hipoglisemi**
Urem O., Yılmaz M., Aksoy Genç A., Şimşek E.
XXVIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, ss.414
- VIII. **AMHR2 Mutasyonu Saptanan Persistan Mülleriyen Kanal Sendromu**
Aksoy Genç A., Urem O., Yılmaz M., Hazal Özbakır D., Şimşek E., Kirel B.
XXVIII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, ss.358
- IX. **Raşitizm Bulguları ile Başvuran SHAPR Tip Metafizyel Displazi**
Şimşek E., Yılmaz M., İlhan B., Aksoy Genç A., Urem O.
XXVIII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, ss.231
- X. **Aldosteron Salgılayan Unilateral Adenoma Sekonder Primer Hiperaldosteronizm**
Urem O., Yılmaz M., Aksoy Genç A., Şimşek E.
XXVIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, ss.293
- XI. **Silver Russel sendromlu bir olgunun tanı ve izlem süreci**
Urem O., Yılmaz M., Aksoy Genç A., İlhan B., Dinçkal S., Şimşek E.
XXVIII.Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve diyabet kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, ss.232
- XII. **Dismorfik Fenotip Hipospadias Birlikteliği: Distal trizomi 16Q Duplikasyonu**
İlhan B., Yılmaz M., Aksoy Genç A., Urem O., Şimşek E.
XXVIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, ss.344
- XIII. **Heterozigpt GALT Mutasyonuna Sekonder Prematüre Ovaryen Yetmezlik**
Dinçkal S., Yılmaz M., Aksoy Genç A., Urem O., Şimşek E.
XXVIII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, ss.337
- XIV. **Dismorfik Fenotip Bilateral İnmemiş Testis Birlikteliği: KDM1A Gen Mutasyonu**
Yılmaz M., Urem O., Aksoy Genç A., Şimşek E., Hazal Özbakır D.
XXVIII.Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Girne, Kıbrıs (Kkct), 30 Nisan - 05 Mayıs 2024, ss.350
- XV. **Otoantikörleri negatif Tip 1 Diyabetes Mellitus Tanısı alan çocuk hastalarda 14 MODY geni ve RFX6 taraması**
Şimşek E.
Çocuk Endokrinoloji Derneği Diyabet Gurubu Semineri, Eskişehir, Türkiye, 22 Eylül 2023
- XVI. **DAX1 Eksikliği**
Şimşek E.
Çocuk Endokrinoloji Derneği Adrenal Çalışma Gurubu Semineri, Eskişehir, Türkiye, 14 Eylül 2023
- XVII. **Büyüme Geriliğine Tanı ve Tedavi Yaklaşımı**
Şimşek E.
Çocuk Endokrinoloji Derneği Büyüme Gurubu Semineri, Eskişehir, Türkiye, 04 Mayıs 2023, ss.1-3
- XVIII. **Belirsiz genitalya ile başvuran ovotestiküler sendromu olgusu**

- Şimşek E.
XXVII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023, ss.231
- XIX. **Hipogonadotropik hipogonadizm genotip fenotip ilişkisi**
Şimşek E., Aksoy A., Kocagil S., Çilingir O., Topaloğlu A. K.
XXVII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023, ss.232
- XX. **Perrault sendromlu 2 olgu**
Aksoy A., Şimşek E., Urem O., Yılmaz M.
XXVII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023, ss.231
- XXI. **46 XY Cinsiyet Gelişim Bozukluğu ile Başvuran Yenidoğan**
Urem O., Şimşek E., Aksoy A., Yılmaz M.
XXVII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023, ss.232
- XXII. **Sağlık kuruluşuna geç başvuru öyküsü olan konjenital şaşitizimli hasta.**
Şimşek E., Aksoy A., Yılmaz M.
XXVII Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 2 - 07 Mayıs 2023, ss.233
- XXIII. **Sekonder Psödohipoadosteronizmin Bir Nedeni Olarak Posterior Üretral Valv: Olgu Sunumu**
Pektaş Leblebicier Ş., Çetin N., Önder M., Kavaz Tufan A., Tokar B., Kirel B., Şimşek E.
19. ULUSAL ULUDAĞ PEDIATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 13 - 15 Mart 2023, ss.3-4
- XXIV. **Obez ve Normal Kilolu Santral Erken Puberte Olgularında Makorin Ring Finger Protein 3 Seviyelerinin Karşılaştırılması**
Eren S. E., Şimşek E., Mutlu F.
65. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Kasım 2021, ss.43
- XXV. **Çocuklarda COVID-19 pandemisinin kapanma döneminde enfeksiyon ile ilişkili bazı hastalıkların sıklığı değişti mi?**
KIREL B., YARAR C., KAVAZ TUFAN A., SÜLÜ A., KILIÇ YILDIRIM G., ÇETİN N., ŞAHİN S., ÇARMAN K. B., ŞİMŞEK E., HARMANCI K., et al.
56. Türk Pediatri Kongresi, Antalya, Türkiye, 17 Ekim 2021
- XXVI. **THE EFFECT OF GROWTH HORMONE TREATMENT ON INTRAOCULAR PRESSURE AND CORNEAL BIOMECHANICS IN CHILDREN WITH ISOLATED GROWTH HORMONE DEFICIENCY**
ŞİMŞEK T., ŞİMŞEK E., EROL M. A., YILDIRIM N.
9th WORLD GLAUCOMA E-CONGRESS 2021, Japonya, 30 Haziran 2021
- XXVII. **Çoklu hipofiz hormon eksikliğinin nadir bir nedeni: Germinoma**
AYDIN C., ŞİMŞEK E.
Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 31 Ekim 2020
- XXVIII. **Paratiroid adenomuna sekonder post-op aç kemik sendromu**
HAZER İ., AYDIN C., KIREL B., ŞİMŞEK E.
Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 31 Ekim 2020
- XXIX. **Kenny Caffey Sendromu**
AYDIN C., ŞİMŞEK E., ŞİMŞEK T., Emel Yel S.
Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 31 Ekim 2020
- XXX. **Türkiyede Konjenital Adrenal Hiperplazi için Yenidoğan Taraması: 241.083 Bebekle Genişletilmiş Pilot Çalışma**
GÜRAN T., Tezel B., ÇAKIR M. D., AKINCI A., ORBAK Z., KESKİN M., SELVER EKLİOĞLU B., ÖZÖN Z. A., Özbek M. N., KARAGÜZEL G., et al.
Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 31 Ekim 2020
- XXXI. **Hiperglisemik hipernatremik nonketotik koma ile prezente olan SMA-1 hastalığı**
AYDIN C., ŞİMŞEK E.
Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 31 Ekim 2020
- XXXII. **Tip 1 Diyabet tanısı alan ve diyabet ile ilişkili otoantikör belirteçleri negatif olan hastalarda monojenik faktörlerin araştırılması**
ŞİMŞEK E., ÇİLİNGİR O.
Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 31 Ekim 2020

- XXXIII. **UMBİLİKAL KORD BÜYÜME FAKTÖRLERİİLE FETAL BÜYÜME ARASINDAKİ İLİŞKİ**
KESKİN M., ŞİMŞEK E., KOCABAY K., ÖZDEMİR İ.
4. ULUSLARARASI BİLİMSEL ÇALIŞMALAR KONGRESİ / 4th INTERNATIONAL ACADEMIC STUDIES CONFERENCE,
28 - 30 Eylül 2020
- XXXIV. **Assessment of genes known to be associated with MODY by next-generation sequencing**
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ŞİMŞEK E., ÇINAR D., TEMENA M. A., ARSLAN S., BAŞ H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP
E., ARTAN S.
ESHG 2019, 15 - 19 Haziran 2019, cilt.27
- XXXV. **Çocuk Yoğun Bakım Yatışı Gerektiren Diyabetik Ketoasidoz Olgularının Retrospektif
Değerlendirilmesi**
BOZAN G., KIRAL E., KIREL B., ŞİMŞEK E., öncül ü., KAÇMAZ E., ARSLANOĞLU M. Ö., HAZER İ., ŞAHİN S., DİNLEYİCİ E.
Ç.
ULUSLARARASI KATILIMLI 16. ÇOCUK ACİL TIP VE YOĞUN BAKIM KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 2 - 05 Ekim 2019
- XXXVI. **Uzun Süreli Yüksek D Vitamini Kullanımına Bağlı Ciddi D Vitamini İntoksikasyonu Olgusu**
BOZAN G., ÖZENLİ Ö., KAÇMAZ E., ARSLANOĞLU M. Ö., ŞİMŞEK E., DİNLEYİCİ E. Ç.
ULUSLARARASI KATILIMLI 16. ÇOCUK ACİL TIP VE YOĞUN BAKIM KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 2 - 05 Ekim 2019
- XXXVII. **Clinical, Histochemical, and Molecular Study of Three Turkish Siblings Diagnosed with H Syndrome
and Literature review**
ŞİMŞEK E., ŞİMŞEK T., EREN M., Çiftci E., ARIK D., ÇİLİNGİR O., Ceylaner S., HARMANCI K.
Endocrine Society'xxs 101st Annual Meeting, 23 - 26 Mart 2019
- XXXVIII. **Assesment of Genes Known to be Associated with MODY by Next Generation Sequencing.**
ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ŞİMŞEK E., ÇINAR D., TEMENA M. A., ARSLAN S., BAŞ H., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP
E., ARTAN S.
European Human Genetics Conference, Gothenburg, İsveç, 15 Haziran 2019, cilt.27, ss.1260
- XXXIX. **Macroorchidism as a Uniq Sign in 3q13.31 Deletion Syndrome.**
SUSAM E., ÇİLİNGİR O., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU GÖKALP E., KOCAGİL S., ARTAN S., ŞİMŞEK E.
European Human Genetics Conference, Gothenburg, İsveç, 15 Haziran 2019, cilt.27, ss.1843
- XL. **Gluten Sensitif Enteropatinin Diyabet Regülasyonuna Etkisi**
Yel S. E., Şimşek E.
XXIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 17 - 21 Nisan 2019
- XLI. **Yenidoğanlarda İzole Genital Hiperpigmentasyon: 5 Yıllık Verilerin retrospektif Değerlendirilmesi**
ÇAKIL SAĞLIK A., AYDEMİR Ö., HAZER İ., SÜRMEİ ONAY Ö., KIREL B., ŞİMŞEK E., TEKİN A. N.
27. Ulusal Neonatoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 3 - 07 Nisan 2019
- XLII. **Okulda Diyabet**
ŞİMŞEK E.
Okulda Diyabet, Türkiye, 14 Aralık 2018
- XLIII. **Health-Related Quality of Life Evaluation of Healthy Siblings Children with Chronic Illness**
DİNLEYİCİ M., ÇARMAN K. B., ÖZDEMİR Z. C., HARMANCI K., EREN M., KİREL B., ŞİMŞEK E., YARAR C., DUYAN
ÇAMURDAN A., ŞAHİN DAĞLI F.
1st International Euroasian Congress of Social Pediatrics, 28 Kasım - 02 Aralık 2018
- XLIV. **Heathh-related quality-of-life evaluation of healthy siblings of children with chronic illness**
DİNLEYİCİ M., ÇARMAN K. B., ÖZDEMİR Z. C., HARMANCI K., EREN M., KIREL B., ŞİMŞEK E., YARAR C., DUYAN
ÇAMURDAN A., ŞAHİN DAĞLI F.
1st International Eurasian Congress of Social Pediatrics, İstanbul, Türkiye, 28 Kasım - 01 Aralık 2018, ss.80
- XLV. **Optik gliom dışında intrakranial farklı lokalizasyondaki kitleler ile prezente olan santral erken
puberte ve nörofibromatosis tip 1 birlikteliği**
HAZER İ., ŞİMŞEK E.
62. Türkiye Milli Pediatri Derneği Kongresi, Antalya, Türkiye, 14 - 18 Kasım 2018
- XLVI. **Health related Quality of Life Evaluation in Healthy Siblings of Children with Chronic Disease/
Kronik hastalığı olan çocukların kardeşlerinde sağlık ilişkili yaşam kalitesinin değerlendirilmesi**
DİNLEYİCİ M., ÇARMAN K. B., ÖZDEMİR Z. C., HARMANCI K., EREN M., KİREL B., ŞİMŞEK E., YARAR C., DUYAN

ÇAMURDAN A., ŞAHİN DAĞLI F.

3.International Cogress on Child Protection/ Uluslararası Çocuk Koruma Kongresi, 30 Eylül - 03 Ekim 2018

- XLVII. **Phenotype-genotype correlations of CYP21A2 mutations in patients with congenital adrenal hyperplasia in Turkey**
ŞİMŞEK E., Binay C., ÇİLİNGİR O., DEMİRAL M., HAZER İ., ARTAN S.
57. Annual European Society for Paediatric Endocrinology, Athen, Greece, 27 - 29 Eylül 2018
- XLVIII. **Phenotype-genotype Correlations of CYP21A2 Mutations in Patients with Congenital Adrenal Hyperplasia in Turkey**
Şimşek E., Binay Ç., Çilingir O., Demiral M., Hazer I., Artan S.
57th Annual European Society for Paediatric Endocrinolog, Athens, Yunanistan, 27 - 29 Eylül 2018, ss.140
- XLIX. **Neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia in Turkey: A pilot study with 38935 infants**
GÜRAN T., Tezel B., GÜRBÜZ F., SELVER EKLİOĞLU B., HATİPOĞLU N., KARA C., Sahin N., ŞİMŞEK E., ÇİZMECİOĞLU F. M., Ozon A., et al.
57th Annual European Society for Pediatric Endocrinology, Athens Greece, 27 - 29 Eylül 2018
- L. **CYP21A2 mutations in congenital adrenal hyperplasia due to 21 hydroxylase deficiency in Turkish population**
ÇİLİNGİR O., ŞİMŞEK E., DURAK ARAS B., ERZURUMLUOĞLU E., TEMENA A., KOCAGİL S., ARTAN S.
European Human Genetics Conference 2018, Milan, İtalya, 16 - 19 Haziran 2018
- LI. **Tip 1 diyabetes mellitus tanılı çocuk ve adölesanlarda solunum fonksiyonlarının değerlendirilmesi ve serum CCL18/PARC ilişkisi**
KİREL B., kızıl M. C., ERGİNEL M. S., ŞİMŞEK E., ALATAŞ İ. Ö.
54. Türk Pediatri Kongresi, Türkiye, 6 - 09 Mayıs 2018
- LII. **Türkiyede Çocukluk Çağı Adrenokortikal Karsinomalarda TP53 Mutasyonu Taraması: Çok Merkezli Çalışma**
ŞİMŞEK E., ÇİLİNGİR O., Binay C., DEMİRAL M., Haziyeva K., ARTAN S., Yıldız M., ÇETİNKAYA S., ERCAN O., Çayır A., et al.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LIII. **Türkiyede Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması**
GÜRAN T., Tezel B., GÜRBÜZ F., SELVER EKLİOĞLU B., HATİPOĞLU N., KARA C., ŞİMŞEK E., Şahin N., ÇİZMECİOĞLU F. M., Özön A., et al.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LIV. **Konjenital Adrenal Hiperplazi Olgularında Fenotip Genotip İlişkisi**
ŞİMŞEK E., Binay C., ÇİLİNGİR O., DEMİRAL M., ARTAN S.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LV. **İnfanitil Hepatik Hemanjioma ile İlişkili Ciddi Tüketim Hipotiroidisi**
ŞİMŞEK E., DEMİRAL M., GÜNDOĞDU E.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LVI. **Tiroid Hormonu Reseptör b (TRHb) Mutasyonunda Farklı Klinik Prezantasyon**
ŞİMŞEK E., Muziho M., Refetoff S.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LVII. **Eskişehir İlindeki Tip 1 Diyabet Hastalarının Klinik Prezantasyonu**
ŞİMŞEK E., DEMİRAL M., HAZER İ., Demiral M., Binay C.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LVIII. **5 Alfa Redüktaz Eksikliği Tanısında Hangi Test Duyarlı ve Özgün? Testosteron/Dihidrotestosteron Ölçümü? İdrar Steroid Profili? Veya SRD5A2 Geninde Yeni Yöntemler ile Mutasyon Analizi**
ŞİMŞEK E., HAZER İ., Ceyalaner S.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LIX. **46,XY karyotipli normal erkek görünümlü bir hastada Müllerian yapıların görülmesi: Bir olgu sunumu**
ŞİMŞEK E., HAZER İ., TOKAR B.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018

- LX. **Türkiye’de Çocukluk Çağı Adrenokortikal Karsinomlarda TP53 Mutasyonu Taraması**
ŞİMŞEK E., ÇİLİNGİR O., BİNAY Ç., DEMİRAL M., HAZİYEVA K., ARTAN S., YILDIZ M., ÇETİNKAYA S., ERCAN O., ÇAYIR A., et al.
22. ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ VE DİYABET KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LXI. **Türkiye’de Konjenital Adrenal Hiperplazi Yenidoğan Taraması: 38.936 Bebeği Kapsayan Pilot Çalışma Verilerinin Değerlendirilmesi**
GÜRAN T., tezel b., GÜRBÜZ F., SELVER EKLİOĞLU B., HATİPOĞLU N., KARA C., ŞİMŞEK E., şahin n., ÇİZMECİOĞLU F. M., ALKAN A., et al.
XXII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 18 - 22 Nisan 2018
- LXII. **Yenidoğan ve Süt Çocuklarında Konjenital Adrenal Hiperplazi Tanısı için Yapılan Standart Doz Adrenokortikotropik Hormon Testi Sonuçlarının Retrospektif Değerlendirilmesi**
Atiker S., ŞİMŞEK E., Deniz A., KİREL B.
4. Bahar Pediatri Günleri, Türkiye, 2 - 03 Nisan 2018
- LXIII. **Severe consumptive hypothyroidism caused by multiple infantile hepatic haemangiomas**
ŞİMŞEK E., DEMİRAL M., Basbay E.
Annual Meeting of Endocrine Society 2018, New Orleans, USA, 17 - 20 Mart 2018
- LXIV. **CLINICAL AND LABORATORY CHARACTERISTICS OF HYPERPROLACTINEMIC CHILDREN AND ADOLESCENTS: NATIONAL SURVEY.**
EREN E., ERGÜR A., İŞGÜVEN Ş. P., ÇELEBİ BİTKİN E., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., genens M., DOĞAN M., YEL S., BAŞ S., et al.
IMPE 2017, 14 - 17 Eylül 2017
- LXV. **A Novel Mutation in the CYP27B1 Gene in a Case of Vitamin D Dependent Rickets Type 1A**
DEMİRAL M., ŞİMŞEK E.
ENDO (Endocrine Annual Meeting), 1 - 04 Nisan 2017
- LXVI. **Çocukluk Çağı Adrenokortikal Karsinoma Tanısı Alan Hastalarda TP53 Geni Mutasyon Analizi: Çok merkezli prospektif çalışmanın ara raporu**
ŞİMŞEK E., ÇİLİNGİR O., BİNAY Ç., DEMİRAL M., HAZİYEVA K., YILDIZ M., ÇAYIR A., GÜL Ü., AKIN O., YILDIZ M., et al.
21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- LXVII. **Çocukluk Çağı Adrenokortikal Karsinoma Tanısı Alan Hastalarda TP53 Geni Mutasyon Analizi: Çok merkezli prospektif çalışmanın ara raporu**
ŞİMŞEK E., ÇİLİNGİR O., Binay Ç., DEMİRAL M., Haziyeva K., Yıldız M., ÇETİNKAYA S., Çayır A., Gül Ü., Akın O., et al.
XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017
- LXVIII. **Kardiyometabolik Sendrom: Şişman Çocukların Metabolik, Karaciğer Ultrasonografisi, Ambulatuvar Tansiyon Monitorizasyonu ve M-Mod Ekokardiyografi ile Değerlendirilmesi**
ŞİMŞEK E., BİNAY Ç., KÖŞGER P., DEMİRAL M., YILDIRIM A., BAL C., KILIÇ Z.
XXI. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Antalya / Belek, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017, ss.199
- LXIX. **Yenidoğanda genital pigmentasyon artışı nonklasik konjenital adrenal hiperplazi**
DEMİRAL M., kızıl M. C., korkmaz o., arsoy s. a., KİREL B., ŞİMŞEK E.
2. Türk Pediatri Kurumu Genç pediatristle kongresi, İstanbul, Türkiye, 2 - 04 Aralık 2016
- LXX. **Çocuklarda İnsülin Uygulaması Sırasında Ağrıyı Azaltmada İki Farklı Yöntemin Etkinliğinin Araştırılması Buzzy Shotblocker**
CANBULAT ŞAHİNER N., TÜRKMEN A. S., AÇIKGÖZ A., ŞİMŞEK E., KİREL B.
I. INTERNATIONAL ACADEMIC RESEARCH CONGRESS, 3 - 05 Kasım 2016
- LXXI. **DİYABETİK KETOASİDOZ İLE İLİŞKİLİ CİDDİ HİPERTRİGLİSERİDEMİ**
DEMİRAL M., KIZIL M. C., ŞİMŞEK E.
XX.ULUSAL PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 5 - 09 Ekim 2016
- LXXII. **An unusual presentation of sarcoidosis A case of testicular sarcoidosis presenting with bilateral testicular masses and acute anterior uveitis**
ŞİMŞEK E., ŞİMŞEK T., DEMİRAL M., Çetin N., Binay Ç., TOKAR B., AÇIKALIN M. F.
98th Endocrine Society Meeting, Boston, MA, USA, 1 - 04 Nisan 2016
- LXXIII. **A CLİNICAL REPORT OF AN İNFANT WİTH RUSSEL-SİLVER SENDROM**

UZAY E., ASLAN H., ÇİLİNGİR O., AYNACI S., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., ŞİMŞEK E., ARTAN S.
GEVHER NESİBE TIP GÜNLERİ, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016

LXXIV. A clinical report of an infant with Russel Silver Syndrome

Uzay E., ASLAN H., ÇİLİNGİR O., Aynacı S., ÖZDEMİR M., DURAK ARAS B., TAŞDELEN E., ŞİMŞEK E., ARTAN S.
Gevher Nesibe Tıp Günleri 2016 & Tıbbi Genetik ve Klinik Uygulamaları Kongresi, Türkiye, 11 - 13 Şubat 2016

LXXV. Eskişehir ilinde insüline bağımlı diabetes mellitus tanısı ile takip edilen hastaların epidemiyolojik özellikleri

ŞİMŞEK E.

19. Ulusal Çocuk Endokrinolojisi Kongresi, İstanbul, Türkiye, 20 - 22 Ekim 2015

LXXVI. ÇOCUK YOĞUN BAKIMA YATIRILAN HASTALARDA HİPOTALAMUS HİPOFİZ ADRENAL AKSIN DEĞERLENDİRİLMESİ

ŞİMŞEK E.

19. Ulusal Çocuk Endokrinolojisi Kongresi, İstanbul, Türkiye, 20 - 22 Ekim 2015

LXXVII. Kalsiyum duyarlı reseptör CaSR geninde A986S polimorfizmi ile ilişkili ailevi hipokalsiürik hiperkalsemi

ŞİMŞEK E.

19. Ulusal Çocuk Endokrinoloji Kongresi, İstanbul, Türkiye, 20 - 22 Ekim 2015

LXXVIII. The Growth Characteristics of Patients with Noonan Syndrome and First 2 Years Results of GH treatment

EVLYAOĞLU S. O., AYCAN Z., POYRAZOĞLU Ş., ŞIKLAR Z., BERBEROĞLU M., BUNDAK R., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., BERKET A., ŞİMŞEK E.

54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE 2015 Meeting), 1 - 03 Ekim 2015

LXXXIX. Current Practice in Diagnosis and Treatment of GH Deficiency in Childhood A survey from Turkey

POYRAZOĞLU Ş., YÜKSEL B., GÜVEN A., BÖBER E., BİRCAN İ., ATABEK M. E., BİDECİ A., EVLYAOĞLU S. O., AYCAN Z., ŞIKLAR Z., et al.

54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE 2015 Meeting), 1 - 03 Ekim 2015

LXXX. The growth characteristics of patients with Noonan syndrome and first years results of GH treatment A nationwide multicentre study

BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., Mikail G., Poyrazoğlu Ş., BAŞ F., DARENDELİLER F. F., RÜVEYDA B., AYCAN Z., ŞENAY E., ŞİMŞEK E., et al.

54th ESPE Annual Meeting to be held in Barcelona, 1-3 October 2015, 1 - 03 Ekim 2015

LXXXI. Growth curves for Turkish girls with Turner syndrome results of the Turkish Turner syndrome Study Group

DARENDELİLER F. F., BERKET A., BAŞ F., BUNDAK R., SARI E., AYDIN B., MUAMMER B., KARA C., ŞİMŞEK E., DEMİREL F.

54th ESPE Annual Meeting to be held in Barcelona, 1-3 October 2015, Barcelona, İspanya, 1 - 03 Ekim 2015

LXXXII. Gonadoblastoma and papillary tubal hyperplasia in ovotesticular syndrome

ŞİMŞEK E., ÇİĞDEM B., TOKAR B., KABUKCUOĞLU S., ÜSTÜN M.

54th ESPE Annual Meeting to be held in Barcelona, 1-3 October 2015, Barselona, İspanya, 1 - 03 Ekim 2015

LXXXIII. Evaluation of Final Height n Girls Taking GnRH Analogue Should the Age Limit for Precocious Puberty be Changed

VURALLI D., YILDIZ D., ESRA T., ENGİZ Ö., ŞİMŞEK E.

54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE 2015 Meeting), 1 - 03 Ekim 2015

LXXXIV. Antropometric findings from birth to adulthood in Turkish girls with Turner syndrome and association with karyotype distribution

BAŞ F., DARCAN Ş., DÜNDAR B. N., KARA C., AKINCI A., ATABEK M. E., DEMİREL F., ÖZKAN B., ERCAN O., ŞİMŞEK E.

54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE 2015 Meeting), 1 - 03 Ekim 2015

LXXXV. The diagnostic treatment and follow up features of childhood thyroid malignancies A preliminary report

BİDECİ A., BERBEROĞLU M., ŞIKLAR Z., DARCAN Ş., ÖZEN S., EREN E., TURAN S., AKINCI A., DEMİREL F., ŞİMŞEK E.

54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE 2015 Meeting), 1 - 03 Ekim 2015

LXXXVI. A novel mutation in exon 5 of TP53 gene in a familial adrenocortical carcinoma

- ŞİMŞEK E., Çiğdem B., Tokar B., Dünder E., Demiral M.
54th ESPE Annual Meeting to be held in Barcelona, 1-3 October 2015, Barcelona, İspanya, 1 - 03 Ekim 2015
- LXXXVII. **Aetiological spectrum and clinical characteristics of 129 children with gonadotriopin independent precocious puberty**
AKIN L., EREN E., AYCAN Z., AKINCI A., ŞIKLAR Z., ÖZEN S., KARA C., TÜTÜNCÜLER F., KARAGÜZEL G., BİDECİ A., et al.
54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE 2015 Meeting), 1 - 03 Ekim 2015
- LXXXVIII. **Neonatal hypercalcemia associated with congenital adrenal hyperplasia**
ŞİMŞEK E., Çiğdem B., Tekin N., Demiral M.
54th ESPE Annual Meeting to be held in Barcelona, 1-3 October 2015, Barselona, İspanya, 1 - 03 Ekim 2015
- LXXXIX. **Isolated follicle stimulating hormone deficiency caused by a new missense mutation in the FSHb gene in a male adolescent with normal virilisation**
ŞİMŞEK E., Luciana M., Binay Ç., Latronica A.
The Endocrine Society's 97th annual meeting, 5 - 08 Mart 2015
- XC. **Hipofosfatemik raşitizm proksimal renal tubüler asidoz B2 mikroglobulinüri Dent Hastalığı**
ŞİMŞEK E.
7. Ulusal Çocuk Endokrinoloji Derneği Olgu Sunumları Toplantısı, Türkiye, 8 - 09 Mayıs 2015
- XCI. **Yeni bir FSHb gen mutasyonuna bağlı sekonder izole FSH eksikliği**
ŞİMŞEK E.
7. Ulusal Çocuk Endokrinoloji Derneği Olgu Sunumu Toplantısı, İzmir, Türkiye, 8 - 09 Mayıs 2015
- XCII. **Famlyal Adrenokortikal Kanser**
ŞİMŞEK E.
Çocuk Endokrinoloji Olgu Sunumları Toplantısı, İzmir, Türkiye, 18 - 19 Nisan 2015
- XCIII. **Neurofibromatosis Type 1 Presenting with Secondary Amenorrhea and Wasting Syndrome**
ŞİMŞEK E., EREN M., DEMİRAL M., BİNAY Ç., ŞİMŞEK T., TOKAR B.
The Endocrine Society's 97 th Annual meeting&Expo, 5 - 08 Mart 2015
- XCIV. **Evaluation Of Coagulation Profile with Using Thromboelastography in Children and Adolescents with Type 1 Diabetes Mellitus**
Binay Ç., BOZKURT TURHAN A., ŞİMŞEK E., BÖR Ö., AKAY O. M.
Endocrine Society's 96 th Annual Meeting and Expo, Chicago, Amerika Birleşik Devletleri, 21 - 24 Haziran 2014
- XCV. **De Novo 4p deletion and 4q duplication in a female dysmorphic child**
ÖZDEMİR M., küçük h., ŞİMŞEK E., ÇİLİNGİR O., DÜZKALE N., DURAK ARAS B., ASLAN H., ARTAN S.
European Human Genetics Conference 2014, Milan, İtalya, 31 Mayıs - 03 Haziran 2014, cilt.22, ss.444
- XCVI. **An unusual case of primary amenorrhea and short stature ovarian resistance syndrome**
ŞİMŞEK E.
9TH JOINT MEETING OF PAEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, 19 - 22 Ekim 2013
- XCVII. **Genotype phenotype correlations in Turkish children with congenital adrenal hyperplasia due to 21 hydroxylase deficiency**
ŞİMŞEK E.
9th Joint Meeting of Pediatric Endocrinology, 19 - 22 Ekim 2013
- XCVIII. **Sekonder amenore ve ciddi malabsorbsiyon kliniği ile prezentasyon gösteren tip 1 nörofibromatozis**
ŞİMŞEK E.
Ulusal Çocuk Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Ekim 2013
- XCIX. **Tip 1 Diyabetli Çocuklarda Ailenin Eğitim Durumu ve Diyabet Eğitimi**
ŞİMŞEK E.
Çocuk Endokrinoloji Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Ekim 2013
- C. **SANTRAL ERKEN PUBERTE TANISINDA OBSTETRİK ULTRASONOGRAFİK PARAMETRELER İLE GnRH UYARI TESTİ ARASINDAKİ KORELASYON**
BİNAY Ç., ŞİMŞEK E., BAL C.
17. Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi, Edirne, Türkiye, 1 - 05 Ekim 2013, ss.227
- CI. **Ovotesticular disorders of sexual development in a 46 XX karyotype with SRY gene expression**

ŞİMŞEK E.

95th Endocrine Society Meeting, 15 - 18 Haziran 2013

CII. **ARJİNİNOSÜKSİNAT LİYAZ EKSİKLİĞİ: VAKA SUNUMU**

KILIÇ YILDIRIM G., DURMUŞ AYDOĞDU S., TEKİN A. N., AKŞİT M. A., YARAR C., ŞİMŞEK E.

XII. ULUSLARASI KATILIMLI METABOLİK HASTALIKLAR VE BESLENME KONGRESİ, 01 Mayıs 2013

CIII. **46 XX karyotipine sahip hastada SRY Gen Ekspresyonu ve Ovotestiküler Seksüel Farklaşma Bozukluğu**

ŞİMŞEK E.

Çocuk Endokrinoloji Olgu Sunumları Toplantısı, Türkiye, 12 - 13 Nisan 2013

CIV. **Tip 1 Diyabetli Çocuklarda Uzun Dönemli İzlem ve Metabolik Kontrol**

ŞİMŞEK E.

Ulusal Çocuk Endokrinoloji Derneği Kongresi, Türkiye, 1 - 05 Ekim 2013

CV. **Düşük Sosyoekonomik Koşullarda Yaşayan Çocuklarda Obezite Epidemiyolojisi**

ŞİMŞEK E., SELVER EKLİOĞLU B., Dallar Y., Binay Ç., BAL C.

16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi, Samsun, Türkiye, 6 - 10 Kasım 2012, ss.184

CVI. **Obesity Epidemiology in Children Living in the Lower Socio-economic Status**

ŞİMŞEK E., SELVER EKLİOĞLU B., DALLAR Y., BİNAY Ç., BAL C.

51st Annual Meeting of the ESPE, Leipzig, Almanya, 20 - 23 Eylül 2012, cilt.78, ss.273

CVII. **46 XY disorders of sexual development presenting with normal female genital phenotype**

ŞİMŞEK E.

51st Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology, 20 - 23 Eylül 2011

Bilimsel Yayınlarda Hakemlikler

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ekim 2022

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Eylül 2022

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ağustos 2022

Turkish Journal of Pediatrics , SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mayıs 2022

EUROPEAN THYROID JOURNAL, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Ocak 2022

JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, SCI-E Kapsamındaki Dergi, Mart 2021

TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, Hakemli Bilimsel Dergi, Mart 2021

Metrikler

Yayın: 212

Atıf (WoS): 1062

Atıf (Scopus): 1191

H-İndeks (WoS): 18

H-İndeks (Scopus): 19

Akademi Dışı Deneyim

Eskişehir Osmangazi Ünivresitesi Tıp Faültesi , Çocuk Endokrinoloji bilimdalı başkanı ve öğretim üyesi

Sağlık Bakanlığı Ankara Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Çocuk endokrinoloji uzmanı

Abant İzzet Baysal Üniversitesi Tıp Fakültesi, Yard.Doç.Dr. ve Doç.Dr.

Manchester University, FELLOW