

ÖZGEÇMİŞ VE ESERLER LİSTESİ

ÖZGEÇMİŞ

Adı Soyadı: Fatma Tuba Eminoğlu

Doğum Tarihi: 02 Eylül 1976

Öğrenim Durumu:

Derece	Bölüm/Program	Üniversite	Yıl
Lisans	Tıp Fakültesi	Çukurova Üniversitesi	2000
Tıpta Uzmanlık	Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları	Gazi Üniversitesi	2005
Yan Dal Uzmanlık	Çocuk Beslenme ve Metabolizma	Gazi Üniversitesi	2009

Yüksek Lisans Tez Başlığı (özeti ekte) ve Tez Danışman(lar)ı:

"Glikojen Depo Tip 1a ve Glikojen Depo Tip 1b Hastalarında Sık Gözlenen Glikoz-6-Fosfat ve Glukoz-6-Fosfat Taşıyıcı Gen Mutasyonlarının Mikroelektronik Array Teknolojisi ile Araştırılması"

Tez danışmanı: Prof. Dr. Leyla Tümer

Doktora Tezi/S.Yeterlik Çalışması/Tıpta Uzmanlık Tezi Başlığı (özeti ekte) ve Danışman(lar)ı:

"Obez Çocuklarda Alkole Bağlı Olmayan Yağlı Karaciğer Hastalığında Leptin Ve İnsülin Direncinin Rolü"

Tez danışmanı: Prof. Dr. Buket Dalgıç

Görevler:

Görev Unvanı	Görev Yeri	Yıl
Arş.Gör.Dr.	Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Anabilim Dalı, Tıp Fakültesi, Gazi Üniversitesi	2001-2005
Uzm.Dr.	Çocuk Beslenme ve Metabolizma Bilim Dalı, Tıp Fakültesi, Gazi Üniversitesi	2005-2009
Uzm.Dr. (Mecburi hizmet)	Çocuk Metabolizma Hastalıkları, Dr Sami Ulus Kadın Doğum, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi	2009-2012
Yrd.Doç.Dr.	Çocuk Metabolizma Hastalıkları Ünitesi, Tıp Fakültesi, Ankara Üniversitesi	2012-2014
Doç. Dr.	Çocuk Metabolizma Hastalıkları Bilim Dalı, Tıp Fakültesi, Ankara Üniversitesi	2014- Halen

Yönetilen Yüksek Lisans Tezleri :

1. "Çocukluk Çağı Epilepsi Hastalarında Valproik asit ve levetriasetam tedavisinin plazma serbest karnitin ve açil karnitin düzeyi ve oksidatif DNA hasarı üzerine etkisi" 2014-2018 Tez Öğrencisi: Dr. Pınar Haznedar
2. "Çocukluk Çağı Metformin Kullanımı Vitamin B12 Eksikliğine Yol Açar mı? " 2017-Halen Tez Öğrencisi: Dr. Özen Taş
3. "Karaciğer Tutulumu ile Giden Metabolik Hastalıkların Retrospektif Olarak Değerlendirilmesi" 2018-Halen Tez Öğrencisi: Dr. Gamzegül Gözen

Yönetilen Doktora Tezleri/Sanatta Yeterlik Çalışmaları:

Yok

Projelerde Yaptığı Görevler:

1. "Obez Çocuklarda Alkole Bağlı Olmayan Yağlı Karaciğer Hastalığında Etkin Olan Faktörler", Gazi Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projesi, Yardımcı Araştırmacı,2004 (Proje No: 01/2004-23).
2. "Sık Gözlenen Glikoz-6- fosfataz ve glukoz-6- fosfat taşıyıcı gen mutasyonlarının Türk Glikojen Depo Tip 1a (GDH Tip 1a) ve Glikojen Depo tip 1b (GDH Tip 1b) Hastalarında Mikroelektronik Array Teknolojisi İle Araştırılması", Gazi Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projesi, Yardımcı Araştırmacı, 2007 (Proje No: 01/2007-33).
3. "İdiopatik Osteoporozu Olan Hastalarda COL1A1, ESR1, VDR, TGFB1, LRP5 ve LRP6 Genlerindeki Mutasyon ve Polimorfizmlerin Araştırılması, Osteoporoz Göstergeleri, Risk Faktörleri ve Tedaviye Yanıt İle İlişkileri", Gazi Üniversitesi Bilimsel Araştırmaları Projesi, Yardımcı Araştırmacı, 2008 (Proje No: 01/2008-31)
4. "Hiperkolesterolemili Çocuklarda Solubil CD40 Ligand ve Oksidatif Stresin Erken Dönemeki Artışı ve Protrombotik Durum ile İlişkisini Araştırmak", Gazi Üniversitesi Bilimsel Araştırma Projesi, Yardımcı Araştırmacı, 2008 (Proje No: 01/2008-21).
5. "A Three Year, Prospective, Open-Label, Study To Evaluate Clinical Efficacy, Safety And Tolerability Of Atorvastatin In Children And Adolescents With Heterozygous Familial Hypercholesterolemia", Uluslararası Klinik Çalışma (Faz I-II), Yardımcı Araştırmacı, (Clinical Trials .gov Identifier: NCT00827606).
6. "Ülkemizde familyal hiperkolesterolemiye yol açan sık görülen tek gen hastalıklarının dağılımı, sık ve nadir görülen mutasyonların belirlenmesi, tanı ve toplum taramasına yönelik genetik test kiti geliştirilmesi" Tübitak, (213S147 numaralı proje) Yardımcı araştırmacı, 2015-2017
7. "Niemann Pick-C Tanı Yöntemlerine ve Hastalığın Seyirine ilişkin Bilgi Toplama Amaçlı Müdahalesiz Epidemiyolojik Kayıt Çalışması "Actelion İlaç Tic. Ltd Şti, Sorumlu araştırmacı, 23 Temmuz 2012-30 Aralık 2016
8. "Çocukluk Çağı Epilepsi Hastalarında Valproik Asit ve Levetirasetam Tedavisinin Plazma Serbest Karnitin –Düzeyi ve Oksidatif DNA Hasarı Üzerine Etkileri", Ankara Üniversitesi BAP (Proje No: 17H0230002) 18.01.2017 - 18.08.2017

İdari Görevler:

1. Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi, "Program Değerlendirme ve Ölçme Değerlendirme Birimi" üyesi, 28.12.2012- 2015, 2016-2017
2. "Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Çocuk Metabolizma Hastalıkları, Bilim Dalı Başkanlığı", 21.7.2014 -Halen
3. Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Başkanlığı, Özel Tıbbi Amaçlı Gıdalar Komisyon Üyeliği 2015-Halen

Bilimsel Kuruluşlara Üyelikler:

1. Çocuk Metabolizma ve Beslenme Derneği
2. The Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism Derneği
3. Milli Pediatri Derneği

Ödüller

1. Hasanoğlu A, Biberoglu G, Ören AC, Okur İ, **Eminoğlu FT**. Hiperkolesterolemik Çocuklarda Asimetrik Dimetilarjinin, Homosistein ve Nitrik Oksit Düzeyleri. 51. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, VII. Türk Dünyası Pediatri Kongresi, 07-11 Kasım 2007, K.K.T.C., P-172 (En iyi 3. Poster Ödülü).
2. **Eminoğlu FT**, Dalgıç B, Çamurdan MO, Oktar SÖ, Özer Ç, Gülbahar Ö. Obez Çocuklarda Alkole Bağlı Olmayan Yağlı Karaciğer Hastalığı İle İlişkili Faktörler. 7. Ulusal Pediatrik Gastroenteroloji, Hepatoloji ve Beslenme Kongresi, 11-14 Nisan 2006, İzmir, P-010 (En iyi 3. Poster Ödülü).
3. Dr. Pınar Haznedar, Dr. Gökçen Öz Tunçer, Prof. Dr. Serap Teber, Prof. Dr. Gülhis Deda, **Doç. Dr. Tuba Eminoğlu**. Çocukluk Çağı Epilepsilerinde Levetirasetam ve Valproik Asit Tedavisinin Karaciğer Fonksiyonları , Plazma Serbest Karnitin ve Lipid Peroksidasyonu ile Oksidatif DNA Hasarı Üzerine Etkisi. 61. Milli Pediatri Kongresi, 15-19 Kasım, Antalya Eğitim ve Sağlıkta Kalite Vakfı Başkanı Prof. Dr. Enver HASANOĞLU" adına sözel bildiri özel ödülü
4. FT. Eminoglu, S Sevinç, T Gök, FS Ezgu, A İnci, L Tümer. RARS2 Mutation in Two Siblings with Microcephaly, Seizure and Liver involvement. 15th. Middle East Metabolic Group Meeting, November 29th- December 2nd 2018, Beirut, Lebanon. (En iyi poster 3. Ödülü)

Son üç yılda verdiği lisans ve lisansüstü düzeydeki dersler (Açılmışsa, yaz döneminde verilen dersler de tabloya ilave edilecektir):

Akademik Yıl	Dönem	Dersin Adı	Haftalık Saati		Öğrenci Sayısı
			Teorik	Uygulama	
2016-2017	Güz	Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Doğuştan Metabolizma Hastalıklarına Yaklaşım" dersi		3 saat	15 kişi
		Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Çocukta Anemnez Alma, hasta dosyası hazırlama" dersi	-	1 saat	5 kişilik
	İlkbahar	Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Doğuştan Metabolizma Hastalıklarına Yaklaşım" dersi	2 saat/3 staj grubu/dönem	-	155 kişi
		Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Çocukta Anemnez Alma" dersi	-	1 saat	5 kişilik grup
		Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Metabolik Hastalığı Olan Çocuğa Yaklaşım" dersi	-	3 saat	16 kişilik grup
		Tıp Fakültesi Dönem III öğrencilerine Probleme Dayalı Öğrenim dersi	-	2	10 kişilik grup
	2017-2018	Güz	Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Doğuştan Metabolizma Hastalıklarına Yaklaşım" dersi	2 saat/2 staj grubu/dönem	-
Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Çocukta Anemnez Alma" dersi			-	1 saat	5 kişilik grup
Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Metabolik Hastalığı Olan Çocuğa Yaklaşım" 2017-2018 dersi			-	2 saat	16 kişilik grup
İlkbahar		Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Doğuştan Metabolizma Hastalıklarına Yaklaşım" dersi	2 saat/3 staj grubu/dönem	-	155 kişi

2017-2018		Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Çocukta Anemnez Alma" dersi	-	1 saat	5 kişilik grup
		Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Metabolik Hastalığı Olan Çocuğa Yaklaşım" dersi	-	2 saat	16 kişilik grup
		Doğumsal Metabolik Hastalıklara Tanısal Yaklaşım	1 saat		105 kişi
		Doğumsal Metabolik Hastalıklara Acil Yaklaşım ve Tedavi	1 saat		105 kişi
2018-2019	Güz	Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Doğuştan Metabolizma Hastalıklarına Yaklaşım" dersi		3 saat	15 kişi
		Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Çocukta Anemnez Alma, hasta dosyası hazırlama" dersi	-	1 saat	5 kişilik
	İlkbahar	Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Doğuştan Metabolizma Hastalıklarına Yaklaşım" dersi	2 saat/3 staj grubu/dönem	-	155 kişi
		Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Çocukta Anemnez Alma" dersi	-	1 saat	5 kişilik grup
		Tıp Fakültesi Dönem V öğrencilerine "Metabolik Hastalığı Olan Çocuğa Yaklaşım" dersi	-	3 saat	16 kişilik grup
		Tıp Fakültesi Dönem III öğrencilerine Probleme Dayalı Öğrenim dersi	-	2	10 kişilik grup

ESERLER

A. Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler :

- A1.** Sari S, **Eminoğlu FT**, Belen FB, Dalgıç B, Hasanoğlu A, Boyunağa OL, Köybaşıoğlu A. Congenital cricopharyngeal achalasia: a rare cause of dysphagia in an infant. Turk J Pediatr, 49(2):193-5 (2007). **(SCI-E)**
- A2.** **Eminoğlu TF**, Camurdan OM, Oktar SO, Bideci A, Dalgıç B. Factors related to non-alcoholic fatty liver disease in obese children. Turk J Gastroenterol, 19(2):85-91 (2008). **(SCI-E)**
- A3.** Ezgu F, Hasanoglu A, Okur I, Biberoglu G, Tumer L, **Eminoglu T**, Dogan H. Rapid screening of 10 common mutations in Turkish Gaucher patients using electronic DNA microarray. Blood Cells Mol Dis, 40(2):246-7 (2008). **(SCI)**
- A4.** **Eminoglu TF**, Tumer L, Okur I, Olgunturk R, Hasanoglu A, Gonul I, Dalgic B. Multisystem involvement in a patient due to accumulation of amylopectin-like material with diminished branching enzyme activity. J Inherit Metab Dis, 31(2): 255-9 (2008). **(SCI)**
- A5.** **Eminoglu TF**, Yenicesu I, Tumer L, Okur I, Dilsiz G, Hasanoglu A. Lipid apheresis applications in childhood: experience in the University Hospital of Gazi. Transfus Apher Sci, 39(3):235-40 (2008). **(SCI-E)**
- A6.** Okur I, Tumer L, Crisponi L, **Eminoglu FT**, Chiappe F, Cinaz P, Yenicesu I, Hasanoglu A. Crisponi syndrome: a new case with additional features and new mutation in CRLF1. Am J Med Genet A, 15;146A(24):3237-9 (2008). **(SCI)**
- A7.** **Eminoglu FT**, Ozcelik AA, Okur I, Tumer L, Biberoglu G, Demir E, Hasanoglu A, Baumgartner MR. Methylcrotonyl-CoA carboxylase deficiency: phenotypic variability in a family. J Child Neurol, 24(4):478-81 (2009). **(SCI)**
- A8.** Blau N, Bélanger-Quintana A, Demirkol M, Feillet F, Giovannini M, MacDonald A, Trefz FK, van Spronsen F; Collaborators (121) Karall D, Scholl-Bürgi S, Tahirovic H, Toromanovic A, Baric I, Sarnavka V, Prochazkova D, Pazdirkova R, Niinikoski H, Bonnemains C, Marioli S, Barat P, De Parscau L, Meyer M, Bedu A, Fouilhoux A, Chabrol B, Wagner K, De Lonlay-Debeney P, Ogier de Baulny H, Odent S, Eyer D, Labarthe F, Hennermann JB, Mönch E, Stolz S, Knerr I, Schwab KO, Kreuder J, Ullrich K, Das AM, Burgard P, Konstantopoulou V, Lindner M, Müller E, Haase C, Beblo S, Weigel J, Plötzch S, Muntau A, Weglage J, Marquardt J, Scheible D,

Clemens P, Schulpis KH, Papadia F, Salardi S, Meli C, Donati MA, Procopio E, Cerone R, Riva E, Giovannini M, Paci S, Carbone MT, Burlina A, Iapichino L, Cotugno G, Leuzzi V, van Spronsen FJ, Rubio-Gozalbo E, de Vries M, de Klerk JB, Iversen K, Wiig I, Jørgensen J, Milanowski A, Nowacka M, Djordjevic M, Laketa C, Gutiérrez-Junquera C, Márquez-Armenteros A, Vilaseca Busca MA, Campistol Plana J, Peña-Quintana L, Bélanger-Quintana A, Gil-Ortega D, Gomez AR, Valverde FS, Gonzalez-Lamuno D, Couce-Pico ML, Dalmau Serra J, Baldellou-Vazquez A, Garcia-Jimenez MC, Papadopoulou D, Almm J, Halldin Stenlid M, Nuoffer JM, Rohrbach M, Baumgartner M, Onenli-Mungan N, Yüksel B, Aydin H, Coskun T, Dursun A, Kalkanoglu SH, Tokatli A, **Eminoglu FT**, Hasanoglu A, Okur I, Süheyl EF, Tumer L, Aydogdu S, Aktuglu-Zeybek AC, Cansever S, Demirkol M, Arslan N, Erdur B, Ozturk Y, Coker M, Kalkan US, Hizel-Bülbul S, Tanzer F, MacDonald A, Chakrapani A, Hendriksz CJ, Galloway P, Robinson P, Schwann B, Cleary MA, Walter J. European. PKU centers. Management of phenylketonuria in Europe: survey results from 19 countries. *Mol Genet Metab*, 99(2):109-15 (2010). **(SCI)**

A9. Barış Z, **Eminoğlu T**, Dalgıç B, Tümer L, Hasanoglu A. Mitochondrial neurogastrointestinal encephalomyopathy (MNGIE): case report with a new mutation. *Eur J Pediatr*, 169(11):1375-8 (2010). **(SCI)**

A10. **Eminoglu TF**, Tumer L, Okur I, Ezgu FS, Biberoglu G, Hasanoglu A. Very long-chain acyl CoA dehydrogenase deficiency which was accepted as infanticide. *Forensic Sci Int*, 15;210(1-3):e1-3 (2011). **(SCI)**

A11. Ezgu F, **Eminoglu T**, Okur I, Gunduz M, Tumer L, Hasanoglu A, Dalgic B. An infantile case of Zellweger syndrome presented with Kabuki-like phenotype. *Genet Couns*, 22(2):217-20 (2011). **(SCI-E)**

A12. Hasanoglu A, Okur I, Oren AC, Biberoglu G, Oktar S, **Eminoğlu FT**, Tümer L The levels of asymmetric dimethylarginine, homocysteine and carotid intima-media thickness in hypercholesterolemic children. *Turk J Pediatr*, 53(5):522-7 (2011). **(SCI-E)**

A13. Kasapkara CS, Tumer L, Okur I, **Eminoglu FT**, Ezgu FS, Hasanoglu A. Hypercalcemia In Glycogen Storage Disease Type 1 Patients of Turkish Origin. *Turk J Pediatr*, 54(1):35-7 (2012). **(SCI-E)**

A14. **Eminoglu TF**, Polat E, Gökçe S, Ezgü FS, Senel S, Apaydin S. Cystic Fibrosis Presenting with Neonatal Cholestasis Simulating Biliary Atresia in a Patient with a

Novel Mutation. Indian J Pediatr, Jul 15. DOI 10.1007/s12098-012-0842-5 (2012).
(SCI-E)

- A15.** Hakan N, **Eminoglu F**, Aydın M, Zenciroglu A, Karadag N, Dursun A, Okumus N, Ceylaner S. A Novel CRLF1 Gene Mutation in a Newborn Infant Diagnosed with Crisponi Syndrome. Congenit Anom (Kyoto), 52(4):216-8 (2012). **(SCI-E)**
- A16.** **Eminoglu TF**, Ezgu FS, Hasanoglu A, Tumer L. Rapid screening of 12 common mutations in Turkish GSD 1a patients using electronic DNA microarray. Gene, 15;518(2):346-50 (2013) **(SCI)**
- A17.** **Eminoglu TF**, Soysal SA, Tumer L, Okur I, Hasanoglu A. Quality of Life in Children Treated with Restrictive Diet for Inherited Metabolic Disease. Pediatr Int, DOI: 10.1111/ped.12089 (2013) **(SCI-E)**
- A18.** **Eminoglu TF**, Ozkan M, Igdoura Suleiman, Dursun A, Zenciroglu A. Transient Secondary Neonatal Hyperparathyroidism: A Presenting Feature of Sialidosis Type 2. J Pediatr Endocrinol Metab, DOI 10.1515/jpem-2012-0329 (2013) **(SCI)**
- A19.** **Eminoğlu FT**, Tümer L, Okur İ, Ezgü FS, Hasanoğlu A. Glikojen Depo Hastalığı Tip 1a Ve Tip 1b Olgularında Klinik Özellikler ve Hastalığın Seyri, Türk Ped Arş, DOI. No:10.4274/tpa.185 (2013) **(SCI-E)**
- A20.** Okur I, Ezgu F, Biberoglu G, Tumer L, Erten Y, Isitman M, **Eminoglu FT**, Hasanoglu A. Screening for Fabry disease in patients undergoing dialysis for chronic renal failure in Turkey: identification of new case with novel mutation, Gene, 15;527(1):42-7. (2013) **(SCI)**
- A21.** Karadag N, Zenciroglu A, **Eminoglu FT**, Dilli D, Karagol BS, Kundak A, Dursun A, Hakan N, Okumus N. Literature review and outcome of classic galactosemia diagnosed in the neonatal period, Clin Lab, 59(9-10):1139-46. (2013) **(SCI-E)**
- A22.** Nakajima J, **Eminoglu TF**, Vatansever G, Nakashima M, Tsurusaki Y, Saitsu H, Kawashima H, Matsumoto N, Miyake N. A novel homozygous YARS2 mutation causes severe myopathy, lactic acidosis, and sideroblastic anemia, J Hum Genet, 59(4):229-32. (2014) **(SCI)**
- A23.** Magner M, Dvorakova V, Tesarova M, Mazurova S, Hansikova H, Zahorec M, Brennerova K, Bzduch V, Spiegel R, Horovitz Y, Mandel H, **Eminoğlu FT**, Mayr JA, Koch J, Martinelli D, Bertini E, Konstantopoulou V, Smet J, Rahman S, Broomfield

A, Stojanović V, Dionisi-Vici C, van Coster R, Morava-Kozicz E, Sperl W, Zeman J, Honzik T. TMEM70 deficiency: long-term outcome of 48 patients. *J Inherit Metab Dis.* 38(3):417-426. (2015) **(SCI)**

- A24.** Di Leo E, Eminoglu T, Magnolo L, Bolkent MG, Tümer L, Okur I, Tarugi P. The Janus-faced manifestations of homozygous familial hypobetalipoproteinemia due to apolipoprotein B truncations. *J Clin Lipidol.* 9(3):400-405. (2015) **(SCI)**
- A25.** Yaman A, **Eminoğlu FT**, Kendirli T, Ödek Ç, Ceylaner S, Kansu A, İnce E, Deda G. A rare cause of fatal pulmonary alveolar proteinosis: Niemann-Pick disease type C2 and a novel mutation. *J Pediatr Endocrinol Metab.* 28(9-10):1163-7. (2015) **(SCI)**
- A26.** BYH. Akduman, **T. Eminoglu**, E. Okulu, O. Erdeve, B. Atasay, S Arsan. A neonate presenting with Gracile syndrome and Bjornstad phenotype associated with BCS1L mutation. *Genetic Counselling.* 27 (4):509-512.(2016) **(SCI-E)**
- A27.** Aynur Küçükçongar Yavaş, **Tuba Fatma Eminoğlu**, İlyas Okur, Arzu Aral, Alev Hasanoğlu, Leyla Tümer. Association between soluble CD40 ligand and hypercholesterolemia in children and adolescent. *J Pediatr Res*; 4: 1-5 (2017)
- A28.** Okulu E. Tunç G, **Eminoglu T**, Erdeve O, Atasay B, Arsan S. Galactosialidosis in a Newborn with a Novel Mutation in the CTSA Gene Presenting with Transient Hyperparathyroidism. *Balkan J Med Genet*; 20 (2): 95-98 (2017) **(SCI-E)**
- A29.** Haznedar P, Kuloğlu Z, Kansu A, Eminoğlu FT. A rare cause of hepatomegaly in the childhood: Lysosomal acid lipase deficiency. *Turk J Gastroenterol* ; 29 (4): 518-519 (2018) **(SCI-E)**
- A30.** Eroglu FK, Ozaltin F, Gönç N, Nalçacıoğlu H, Özçakar ZB, Yalnızoğlu D, Güçer Ş, Orhan D, **Eminoglu FT**, Göçmen R, Alikışıfoğlu A, Topaloğlu R, Düzova A. Response to Early Coenzyme Q10 Supplementation Is not Sustained in CoQ10 Deficiency Caused by CoQ2 Mutation. *Pediatr Neurol* ; 88: 71-74. (2018) **(SCI)**
- A31.** Çelik M, Özgün N, Akdeniz O, Fidan M, Tüzün H, İpek MS, Emecan M, **Eminoğlu FT**. Folate deficiency in patients with classical galactosemia: A novel finding that needs to be considered for dietary treatments *The Turkish Journal of Pediatrics* ; 60: 540-546. (2018) **(SCIE)**
- A32.** Haznedar P, Doğan Ö, Albayrak P, Öz Tunçer G, Teber S, Deda G, **Eminoglu FT**. Effects of levetiracetam and valproic acid treatment on liver function tests, plasma

free carnitine and lipid peroxidation in childhood epilepsies. *Epilepsy Res* ; 15; 153:7-13. (2019) **(SCI)**

- A33.** Radenkovic S, Bird M, Emmerzaal TL, Wong SY, Felgueira C, Stiers KM, Sabbagh L, Himmelreich N, Poschet G, Windmolders P, Verheijen J, Witters P, Altassan R, Honzik T, **Eminoglu TF**, James PM, Edmondson AC, Hertecant J, Kozicz T, Thiel C, Vermeersch P, Cassiman D, Beamer L, Morava E, Ghesquière B. The metabolic map into the pathomechanism and treatment of PGM1-CDG. *The American Journal of Human Genetics*. **(KABUL) (SCI)**,
- A34.** Akduman H, Okulu E, **Eminoğlu FT**, Kendirli T, Tunç G, Azapağası E, Perk O, Erdeve Ö, Atasay B, Arsan S. Continuous venovenous hemodiafiltration in the treatment of newborns with an inborn metabolic disease: a single center experience. *Turkish Journal of Medical Science*. **(KABUL) (SCI-E)**

B. Uluslararası bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitabında (Proceedings) basılan bildiriler:

- B1.** Hasanoglu A, Tumer L, Ezgu FS, **Eminoglu FT**, Okur I. Incidence of osteoporosis in a metabolic unit. The 10th International Congress of Inborn errors of Metabolism (ICIEM), Chiba, Japan, 12-16 September 2006. (*J Inherit Metab Dis*, 29 (Suppl 1) 2006, P-18-10)
- B2.** Hasanoglu A, Tumer L, Ezgu FS, Gunduz M, Okur I, **Eminoglu FT**. The effects of Laronidase treatment in a patient with Hurler Syndrome: Results of one year therapy. The 10th International Congress of Inborn errors of Metabolism (ICIEM), Chiba, Japan, 12-16 September 2006. (*J Inherit Metab Dis*, 29(Suppl 1) 2006, P-17-6)
- B3.** Hasanoglu A, Ezgu FS, Okur I, **Eminoglu FT**, Biberoglu G, Tumer L, Investigation of 10 common mutations in Turkish Gaucher patients by use of the nanochip microelectronic array technology. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Hamburg, Germany, 4-7 September, 2007. (*J Inherit Metab Dis*, 30(Suppl 1) 2007, P-430)
- B4.** Biberoglu G, Hasanoglu A, Ezgu FS, Tumer L, Okur I, **Eminoglu FT**, Yalcinkaya D. The first results of 18 months experience with lysosomal storage disease. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Hamburg, Germany, 4-7 September, 2007. (*J Inherit Metab Dis*, 30(Suppl 1) 2007, A-378)

- B5.** Hasanoglu A, Yenicesu I, **Eminoglu FT**, Okur I, Tumer L. Long term effect of low-density lipoprotein apheresis: experience in four children with familial homozygous hypercholesterolemia. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Hamburg, Germany, 4-7 September, 2007. (J Inherit Metab Dis, 30(Suppl 1) 2007, A- 506)
- B6.** Okur I, Tumer L, **Eminoglu FT**, Crisponi L, Cinaz P, Yenicesu I, Hasanoglu A. Crisponi syndrome due to a novel mutation on the cytokine receptor-like factor 1(CRLF1) gene. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Lisboa, Portugal, 2-5 September, 2008. (J Inherit Metab Dis, 31(Suppl 1) 2008 P- 609)
- B7.** Tumer L, **Eminoglu FT**, Soysal AS, Okur I, Hasanoglu A. The impact of inherited metabolic diseases on quality of life: a pilot study. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Lisboa, Portugal, 2-5 September, 2008. (J Inherit Metab Dis, 31(Suppl 1) 2008, P-582)
- B8.** Hasanoglu A, Okur I, **Eminoglu FT**, Tumer L, Biberoglu G, Bertola F, Ezgu FS. The same novel mutation determined in 2 Hurler-Scheie patients who are the children of different families. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Lisboa, Portugal, 2-5 September, 2008. (J Inherit Metab Dis, 31(Suppl 1) 2008,P-442)
- B9.** **Eminoglu FT**, Tumer L, Okur I, Gökmen Z, Ezgu FS, Biberoglu G, Hasanoglu A. Very long-chain acyl CoA dehydrogenase deficiency which was accepted as infanticide. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Lisboa, Portugal, 2-5 September, 2008. (J Inherit Metab Dis, 31(Suppl 1) 2008, P-126)
- B10.** Hasanoglu A, **Eminoglu FT**, Okur I, Biberoglu G, Tumer L. Primary carnitine deficiency due to a novel mutation: report of two cases. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Lisboa, Portugal, 2-5 September, 2008. (J Inherit Metab Dis, 31(Suppl 1) 2008,P-117)
- B11.** Okur I, **Eminoglu FT**, Tumer L, Ezgu FS, Biberoglu G, Hasanoglu A. The neonatal case diagnosed with a preliminary diagnosis of the chloralhydrate intoxication. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Lisboa, Portugal, 2-5 September, 2008. (J Inherit Metab Dis, 31(Suppl 1) 2008, P-012)

- B12.** **Eminoğlu FT**, Kasapkara Ç, Okur İ, Ezgü FS, Tümer L, Hasanoğlu A. Renal involvement in Fabry disease: clinical importance of family check. 3. Southeast european pediatric nephrology working group meeting(SEPNWG) and 5th Turkish National Pediatric Nephrology Congress, Kapodokya, Turkey, 9-12 Ekim 2008, P-36.
- B13.** Ezgu FS, Tosun MS, Okur I, **Eminoglu FT**, Tumer L, Hasanoglu A. Screening for isolated sulfite oxidase/molibden cofactor deficiencies among the pediatric patients with encephalopathy and mental-motor retardation. 20th European Student's Conference Promising Medical Scientists Willing to Look Beyond, Berlin, Germany, 4-7 October, 2009. (European Journal of Medical Research 14(Suppl II):84)
- B14.** Hasanoglu A, Okur I, Largiader C, Biberoglu G, Tumer L, **Eminoglu FT**, Ezgu FS. Two novel mutations in two patients with medium-chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency. 11th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, San Diego, USA, 29 August-2 September, 2009. (Mol Genet Metab, 98 (1-2), 2009, P-313)
- B15.** Kasapkara CS, Okur I, **Eminoglu T**, Tümer L, Hasanoglu A, Ezgü FS. Electron transport chain complex III deficiency: case report. 6th Middle East Metabolic Group Meeting, Istanbul, Turkey, 16-17 October 2009.
- B16.** Kasapkara CS, Tumer L, Okur I, **Eminoğlu FT**, Ezgu FS, Hasanoglu A. Hypercalcemia in glycogen storage disease type I patients of Turkish origin. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Istanbul, Turkey, 31 August- 3 September 2010. (J Inherit Metab Dis, 31(Suppl 1) 2010, P-174)
- B17.** Hasanoglu A, Tumer L, Ezgu F S, Okur I, **Eminoglu FT**, Kasapkara CS, Kucukcongar A. Mucopolysaccharidosis: Effects of enzyme replacement therapy in 27 children with MPS I, II and VI. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Birmingham, UK, 4-7 September 2012. (J Inherit Metab Dis 35(Suppl 1) 2012, P-403)
- B18.** Kucukcongar A, **Eminoglu FT**, Okur I, Aral A, Hasanoğlu A, Tümer L. Association between soluble CD40 ligand and prothrombotic state in children with hypercholesterolemia. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism Birmingham, UK, 4 -7 September 2012 (J Inherit Metab Dis, 35 (Suppl 1)2012, P-352)
- B19.** Biberoglu G, Hasanoglu A, **Eminoglu FT**, Okur I, Yesilkaya E, Tumer L, Ezgu FS, Bideci A, Derin B. Is there any effect of growth hormone therapy on carnitine and

acylcarnitine status in children? Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism Birmingham, UK, 4-7 September 2012. (J Inherit Metab Dis 35 (Suppl 1) 2012, P-140)

- B20. Eminoglu FT**, Igdoura S, Dursun A, Okumus N, Zencirlioglu A. Transient neonatal hyperparathyroidism: A presenting feature of sialidosis type II. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism Birmingham, UK, 4-7 September 2012. (J Inherit Metab Dis 35 (Suppl 1) 2012,P-264)
- B21. Eminoglu FT**, Aksoy A, Tos T, Ozkan M. Neuroimaging findings in late infantile GM1 gangliosidosis. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism Birmingham, UK, 4-7 September 2012. (J Inherit Metab Dis 35 (Suppl 1) 2012,P-265)
- B22. FT Eminoglu**, JA Mayr, O Erdeve, B Atasay, S Arsan. A novel homozygous TMEM 70 mutation with additional features. 12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Barcelona, 3-6 September 2013. (J Inherit Metab Dis 36 (Suppl 2) 2013, P-344)
- B23. FT Eminoglu**, G Deda, JA Mayr, M Berberoglu, B Ozcakar, F Ozaltın. A novel mutation in COQ2 leading to phenotypic variability in a family. 12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Barcelona, 3-6 September 2013. (J Inherit Metab Dis 36 (Suppl 2) 2013, P-346)
- B24. FT Eminoglu**, S Cetinkaya, Z Aycan, D Ryman, G Matthijs, J Jaeken. Phosphoglucomutase-1 deficiency: a newly described CDG subtype. 12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Barcelona, 3-6 September 2013. (J Inherit Metab Dis 36 (Suppl 2) 2013, P-468)
- B25. FT Eminoglu**, A Yaman, T Kendirli, G Deda, A Kansu, E Ince A rare cause of fatal pulmonary alveolar lipoproteinosis: Niemann-Pick disease type C2 and a novel mutation. 12th International Congress of Inborn Errors of Metabolism, Barcelona, 3-6 September 2013. (J Inherit Metab Dis 36 (Suppl 2) 2013, P-631)
- B26.** Aksoy B, Tacyildiz N, Tanyildiz G, **Eminoglu T**, Unal E , Dincaslan HU, Reis P, Yavuz G. Severe and symptomatic hyperammonemia after asparaginase therapy in two leukemic children. (Pediatric Blood & Cancer 60 (Suppl 3) 2013, P-0217)
- B27.** Magner M, Dvorakova V, Tesarova M, Mazurova S, Hansikova H, Zahorec M, Brennerova K, Bzduch V, Spiegel R, Horovitz Y, Mandel H, **Eminoğlu FT**, Mayr JA,

Koch J, Martinelli D, Bertini E, Konstantopoulou V, Smet J, Rahman S, Broomfield A, Stojanović V, Dionisi-Vici C, van Coster R, Morava-Kozicz E, Sperl W, Zeman J, Honzik T. Natural course of TMEM70 deficiency in 48 patients. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014. (J Inherit Metab Dis 37 (Suppl 1) 2014, O-043)

B28. Eminoglu FT, Bolkent MG, Tarugi P, Di Leo E, Kansu A. Homozygous Familial Hypobetalipoproteinaemia due to a novel APOB gene mutation. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014. (J Inherit Metab Dis 37 (Suppl 1) 2014, P-310)

B29. Eminoglu FT, Tutar E, Ucar T, Atalay S, Tekin M. Milder clinical course of TMEM 70 mutation in two siblings. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014. (J Inherit Metab Dis 37 (Suppl 1) 2014, P-277)

B30. Eminoglu FT, Yaman A, Kendirli T, Ödek Ç, Uçar T, İnce E. Mucopolipidosis Type 2 (I-cell disease) with pulmonary hypertension and difficult airway. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014. (J Inherit Metab Dis 37 (Suppl 1) 2014, P-348)

B31. Eminoglu FT, Bolkent MG, Kuloglu Z, Kansu A, Biberoglu G, Hasanoglu A. Case presentation: a girl with Cholesterol Ester Storage Disease Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Innsbruck, 2-5 September 2014. (J Inherit Metab Dis 37 (Suppl 1) 2014, P-407)

B32. F T Eminoglu, G Kutluk, S Tiraş, Teber. A patient with 6-pyruvoyl-tetrahydropterin synthase deficiency. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Lyon, 1-4 September 2015. (J Inherit Metab Dis 38 (Suppl 1) 2015, P-652.

B33. F T Eminoglu, V Korkmaz, O Dur, M Ekim. Hepatic glycogen synthase deficiency: an infrequently recognized cause of ketotic hypoglycemia. 12th MEMG Meeting, October 29th-November 1st 2015., Muscat, Oman

B34. F T Eminoglu, H Akduman, B Atasay, O Erdeve, S Arsan, S Ceylaner. Gracile syndrome: A severe neonatal mitochondrial disorder. 12th MEMG Meeting, October 29th-November 1st 2015., Muscat, Oman

B35. Eminoglu FT, Tunç G, Okulu E, Erdeve Ö, Sıklar Z. Galactosialidosis with a new mutation in CTSA gene presenting transient hyperparathyroidism a case report. 13th MEMG Meeting, A1,28-31 October 2016, Amman, Jordan

B36. Haznedar P, **Eminoglu FT**, Ileri T, Ince E, Ertem M. Successful Allogenic Bone Marrow Transplantation From a Carrier Sibling for the Treatment of Alpha Mannosidosis. 13th

International Congress of Inborn of Metabolism (2017), Rio De Janerio, Brasil, 5-8 September 2017. (J Inborn Errors of Metabolism and Screening, (2017):5:354.

- B37.** Haznedar P, **Eminoglu FT**. Cd9 Type 1b Patient Diagnosed due to Hypoglycemia and Elevated Liver Function Tests. 13th International Congress of Inborn of Metabolism (2017), Rio De Janerio, Brasil, 5-8 September 2017. (J Inborn Errors of Metabolism and Screening (2017): 5: 369.
- B38.** Eminoglu FT, Oncul U, Kuloğlu Z, Unal E. A novel PUS1 Mutation in Two Siblings with Myopathy, Lactic acidosis, Sideroblastic Anemia (MLASA) and Failure to Thrive. 15th MEMG Meeting, Nowember 29th- December 2nd 2018, Beirut, Lebanon
- B39.** Haznedar P, Doğan Ö, Albayrak P, Öz Tunđer G, Teber S, Deda G, **Eminoglu FT**. Comparing the Effects of Levetiracetam and Valproic Acid Treatment on Liver Function Tests, Plasma Free Carnitine, Lipid Peroxidation and Oxidative DNA Damage in Childhood Epilepsies.The 7th Congress of The Pediatric Societies, October 30-November 3 2018, Paris, France

C. Yazılan uluslararası kitaplar veya kitaplarda bölümler :

- C1.** **Fatma Tuba Eminoglu** . “Bölüm 9: Ketoenez ve Ketoliz Bozuklukları”. Yurdakök Pediatri, Türkçe, Editör: Murat Yurdakök, Güneş Tıp Kitabevleri, 1706-10, Ankara, 2017.

D. Ulusal hakemli dergilerde yayımlanan makaleler :

- D1.** **Eminoglu FT**, Ünlüsoy A, Okur İ, Tümer L, Hasanoğlu A. Kreatin Eksikliği Sendromları. Türkiye Klinikleri J Pediatr Sci, 17(2):110-4 (2008).
- D2.** **Eminoglu FT**, Küçükçongar A, Belen FB, Aktaş Tapısız A, Hasanoğlu A. Dokuz yaşındaki kız hastada listeria menenjitisi: Olgu sunumu. Türkiye Klinikleri J Pediatr Sci, 17(3):183-5 (2008).
- D3.** Hasanoğlu A, **Eminoglu FT**. Doruk Kemik Kütlesi ve Etkileyen Faktörler. Türkiye Klinikleri J Pediatr Sci, 4(5):21-5 (2008).
- D4.** **Eminoglu FT**, Hasanoğlu A. Fenilketonüri Hastalarında Beslenme ve Diyet Tedavisi. Clinic Pediatri, 4(3):6-16 (2009).
- D5.** Okur İ, **Eminoglu FT**. Kalıtsal Metabolik Miyopatiler. Türkiye Klinikleri J Pediatr Sci, 18(2):95-104 (2009).

- D6.** Okur İ, **Eminoğlu FT**, Ezgü F, Tümer L, Biberöglü G, Hasanoğlu A. Farklı Klinik Bulgular Gösteren Fabry Olgularında Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Metabolizma ve Beslenme Bilim Dalı Deneyimleri ve Tedavi Yönetimleri. The Journal of LSD, 2(1):23-8 (2010).
- D7.** **Eminoğlu FT**, Okur İ, Ezgü FS, Tümer L, Hasanoğlu A. Fabry Hastalığında Klinik Bulgular, Fizyopatoloji ve Tanı. The Journal of LSD, 2(1):29-34 (2010).
- D8.** **Eminoğlu FT**. Fabry Hastalığında Güncel Tedavi. Türkiye Klinikleri J Pediatr Sci, 21(4):35-41 (2012).
- D9.** Yaman A, **Eminoglu F.T**, Kendirli T, Ödek Ç, Uçar T, İnce E. Difficult airway and pulmonary hypertension coexistence in a child with I cell disease. Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Mecmuası, 69 (1), 41-44 (2016)
- D10.** Hakan N, Aydın M, **Eminoğlu FT**, Zenciroğlu A, , Okumuş N Geçici Neonatal Tirozinemi Olgularında Uzamış Yenidoğan Sarılığı, 31 (2): 51-53 (2017)

E. Ulusal bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitaplarında basılan bildiriler

- E1.** **Eminoğlu FT**, Belen FB, Sarı S, Dalgıç B, Hasanoglu A, Boyunağa ÖL, Köybaşıoğlu A. Beslenme Güçlüğü Olan Bir Bebeğe Konjenital Krikofaringeal Akalazya. VII. Uluslararası Katılımlı Beslenme ve Metabolik Hastalıklar Kongresi, Ankara, P-19, 27-30 Nisan 2005.
- E2.** **Eminoğlu FT**, Dalgıç B, Çamurdan MO, Oktar SÖ, Özer Ç, Gülbahar Ö. Obez Çocuklarda Alkole Bağlı Olmayan Yağlı Karaciğer Hastalığı İle İlişkili Faktörler. 7. Ulusal Pediatrik Gastroenteroloji, Hepatoloji ve Beslenme Kongresi, İzmir, P-010, 11-14 Nisan 2006 (En iyi 3. Poster Ödülü).
- E3.** Okur İ, Küçükcongür A, Tümer L, **Eminoğlu FT**, Biberöglü G, Hasanoğlu A. Arjininosüksinik asidüri tanısı alan bir olgu sunumu. 50. Milli pediatri Kongresi Fin - Türk Pediatri Günleri, Antalya, P-223, 8-12 Kasım 2006.
- E4.** **Eminoğlu FT**, Ünlüsoy A, Okur İ, Tümer L, Biberöglü G, Hasanoğlu A. Biotine Cevabı Olan Multipl Karboksilaz Eksikliği (Halokarboksilaz Sentetaz Eksikliği) Saptanan Bir Olgu Sunumu. 50. Milli Pediatri Kongresi, Fin- Türk Pediatri Günleri, Antalya, P-221, 8-12 Kasım 2006.

- E5.** Okur İ, Hasanoğlu A, **Eminoğlu FT**, Cinasal Demir G, Tümer L. Klasik Fenilketonüri Olan Bir Gebenin İzlemi ve Sorunları. 1. Ulusal Adolesan Sağlığı Kongresi, Ankara, P-49, 28 Kasım-01 Aralık 2006.
- E6.** **Eminoğlu FT**, Yenicesu İ, Okur İ, Tümer L, Hasanoğlu A. Düşük dansiteli lipoprotein aferezinin uzun dönem etkileri: Familial homozigot hiperkolesterolemili dört çocukta deneyimler. IX. Uluslararası Katılımlı Beslenme ve Metabolizma Kongresi, İstanbul, P-26, 22-25 Ekim 2007.
- E7.** Okur İ, **Eminoğlu FT**, Tümer L, Ezgü FS, Hasanoğlu A. İdiopatik Jüvenil Osteoporoz nedeniyle izlenen hastaların değerlendirilmesi. 21. Yüzyılda Osteoporoz. Türkiye Osteoporoz Derneği 3. Ulusal Sempozyumu, Ankara, S-3, 6-8 Nisan 2007.
- E8.** **Eminoğlu FT**, Okur İ, Tümer L, Hasanoğlu A. Pediatrik Metabolizma ve Beslenme Ünitesinde osteoporoz olgularının incelenmesi. 21. Yüzyılda Osteoporoz. Türkiye Osteoporoz Derneği 3. Ulusal Sempozyumu, Ankara, S-2, 6-8 Nisan 2007.
- E9.** Okur İ, **Eminoğlu FT**, Tümer L, Hasanoğlu A. Nadir görülen konjenital katarakt nedeni: Sorbitol Dehidrogenaz eksikliği. 51. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Girne, P-173, 07-11 Kasım 2007.
- E10.** Tümer L, **Eminoğlu FT**, Okur İ, Olguntürk R, Hasanoğlu A, Poyraz A. Multisistemik tutulum: Glikojen Depo Hastalığı tip 4'ün nadir ve anlaşılmamış bir formu. 51. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Girne, P-169, 07-11 Kasım 2007.
- E11.** **Eminoğlu FT**, Okur İ, Tümer L, Hirfanoğlu İM, Türkyılmaz C, Hasanoğlu A. Atipik ve Tipik Nonketotik Hiperglisinemili iki olgu takdimi ve olguların karşılaştırılması. 51. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Girne, P-168, 07-11 Kasım 2007.
- E12.** Hasanoglu A, Biberoglu G, Ören AC, Okur İ, **Eminoglu FT**. Hiperkolesterolemik Çocuklarda Asimetrik Dimetiltarjinin, Homosistein ve Nitrik Oksit Düzeyleri. 51. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Girne, P-172, 07-11 Kasım 2007 (En iyi 3. Poster Ödülü).
- E13.** Koca S, Okur I, **Eminoğlu FT**, Ezgü FS, Tümer L, Biberoglu G, Hasanoğlu A. Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Beslenme ve Metabolizma Bilim Dalı'nda takip edilen Mukopolisakkaridozlu hastaların klinik ve laboratuvar özellikleri. 1. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Ankara, 16-17 Ekim 2008 (Journal of LSD, 1(1): 81-3, 2008).

- E14.** Ünlüsoy A, **Eminoğlu FT**, Okur I, Ezgü FS, Tümer L, Biberöglü G, Hasanoğlu A. Lizozomal depo hastalıklarında prenatal tanı. 1. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Ankara, 16-17 Ekim 2008 (Journal of LSD, 1(1): 77-80, 2008).
- E15.** Tayfun G, Hasanoğlu A, Ezgü FS, Biberöglü G, Tümer L, Okur I, **Eminoğlu FT**, Yalçınkaya D. Gaucher hastalarında genotipik ve fenotipik özelliklerin araştırılması. 1. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Ankara, 16-17 Ekim 2008 (Journal of LSD, 1(1): 74-6, 2008).
- E16.** Okur I, Fidan K, **Eminoğlu FT**, Biberöglü G, Tümer L, Söylemezoğlu O, Hasanoğlu A. Kronik böbrek yetmezliği gelişen fukosidozlu bir olgu sunumu. 1. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Ankara, 16-17 Ekim 2008 (Journal of LSD 1(1): 72-3, 2008).
- E17.** **Eminoğlu FT**, Kasapkara Ç, Biberöglü G, Okur I, Ezgü FS, Tümer L, Hasanoğlu A. Fabry hastalarında renal tutulum ve aile taramasının önemi. 1. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Ankara, 16-17 Ekim 2008 (Journal of LSD, 1(1): 69-71, 2008).
- E18.** Belen FB, Küçükcongarc A, Koca S, Okur I, **Eminoğlu FT**, Ezgü FS, Tümer L, Hasanoğlu A. Tip 1 Gaucher hastalarında enzim replasman tedavisinin hastaların klinik ve laboratuvar bulguları ile kemik mineral yoğunluğu üzerindeki etkisi. 1. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Ankara, 16-17 Ekim 2008 (Journal of LSD 1(1): 65-8, 2008).
- E19.** Okur I, **Eminoğlu FT**, Ezgü FS, Tümer L, Biberöglü G, Hasanoğlu A. Mukopolisakkaridoz tip 1 hastalarında iki yeni mutasyon: üç olgu sunumu. 1. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Ankara, 16-17 Ekim 2008 (Journal of LSD, 1(1): 62-3, 2008).
- E20.** Biberöglü G, Ezgü FS, Hasanoğlu A, Yalçınkaya D, Tümer L, Okur I, **Eminoğlu FT**. Lizozomal depo hastalıklarının tanısında enzim sonuçlarımız. 1. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Ankara, 16-17 Ekim 2008 (Journal of LSD, 1(1): 60-1, 2008).
- E21.** Hasanoğlu A, Okur İ, **Eminoğlu FT**, Ezgü FS, Tümer L. Lizinürik protein intoleransı olan bir vakada aynı ekzonda iki yeni mutasyon. 52. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, P-151,12-16 Kasım 2008.
- E22.** Küçükcongarc A, Kasapkara ÇS, **Eminoğlu FT**, Okur İ. Ailesel tip 1 hiperlipidemili bir olgu sunumu. Türk Milli Pediatri Derneği 2. Kış Zirvesi, Erzurum, P-2, 6-8 Mart 2008.

- E23.** Tümer L, Kasapkara CS, Okur İ, **Eminoğlu FT**, Ezgü FS, Hasanoğlu A. CblA eksikliğine bağlı metil malonik asidüri. 53. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Muğla, P-180, 21-25 Ekim 2009.
- E24.** Kasapkara CS, Küçükcongür A, Tümer L, **Eminoğlu FT**, Okur İ, Ezgü FS, Biberöglü G, Hasanoğlu A. Gaucher Tip 2: Olgu sunumu. 53. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Muğla, P-179, 21-25 Ekim 2009.
- E25.** Kasapkara CS, **Eminoğlu FT**, Gündüz M, Okur İ, Tümer L, Ezgü FS, Biberöglü G, Hasanoğlu A. L-2-Hidroksi Glutarik Asidüri: 5 vakanın takdimi. 53. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Muğla, P-177, 21-25 Ekim 2009.
- E26.** Hasanoğlu A, **Eminoğlu FT**, Okur İ, Ezgü FS, Tümer L. Konjenital Glikolizasyon Defekti Tanısı alan bir olgu. 53. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Muğla, P-171, 21-25 Ekim 2009.
- E27.** Ezgü FS, Okur İ, **Eminoğlu FT**, Tümer L, Hasanoğlu A. Kabuki make-up sendromu fenotipi gösteren Zellweger sendromu (olgu sunumu). Uluslararası Katılımlı X. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Kayseri, P-12, 28-30 Mayıs 2009.
- E28.** Okur İ, Söylemezoğlu O, Dalgıç B, **Eminoglu FT**, Bostan D, Ezgü FS. Karın ağrısı bulguları Ailevi Akdeniz Ateşi ile karışan Fabry Hastalığı Olgusu. Uluslararası Katılımlı X. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Kayseri, P-6, 28-30 Mayıs 2009.
- E29.** Okur İ, Serdaroğlu A, **Eminoğlu FT**, Arhan E, Tümer L, Hasanoğlu A. Tipik kranial magnetik rezonans görüntüleme(MRG) bulguları gösteren Sandhoff hastalığı olgusu. Uluslararası Katılımlı X. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, Kayseri P-7, 28-30 Mayıs 2009.
- E30.** Hasanoğlu A, Tümer L, Okur I, Ezgü FS, Biberöglü G, **Eminoğlu FT**, Kasapkara CS, Küçükcongür A, Yalçınkaya D, Gülez Ö. Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Beslenme ve Metabolizma Bilim Dalı: 5 Yıllık Deneyim 2. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Ankara, 29-30 Nisan 2010 (Journal of LSD, 2(1): 47-50, 2010).
- E31.** **Eminoğlu FT**, Igdoura S, Dursun A, Okur N, Zenciroğlu A. Geçici Neonatal Hiperparatiroidizimin Klinik ve Radyolojik Bulgularını Sergileyen Sialidozis Tip 2 Tanılı Olgu Sunumu. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Girne-K.K.T.C., S-5, 26- 29 Nisan 2012.

- E32.** **Eminoğlu FT**, Aksoy A, Kafalı M, Bodur Ő, Sınır H. Mental Retardasyon Saptanan Mukopolisakkaridoz Tip 6 (Maroteaux-Lamy Syndrome) Tanılı Bir Olgu Sunumu. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Girne-K.K.T.C., P-6, 26-29 Nisan 2012.
- E33.** **Eminoğlu FT**, Aksoy A, Tos T, Kafalı M. Hipomyelinizasyonun nadir nedeni: infantil GM1 gangliozidozis olgusu. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Girne-K.K.T.C., P-7, 26-29 Nisan 2012.
- E34.** **Eminoğlu FT**, Çetinkaya Z, Aycan Z. Yeni tanımlanan bir metabolik hastalık: PGM1 Eksikliği Saptanan Bir Olgu. Çocuk Endokrinolojisi 5. Olgu Sunumları, Ankara, S-22, 12-13 Nisan 2013.
- E35.** **Eminoğlu FT**, Häberle J, Dursun A, Zencirliođlu A, Okumuş N. N- Asetilglutamat Sentaz Eksikliği Saptanan Bir Olgu Sunumu. Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, EskiŐehir, P-12, 1-4 Mayıs 2013
- E36.** Yaman A, **Eminoğlu FT**, Kendirli T, Ödek Ç, Uçar T, İnce E. Mukolipidoz Tip 2 (I-cell hastalığı) ile Pulmoner Hipertansiyon ve Zor Hava Yolu Birlikteliği Olan Bir Olgu. IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, P-25, 17-20 Nisan 2014
- E37.** **Eminoğlu FT**, Kuloğlu Z, Kansu A, Biberöğlu G, Hasanoğlu AKolesterol Ester Depo Hastalığı Saptanan Bir Olgu Sunumu. IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, P-43, 17-20 Nisan 2014
- E38.** **Eminoğlu FT**, Özkan M, Tıraş S, Biberöğlu G, Hasanoğlu A Tesadüfen Fabry Hastalığı Tanısı Alan Bir Aile. IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, P-46, 17-20 Nisan 2014
- E39.** Pekcici Bingöller B, **Eminoglu FT**, Çelik P, Gök CG, Karaaslan T. Lizozomal Hastalık Tanılı Çocukların GeliŐimlerinin İzlenmesi ve Gereksinimlerinin Saptanması: Olgu Örnekleri. IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Antalya, P-59, 17-20 Nisan 2014
- E40.** Hasan Akduman, **Fatma Tuba Eminoğlu**, Tanıl Kendirli, Ebru Azapağası, Omer Erdeve. Metabolik Hastalıklı Yenidoğanlarda Toksik Materyalin UzaklaŐtırılmasında Hemodiyafiltrasyonun Yeri: Olgu Serisi Uluslararası Katılımlı XIII. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, P-159, 14-18 Nisan 2015.

- E41.** Mehpare Özkan, **Fatma Tuba Eminoğlu**, Hulya Kayılıoğlu, İki Kız kardeşte NPC2 Mutasyonuna Bağlı Juvenil Niemann-Pick Tip C. Uluslararası Katılımlı XIII. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, S-4, 14-18 Nisan 2015.
- E42.** **Fatma Tuba Eminoğlu**, Gultekin Kutluk, Serap Tıraş Teber. Pyruvoyl-tetrahidropterin Sentaz Eksikliği Tanısı Alan Bir Olgu Sunumu. Uluslararası Katılımlı XIII. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, P-20, 14-18 Nisan 2015.
- E43.** **Fatma Tuba Eminoğlu**, Veli Korkmaz, Ozge Dur, Mesiha Ekim. Hepatik Glikojen Sentaz Eksikliği Tanısı Alan Bir Olgu. Uluslararası Katılımlı XIII. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, P-57, 14-18 Nisan 2015.
- E44.** **Fatma Tuba Eminoğlu**, Ercan Tutar, Ömer Erdeve, J. Adalbert Mayr, Mustafa Teki. TMEM70 Mutasyonu Saptanan ve F arklı Kinik Bulgular Sergileyen Üç Olgu Sunumu. Uluslararası Katılımlı XIII. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, P-57, 14-18 Nisan 2015.
- E45.** **F Tuba Eminoğlu**, Muhammed Gültekin Kutluk, Serap Teber, Gülhis Deda. Sandhoff Hastalığında Miglustat Tedavisi ve Ketojenik Diyetin Nörolojik Bulgular ve Yaşam Süresi Üzerine Etkisi. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bodrum, S05, 14-17 Nisan 2016
- E46.** **F. Tuba Eminoğlu**, Gaffari Tunç, Hasan Duman, Ömer Erdeve. Protektif Protein/Katepsin Geninde Yeni Bir Mutasyon Saptanan Galaktosialidoz Vakası. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bodrum, P25, 14-17 Nisan 2016
- E47.** Pınar Haznedar, **F. Tuba Eminoğlu**. Hipoglisemi ve Karaciğer Fonksiyon Testlerinde bozukluk ile tanı alan bir CDG Tip 1b olgusu. XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Bodrum, P-112. 26-30 Nisan 2017
- E48.** Pınar Haznedar, **F Tuba Eminoglu**, Talia Ileri ,Elif Ince, Mehmet Ertem. Kemik İliği Nakli Yapılan Bir Alfa Mannosidoz Olgusu XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Bodrum, P-113. 26-30 Nisan 2017
- E49.** Pınar Haznedar, Gülhiz Deda, Serap Teber, Gökçen Öz Tunçer, Pelin Albayrak, **F. Tuba Eminoğlu**. Çocukluk Çağı Epilepslerinde Levetirasetam ve Valproik Asit Tedavisinin Karaciğer Fonksiyon Testleri, Plasma Serbest Karnitin ve Lipid Peroksidasyonu ile Oksidatif DNA hasarı üzerine Etkileri. 61. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, Antalya, 15-19 Kasım 2017

F. Yazılan Ulusal kitaplar, kitaplarda bölümler, kitap çevirileri ve kitap bölüm çeviriler

- F1. Eminoğlu FT.** "Bölüm 160: Mukopolisakkaridozlar, Glikoproteinozlar ve Mukolipidozlar". Rudolph's Pediatrics, Türkçe, Editör: Murat Yurdakök, Güneş Tıp Kitabevleri, 622-33, Ankara, 2013.

G. Katıldığı Kurslar ve Sertifikalar:

- G1.** Çocuklarda İleri Yaşam Desteği Kursu, 2004, Ankara
- G2.** Temel Epidemiyoloji Kursu, 2012, Ankara.
- G3.** Ölçme Değerlendirme Kursu, 2013, Ankara
- G4.** 12. International Postgraduate Course On Lysosomal Stroge Disorders Nierstein, 2013
- G5.** Probleme Dayalı Öğretim Yönlendirici Eğitim Kursu, 2014
- G6.** Etkili İletişim Becerileri Kursu, 2014, Ankara
- G7.** Öğretim Üyeleri İçin Eğiticilerin Eğitimi Programı, Ankara 2015
- G8.** Öğretim Üyeleri İçin Eğiticilerin Eğitimi Sertifika Programı, Ankara 2015
- G9.** Akılcı İlaç Uygulaması Eğitici Bilgilendirme, Ankara 2015
- G10.** İş Sağlığı ve Güvenliği Eğitimi Programı, Ankara 2015
- G11.** İyi Klinik Uygulamalar Eğitim Toplantısı, 2019 Ankara

H. Ulusal Bilimsel Toplantılarda Konuşmalar:

- H1.** İ.Okur, FT. Eminoğlu. Fabry Hastalığı (Gazi Deneyimi). Oturum Başkanı: A. Hasanoğlu, Y.Erten. II. Uluslararası katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 29-30 Nisan 2010, Ankara
- H2.** Fatma Tuba Eminoğlu. Lizozomal Hastalıklara Genel Bakış ve Tedavi Prensipleri. İnfüzyon Tedavi Kursu, IV. Uluslararası katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 17-20 Nisan 2014, Ankara
- H3.** Tuba Eminoğlu. Dislipidemisi Olan Çocuk. Oturum Başkanı: A. Hasanoğlu,F. Darendeliler. 58. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, 35. UMEMPS Kongresi ve 14.UNIPSTR Kongresi, 22-26 Ekim 2014, Antalya

- H4.** Fatma Tuba Eminoğlu, Konuşmacı: Metabolik Hastalıklara Acil Yaklaşım, Metabolik Hastalıklar DİYARBAKIR Toplantısı 07 Mart 2015 DİYARBAKIR
- H5.** Fatma Tuba Eminoğlu. Kalıtsal Metabolik Hastalıklarda Hiperamonemiye Yaklaşım. Oturum Başkanı: Prof. Dr. Ali Anarat, Prof. Dr. Serap Sivri. Uluslararası Katılımlı XIII. Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 14-18 Nisan 2015, Adana
- H6.** Fatma Tuba Eminoğlu, Konuşmacı: Metilmalonik Asidemi- 3. Çukurova, Güneydoğu ve Doğu Anadolu Bölgesi Metabolizma Olđu Sunumları 29 Mayıs 2015, DİYARBAKIR
- H7.** Fatma Tuba Eminoğlu. Konuşmacı; Karaciğer ve Barsağı Tutan Metabolik Hastalıklar, 11. Ulusal Çocuk Gastroenteroloji, Hepatoloji ve Beslenme Kongresi 7 Mayıs 2016 SAMSUN
- H8.** Fatma Tuba Eminoğlu. Konuşmacı: Lizozomal Asit Lipaz Eksikliği Son Durum Uluslararası Katılımlı XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 26-30 Nisan 2017, Bodrum.
- H9.** Fatma Tuba Eminoğlu. Konjenital Glikolizasyon Defektleri. Çocuk Gastroenteroloji, Hepatoloji ve Beslenme Güncelleme Toplantısı. 01-04 Haziran 2017, Bodrum
- H10.** Fatma Tuba Eminoğlu, Konuşmacı; Mitokondriyal Karaciğer Hastalıkları- Çocuk Gastroenteroloji, Hepatoloji ve Beslenme Güncelleme Toplantısı. 01-04 Haziran 2017, Bodrum
- H11.** Fatma Tuba Eminoğlu, Konuşmacı: Klinisyen Gözüyle Kolesterol Ester Depo Hastalığı - 2. Erişkin Meabolik Hastalıklar Sempozyumu, 25 KASIM 2017, ANKARA
- H12.** Fatma Tuba Eminoğlu, Konuşmacı: Hiperamonyemili Çocuğa Yaklaşım-IV. Hassas Dokunuş Toplantısı' Metabolik Hastalıklara Yenidoğancı Yaklaşımı' , 6 OCAK 2018 ANKARA
- H13.** Fatma Tuba Eminoğlu, Konuşmacı: Metabolik Hastalıklarda Eklem Tutulumu- Çocuklarda Artrit ve Artrit Dışı Eklem Tutulumları Sempozyumu , 15 Aralık 2018, ANKARA

H14. Fatma Tuba Eminoğlu, Konuşmacı: Kalıtsal Metabolik Hastalıklarda Büyüme Hormonu Tedavisi- Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi
14 Nisan 2019, İSTANBUL

H15. Fatma Tuba Eminoğlu. Türk Hipertansiyon ve Böbrek Hastalıkları Derneği,
Konuşmacı; Hastam Fabry Hastası mı? 18 Nisan 2019, ANKARA

İ. Düzenleme Kurulunda Bulunduğu Bilimsel Toplantılar:

İ 1. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 16-17 Ekim 2008, Ankara.

İ 2. IV. Hassas Dokunuş Toplantısı, "Metabolik Hastalıklara Yenidoğan'cı Yaklaşımı",
5-6 Ocak 2018, Ankara

J. Kongre ve Sempozyumda Oturum Başkanlığı:

J 1. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 26-29 Nisan 2012, Girne, K.K.T.C.

J 2. IV. Hassas Dokunuş Toplantısı, "Metabolik Hastalıklara Yenidoğan'cı Yaklaşımı", 5-6 Ocak 2018, Ankara

K. Ulusal ve Uluslararası Hakemli Dergilerde Hakemlik Belgeleri:

L. Tıpta Uzmanlık Tezi Yürüttüğüne Dair ve Anlatılan Dersleri Gösteren Belgeler:

M. İdari Görevler Belgesi:

N. Yurt Dışı Eğitim Ve Araştırma Çalışmalarında Görev Aldığına Dair Belgeler:

N 1. Emma Children Hospital, Academic Mediacal Centre, AMSTERDAM HOLLANDA da
01 Mayıs -31 Haziran 2018 arasında Metabolik Hastalıklar Bölümünde 3 aylık
Folowship Programı katılımı

O. Üniversite Toplum İşbirliği Çerçevesinde Sosyal Sorumluluk Çalışmaları ve Projeler İçerisinde Görev Yapmak:

O 1. T.C. İçişleri Bakanlığı Emniyet Müdürlüğü Türkiye Polis Radyosu'nda
'Bir Nefes Sıhhat ' programına konuşmacı katılımı, 22 Kasım 2017