**ÖZGEÇMİŞ GÖREVLER VE FAALİYETLER**

**Adı Soyadı :** ZEHRA AYCAN

**Doğum Tarihi:** 29 MART 1967

**Öğrenim Durumu:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Derece** | **Bölüm/Program** | **Üniversite** | **Yıl** |
| Lisans | Tıp Fakültesi | Gazi üniversitesi | 1990 |
| Tıpta Uzmanlık | Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları | SSK Ankara Çocuk Hastalıkları Eğitim Hastanesi | 1997 |
| Yan Dal Uzmanlık | Çocuk Endokrinoloji ve Metabolizma | Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı | 2002 |
| Doçentlik | Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları | SB Ankara Dışkapı Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi | 2006 |
| Klinik Şefi | Çocuk Endokrinoloji | SB Dr Sami Ulus Kadın doğum Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları EAH | 2008 |
| Doktora | Adolesan Sağlığı | Hacettepe Üniversitesi Tıp Fakültesi Sağlık Bilimleri Enstitüsü Aile Sağlığı Anabilimdalı | 2011-2016 |
| Profesör | Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları | Yıldırım Beyazıt Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD | 2012-2018 |
| Profesör | Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Çocuk Endokrinolojisi | Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı | 2018. |

**Görevler:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Görev Unvanı** | **Görev Yeri** | **Yıl** |
| Pratisyen Hekim | Ankara Kutludüğün Sağlık Ocağı | 1990-1992 |
| Dr.Arş.Gör. | SSK Ankara Çocuk Hastalıkları Eğitim Hastanesi | 1992-1997 |
| Uzm Doktor | SSK Ankara Çocuk Hastalıkları Eğitim Hastanesi | 1997-2000 |
| Uzm Dr. Ar. Gör. | Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Endokrinoloji Bilim Dalı | 2000-2002 |
| Uzm. Dr | SSK Ankara Çocuk Hastalıkları Eğitim Hastanesi Endokrinoloji Bölümü | 2002-2005 |
| Doç Dr | SB Ankara Dışkapı Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi Çocuk Endokrinoloji Bölümü | 2006-2008 |
| Çocuk Endokrinoloji Klinik Şefi | SB Dr Sami Ulus Kadın Doğum ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi Endokrinoloji Kliniği | 2008- 2011 |
| Profesör Dr | Yıldırım Beyazıt Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD ve Dr Sami Ulus Kadın Doğum ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi Endokrinoloji Kliniği Eğitim/ İdari sorumlusu | 2012-2018 |
| Profesör Dr | Yıldırım Beyazıt Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD Başkanlığı | 2014- 2018 |
| Profesör Dr  Adolesan PhD | Dr Sami Ulus Kadın Doğum ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi Adolesan Bölümü Kurucusu ve Sorumlusu | 2014-2018 |
| Profesör Dr | Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD, Çocuk Endokrinolojisi Bilim Dalı | 2018….. |

**Eğitim ve İdari Görevler:**

**Başhekim Yardımcılığı:** SSK Ankara Çocuk Hastalıkları Eğitim Hastanesi: 2003-2005

**Çocuk Endokrinoloji klinik Şefi**: SB Dr Sami Ulus Kadın Doğum ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi Endokrinoloji Kliniği: 2008-2011

**Eğitim ve İdari Sorumlusu**: SB Dr Sami Ulus Kadın Doğum ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi Endokrinoloji Kliniği: 2012-2018

**Anabilim Dalı Başkanlığı:** Yıldırım Beyazıt Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları: 2014-2018

**Çocuk Endokrinoloji ve Diyabet Derneği Yönetim Kurulu** : Başkan yardımcısı: 2017…….

**Eğitim Planlama Kurulu:** Başkan yardımcısı: SB Dr Sami Ulus Kadın Doğum ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi 2008-2016

**Çocukluk Çağı Diyabeti Grup Başkanlığı:** 2017….(devam ediyor)

**SB Obezite ve Diyabet Bilim Kurulu Üyeliğ**i: 2009…(devam ediyor)

**SB Ergen Sağlığı Enstütisi Bilim Kurulu Üyeliği:** 2017.. (devam ediyor)

**TUKMOS üyeliği ve müfredat çalışmaları: 2007-2009**

**Türkiyede diyabet;2020 Vizyon ve Hedefler kurul üyeliği**

**Kuruculuğu yapılan bölüm/faaliyetler:**

**Dergi Editörlüğü:** Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi: Kurucu/baş editör: 2007..

**Çocuk Endokrinolojisi Kliniği:** SB Dr Sami Ulus Kadın Doğum ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi; Çocuk Endokrinolojisi poliklinik ve Servis yapılandırması: 2008. Kliniğimiz 6 poliklinik ile ayaktan, 17 yataklı servis ile yatan hasta hizmeti sunmaktadır. Yılda yaklaşık 50.000 hastaya ayaktan, 2000 hasta yataklı serviste hizmet verilmektedir.

**Adolesan Bölümü:** SB Dr Sami Ulus Kadın Doğum ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi- Adolesan Bölümü: Adolesan görüşme odaları(2), adolesan jinekoloji polikliniği(1), Dermatoloji ve epilasyon ünitesi(2) Adolesan psikolog(1), Adolesan Eğitim Hemşiresi(1); 2015 den bu yana hizmet vermektedir.

**Endokrinoloji Yan Dal Eğitimi:** SB Dr Sami Ulus Kadın Doğum ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi- Çocuk Endokrinolojisi: 2008 yılında Klinik Şefi olduktan günümüze kadar kliniğimizden 9 Çocuk endokrinolojisi yan dal uzmanı mezun olmuştur. Bu uzmanların 4’ü doçenttir ve akademik faliyetlerini yan dal eğitimi sırasında çoğunlukla tamamlamışlardır. Halen kliniğimizde 4 yan dal uzmanlık öğrencisinin eğitimi devam etmektedir.

**Pediatri Uzmanlık Eğitimi:** Yıldırım Beyazıt Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD 2016 TUS da ilk Pediatri uzmanlık öğrencisi almıştır. 2014 yılından bu yana Pediatri AD Başkanlığını yürütmem neticesinde asistanların ÇEP/asistan karnesi/ Eğitim programı düzenlenmesi çalışmaları yürütülmüştür. Ayrıca Halen Çalıştığım Dr Sami Ulus Kadın Doğum ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi EPK çalışmaları ile asistan eğitim ve çalışma programlarında düzenlemelerine katkı sunulmuştur. Asistan eğitiminde adolesan ve endokrinoloji dersleri anlatılmıştır.

**Rehber: Editörlük-yazım:** Çocukluk Çağı diyabeti Eğitici Rehberi; rehberin hazırlanması, editörlüğü ve ülkemizdeki diyabet ekibine tanıtımında Sağlık Bakanlığı ile işbirliği halinde aktif görev alınmıştır. Rehberin tanıtımı 10 sempozyumda tarafımdan yapılmıştır ve ülkemizde kullanımı sağlanmıştır.

**Çocukluk Çağı diyabeti: Tanı-Tedavi Rehberi: Editörü**; 2018

**Yönettiği Tezler:**

Çocuk Endokrinolojisi Yan Dal Uzmanlık Tezi: 4 (2014 yılında zorunluluk kalktı)

Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Uzmanlık Tezi: 18

**Yayımlar:**

**Uluslar arası SCI ve SCI-E:** 179

**Ulusal Makaleler:** 75

**Uluslar arası Bildiriler:** 87

**Ulusal Bildiriler:** 180

**Kitap Bölümü**: 8 (2 si adolesan konulu)

**Kitap bölümü çevirisi:** 3

**Projeler:**

**Bilimsel Projeler:** 2 (tamamlanmış)

1 ARGE projesinde yardımcı araştırmacı,

1 Tubitak 1001 projesi: Proje No: 214S348; Proje yürütücüsü

2 Uluslar arası araştırma (Faz 2 ve Faz 3) halen devam etmekte olup, bu projelerde sorumlu araştırmacı olarak görev aldım.

ÇEDD Net Projeleri:

Tip 1 diyabetli çocuklarda uzun süreli izlem; Kohort Çalışma; Yürütücü

Konjenital Adrenal hiperplazi hastalarında testiküler adrenal rest tümörü; Yürütücü

46 XX Erkek Yetiştirilen KAH Hastaların Değerlendirilmesi; Yürütücü

10 projede yardımcı araştırmacı

**Sosyal Sorumluluk Projeleri:**

Anne Dostu Hastaneler Projesi; 2003-2008; Proje Yürütücüsü

Okulda Diyabet Projesi; 2009…(halen sürüyor); programın hazırlık, protokol hazırlığında,

yürütülmesi ve öğretmen, öğrenci ve okul hemşireliği eğitimlerinde aktif çalışmışlık

Tip 1 Diyabetli mülteci çocuklar için eğitim kitapcığı: 2018

**Kongre ve Kurs Konuşmaları: (2006 doçentlik sonrası)**

Çocuk Endokrinolojisi ve Diyabet Kongresi: 9

Milli Pediatri Kongresi: 4

Türk Pediatri Kongresi:1

Adolesan Kongresi : 3

**Sınav jüriliği:**

Çocuk endokrinolojojisi yan dal uzmanlık: 9

Çocuk endokrinolojojisi yan dal uzmanlık tez: 4

Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları uzmanlık: 25

Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları uzmanlık tez: 14

Adolesan Doktora bitirme: 2

Adolesan tez jürisi:3

**A-ULUSLARARASI HAKEMLİ DERGİLERDE YAYIMLANAN MAKALELER**

1. **Aycan Z**, Savaş-Erdeve Ş, Çetinkaya S, Kurnaz E, Keskin M, Muratoğlu Şahin N, Bayramoğlu E, Ceylaner G. Investigation of MKRN3 mutation in patients with familial central precocious puberty. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2018 Feb 28. doi: 10.4274/jcrpe.5506
2. Tekin K, Inanc M, Kurnaz E, Bayramoglu E, Aydemir E, Koc M, Kiziltoprak H, **Aycan Z**. Quantitative evaluation of early retinal changes in children with type 1 diabetes mellitus without retinopathy. Clin Exp Optom. 2018 Feb 28. doi: 10.1111/cxo.12667
3. Çiçek D, Savas-Erdeve S, Cetinkaya S, **Aycan Z**. Clinical follow-up data and them rate of development of precocious and rapidly progressive puberty in patients with premature thelarche. J Pediatr Endocrinol Metab. 2018 Mar 28;31(3):305-312. doi: 10.1515/jpem-2017-0247.
4. Çetinkaya S, Poyrazoğlu Ş, Baş F, Ercan O, Yıldız M, Adal E, Bereket A, Abalı S, **Aycan Z**, Erdeve ŞS, Berberoğlu M, Şıklar Z, Tayfun M, Darcan Ş, Mengen E, Bircan İ, Jones FMÇ, Şimşek E, Papatya ED, Özbek MN, Bolu S, Abacı A, Büyükinan M, Darendeliler F. Response to growth hormone treatment in very young patients with growth hormone deficiencies and mini-puberty. J Pediatr Endocrinol Metab. 2018 Jan 26;31(2):175-184.
5. Inanc M, Tekin K, Kurnaz E, Citirik M, Altas G, **Aycan Z**. Evaluation of anterior segment parameters in patients with Turner syndrome using Scheimpflug imaging. J AAPOS. 2018 Feb;22(1):56-60.
6. Kurnaz E, Duminuco P, **Aycan Z**, Savaş-Erdeve Ş, Muratoğlu Şahin N, Keskin M, Bayramoğlu E, Bonomi M, Çetinkaya S. Clinical and genetic characterisation of a series of patients with triple A syndrome. Eur J Pediatr. 2018 Mar;177(3):363-369.
7. Şahin NM, Bayramoğlu E, Çetinkaya S, Erdeve ŞŞ, Karaman A, Akdoğan MP, **Aycan Z**. Vaginal bleeding and a giant ovarian cyst in an infant with 21-hydroxylase deficiency. J Pediatr Endocrinol Metab. 2018 Jan 26;31(2):229-233.
8. Yoldaş T, Örün UA, Sagsak E, **Aycan Z**, Kaya Ö, Özgür S, Karademir S. Subclinical left ventricular systolic and diastolic dysfunction in type 1 diabetic children and adolescents with good metabolic control. Echocardiography. 2018 Feb;35(2):227-233.
9. Tekin K, İnanç M, Kurnaz E, Bayramoğlu E, Aydemir E, Kızıltoprak H, **Aycan Z.** Quantitative evaluation of early retinal changes in children with Typ 1 diabetes mellitus without retinopaty. Clin Exp Optom. 2018; Feb28
10. Şahin N, Dikmen AU, Çetinkaya S, **Aycan Z**. Subnormal growth velocity and related factors during GnRH analog therapy for idiopathic central precocious puberty. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2018 Apr 24
11. Pekkinen M, Grigelioniene G, Akin L, Shah K, Karaer K, Kurtoğlu S, Ekbote A, **Aycan Z**, Sağsak E, Danda S, Åström E, Mäkitie O. Novel mutations in the LRP5 gene in patients with Osteoporosis-pseudoglioma syndrome. Am J Med Genet A. 2017 Dec;173(12):3132-3135
12. Keskin M, Bayramoglu E, **Aycan Z**. Effects of 1-year growth hormone replacement therapy on thyroid volume and function of the children and adolescents with idiopathic growth hormone deficiency. J Pediatr Endocrinol Metab. 2017 Oct 26;30(11):1187-1190.
13. Muratoğlu Şahin N, Bilici ME, Kurnaz E, Pala Akdoğan M, Ceylaner S, **Aycan Z**. Type 1 rhizomelic chondrodysplasia punctata with a homozygous PEX7 mutation. J Pediatr Endocrinol Metab. 2017 Aug 28;30(8):889-892.
14. Çetinkaya S, Güran T, Kurnaz E, Keskin M, Sağsak E, Savaş Erdeve S, Suntharalingham JP, Buonocore F, Achermann JC, **Aycan Z**. A Patient with Proopiomelanocortin Deficiency: An Increasingly Important Diagnosis to Make. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2017 Mar 1;10(1):68-73.
15. Savaş-Erdeve Ş, Çetinkaya S, Abalı ZY, Poyrazoğlu Ş, Baş F, Berberoğlu M, Sıklar Z, Korkmaz Ö, Buluş D, Akbaş ED, Güran T, Böber E, Akın O, Yılmaz GC, **Aycan Z**. Clinical, biochemical and genetic features with nonclassical 21-hydroxylase deficiency and final height. J Pediatr Endocrinol Metab. 2017 Jul 26;30(7):759-766.
16. **Aycan Z**, Cangul H, Muzza M, Bas VN, Fugazzola L, Chatterjee VK, Persani L, Schoenmakers N. Digenic DUOX1 and DUOX2 Mutations in Cases With Congenital Hypothyroidism. J Clin Endocrinol Metab. 2017 Sep 1;102(9):3085-3090.
17. Tekin K, Inanc M, Kurnaz E, Bayramoglu E, Aydemir E, Koc M, **Aycan Z**. Objective Evaluation of Corneal and Lens Clarity in Children With Type 1 Diabetes Mellitus. Am J Ophthalmol. 2017 Jul;179:190-197.
18. Kasapkara ÇS, **Aycan Z**, Açoğlu E, Senel S, Oguz MM, Ceylaner S. The variable clinical phenotype of three patients with hepatic glycogen synthase deficiency. J Pediatr Endocrinol Metab. 2017 Apr 1;30(4):459-462.
19. Savas-Erdeve S, Sagsak E, Keskin M, Cetinkaya S, **Aycan Z**. AMH levels in girls with various pubertal problems. J Pediatr Endocrinol Metab. 2017 Mar 1;30(3):333-335.
20. Kurnaz E, **Aycan Z**, Yıldırım N, Çetinkaya S. Conventional insulin pump therapy in two neonatal diabetes patients harboring the homozygous PTF1A enhancer mutation: Need for a novel approach for the management of neonatal diabetes. Turk J Pediatr. 2017;59(4):458-462.
21. Keskin M, Muratoğlu Şahin N, Kurnaz E, Bayramoğlu E, Savaş Erdeve Ş, **Aycan Z**, Çetinkaya S. A Rare Cause of Short Stature: 3M Syndrome in a Patient with Novel Mutation in OBSL1 Gene. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2017 Mar 1;9(1):91-94.
22. Yiğit H, Önder A, Özgür S, **Aycan Z,** Karademir S, Doğan V. Cardiac MRI and 3D contrast-enhanced MR angiography in pediatric and young adult patients with Turner Syndrome. Turk J Med Sci. 2017;47:127-33
23. Tuna Kırsaçlıoğlu C, Kuloğlu Z, Tanca A, Küçük NÖ, **Aycan Z**, Öcal G, Ensari A, Kalaycı AG, Girgin N. Bone mineral density and growth in children with coeliac disease on a gluten free-diet. Turk J Med Sci. 2016 Dec 20;46(6):1816-1821.
24. Savas-Erdeve S, Keskin M, Sagsak E, Cenesiz F, Cetinkaya S, **Aycan Z**. Do the Anti-Müllerian Hormone Levels of Adolescents with Polycystic Ovary Syndrome, Those Who Are at Risk for Developing Polycystic Ovary Syndrome, and Those Who Exhibit Isolated Oligomenorrhea Differ from Those of Adolescents with Normal Menstrual Cycles. Horm Res Paediatr. 2016;85(6):406-11.
25. Şıklar Z, Genens M, Poyrazoğlu Ş, Baş F, Darendeliler F, Bundak R, **Aycan Z**, Savaş Erdeve Ş, Çetinkaya S, Güven A, Abalı S, Atay Z, Turan S, Kara C, Can Yılmaz G, Akyürek N, Abacı A, Çelmeli G, Sarı E, Yeşilkaya E, Bolu S, Korkmaz HA, Şimşek E, Çatlı G, Büyükinan M, Çayır A, Evliyaoğlu O, İşgüven P, Özgen IT, Hatipoğlu N, Elhan AH, Berberoğlu M. The growth characteristics of patients with Noonan syndrome, and first 3 years results of GH treatment: A Nationwide multicenter study. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2016 Sep 1;8(3):305-12.
26. Atay Z, Yesilkaya E, Erdeve SS, Turan S, Akin L, Eren E, Doger E, **Aycan Z**, Abali ZY, Akinci A, Siklar Z, Ozen S, Kara C, Tayfun M, Sari E, Tutunculer F, Karabulut GS, Karaguzel G, Cetinkaya S, Saglam H, Bideci A, Kurtoglu S, Guran T, Bereket A. The Etiology and Clinical Features of Non-CAH Gonadotropin-Independent Precocious Puberty: A Multicenter Study. J Clin Endocrinol Metab. 2016 May;101(5):1980-8.
27. Uzel MM, Elgin U, Sen E, Keskin M, Sağsak E, **Aycan Z**. Comparison of anterior segment parameters in juvenile diabetes mellitus and healthy eyes. Eur J Ophthalmol. 2016 Mar 5:0.
28. Kurtul BE, Ozer PA, Kabatas EU, Gürkan A, **Aycan Z**. Ophthalmic Manifestations in Children With Congenital Hypothyroidism. J Pediatr Ophthalmol Strabismus. 2016 Jan-Feb;53(1):29-34.
29. Kanık Yüksek S, **Aycan Z**, Öner Ö. Evaluation of Iodine Deficiency in Children with Attention Deficit/Hyperactivity Disorder. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2016 Mar 5;8(1):61-6.
30. Nicholas AK, Serra EG, Cangül H, Alyaarubi S, Ullah I, Schoenmarkers A, Habed AM, Almaghamsi M, Peters C, Nathwani N**, Aycan Z,** Sağlam H, Böber E, Dattani M, Shenoy S, Murray PG, Babiker A, Willemsen R, Thankomany A, Lyons G, Irvin R, Padidela R, Tharian K, Davies JH, Puthi V, Park SM, Massoud AF, Gregory JW, Albanese A, Pease-Gevers E, Martin H, Brugger K, Maher ER, Chatterjee K, Anderson CA, Schoenmarkers N. Comprehensive screening of eight known causative genes in congenital hypothyroidism with gland-in-situ. J Clin endocrinol Metab. 2016 doi10.1210/2016
31. Keskin M, erdeve Ş, Kurnaz e, Çetinkaya S, Karaman A, Apaydın S, **Aycan Z.** Gonadoblastoma in a patient with 46 XY complete gonadal dysgenesis. Türk J Pediatr. 2016 58:538-40
32. Kurnaz E, erdeve Ş, Keskin M, Doğan V, Çetinkaya S, **Aycan Z**. A case with athrophic autoimmune thyroidditis-related hypothyroidism causing multisystem involvement in early childhood. Türk J Pediatr. 2016 58:446-451
33. Erdeve Ş, **Aycan Z,** Keskin M, Çetinkaya S, Karaman a, Apaydın S, Çakmakcı E. Complete androgen insensitivity syndrome associated with bilateral sertoli cell adenomas and unilateral paratesticuler leiomyoma: a case report. Türk J Pediatr. 2016 58:654-657
34. Keskin M, erdeve Ş, Hoşnut F, Kurnaz E, Çetinkaya S, **Aycan Z.** The firs childhood case with coexisting Hashimoto thyroiditis, vitiligo and autoimmune hepatitis. Türk J Pediatr. 2016 58:432-435
35. Koca S, Keskin M, Saricaoğlu S, Koca SB, Duru N, Hamurcu MŞ, Şahin N, **Aycan Z.** Optic Nerve parameters in obese children as measured by spectral domain optical coherence tomography . Seminars Ophtalmology. 2016
36. Kurnaz E, Erdeve Ş, **Aycan Z.** Is chromosomal study necessary for girls with inguinal hernia?. Letter to editor. J Clin Diagn Res. 2016
37. Erdeve Ş, Sağsak E, Keskin M, Magdelaine C, Roussie AL, Kurnaz E, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Treatment experience and long term follow-up data in two severe neonatal hyperparathyroidism cases. J Pediatr Endocrinol Metab. 2016, 29: 1103-10
38. Ağladıoğlu SY, **Aycan Z**, Çetinkaya S, Baş VN, Önder A, Peltek Kendirci HN, Doğan H, Ceylaner S. Maturity onset diabetes of youth (MODY) in Turkish children: sequence analysis of 11 causative genes by next generation sequencing. J Pediatr Endocrinol Metab. 2015 Apr 1;29(4):487-96.
39. Keskin M, Savas-Erdeve S, **Aycan Z**. Co-Existence of Thyroid Nodule and Thyroid Cancer in Children and Adolescents with Hashimoto Thyroiditis: A Single-Center Study. Horm Res Paediatr. 2015;85(3):181-7.
40. Kara C, Çetinkaya S, Gündüz S, Can Y Lmaz G, **Aycan Z**, Ayd N M. Efficacy and safety of pamidronate in children with vitamin D intoxication. Pediatr Int. 2015 Dec 8.
41. Kendirci HN, Ağladıoğlu SY, Baş VN, Önder A, Çetinkaya S, **Aycan Z**. Evaluating the Efficacy of Treatment with a GnRH Analogue in Patients with Central Precocious Puberty. Int J Endocrinol. 2015;2015:247386.
42. Guran T, Buonocore F, Saka N, Ozbek MN, **Aycan Z**, Bereket A, Bas F, Darcan S, Bideci A, Guven A, Demir K, Akinci A, Buyukinan M, Aydin BK, Turan S, Agladioglu SY, Atay Z, Abali ZY, Tarim O, Catli G, Yuksel B, Akcay T, Yildiz M, Ozen S, Doger E, Demirbilek H, Ucar A, Isik E, Ozhan B, Bolu S, Ozgen IT, Suntharalingham JP, Achermann JC. Rare Causes of Primary Adrenal Insufficiency: Genetic and Clinical Characterization of a Large Nationwide Cohort. J Clin Endocrinol Metab. 2015 Jan;101(1):284-92.
43. Peltek Kendirci HN, **Aycan Z**, Sağsak E, Keskin M, Çetinkaya S. The evaluation of transient hypothyroidism in patients diagnosed with congenital hypothyroidism. Turk J Med Sci. 2015;45(4):745-50.
44. Keskin M, Savaş-Erdeve Ş, Sağsak E, Çetinkaya S, **Aycan Z**. Risk factors affecting the development of nephrocalcinosis, the most common complication of hypophosphatemic rickets. J Pediatr Endocrinol Metab. 2015 Nov 1;28(11-12):1333-7.
45. Topcu V, Ilgin-Ruhi H, Siklar Z, Karabulut HG, Berberoglu M, Hacihamdioglu B, Savas-Erdeve S, **Aycan Z**, Peltek-Kendirci HN, Ocal G, Tukun FA. Investigation of androgen receptor gene mutations in a series of 21 patients with 46,XY disorders of sex development. J Pediatr EndocrinolMetab. 2015 Nov 1;28(11-12):1257-63.
46. Keskin M, Erdeve SS, **Aycan Z**. Rett syndrome and precocious pubertyassociation. J Pediatr Endocrinol Metab. 2015 May 30. doi:10.1515/jpem-2015-0139.
47. Baş VN, Yılmaz Agladioglu S, Özgür S, Karademir S, **Aycan Z**. Investigation ofautoimmune diseases accompanying Hashimoto's thyroiditis in children andadolescents and evaluation of cardiac signs. J Pediatr Endocrinol Metab. 2015;28(7-8):767-71.
48. Peltek Kendirci HN, Ağladıoğlu SY, Önder A, Baş VN, Çetinkaya S, **Aycan Z**.Effects of GnRH analogue treatment on anterior pituitary hormones in childrenwith central precocious puberty. J Pediatr Endocrinol Metab. 2015 May 22..doi:10.1515/jpem-2014-0222.
49. Sagsak E, **Aycan Z**, Savas-Erdeve S, Keskin M, Cetinkaya S, Karaer K. 17βHSD-3 enzyme deficiency due to novel mutations in the HSD17B3 gene diagnosed in a neonate. J Pediatr Endocrinol Metab. 2015 Jul 1;28(7-8):957-9.
50. Peltek Kendirci HN,**Aycan Z**, Sağsak E, Keskin M, Çetinkaya The evaluation of transient hypothyroidism in patients diagnosed with congenital hypothyroidism. S.Turk J Med Sci, 2015,45, 745-750
51. Sağsak E, erdeve Ş, Keskin M, Çetinkaya S, **Aycan Z.** The use of pamidronate for acute vitamin D intoxication, clinical experience with three cases. J Pediatr Endocrinol Metab. 2015, 28:709-12
52. Keskin M, Uğurlu A, erdeve Ş, Akyüz SG, Çetinkaya S, **Aycan Z.** 1alfa hydroylase/17-20-lyase deficiency related to P.Y27(c.81C>A) mutation in CYP17A1 gene. J Pediatr Endocrinol Metab. 2015. 28;919-21
53. Kibar AE, Pac a, Ece İ, Oflaz B, Ballı Ş, Baş VN, Aycan Z. effect of obesity on left ventricular longitudinal myocardial strain by speckle tracking echocardiography in children and adolescents.Balkan Med J. 2015, 32; 56-63
54. Yılmaz Agladioglu S, Sagsak E, **Aycan Z**. Urinary C-Peptide/Creatinine Ratio CanDistinguish Maturity-Onset Diabetes of the Young from Type 1 Diabetes in Childrenand Adolescents: A Single-Center Experience. Horm Res Paediatr. 2014;84(1):54-61.
55. Özgelen Ş, Nijat Baş V, Çetinkaya S, **Aycan Z**. What has national screening program changed in cases with congenital hypothyroidism? Iran J Pediatr. 2014;24(3):255-60.
56. Baş F, Uyguner ZO, Darendeliler F, **Aycan Z**, Çetinkaya E, Berberoğlu M, Şiklar Z, Öcal G, Darcan Ş, Gökşen D, Topaloğlu AK, Yüksel B, Özbek MN, Ercan O, Evliyaoğlu O, Çetinkaya S, Şen Y, Atabek E, Toksoy G, Aydin BK, Bundak R. Molecular analysis of PROP1, POU1F1, LHX3, and HESX1 in Turkish patients with combined pituitary hormone deficiency: a multicenter study. Endocrine. 2015;49(2):479-91.
57. Öcal G, Berberoğlu M, Sıklar Z, **Aycan Z**, Hacıhamdioglu B, Erdeve ŞS, ÇamtosunE, Kocaay P, Ruhi HI, Kılıç BG, Tukun A. Clinical review of 95 patients with46,XX disorders of sex development based on the new Chicago classification. JPediatr Adolesc Gynecol. 2015;28(1):6-11.
58. Önder A, **Aycan Z**. Approach to thyroid nodules in children and adolescents. Turk J Pediatr. 2014;56(3):219-25.
59. Savas-Erdeve S, Yılmaz Agladioglu S, Onder A, Peltek Kendirci HN, Bas VN,Sagsak E, Cetinkaya S, **Aycan Z**. An uncommon cause of hypoglycemia: insulinautoimmune syndrome. Horm Res Paediatr. 2014;82(4):278-82.
60. Cangul H, Bas VN, Saglam Y, Kendall M, Barrett TG, Maher ER, **Aycan Z**. Anonsense thyrotropin receptor gene mutation (R609X) is associated with congenitalhypothyroidism and heart defects. J Pediatr Endocrinol Metab. 2014;27(11-12):1101-5
61. **Aycan Z**, Baş VN. Prader-Willi syndrome and growth hormone deficiency. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2014;6(2):62-7
62. Nalcacıoglu-Yuksekkaya P, Sen E, Yilmaz S, Elgin U, Gunaydin S, **Aycan Z**. Decreased retinal nerve fiber layer thickness in patients with congenital isolated growth hormone deficiency. Eur J Ophthalmol. 2014;24(6):873-8
63. Nalcacıoglu-Yuksekkaya P, Sen E, Elgin U, Hocaoglu M, Ozturk F, Yilmaz SA, Kendirci HN, Cetinkaya S, **Aycan Z**. Corneal properties in children with congenital isolated growth hormone deficiency. Int J Ophthalmol. 2014;7(2):317-20
64. Önder A, **Aycan Z**, Koca C, Ergin M, Çetinkaya S, Ağladıoğlu SY, Peltek Kendirci HN, Baş VN. Evaluation of asymmetric dimethylarginine (ADMA) levels in children with growth hormone deficiency. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2014;6(1):22-7.
65. Nalcacıoglu-Yuksekkaya P, Sen E, Cetinkaya S, Bas V, **Aycan Z**, Ozturk F. Corneal biomechanical characteristics in children with diabetes mellitus. Int Ophthalmol. 2014;34(4):881-6.
66. Baş VN, Ozgelen S, Cetinkaya S, **Aycan Z**. Diseases accompanying congenital hypothyroidism. J Pediatr Endocrinol Metab. 2014;27(5-6):485-9.
67. Yılmaz-Ağladıoğlu S, Savaş-Erdeve Ş, Boduroğlu E, Önder A, Karaman İ, Çetinkaya S, **Aycan Z**. A girl with steroid cell ovarian tumor misdiagnosed as non-classical congenital adrenal hyperplasia. Turk J Pediatr. 2013;55(4):443-6.
68. Nalcacıoglu-Yüksekkaya P, Sen E, Onder A, Cetinkaya S, Tos T, Kurtul E, **Aycan Z**. Increased central corneal thickness in patients with Turner syndrome. Eur J Ophthalmol. 2014;24(3):309-13.
69. Baş VN, **Aycan Z**, Cangul H, Kendall M, Ağladıoğlu SY, Çetinkaya S, Maher ER. A common thyroid peroxidase gene mutation (G319R) in Turkish patients with congenital hypothyroidism could be due to a founder effect. J Pediatr Endocrinol Metab. 2014;27(3-4):383-7.
70. Cangul H, **Aycan Z**, Kendall M, Bas VN, Saglam Y, Barrett TG, Maher ER. A truncating DUOX2 mutation (R434X) causes severe congenital hypothyroidism. J Pediatr Endocrinol Metab. 2014;27(3-4):323-7.
71. Ozgür S, Ceylan O, Senocak F, Orün UA, Doğan V, Yılmaz O, Keskin M, **Aycan Z**, Okutucu S, Karademir S. An evaluation of heart rate variability and its modifying factors in children with type 1 diabetes. Cardiol Young. 2014;9:1-8.
72. Baş VN, Özgelen Ş, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Diseases accompanying congenital hypothyroidism. J Pediatr Endocrinol Metab. 2014, 27:485-89
73. Aydın BK, **Aycan Z**, Sıklar Z, Berberoğlu M, Ocal G, Cetinkaya S, Baş VN, Kendirci HN, Cetinkaya E, Darcan S, Gökşen D, Evliyaoğlu O, Sükür M, Baş F, Darendeliler F. Adherence to growth hormone therapy: results of a multicenter study. Endocr Pract. 2014;20(1):46-51.
74. **Aycan Z,** Baş VN, Çetinkaya S, ağladıoğlu S, Tiryaki T. Prevalence and long-term follow-up outcomes of testicular adrenal rest tumours in children andadolescent males with congenital adrenal hyperplasia. Clin Endocrinol (Oxf). 2013;78(5):667-72.
75. Onder A, Cetinkaya S, Tunc O, **Aycan Z**. Evaluation of bone mineral density in children with type 1 diabetes mellitus. J Pediatr Endocrinol Metab. 2013;26(11-12):1077-81.
76. Baş VN, Ağladıoğlu SY, Onder A, Ozışık P, Peltek Kendirci HN, Cetinkaya S, **Aycan Z**. Long-term follow-up of Cushing's disease:a case report. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2013;10;5(3):202-5.
77. Ağladıoğlu SY, Savaş Erdeve S, Cetinkaya S, Baş VN, Peltek Kendirci HN, Onder A, **Aycan Z**. Hyperinsulinemic hypoglycemia: experience in a series of 17 cases. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2013;10;5(3):150-5.
78. Baş VN, **Aycan Z**, Ağladıoğlu SY, Kendirci HN. Prevalence of hyperthyrotropinemia in obese children before and after weight loss. Eat Weight Disord. 2013;18(1):87-90.
79. Agladıoglu SY, Cetınkaya S, Erdeve SS, Onder A, Kendırcı HN, Bas VN, **Aycan Z**. Diabetes mellitus with Laron syndrome: case report. J Pediatr Endocrinol Metab. 2013;26(9-10):955-8.
80. Baş VN, Cetinkaya S, Ağladıoğlu SY, Aksoy A, Gülpınar B, **Aycan Z**. Report of the first case of precocious puberty in Rett syndrome. J Pediatr Endocrinol Metab. 2013;26(9-10):937-9.
81. Akyürek N, **Aycan Z**, Cetinkaya S, Akyürek O, Yilmaz Ağladioğlu S, Ertan U. Peroxisome proliferator activated receptor (PPAR)-gamma concentrations in childhood obesity. Scand J Clin Lab Invest.2013;73;4;355-360
82. Kibar AE, Pac FA, Ballı S, Oflaz MB, Ece I, Bas VN, **Aycan Z**. Early subclinical left-ventricular dysfunction in obese nonhypertensive children: a tissue Doppler imaging study. Pediatr Cardiol. 2013;34(6):1482-90..
83. Simsek DG, **Aycan Z**, Özen S, Cetinkaya S, Kara C, Abalı S, Demir K, Tunç O, Uçaktürk A, Asar G, Baş F, Cetinkaya E, Aydın M, Karagüzel G, Orbak Z, Sıklar Z, Altıncık A, Ökten A, Özkan B, Ocal G, Semiz S, Arslanoğlu İ, Evliyaoğlu O, Bundak R, Darcan Ş. Diabetes care, glycemic control, complications, and concomitant autoimmune diseases in children with type 1 diabetes in Turkey: a multicenter study. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2013;5(1):20-6.
84. Cangul H, **Aycan Z**, Olivera-Nappa A, Saglam H, Schoenmakers NA, Boelaert K, Cetinkaya S, Tarım O, Bober E, Darendeliler F, Bas V, Demir K, Aydin BK, Kendall M, Cole T, Högler W, Chatterjee VK, Barrett TG, Maher ER. Thyroid dyshormonogenesis is mainly caused by TPO mutations in consanguineous community. Clin Endocrinol (Oxf). 2013;79(2):275-81.
85. Gökçe S, Atbinici Z, **Aycan Z**, Çınar HG, Zorlu P. The relationship between pediatric nonalcoholic fatty liver disease and cardiovascular risk factors and increased risk of atherosclerosis in obese children Pediatr Cardiol .2013, 34:308-15
86. Baş VN, Cangul H, Agladioglu SY, Kendall M, Cetinkaya S, Maher ER, **Aycan Z**. Mild and severe congenital primary hypothyroidism in two patients by thyrotropin receptor (TSHR) gene mutation. J Pediatr Endocrinol Metab. 2012;25(11-12):1153-6.
87. Kendirci HN, **Aycan Z**, Çetinkaya S, Baş VN, Ağladıoğlu SY, Önder A. A rare combination: congenital adrenal hyperplasia due to 21 hydroxylase deficiency and Turner syndrome. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2012;4(4):213-5.
88. Onder A, **Aycan Z**, Cetinkaya S, Kendirci HN, Bas VN, Agladioglu SY. Assessment of the 21-hydroxylase deficiency and the adrenal functions in young females with Turner syndrome. J Pediatr Endocrinol Metab. 2012;25(7-8):681-5.
89. Baş VN, **Aycan Z**, Cetinkaya S, Uner C, Cavuşoğlu YH, Arda N. Thyroid nodules in children and adolescents: a single institution's experience. J Pediatr Endocrinol Metab. 2012;25(7-8):633-8.
90. Eksioglu AS, Yilmaz S, Cetinkaya S, Cinar G, Yildiz YT, **Aycan Z**. Value ofpelvic sonography in the diagnosis of various forms of precocious puberty ingirls. J Clin Ultrasound. 2012;41(2):84-93.
91. **Aycan Z**, Önder A, Çetinkaya S, Bilgili H, Yıldırım N, Baş VN, Peltek KendirciHN, Ağladıoğlu SY. Assessment of the knowledge of diabetes mellitus among school teachers within the scope of the managing diabetes at school program. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2012;4(4):199-203.
92. Yilmaz Agladioglu S, **Aycan Z**, Bas VN, Peltek Kendirci HN, Onder A.Thiamine-responsive megaloblastic anemia syndrome: a novel mutation. Genet Couns.2012;23(2):149-56.
93. Baş VN, Ozkan M, Zenciroğlu A, Cavuşoğlu YH, Cetinkaya S, **Aycan Z**. Seizuredue to somatostatin analog discontinuation in a case diagnosed as congenitalhyperinsulinism novel mutation. J Pediatr Endocrinol Metab. 2012;25(5-6):553-5.
94. Baş VN, Çetinkaya S, **Aycan Z**. Iatrogenic Cushing syndrome due to nasal steroid drops. Eur J Pediatr. 2012. 171;735-36
95. Kendirci H, **Aycan Z**, Çetinkaya S, Baş VN, Ağladıoğlu S, Önder A. a rare combination: congenital adrenal hyperplasia due to 21 hydroxylase deficiency and Turner Syndrome. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2012;4(4):213-15
96. Acar M, **Aycan Z**, Acar B, Ertan U, Peltek HN, Karasen RM. Audiologicevaluation in pediatric patients with type 1 diabetes mellitus. J PediatrEndocrinol Metab. 2012;25(5-6):503-8.
97. Cangul H, **Aycan Z**, Saglam H, Forman JR, Cetinkaya S, Tarim O, Bober E, Cesur Y, Kurtoglu S, Darendeliler F, Bas V, Eren E, Demir K, Kiraz A, Aydin BK,Karthikeyan A, Kendall M, Boelaert K, Shaw NJ, Kirk J, Högler W, Barrett TG,Maher ER. TSHR is the main causative locus in autosomal recessively inheritedthyroid dysgenesis. J Pediatr Endocrinol Metab. 2012;25(5-6):419-26.
98. Onder A, Kendirci HN, Bas VN, Agladioglu SY, Cetinkaya S, **Aycan Z**. Apediatric Conn syndrome case. J Pediatr Endocrinol Metab. 2012;25(1-2):203-6.
99. Baş F, Darendeliler F, **Aycan Z**, Çetinkaya E, Berberoğlu M, Sıklar Z, Öcal G, Timirci Ö, Çetinkaya S, Darcan Ş, Gökşen Şimşek D, Bideci A, Cinaz P, Böber E,Demir K, Bereket A, Turan S, Atabek ME, Tütüncüler F, Isbir T, Bozkurt N, KabataşEryılmaz S, Uzunhan O, Küçükemre Aydın B, Bundak R. The exon3-deleted/full-length growth hormone receptor polymorphism and response to growthhormone therapy in growth hormone deficiency and Turner syndrome: a multicenterstudy. Horm Res Paediatr. 2012;77(2):85-93.
100. Baş VN, Cetinkaya S, Apaydin S, Bozkurt C, Cavuşoğlu YH, **Aycan Z**. A case ofLangerhans cell histiocytosis with thyroid involvement. J Pediatr Endocrinol Metab. 2011; 24(11-12):1059-61.
101. Tunc O, Cetinkaya S, Kizilgün M, **Aycan Z**. Vitamin D status and insulinrequirements in children and adolescent with type 1 diabetes. J Pediatr Endocrinol Metab. 2011;24(11-12):1037-41.
102. Baş VN, Cetinkaya S, **Aycan Z**. Iatrogenic Cushing syndrome due to nasalsteroid drops. Eur J Pediatr. 2012;171(4):735-6.
103. Ağladıoğlu SY, **Aycan Z**, Kendirci HN, Erkek N, Baş VN. Doespseudohypoaldosteronism mask the diagnosis of congenital adrenal hyperplasia? JClin Res Pediatr Endocrinol. 2011;3(4):219-21.
104. Tos T, Karaman A, **Aycan Z**, Tükün A. A rare case of monosomy 18p:translocation between chromosomes 18 and 21. Genet Couns. 2011;22(2):227-31.
105. **Aycan Z**, Cetinkaya S, Oğuz SS, Ceylaner S. A new variant of a known mutation in two siblings with permanent neonatal diabetes mellitus. J Pediatr EndocrinolMetab. 2011;24(5-6):373-5.
106. **Aycan Z**, Önder A, Çetinkaya S. Eight-year follow-up of a girl withMcCune-Albright syndrome. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2011;3(1):40-2.
107. **Aycan Z**, Baş VN, Cetinkaya S, Ağladioğlu SY, Kendirci HN, Senocak F.Thiamine-responsive megaloblastic anemia syndrome with atrial standstill: a case report. J Pediatr Hematol Oncol. 2011;33(2):144-7.
108. Baş VN, Çetinkaya S, Ağladıoğlu SY, Kendirici HN, Bilgili H, Yıldırım N,**Aycan Z**. Insulin oedema in newly diagnosed type 1 diabetes mellitus. J Clin ResPediatr Endocrinol. 2010;2(1):46-8.
109. Çetinkaya S, Kendirci HN, Ağladioğlu SY, Baş VN, Özdemir S, Bozkurt C, **Aycan Z**. Hypothyroidism due to hepatic hemangioendothelioma: a case report. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2010;2(3):126-30.
110. **Aycan Z**, Ağladıoğlu SY, Ceylaner S, Cetinkaya S, Baş VN, Kendirici HN.Sporadic nonautoimmune neonatal hyperthyroidism due to A623V germline mutation inthe thyrotropin receptor gene. J Clin Res Pediatr Endocrinol. 2010;2(4):168-72.
111. Ergür AT, Oçal G, Berberoğlu M, Adıyaman P, Sıklar Z, **Aycan Z**, Evliyaoğlu O, Kansu A, Girgin N, Ensari A. Celiac disease and autoimmune thyroid disease in children with type 1 diabetes mellitus: clinical and HLA-genotyping results. JClin Res Pediatr Endocrinol. 2010;2(4):151-4.
112. Bayhan GI, Cetinkaya S, Cinar HG, **Aycan Z**. Testicular adrenal rest tumor in apatient with 11beta-hydroxylase deficient congenital adrenal hyperplasia. JPediatr Endocrinol Metab. 2010;23(7):729-32.
113. Cangul H, Morgan NV, Forman JR, Saglam H, **Aycan Z**, Yakut T, Gulten T, TarimO, Bober E, Cesur Y, Kirby GA, Pasha S, Karkucak M, Eren E, Cetinkaya S, Bas V,Demir K, Yuca SA, Meyer E, Kendall M, Hogler W, Barrett TG, Maher ER. Novel TSHR mutations in consanguineous families with congenital nongoitrous hypothyroidism. Clin Endocrinol (Oxf). 2010;73(5):671-7.
114. Cetinkaya S, Kunak B, Kara C, Demirçeken F, Yarali N, Polat E, **Aycan Z**. Acase report of neonatal diabetes due to neonatal hemochromatosis. J PediatrEndocrinol Metab. 2010;23(5):521-4.
115. Senel E, Kizilgun M, Akbiyik F, Atayurt H, Tiryaki HT, **Aycan Z**. Theevaluation of the adrenal and thyroid axes and glucose metabolism after burninjury in children. J Pediatr Endocrinol Metab. 2010;23(5):481-9.
116. **Aycan Z**, Akbuğa S, Cetinkaya E, Ocal G, Berberoğlu M, Evliyaoğlu O, Adiyaman P. Final height of patients with classical congenital adrenal hyperplasia. Turk JPediatr. 2009;51(6):539-44.
117. Savas Erdeve S, **Aycan Z**, Berberoglu M, Siklar Z, Hacihamdioglu B, Sipahi K,Akar N, Ocal G. A novel mutation of 5alpha-steroid reductase 2 deficiency (CD 65 ALA-PRO) with severe virilization defect in a Turkish family and difficulty ingender assignment. Eur J Pediatr. 2010;169(8):991-5.
118. Akinci A, Oner O, Aktas Z, Cetinkaya E, **Aycan Z**. Refractive errors andstrabismus in children with laurence-moon-biedl syndrome. J Pediatr OphthalmolStrabismus. 2010;47(1):26-8.
119. Ozdemir H, **Aycan Z**, Degerliyurt A, Metin A. The treatment of cerebral saltwasting with fludrocortisone in a child with lissencephaly. Turk Neurosurg. 2010;20(1):100-2.
120. Akınci A, Bulus D, **Aycan Z**, Oner O. Central corneal thickness in childrenwith diabetes. J Refract Surg. 2009;25(11):1041-4.
121. Unal S, **Aycan Z**, Halsall DJ, Kibar AE, Eker S, Ozaydin E. Donohue syndrome ina neonate with homozygous deletion of exon 3 of the insulin receptor gene. JPediatr Endocrinol Metab. 2009;22(7):669-74.
122. Oner O, **Aycan Z**, Tiryaki T, Soy D, Cetinkaya E, Kibar E. Variables related tobehavioral and emotional problems and gender typed behaviors in female patientswith congenital adrenal hyperplasia. J Pediatr Endocrinol Metab. 2009;22(2):143-51.
123. Ozaydın E, **Aycan Z**, Yusufoğlu AM, Cetinkaya E, Ergen S, Unal S, Köse G.Management of central diabetes insipidus with oral desmopressin in a patient withectrodactyly and cleft lip/palate (ECP) syndrome. Turk J Pediatr. 2009;51(1):89-93.
124. Sadeghi F, Yurur-Kutlay N, Berberoglu M, Cetinkaya E, **Aycan Z**, Kara C, Ilgin Ruhi H, Ocal G, Siklar Z, Elhan A, Tukun A. Identification of frequency anddistribution of the nine most frequent mutations among patients with21-hydroxylase deficiency in Turkey. J Pediatr Endocrinol Metab. 2008;21(8):781-7.
125. Yusufoğlu AM, Cetinkaya E, Ceylaner S, **Aycan Z**, Kibar E, Ekici F, Kizilgün M.Goldenhar syndrome associated with growth hormone deficiency. Genet Couns.2008;19(2):173-6.
126. Arhan E, Cetinkaya E, **Aycan Z**, Aslan AT, Yücel H, Vidinlisan S. A very rarecause of virilization in childhood: ovarian Leydig cell tumor. J PediatrEndocrinol Metab. 2008;21(2):181-3.
127. Ergür AT, Ocal G, Berberoglu M, Tekin M, Kiliç BG, **Aycan Z**, Kutlu A, AdiyamanP, Siklar Z, Akar N, Sahin A, Akçayöz D. Paternal X could relate to arithmeticfunction; study of cognitive function and parental origin of X chromosome inTurner syndrome. Pediatr Int. 2008;50(2):172-4.
128. Adiyaman PB, Ocal G, Cetinkaya E, Akar N, Uysal A, Duman T, Evliyaoğlu O,**Aycan Z**, Lumbroso S, Sultan C, Berberoğlu M. 5 alpha steroid reductase deficiencyin Turkey. Pediatr Endocrinol Rev. 2006 Aug;3 Suppl 3:462-9. Erratum in: Pediatr Endocrinol Rev. 2007;5(1):470.
129. Akıncı A, Cetinkaya E, **Aycan Z**, Oner O. Relationship between intraocularpressure and obesity in children. J Glaucoma. 2007;16(7):627-30.
130. Akıncı A, Cetinkaya E, **Aycan Z**. Dry eye syndrome in diabetic children. Eur J Ophthalmol. 2007;17(6):873-8.
131. **Aycan Z**, Cetinkaya E, Darendeliler F, Vidinlisan S, Bas F, Bideci A, Demirel F, Darcan S, Buyukgebiz A, Yildiz M, Berberoglu M, Bundak R. The effect of growthhormone treatment on bone mineral density in prepubertal girls with Turnersyndrome: a multicentre prospective clinical trial. Clin Endocrinol (Oxf). 2008;68(5):769-72.
132. Cakır BC, **Aycan Z**, Vidinlisan S, Akpinar K, Keskin SK, Cakir HT, Altunkan S, Cetinkaya E. Ambulatory blood pressure monitoring for 24 hours in children withtype-1 diabetes mellitus. Saudi Med J. 2007;28(11):1758-60.
133. Evliyaoğlu O, Berberoğlu M, Adiyaman P, **Aycan Z**, Ocal G. Evaluation of insulin resistance in Turkish girls with premature pubarche using the homeostasisassessment (HOMA) model. Turk J Pediatr. 2007;49(2):165-70.
134. Siklar Z, Berberoğlu M, Adiyaman P, Salih M, Tükün A, Cetinkaya E, **Aycan Z**,Evliyaoğlu O, Ergur AT, Oçal G. Disorders of gonadal development: a broadclinical, cytogenetic and histopathologic spectrum. Pediatr Endocrinol Rev. 2007 Mar;4(3):210-7. Erratum in: Pediatr Endocrinol Rev. 2007;5(2):678.
135. Darendeliler F, **Aycan Z**, Cetinkaya E, Vidilisan S, Bas F, Bideci A, DemirelF, Darcan S, Buyukgebiz A, Yildiz M, Berberoglu M, Arslanoglu I, Bundak R.Effects of growth hormone on growth, insulin resistance and related hormones(ghrelin, leptin and adiponectin) in Turner syndrome. Horm Res. 2007;68(1):1-7.

**B- ULUSLAR ARASI SUNULAN VE BİLDİRİ KİTABINDA BASILAN BİLDİRİLER**

1. Elmalıoğlu S, **Aycan Z.** Abnormal utherin bleeding in adolescents: experience of a single center. 20th European congress of Endocrinology 19-22 May 2018 ,Barcelona, Spain
2. Kurnaz E, Çetinkaya S, Erdeve Ş, **Aycan Z.** Detection of SRY gene in patients with turner syndrome. 20th European congress of Endocrinology 19-22 May 2018 ,Barcelona, Spain
3. KurnazE, Dununico P, **Aycan Z,**Erdeve Ş, Şahin n, Keskin M, Bayramoğlu E, Bonomi M, Çetinkaya S. Clinical and genetic characterization of a cohort of patients with Algrove Syndrome. 10th International Meeting of Pediatric endocrinology. September 14-17, 2017. Washington ,USA
4. Bayramoglu E, Bas VN,**Aycan Z.** Hypospadiasin 46, XY Disorders of SexDevelopment.10th International Meeting of Pediatric endocrinology. September 14-17, 2017. Washington ,USA
5. Hatun Ş, Yeşiltepe G, Cinaz P, Yıldız M, Akçay T, Önal H, Turan S, Ekberzade A, Bereket A, Arslanoğlu İ, Döğer E, Yılmaz A, Uçaktürk A, Karabulut G, Tuhan H, Demir K, Erdeve Ş, **Aycan Z,** Güngör N. Clinical characteristics of Turkish children and adolescents with Type 2 diabetes. 10th International Meeting of Pediatric endocrinology. September 14-17, 2017. Washington ,USA
6. Kurnaz E, Erdeve Ş, Legendre M, Bayramoğlu E, Şahin M, Keskin M, Çetnkaya S, **Aycan Z.** Evaluation of 7 patients from 3 families with isolated growth hormone deficiency due to two different GHRHR gene function loss mutations. 10th International Meeting of Pediatric endocrinology. September 14-17,2017. Washington ,USA
7. Onat PS, Erdeve Ş, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Evaluation of final height in precocious puberty and fast progressive early puberty girls with GNRH analog treatment. 10th International Meeting of Pediatric endocrinology. September 14-17, 2017. Washington ,USA
8. Şahin N, Dikmen A, Çetinkaya S, **Aycan Z**. Subnormal growth velocity and related factors during GNRH analog therapy for idiopathic central precocious puberty. 10th International Meeting of Pediatric endocrinology. September 14-17,2017. Washington ,USA
9. Abacı A, Çatlı G, Kirbiyık Ö, Şahin N, Abalı Z, Şıklar Z, Özen S, Kara C, Yıldız m, Eren E, Nalbantoğlu Ö, Güven A, Çayır A, Akbaş E, Kor Y, Cürek Y, **Aycan Z,** Baş F, Darcan Ş, Berberoğlu M. Phenotypic hormonal and molecular genetic characteristics of 5-alpha reductase type 2 deficiency patients: A multicenter study from Turkey. 10th International Meeting of Pediatric endocrinology. September 14-17, 2017. Washington ,USA
10. Kurnaz E, **Aycan Z,** Yıldırım N, Çetinkaya S. Conventional insülin pump therapy in two neonatal diabetes patients harboring the homozygous PTF1A enhancer mutation: Need for a novel approach for management of neonatal diabetes. 10th International Meeting of Pediatric endocrinology. September 14-17,2017. Washington ,USA
11. Erdeve Ş, Sağsak E, Keskin M, Mogdelaine C, Roussie AL, Kurnaz E, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Treatment experience and long term follow up data in two severe neonatal hyperparathyroidism cases. 55th Annual Meeting of the ESPE, September 10-12, 2016, Paris , France
12. Kurnaz E, **Aycan Z,** Özışık PA, Keskin M, Bayramoğlu E, Şahin N, Erdeve Ş, Çetinkaya S. A case: Hydrocephalus secondery to suprasellar arachnoid cyst with reset osmostat and isolated GH deficiency. 55th Annual Meeting of the ESPE, September 10-12, 2016, Paris , France
13. Keskin M, Çetinkaya M, **Aycan Z.** Long-term follow-up of non diabetic obese children and adolescents treatedwith metformin. 55th Annual Meeting of the ESPE, September 10-12, 2016, Paris , France
14. Erdeve Ş, Keskin M, Sağsak E, Çenesiz F, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Do the AMH levels of adolescents with PCOS, those who are at risk for developing PCOS, and those who exhibit isolated oligomenorrhea differ from those of adolescents with normal menstrual cycles? 55th Annual Meeting of the ESPE, September 10-12, 2016, Paris , France
15. Kurnaz E, Erdeve Ş, **Aycan Z**, Çetinkaya S. Calcaneal apophysitis (sever2s disease) development in a case using Growth hormone. 55th Annual Meeting of the ESPE, September 10-12, 2016, Paris , France
16. Erdeve Ş, Sağsak E, Keskin M, Çetinkaya S, **Aycan Z**. Is AMH level diagnostic for prematüre telarche, prematüre adrenarche and central precocious puberty?.55th Annual Meeting of the ESPE, September 10-12, 2016, Paris , France
17. Keskin M, Şahin N, Kurnaz E, Bayramoğlu E, Erdeve Ş, **Aycan Z.** A rare cause of short stature: patient with 3M Syndrome revealed a new mutation in Osb11 gene. 55th Annual Meeting of the ESPE, September 10-12, 2016, Paris , France
18. Güran T, Buonocore F, Saka N, Özbek MN, **Aycan Z,** Bereket A, Baş F, Darcan Ş, bideci A, Turan S, Güven A, Tarım Ö, Ağladıoğlu S, Atay Z, Özen S, Demir K, Akıncı A, Küçükemre B, Büyükınan M, yüksel B, Yıldız M, Akçay T, Kara C, Özgen T, Çatlı G, Işık E, Bolu S, ÖzkanB, Gürbüz F, Uçar A, Demirbilek h, abalı A, Döğer E, Eren E, Berberoğlu M, Hacıhamdioğlu B, Achermann JC. Primary adrenal insufficiency in children without congenital adrenal hyperplasia: moleculer and clinical characterissation of a Nationwide Cohort. 54th Annual Meeting of the ESPE, October 1-3, 2015, Barcelona, Spain
19. Çetinkaya S, Güran T, Kurnaz E, Keskin M, Sağsak E, Erdeve Ş, Buonocore F, **Aycan Z**. A novel mutation (c.delG209) in the proopiomelanocortin gene in a child with early onset obesity. 54th Annual Meeting of the ESPE, October 1-3, 2015, Barcelona, Spain
20. Çetinkaya S, Poyrazoğlu Ş, **Aycan Z,** Şıklar Z, Berberoğlu M, Atay Z, Bereket A, Ercan O, Mengen E, Demirel F, Darcan Ş, Darendeliler F. Response to GH treatment in very young with GH deficiency. 54th Annual Meeting of the ESPE, October 1-3, 2015, Barcelona, Spain
21. Keskin M, Erdeve Ş, **Aycan Z**. Co-existence of thyroid nodüle and thyroid cancer in children and adolescents with Hashimoto Thyroiditis: A single centre study. 54th Annual Meeting of the ESPE, October 1-3, 2015, Barcelona, Spain
22. Demir K, Döneray H, Yeşilkaya E, Kara C, Atay Z, Çetinkaya S, Çayır A, Anık A, Eren E, Demirel F, Yılmaz GC, Ergun AT, Kendirci M, **Aycan Z,** Bereket A, Aydın M, Orbak Z, Özkan B. Comparison of treatment alternatives for hypercalcemia due to vitamin D intoxication in children. 54th Annual Meeting of the ESPE, October 1-3, 2015, Barcelona, Spain
23. Karaca M, Çetinkaya S, Keskin M, **Aycan Z.** Retrospective evaluation of patients diagnosed as nutritional rickets: A single centre study. 54th Annual Meeting of the ESPE, October 1-3, 2015, Barcelona, Spain
24. Erdeve Ş, **Aycan Z,** Keskin M, Çetinkaya S, Karaman A, Apaydın S, Çakmakçı E. Sertoli cell tumour in a case androgen insensitivity syndrome. 54th Annual Meeting of the ESPE, October 1-3, 2015, Barcelona, Spain
25. Şıklar Z, Berberoğlu M, Genens M, Poyrazoğlu Ş, Baş F, Darendeliler F, Bundak R, **Aycan Z,** Erdeve Ş, Çetinkaya S, Abalı S, Atay Z, Turan S, Kara C, Yılmaz G, Akyürek N, Abacı A, Sarı E, Yeşilkaya E, Bolu S, Korkmaz H, Şimşek E, Çatlı G, Çayır A, Evliyaoğlu O, İşgüven P. The growth charactesistics of patients with Noonan Syndrome , and first 2 years results of GH treatment: A nationwide multicentre study. 54th Annual Meeting of the ESPE, October 1-3, 2015, Barcelona, Spain
26. Ağladıoğlu S, **Aycan Z,** Çetinkaya S, Erdeve Ş, Sağsak E, Keskin M, Kurnaz E, Flanagan SE, Ellard S, Hussain K. Clinical characteristics and molecular analysis of Turkish patients with congenital hyperinsulinism: A single centre experience with 15 cases. 54th Annual Meeting of the ESPE, October 1-3, 2015, Barcelona, Spain
27. Aksoy A, **Aycan Z**, Yüksel D, Erdeve Ş. Hashimoto encephalopathy presenting as seizure and acute psychiatric findings. 13th International child neurology congress. 4-8 may 2014, Iguazu Falls, Brazil
28. Ağladıoglu S, **Aycan Z,** Çetinkaya S, Baş VN, Önder A, Kendirci H, Doğan H, Ceylaner S. Sequence analysis of 11 known causative genes in clnically diagnosed children as maturity onset diabetes of youth by next generation .53rd Annual Meeting of the ESPE, September 18-20, 2014, Dublin, Ireland
29. Cangül H, Baş VN, Sağlam Y, Kendall M, Barrett TG, Maher E, **Aycan Z.** A nonsense thyrotropin receptor gene mutation (R609X) is associated with congenital hypothyroidism and heart defects. 53rd Annual Meeting of the ESPE, September 18-20, 2014, Dublin, Ireland
30. Sağsak E, **Aycan Z**, Keskin M, Erdeve Ş, Çenesiz F, Öcal FD, Çetnkaya S. Evaluation of the free androgen index in adolesent females diagnosed with obesith, hirsutism, and PCOS. 53rd Annual Meeting of the ESPE, September 18-20, 2014, Dublin, Ireland
31. Baş VN, Ağladıoğlu S, Özgür S, Karademir S, **Aycan Z**. Investigation of autoimmune diseases accompanying Hashimoto’s Thyroiditis in children and adolescents and evaluation of cardiac signs. 53rd Annual Meeting of the ESPE, September 18-20, 2014, Dublin, Ireland
32. Keskin M, Çetinkaya S, Sağsak E, **Aycan Z,** Erdeve Ş. Premature menarche associated with Hashimoto’s Thyroiditis at 2years 9 months :Case report. 53rd Annual Meeting of the ESPE, September 18-20, 2014, Dublin, Ireland
33. Keskin M, Erdeve Ş, Sağsak E, **Aycan Z**, Çetinkya S. Risk factors effecting the development of nephrocalcinosis the most common complication of hypophosphatemic rickets. 53rd Annual Meeting of the ESPE, September 18-20, 2014, Dublin, Ireland
34. Ağladıoğlu S, **Aycan Z**. Urinary C-peptide/Creatinine ratio in children and adolescents diagnosed with Maturity onset diabetes of young. 53rd Annual Meeting of the ESPE, September 18-20, 2014, Dublin, Ireland
35. Kendirci H, **Aycan Z,** Sağsak E, Yıldız YT. Effects og GNRH analogue treatment on internal genitales of girls with central precocious. 53rd Annual Meeting of the ESPE, September 18-20, 2014, Dublin, Ireland
36. Sağsak E, **Aycan Z**, Erdeve Ş, Keskin M, Çetinkaya S, Karaer K. 17 beta HSD-3 enzyme deficiency in newborn due to a novel mutation in HSD17B3 gene.53rd Annual Meeting of the ESPE, September 18-20, 2014, Dublin, Ireland
37. **Zehra Aycan,** Veysel Nijat Baş, Semra Çetinkaya, Sebahat Yilmaz Agladioglu, Tuğrul Tiryaki. Prevalence and long-term follow-up outcomes of testicular adrenal rest tumors in children and adolescent males with congenital adrenal hyperplasia.9th Joint Meeting of the Paediatric EndocrinologyEndocrinology in collaboration with APEG, APPES, JSPE and SLEP, September 19-22, 2013, Milan, Italy
38. Asan Onder, **Zehra Aycan,** Cemile Koca, Merve Ergin, Semra Cetinkaya, Sebahat Yilmaz Agladıoglu, Havva Nur Peltek Kendirci, Veysel Nijat Bas. Evaluation of asymmetric dimethylarginine (ADMA) levels in children with growth hormone deficiency. 9th Joint Meeting of the Paediatric EndocrinologyEndocrinology in collaboration with APEG, APPES, JSPE and SLEP September 19-22, 2013, Milan, Italy
39. Havva Nur Peltek Kendirci, Sebahat Yılmaz Ağladıoğlu, Veysel Nijat Baş, Aşan Onder, Semra Çetinkaya, **Zehra Aycan.** Evaluating the efficacy of treatment with a GnRH analogue in patients with central precocious puberty.9th Joint Meeting of the Paediatric Endocrinology Endocrinology in collaboration with APEG, APPES, JSPE and SLEP, September 19-22, 2013, Milan, Italy
40. Baş VN, Ağladıoglu S, Önder A, Kendirci H, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Anthropometric characteristics, clinical findings, and growth hormone responses of children with bioinactive growth hormone. 9th Joint Meeting of the Paediatric Endocrinology Endocrinology in collaboration with APEG, APPES, JSPE and SLEP, September 19-22, 2013, Milan, Italy
41. Kendirci H, Ağladıoglu S, Önder A, Baş VN, Çetinkaya S, **Aycan Z.** The evaluation of GnRH analog treatment on anterior hypophysis hormones in girls with central precocious puberty. 9th Joint Meeting of the Paediatric Endocrinology Endocrinology in collaboration with APEG, APPES, JSPE and SLEP, September 19-22, 2013, Milan, Italy
42. Sebahat Yilmaz Agladioglu, **Zehra Aycan**, Semra Cetinkaya1, Veysel N. Bas, Aşan Onder, Havva Nur Peltek Kendirci, Serdar Ceylaner. Screening for mutations in children with a clinical diagnosis of maturity onset diabetes of youth (MODY)39th Annual Meeting ISPAD, October 16-19, 2013, Gothenburg, Sweden
43. Ağladıoğlu S, Erdeve Ş, Çetinkaya S, Baş VN, Kendirci H, Önder A, **Aycan Z.** Hyperinsulnemic hypoglycemia: experience with 18 cases. 51st Annual Meeting of the ESPE, September , 2012
44. Böber E, Darendeliler F, Baş F, Demir K, İşgüven P, adal e, Ercan O, Berberoğlu M, Darcan Ş, Tarım Ö, Küçükemre B, Şıklar Z, Gökşen D, Evliyaoğlu O, Can Ş, **Aycan Z.** First year response to growth hormone in children with brain tumours: analysis of data from KIGS Turkey .50th Annual Meeting of the ESPE, September 25-28, 2011, Glasgow, United Kingdom
45. Önder A, **Aycan Z**, Çetinkaya S, Peltek Kendirci HN, Yılmaz Ağladıoğlu S, Baş VN. A case of myasthenia gravis with graves disease. 50th Annual Meeting of the ESPE, September 25-28, 2011, Glasgow, United Kingdom
46. Cangül H, Tarım Ö, **Aycan Z**, Sağlam H, Yakut T, Cesur Y, Böber E, Kirby GA, Karkucak M, Eren E, Baş V, Çetinkaya S, Demir K, Yuca SA, Pasha S, Forman JR, Kendall M, Karthikeyan A, Shaw N, Kirk J, Hogler W, Barrett TG, Maher ER. TSHR is the main causative locus in autosomal recessively inherited thyroid dysgenesis. The 12th International Congress of Human Genetics and the American Society of Human Genetics 61st Annual Meeting October 11-15, 2011, Montreal, Canada
47. Peltek Kendirci HN, **Aycan Z**, Çetinkaya S, Tos T, Yılmaz Ağladıoğlu S, Onder A. Mutational spectrum and genotype-phenotype association in patients with congenital adrenal hyperplasia due to 21-Hydroxylase deficiency. 50th Annual Meeting of the ESPE, September 25-28, 2011, Glasgow, United Kingdom
48. Tunç Ö, Çetinkaya S, Kızılgün M, **Aycan Z**. Evaluation of the relation between vitamin D and insulin requirements and frequency of osteopenia/osteoporosis in childhood with Type 1 diabetes. 49th Annual Meeting of the ESPE, September 22-25, 2010, Prague, Czech Republic
49. **Aycan Z**, Yılmaz Ağladıoğlu S, Ceylaner S, Çetinkaya S, Baş VN, Peltek Kendirci HN. Sporadic non-autoimmune neonatal hyperthyroidism. 49th Annual Meeting of the ESPE, September 22-25, 2010, Prague, Czech Republic
50. **Aycan Z**, Baş VN, Çetinkaya S, Yılmaz Ağladıoğlu S, Peltek Kendirci HN, Şenocak F. Thiamine responsive megaloblastic anemia syndrome with atrial standstill case report. 49th Annual Meeting of the ESPE, September 22-25, 2010, Prague, Czech Republic
51. Baş F, Darendeliler FF, Oygüner O, **Aycan Z**, Çetinkaya E, Berberoğlu M, Şıklar Z, Yüksel B, Darcan Ş, Ercan O, Evliyaoğlu O, Çetinkaya S, Şen Y, Atabek E, Bundak R. Molecular analysis of PIT1, PROP1, LHX3, and HESX1 in patients with combined pituitary hormone deficiency: multicenter study. LWPES/ESPE 8th Joint Meeting Global Care in Pediatric Endocrinology in collaboration with APEG, APPES, JSPE and SLEP, September 9-12, 2009-New York, U.S.A.
52. Darendeliler F, Baş F, Bozkurt N, Uzunhan O, **Aycan Z**, Çetinkaya E, Berberoğlu M, Şıklar Z, Öcal G, Darcan Ş, Gökşen D, Bideci A, Cinaz P, Güran T, Böber E, Tütüncüler F, Bundak R, İşbir T. The exon 3 deleted/full length growth hormone receptor polymorphism and response to GH therapy in GH deficiency and Turner syndrome:multicenter study. LWPES/ESPE 8th Joint Meeting Global Care in Pediatric Endocrinology in collaboration with APEG, APPES, JSPE and SLEP, September 9-12, 2009-New York, U.S.A.
53. Gökşen Şimşek D, **Aycan Z**, Özen S, Çetinkaya S, Kara C, Abalı A, Demir K, Tunç Ö, Uçaktürk A, Asar G, Baş F, Çetinkaya E, Aydın M, Karagüzel G, Orbak Z, Şıklar Z, Altıncık A, Öktem A, Özkan B, Öcal G, Semiz S, Arslanoğlu İ, Evliyaoğlu O, Bundak R, Darcan Ş. Type 1 diabetes mellitus: glycemic control and complications in Turkish children and adolescents. 35th Annual Meeting of the International Society for Pediatric and Adolescent Diabetes (ISPAD), September 2-5, 2009-Ljubljana, Slovenia.
54. Bideci A, Evliyaoğlu O, Çetinkaya E, **Aycan Z,** Berberoğlu M, Sıklar Z, Yeşilkaya E, Tütüncüler F, Soysal S, Darcan S, Isguven P, Ercan O, Darendeliler F, Bundak R, Arslanoğlu I, Yüksel B. Life quality in girls with Turner Syndrome a cross sectional study. Horm Res 2008;70 (suppl 1):145
55. Oner O, **Aycan Z,** Tiryaki T, Soy D, Çetinkaya E, Kibar E. Variables related to behavioral and emotional problems and gendertyped behaviors in female patients with congenital adrenal hyperplasia. Horm Res 2008;70 (suppl 1):178
56. **Aycan Z,** Çetinkaya E, Vidinlisan S, Baş F, Darendeliler F, Bideci A, DemirelF,Darcan Ş, Büyükgebiz A, Yıldız M, Berberoğlu M, Arslanoğlu İ, Bundak R. The effects of growth hormone treatment on bone mineral density in Turner syndrome. Horm Res 2007;68 (suppl 1):235
57. Darcan Ş, Arslanoğlu İ, İşgüven P, Yıldız M, Memioğlu N, Yüksel B, Mungan N, Atabek EM, Pirgon Ö, Göksen D, Cesur Y, Yüce S, Darendeliler F, Poyrazoğlu Ş, Berberoğlu M, Şıklar Z, Bideci A, Bereket A, Turan S, Çetinkaya E, **Aycan Z,** Kara C, Bircan İ, Çizmecioğlu F, Dallar Y, Doğruel N, Can Ş, Güven A, Kınık S, Ersoy B, Semiz S, Dündar B, Böber E, Adal E, Kotan E. Etiological and auxological profile of short stature in pediatric endocrine clinics in the year of 2005: an attempt for a more accurate classification of short stature. Horm Res 2007;68 (su ppl 1):162
58. Çetinkaya E, **Aycan Z**, Kibar EA, Özkan S. Is it possible to decrease the conventional growth hormone dosage in growth hormone deficient children? Horm Res 2007;68 (suppl 1):147
59. Demirel F, **Aycan Z,** Çetinkaya E, Vidinlisan S, Baş F, Bideci A, Darendeliler F, Darcan Ş, Büyükgebiz A, Yıldız M, Berberoğlu M, Yüksel B, Arslanoğlu İ, Bundak R. Effects of growth hormone treatment on ghrelin, leptin and adiponectin levels in Turner Syndrome. 45th Annual Meeting of The European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Horm Res, 65 (suppl 4)188, Rotterdam, The Netherlands, 2006

**C- KİTAP BÖLÜMLERİ YAZARLIĞI**

1. Ağladığylu S, **Aycan Z.** Hiperkortizolizm ve Cushing Sendromu. Ana bölüm: Adrenal Bezi Hastalıkları . Yurdakök Pediatri; Sah: 4154-4161, 2017
2. Ağladığylu S, **Aycan Z.** Hipermagnezemi. Çocuklarda Acil Endokrin Hastalıklar. Sah:211-215, 2014
3. **Aycan Z,** Çetinkaya S. 46 XY Cinsiyet gelişim bozuklukları. Çocuk Endokrinolojisi (bölüm4.4) ,sah: 107-121, 2014
4. **Aycan Z.** Konjenital enfeksiyonların endokrinolojik etkileri. Yenidoğan Dönemi Endokrin Hastalıkları. Sah;85- 93, 2011

##### **D- ULUSAL HAKEMLİ DERGİLERDE YAYIMLANAN MAKALELER**

##### Kurtul BE, Kabataş EU, Ozer PA, Çağlar AA, Kurnaz E, Bayramoğlu E, **Aycan Z.**Evaluation of ophthalmic manifestations according to insulin resistance, lipid and pubertal status in obese and healthy children. Eye Care Vis 2017; 1(3):1-5

##### Kurtul BE, Özer PA, Karataş EU, Çağlar AA, Kurnaz E, Bayramoğlu E, **Aycan Z.** Obez ve Sağlıklı Çocuklarda Oftalmik Bulguların Karşılaştırılması. Türkiye Klinikleri J Pediatr 2017;26(2):44-49

##### Oğuz MM, **Aycan Z,** Keskin M, Şahin SE, Zorlu P. Erken başlangıçlı tiyamin yanıtlı megaloblastik anemi sendromu olgusu. Türkiye kilinikleri 2015;10:2; 69-72

##### Yüksekkaya P, Şen E, Baş VN, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Çocukluk çağı diyabetik kataraktı. MN Oftalmoloji .2012;19(1): 9-13

##### Baş VN, Çetinkaya S, Bozkurt C, Arda N, Ağladıoğlu Yılmaz S, Peltek Kendirci HN, **Aycan Z**. Adrenokortikal karsinoma bağlı gelişen santral puberte prekoks. Türkiye Klinikleri J Pediatr 2011;20(2):177-81

##### **Aycan Z.** 46,XY Cinsel Farklılaşma Sorunlarına Yaklaşım: 5α Redüktaz Eksikliği. Türkiye Klinikleri Pediatrik Bilimler Cinsel Farklılaşma Sorunlarına Yaklaşım Özel Sayısı 2011; 7(3): 26-29

##### **Aycan Z.** Puberte Gecikmesi. Türk Pediatri Arşivi 2011; 46:88-92

##### Aydın M, Zenciroğlu A, **Aycan Z**, Çetinkaya S, Okumuş N, Hakan N, İpek MŞ, Bilaloğlu E, Gündüz RC. Yenidoğanda hiperglisemi: Hastalarımızın demografik ve klinik özelliklerinin değerlendirilmesi. Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi-2010;4:3;158-64.

##### **Baş VN, Peltek Kendirci HN, Yılmaz Ağladıoğlu S, Çetinkaya S, Aycan Z. Puberte öncesi mikropenisli olgularda karyotip anomalilerinin değerlendirilmesi. Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi 2010;4:224-8.**

##### **Baş VN, Çetinkaya S, Yılmaz Ağladıoğlu S, Peltek Kendirci HN, Aycan Z. Topikal steroid kullanımına bağlı iyatrojenik Cushing sendromu. Çocuk Dergisi 2010;10:152-5.**

##### DeğerliyurtA,Kılıç G,**Aycan Z**,Ceylaner S. Hafif klinik belirtilerle tanı alan bir Smith Lemli Opitz Sendromu OlgusuTürkiye klinikleri J Pediatr2010;19 (2):191-4

##### Çetinkaya E, **Aycan Z**, kibar AE, Özkan S. Is it possible to decrease the conventional growth hormone dosage in growth-deficient children? **Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi 2010;4(2):69-76**

##### Önder A, Doğancı T, Çetinkaya E, **Aycan Z.** The evaluation of short stature and bone age in children with celiac disease. **Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi 2010; 4(4):197-201**

##### Akıncı A, Cetinkaya E, **Aycan Z.** Hashimoto tiroiditli çocuklarda bazal gözyaşı salınımı ve gözyaşı filmi stabilitesi. Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi 2009;3(2):5-9

##### **Aycan Z.** Çocukluk çağında şişmanlık. Sağlığın Başkenti. 2009. 24-31

##### **Aycan Z.** Çocuklarda Çağında Guatr. Güncel Çocuk Sağlığı. 2008. 1(3):131-145

1. Arhan E, Soy D, Arman Ö, **Aycan Z**, Köse G. A rare association: Recurrent hypernatremia, cleft lip/ palate, and holoprosencephaly. Gazi tıp dergisi.2008: 19; 197-199
2. **Aycan Z.** Şişmanlığın Sıklığı. Çocuk ve Ergende Şişmanlık. 2007:1:5-10
3. Kanmaz G, **Aycan Z,** Çetinkaya E, Ünal Kızılateş S. Maternal vitamin D eksikliği ve paratiroid adenomuna bağlı geç neonatal hipokalsemi (olgu sunumu). Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi 2007: 2;37-41
4. Ünal S, Kibar E, Eker S, **Aycan Z,** Tekin M. Kriptooftalmus, sindaktili, kuşkulu genitalya ile karakterize bir yenidoğan nedeniyle Fraser Sendromu. Türkiye Çocuk Hastalıkları Dergisi 2007: 1;39-43
5. Kibar AE, **Aycan Z,**Çetinkaya E, Dablan S, Özbayramoğlu E. Gerçek erken pubertede GnRH analogları kesildikten sonra menarş başlama zamanının ve boy kazanımının değerlendirilmesi Endokrinolojide Yönelişler 2007; 16(3):81-86
6. Soy D, **Aycan Z,** Kibar AE, Çetinkaya E, Sel K, Vidinlisan S. Çocukluk çağı Graves hastalığında radyoaktif iyot tedavisi. Türkiye Çocuk hastalıkları dergisi 2007; 1:24-28
7. Kibar AE, Soy D, **Aycan Z**, Çetinkaya E. Topikal steroide sekonder iatrojenik Cushing Sendromu. Türkiye Çocuk hastalıkları dergisi 2007; 1:44-48
8. Çetinkaya E, Cengizlier R, Aslan AT, **Aycan Z**, Yılmaz H, Razi CH. Effect of obesity on pulmonary function in children. Yeni Tıp dergisi 2007; 24:97-99
9. Akıncı A, Cetinkaya E, **Aycan Z**. İnaktif Graves oftalmopatili çocuklarda bazal gözyaşı salınımı ve gözyaşı filmi stabilitesi. Türkiye Klinikleri Oftalmoloji Dergisi (Kabul tarihi 22.03.2007)
10. Akıncı A, Cetinkaya E, **Aycan Z**. İnaktif Graves oftalmopatili çocuklarda astigmatizma. Türkiye Klinikleri Oftalmoloji Dergisi (Kabul tarihi 21.05.2007)
11. Akıncı A, Cetinkaya E, **Aycan Z.** Obez, obez olmayan ve İnaktif Graves oftalmopatili çocuklarda ekzoftalmus değerlerinin karşılaştırılması ve ekzoftalmus ile göz içi basıncı ilişkisinin değerlendirilmesi Türkiye Klinikleri J Ophthalmol. 2007:16;222-226.

E- ULUSAL KONGRELERDE SUNULAN BİLDİRİLER

1. Bayramoğlu E, Yel S, Erdeve Ş, Çetinkaya S, Keskin M, Kurnaz E, Yıldırım N, **Aycan Z.** Süt çocuğu deneyimlerimiz. **Diyabet kursu Sözel sunum (Birincilik ödülü)** 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .17. Diyabet Ekibi Krsu 18-22 Nisan 2018. Antalya
2. Yılmaz A, Kaş G, Yıldırım N, Koçak S, Erdeve Ş, Çetinkaya S, Aycan Z. Tip 1 diyabet tanısı alan olgularımızda diyabetik ketoasidoz sıklığı ve klinik özelliklerinin değerlendirilmesi: Tek merkez deneyimi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .17. Diyabet Ekibi Krsu 18-22 Nisan 2018. Antalya
3. Yılmaz A, Yıldırım N, Çetinkaya S, Erdeve Ş,**Aycan Z**. Yeniden yüzleştiğimiz nadir bir Tip 1 diyabet komplikasyonu: Mauriac Sendromu ve Göçmen diyabetler. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .17. Diyabet Ekibi Krsu 18-22 Nisan 2018. Antalya
4. Yağmur İT, Özalkak Ş, Yıldırım N, **Aycan Z,** Erdeve Ş, Çetinkaya S. Diyabetli kardeş vakaların tanı, labaratuvar, sosyodemografik ve izlem verilerinin retrospektif olarak değerlendirilmesi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .17. Diyabet Ekibi Krsu 18-22 Nisan 2018. Antalya
5. Durmuş SY, Şahin N, Erel Ö, Neşelioğlu S, **Aycan Z.** Tip 1 diyabetli çocuk ve adolesanlarda Thiol/Disülfid homeostazının değerlendirilmesi. **Kongre sözel sunu:**21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi . 18-22 Nisan 2018. Antalya
6. Esen İ, Bayramoğlu E, Yıldız M, Aydın M, Özturhan EK, Aycan Z, bolu S, Önal H, Kör Y, Ökdemir D, Ünal E, Önder A, Çayır A, Gürbüz f, Yüksel A, Kılınç A, Büyükinan M, Özcabı B, AkınO, Binay Ç, Kılınç S, Yıldırım R, Aytaç EH, Sağsak E. Tirotoksikozlu çocuk ve adolesanların klinik özellikleri: Çok merkezli bir çalışma. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi . 18-22 Nisan 2018. Antalya
7. Hatun Ş, Yeşiltepe G, Cinaz P, Turan S, Ekberzade A, Bereket A,Yıldız M, Akçay T, Önal H, Bolu S, Arslanoğlu İ, Döğer E, Yılmaz A, Uçaktürk A, Karabulut G, Tuhan H, Demir K, Erdeve Ş, **Aycan Z,**Nalbantoğlu Ö, Kara C , Güngör N. Tip 2 dyabetli çocuk ve adolesanların başvuru sırasındaki klinik ve labaratuvar bulguları: Çok merkezli çalışma. **Sözel sunum.** 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
8. Kurtipek FB, Bayramoğlu E, **Aycan Z.** Konjenital adrenal hiperplazili hastalarda final boy değerlendirmesi 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
9. Kurnaz E, Erdeve Ş, Çetinkaya S, **Aycan Z.** İdiopatik boy kısalığında Shox delesyon sıklığı ve Shox delesyonu saptanan olgularımızın klinik özellikleri ve tedavi yanıtları. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
10. Bayramoğlu E, erdeve Ş, Derinkuyu EB, Çelik İH, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Prematüre yenidoğanda over kaynaklı kliteromegali: Preterm over hiperstumulasyon sendromu. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
11. Kurnaz E, Çetinkay S,ErdeveŞ, **Aycan Z.** Turner Sendromlu hastalarda SRY geni. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
12. Kurnaz E, ,ErdeveŞ,Çetinkay S **Aycan Z.**Turner sendromunda ciddi lenfödem kliniği: olgu sunumu. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
13. Elmalıoğlu S, Bayramoğlu E, **Aycan Z.** Adolesanlarda anormal uterin kanamalar: Tek merkez deneyimi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
14. Yılmaz A, **Aycan Z,** Erdeve Ş, Çetinkaya S. DICER-1 Sendromunda farklı endokrin etkilenmeler. **(Poster ödülü).** 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
15. Asfuroğlu P, Araslı A, **Aycan Z.** Kronik hastalığı olan adolesanlarda sigara kullanımı. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
16. Karamık G, Yılmaz A, Yıldırım N, **Aycan Z,** Erdeve Ş, Çetinkaya S. Tip 1 diyabetes mellituslu çocuk ve adolesanlardaki 25 OH vitamin d düzeylerinin ketoasidoz ve izlem verileri ile ilişkisi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
17. Bayramoğlu E, Keskin M, Shi Y, **Aycan Z,** Erdeve Ş, Çetinkaya S. Herediter vitamin D dirençli rikets tip 2tanılı, VDR geninde yeni mutasyon saptanan , üç olgunun fenotipik özellikleri, tedavi yanıtları ve uzun dönem izlem verileri. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
18. Kurnaz E, Erdeve Ş, Çetinkaya S, **Aycan Z.** SLC34A1 geninde yeni mutasyona bağlı nadir bir durum: İnfantil hiperkalsemi tip 2. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
19. Yılmaz a, Şahin N, Bayramoğlu E, Erdeve Ş, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Obez adolesanlarda hiperürisemi ve kardiyometabolik risk arasındaki ilişkinin değerlendirilmesi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
20. Şahin N, Budak f, Çetinkaya S, erdeve Ş, **Aycan Z.** Puberte prekoksta GnRHa tedavisinde büyüme hızı ile IGF1 ilişkisi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
21. Özalkak Ş, Çetinkaya S, Budak F, erdeve Ş, **Aycan Z.** LHRH ile uyarı testinde FSH, LH yanıtlarının ve yanıt zamanlarının değerlendirilmesi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
22. Ergin Z, Erdeve Ş, Kurnaz E, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Otoimmün olmayan subklinik hipotiroidinin antropometrik parametreler, kardiyovaskuler risk değişkenleri, glukoz ve lpid metabolizması üzerine etkisi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
23. Bayramoğlu E, Elmalıoğlu S, Sağsak E, Örnek A, **Aycan Z.** Çocukluk çağı graves hastalığının uzun dönem izlemi ve metimazol tedavi sonuçlarının değerlendirilmesi: Tek merkez deneyimi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
24. Buluş AD, **Aycan Z.** İnfantil hipofosfatazya: olgu sunumu. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
25. Abacı a, Çatlı G, Kırbıyık Ö, Şahin NM, Abalı Z, Ünal E, Şıklar Z, Uçaktürk EM, Özen S, Güran T, Kara C, Yıldız M, Eren E, Naldantoğlı Ö, Güven A, Çayır A, Akbaş ED, Kor Y,Cürek Y,**Aycan Z,** Baş F, Darcan Ş, Berberoğlu M. 5 alfa redüktaz tip 2 eksikliği tanılı olguların fenotipik, hormonal ve moleküler genetik özellikleri: Çok Merkezli Ulusal Veriler; **Sözel sunum.** 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
26. Şahin N, Dikmen A, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Santral puberte prekoks tedavisinde düşük büyüme hızı sıklığı, görülme zamanı ve ilişkili faktörler. **Sözel sunum**21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
27. Şahin N, Özcan H, Bayramoğlu E, Kurnaz E, Keskin M, Erdeve Ş, Çetinkaya S, **Aycan Z .** Prematür telarşlı infantta AMH düzeyi ve AMH nın minipubertedeki rolü**. Sözel sunum .**21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
28. Kurnaz E, Erdeve Ş, Bayramoğlu E, Şahin N, Keskin M, Çetinkaya S, **Aycan Z.** İki farklı GHRHR geni fonksiyon kaybı mutasyonuna bağlı izole büyüme hormonu eksikliği olan 3 aileden 7 olgunun değerlendirilmesi. **Sözel sunum.**21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
29. Kurnaz E, Duminuco P, **Aycan Z**, erdeve Ş, Şahin N, Keskin M, Bayramoğlu E, Bonomi M, Çetinkaya S. Triple a sendromunda klinik heterojenite ve genetik özellikler: Tek merkez deneyimi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
30. Kurnaz E, Çetinkaya S, **Aycan Z**. İdiopatik büyüme hormonu eksikliği ve multipl hipofizer hormon eksikliği hastalarında final boy: Tek merkez deneyimi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
31. Keskin M, Bayramoğlu E, **Aycan Z.** Bir yıllık büyüme hormonu tedavisinin tiroid bezi fonksiyonları ve volümü üzerine olan etkisinin değerlendirilmesi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
32. Çetinkaya S, Keskin M, Şahin N, Kurnaz E, Bayramoğlu E, Erdeve Ş, **Aycan Z.** 3M Sendromlu olgularımızın fenotip/genotip özelliklerinin değerlendirilmesi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
33. Bayramoğlu E, Baş VN, **Aycan Z.** 46 XY cinsiyet gelişim bozukluklarında hipospadias. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
34. Özalkak Ş, Orhan S, Çebişli E, Erdeve Ş, Şahin N, **Aycan Z**. Çoklu hipofizer hormon eksikliği tanısını geç almış bir olgunun uzun dönem izlemi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
35. Özalkak Ş, Erdeve Ş, Şahin N, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Rikets bulguları ile başvuran paratiroid adenomuna bağlı primer hiperparatiroidili bir olgu. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
36. Bayramoğlu E, Keskin M, Kurnaz E, **Aycan Z,** Çetinkkaya S. Hipofosfatemik riketsli olgularımızda genotip fenotip ilişkisinin değerlendirilmesi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
37. Bayramoğlu E, Keskin M, **Aycan Z,** Erdeve Ş, Çetinkkaya S. Ailesel sekonder hipokalsemili primer hipomagnezemili altı olgunun değerlendirilmesi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
38. Şahin N, Yılmaz A, Örnek A, **Aycan Z.** OGTT de artmış birinci saat kan glukoz düzeyi metabolik profili yansıtmada yeni bir belirteç olabilir mi? 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
39. Acar M, Keskin E, **Aycan Z.** Anormal Uterin kanamalı adolesanların değerlendirilmesi. 21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
40. Onat PŞ, Erdeve Ş, Çetinkaya S, **Aycan Z.** GnRH anolog tedavisi alan santral erken puberteli ve hızlı progresif erken puberteli kızlarda final boyun değerlendirilmesi .21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
41. Özüdoğru E, Bayramoğlu E, **Aycan Z,** Çetinkaya S. Tiroid nodülü olgularında NaL-tiroksin tedavisi ile nodül durumlarının değerlendirilmesi.21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
42. Yılmaz A, Yıldırım N, Koçak S, Çetinkaya S, Erdeve Ş, **Aycan Z**. Savaşın gölgesinde diyabet ile yaşamak : Göçmen Diyabetler.21. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi .26-30 nisan 2017. Antalya
43. Yıldırım N, Olgun N, **Aycan Z,** Çetinkaya S. Ergen diyabetlinin erişkine geçişinde yaşadığı psikososyal sorunlar ve kaygı durumları. 18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
44. Ağladıoğlu S, Sağsak E, **Aycan Z**. Tip 1 diyabet ve MODY ayırımında üriner C peptid kreatinin oranı: tek merkez deneyimi. 18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
45. Ürel G, Çetinkaya S, Sağsak E, Keskin M, Kurnaz E, Erdeve Ş**, Aycan Z.** Obez olgularda adrenal aks değerlendirmesi gerekli mi?18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
46. Baş VN, Ağladıoğlu S, Özgür S, Karademir S, **Aycan Z.** Hashimota tiroiditli çocuk ve adolesanlarda eşlik edebilecek otoimmün hastalıkların araştırılması ve kardiyak bulguların değerlendirilmesi.18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
47. Cangül H, Baş VN, Sağlam Y, Kendall M, Barrett TG, Maher ER, **Aycan Z.** TSH reseptör gen mutasyonu ile konjenital kalp defekti birlikteliği. 18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
48. Keskin M, Çetinkaya S, Sağsak E, Erdeve Ş, **Aycan Z**. 2,9 yaşında hashimoto tiroiditine bağlı prematür menarş. 18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
49. Üzel MM, Elgin KU, Şen E, Keskin M, Sağsak E, **Aycan Z.** Çocuklarda diyabetes mellitusun ön segment parametrelerine etkisi. 18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
50. Keskin M, erdeve Ş, **Aycan Z.** Hashimoto tiroiditli çocuk ve adolesanlarda tiroid nodül ve malignite sıklığının değerlendirilmesi. 18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
51. Kendirci H, **Aycan Z,** Sağsak E, Yıldız YT. GnRH analoğu ile tedavi edilen santral puberte prekokslu kız çocuklarda tedavinin iç genital organlara etkisi.18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
52. Erdeve Ş, **Aycan Z.** Shox delesyonuna bağlı idiyopatik boy kısalığı olan prepubertal bir olguda klinik tanı ve büyüme hormonu tedavisine birinci yıl yanıtının değerlendirilmesi. 18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
53. Erdeve Ş, Çetinkaya S, Keskin M, Sağsak E, **Aycan Z.**Kalsiyum algılayıcı reseptör geninde fonksiyon kaybı mutasyonuna bağlı neonatal ciddi hiperparatiroidizmli iki olguda tedavi deneyimi. 18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
54. Sağsak E**, Aycan Z**, Çetinkaya S, Erdeve Ş, Çenesiz F, Keskin M, Öcal FD. Obezite, hirsutizm, PKOS ve sağlıklı adolesan kızlarda serbest androjen indeksinin tanısal değeri. 18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
55. Önder a, Budak F, **Aycan Z**. Büyüme hormonu tedavisinde serum kreatin kinaz yüksekliğinin değerlendirilmesi. 18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
56. Yıldırım N, demirgöz S, Çetinkaya S, Aycan Z. Tip 1 diyabetli ergenlerde takım sporunun metabolik kontrol ve psikososyal etkisi. 18. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi .4-8 kasım 2014.Bursa
57. Sebahat Yilmaz Agladioglu, **Zehra Aycan**. Çocukluk Çağında MODY Ayırıcı Tanısında Üriner CPeptit/ Kreatinin Oranın Değerlendirilmesi 17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne **Sözel sunu: Birincilik ödülü almıştır.**
58. Sebahat Yilmaz Agladioglu, **Zehra Aycan**, Semra Cetinkaya1, Veysel N. Bas, Aşan Onder, Havva Nur Peltek Kendirci, Serdar Ceylaner. Klinik Olarak MODY Tanısı Alan Çocuklarda Tanımlanmış Tüm Genlerin Yeni Jenerasyon Dizi Analizi Yöntemi İle Araştırılması. 17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne **Sözel sunu**
59. Neslihan Gürcan Kaya, **Zehra Aycan**, Hatice Bilgili, Nurdan Yıldırım, Elif Sağsak, Melikşah Keskin, Semra Çetinkaya. Tip 1 Diyabetes Mellituslu Çocuklarda Büyümenin Değerlendirilmesi Ve Metabolic Kontrolün Büyüme Hızına Etkisi.17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne
60. Elif Sağsak,Aşan Önder,Fatma Doğa Öcal, Yasemin Taşçı, Sebahat Yılmaz Ağladıoğlu, Semra Çetinkaya, **Zehra Aycan.** Tanımlanmamış Bir Müllerian Gelişim Anomalisine Bağlı Amenore Olgusu 17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne
61. Elif Sağsak, **Zehra Aycan,** Sebahat Yılmaz Ağladıoğlu, Aşan Önder, Melikşah Keskin, Semra Çetinkaya. Otoimmun Poliglandüler Sendrom Tip1’de Görülen Büyüme Hormonu Eksikliği ve Tedavi Yanıtları. 17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne
62. **Zehra Aycan,** Veysel Nijat Baş, Semra Çetinkaya, Sebahat Yilmaz Agladioglu, Tuğrul TiryakiKonjenital Adrenal Hiperplazili Erkek Çocuk ve Adolesanlarda TART Prevalansının Araştırılması ve Uzun Süreli İzlemlerindeki Tecrübeler. 17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne
63. Aytaç Göktuğ,**Zehra Aycan**, Aşan Önder, Elif Sağsak, Melikşah Keskin, Semra Çetinkaya. Prematüre Pubarşlı Olguların Antropometrik, Klinik, Laboratuvar ve Görüntüleme Bulgularının Değerlendirilmesi.17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne
64. Asan Onder, **Zehra Aycan,** Cemile Koca, Merve Ergin, Semra Çetinkaya, Sebahat Yilmaz Agladioglu, Havva Nur Peltek Kendirci, Veysel Nijat Bas. Izole büyüme hormonueksikliği olan çocuklarda asimetrik dimetilarjinin düzeylerinin değerlendirilmesi.17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne
65. Fatma Can Budak, Semra Çetinkaya, Nurdan Yıldırım, Zehra Aycan. Büyüme Hormonu Tedavisi Alan Çocuk ve Adolesanların Algıladıkları Ağrı Düzeyinin Ağrı Skalası ile Değerlendirilmesi.17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne
66. Elif Sağsak, Semra Çetinkaya, Melikşah Keskin,Fatma Can Budak, Ahmet Örnek, **Zehra Aycan.**L-Dopa ve Klonidin ile Büyüme Hormonu Uyarı Testlerine Yeterli büyüme hormonu Yanıt Zamanları ve Klinik Deneyimimiz. 17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne
67. Veysel N Baş,**Zehra Aycan,** Cangul H, Kendall M, Ağladıoğlu SY, Cetinkaya S, Maher ERKonjenital Hipotiroidili İki Olguda Tiroid Peroksidaz Geninde Mutasyon.17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne
68. Havva Nur Peltek Kendirci, **Zehra Aycan,**Elif Sağsak,Melikşah Keskin, Semra Çetinkaya. Konjenital Hipotiroidi Tanısı Alan Hastalarda Geçici Hipotiroidnin Değerlendirlmesi. 17. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2013, Edirne
69. Sebahat Yılmaz Ağladıoğlu, Şenay Savaş Erdeve, Esin Boduroğlu, Aşan Önder, İbrahim Karaman, Semra Çetinkaya, **Zehra Aycan**. Kongenital Adrenal Hiperplaziyi Taklit Eden Steroid Hücreli Over Tümörü. 5. Olgu Sunumları Toplantısı 12-13 Nisan 2013 Ankara
70. Şenay Savaş Erdeve, Sebahat Yılmaz Ağladıoğlu, Aşan Önder, Havva Nur Peltek Kendirci, Veysel Nijat Baş, Elif Sağsak, Semra Çetinkaya, **Zehra Aycan**. Adolesan Bir Olguda Hipogliseminin Nadir Bir Nedeni: İnsülin Otoimmün Sendrom. 5. Olgu Sunumları Toplantısı 12-13 Nisan 2013 Ankara
71. Cömertpay A, Ağladıoğlu S, Öner P, Öner Ö, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Erken puberteli çocuklarda psikolojik değerlendirme. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
72. Karacabey N, Baş VN, Önder A, Ağladıoğlu S, Örnek A, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Kliniğimizde takioli boy kısalıklarının etiyolojik dağılımlarının , antropometrik bulgularının ve tedavi yanıtlarının değerlendirilmesi. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
73. **Aycan Z,** Çetinkaya S, Önder A, Tunç Ö. Tip 1 diyabetli çocuklarda osteopeni/osteoporoz sıklığının değerlendirilmesi. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
74. Ağladıoğlu S, Çetinkeya S, Erdeve Ş, Önder A, Kendirci H, Baş VN, **Aycan Z.** Laron sendromu ve diyabet birlikteliği. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
75. Baş VN, Ağladıoğlu S, Kendirci H, Önder A, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Biyoinaktif büyüme hormonu tanısı alan çocuklarda antropometrik özelliklerin, klinik bulguların ve büyüme hormonu yanıtlarının değerlendirilmesi. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
76. Baş VN, Cangül H, Maher ER, Ağladıoğlu S, Çetinkaya S, **Aycan Z.** TSH reseptör geninde mutasyona bağlı gelişen konjenital hipotiroidili iki olguda farklı klinik seyir. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
77. Karaca M, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Rikets nedeniyle 2005-2011 yılları arasında endokrin kliniğinde takip edilen olguların değerlendirilmesi.16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
78. Karaca M, Çetinkaya S, **Aycan Z.** D vitamini yetersizliği/eksikliği tanısı ile endokrin kliniğinde takip edilen olguların değerlendirilmesi. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
79. Ağladıoğlu S, Erdeve Ş, Boduroğlu E, Önder A, Karaman İ, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Nonklasik konjenital adrenal hiperplaziyi taktit eden steroid hücreli over tümörü. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
80. Ağladıoğlu S, Erdeve Ş, Çetinkaya S, Baş VN, Kendirci H, Önder A, **Aycan Z.** Hiperinsülinemik hipoglisemi: 18 vakalık deneyim. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
81. Kendirci H, Ağladıoğlu S, Önder A, Baş VN, Çetinkaya S**, Aycan Z.** Santral puberte prekozlu çocuklarda GnRH analog tedavisinin ön hipofiz hormonlarına etkisinin değerlendirilmesi. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
82. Kendirci H, Ağladıoğlu S, , Baş VN, Önder A Çetinkaya S**, Aycan Z.** GnRH analoğu ile tedavi edilenSantral puberte prekozlu hastalarda tedavi etkinliğinin değerlendirilmesi. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
83. Baş VN, Çetinkaya S, Ağladıoğlu S, Gülpınar B, **Aycan Z**. Rett Sendromu ve Santral puberte prekoz. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
84. Baş VN, Çetinkaya S, Özışık P, Ağladıoğlu S, Önder A, Kendirci H, **Aycan Z.** Cushing Hastalığı olgusunun uzun süreli izlemi .16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
85. Yüksekkaya PN, Şen E, Önder A, Çetinkaya S,**Aycan Z,** Öztürk F. Turner sendromunda santral kornea kalınlığının değerlendirilmesi. 16. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 1-5 Ekim 2012, Samsun
86. Peltek Kendirci HN, Çetinkaya S, Baş VN, Önder A, Yılmaz Ağladıoğlu S, **Aycan Z.** Neonatal Hipotiroidi Tarama Programının İçeriğinin Değerlendirilmesi  (Pilot Çalışma). 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
87. Baş VN, **Aycan Z**, Çetinkaya S, Peltek Kendirci HN, Önder A, Üner Ç, Çavuşoğlu YH, Arda N. Tiroid Nodülü Olan Olgularımızın Etyolojisi, Tedavisi Ve İzlemi. 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
88. Baş VN, **Aycan Z**, Yılmaz Ağladıoğlu S, Peltek Kendirci HN. Obez Çocuklarda Tiroid Fonksiyonlarının Ve Yapısal Bozukluğunun Değerlendirmesi. 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
89. Ataseven M, **Aycan Z**, Peltek Kendirci HN, Çetinkaya S, Baş VN, Yılmaz Ağladıoğlu S, Önder A, Zorlu P. Tip 1  Diyabette   Metabolik   Kontrolü   Etkileyen Faktörlerin Değerlendirilmesi. 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
90. **Aycan Z**, Önder A, Çetinkaya S, Bilgili H, Yıldırım N, Baş VN, Peltek Kendirci HN, Yılmaz Ağladıoğlu S. Okulda Diyabet Programı Kapsamında Eğitim Öncesi Öğretmenlerin Bilgi Düzeylerinin Değerlendirilmesi. 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
91. Nalçacıoğlu Yüksekkaya P, Şen E, Peltek Kendirci HN, Yılmaz Ağladıoğlu S, Çetinkaya S, **Aycan Z.** İzole Büyüme Hormonu Eksikliği Olan Çocuklarda Merkezi Kornea Kalınlığı. 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
92. Kara N, Şimşek E, Karademir S, **Aycan Z,** Dallar Bilge Y. Büyüme Hormonu Tedavisini Alan Hastalarda 24-Saatlik Ambulatuar Tansiyon Monitorizasyonu Ve Sol Ventrikül Kitle İndeksindeki Değişiklikler. 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
93. Önder A, **Aycan Z,** Çetinkaya S,Peltek Kendirci HN,Baş VN, Yılmaz Ağladıoğlu S. Turner Sendromlu  Kızlarda  21- Hidroksilaz Eksikliğinin  Değerlendirilmesi. 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
94. Peltek Kendirci HN, **Aycan Z,** Çetinkaya S, Baş VN, Önder A, Yılmaz Ağladıoğlu S. Adrenal Kortikal Ve Meduller Noduler Hiperplazili Bir Olgu. 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
95. Önder A, Peltek Kendirci HN, Baş VN, Yılmaz Ağladıoğlu S, Çetinkaya S, **Aycan Z.** Bir Pediatrik Conn Sendromu Olgusu. 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
96. Peltek Kendirci HN, **Aycan Z,** Çetinkaya S, Baş VN Yılmaz Ağladıoğlu S, Önder A. Nadir Bir Birliktelik: Turner Sendromu Ve 21 Hidroksilaz Eksikliğine Bağlı Konjenital Adrenal Hiperplazi. 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
97. Kanık Yüksel S, **Aycan Z**, Öner Ö, Öner P, Baş VN, Ertan Ü, Çetinkaya S, Örnek A. Dikkat Eksikliği Hiperaktivite Bozukluğu (Dehb) Tanısı Alan Çocuklarda İyot Eksikliğinin Değerlendirilmesi. 15. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi 23-26 Kasım 2011
98. **Çenesiz F, Özalp E, Aycan Z, Ertan Ü. Bir olgu sunumu:Addison 47. Türk Pediatri Kongresi Mayıs 2011**
99. **Düzçeker Y,Akgül S, Aycan Z,Kanbur NÖ, Derman O. Hiperprolaktinemisi olan vakalarda makroprolaktinin önemi. 55.Milli Pediatri Kongresi Ekim 2011.**
100. **Ören AC, Çetinkaya S, Şahin G, Bozkurt C, Özdemir Sİ, Balkaya E, Erdoğan D, Çavuşoğlu H, Boduroğlu E, Arda N, Aycan Z, Ertem AU. Adrenokortikal Tümörler: Tek merkez deneyimi. 19. Ulusal Kanser kongresi Nisan 2011.**
101. **Aydın M, Zenciroğlu A, Aycan Z, Çetinkaya S, Okumuş N, Hakan N, İpek MŞ. Yenidoğanda Hiperglisemi. 18. Ulusal Neonatoloji Kongresi Nisan 2010.**
102. **Aydın M, Zenciroğlu A, Aycan Z, Çetinkaya S, Okumuş N, Karagöl BS, Hakan N. Yenidoğanda diyabetes Mellitus. 18. Ulusal Neonatoloji Kongresi Nisan 2010.**
103. **Aycan Z, Önder A, Çağlar Çetinkaya S.Mc-Cune Albright sendromlu bir olgunun çocukluktan adolesana izlemi. III. Adolesan Sağlığı Kongresi 26-28 Kasım 2010**
104. Peltek Kendirci HN, **Aycan Z**, Çetinkaya S, Tos T, Yılmaz Ağladıoğlu S, Önder A, Baş VN. 21 Hidroksilaz enzim eksikliğine bağlı konjenital adrenal hiperplazili olgularda mutasyon dağılımının ve genotip-fenotip ilişkisinin değerlendirilmesi. **Sözlü sunum**. **14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi. 4-10 Ekim 2010**
105. **Aycan Z, Baş VN,Çetinkaya S,** Yılmaz Ağladıoğlu S, Peltek Kendirci HN, Şenocak F. Tiyamin yanıtlı diyabetes mellitus ve atrial susma. **14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi. 4-10 Ekim 2010**
106. Peltek Kendirci HN, **Aycan Z,**Çetinkaya S, Karacabey N, Yılmaz Ağladıoğlu S, Baş VN, Önder A. Diyabetli 3 olguda Munchausen sendromu. **14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi. 4-10 Ekim 2010**
107. **Küçükemre Aydın B, Aycan Z, Şıklar Z, Berberoğlu M, Öçal G, Çetinkaya S, Baş VN, Peltek Kendirci HN, Çetinkaya E, Darcan Ş, Gökşen D, Evliyaoğlu O, Şükür M, Baş F, Darendeliler F. Büyüme hormonu tedavisine uyumun değerlendirilmesi: Çok merkezli 1 yıllık çalışmanın sonuçları. 14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi. 4-10 Ekim 2010**
108. **Baş VN, Çetinkaya S, Bozkurt C, Arda N, Yılmaz Ağladıoğlu S, Peltek Kendirci HN, Aycan Z. Adrenokortikal karsinoma bağlı gelişen santral puberte prekoks; olgu sunumu. 14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi. 4-10 Ekim 2010**
109. **Baş VN, Peltek Kendirci HN, Yılmaz Ağladıoğlu S, Çetinkaya S, Aycan Z. Puberte öncesi mikropenisli olgularda karyotip anomalilerinin değerlendirilmesi. 14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi. 4-10 Ekim 2010**
110. **Aycan Z,**Çetinkaya S, Oğuz ŞS, Ceylaner S. Kalıcı neonatal diyabeti olan iki kardeşte bilinen bir mutasyonun yeni bir varyantı. **14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi. 4-10 Ekim 2010**
111. **Çetinkaya S, Kara C, Aycan Z. Triple A sendromlu bir olgu sunumu. 14. Ulusal Pediatrik Endokrin ve Diyabet Kongresi. 4-10 Ekim 2010**
112. **Aydın M, Zenciroğlu A, Aycan Z, Çetinkaya S, Okumuş N, Saygılı Karagöl B, Hakan N. Yenidoğanda diyabetes mellitus. 18. Ulusal Neonatoloji Kongresi 21-24 Nisan 2010**
113. **Aydın M, Zenciroğlu A, Aycan Z, Çetinkaya S, Okumuş N, Hakan N, İpek MŞ. Yenidoğanda hiperglisemi. 18. Ulusal Neonatoloji Kongresi 21-24 Nisan 2010**
114. **Aycan Z, Ağladıoğlu Yılmaz S, Ceylaner S, Çetinkaya S, Baş VN, Peltek Kendirci HN. TSH reseptör genindeki mutasyon sonucu gelişen neonatal hipertiroidizm. XIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi. 17-21 Kasım 2009**
115. **Darendeliler F, Baş F, Aycan Z, Çetinkaya E, Berberoğlu M, Şıklar Z, Çetinkaya S, Darcan Ş, Bideci A, Turan S, Böber E, Demir K, Tütüncüler F, Bundak R, İşbir T. Farklı hasta gruplarında büyüme hormonu (BH) tedavisine yanıt ve BH reseptörü Ekzon3 izoformları arasındaki ilişki: Çok merkezli çalışma. XIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi. 17-21 Kasım 2009**
116. **Tunç Ö, Çetinkaya S, Kızılgün M, Aycan Z. Tip 1 diyabetli çocuklarda D vitamini ve insülin dozları arasındaki ilişkinin ve osteopeni/osteoporoz sıklığının değerlendirilmesi. XIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi. 17-21 Kasım 2009**
117. **Çetinkaya S, Peltek Kendirci HN, Ağladıoğlu Yılmaz S, Baş VN, Özdemir S, Bozkurt C, Aycan Z. Hepatik hemanjioendotelyomaya bağlı hipotiroidi: Bir olgu sunumu. XIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi. 17-21 Kasım 2009**
118. **Peltek Kendirci HN, Aycan Z, Çetinkaya S, Ağladıoğlu Yılmaz S, Baş VN.**Hipogliseminin nadir bir nedeni: Hiperinsülinemi Hiperamonemi Sendromu (Olgu Sunumu). **XIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi. 17-21 Kasım 2009**
119. **Baş VN, Çetinkaya S, Ağladıoğlu Yılmaz S, Peltek Kendirci HN, Bilgili H, Yıldırım N, Aycan Z. Yeni tanı Tip 1 diyabetes mellitusta insülin ödemi. XIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi. 17-21 Kasım 2009**
120. **Baş VN, Çetinkaya S, Ağladıoğlu Yılmaz S, Peltek Kendirci HN, Aycan Z. İki kardeş olgu ile Alström Sendromu. XIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi. 17-21 Kasım 2009**
121. Gökşen D, **Aycan Z**, Özen S, Çetinkaya S, Kara C, Abalı S, Demir K, Tunç Ö, Uçaktürk A, Aşar G, Baş F, Çetinkaya E, Aydın M, Karagüzel G, Orbak Z, Şıklar Z, Altıncık A, Öktem A, Özkan B, Öcal G, Semiz S, Arslanoğlu İ, Evliyaoğlu O, Bundak R, Darcan Ş. Çocuk ve ergenlerde Tip 1 Diyabetes Mellitus glisemik kontrol ve komplikasyonlar: 2008 yılı çok merkezli sonuçları. **XIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi. 17-21 Kasım 2009**
122. Baş F, Darendeliler F, Uyguner O, **Aycan Z**, Çetinkaya E, Berberoğlu M, Şıklar Z, Darcan Ş, Gökşen D, Ercan O, Evliyaoğlu O, Çetinkaya S, Şen Y, Atabek E. Çoğul hipofiz hormon eksikliklerinde Prop-1, PIT-1, ve LHX3 mutasyonalrının analizi: Çok merkezli çalışma. **XIII. Ulusal Pediatrik Endokrinoloji ve Diyabet Kongresi. 17-21 Kasım 2009**
123. Tiryaki T, Akbıyık F, **Aycan Z,** Şenel E, Mambet E, Livanelioğlu Z, Atayurt H. Feminizan genitoplasti uygulamalarının uzun dönem kozmetik sonuçları. Çocuk Cerrahisi Dergisi Kongre özel sayısı. 2007:21;s:79
124. **Aycan Z,** Çetinkaya E, Darendeliler F, Vidinlisan S, Baş F, Bideci A, Demirel F, Darcan Ş, Büyükgebiz A, Metin Y, Berberoğlu M, Bundak R. Prepubertal Turner Sendromlu olgularda büyüme hormon tedavisinin kemik mineral yoğunluğuna etkisinin değerlendirilmesi (Çok merkezli klinik çalışma). XII. Ulusal pediatrik endokrinoloji ve diyabet kongresi. 2007, Eskişehir
125. Kibar AE, Ünal S, **Aycan Z,** Eker S, Kargın E, Özaydın E, Çetinkaya E. Leprechaunism (Donohue Sendromu): Bir yenidoğan olgu sunumu. XII. Ulusal pediatrik endokrinoloji ve diyabet kongresi. 2007, Eskişehir
126. Öner Ö, **Aycan Z,** Tiryaki T, Soy D, Kibar AE, Çetinkaya E. Konjenital adrenal hiperplazili kızlarda psikolojik sorunların ve cinsel kimlik problemlerinin değerlendirilmesi. XII. Ulusal pediatrik endokrinoloji ve diyabet kongresi. 2007, Eskişehir, **(Sözlü sunulmuştur)**
127. Akıncı A, Çetinkaya E, **Aycan Z.** Tip-1 diyabetes mellituslu olgularda kuru göz sendromu. XII. Ulusal pediatrik endokrinoloji ve diyabet kongresi. 2007, Eskişehir, **(Sözlü sunulmuştur)**
128. Sadeghi F, Yürür KT, Berberoğlu M, Çetinkaya E, **Aycan Z,**Kara C, Ilgın RH, Öcal G, Şıklar Z, Elhan AH, Tükün A. Türk Toplumunda 21 hidroksilaz eksikliği olan konjenital adrenal hiperplazili olgularda sık görülen 9 mutasyonun sıklığı ve dağılımının belirlenmesi. XII. Ulusal pediatrik endokrinoloji ve diyabet kongresi. 2007, Eskişehir, **(Sözlü sunulmuştur)**