

Prof. Dr. ŞAHİN ERDÖL

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 224 295 0407](tel:+902242950407) Dahili: 50407

E-posta: sahinerdol@uludag.edu.tr

Web: <https://avesis.uludag.edu.tr/sahinerdol>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-4402-9609

ScopusID: 54419947800

Yoksis Araştırmacı ID: 129927

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2011 - 2014

Tıpta Uzmanlık, Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2003 - 2009

Lisans, Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, Tıp Pr., Türkiye 1996 - 2002

Araştırma Alanları

Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç. Dr., Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2018 - Devam Ediyor

Öğretim Görevlisi, Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2014 - 2018

Verdiği Dersler

Kalıtsal Metabolik Hastalıklara Klinik Yaklaşım, Yüksek Lisans, 2017 - 2018

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- Clinical, biochemical, and molecular insights into Cerebrotendinous Xanthomatosis: A nationwide study of 100 Turkish individuals**
ZÜBARIOĞLU T., KIYKIM E., KÖSE E., EMİNOĞLU F. T., TEKE KISA P., Balcı M. C., Özer I., İNCİ A., ÇİLESİZ K., Canda E., et al.
Molecular Genetics and Metabolism, cilt.142, sa.2, 2024 (SCI-Expanded)
- Acrodermatitis dysmetabolica with argininosuccinate lyase deficiency**
Öztürk F., Ünlü C. I., SARICAOĞLU H., AYDOĞAN K., ERDÖL Ş.
Indian Journal of Dermatology, Venereology and Leprology, cilt.89, sa.6, ss.927, 2023 (SCI-Expanded)
- Evaluation of 700 patients referred with a preliminary diagnosis of biotinidase deficiency by the national newborn metabolic screening program: a single-center experience**
ERDÖL Ş., AKBEY KOÇAK T., Bilgin H.

JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.36, sa.6, ss.555-560, 2023 (SCI-Expanded)

- IV. **Three-Country Snapshot of Ornithine Transcarbamylase Deficiency**
Seker Yilmaz B., Baruteau J., ARSLAN N., Aydin H. I., Barth M., Bozaci A. E., Brassier A., Canda E., Cano A., Chronopoulou E., et al.
Life, cilt.12, sa.11, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Evaluation of patients with phenylalanine metabolism disorder: a single center experience**
ERDÖL Ş., BİLGİN H.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.35, ss.463-467, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Comparison of plasmapheresis with medical apheresis in terms of efficacy and cost in the acute treatment of hypertriglyceridemia in children with**
Erdöl Ş., Bilgin H., Sağlam H.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.34, sa.11, ss.1419-1424, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **Alkaptonuria in Turkey: Clinical and molecular characteristics of 66 patients**
KISA P. T., Gunduz M., Dorum S., Uzun O. U., Cakar N. E., KILIÇ YILDIRIM G., ERDÖL Ş., ÖZTÜRK HİŞMİ B., Tugsal H. Y., Ucar U., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, cilt.64, sa.5, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. **Clinical characteristics and journey to diagnosis in patients with mucopolysaccharidosis type VII**
SİVRİ H. S., ERDÖL Ş.
MOLECULAR GENETICS AND METABOLISM, cilt.132, sa.2, 2021 (SCI-Expanded)
- IX. **Use of complementary and alternative medicine in patients with inherited metabolic disease**
ERDÖL Ş., SAĞLAM H.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.31, sa.10, ss.1091-1098, 2018 (SCI-Expanded)
- X. **Chromhidrosis due to exogenous oxidizing heavy metals: Clinical and laboratory findings.**
ERDÖL Ş., Karakaya S., SAĞLAM H., Tarim Ö. F.
Pediatric dermatology, cilt.35, sa.4, ss.448-452, 2018 (SCI-Expanded)
- XI. **Vitamin B12 deficiency associated with hyperbilirubinemia and cholestasis in infants**
ERDÖL Ş., ÖZGÜR T.
PAKISTAN JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, cilt.34, sa.3, ss.714-718, 2018 (SCI-Expanded)
- XII. **Outcomes of mitochondrial derived diseases: a single-center experience**
ERDÖL Ş., SAĞLAM H.
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, cilt.31, sa.4, ss.399-405, 2018 (SCI-Expanded)
- XIII. **Clinical and Genetic Findings of Turkish Hypophosphatasia Cases**
SAĞLAM H., ERDÖL Ş., Dorum S.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.9, sa.3, ss.229-236, 2017 (SCI-Expanded)
- XIV. **Glycine N-Methyltransferase Deficiency: A Member of Dymethylating Liver Disorders?**
Baric I., ERDÖL Ş., SAĞLAM H., Lovric M., Beluzic R., Vugrek O., Blom H. J., Fumic K.
JIMD REPORTS, VOL 31, cilt.31, ss.101-106, 2017 (SCI-Expanded)
- XV. **An Unusual Case of LCHAD Deficiency Presenting With a Clinical Picture of Hemophagocytic Lymphohistiocytosis: Secondary HLH or Coincidence?**
ERDÖL Ş., Ture M., Baytan B., Yakut T., SAĞLAM H.
JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, cilt.38, sa.8, ss.661-662, 2016 (SCI-Expanded)
- XVI. **Endocrine Dysfunctions in Patients with Inherited Metabolic Diseases**
ERDÖL Ş., SAĞLAM H.
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, cilt.8, sa.3, ss.330-333, 2016 (SCI-Expanded)
- XVII. **Massive ascites in a canakinumab resistant case with MVA leading to bone marrow transplantation.**
ERDÖL Ş., ÇEKİÇ Ş., Kilic S. C., SAĞLAM H., Kilic S. Ş.
Rheumatology international, cilt.36, sa.7, ss.1011-3, 2016 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Celiac Disease Presenting with Biotinidase Deficiency and Paraplegia**
ERDÖL Ş., SAĞLAM H., Basarir T. O., OKAN M. S.
INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.83, sa.6, ss.596-597, 2016 (SCI-Expanded)
- XIX. **Novel mutation of the electron transferring flavoprotein dehydrogenase (ETFDH) gene in the**

isolated myopathic form of coenzyme q10 deficiency

Gorukmez O., Gorukmez O., Sag S. O., ERDÖL Ş., Sağlam H., Yakut T.
Genetic Counseling, cilt.26, sa.2, ss.259-262, 2015 (SCI-Expanded)

XX. Long-term outcome in children with nutritional vitamin B12 deficiency

SEZGİN EVİM M., ERDÖL Ş., Ozdemir O., Baytan B., Gunes A. M.
TURKISH JOURNAL OF HEMATOLOGY, cilt.28, sa.4, ss.286-293, 2011 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **The Role of Proton Magnetic Resonance Spectroscopy in the Diagnosis of Galactosemia in Neonates**
ÇAKIR S. Ç., ORCAN C. G., DORUM B. A., ÖZKAN H., KÖKSAL F. N., DORUM S., ERDÖL Ş.
Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.50, sa.3, ss.561-563, 2024 (Hakemli Dergi)
- II. **Mukopolisakkaridoz Olgularının Retrospektif Olarak Değerlendirilmesi: Tek Merkez Tecrübesi**
BİLGİN H., ERDÖL Ş.
Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, cilt.47, sa.1, ss.1-4, 2021 (Hakemli Dergi)
- III. **An Important Public Health Problem: Vitamin B12 Deficiency**
ERDÖL Ş.
GÜNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, cilt.15, sa.2, ss.30-36, 2017 (ESCI)
- IV. **Önemli Bir Halk Sağlığı Problemi: Vitamin B12 Eksikliği**
ERDÖL Ş.
Güncel Pediatri, cilt.15, sa.2, ss.26-33, 2017 (Scopus)
- V. **Hipofosfatazya**
SAĞLAM H., ERDÖL Ş.
Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, cilt.1, sa.1, ss.87-92, 2016 (Scopus)
- VI. **Kalıtısal metabolik hastalıklara klinik yaklaşım**
ERDÖL Ş., SAĞLAM H.
Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, cilt.1, sa.1, ss.81-86, 2016 (Scopus)
- VII. **A Turkish Patient With Succinyl-CoA:3-Oxoacid CoA Transferase Deficiency Mimicking Diabetic Ketoacidosis**
ERDÖL Ş., TURE M., YAKUT T., SAĞLAM H., SASAI H., ABDELKREEM E., OTSUKA H., FUKAO T.
Journal of Inborn Errors of Metabolism Screening, cilt.4, ss.1-5, 2016 (Hakemli Dergi)
- VIII. **Evaluation of Endocrine Complications in Patients with Thalassemia Major**
Baytan B., Sağlam H., Erdöl Ş., Aysun B., Özgür T., Ünsal G., Meral Güneş A.
The Journal of Current Pediatrics, sa.6, ss.58-65, 2008 (Scopus)

Kitap & Kitap Bölümleri

I. Fruktöz Metabolizması Bozuklukları

ERDÖL Ş.
Türkiye Klinikleri, Kendirci, Mustafa, Editör, Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, Bursa, ss.33-37, 2021

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. Kolestaz ve Akut Karaciğer Yetmezliği Kliniği ile Başvuran Galaktozemi Tanısı Alan Olgu Sunumu

USTA A., TURAN E., ARSOY H. A., TAYFUN ŞENTÜRK E., ERDÖL Ş., AKBEY KOÇAK T., ERSOY A., ÖZGÜR T., ÖZKAN T. M.
18. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 13 Mart 2022

II. Molibden Kofaktör Eksikliği Tip A Olgusu

TOPU T., SİVRİKAYA YILDIRIM C., BODUR M., ERDÖL Ş., KOCAEL F., ÖZKAN H., KÖKSAL F. N.

18. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 13 Mart 2022

III. METABOLİK ACİLLERE YAKLAŞIM

ERDÖL Ş.

17. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 13 Mart 2021, ss.25-40

IV. Mukopolisakkaridoz Olgularının Değerlendirilmesi: Tek Merkez Tecrübesi

BİLGİN H., ERDÖL Ş.

17. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 13 Mart 2021, ss.57-58

V. Sfingolipidoz Tanısı ile İzlediğimiz Olguların Değerlendirilmesi - Tek Merkez Deneyimi

AKBEY KOÇAK T., ERDÖL Ş.

17. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 13 Mart 2021, ss.107

VI. 66 Alkaptonüri Hastasının Klinik ve Moleküler Özellikleri

TEKE KISA P., GÜNDÜZ M., DORUM S., ÜNAL UZUN Ö., ÇAKAR N. E., KILIÇ YILDIRIM G., ERDÖL Ş., ÖZTÜRK HIŞMI B., YARKAN TUĞSAL H., UÇAR Ü., et al.

Sağlıklı Büyüyen Çocuk Kongresi, Türkiye, 18 - 20 Aralık 2020

VII. Klasik Galaktozemi Olgularının Değerlendirilmesi: Tek Merkez Tecrübesi

BİLGİN H., ERDÖL Ş.

16. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 08 Mart 2020, ss.154

VIII. PEROKSİZOMAL HASTALIK TANISI İLE İZLEDİĞİMİZ OLGULARIN DEĞERLENDİRİLMESİ-TEK MERKEZ DENEYİMİ

AKBEY KOÇAK T., ERDÖL Ş.

16. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 08 Mart 2020, ss.152

IX. Metilmalonik Asidemi Tanılı Bir Olguda Candida pelliculosa Fungemisi

BÜLBÜL B., ÖZER A., BULUT G., ÇELEBİ S., ERDÖL Ş., YEŞİL E., TURAN C., HACIMUSTAFAOĞLU M. K.

12. Ulusal Çocuk Enfeksiyon Hastalıkları Kongresi, Türkiye, 27 - 31 Mart 2019

X. Lizozomal Depo Hastalığı Olgularının Değerlendirilmesi: Tek Merkez Tecrübesi

ERDÖL Ş.

15. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 10 - 13 Mart 2019

XI. Lysinuric protein intolerance and HOIP deficiency in a boy: SLCA7A and RNF31 gene disruptions

Aliyeva L., ERDÖL Ş., Gorukmez O., Turkgenç B., GÜRKAN H., Yarali Y., Baytan B., SAĞLAM H., Kilic S. Ş., TEMEL Ş. G. European Biotechnology Congress, Athens, Yunanistan, 26 - 28 Nisan 2018, cilt.280

XII. Fenilalanin Metabolizması Bozukluğu Olgularının Demografik Açından Değerlendirilmesi: Tek Merkez Tecrübesi

ERDÖL Ş.

14. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 11 - 14 Mart 2018

XIII. Lysinuric protein intolerance and HOIP deficiency in a boy with homozygous missense mutation in the RNF31 gene and homozygous deletion of SLC7A7 gene

ALİYEVA L., ERDÖL Ş., GÖRÜKMEZ O., GÜRKAN H., KARALI Y., BAYTAN B., SAĞLAM H., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., TEMEL Ş. G.

Erciyes Tıp Genetik Günleri, Kayseri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018

XIV. Evaluation of a Case With Niemann-Pick Type C Under Miglustat Therapy

ERDÖL Ş., DORUM S., SAĞLAM H.

ICIEM 2017, Rio de Janeiro, Brezilya, 5 - 08 Eylül 2017

XV. A Rare Form of GM1-Gangliosidosis: The Late Infantile Variant

ERDÖL Ş., DORUM S., SAĞLAM H.

ICIEM 2017, Rio de Janeiro, Brezilya, 5 Ağustos - 08 Eylül 2017

XVI. Türk Hipofosfatazalı Olguların Klinik ve Genetik Bulguları

ERDÖL Ş., DORUM S., SAĞLAM H.

XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, BODRUM, Türkiye, 26 - 30 Nisan 2017

XVII. GALAKTOZEMİDE BEYİN MANYETİK REZONANS SPEKTROSKOPİSİ BULGULARI

ÇAKIR S. Ç., ORCAN C. G., MENEKŞE B., DORUM B. A., DORUM S., ERDÖL Ş., ÖZKAN H., KÖKSAL F. N.

ULUSAL NEONATOLOJİ KONGRESİ UNEKO-25, Antalya, Türkiye, 12 - 16 Nisan 2017

XVIII. MUKOPOLİSAKKARİDOZ OLGULARINDA KARDİYAK BULGULAR

ERDÖL Ş., UYSAL F., DORUM S., BOSTAN Ö. M., SAĞLAM H.

V. ULUSLARARASI KATILIMLI LİZOZOMAL HASTALIKLAR KONGRESİ, Muğla, Türkiye, 14 - 17 Nisan 2017

XIX. Canakinumab Rezistan Mevalonat Kinaz Eksikliği Bir Olgu Sunumu

ERDÖL Ş., ÇEKİÇ Ş., ÇAKI KILIÇ S., SAĞLAM H., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

3. Çocuk Romatoloji Kongresi, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2016

XX. Kromhidrozisli Olgularımız

ERDÖL Ş., KARAKAYA S., DORUM S., SAĞLAM H.

12. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 13 - 16 Mart 2016

XXI. Konjenital Hipotiroidi ve Biyotinidaz Eksikliği Birlikteliği

ERDÖL Ş., DORUM S., SÖBÜ E., EREN E., SAĞLAM H., TARIM Ö. F.

12. ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 13 - 16 Mart 2016

XXII. Büyüme ve Nöromotor Gerilik İle Başvuran Prader Willi Sendromu

DORUM S., ERDÖL Ş., SAĞLAM H.

12. ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 13 - 16 Mart 2016

XXIII. Reye-Benzeri Sendromun Nadir Bir Nedeni 3-Metilkrotonil Karboksilaz Eksikliği

ERDÖL Ş., DORUM S., ŞAHİN N. Ü., ÖZGÜR T., SAĞLAM H., ÖZKAN T. M.

12. ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 13 - 16 Mart 2016

XXIV. Nadir Bir Olgu Nedeniyle Ornitin Amino Transferaz Eksikliği

DORUM S., ERDÖL Ş., SAĞLAM H.

12. ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 13 - 16 Mart 2016

XXV. A novel mutation in a patient with early infantile type GM1 gangliosidosis

ERDÖL Ş., DORUM S., SAĞLAM H.

SSIEM 2015 Annual Symposium, Lyon, Fransa, 1 - 04 Eylül 2015, cilt.38, ss.369

XXVI. Treatment experience in a patient with serious mevalonicaciduria

ERDÖL Ş., ÇEKİÇ Ş., DORUM S., ÇAKI S., SAĞLAM H., KILIÇ S. S.

SSIEM 2015 Annual Symposium, Lyon, Fransa, 1 - 04 Eylül 2015, cilt.38, ss.233

XXVII. Miglustat treatment in an early infantile form of GM1gangliosidosis

ERDÖL Ş., DORUM S., SAĞLAM H.

SSIEM 2015 Annual Symposium, Lyon, Fransa, 1 - 04 Eylül 2015, cilt.38, ss.268

XXVIII. Metabolic group study for consensus development on the management of phenylketonuria

BALCI M. C., DEMİRKOL M., OZER I., AKTUĞLU C., SAĞLAM H., CESUR Y., ÖNAL H., KIYKIM E., ERDÖL Ş., YESİL A., et al.

SSIEM 2015 Annual Symposium, Lyon, Fransa, 01 Eylül 2015, cilt.38, ss.349

XXIX. Kalıtsal Metabolik Hastalıklarda Göz Dibi Muayenesinin Önemi- 11. Uludağ Pediatri Kış Kongresi 15 - 18 Mart 2015

ERDÖL Ş., DORUM S., BODUR M., OKAN M. S., SAĞLAM H.

11. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 15 Mart - 18 Mayıs 2015

XXX. Klasik Fenilketonüri Tanısıyla İzlenen GTPCH Eksikliği Olgusu

DORUM S., ERDÖL Ş., SAĞLAM H.

XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Türkiye, 14 - 18 Nisan 2015

XXXI. Sağlık Bakanlığı Ulusal Neonatal Tarama Programı ile Başvuran GM1-Gangliosidozis Olgusu

ERDÖL Ş., DORUM S., SAĞLAM H.

XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Türkiye, 14 - 18 Nisan 2015

XXXII. Hipoglisemi ve Trombositopeni ile Gelen Glikojen Depo Hastalığı Tip IV Olgusu

ERDÖL Ş., TURE M., DORUM S., YAKUT T., SAĞLAM H.

XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Türkiye, 14 - 18 Nisan 2015

XXXIII. Laktik Asidemi

ERDÖL Ş.

37. Pediatri Günleri, İstanbul, Türkiye, 8 - 11 Nisan 2015

XXXIV. Kalıtsal Metabolik Hastalıklarda Göz Dibi Muayenesinin Önemi

- ERDÖL Ş., DORUM S., BODUR M., OKAN M. S., SAĞLAM H.
11. ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 15 - 18 Mart 2015
- XXXV. **Yenidoğan Taramasıyla Başvuran Tirozinemi Tip 1 Olgusu**
DORUM S., ERDÖL Ş., ÖZKAN T. M., OTUZBİR H. A., SAĞLAM H.
11. ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 15 - 18 Mart 2015
- XXXVI. **Kolestazın Nadir Bir Nedeni: Niemann Pick Tip C**
ERDÖL Ş., DORUM S., ÖZKAN T. M., ŞAHİN N. Ü., SAĞLAM H.
11. ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 15 Mart 2015
- XXXVII. **Diyabetik Olmayan Ciddi Hipertrigliseridemili Olgularda Yeni Bir Yaklaşım İnsülin Tedavisi**
SÖBÜ E., DORUM S., ERDÖL Ş., DOĞAN D., EREN E., SAĞLAM H., TARIM Ö. F.
XVIII. ULUSAL PEDİATRİK ENDOKRİNOLOJİ ve DİYABET KONGRESİ, Türkiye, 4 - 08 Kasım 2014
- XXXVIII. **Novel Mutation of The Electron Transferring FlavoproteinDehydrogenase ETFDH Gene in The Isolated Myopathicform of Coenzyme Q10 Deficiency**
GÖRÜKMEZ O., GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMİR SAĞ Ş., ERDÖL Ş., SAĞLAM H., YAKUT T.
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Türkiye, 24 - 27 Eylül 2014, ss.129
- XXXIX. **Acil Tedaviler**
ERDÖL Ş.
10. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 16 - 19 Mart 2014
- XL. **Hidrosefalinin Eşlik Ettiği Niemann Pick Tip C Olgusu**
ALTAY D., OTUZBİR H. A., ERDÖL Ş., SAĞLAM H., ÖZKAN T. M.
10. ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 16 - 19 Mart 2014
- XLI. **Erken Diş Kaybı ile Başvuran Odontohipofosfatazyalı Bir Olgu Ve Aile Taraması Sonuçları**
PAPATYA ÇAKIR E. D., TÜRE M., SAĞLAM H., UÇAKTÜRK S. A., ERDÖL Ş., EREN E., YAKUT T., TARIM Ö. F.
10.ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 16 - 19 Mart 2014
- XLII. **Arjinosüksinat Liyaz Eksikliği: Olgu Sunumu**
BAĞCI O., ÖZKAN H., KÖKSAL N., DOĞAN P., VARAL İ., SAĞLAM H., ERDÖL Ş.
10.ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 16 - 19 Mart 2014
- XLIII. **Vajinal Kanama ile Başvuran Tirozinemi Tip 1 Olgusu**
AŞUT Ç., SANCAK Y., EREN E., ERDÖL Ş., SAĞLAM H.
10.ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 16 - 19 Mart 2014
- XLIV. **Yenidoğan döneminde tanı alan patellar kalsifikasyonlu Zellweger sendromu olgusu**
DORUM S., ERDÖL Ş., KÖKSAL F. N., ÖZKAN H., BAĞCI O., DOĞAN P., SAĞLAM H.
11.ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Türkiye, 15 - 18 Mart 2015
- XLV. **Yenidoğan Döneminde Glutarik Asidüri Tip II Olgusu**
BAĞCI O., ÖZKAN T. M., KÖKSAL N., SAĞLAM H., DOĞAN P., VARAL İ., ERDÖL Ş.
9. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 17 - 20 Mart 2013
- XLVI. **Spontan Pulmoner Hemoraji'nin Eşlik Ettiği Arjinosüksinik Asidürili Yenidoğan Bir Olgu Sunumu**
AYGÜN F., SAĞLAM H., KÖKSAL N., ERDÖL Ş., DOĞAN P., VARAL İ.
8. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Türkiye, 18 - 21 Mart 2012
- XLVII. **Talasemi Majorlül Olgularda Endokrin Komplikasyonların Belirlenmesi**
BAYTAN B., SAĞLAM H., ERDÖL Ş., SEZGİN EVİM M., MERAL GÜNEŞ A.
35.Ulusal Hematoloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 7 - 10 Ekim 2009
- XLVIII. **Tekrarlayan Spontan Pnömotoraks İle Başvuran Akciğer Tüberkülozu: Olgu Sunumu**
ÇELEBİ S., ERDÖL Ş., HACIMUSTAFAOĞLU M. K., İSTANBULLU K., SOYUÇEN E.
4. ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 17 - 20 Şubat 2008
- XLIX. **Propiyonik Asidemili Bir Olgu Sunumu**
KAMBER K., ERDÖL Ş., KARALI Y., SAĞLAM H., TARIM Ö. F.
3. ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 18 - 21 Şubat 2007
- L. **3-Hidroksi-3-Metilglutarik Asidürili Bir Olgu Sunumu**
ERDÖL Ş., KAMBER K., KARALI Y., SAĞLAM H., TARIM Ö. F.
3. ULUDAĞ PEDİATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Türkiye, 18 - 21 Şubat 2007

Metrikler

Yayın: 81

Atf (WoS): 55

Atf (Scopus): 61

H-İndeks (WoS): 5

H-İndeks (Scopus): 5

Akademi Dışı Deneyim

SAĞLIK BAKANLIĞI ORDU KORGAN DEVLET HASTANESİ

GÜLHANE ASKERİ TIP AKADEMİSİ

SAĞLIK BAKANLIĞI GÖLCÜK YAZLIK BELDESİ SAĞLIK OCAĞI