

## Assoc. Prof. ŞAHİN ERDÖL

### Personal Information

**Office Phone:** [+90 224 295 0407](tel:+902242950407) Extension: 50407

**Email:** [sahinerdol@uludag.edu.tr](mailto:sahinerdol@uludag.edu.tr)

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

### International Researcher IDs

ORCID: 0000-0003-4402-9609

ScopusID: 54419947800

Yoksis Researcher ID: 129927

### Education Information

Post Doctorate of Medicine, Bursa Uludağ University, TIP FAKÜLTESİ, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2011 - 2014

Expertise In Medicine, Bursa Uludağ University, TIP FAKÜLTESİ, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 2003 - 2009

Undergraduate, Bursa Uludağ University, TIP FAKÜLTESİ, Tıp Pr., Turkey 1996 - 2002

### Research Areas

Health Sciences

### Academic Titles / Tasks

Associate Professor, Bursa Uludağ University, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2018 - Continues

Lecturer, Bursa Uludağ University, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2014 - 2018

### Courses

Kalıtısal Metabolik Hastalıklara Klinik Yaklaşım, Postgraduate, 2017 - 2018

### Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

- I. **Acrodermatitis dysmetabolica with argininosuccinate lyase deficiency**  
Öztürk F., Ünlü C. I., SARICAOĞLU H., AYDOĞAN K., ERDÖL Ş.  
Indian Journal of Dermatology, Venereology and Leprology, vol.89, no.6, pp.927, 2023 (SCI-Expanded)
- II. **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, vol.36, no.6, pp.555-560, 2023 (SCI-Expanded)
- III. **Three-Country Snapshot of Ornithine Transcarbamylase Deficiency**  
Seker Yılmaz B., Baruteau J., ARSLAN N., Aydın H. I., Barth M., Bozaci A. E., Brassier A., Canda E., Cano A., Chronopoulou E., et al.  
Life, vol.12, no.11, 2022 (SCI-Expanded)

- IV. **Evaluation of patients with phenylalanine metabolism disorder: a single center experience**  
ERDÖL Ş., BİLGİN H.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.35, pp.463-467, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **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, vol.34, no.11, pp.1419-1424, 2021 (SCI-Expanded)
- VI. **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, vol.64, no.5, 2021 (SCI-Expanded)
- VII. **Clinical characteristics and journey to diagnosis in patients with mucopolysaccharidosis type VII**  
SİVRİ H. S., ERDÖL Ş.  
MOLECULAR GENETICS AND METABOLISM, vol.132, no.2, 2021 (SCI-Expanded)
- VIII. **Use of complementary and alternative medicine in patients with inherited metabolic disease**  
ERDÖL Ş., SAĞLAM H.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.31, no.10, pp.1091-1098, 2018 (SCI-Expanded)
- IX. **Chromhidrosis due to exogenous oxidizing heavy metals: Clinical and laboratory findings.**  
ERDÖL Ş., Karakaya S., SAĞLAM H., Tarim Ö. F.  
Pediatric dermatology, vol.35, no.4, pp.448-452, 2018 (SCI-Expanded)
- X. **Vitamin B12 deficiency associated with hyperbilirubinemia and cholestasis in infants**  
ERDÖL Ş., ÖZGÜR T.  
PAKISTAN JOURNAL OF MEDICAL SCIENCES, vol.34, no.3, pp.714-718, 2018 (SCI-Expanded)
- XI. **Outcomes of mitochondrial derived diseases: a single-center experience**  
ERDÖL Ş., SAĞLAM H.  
JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, vol.31, no.4, pp.399-405, 2018 (SCI-Expanded)
- XII. **Clinical and Genetic Findings of Turkish Hypophosphatasia Cases**  
SAĞLAM H., ERDÖL Ş., Dorum S.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.9, no.3, pp.229-236, 2017 (SCI-Expanded)
- XIII. **Glycine N-Methyltransferase Deficiency: A Member of Dysmethylating Liver Disorders?**  
Baric I., ERDÖL Ş., SAĞLAM H., Lovric M., Beluzic R., Vugrek O., Blom H. J., Fumic K.  
JIMD REPORTS, VOL 31, vol.31, pp.101-106, 2017 (SCI-Expanded)
- XIV. **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, vol.38, no.8, pp.661-662, 2016 (SCI-Expanded)
- XV. **Endocrine Dysfunctions in Patients with Inherited Metabolic Diseases**  
ERDÖL Ş., SAĞLAM H.  
JOURNAL OF CLINICAL RESEARCH IN PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY, vol.8, no.3, pp.330-333, 2016 (SCI-Expanded)
- XVI. **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, vol.36, no.7, pp.1011-3, 2016 (SCI-Expanded)
- XVII. **Celiac Disease Presenting with Biotinidase Deficiency and Paraplegia**  
ERDÖL Ş., SAĞLAM H., Basarir T. O., OKAN M. S.  
INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.83, no.6, pp.596-597, 2016 (SCI-Expanded)
- XVIII. **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, vol.26, no.2, pp.259-262, 2015 (SCI-Expanded)
- XIX. **Long-term outcome in children with nutritional vitamin B12 deficiency**  
SEZGİN EVİM M., ERDÖL Ş., Ozdemir O., Baytan B., Gunes A. M.

## Articles Published in Other Journals

- I. **Mukopolisakkaridoz Olgularının Retrospektif Olarak Değerlendirilmesi: Tek Merkez Tecrübesi**  
BİLGİN H., ERDÖL Ş.  
Uludağ Üniversitesi Tıp Fakültesi Dergisi, vol.47, no.1, pp.1-4, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- II. **An Important Public Health Problem: Vitamin B12 Deficiency**  
ERDÖL Ş.  
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, vol.15, no.2, pp.30-36, 2017 (ESCI)
- III. **Önemli Bir Halk Sağlığı Problemi: Vitamin B12 Eksikliği**  
ERDÖL Ş.  
Güncel Pediatri, vol.15, no.2, pp.26-33, 2017 (Scopus)
- IV. **Hipofosfatazya**  
SAĞLAM H., ERDÖL Ş.  
Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, vol.1, no.1, pp.87-92, 2016 (Scopus)
- V. **Kalıtısal metabolik hastalıklara klinik yaklaşım**  
ERDÖL Ş., SAĞLAM H.  
Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, vol.1, no.1, pp.81-86, 2016 (Scopus)
- VI. **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, vol.4, pp.1-5, 2016 (Peer-Reviewed Journal)
- VII. **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, no.6, pp.58-65, 2008 (Scopus)

## Books & Book Chapters

- I. **Fruktoz Metabolizması Bozuklukları**  
ERDÖL Ş.  
in: Türkiye Klinikleri, Kendirci, Mustafa, Editor, Türkiye Klinikleri Tıp Bilimleri Dergisi, Bursa, pp.33-37, 2021

## Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- 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, Turkey, 13 March 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, Turkey, 13 March 2022
- III. **METABOLİK ACİLLERE YAKLAŞIM**  
ERDÖL Ş.  
17. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 13 March 2021, pp.25-40
- IV. **Mukopolisakkaridoz Olgularının Değerlendirilmesi: Tek Merkez Tecrübesi**  
BİLGİN H., ERDÖL Ş.  
17. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 13 March 2021, pp.57-58

- V. **Sfingolipidoz Tanısı ile İzlediğimiz Olguların Değerlendirilmesi - Tek Merkez Deneyimi**  
AKBEY KOÇAK T., ERDÖL Ş.  
17. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 13 March 2021, pp.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, Turkey, 18 - 20 December 2020
- VII. **Klasik Galaktozemi Olgularının Değerlendirilmesi: Tek Merkez Tecrübesi**  
BİLGİN H., ERDÖL Ş.  
16. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 08 March 2020, pp.154
- VIII. **PEROKSİZOMAL HASTALIK TANISI İLE İZLEDİĞİMİZ OLGULARIN DEĞERLENDİRİLMESİ-TEK MERKEZ DENEYİMİ**  
AKBEY KOÇAK T., ERDÖL Ş.  
16. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 08 March 2020, pp.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, Turkey, 27 - 31 March 2019
- X. **Lizozomal Depo Hastalığı Olgularının Değerlendirilmesi: Tek Merkez Tecrübesi**  
ERDÖL Ş.  
15. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 10 - 13 March 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., Yaralı Y., Baytan B., SAĞLAM H., Kilic S. Ş., TEMEL Ş. G.  
European Biotechnology Congress, Athens, Greece, 26 - 28 April 2018, vol.280
- XII. **Fenilalanin Metabolizması Bozukluğu Olgularının Demografik Açından Değerlendirilmesi: Tek Merkez Tecrübesi**  
ERDÖL Ş.  
14. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 11 - 14 March 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, Turkey, 7 - 10 March 2018
- XIV. **Evaluation of a Case With Niemann-Pick Type C Under Miglustat Therapy**  
ERDÖL Ş., DORUM S., SAĞLAM H.  
ICIEP 2017, Rio de Janeiro, Brazil, 5 - 08 September 2017
- XV. **A Rare Form of GM1-Gangliosidosis: The Late Infantile Variant**  
ERDÖL Ş., DORUM S., SAĞLAM H.  
ICIEP 2017, Rio de Janeiro, Brazil, 5 August - 08 September 2017
- XVI. **Türk Hipofosfatazalı Olguların Klinik ve Genetik Bulguları**  
ERDÖL Ş., DORUM S., SAĞLAM H.  
XIV. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, BODRUM, Turkey, 26 - 30 April 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, Turkey, 12 - 16 April 2017
- XVIII. **MUKOPOLİSAKKARİDOZ OLGULARINDA KARDİYAK BULGULAR**  
ERDÖL Ş., UYSAL F., DORUM S., BOSTAN Ö. M., SAĞLAM H.  
V. ULUSLARARASI KATILIMLI LİZOZOMAL HASTALIKLAR KONGRESİ, Muğla, Turkey, 14 - 17 April 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, Turkey, 21 - 24 April 2016
- XX. **Kromhidrozisli Olgularımız**

- ERDÖL Ş., KARAKAYA S., DORUM S., SAĞLAM H.  
12. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 13 - 16 March 2016
- XXI. **Konjenital Hipotiroidi ve Biyotinidaz Eksikliği Birlikteliği**  
ERDÖL Ş., DORUM S., SÖBÜ E., EREN E., SAĞLAM H., TARIM Ö. F.  
12. ULUDAĞ PEDİATRİ KIŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 13 - 16 March 2016
- XXII. **Büyüme ve Nöromotor Gerilik İle Başvuran Prader Willi Sendromu**  
DORUM S., ERDÖL Ş., SAĞLAM H.  
12. ULUDAĞ PEDİATRİ KIŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 13 - 16 March 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 KIŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 13 - 16 March 2016
- XXIV. **Nadir Bir Olgu Nedeniyle Ornitin Amino Transferaz Eksikliği**  
DORUM S., ERDÖL Ş., SAĞLAM H.  
12. ULUDAĞ PEDİATRİ KIŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 13 - 16 March 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, France, 1 - 04 September 2015, vol.38, pp.369
- XXVI. **Treatment experience in a patient with serious mevalonicaciduria**  
ERDÖL Ş., ÇEKİÇ Ş., DORUM S., CAKI S., SAĞLAM H., KILIÇ S. S.  
SSIEM 2015 Annual Symposium, Lyon, France, 1 - 04 September 2015, vol.38, pp.233
- XXVII. **Miglustat treatment in an early infantile form of GM1gangliosidosis**  
ERDÖL Ş., DORUM S., SAĞLAM H.  
SSIEM 2015 Annual Symposium, Lyon, France, 1 - 04 September 2015, vol.38, pp.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, France, 01 September 2015, vol.38, pp.349
- XXIX. **Kalıtısal 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, Turkey, 15 March - 18 May 2015
- XXX. **Klasik Fenilketonüri Tanısıyla İzlenen GTPCH Eksikliği Olgusu**  
DORUM S., ERDÖL Ş., SAĞLAM H.  
XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, Adana, Turkey, 14 - 18 April 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, Turkey, 14 - 18 April 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, Turkey, 14 - 18 April 2015
- XXXIII. **Laktik Asidemi**  
ERDÖL Ş.  
37. Pediatri Günleri, İstanbul, Turkey, 8 - 11 April 2015
- XXXIV. **Kalıtısal Metabolik Hastalıklarda Göz Dibi Muayenesinin Önemi**  
ERDÖL Ş., DORUM S., BODUR M., OKAN M. S., SAĞLAM H.  
11. ULUDAĞ PEDİATRİ KIŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 15 - 18 March 2015
- XXXV. **Yenidoğan Taramasıyla Başvuran Tirozinemi Tip 1 Olgusu**  
DORUM S., ERDÖL Ş., ÖZKAN T. M., OTUZZBİR H. A., SAĞLAM H.  
11. ULUDAĞ PEDİATRİ KIŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 15 - 18 March 2015
- XXXVI. **Kolestazın Nadir Bir Nedeni: Niemann Píck Tip C**  
ERDÖL Ş., DORUM S., ÖZKAN T. M., ŞAHİN N. Ü., SAĞLAM H.  
11. ULUDAĞ PEDİATRİ KIŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 15 March 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 PEDIATRİK ENDOKRİNOLOJİ ve DİYABET KONGRESİ, Turkey, 4 - 08 November 2014
- XXXVIII. **Novel Mutation of The Electron Transferring Flavoprotein Dehydrogenase ETFDH Gene in The Isolated Myopathic form of Coenzyme Q10 Deficiency**  
GÖRÜKMEZ O., GÖRÜKMEZ Ö., ÖZEMRİ SAĞ Ş., ERDÖL Ş., SAĞLAM H., YAKUT T.  
11. ULUSAL TIBBİ GENETİK KONGRESİ, İstanbul, Turkey, 24 - 27 September 2014, pp.129
- XXXIX. **Acil Tedaviler**  
ERDÖL Ş.  
10. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 16 - 19 March 2014
- XL. **Hidrosefalinin Eşlik Ettiği Niemann Pick Tip C Olgusu**  
ALTAY D., OTUZBİR H. A., ERDÖL Ş., SAĞLAM H., ÖZKAN T. M.  
10. ULUDAĞ PEDIATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 16 - 19 March 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 PEDIATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 16 - 19 March 2014
- XLII. **Arjinosüksinat Liyaz Eksikliği: Olgu Sunumu**  
BAĞCI O., ÖZKAN H., KÖKSAL N., DOĞAN P., VARAL İ., SAĞLAM H., ERDÖL Ş.  
10. ULUDAĞ PEDIATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 16 - 19 March 2014
- XLIII. **Vajinal Kanama ile Başvuran Tirozinemi Tip 1 Olgusu**  
AŞUT Ç., SANCAK Y., EREN E., ERDÖL Ş., SAĞLAM H.  
10. ULUDAĞ PEDIATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 16 - 19 March 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 PEDIATRİ KİŞ KONGRESİ, Turkey, 15 - 18 March 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, Turkey, 17 - 20 March 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, Turkey, 18 - 21 March 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, Turkey, 7 - 10 October 2009
- XLVIII. **Tekrarlayan Spontan Pnömotoraks İle Başvuran Akciğer Tüberkülozu: Olgu Sunumu**  
ÇELEBİ S., ERDÖL Ş., HACIMUSTAFAOĞLU M. K., İSTANBULLU K., SOYUÇEN E.  
4. ULUDAĞ PEDIATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 17 - 20 February 2008
- XLIX. **Propiyonik Asidemili Bir Olgu Sunumu**  
KAMBER K., ERDÖL Ş., KARALI Y., SAĞLAM H., TARIM Ö. F.  
3. ULUDAĞ PEDIATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 18 - 21 February 2007
- L. **3-Hidroksi-3-Metilglutarik Asidürili Bir Olgu Sunumu**  
ERDÖL Ş., KAMBER K., KARALI Y., SAĞLAM H., TARIM Ö. F.  
3. ULUDAĞ PEDIATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 18 - 21 February 2007

## Metrics

Publication: 79

Citation (WoS): 54

Citation (Scopus): 53

H-Index (WoS): 5

H-Index (Scopus): 4

## **Non Academic Experience**

SAĞLIK BAKANLIĞI ORDU KORGAN DEVLET HASTANESİ  
GÜLHANE ASKERİ TIP AKADEMİSİ  
SAĞLIK BAKANLIĞI GÖLCÜK YAZLIK BELDESİ SAĞLIK OCAĐI