



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI

KAMU HASTANELERİ
GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

Doç. Dr. Aynur Küçükçongar Yavaş

Branşı: Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları

Yabancı Diller: İngilizce ve orta düzeyde Almanca

Klinik: Çocuk Metabolizma



Tıbbi ilgi ve uzmanlık alanları:

Doğuştan /Kalıtsal metabolik hastalıklar

Eğitimi:

2009 Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi – Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları AD.

2012 Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Beslenme ve Metabolizma Bilim dalı

2002 Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi

Çalışılan Kurumlar:

2013/2015 Bursa Şevket Yılmaz Eğitim ve Araştırma Hastanesi Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları / Zorunlu Devlet Hizmeti

2015/Halen Ankara Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Hematoloji Onkoloji Eğitim ve araştırma Hastanesi Çocuk Metabolizma Bölümü



**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

Yayınlar:

A. Uluslararası Hakemli (SCI, SCI-Expanded, SSCI kapsamındaki) Dergilerde Yayımlanan Makaleler :

A1. Küçükçongar A, Yenicesu I, Tümer L, Kasapkara ÇS, Ezgü FS, Paşaoğlu O, Demirtaş C, Celik B, Dilsiz G, Hasanoğlu A. Apheresis-inducible cytokine pattern change in children with homozygous familial hypercholesterolemia. *Transfus Apher Sci.* 2013 Jun;48(3):391-6. doi: 10.1016/j.transci.2013.04.024.

A2. Kasapkara ÇS, Tümer L, Aslan AT, Hasanoğlu A, Ezgü FS, **Küçükçongar A**, Tunca Z, Köktürk O. Home sleep study characteristics in patients with mucopolysaccharidosis. *Sleep Breath.* 2014 Mar;18(1):143-9. doi: 10.1007/s11325-013-0862-z.

A3. Kross M, Hoogeven-Westerveld M, Michelakakis H, Pomponio R, Van der Ploeg A, Halley D, Reuser A, Augoustides-Savvopoulou P, Ausems M, Llona JB, Bautista Lorite J, van der Beek N, Bonafè L, Cuk M, D'Hooghe M, Engelen B, Farouk A, Fumic K, Garcia-Delgado E, Herzog A, Hurst J, Jones S, Kariminejad MH, **Küçükçongar A**, Lissens W, Lund A, Majoor-Krakauer D, Kumamoto S, Maravi E, Marie S, Mengel E, Mavridou I, Munteis Olivass E, Najmabadi H, Okumiya T, Peric S, Paschke E, Plecko B, Robberecht W, Serdaroglu P, Shboul M, Tansek MZ, Tarnutzer A, Stojanovic VR, Tytki-Szymanska A, Venâncio M, Verhoeven K. Update of the pompe disease mutation database with 60 novel GAA sequence variants and additional studies on the functional effect of 34 previously reported variants. *Hum Mutat.* 2012; 33 (8): 1161-5.

A4. Küçükçongar A, Oğuz A, Pınarlı FG, Karadeniz C, Okur A, Kaya Z, Çelik B. Breastfeeding and Childhood Cancer: Is Breastfeeding Preventative to Childhood Cancer? *Pediatr Hematol Oncol.* 2015;32(6):374-81

A5. Kaya Z, **Küçükçongar A**, Vuralı D, Emeksiz HC, Gürsel T. Leukocyte populations and C-reactive protein as predictors of bacterial infections in febrile outpatient children. *Turk J Haematol.* 2014 Mar;31(1):49-55. doi:10.4274/Tjh.2013.0057.

A6. Küçükçongar A, Tümer L, Ezgü F, Kasapkara ÇS, Jaeken J, Matthijs G, Rymen D, Dalgıç B, Bideci A, Hasanoğlu A. A Case With Rare Type Of Congenital Disorder of Glycosylation: PGM1-CDG. *Genet. Couns*, 26, No 1, 2015; 87-90.

A7. Karagol IH, Bakirtas A, Yılmaz O, Topal E, **Küçükçongar A**, Ezgü FS, Demirsoy MS, Turktas I. Desensitisation of the youngest patient with Pompe disease in response to alglucosidase alfa. *Allergol Immunopathol (Madr).* 2014 Jul-Aug;42(4):372-5. doi: 10.1016/j.aller.2013.02.012.

A8. Gorukmez O, Aydın H, Gorukmez O, Sag SO, **Küçükçongar A**, Celayir FM. Microarray delineation of de novo duplication 1q32q42 in a child showing multiple anomalies and dysmorphism. *Genet Couns.* 2015;26(2):181-6.



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI

KAMU HASTANELERİ
GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

A9. Ezgu F, Çiftçi B, Topçu B, Adıyaman G, Gökmenoğlu H, **Küçükçongar A**, Kasapkara Ç, Biberöglü G, Tümer L, Hasanoğlu A. Diagnosis of glycine encephalopathy in a pediatric patient by detection of a GLDC mutation during initial next generation DNA sequencing. *Metab Brain Dis.* 2014 Mar;29(1):211-3. doi: 10.1007/s11011-014-9482-y.

A10. Kasapkara CS, **Küçükçongar A**, Boyunağa O, Bedir T, Oncü F, Hasanoğlu A, Tümer L. An extremely rare case: osteosclerotic metaphyseal dysplasia. *Genet Couns.* 2013;24(1):69-74.

A11. Kasapkara CS, Tümer L, **Küçükçongar A**, Hasanoğlu A, Seneca S, D Meirleir L. DGUOK-related mitochondrial DNA depletion syndrome in a child with an early diagnosis of glycogen storage disease. *J Pediatr Gastroenterol Nutr.* 2013 Nov;57(5):e28-9. doi: 10.1097/MPG.0b013e31826bd4ed.

A12. Kasapkara ÇS, Tümer L, Ezgü FS, **Küçükçongar A**, Hasanoğlu A. BCS1L gene mutation causing GRACILE syndrome: case report. *Ren Fail.* 2014 Jul;36(6):953-4. doi: 10.3109/0886022X.2014.900422.

A13. Gurkas E, Kartal A, Aydın K, **Küçükçongar A**, Dilber C, Ceylaner S. Reversible clinical and magnetic resonance imaging findings in late-onset cobalamin c defect. *Genet Couns.* 2015;26(4):425-30.

A14. **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Fatma Tuba Eminoglu, İlyas Okur, Arzu Aral, Alev Hasanoğlu, Leyla Tümer. Association Between Soluble CD40 Ligand and Hypercholesterolemia in Children and Adolescents *J Pediatr Res* 2017; 4: 1-5 10.4274/jpr.24654.

A15. **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Betül Orhaner, Pınar Genç, Nevin Kılıç, Hakan Erdoğan, Özlem Özdemir, Arzu Ekici. Secondary hemophagocytic lymphohistiocytosis in an infant with Wolman disease. *Turkish Journal of Hematology, Turk J Hematol. Ahead of Print: TJH-45144 | DOI: 10.4274/tjh.2016.0454*

A16. Özlem Ünal, Mehmet Gündüz, **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Çiğdem seher Kasapkara. Alpha methy acyl CoA racemase (AMACR) deficiency: Diagnosis with Isolated Elevated Liver Enzymes. *Turkish Journal of Pediatrics,* 2018. (Basım aşamıs)

A.17. Celik IK, **Yavas AK**, Uzun OU, Bilgin BS, Misirlioglu ED, Gunduz M. Successful, Sebelipase-alfa Desensitization in a Pediatric Patient. *J Allergy Clin Immunol, Pract.* 2018 Jul 24. pii: S2213-2198(18)30446-X. doi: 10.1016/j.jaip.2018.07.012.

A18. Koca S, Tümer L, Okur İ, Erten Y, Bakkaloğlu S, Biberöglü G, Kasapkara Ç, **Küçükçongar A**, Dalgıç B, Oktar SÖ, Öner Y, Atalay T, Cemri M, Çiftçi B, Topçu B, Hasanoğlu A, Ezgü F. High incidence of co-existing factors significantly modifying the phenotype in patients with Fabry disease. *Gene.* 2019; 1;687:280-288. doi: 10.1016/j.gene.2018.11.054.



**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

B. Uluslararası Bilimsel Toplantılarda Sunulan ve Bildiri Kitabında (Proceedings)

B1. Kucukconggar A, FS Ezgu, Tumer L, Hasanoglu A. Hyperphenylalaninemia due to phenylalanine hydroxylase deficiency: Evaluation of tetrahydrobiopterin responsiveness in patients from Turkey. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2012 Birmingham, England. JIMD 2012; 35 (suppl1). A-002.

B2. Hasanoglu A, Kasapkara CS, Celik G, **Kucukconggar A**, Ezgu FS, Tumer L. Successful management of infusion associated reactions in a 23 years old patient with mucopolysaccharidosis VI receiving recombinant human arylsulfatase B. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2012 Birmingham, England. J JIMD 2012; 35 (Suppl1). A-030.

B3. Hasanoğlu A, **Küçükconggar A**, Ezgü FS, Tümer L, Kasapkara CS, Biberoglu G, Salomons G. Canavan disease: case report. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2011 Geneva, Switzerland. JIMD 2011; 34 (Suppl 3). A-012.

B4. FS Ezgü, **Küçükconggar A**, Hondur AM, Tümer L, Hasanoğlu A. Hallermann-Streiff Syndrome with Hyperphenylalaninemia. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2011 Geneva, Switzerland. JIMD 2011;34 (Suppl 3). A-38.

B5. Hasanoglu A, **Kucukconggar A**, Ezgu FS, Tumer L, Reuser AJJ. Good outcome of ERT of two infantile Pompe Disease cases. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2012 Birmingham, England. JIMD 2012; 35 (Suppl 1). A-025.

B6. Küçükconggar A, Tümer L, Ezgü FS, Kasapkara CS, Jaeken J, Matthjis G, Rymen D, Dalgiç B, Bideci A, Hasanoglu A. PGM1-CDG: a surprising congenital disorder of glycosylation. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2013 Barcelona, Spain. JIMD 2013;36 (Suppl 2). P-466.

B7. Ezgü F, Çiftçi B, Topçu B, Adıyaman G, Gökmenoğlu H, **Küçükconggar A**, Kasapkara C, Biberoglu G, Tümer L, Hasanoğlu A. Diagnosis of glycine encephalopathy in a pediatric patient by detection of a GLDC gene mutation by next generation DNA sequencing. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2014 Innsbruck, Austria. JIMD 2014; 37 (Suppl 1). P-020.

B8. F Ezgu, **Kucukconggar A**, Ciftci B, Kasapkara C, Hasanoglu A, Tumer L, Okur I, Gunduz M, Polat M, Bahceci S. Comprehensive sequencing of mitochondrial DNA in patients with suspected mitochondrial disease: Is there a need for a revised molecular diagnostic algorithm? Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2012 Birmingham, England. JIMD 2012; 35 (Suppl 1). P-322.

B9. Kasapkara CS, Tümer L, Ezgü FS, **Küçükconggar A**, Hasanoglu A. BCS1L gene mutation causing gracile syndrome and complex III deficiency: case report. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2013 Barcelona, Spain. JIMD 2013; 36 (Suppl 2). P-325.

B10. Kasapkara CS, Aydın K, Hasanoglu A, **Kucukconggar A**, Ezgu FS, Tumer L. A case of pyruvate carboxylase deficiency with new neuroimaging features. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2012 Birmingham, England. JIMD 2012; 35 (Suppl 1). P-302.



**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

- B11.** Kasapkara CS, Tumer L, **Kucukcongari A**, Hasanoglu A, Seneca S, De Meirleir L. DGUOK related mitochondrial depletion syndrome in a child with an early diagnosis of GSDs. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2012 Birmingham, England. JIMD 2012; 35 (Suppl 1). P-304.
- B12.** **Kucukcongari A**, Eminoglu FT, Okur I, Aral A, Hasanoglu A, Tumer L. Association between soluble CD40 ligand and Prothrombotic state in children with hypercholesterolemia. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2012 Birmingham, England. JIMD 2012; 35 (Suppl 1). P-352.
- B13.** Hasanoglu A, Biberoglu G, Ezgu FS, Tumer L, Kasapkara CS, **Kucukcongari A**, Udgu B. Lysosomal storage diseases in our country: results of last six years. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2012 Birmingham, England. JIMD 2012; 35 (Suppl 1). P-271.
- B14.** Hasanoglu A, Tumer L, Ezgu F S, Okur I, Eminoglu FT, Kasapkara CS, **Kucukcongari A**. Mucopolysaccharidosis: Effects of enzyme replacement therapy in 27 children with MPS I, II and VI. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2012 Birmingham, England. JIMD 2012; 35(Suppl 1). P-403.
- B15.** Biberoglu G, Kasapkara CS, Tumer L, Celik N, Ezgu FS, **Kucukcongari A**, Udgu B, Hasanoglu A. Plasma chitotriosidase activity in obese children. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2014 Innsbruck, Austria. JIMD 2014; 37 (Suppl 1). P-049.
- B16.** **Kucukcongari A**, Tumer L, Ezgu FS, Biberoglu G, Kasapkara CS, Gal A, Hasanoglu A. An unusual presentation of mucopolysaccharidosis VI with novel mutation. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2011 Geneva, Switzerland. JIMD 2012; 34 (Suppl 3). P-407.
- B17.** Ezgu FS, Kasapkara CS, Okur I, **Kucukcongari A**, Tumer L, Okur A, Saraç A, Wuyts W, Van Hul E, Hasanoglu A. Three siblings with ext1-CDG. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2011 Geneva, Switzerland. JIMD 2011; 34 (Suppl 3). P-308.
- B18.** **Kucukcongari A**, Özdemir Ö, Dorum S, Ekici A. A classical phenylketonuric infant with maternal phenylketonuria. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2013 Barcelona, Spain. JIMD 2013; 36 (Suppl 2). P052.
- B19.** **Kucukcongari A**, Öner Y, Cinasal G, Çelik B, Tumer L, Hasanoglu A, Ezgu FS. Assessment of brain phenylalanine levels for different treatment modalities in patient with hyperphenylalaninemia. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2013 Barcelona, Spain. JIMD 2013; 36 (Suppl 2). P-033.
- B20.** Kasapkara CS, **Kucukcongari A**, Boyunaga O, Bedir T, Oncu F, Hasanoglu A, Tumer L. An extremely rare case: Osteosclerotic metaphyseal dysplasia. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2012 Birmingham, England. JIMD 2012; 35 (Suppl 1). P-371.



**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

- B21.** Hasanoglu A, **Küçükçongar A**, Tümer L, Ezgü FS, Kasapkara CS. Use of miglustat in four children with infantile-onset Niemann Pick disease type C. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2013 Barcelona, Spain. JIMD 2013; 36 (Suppl 2). P-629.
- B22.** Hasanoğlu A, Ezgü FS, Tümer L, Kasapkara ÇS, Okur İ, **Küçükçongar A**. Outcomes of enzyme replacement therapy for mucopolysaccharidosis Type VI. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2011 Geneva, Switzerland. JIMD 2011; 34 (Suppl 3). P-412.
- B23.** Hasanoglu A, Akay G, Ezgu F, Biberoglu G, Tumer L, Okur I, **Kucukçongar A**, Kasapkara C, Polat M, Ciftçi B. Genotypic Features of 41 patients with Gaucher Disease from Turkey. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2012 Birmingham, England. JIMD 2012; 35 (Suppl 1). P-252.
- B24.** **Kucukçongar A**, Okur I, Ezgu FS, Tumer L, Dalgic B, Hasanoğlu A. Four cases of Niemann-Pick type C disease presented with early onset cholestasis. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2010 İstanbul, Turkey. JIMD 2010; 30 (Suppl 1). 481-P.
- B25.** **Kucukçongar A**, Yenicesi I, Tumer L, Kasapkara CS, Ezgu FS, Pasaoglu O, Demirtaş C, Celik B, Dilsiz G, Hasanoglu A. Apheresis-inducible cytokin pattern change in children with homozygous familial hypercholesterolemia. 14th International Congress of the World Apheresis Society and 7th National Congress of turkish Society of Apheresis 2012, İstanbul, Turkey. Transfus and apheresis sci 2012; 47 (suppl 1). O-32. (Sözlü bildiri ödülü).
- B26.** **Küçükçongar Yavaş Aynur**, Erdoğan Hakan, Ezgü Fatih Süheyl. An Infantile Case With Growth Failure, Metabolic Acidosis And Cardiac Left Ventricular Hypertrophy Having A Novel Mtdna Mutation In The Mt-Tv Gene. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2016 Rome, Italy. JIMD 2016; A-064. S32.
- B27.** **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Özlem Ünal, Mehmet Gunduz. A Rare Cause of Newborn Hypoglycemia and Hyperammonemia: CACT Deficiency Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2017, Brezilya. JIMD 2017
- B28.** **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Esra Gürkaş, Özlem Ünal, Mehmet Gunduz, Jaak Jaaken Would Congenital Disorders of Glycosylation Incidence Be Higher than the Expected? Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2017, Brezilya. JIMD 2017
- B29.** Nevra Koç, Mehmet Gündüz, Özlem Ünal, **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Aydan Değerliyurt The effect of home visiting to the ketogenic diet compliance in multi-drug resistant epilepsy. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2017, Brezilya. JIMD 2017
- B30.** **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Özlem Ünal, Ayşen Uncuoğlu, Mehmet Gunduz. A novel etiologic factor of highly elevated cholestanol levels: Progressive familial intrahepatic cholestasis Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2018, Atina. JIMD 2018
- B31.** Selen Has, **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Özlem Ünal. A rare cause of neuromotor regression: COG4-CDG. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2018, Atina. JIMD 2018.



**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

B32. Mehmet Gündüz, **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Özlem Ünal, A mild form of adenylosuccinate lyase deficiency with non-specific neurological symptoms. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2018, Atina. JIMD 2018.

B33. İlknur Külhaş Çelik, **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Özlem Ünal Uzun, Betül Siyah Bilgin, Emine Dibek Mısırlıoğlu, Mehmet gündüz. Successful desensitization of sebelipase alfa-induced infusion-related reaction in a paediatric patient with Wolman disease. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2018, Atina. JIMD 2018.

B34. Unal Uzun O, Gündüz M, **Kucukconggar Yavas A, Siyah Bilgin B, Gonulal D, Unal S.** Sebelipase Alfa treatment in a patient with Wolman disease. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 2018, Atina. JIMD 2018.

C. Ulusal Kitaplardaki Bölümler ve Çeviriler

C1. Aynur Küçükçongar. Rudolph Pediatri Türkçe Kitap Çevirisi, Bölüm adı: Normal Beslenme Gereksinimi. Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, 2013.

C2. Aynur Küçükçongar. Rudolph Pediatri Türkçe Kitap Çevirisi, Bölüm adı: Prematür Bebeğin Taburculuk Sonrası Beslenmesi, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, 2013.

C3. Aynur Küçükçongar. Rudolph Pediatri Türkçe Kitap Çevirisi, Bölüm adı: Enteral Beslenme Araçları, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, 2013.

C4. Aynur Küçükçongar. Rudolph Pediatri Türkçe Kitap Çevirisi, Bölüm adı: Kreatin Ve Ornitin Metabolizması Bozukluğu, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, 2013.

C5. Aynur Küçükçongar. Rudolph Pediatri Türkçe Kitap Çevirisi, Bölüm adı: Vitamin B₁₂ Ve Folik Asit, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, 2013.

C6. Aynur Küçükçongar. Rudolph Pediatri Türkçe Kitap Çevirisi, Bölüm Adı: Respiratuvar Zincir Bozuklukları, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, 2013.

C7. Aynur Küçükçongar. Rudolph Pediatri Türkçe Kitap Çevirisi, Bölüm Adı: Kolesterol Sentez Bozukluğu, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, 2013.

C8. Aynur Küçükçongar. Rudolph Pediatri Türkçe Kitap Çevirisi, Bölüm Adı: Safra Asit Sentez Bozuklukları, Güneş Tıp Kitabevleri, Ankara, 2013.

C9. Aynur Küçükçongar Yavaş. Aşırı Kilo ve Obezite. Yurdakök Pediatri. Kısım 8. Beslenme. Güneş Tıp Kitapları. 2017.

C10. Aynur Küçükçongar Yavaş. Organomegali ve Metabolik Hastalıklar. Güncel Bilgiler Işığında Aile Hekimliği Pratiğinde Tanı ve Tedavi Yaklaşımları, 2019

D. Ulusal Hakemli Dergilerde Yayımlanan Makaleler



**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

- D1.** Eminoğlu FT, **Küçükçongar A**, Yılmaz FB, Aktaş A, Hasanoğlu A. Dokuz yaşındaki kız hastada Listeria menenjitisi. Türkiye Klinikleri J Pediatr. 2008; 3(17): 183-5.
- D2.** Ekici A, Kara C, Özdemir Ö, **Küçükçongar A**, Melek H. Yürüyemeyen on dokuz aylık bir hastada düşünülmesi gereken bir tanı: SMA tip II. Bozok Tıp Dergisi. 2014, 4(2): 75-7.
- D3.** **Küçükçongar Aynur**, Okur İlyas, Ezgü Fatih Süheyl, Kasapkara Çiğdem Seher, Tümer Leyla, Dalgıç Buket, Hasanoğlu Alev. An interesting case of Fabry disease presented with unexplained abdominal pain. Journal of LSD 2011; 3(1): 21-24.
- D4.** **Küçükçongar Aynur**. Sistinozis: Tedavide Yenilikler. Journal of LSD 2012; 4(1): 14-7.
- D5.** Hasanoğlu A, Ezgü FS, Tümer L, Kasapkara CS, Okur İ, **Küçükçongar A**. Mukopolisakkaridoz tip VI tanılı olgularda enzim replasman tedavi sonuçlarının değerlendirilmesi: Gazi Üniversitesi deneyimi. Journal of LSD 2011; 3(1): 1-3.
- D6.** Nevra Koç, **Aynur Küçükçongar Yavaş**. Yenidoğan Döneminde Konstipasyonun Nadir Bir Sebebi Laktoz İntoleransı Olabilir. Beslenme ve Diyet Dergisi, 2018.
- E. Ulusal Bilimsel Toplantılarda Sunulan ve Bildiri Kitaplarında Basılan Bildiriler ve Konuşmalar**
- E1.** **Küçükçongar A**, Özdemir Ö, Ekici A. A case with rare disorder: Guaninine triphosphate cyclohydrolase deficiency. The 16 th annual meeting of the infantile seizure society (ISES 2014)- 16. Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, 2014 Kapadokya. (PP-021).
- E2.** **Küçükçongar A**, Genç P, Kılıç N, Erdoğan H, Özdemir Ö, Ekici A, Orhaner B. Hemofagositik sendrom gibi presente olan bir Wolman hastalığı vakası. IV. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıkları Kongresi, 2014, Antalya. (P-45).
- E3.** Özdemir Ö, **Küçükçongar A**, Ekici A, Melek H. Hafif fenotipik bulgularla seyreden bir Sanfilippo A vakası. The 16 th annual meeting of the infantile seizure society (ISES 2014)- 16. Ulusal çocuk nörolojisi kongresi. 2014 Kapadokya. (PP-127).
- E4.** **Küçükçongar A**, Tümer L, Ezgü FS, Kasapkara CS, Jaeken J, Matthjis G, Rymen D, Dalgıç B, Bideci A, Hasanoğlu A. PGM1-CDG:Yeni tanımlanmış doğumsal glikozilasyon bozukluğu. Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2013 Eskişehir. Sözlü bildiri (S-07).
- E5.** Fatih Ezgü, Bahattin Çiftçi, Burcu Topçu, Gülcan Adıyaman, Hatice Gökmenoğlu, **Aynur Küçükçongar**, Çiğdem Kasapkara, Gürsel Biberoglu, Leyla Tümer, Alev Hasanoğlu. Kalıtsal metabolik hastalıkların tanısında son nokta: Türkiye’de ilk kez ensefalopatili bir olguda 750 genetik hastalığın yeni jenerasyon dizi analiz ile aynı anda taranması. Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2013 Eskişehir. Sözlü bildiri (S-04).



**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

- E6. Aynur Küçükçongar**, Kürşat Aydın, İrem Yıldırım, Erhan Bilir, Fatih Süheyl Ezgü, Çiğdem Seher Kasapkara, Leyla Tümer, Alev Hasanoğlu. Tip 1 Gaucher Hastalarında Subklinik Nörolojik Bulgular. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıkları Kongresi, 2012 KKTC/Girne. Sözlü bildiri (S30). (Sözlü bildiri ödülü).
- E7. Çiğdem Seher Kasapkara**, Leyla Tümer, Alev Hasanoğlu, Fatih Suheyl Ezgü, Ayşe Tana Arslan, Oğuz Köktürk, **Aynur Küçükçongar**, Zeynep Tunca. Mukopolisakkaridoz Tip I, II, VI tanılı vakalarımızın evde uyku testi bulguları. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıkları Kongresi, 2012 KKTC/Girne. Sözlü bildiri (S33).
- E8. Biberöglü G**, Hasanoğlu A, Tümer L, Ezgü FS, Kasapkara CS, **Küçükçongar A**, Başaran HÖ. Lizozomal depo hastalıklarının tanısında enzim sonuçlarımız. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 2012 KKTC/Girne.(P-52).
- E9. Kasapkara CS**, Tümer L, Ezgü FS, **Küçükçongar A**, Tunca Z, Hasanoğlu A. Gaucher Hastalarında Kemik metabolizmasının değerlendirilmesi. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 2012 KKTC/Girne.(P-48).
- E10. Hasanoğlu A**, Tümer L, Ezgü FS, Okur İ, Eminoğlu FT, Kasapkara ÇS, **Küçükçongar A**, Başaran HÖ, Tunca Z. Mukopolisakkaridoz tip I, II, VI tanılı olgularda enzim replasman tedavi sonuçlarının değerlendirilmesi: Gazi Üniversitesi deneyimi. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 2012 KKTC/Girne.(P-47).
- E11. Küçükçongar A**, Karagöl İ, Ezgü FS, Tümer L, Kasapkara ÇS, Hasanoğlu A. Alglukozidaz-alfa tedavisi sırasında anaflaksi geliştiren Pompe hastalığı olan bir olgunun desentizasyon yöntemi ile tedavisi. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 2012 KKTC/Girne.(P-50).(Poster ödülü).
- E12. Tümer L**, Hasanoğlu A, Ezgü FS, Okur İ, Eminoğlu FT, **Küçükçongar A**, Kasapkara ÇS. Enzim tedavisi alan Gaucher hastalarımızın sonuçları: Gazi Üniversitesi deneyimi. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 2012 KKTC/Girne.(P-49).
- E13. Kasapkara ÇS**, Hasanoğlu A, Tümer L, Okur İ, Eminoğlu FT, **Küçükçongar A**, Başaran HÖ. Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Beslenme ve Metabolizma Bilim Dalı'nda Enzim tedavisi alan 5 Fabry hastasının klinik bulguları ve tedaviye yanıtlarının değerlendirilmesi. III. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 2012 KKTC/Girne.(P-51).
- E14. Küçükçongar A**, Öner Y, Cinasal G, Çelik B, Tümer L, Hasanoğlu A, Ezgü FS. Fenilalanin hidroksilaz eksikliğine bağlı hiperfenilalaninemili hastalarda farklı tedavi yöntemlerinde kan ve beyin fenilalanin düzeyleri. Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2013 Eskişehir. (P-119). Poster ödülü.
- E15. Küçükçongar A**, Cinasal G, Biberöglü G, Tümer L, Hasanoğlu A, Ezgü FS. Gazi üniversitesi tıp fakültesi çocuk metabolizma bölümünde izlenen hiperfenilalaninemili hastaların tetrahidrobiopterin yüklem testi sonuçları. Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2013 Eskişehir. (P-032).
- E16. Hasanoğlu A**, **Küçükçongar A**, Tümer L, Ezgü FS, Kasapkara ÇS. Miglustat tedavisinin erken başlangıçlı Niemann-Pick tip C tanılı dört vakadaki etkisi. Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2013 Eskişehir. (P-033).



**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

E17. Çiğdem Seher Kasapkara, Leyla Tümer, Fatih Suheyl Ezgü, **Aynur Küçükçongar**, Alev Hasanoğlu. BCS1L gen mutasyonuna bağlı GRACILE sendromu: Olgu sunumu. Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2013 Eskişehir. (P-046).

E18. Küçükçongar Yavaş A, Arıcı Ş, Genç P, Çakır ED, Çelik B. Çocukluk çağı obezitesinde boyun çevresinin değerlendirilmesi. Uluslararası Katılımlı XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2015 Adana. (P-163).

E19. Aynur Küçükçongar, Fatih Suheyl Ezgü, Alev Hasanoğlu, Leyla Tümer, Çiğdem Seher Kasapkara, Gürsel Biberoglu. Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Metabolizma Bölümünde izlenen hiperfenilalaninemi hastalarının tetrahidrobiopterin yüklem testi sonuçları. Uluslararası Katılımlı XI. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 2011 İzmir. (P-32).

E20. Aynur Küçükçongar, Alev Hasanoğlu, Leyla Tümer, Fatih Suheyl Ezgü, Çiğdem Seher Kasapkara, Gürsel Biberoglu. Canavan Hastalığı: Olgu sunumu. Uluslararası Katılımlı XI. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2011 İzmir. (P-43).

E21. Alev Hasanoğlu, Fatih Suheyl Ezgü, Leyla Tümer, Çiğdem Seher Kasapkara, İlyas Okur, **Aynur Küçükçongar**. Mukopolisakkaridoz tip VI tanılı olgularda enzim replasman tedavi sonuçlarının değerlendirilmesi: Gazi Üniversitesi deneyimi. Uluslararası Katılımlı XI. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2011 İzmir (P-59).

E22. Leyla Tümer, Çiğdem Seher Kasapkara, İlyas Okur, **Aynur Küçükçongar**, Alev Hasanoğlu. Rikets gibi prezente olan ailevi hipomagnezemik hiperkalsiüri: Olgu sunumu. Uluslararası Katılımlı XI. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2011 İzmir. (P-93).

E23. Çiğdem Seher Kasapkara, Leyla Tümer, **Aynur Küçükçongar**, Alev Hasanoğlu, Sara Seneca, Linda De Meirleir. Deoxyguanosine Kinaz eksikliği: Olgu sunumu. Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2013 Eskişehir. (P-047).

E24. Çiğdem Seher Kasapkara, Leyla Tümer, Fatih Suheyl Ezgü, **Aynur Küçükçongar**, Alev Hasanoğlu, Jaak Jaeken. Konjenital glikozilasyon defekti IX: Olgu sunumu. Uluslararası Katılımlı XI. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2011 İzmir. (P-73).

E25. Biberoglu G, Kasapkara CS, Tümer L, Çelik N, Ezgü FS, **Küçükçongar A**, Udgu B, Hasanoğlu A. Obez çocuklarda plazma chitotriosidaz aktivitesi. Uluslararası Katılımlı XIII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2015 Adana. (P-151).

E26. Kasapkara CS, Aydın K, Hasanoğlu A, **Küçükçongar A**, Ezgü F, Tümer L. Kraniyel MRG bulgularıyla tanı alan pruvat karboksilaz eksikliği olgusu. Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar Ve Beslenme Kongresi, 2013 Eskişehir. (P-048).

E27. Domm JA, Hendriksz C, Wraith E, Jones S, Dhawan A, Whitley C, Banikazemi M, Bialer M, Guardamagna O, Raiman J, Cederbaum S, Dirocco M, Enns G, Finegold D, Zaki O, Schneider E, Simonds A, Eckert S, Quinn A,



**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

Küçükçongar A. Kalıtsal lizozomal asit lipaz eksikliğinde doğal seyir çalışması: Wolman hastalığında hızlı ve ağır klinik seyir. IX. Ulusal Çocuk Gastroenteroloji Hepatoloji ve Beslenme Kongresi, 2012 Antalya. (P-015).

E28. Kasapkara CS, Okur İ, **Küçükçongar A**, Tümer L, Ezgü FS, Biri A, Hasanoğlu A. Gaucher Hastalığı ve Gebelik. Uluslararası Katılımlı II. Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 2010 Ankara. (S: 56-9).

E29. **Küçükçongar A**, Okur İ, Kasapkara CS, Tümer L, Ezgü FS, Çelik G, Hasanoğlu A. İmigluseraz Enzim Tedavisiyle Anaflaktik Reaksiyon Gelişen Gaucher Olgusunun Desensitizasyon Yöntemi ile Tedavisi. Uluslararası Katılımlı II. Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 2010 Ankara. (S: 60-2).

E30. Hasanoğlu A, Tümer L, Ezgü FS, Biberoglu G, Okur İ, Eminoğlu FT, Kasapkara ÇS, **Küçükçongar A**, Yalçınkaya D, Gülez Ö. Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Çocuk Beslenme ve Metabolizma Bilim Dalı: 5 yıllık deneyim. Uluslararası Katılımlı II. Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 2010 Ankara. (S: 47-8).

E31. Kasapkara CS, **Küçükçongar A**, Tümer L, Eminoğlu FT, Okur İ, Ezgü FS, Biberoglu G, Hasanoğlu A. Gaucher Tip 2: Olgu sunumu. 53. Türkiye Milli Pediatri Kongresi, 2009 Muğla. (P-179).

E32. Belen FB, **Küçükçongar A**, Koca S, Okur İ, Eminoğlu FT, Ezgü FS, Tümer L, Hasanoğlu A. Tip 1 Gaucher hastalarında enzim replasman tedavisinin klinik ve laboratuvar bulguları ile kemik mineral yoğunluğu üzerine etkisi. Uluslararası Katılımlı II. Lizozomal Hastalıklar Kongresi, 2008 Ankara. (S: 65-8).

E33. Kasapkara ÇS, **Küçükçongar A**, Fidan K, Bakkaloğlu S, Aslan D, Buyan N. 9 yaşında bir erkek lupus olgusu. Milli Pediatri Derneği 2. Kış Zirvesi, 2008 Erzurum.

E34. Yeşilkaya E, **Küçükçongar A**, Kasapkara ÇS, Boyraz M, Bideci A. Boy Kısalığı ve Gelişme Geriliğine Yol Açan Nadir Neden; Ohdo Sendromu. Milli Pediatri Derneği 2. Kış Zirvesi, 2008 Erzurum.

E35. Belen FB, **Küçükçongar A**, Hasanoğlu A. Olgu sunumu: Akut infantil hemorajik ödem. 50. Milli Pediatri Kongresi, 2006 Antalya. (P-379).

E36. **Küçükçongar A**, Kasapkara ÇS, Eminoğlu FT, Okur İ. Ailesel Tip 1 hiperlipidemili bir olgu sunumu. Türkiye Milli Pediatri Derneği 2. Kış Zirvesi, 2008 Erzurum.

E37. Sarı Sinan, **Küçükçongar A**, Eğritaş Ö, Dalgıç B. Kronik ishalin nadir bir nedeni: Abetalipoproteinemi. 3. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, 2007 Bursa. (P-27).

E38. Okur İ, **Küçükçongar A**, Tümer L, Eminoğlu FT, Biberoglu G, Hasanoğlu A. Arjininosüksinik asidüri tanısı alan bir olgu sunumu. 50. Milli pediatri Kongresi Fin –Türk Pediatri Günleri, 2006 Antalya. (P-223).

E39. **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Betül Orhaner, Elif Kazancı, Nevin Kılıç, Serdar Ceylaner. Lizozomal Depo Hastalığı Kliniği ile Başvuran Bişr Orak Hücreli Anemi Vakası. V. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi. 14-17 Nisan 2016. P10.

E40. Esra Kılıç, **Aynur Küçükçongar Yavaş**, Esra Gürkaş. Olgu Sunumu: Mukolipidoz TipII (I Cell Hastalığı). V. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi. 14-17 Nisan 2016. P66.



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI

KAMU HASTANELERİ
GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

**SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ ANKARA ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI
HEMATOLOJİ ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ**

- E39. Aynur Küçükçongar.** Çocuklarda Metabolik Hastalıklar. Bursa Tabip Odası, Sürekli Tıp Eğitimi Etkinlikleri, 2014.
- E40. Aynur Küçükçongar.** Fenilketonüri Tedavisinde Yenilikler. Fenilketonüri Çocuklar ve Aileleri Kış Toplantısı, 2010.
- E41. Aynur Küçükçongar.** Enzim Replasman Tedavileri Sırasında İnfüzyon Komplikasyonları. Uluslararası Katılımlı IV. Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi, 2014.
- E42. Aynur Küçükçongar.** Farklı Tedavi Yöntemlerinde Beyin Fenilalanin Düzeyleri. PKU'da Yenilikler-I, 2013.
- E43. Aynur Küçükçongar,** Gülden Cinasal Demir. Organik Asidemiler Olgu Sunumları. Uluslararası Katılımlı XII. Ulusal Metabolik Hastalıklar ve Beslenme Kongresi, 2013.
- E44.** Nevra Koç, Mehmet Gunduz, Özlem Unal, **Aynur Küçükçongar Yavaş,** Aydan Değerliyurt. Ketojenik Diyet Tedavisi Uygulanan Dirençli Epilepsili Çocuklarda Evde Takibin Rolü XIV. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıkları Kongresi. Nisan 2017, Bodrum.
- E45. Aynur Küçükçongar Yavaş,** Esra Gürkaş, Özlem Ünal, Mehmet Gunduz, Jaak Jaaken. Doğumsal Glikolizasyon Bozukluklarını Tahminimizden Daha mı Sık Görüyoruz? XIV. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıkları Kongresi. Nisan 2017, Bodrum.
- E46. Aynur Küçükçongar Yavaş,** Hakan Erdoğan, Fatih Süheyl Ezgü. Büyüme Geriliği, Metabolik Asidoz ve Sol Ventrikül Hipertrofisi Olan Bir Süt Çocuğunda Mitokondriyal DNA MT-TV Geninde Yeni Bir Mutasyon. Uluslararası Katılımlı Metabolik Hastalıkları Kongresi. Nisan 2017, Bodrum
- E47.** Esra Kılıç, **Aynur Küçükçongar Yavaş,** Esra Gürkaş, Mukolipidoz tip II tanılı iki olgu, VI. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi. Nisan 2018, Belek.
- E48.** Selen Has, **Aynur Küçükçongar Yavaş,** Özlem Ünal, Mehmet Gündüz. Lizozomal depo hastalıklarında kemik mineral yoğunluğunun değerlendirilmesi. VI. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi. Nisan 2018, Belek.
- E49.** Büşranur Çavdarlı, Vehap Topçu, Özlem Ünal, Çiğdem Seher Kasapkar, Mehmet Gündüz, Mustafa Kılıç, Asburçe Olgaç, **Aynur Küçükçongar.** Lizozomal depo hastalıklarında moleküler tanı: Klinik tanı ve mutasyon spektrumu korelasyonu. VI. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi. Nisan 2018, Belek.
- E50.** İlknur Külhaş Çelik, **Aynur Küçükçongar Yavaş,** Özlem Ünal Uzun, Betül Siyah Bilgin, Emine Dibek Mısırlıoğlu, Mehmet Gündüz, Wolman Hastalığı Olan Çocuk Olguda Sebelipaz-Alfa İle İnfüzyon-İlişkili Reaksiyon Ve Başarılı Desensitizasyonu. VI. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi. Nisan 2018, Belek.
- E51.** Özlem Ünal Uzun, Mehmet Gündüz, Aynur Küçükçongar Yavaş, Betül Siyah Bilgin, Deniz Gönülal, Sevim Ünal, **Wolman Hastalığı Tanısı ile İzlenen Bir Vakada Sebelipaz Alfa ile Enzim Replasman Tedavisi.** VI. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Depo Hastalıkları Kongresi. Nisan 2018, Belek.