

Dikkat: Posterlerinizi **YATAY A4** formatında hazırlayınız. Hazırladığınız poster **PDF** formatında, dosya adında sadece **poster numarası** yazacak şekilde **info@motto.tc** adresine gönderiniz. Örnek Poster tasarımı için [tıklayınız](#).

NO	BAŞLIK	YAZAR
P01	YENİ MUTASYON NEDENİYLE AKANDROPLAZİ OLGUSU	ASLI BEŞTAŞ
P02	AĞIR BOY KISALIĞININ OLDUKÇA NADİR BİR NEDENİ: SOFT SENDROMU-POC1A GENİNDE YENİ MUTASYON	AYLA GÜVEN
P03	FAMİLYAL RENAL GLUKOZÜRİ: YENİ MUTASYON	AYLİN KILINÇ UĞURLU
P04		
P05	SLC34A1 GENİNDEKİ HOMOZİGOT MUTASYONA BAĞLI GELİŞEN İDİOPATİK İNFANTİL HİPERKALSEMİLİ OLGU SUNUMU	BERAY SELVER EKİOĞLU
P06	NR5A1 GENİNDE NOVEL VARYANT İLE İLİŞKİLİ 46 XY CİNSİYET GELİŞİM BOZUKLUĞU OLGUSU	BERNA EROĞLU FİLİBELİ
P07	ODONTOKONDRODİSPLAZİ İLE İLİŞKİLİ TRİP11 GENİNDE YENİ BİR MUTASYON	BURCU YETER
P08	LEGG-CALVE-PERTHES HASTALIĞI İLE KARIŞAN BİR İSKELET DİSPLAZİSİ: MULTİPL EPİFİZİYAL DİSPLAZİ	BURCU YETER
P09	PRİMER ADRENAL YETMEZLİK, ASPLENİ, HİPOGONADOTROPİK HİPOGONADİZM: NR5A1 MUTASYONLU KIZ OLGUNUN YEDİ YILLIK İZLEMİ	BURÇE ORMAN
P10		
P11	NOONAN SENDROMLU OLGUDA BEKLENMEDİK ELEKTROKARDİYOĞRAFİK BULGU: VENTRİKÜLER PREEKSİTASYON	CEM KARADENİZ
P12	MAYER-ROKİTANSKY-KUSTNER-HAUSER SENDROMU VE OVER DİSGERMİNOMU BİRLİKTELİĞİ: 22Q11.2 DUPLİKASYONU	DİCLE CANORUÇ EMET
P13	NADİR BİR İSKELET BOZUKLUĞU SENDROMU: FRANK-TER HAAR SENDROMU TANISI ALAN BİR OLGU	DURDUGÜL AYYILDIZ EMECEN
P14		
P15	PRİMER ADRENAL YETMEZLİK, KONJENİTAL NEFROTİK SENDROM VE HİPERGONADOTROPİK HİPOGONADİZM BİRLİKTELİĞİ: NADİR BİR OLGU	ELVAN BAYRAMOĞLU
P16	KOMPLET ANDROJEN DUYARSIZLIK SENDROMLU BİR OLGU	EMİNE KARTAL BAYKAN
P17	YENİ NESİL DİZİ ANALİZİYLE TANI KONAN NADİR BİR İSKELET DİSPLAZİSİ: AKAMPTOMELİK KAMPTOMELİK DİSPLAZİ	ENİSE AVCI DURMUŞALİOĞLU
P18		
P19	SENDROMİK BOY KISALIĞININ NADİR BİR NEDENİ: 15Q26.3 DELESYONU	GİZEM ÜREL DEMİR
P20	KÖTÜ KONTROLLÜ TİP 1 DIABETES MELLİTUS KOMPLİKASYONU:MAURİAC SENDROMU OLGU SUNUMU	GÜLŞAH İNAL
P21		
P22		
P23	TROYER SENDROMU: SENDROMİK BOY KISALIĞININ NADİR BİR FENOTİPİ	HANİFE GÜL BALKI

P24	TEK GEN İKİ HASTALIK: OSTEOGENEZİS İMPERFEKTA MI? BRUCK SENDROMU MU?	HASAN ARIQ
P25	TİP 1 DİYABETİ VE TİROİD HORMON DİRENCİ OLAN OLGU SUNUMU	HATİCE ÖZİŞİK
P26		
P27		
P28	PREPUBERTAL JİNEKOMASTİLİ OLGUDA AROMATAZ FAZLALIĞI	MEHMET ELTAN
P29	PRİMER AMENORENİN NADİR BİR NEDENİ	MERVE NUR HEPOKUR
P30	AKROMELİK KISALIKLARDA NADİR BİR NEDEN: WEİLL-MARCHESANİ SENDROMU	SEDA ERİŞEN KARACA
P31	MC2R MUTASYONLU SEKİZ OLGUNUN FENOTİPİK-GENOTİPİK ÖZELLİKLERİ	SEDEM ESEN
P32	KONVULZİYON İLE GELEN GEÇİCİ NEONATAL DİYABET OLGUSU	SEVİNÇ ODABAŞI GÜNEŞ
P33	HİPOTİROİDİ SEYRİNDE TANI ALAN OTOİMMÜN POLİGLANDÜLER SENDROM TİP 1 OLGUSU	TÜLAY OMMA