

Prof. SARA ŐEBNEM KILIŐ GŐLTEKİN

Personal Information

Office Phone: [+90 295 504 18](tel:+9029550418)

Email: sebnemkl@uludag.edu.tr

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

International Researcher IDs

ScholarID: W7Z-YToAAAAJ

ORCID: 0000-0001-8571-2581

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAH-1658-2021

ScopusID: 34975059200

Yoksis Researcher ID: 19898

Education Information

Expertise In Medicine, Hacettepe University, Tıp Fakóltesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 1997 - 1999

Expertise In Medicine, Bursa Uludağ University, TIP FAKŐLTESİ, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Turkey 1991 - 1996

Undergraduate, Fırat University, School Of Medicine, Turkey 1984 - 1990

Undergraduate, Fırat University, School Of Medicine, Tıp Pr., Turkey 1984 - 1990

Foreign Languages

English, B2 Upper Intermediate

Research Areas

Medicine, Health Sciences

Academic Titles / Tasks

Professor, Bursa Uludağ University, TIP FAKŐLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2005 - Continues

Associate Professor, Bursa Uludağ University, TIP FAKŐLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2000 - 2005

Assistant Professor, Bursa Uludağ University, TIP FAKŐLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2000 - 2000

Courses

T hücre immün yetmezlikleri, Undergraduate, 2022 - 2023

T hücre immün yetmezlikleri, Undergraduate, 2021 - 2022

Published journal articles indexed by SCI, SSCI, and AHCI

1. Towards a standardized program of transitional care for adolescents with juvenile idiopathic

arthritis for Turkey: a national survey study

Sözeri B., Şahin N., Açarlı C., Avar Aydın P. O., Baba O., Bağlan E., Bakkaloğlu S., Bakırcı S., Bilginer Y., Bozkaya B. Y., et al.

Pediatric Rheumatology, vol.22, no.1, 2024 (SCI-Expanded)

- II. **Primary immune regulatory disorders (PIRD): expanding the mutation spectrum in Turkey and identification of sixteen novel variants.**
Aykut A., Durmaz A., Karaca N., Gulez N., Genel F., Celmeli F., Cogurlu M. T., Akcan M., Cicek D., Cipe F. E., et al.
Immunologic research, 2024 (SCI-Expanded)
- III. **Interferons Dominate Damage and Activity in Juvenile Scleroderma.**
Kose H., Simsek A., Kizmaz M. A., Bozkurt T., Ozturk F., Cekic S., Budak F., Sarıcaoglu H., Kilic S. Ş.
Modern rheumatology, 2024 (SCI-Expanded)
- IV. **Rhupus syndrome in children: A multi-center retrospective cohort study and literature review.**
Sener S., Batu E. D., Sahin S., Yildirim D. G., Ekinci M. K., Kisaoglu H., Karali Y., Demir S., Kaya Akca U., Gunalp A., et al.
Lupus, vol.33, pp.273-281, 2024 (SCI-Expanded)
- V. **Cases with the H syndrome presenting with skin and bone findings.**
Kose H., Baskaya M. D., Kilic S. Ş.
The Australasian journal of dermatology, 2024 (SCI-Expanded)
- VI. **Neurological involvement in patients with primary immunodeficiency.**
Kose H., Karali Z., Bodur M., Cekic Ş., Kilic S. Ş.
Allergologia et immunopathologia, vol.52, no.1, pp.85-92, 2024 (SCI-Expanded)
- VII. **Therapeutic modalities and clinical outcomes in a large cohort with LRBA deficiency and CTLA4 insufficiency.**
Taghizade N., Babayeva R., Kara A., Karakus I. S., Catak M. C., Bulutoglu A., Haskologlu Z. S., Akay Haci I., Tunakan Dalgic C., Karabiber E., et al.
The Journal of allergy and clinical immunology, vol.152, no.6, pp.1634-1645, 2023 (SCI-Expanded)
- VIII. **Atypical Localization of Eczema Discriminates DOCK8 or STAT3 Deficiencies from Atopic Dermatitis.**
Kasap N., Kara A., Celik V., Bilgic Eltan S., Akay Haci I., Kose H., Aygun A., Akkelle E., Yakici N., Guner S. N., et al.
Journal of clinical immunology, vol.43, no.8, pp.1882-1890, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. **Women in primary immunodeficiencies**
Kılıç Gültekin S. Ş.
FRONTIERS IN IMMUNOLOGY, vol.14, no.1268595, pp.1-3, 2023 (SCI-Expanded)
- X. **Monitoring of immunoglobulin treatment compliance of patients with an inborn error of immunity during the pandemic**
KARALI Y., KARALI Z., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
CLINICAL AND EXPERIMENTAL ALLERGY, no.10, pp.1075-1076, 2023 (SCI-Expanded)
- XI. **Clinical and Osteopetrosis-Like Radiological Findings in Patients with Leukocyte Adhesion Deficiency Type III.**
Kahraman A. B., Yaz I., Gocmen R., Aytac S., Metin A., Kilic S. Ş., Tezcan I., Cagdas D.
Journal of clinical immunology, vol.43, no.6, pp.1250-1258, 2023 (SCI-Expanded)
- XII. **Defective Treg generation and increased type 3 immune response in leukocyte adhesion deficiency 1.**
Erdem S., Haskologlu S., Haliloglu Y., Celikzencir H., Arik E., Keskin O., Eltan S. B., Yucel E., Canatan H., Avcilar H., et al.
Clinical immunology (Orlando, Fla.), vol.253, pp.109691, 2023 (SCI-Expanded)
- XIII. **Neurocognitive functions and immunological findings in DiGeorge syndrome**
KARALI Z., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.250, pp.83-84, 2023 (SCI-Expanded)
- XIV. **T-cell/histiocyte-rich large B-cell lymphoma in a patient with a novel frameshift MSH6 mutation.**
Cekic Ş., Aydin F., Karali Y., Sevindir B. B., Canoz O., Boztug K., Unal E., Kilic S. Ş.
Pediatric blood & cancer, vol.70, no.3, 2023 (SCI-Expanded)
- XV. **Inborn errors of OAS-RNase L in SARS-CoV-2-related multisystem inflammatory syndrome in children.**

- Lee D., Le Pen J., Yatim A., Dong B., Aquino Y., Ogishi M., Pescarmona R., Talouarn E., Rinchai D., Zhang P., et al. *Science (New York, N.Y.)*, vol.379, no.6632, 2023 (SCI-Expanded)
- XVI. **The Middle East and North Africa Diagnosis and Management Guidelines for Inborn Errors of Immunity.**
Baris S., Abolhassani H., Massaad M. J., Al-Nesf M., Chavoshzadeh Z., Keles S., Reisli I., Tahiat A., Shendi H. M., Elaziz D. A., et al.
The journal of allergy and clinical immunology. In practice, vol.11, 2023 (SCI-Expanded)
- XVII. **The safety of canakinumab in systemic juvenile idiopathic arthritis and autoinflammatory diseases in pediatric patients: a multicenter study.**
Coşkuner T., Çağlayan Ş., Akgün Ö., Torun R., Yayla E. N. S., Bagrul I. L., Kılbaş G., Yener G. O., Köse H., Öztürk K., et al.
Expert opinion on biological therapy, vol.23, no.12, pp.1299-1306, 2023 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Clinical, immunological, molecular and therapeutic findings in monogenic immune dysregulation diseases: Middle East and North Africa registry.**
Jamee M., Azizi G., Baris S., Karakoc-Aydiner E., Ozen A., Kiliç S. Ş., Kose H., Chavoshzadeh Z., Mahdaviyani S. A., Momen T., et al.
Clinical immunology (Orlando, Fla.), vol.244, pp.109131, 2022 (SCI-Expanded)
- XIX. **Impaired IL-23-dependent induction of IFN- γ underlies mycobacterial disease in patients with inherited TYK2 deficiency.**
Ogishi M., Arias A. A., Yang R., Han J. E., Zhang P., Rinchai D., Halpern J., Mulwa J., Keating N., Chrabieh M., et al.
The Journal of experimental medicine, vol.219, no.10, 2022 (SCI-Expanded)
- XX. **Comparing the levels of CTLA-4-dependent biological defects in patients with LRBA deficiency and CTLA-4 insufficiency.**
Catak M. C., Akcam B., Bilgic Eltan S., Babayeva R., Karakus I. S., Akgun G., Baser D., Bulutoglu A., Bayram F., Kasap N., et al.
Allergy, vol.77, no.10, pp.3108-3123, 2022 (SCI-Expanded)
- XXI. **Increased radiosensitivity and impaired DNA repair in patients with STAT3-LOF and ZNF341 deficiency, potentially contributing to malignant transformations.**
Cekic Ş., Huriyet H., Hortoglu M., Kasap N., Ozen A., Karakoc-Aydiner E., Metin A., Ocakoglu G., Demiroz Abakay C., Temel Ş. G., et al.
Clinical and experimental immunology, vol.209, no.1, pp.83-89, 2022 (SCI-Expanded)
- XXII. **EVALUATION OF PATIENTS WITH PEDIATRIC BEHCET'S DISEASE: A TERTIARY CENTER EXPERIENCE**
Karali Z., Cekic S., Cakir I., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
ANNALS OF THE RHEUMATIC DISEASES, vol.81, pp.1414-1415, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIII. **Compliance with follow-up and adherence to Immunoglobulin Treatment in patients with primary immunodeficiency during The Pandemic**
KARALI Z., ÇEKİÇ Ş., Oguzkaya Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.42, no.SUPPL 1, 2022 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Neurological Involvement in Primary Immunodeficiencies**
KÖSE H., ÇEKİÇ Ş., KARALI Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.42, no.SUPPL 1, 2022 (SCI-Expanded)
- XXV. **Can Ikaros mutation lead to intellectual disability?**
Kose H., Kilic S. Ş.
Scandinavian journal of immunology, vol.95, no.4, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Combined immunodeficiency due to purine nucleoside phosphorylase deficiency: Outcome of three patients**
Torun B., Bilgin A., ORHAN D., GÖÇMEN R., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., KUŞKONMAZ B. B., Cetinkaya D., Tezcan I., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N.
European Journal of Medical Genetics, vol.65, no.3, 2022 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Initial presenting manifestations in 16,486 patients with inborn errors of immunity include infections and noninfectious manifestations.**
Thalhammer J., Kindle G., Nieters A., Rusch S., Seppänen M. R. J., Fischer A., Grimbacher B., Edgar D., Buckland M.,

- Mahlaoui N., et al.
The Journal of allergy and clinical immunology, vol.148, no.5, 2021 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Simple Measurement of IgA Predicts Immunity and Mortality in Ataxia-Telangiectasia.**
Zielen S., Duecker R. P., Woelke S., Donath H., Bakhtiar S., Buecker A., Kreyenberg H., Huenecke S., Bader P., Mahlaoui N., et al.
Journal of clinical immunology, vol.41, no.8, pp.1878-1892, 2021 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Genetic Analysis of a Cohort of 275 Patients with Hyper-IgE Syndromes and/or Chronic Mucocutaneous Candidiasis.**
Frede N., Rojas-Restrepo J., Caballero Garcia de Oteyza A., Buchta M., Huebscher K., Gamez-Diaz L., Proietti M., Saghafi S., Chavoshzadeh Z., Soler-Palacin P., et al.
Journal of clinical immunology, vol.41, no.8, pp.1804-1838, 2021 (SCI-Expanded)
- XXX. **Clinical and laboratory findings in patients with leukocyte adhesion deficiency type I: A multicenter study in Turkey.**
Yaz I., Ozbek B., Bildik H. N., Tan C., Oskay Halacli S., Soyak Aytakin E., Esenboga S., Cekic S., Kilic S. S., Keskin O., et al.
Clinical and experimental immunology, vol.206, no.1, pp.47-55, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXI. **Clinical features of children with chronic non-bacterial osteomyelitis: A multicenter retrospective case series from Turkey**
AÇARI C., ÇOMAK E., ÇEKİÇ S., Turkucar S., Dundar H. A., Kilic S. S., AKMAN S., MAKAY B., ÜNSAL S. E.
ARCHIVES OF RHEUMATOLOGY, vol.36, no.3, pp.419-426, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXII. **Consensus Middle East and North Africa Registry on Inborn Errors of Immunity**
Aghamohammadi A., Rezaei N., Yazdani R., Delavari S., KÜTÜKÇÜLER N., Topyildiz E., Ozen A., BARIŞ S., Karakoc-Aydiner E., Kilic S. S., et al.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.41, pp.1339-1351, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Rituximab Therapy for Recalcitrant Idiopathic Sclerosing Orbital Inflammation.**
Yazici B., ÇEKİÇ S., YALÇINKAYA Ü., Kilic S. S.
Ophthalmic plastic and reconstructive surgery, vol.37, no.3, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Infliximab therapy in an infant with Netherton syndrome.**
Cicek F., Cekic S., Kilic S. S.
Pediatric dermatology, vol.38, no.3, pp.714-716, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXV. **The Impact of the SARS-CoV-2 Pandemic in PID Patients Receiving Ig Replacement Therapy.**
Cekic S., Cicek F., Kilic S. S.
Journal of clinical immunology, vol.41, no.4, pp.733-737, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXVI. **Anti-Tumor Necrosis Factor Treatment in the Management of Pediatric Noninfectious Uveitis: Infliximab Versus Adalimumab**
Ucan Gunduz G., Yalcinbayir Ö., Cekic S., Yildiz M., Kilic S. S.
JOURNAL OF OCULAR PHARMACOLOGY AND THERAPEUTICS, vol.37, no.4, pp.236-240, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **The assessment of brain evoked potentials in patients with CAPS**
ÇEKİÇ S., Demir A. B., Kilic S. S.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.41, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **The evaluation of radiosensitivity in patients with STAT3 deficiency**
ÇEKİÇ S., Huriyet H., BEKTAŞ HORTOĞLU M., Baris S., Metin A., Ozen A., AYDINER E., DEMİRÖZ ABAKAY C., ÇAVAŞ T., Kilic S. S.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.41, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXIX. **Oxidative stress in common variable immunodeficiency**
Basaranoglu S. T., Cekic S., Kirhan E., Dirican M., Kilic S. S.
EUROPEAN JOURNAL OF INFLAMMATION, vol.19, 2021 (SCI-Expanded)
- XL. **Superb Microvascular Imaging in Assessment of Synovitis and Tenosynovitis in Juvenile Idiopathic Arthritis**
Kandemirli S. G., ÇİÇEK F., ERDEMLİ GÜRSEL B., BİLGİN C., Kilic S. S., YAZICI Z.
ULTRASOUND QUARTERLY, vol.37, no.1, pp.56-62, 2021 (SCI-Expanded)
- XLI. **Hematopoietic Stem Cell Transplantation Positively Affects the Natural History of Cancer in**

Nijmegen Breakage Syndrome.

Wolska-Kusnierz B, Pastorczak A, Fendler W, Wakulinska A, Dembowska-Baginska B, Heropolitanska-Pliszka E, Piatosa B, Pietrucha B, Kalwak K, Ussowicz M, et al.

Clinical cancer research : an official journal of the American Association for Cancer Research, vol.27, no.2, pp.575-584, 2021 (SCI-Expanded)

- XLII. **Central nervous system variations and abnormalities in anhidrotic ectodermal dysplasia (AED): neuroimaging findings**
Dusak A, Hafizoglu D, Kilic S. Ş., YAZICI Z.
ACTA RADIOLOGICA, vol.61, no.10, pp.1377-1387, 2020 (SCI-Expanded)
- XLIII. **The evaluation of malignancies in Turkish primary immunodeficiency patients; a multicenter study.**
ÇEKİÇ Ş., Metin A., Aytekin C., Karaca N. E., BARIŞ S., Karali Y., KIYKIM A., AYDINER E., Ozen A., Aslan T., et al.
Pediatric allergy and immunology : official publication of the European Society of Pediatric Allergy and Immunology, vol.31, no.5, pp.528-536, 2020 (SCI-Expanded)
- XLIV. **Genotype and functional correlates of disease phenotype in deficiency of adenosine deaminase 2 (DADA2)**
Lee P. Y., Kellner E. S., Huang Y., Furutani E., Huang Z., Bainter W., Alosaimi M. F., Stafstrom K., Platt C. D., Stauber T., et al.
JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.145, no.6, pp.1664-1682, 2020 (SCI-Expanded)
- XLV. **Three different faces of TACI mutations.**
ÇEKİÇ Ş., Cicek F., Karali Y., Gorukmez O., EREN E., Kilic S. Ş.
Scandinavian journal of immunology, vol.91, no.6, 2020 (SCI-Expanded)
- XLVI. **Long-term outcome of LRBA deficiency in 76 patients after various treatment modalities as evaluated by the immune deficiency and dysregulation activity (IDDA) score**
Tesch V. K., Abolhassani H., Shadur B., Zobel J., Mareika Y., Sharapova S., Karakoc-Aydiner E., Riviere J. G., Garcia-Prat M., Moes N., et al.
JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.145, no.5, pp.1452-1463, 2020 (SCI-Expanded)
- XLVII. **Cancer Tendency in a Patient with ZNF341 Deficiency.**
ÇEKİÇ Ş., Hartberger J. M., Frey-Jakobs S., Huriyet H., BEKTAŞ HORTOĞLU M., Neubauer J. C., Karali Y., DEMİRÖZ ABAKAY C., SARAYDAROĞLU Ö., ÇAVAŞ T., et al.
Journal of clinical immunology, vol.40, no.3, pp.534-538, 2020 (SCI-Expanded)
- XLVIII. **Epidemiological findings on Hepatitis C infection in a tertiary level hospital in mid-northern Anatolia in Turkey: A four-year analysis**
Taskin M. H., Gunal O., Arslan S., Kaya B., Kilic S. Ş., Akkoyunlu G. K., Yazici Z.
TROPICAL BIOMEDICINE, vol.37, no.1, pp.227-236, 2020 (SCI-Expanded)
- XLIX. **Ocular Involvement in Muckle-Wells Syndrome**
ÇEKİÇ Ş., YALÇINBAYIR Ö., Kilic S. Ş.
OCULAR IMMUNOLOGY AND INFLAMMATION, vol.28, no.1, pp.70-78, 2020 (SCI-Expanded)
- L. **QUALITY OF LIFE ASSESSMENT IN PATIENTS WHO RECEIVES SCIG AND IVIG**
ÇEKİÇ Ş., Karali Y., Cicek F., Kilic S. Ş.
ARCHIVES OF DISEASE IN CHILDHOOD, 2019 (SCI-Expanded)
- LI. **Challenges in investigating patients with isolated decreased serum IgM: The SIMcal study**
Janssen L. M. A., van Hout R. W. N. M., de Vries E., Pignata C., Cirillo E., Arkwright P. D., Lougaris V., Buckland M., Garcia-Prat M., Soler-Palacin P., et al.
SCANDINAVIAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY, no.6, 2019 (SCI-Expanded)
- LII. **Vedolizumab treatment in a patient with X-linked agammaglobulinemia, is it safe and efficient?**
ÇEKİÇ Ş., ÖZGÜR T., Karali Y., Ozkan T., Kilic S. Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.61, no.6, pp.937-940, 2019 (SCI-Expanded)
- LIII. **Abatacept as a Long-Term Targeted Therapy for LRBA Deficiency.**
Kıyıkım A., Özen A. O., Özen A. O., Özen A. O., Özen A. O., Çekiç Ş., Özen A. O., Özen A. O., Özen A. O., et al.
The journal of allergy and clinical immunology. In practice, vol.7, no.8, 2019 (SCI-Expanded)
- LIV. **APECED in Turkey: A case report and insights on genetic and phenotypic variability.**

- Fierabracci A, Pellegrino M, Frasca F, Kilic S. Ş., Betterle C.
Clinical immunology (Orlando, Fla.), vol.194, pp.60-66, 2018 (SCI-Expanded)
- LIV. **ZNF341 controls STAT3 expression and thereby immunocompetence.**
Frey-Jakobs S, Hartberger J. M., Fliegauf M., Bossen C., Wehmeyer M. L., Neubauer J. C., Bulashevskaya A., Proietti M., Froebel P., Noeltner C., et al.
Science immunology, vol.3, no.24, 2018 (SCI-Expanded)
- LVI. **The evaluation of malignancies in Turkish PID patients; A multicenter study**
ÇEKİÇ Ş., Aytekin C., Metin A., KARACA N., Demirkaya M., Sevinir B., KÜTÜKÇÜLER N., Kilic S. Ş.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.38, no.3, pp.409-410, 2018 (SCI-Expanded)
- LVII. **Dual Cancer in a Patient with ZNF341 Deficiency**
Kilic S. Ş., ÇEKİÇ Ş., Grimbacher B.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.38, no.3, pp.358, 2018 (SCI-Expanded)
- LVIII. **Hematopoietic stem cell transplantation in patients with gain-of-function signal transducer and activator of transcription 1 mutations.**
Leiding J. W., Okada S., Hagin D., Abinun M., Shcherbina A., Balashov D. N., Kim V. H. D., Ovadia A., Guthery S. L., Pulsipher M., et al.
The Journal of allergy and clinical immunology, vol.141, no.2, 2018 (SCI-Expanded)
- LIX. **Targeted Gene Panel Sequencing for Early-onset Inflammatory Bowel Disease and Chronic Diarrhea**
Petersen B., August D., Abt R., Alddafari M., Atarod L., BARIŞ S., Bhavsar H., Brinkert F., Buchta M., Bulashevskaya A., et al.
INFLAMMATORY BOWEL DISEASES, vol.23, no.12, pp.2109-2120, 2017 (SCI-Expanded)
- LX. **Delayed Puberty and Gonadal Failure in Patients with HAX1 Mutation**
ÇEKİÇ Ş., SAĞLAM H., Gorukmez O., Yakut T., Tarim Ö. F., Kilic S. Ş.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.37, no.6, pp.524-528, 2017 (SCI-Expanded)
- LXI. **Is colchicine more effective to prevent periodic fever, aphthous stomatitis, pharyngitis and cervical adenitis episodes in Mediterranean fever gene variants?**
Gunes M., ÇEKİÇ Ş., Kilic S. Ş.
Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, vol.59, no.6, pp.655-660, 2017 (SCI-Expanded)
- LXII. **Saliva/serum ghrelin, obestatin and homocysteine levels in patients with ischaemic heart disease**
Kilic N., Dagli N., Aydin S., Erman F., Bek Y., Akin O., Kilic S. Ş., Erdemli H. K., Alacam H.
CARDIOVASCULAR JOURNAL OF AFRICA, vol.28, no.3, pp.159-164, 2017 (SCI-Expanded)
- LXIII. **Decreased somatic hypermutation induces an impaired peripheral B cell tolerance checkpoint.**
Cantaert T., Schickel J., Bannock J. M., Ng Y., Massed C., Delmotte F. R., Yamakawa N., Glauzy S., Chamberlain N., Kinnunen T., et al.
The Journal of clinical investigation, vol.126, no.11, pp.4289-4302, 2016 (SCI-Expanded)
- LXIV. **ECONOMIC BURDEN OF PRIMARY IMMUNODEFICIENCY (PID) IN TURKEY**
Malhan S., Ikinciogullari A., Dogu F., Kilic S. Ş., Kutukculer N., Reisli I., Tezcan I., Guner N. S., ÇEKİÇ Ş., Karaca N., et al.
VALUE IN HEALTH, vol.19, no.7, 2016 (SCI-Expanded)
- LXV. **Marked overlap of four genetic syndromes with dyskeratosis congenita confounds clinical diagnosis.**
Walne A. J., Collopy L., Cardoso S., Ellison A., Plagnol V., ALBAYRAK C., ALBAYRAK D., Kilic S. Ş., Patissoyoglou T., Akar H., et al.
Haematologica, vol.101, no.10, pp.1180-1189, 2016 (SCI-Expanded)
- LXVI. **CNS Manifestations of Patients with Muckle-Wells Syndrome**
Kilic S. Ş., ÇEKİÇ Ş., Arostegui J.
ARTHRITIS & RHEUMATOLOGY, vol.68, 2016 (SCI-Expanded)
- LXVII. **Characterization of Greater Middle Eastern genetic variation for enhanced disease gene discovery**
Scott E. M., Halees A., Itan Y., Spencer E. G., He Y., Azab M. A., Gabriel S. B., Belkadi A., Boisson B., Abel L., et al.
NATURE GENETICS, vol.48, no.9, pp.1071-1079, 2016 (SCI-Expanded)
- LXVIII. **Unique and shared signaling pathways cooperate to regulate the differentiation of human CD4(+) T cells into distinct effector subsets**

- Ma C. S., Wong N., Rao G., Nguyen A., Avery D. T., Payne K., Torpy J., O'Young P., Deenick E., Bustamante J., et al.
JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE, vol.213, no.8, pp.1589-1608, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXIX. **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)
- LXX. **Clinical and immunologic phenotype associated with activated phosphoinositide 3-kinase δ syndrome 2: A cohort study.**
Elkaim E., Neven B., Bruneau J., Mitsui-Sekinaka K., Stanislas A., Heurtier L., Lucas C. L., Matthews H., Deau M., Sharapova S., et al.
The Journal of allergy and clinical immunology, vol.138, no.1, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXI. **Heterozygous STAT1 gain-of-function mutations underlie an unexpectedly broad clinical phenotype.**
Toubiana J., Okada S., Hiller J., Oleastro M., Lagos Gomez M., Aldave Becerra J. C., Ouachée-Chardin M., Fouyssac F., Girisha K. M., Etzioni A., et al.
Blood, vol.127, no.25, pp.3154-64, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXII. **Whole-exome sequencing to analyze population structure, parental inbreeding, and familial linkage**
Belkadi A., Pedergrana V., Cobat A., Itan Y., Vincent Q. B., Abhyankar A., Shang L., El Baghdadi J., Bousfiha A., Alcais A., et al.
PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, vol.113, no.24, pp.6713-6718, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **Iloprost treatment in pediatric patients with complicated Raynaud's phenomenon.**
ÇEKİÇ Ş., Kilic S. Ş.
Lupus, vol.25, no.5, pp.558-60, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXIV. **Juvenile Idiopathic Inflammatory Myopathy in a Patient With Dyskeratosis Congenita Due to C16orf57 Mutation.**
Kilic S. Ş., ÇEKİÇ Ş.
Journal of pediatric hematology/oncology, vol.38, no.2, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXV. **Activation-Induced Cytidine Deaminase Expression in Human B Cell Precursors Is Essential for Central B Cell Tolerance**
Cantaert T., Schickel J., Bannock J. M., Ng Y., Massad C., Oe T., Wu R., Lavoie A., Walter J. E., Notarangelo L. D., et al.
IMMUNITY, vol.43, no.5, pp.884-895, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXVI. **Monogenic mutations differentially affect the quantity and quality of T follicular helper cells in patients with human primary immunodeficiencies**
Ma C. S., Wong N., Rao G., Avery D. T., Torpy J., Hambridge T., Bustamante J., Okada S., Stoddard J. L., Deenick E. K., et al.
JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.136, no.4, pp.993-1007, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXVII. **Human TYK2 deficiency: Mycobacterial and viral infections without hyper-IgE syndrome.**
Kreins A. Y., Ciancanelli M. J., Okada S., Kong X., Ramirez-Alejo N., Kilic S. Ş., El Baghdadi J., Nonoyama S., Mahdavian S. A., Ailal F., et al.
The Journal of experimental medicine, vol.212, no.10, pp.1641-62, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXVIII. **The extended clinical phenotype of 64 patients with dedicator of cytokinesis 8 deficiency**
Engelhardt K. R., Gertz M. E., Keles S., Schaeffer A. A., Sigmund E. C., Glocker C., Saghafi S., Pourpak Z., Ceja R., Sassi A., et al.
JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.136, no.2, pp.402-412, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXIX. **Nijmegen Breakage Syndrome: Clinical and Immunological Features, Long-Term Outcome and Treatment Options - a Retrospective Analysis**
Wolska-Kusnierz B., Gregorek H., Chrzanowska K., Piatosa B., Pietrucha B., Heropolitanska-Pliszka E., Pac M., Klaudel-Dreszler M., Kostyuchenko L., Pasic S., et al.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.35, no.6, pp.538-549, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXX. **RITUXIMAB TREATMENT IN PATIENTS WITH IDIOPATHIC SCLEROSING ORBITAL INFLAMMATION**
Kilic S. Ş., Yazici B.
ANNALS OF THE RHEUMATIC DISEASES, vol.74, pp.1238, 2015 (SCI-Expanded)

- LXXXI. **Mannose-Binding Lectin Gene Polymorphism and Chronic Hepatitis B Infection in Children**
Erdemir G., ÖZKAN T. M., ÖZGÜR T., BUDAK F., Kilic S. Ş., ONAY H.
SAUDI JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY, vol.21, no.2, pp.84-89, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXII. **Inherited and acquired immunodeficiencies underlying tuberculosis in childhood**
Boisson-Dupuis S., Bustamante J., El-Baghdadi J., Camcioglu Y., Parvaneh N., El Azbaoui S., Agader A., Hassani A., El Hafidi N., Mrani N. A., et al.
IMMUNOLOGICAL REVIEWS, vol.264, no.1, pp.103-120, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXIII. **DOCK8 Deficiency: Clinical and Immunological Phenotype and Treatment Options - a Review of 136 Patients**
Aydin S. E., Kilic S. Ş., Aytakin C., Kumar A., Porras O., Kainulainen L., Kostyuchenko L., Genel F., Kutukculer N., KARACA N., et al.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.35, no.2, pp.189-198, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXIV. **Orf Infection in a Patient with Stat1 Gain-of-Function**
Kilic S. Ş., Puel A., Casanova J.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.35, no.1, pp.80-83, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXV. **The European Society for Immunodeficiencies (ESID) registry 2014**
Grimbacher B.
CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, vol.178, pp.18-20, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXXVI. **The PedPAD study: boys predominate in the hypogammaglobulinaemia registry of the ESID online database**
Schatorje E. J. H., Gathmann B., van Hout R. W. N. M., de Vries E.
CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, vol.176, no.3, pp.387-393, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXXVII. **BCG vaccination in patients with severe combined immunodeficiency: complications, risks, and vaccination policies.**
Marciano B. E., Huang C., Joshi G., Rezaei N., Carvalho B. C., Allwood Z., Ikinciogullari A., Reda S. M., Gennery A., Thon V., et al.
The Journal of allergy and clinical immunology, vol.133, no.4, pp.1134-41, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXXVIII. **High-content cytometry and transcriptomic biomarker profiling of human B-cell activation**
Hennig C., Ilginus C., Boztug K., Skokowa J., Marodi L., Szaflarska A., Sass M., Pignata C., Kilic S. Ş., Caragol I., et al.
JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, vol.133, no.1, pp.172-190, 2014 (SCI-Expanded)
- LXXXIX. **Clinical, functional, and genetic characterization of chronic granulomatous disease in 89 Turkish patients.**
KÖKER M. Y., Camcioglu Y., van Leeuwen K., Kilic S. Ş., Barlan I., YILMAZ M., Metin A., de Boer M., AVCILAR H., PATIROĞLU T., et al.
The Journal of allergy and clinical immunology, vol.132, no.5, 2013 (SCI-Expanded)
- XC. **Human CD3 γ , but not CD3 δ , haploinsufficiency differentially impairs $\gamma\delta$ versus $\alpha\beta$ surface TCR expression.**
Munoz-Ruiz M., Perez-Flores V., Garcillan B., Guardo A. C., Mazariegos M. S., Takada H., Allende L. M., Kilic S. Ş., Sanal O., Roifman C. M., et al.
BMC immunology, vol.14, pp.3, 2013 (SCI-Expanded)
- XCI. **The prevalences [correction] and patient characteristics of primary immunodeficiency diseases in Turkey--two centers study.**
Kilic S. Ş., Ozel M., Hafizoglu D., Karaca N. E., AKSU G., KÜTÜKÇÜLER N.
Journal of clinical immunology, vol.33, no.1, pp.74-83, 2013 (SCI-Expanded)
- XCII. **Severe disseminated mycobacterial infection in a boy with a novel mutation leading to IFN- γ R2 deficiency.**
Kilic S. Ş., van Wengen A., de Paus R. A., ÇELEBİ S., Meziane B., Hafizoglu D., van Dissel J. T., van de Vosse E.
The Journal of infection, vol.65, no.6, pp.568-72, 2012 (SCI-Expanded)
- XCIII. **Immunoglobulin Deficiencies: The B-Lymphocyte Side of DiGeorge Syndrome**
Patel K., Akhter J., Kobrynski L., Gathman B., Davis O., Sullivan K. E.
JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.161, no.5, pp.950-954, 2012 (SCI-Expanded)

- XCIV. A patient with tyrosine kinase 2 deficiency without hyper-IgE syndrome.**
Kilic S. Ş., Hacimustafaoglu M. K., Boisson-Dupuis S., Kreins A. Y., Grant A. V., Abel L., Casanova J.
The Journal of pediatrics, vol.160, no.6, pp.1055-7, 2012 (SCI-Expanded)
- XCIV. Gain-of-function mutations in STAT1: A new molecular cause for patients with chronic mucocutaneous candidiasis**
Depner M., Wanders J., Stauss H., Jansson A., Dueckers G., Niehues T., Baumann U., Pedersen A. S., Kilic S. Ş., Atkinson T. P., et al.
MYCOSES, vol.55, pp.319, 2012 (SCI-Expanded)
- XCVI. Value of serum and bronchoalveolar fluid lavage pro- and anti-inflammatory cytokine levels for predicting bronchopulmonary dysplasia in premature infants.**
Koksal N., Kayik B., Cetinkaya M., ÖZKAN H., BUDAK F., Kilic S. Ş., CANITEZ Y., ORAL H. B.
European cytokine network, vol.23, no.2, pp.29-35, 2012 (SCI-Expanded)
- XCVII. Functional STAT3 deficiency compromises the generation of human T follicular helper cells.**
Ma C. S., Avery D. T., Chan A., Batten M., Bustamante J., Boisson-Dupuis S., Arkwright P. D., Kreins A. Y., Averbuch D., Engelhard D., et al.
Blood, vol.119, no.17, pp.3997-4008, 2012 (SCI-Expanded)
- XCVIII. Chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy in common variable immunodeficiency.**
Ozdemir O., OKAN M. S., Kilic S. Ş.
Pediatric neurology, vol.46, no.4, pp.260-2, 2012 (SCI-Expanded)
- XCIX. Serum mannose-binding lectin (MBL) gene polymorphism and low MBL levels are associated with neonatal sepsis and pneumonia.**
Ozkan H., Koksal N., Cetinkaya M., Kilic S. Ş., Celebi S., ORAL H. B., BUDAK F.
Journal of perinatology : official journal of the California Perinatal Association, vol.32, no.3, pp.210-7, 2012 (SCI-Expanded)
- C. The European internet-based patient and research database for primary immunodeficiencies: update 2011 (Retracted article. See vol. 169, pg. 70, 2012)**
Gathmann B., Binder N., Ehl S. Ş., Kindle G.
CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, vol.167, no.3, pp.479-491, 2012 (SCI-Expanded)
- CI. Accounting for genetic heterogeneity in homozygosity mapping: application to Mendelian susceptibility to mycobacterial disease.**
Grant A. V., Boisson-Dupuis S., Herquelot E., de Beaucoudrey L., Filipe-Santos O., Nolan D. K., Feinberg J., Boland A., Al-Muhsen S., Sanal O., et al.
Journal of medical genetics, vol.48, no.8, pp.567-71, 2011 (SCI-Expanded)
- CII. Gain-of-function human STAT1 mutations impair IL-17 immunity and underlie chronic mucocutaneous candidiasis.**
Liu L., Okada S., Kong X., Kreins A. Y., Cypowyj S., Abhyankar A., Toubiana J., Itan Y., Audry M., Nitschke P., et al.
The Journal of experimental medicine, vol.208, no.8, pp.1635-48, 2011 (SCI-Expanded)
- CIII. Activation-induced cytidine deaminase (AID) is required for B-cell tolerance in humans**
Meyers G., Ng Y., Bannock J. M., Lavoie A., Walter J. E., Notarangelo L. D., Kilic S. Ş., AKSU G., Debre M., Rieux-Laucat F., et al.
PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, vol.108, no.28, pp.11554-11559, 2011 (SCI-Expanded)
- CIV. Clinical heterogeneity and diagnostic delay of autoimmune polyendocrinopathy-candidiasis-ectodermal dystrophy syndrome.**
Mazza C., Buzi F., Ortolani F., Vitali A., Notarangelo L. D., Weber G., Bacchetta R., Soresina A., Lougaris V., Greggio N. A., et al.
Clinical immunology (Orlando, Fla.), vol.139, no.1, pp.6-11, 2011 (SCI-Expanded)
- CV. Effect of amino acid substitutions in the human IFN-γR2 on IFN-γ responsiveness.**
de Paus R. A., Kilic S. Ş., van Dissel J. T., van de Vosse E.
Genes and immunity, vol.12, no.2, pp.136-44, 2011 (SCI-Expanded)
- CVI. The use of complementary and alternative medicine in patients with common variable**

immunodeficiency.

Karali Y., Saglam H., Karali Z., Kilic S. Ş.

Journal of investigational allergology & clinical immunology, vol.21, no.6, pp.480-3, 2011 (SCI-Expanded)

- CVII. Autoimmunity and hepatitis A vaccine in children.**
Karali Z., Basaranoglu S. T., Karali Y., ORAL H. B., Kilic S. Ş.
Journal of investigational allergology & clinical immunology, vol.21, no.5, pp.389-93, 2011 (SCI-Expanded)
- CVIII. Leukocytoclastic vasculitis in patients with severe congenital neutropenia.**
Kilic S. Ş., Mustafayeva S., Ipek K., BALABAN ADIM Ş.
Journal of tropical pediatrics, vol.56, no.5, pp.359-62, 2010 (SCI-Expanded)
- CIX. Central control of body temperature by the osteoclast differentiation factors RANK/RANK**
Hanada R., Leibbrandt A., Kitaoka S., Furuyashiki T., Fujihara H., Trichereau J., Paolino M., Bader M., Yoshimatsu H., Kilic S. Ş., et al.
ENDOCRINE JOURNAL, vol.57, 2010 (SCI-Expanded)
- CX. Prompt recovery of recipient hematopoiesis after two consecutive haploidentical peripheral blood SCTs in a child with leukocyte adhesion defect III syndrome.**
Elhasid R., Kilic S. Ş., Ben-Arush M., Etzioni A., Rowe J. M.
Bone marrow transplantation, vol.45, no.2, pp.413-4, 2010 (SCI-Expanded)
- CXI. Mutations in STAT3 and diagnostic guidelines for hyper-IgE syndrome.**
Woellner C., Gertz E. M., Schaeffer A. A., Lagos M., Perro M., Glocker E., Pietrogrande M. C., Cossu F., Franco J. L., Matamoros N., et al.
The Journal of allergy and clinical immunology, vol.125, no.2, 2010 (SCI-Expanded)
- CXII. Transfusion-Associated Graft-Versus-Host Disease in Severe Combined Immunodeficiency**
Kilic S. Ş., Kavurt S., Adim Ş.
JOURNAL OF INVESTIGATIONAL ALLERGOLOGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, no.2, pp.153-156, 2010 (SCI-Expanded)
- CXIII. Toll-like receptor-9 gene polymorphism in common variable immunodeficiency.**
Tanir S., Karkucak M., Yakut T., Kilic S. Ş.
Journal of investigational allergology & clinical immunology, vol.20, no.3, pp.267-8, 2010 (SCI-Expanded)
- CXIV. Allele *1 of HS1.2 enhancer associates with selective IgA deficiency and IgM concentration.**
Giambra V., Cianci R., Lolli S., Mattioli C., Tampella G., Cattalini M., Kilic S. Ş., Pandolfi F., Plebani A., Frezza D.
Journal of immunology (Baltimore, Md. : 1950), vol.183, no.12, pp.8280-5, 2009 (SCI-Expanded)
- CXV. Periodic fever accompanied by aphthous stomatitis, pharyngitis and cervical adenitis syndrome (PFAPA syndrome) Periyodik ateş, aftöz stomatit, farenjit, servikal adenit sendromu (PFAPA sendromu)**
Zengin A., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Guncel Pediatri, vol.7, no.3, pp.147-150, 2009 (SCI-Expanded)
- CXVI. Central control of fever and female body temperature by RANKL/RANK.**
Hanada R., Leibbrandt A., Hanada T., Kitaoka S., Furuyashiki T., Fujihara H., Trichereau J., Paolino M., Qadri F., Plehm R., et al.
Nature, vol.462, no.7272, pp.505-9, 2009 (SCI-Expanded)
- CXVII. Selective IgA deficiency and common variable immunodeficiency IgA eksikliği ve yaygın değişken immün yetmezlik**
Kamber K., KARALI Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Guncel Pediatri, vol.7, no.2, pp.90-95, 2009 (SCI-Expanded)
- CXVIII. Genes for hereditary sensory and autonomic neuropathies: a genotype-phenotype correlation.**
Rotthier A., Baets J., De Vriendt E., Jacobs A., Auer-Grumbach M., Levy N., Bonello-Palot N., Kilic S. Ş., Weis J., Nascimento A., et al.
Brain : a journal of neurology, vol.132, no.Pt 10, pp.2699-711, 2009 (SCI-Expanded)
- CXIX. Loss of Kindlin-3 in LAD-III eliminates LFA-1 but not VLA-4 adhesiveness developed under shear flow conditions.**
Manevich-Mendelson E., Feigelson S. W., Pasvolsky R., Aker M., Grabovsky V., Shulman Z., Kilic S. Ş., Rosenthal-Allieri

- M. A., Ben-Dor S., Mory A., et al.
Blood, vol.114, no.11, pp.2344-53, 2009 (SCI-Expanded)
- CXX. **The European internet-based patient and research database for primary immunodeficiencies: results 2006-2008**
Gathmann B., Grimbacher B., Beute J., Dudoit Y., Mahlaoui N., Fischer A., Knerr V., Kindle G.
CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, vol.157, pp.3-11, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXI. **Humoral immunodeficiency in congenital insensitivity to pain with anhidrosis.**
Kilic S. Ş., Ozturk R., Sarisozen B., Rotthier A., Baets J., Timmerman V.
Neurogenetics, vol.10, no.2, pp.161-5, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXII. **Primary B cell immunodeficiencies: comparisons and contrasts.**
Conley M. E., Dobbs A. K., Farmer D. M., Kilic S. Ş., Paris K., Grigoriadou S., Coustan-Smith E., Howard V., Campana D.
Annual review of immunology, vol.27, pp.199-227, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXIII. **The clinical spectrum of leukocyte adhesion deficiency (LAD) III due to defective CalDAG-GEF1.**
Kilic S. Ş., Etzioni A.
Journal of clinical immunology, vol.29, no.1, pp.117-22, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXIV. **Hematopoietic stem cell transplantation in a CD3 gamma-deficient infant with inflammatory bowel disease.**
Oezguer T. T., Asal G. T., Cetinkaya D., Orhan D., Kilic S. Ş., Usta Y., Oezen H., Tezcan I.
Pediatric transplantation, vol.12, no.8, pp.910-3, 2008 (SCI-Expanded)
- CXXV. **Kindlin-3: a new gene involved in the pathogenesis of LAD-III**
Mory A., Feigelson S. W., Yarali N., Kilic S. Ş., BAYHAN G. İ., Gershoni-Baruch R., Etzioni A., Alon R.
BLOOD, vol.112, no.6, pp.2591, 2008 (SCI-Expanded)
- CXXVI. **Human osteoclast-poor osteopetrosis with hypogammaglobulinemia due to TNFRSF11A (RANK) mutations.**
Guerrini M. M., Sobacchi C., Cassani B., Abinun M., Kilic S. Ş., Pangrazio A., Moratto D., Mazzolari E., Clayton-Smith J., Orchard P., et al.
American journal of human genetics, vol.83, no.1, pp.64-76, 2008 (SCI-Expanded)
- CXXVII. **Toll-like receptor stimulation induces higher TNF-alpha secretion in peripheral blood mononuclear cells from patients with hyper IgE syndrome.**
Yeganeh M., Henneke P., Rezaei N., Ehl S., Thiel D., Matamoros N., Pietrogrande C., Espanol T., Litzman J., Franco J. L., et al.
International archives of allergy and immunology, vol.146, no.3, pp.190-4, 2008 (SCI-Expanded)
- CXXVIII. **A novel mutation of the SLC39A4 gene causing acrodermatitis enteropathica.**
Kilic S. Ş., Giraud M., Schmitt S., Bezieau S., Kury S.
The British journal of dermatology, vol.157, no.2, pp.386-7, 2007 (SCI-Expanded)
- CXXIX. **A LAD-III syndrome is associated with defective expression of the Rap-1 activator CalDAG-GEFI in lymphocytes, neutrophils, and platelets.**
Pasvolsky R., Feigelson S. W., Kilic S. Ş., Simon A. J., Tal-Lapidot G., Grabovsky V., Crittenden J. R., Amariglio N., Safran M., Graybiel A. M., et al.
The Journal of experimental medicine, vol.204, no.7, pp.1571-82, 2007 (SCI-Expanded)
- CXXX. **Schimke immunosseous dysplasia: suggestions of genetic diversity.**
Clewing J. M., Fryssira H., Goodman D., Smithson S. F., Sloan E. A., Lou S., Huang Y., Chow K., Luecke T., Alpay H., et al.
Human mutation, vol.28, no.3, pp.273-83, 2007 (SCI-Expanded)
- CXXXI. **Differential biological role of CD3 chains revealed by human immunodeficiencies.**
Recio M. J., Moreno-Pelayo M. A., Kilic S. Ş., Guardo A. C., Sanal O., Allende L. M., Perez-Flores V., Mencia A., Modamio-Hoybjor S., Seoane E., et al.
Journal of immunology (Baltimore, Md. : 1950), vol.178, no.4, pp.2556-64, 2007 (SCI-Expanded)
- CXXXII. **Immunoglobulin enhancer HS1,2 polymorphism: a new powerful anthropogenetic marker.**
Giambra V., Martinez-Labarga C., Giufre M., Modiano D., Sempore J., Gisladottir B. K., Francavilla R., Zhelezova G., Kilic S. Ş., Crawford M., et al.

- Annals of human genetics, vol.70, no.Pt 6, pp.946-50, 2006 (SCI-Expanded)
- CXXXIII. **Case 1: A small girl with a bird-like face.**
Kilic S. Ş.
Acta paediatrica (Oslo, Norway : 1992), vol.95, no.11, pp.1505-8, 2006 (SCI-Expanded)
- CXXXIV. **Interferon-alpha treatment of molluscum contagiosum in a patient with hyperimmunoglobulin E syndrome.**
Kilic S. Ş., Kilicbay F.
Pediatrics, vol.117, no.6, 2006 (SCI-Expanded)
- CXXXV. **FISH investigation of 22q11.2 deletion in patients with immunodeficiency and/or cardiac abnormalities.**
Yakut T., Kilic S. Ş., Cil E., Yapici E., Egeli Ü.
Pediatric surgery international, vol.22, no.4, pp.380-3, 2006 (SCI-Expanded)
- CXXXVI. **Cardiac thrombus in Omenn syndrome.**
Kilic S. Ş., Cil E., Meral A., Villa A.
Pediatric cardiology, vol.26, no.5, pp.694-7, 2005 (SCI-Expanded)
- CXXXVII. **The efficacy of immunoglobulin replacement therapy in the long-term follow-up of the B-cell deficiencies (XLA, HIM, CVID).**
Bayrakci B., Ersoy F., Sanal O., Kiliç S. Ş., Metin A., Tezcan I.
The Turkish journal of pediatrics, vol.47, no.3, pp.239-46, 2005 (SCI-Expanded)
- CXXXVIII. **Association of migraine-like headaches with Schimke immuno-osseous dysplasia.**
Kilic S. Ş., Donmez O., Sloan E., Elizondo L., Huang C., Andre J., Boydanovic R., Cockfield S., Cordeiro I., Deschenes G., et al.
American journal of medical genetics. Part A, vol.135, no.2, pp.206-10, 2005 (SCI-Expanded)
- CXXXIX. **Anti-tumour necrosis factor-alpha treatment of juvenile idiopathic arthritis in a patient with common variable immunodeficiency.**
Kilic S. Ş.
Journal of tropical pediatrics, vol.51, no.3, pp.194-5, 2005 (SCI-Expanded)
- CXL. **Vitamin a deficiency in patients with common variable immunodeficiency.**
Kilic S. Ş., Kezer E., Ilcol Y., Yakut T., Aydin S., Ulus I.
Journal of clinical immunology, vol.25, no.3, pp.275-80, 2005 (SCI-Expanded)
- CXLI. **To the editor**
Morini F., Pacilli M.
JOURNAL OF PEDIATRIC SURGERY, vol.39, no.8, pp.1301, 2004 (SCI-Expanded)
- CXLII. **To the editor - Reply**
Kilic S. Ş.
JOURNAL OF PEDIATRIC SURGERY, vol.39, no.8, pp.1301-1302, 2004 (SCI-Expanded)
- CXLIII. **Pulmonary involvement in a patient with dyskeratosis congenita.**
Kilic S. Ş., Kose H., Ozturk H.
Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, vol.45, no.6, pp.740-2, 2003 (SCI-Expanded)
- CXLIV. **Esophageal atresia and tracheo-esophageal fistula in a patient with Digeorge syndrome.**
Kilic S. Ş., Gurpinar A. N., Yakut T., Egeli Ü., Dogruyol H.
Journal of pediatric surgery, vol.38, no.8, 2003 (SCI-Expanded)
- CXLV. **Immunoglobulin subclasses and HLA alleles in immunoglobulin A deficiency.**
Kilic S. Ş., Oral H. B., Budak F., Aydoğdu H., Yavaşcaoğlu B., Göral G.
Indian journal of pediatrics, vol.70, no.5, pp.389-92, 2003 (SCI-Expanded)
- CXLVI. **Osteochondritis dissecans in a patient with hyperimmunoglobulin E syndrome.**
Kiliç S. Ş., Sanal O., Tezcan I., Ersoy F.
The Turkish journal of pediatrics, vol.44, no.4, pp.357-9, 2002 (SCI-Expanded)
- CXLVII. **Osteochondritis dissecans in a patient with hyperimmunoglobulin E syndrome**
Kilic S. Ş., Sanal O., Tezcan I., Ersoy F.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, vol.44, no.4, pp.357-359, 2002 (SCI-Expanded)

- CXLVIII. Was it a case of Takayasu arteritis? Author's reply**
Kilic S. Ş.
ANNALS OF THE RHEUMATIC DISEASES, vol.61, no.7, pp.669, 2002 (SCI-Expanded)
- CXLIX. Takayasu arteritis**
Kilic S. Ş., Bostan O., Cil E.
ANNALS OF THE RHEUMATIC DISEASES, vol.61, no.1, pp.92-93, 2002 (SCI-Expanded)
- CL. Takayasu arteritis.**
Sebnem Kilic S. Ş., Bostan Ö. M., Cil E.
Annals of the rheumatic diseases, vol.61, no.1, pp.92-3, 2002 (SCI-Expanded)
- CLII. Common variable immunodeficiency in a patient with neurofibromatosis.**
Kilic S. Ş., Tezcan I., Sanal O., Ersoy F.
Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, vol.43, no.6, pp.691-3, 2001 (SCI-Expanded)
- CLIII. Henoch-Schonlein purpura in Wiskott-Aldrich syndrome**
Duzova A., Topaloglu R., Sanal O., Kilic S. Ş., Mazza C., Besbas N., Bakkaloglu A.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, vol.16, no.6, pp.500-502, 2001 (SCI-Expanded)
- CLIV. Low dose cyclosporin A treatment in generalized pustular psoriasis.**
Kilic S. Ş., Hacimustafaoglu M. K., Celebi S., Karadeniz A., Ildirim I.
Pediatric dermatology, vol.18, no.3, pp.246-8, 2001 (SCI-Expanded)
- CLV. Transient hypogammaglobulinemia of infancy: clinical and immunologic features of 40 new cases.**
Kilic S. Ş., Tezcan I., Sanal O., Metin A., Ersoy F.
Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, vol.42, no.6, pp.647-50, 2000 (SCI-Expanded)
- CLVI. Dermatomyositis-like syndrome in a patient with X-linked agammaglobulinemia**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., Ersoy F., Sanal O., Tezcan I.
Turkish Journal of Immunology, vol.4, no.1, pp.25-27, 1999 (SCI-Expanded)
- CLVII. Successful bone marrow transplantation in a case of Griscelli disease which presented in accelerated phase with neurological involvement**
Tezcan I., Sanal O., Ersoy F., Uckan D., Kilic S. Ş., Metin A., Cetin M., Akun R., Oner C., Tuncer A.
BONE MARROW TRANSPLANTATION, vol.24, no.8, pp.931-933, 1999 (SCI-Expanded)
- CLVIII. Psoriasis in a patient with neurofibromatosis.**
Celebi S., Kilic S. Ş., Okan M.
The Turkish journal of pediatrics, vol.41, no.4, pp.545-9, 1999 (SCI-Expanded)
- CLIX. Alopecia universalis in a patient with common variable immunodeficiency**
Kilic S. Ş., Ersoy F., Sanal O., Turkbay D., Tezcan I.
PEDIATRIC DERMATOLOGY, vol.16, no.4, pp.305-307, 1999 (SCI-Expanded)
- CLX. Allogeneic bone marrow transplantation for children with severe combined immunodeficiency (SCID).**
Tezcan I., Ersoy F., Sanal O., Uckan D., Kilic S. Ş., Cetin M., Tuncer A., Berkel A.
BONE MARROW TRANSPLANTATION, vol.23, 1999 (SCI-Expanded)
- CLXI. Serum prolactin in neonatal seizures.**
Kilic S. Ş., Tarim Ö. F., Eralp O.
Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, vol.41, no.1, pp.61-4, 1999 (SCI-Expanded)
- CLXII. Systemic candidiasis with acute Epstein-Barr virus infection.**
Hacimustafaoglu M. K., Ener B., Tarim Ö. F., Kilic S. Ş., Tanritanir A., Ildirim I.
Acta paediatrica (Oslo, Norway : 1992), vol.86, no.11, pp.1267-70, 1997 (SCI-Expanded)

Articles Published in Other Journals

- I. **Psychiatric Comorbidities in Children with Primary Immunodeficiency: A Randomized-Controlled Study**

KÖSE H., ERAY ÇAMLI Ş., TURAN S., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, vol.32, 2023 (Scopus)

- II. **Mevalonic Aciduria Presenting with Recurrent Perianal Fistulas**
Köse H., Çekiç Ş., Temel Ş. G., Özemri Sağ Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.
Türkiye Klinikleri Journal of Case Reports, vol.30, no.2, pp.136-141, 2022 (Peer-Reviewed Journal)
- III. **Nadir Görülen Bir Primer İmmün Yetersizlik: Ligaz 4 Sendromu**
KARALI Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Klinik Tıp Pediatri, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- IV. **Romatolojik Hastalıkların Doğuştan Kusurları**
KARALI Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Klinik tıp pediatri, vol.-1, 2021 (Peer-Reviewed Journal)
- V. **Evaluation of pulmonary findings in patients with humoral immunodeficiency**
Karali Z., Karali Y., ÇEKİÇ Ş., YAZICI Z., CANITEZ Y., SAPAN N., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
TURK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, vol.55, no.2, pp.174-183, 2020 (ESCI)
- VI. **Evaluation of pulmonary findings in patients with humoral immune deficiency**
karali z., KARALI Y., ÇEKİÇ Ş., CANITEZ Y., YAZICI Z., SAPAN N., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Türk Pediatri Arşivi, 2020 (ESCI)
- VII. **Siklik Nötropeni ve Konjenital Nötropeni(Kostmann Hastalığı)**
KILIÇBAY F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
GUNCEL PEDIATRI, no.2, pp.64-68, 2020 (ESCI)
- VIII. **Evaluation of Patients with Systemic onset Juvenile Idiopathic Arthritis**
ÇEKİÇ Ş., Karali Y., Kiliç S. Ş.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, no.2, pp.279-289, 2019 (ESCI)
- IX. **Sistemik başlangıçlı juvenil idiyopatik artrit tanılı olguların değerlendirilmesi**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, vol.17, pp.279-289, 2019 (Scopus)
- X. **Retrospective view of primary Raynaud's phenomenon in childhood.**
Turan E., Kiliç S. Ş.
Reumatologia clinica, vol.15, no.6, 2019 (Scopus)
- XI. **Sendromik Özelliklerle İlişkili Kombine İmmün Yetmezlikler**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
türkiye klinikleri, vol.10, no.2, pp.104-114, 2017 (Peer-Reviewed Journal)
- XII. **TNFRSF11A RANK Gen Mutasyonu Saptanan Bir Ailede Prenatal Tanı Bir Olgu Sunumu**
KARKUCAK M., HAFIZOĞLU D., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TANIR BAŞARANOĞLU S., GÖRÜKMEZ O., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., GÜLTEN E. T., YAKUT T., KİMYA Y., GÜL D.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, vol.12, no.2, pp.123-126, 2014 (Scopus)
- XIII. **Hyperimmunglobulin M Syndrome**
Gülcan Ü., ÇEKİÇ Ş., Gültekin Sara K.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, vol.12, no.2, pp.81-87, 2014 (ESCI)
- XIV. **Besin Allerjileri**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Klinik Tıp Pediatri, 2014 (Peer-Reviewed Journal)
- XV. **Ülkemizde kronik granümatöz hastalık tanılı olguların demografik verileri ve interferon-gama tedavisi öncesi ve sonrası klinik verilerinin karşılaştırılması**
FİLİZ S., KOCACIK UYGUN D. F., sanal ö., camcioğlu y., somer a., barlan ı., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., REİSLİ İ., PATIROĞLU T., YILDIRAN A., et al.
ASTIM ALLERJİ İMMUNOLOJİ, vol.11, no.3, pp.153-161, 2013 (Peer-Reviewed Journal)
- XVI. **The demographic datas of chronic granulomatous disease patients and the comparation of the clinical datas before and after interferon-gamma treatment in our country**
Filiz S., KOCACIK UYGUN D. F., Sanal O., Camcioglu Y., SOMER A., Barlan I., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., Reisli I., Patiroglu T., Yildiran A., et al.

- ASTIM ALLERJİ İMMUNOLOJİ, vol.11, no.3, pp.153-161, 2013 (ESCI)
- XVII. **PRİMER İMMÜN YETMEZLİKLİ HASTALARDAİNTRAVERNÖZ İMMÜNÖGLOBÜLİN TEDAVİSİNİN KASFONKSİYONLARI ÜZERİNE ETKİSİ**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., AKOVA B., Özhan G.
Spor Hekimliği Dergisi, vol.47, no.1, pp.19-27, 2012 (Peer-Reviewed Journal)
- XVIII. **Periodic Fever Accompanied by Aphthous Stomatitis, Pharyngitis and Cervical Adenitis Syndrome (PFAPA Syndrome)**
Zengin A., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, vol.7, no.3, pp.147-150, 2009 (ESCI)
- XIX. **Selective IgA Deficiency and Common Variable Immunodeficiency**
Kamber K., Karal Z., KILIÇ S. Ş.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, vol.7, no.2, pp.90-95, 2009 (ESCI)
- XX. **Cytokine responses and CD40L expression on lymphocytes of patients with CVID and sIgAD**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., KEZER E.
Clinical and Experimental Immunology 2008 Nov, 2008 (Peer-Reviewed Journal)
- XXI. **Use of complementary and alternative medicine in children with humoral immune deficiency**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., KEZER E.
Clinical and experimental Immunology 2008 Nov, 2008 (Peer-Reviewed Journal)
- XXII. **Chediak-Higashi Syndrome**
Karal Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, vol.5, no.3, pp.99-104, 2007 (ESCI)
- XXIII. **Interleukin 10 and TGF-beta gene polymorphisms can effect granulomatous formations chronic granulomatous disease**
Baştürk B., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Gazi Medical Journal, vol.18, no.1, pp.15-17, 2007 (Scopus)
- XXIV. **INTERLEUKIN 10 AND TGF-BETA GENE POLYMORPHISMS CAN EFFECT GRANULOMATOUS FORMATIONIN CHRONIC GRANULOMATOUS DISEASE**
Basturk B., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
GAZI MEDICAL JOURNAL, vol.18, no.1, pp.15-17, 2007 (ESCI)
- XXV. **Omenn's syndrome**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
International Pediatrics, vol.18, no.1, pp.41-42, 2003 (Scopus)
- XXVI. **Leukocyte adhesion deficiency in a case presenting as septic arthritis**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
International Pediatrics, vol.17, no.2, pp.96-97, 2002 (Scopus)
- XXVII. **Juvenile rheumatoid arthritis in a patient with common variable immunodeficiency**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., BOSTAN Ö. M., ÇİL E.
International Pediatrics, vol.16, no.2, pp.94-95, 2001 (Scopus)
- XXVIII. **Herpes simplex virus hepatitis in a patient with severe combined immunodeficiency**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., Talim B., Tezcan I., Sanal O., Çağlar M., ERSOY F.
International Pediatrics, vol.16, no.3, pp.155-157, 2001 (Scopus)

Books & Book Chapters

- I. **Multidisipliner yaklaşımlarla immunoglobulin tedavisi rehberi 2023**
Kılıç Gültekin S. Ş. (Editor)
Bulut Yayınları , Ankara, 2023
- II. **Primer İmmün Yetmezliklerde Tedavi**
KARALI Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
in: İzmir Behçet Uz Çocuk Hastanesi Pediatri, Behzat Özkan, Editor, Ankara Nobel, pp.578-582, 2022

- III. **Epstein-Barr Virüsüne Karşı İmmünite Nasıl Geliyor? Epstein-Barr Virüs Biyolojisi ve İnsan Kanserleri İlişkisi**
Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.
in: Primer İmmün Yetmezlik ve Malignite, Ayşe Metin, Editor, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, pp.1-9, 2021
- IV. **Epstein-Barr Virüsüne Karşı İmmünite Nasıl Geliyor? Epstein-Barr Virüs Biyolojisi ve İnsan Kanserleri İlişkisi**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
in: Primer İmmün Yetmezlik ve Malignite, Ayşe Metin, Editor, Türkiye Klinikleri, pp.1-9, 2021
- V. **Primer İmmün Yetmezliklerde İmmünoglobulin Replasman Tedavisi: Güncel Durum Raporu 2019**
ÖZEN A. O., KIYKIM A., İKİNCİOĞULLARI K. A., METİN A., aytekin c., aydoğmuş ç., ayvaz çağdaş d., KOCACIK UYGUN D. F., doğruel karagöz d., aydiner karakoç e., et al.
Buluş Yayınevi, 2020
- VI. **Otoinflamatuar Hastalıklar Nelerdir?**
Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.
in: 30 Soruda Primer İmmün Yetersizlikler, Yıldız CAMCIOĞLU, Günnur DENİZ, Selim BADUR, Editor, Selen Medya, İstanbul, pp.227-245, 2020
- VII. **Periyodik Ateşte Ne Zaman İmmün Yetmezlik Düşünelim?**
Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.
in: otoinflamatuar Hastalıklar, Erbil Ünsal, Balahan Makay, Editor, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, pp.96-102, 2020
- VIII. **SKIG Kullanım İlkeleri Nelerdir? SKIG Dozu ve Sıklığı Nasıl Belirlenmelidir?**
Kılıç Gültekin S. Ş.
in: Primer İmmün Yetmezliklerde İmmünoglobulin Replasman Tedavisi: Güncel Durum Raporu 2019, Ahmet Özen, Elif Aydiner, Editor, BULUŞ Tasarım ve Matbaacılık Hizmetleri, Ankara, pp.45-47, 2019
- IX. **Kazanılmış ve ikincil immün yetmezlik hastalıkları ve AIDS**
Kılıç Gültekin S. Ş.
in: Hematologlar için İmmunoloji, Tefrik Akoğlu, Editor, Galenos, İstanbul, pp.119-125, 2017
- X. **Lokomotor sistem muayenesi**
Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.
in: Çocuklarda Öykü Alma ve Fizik Muayene, Ergün Çil, Özlem Mehtap Bostan, Erdal Eren, Editor, Nobel Tıp Kitabevi, İstanbul, pp.203-221, 2016
- XI. **Takayasu arteritis**
Kılıç Gültekin S. Ş.
in: Recent advances in pediatrics, Sara Sebnem KILIC, Editor, Jaypee Brothers Medical Publishers, New Delhi, New Delhi, pp.338-354, 2004
- XII. **DiGeorge syndrome.**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
in: Recent Advances in Pediatrics, , Editor, Jaypee Brothers Medical Publishers, New Delhi, pp.355-363, 2004
- XIII. **Recurrent respiratory tract infection.**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
in: Recent Advances in Pediatrics, , Editor, Jaypee Brothers Medical Publishers, New Delhi, pp.1-18, 2004

Refereed Congress / Symposium Publications in Proceedings

- I. **Recombinase activating gene defects, phenotypic diversity**
ŞADIRVAN OĞUZKAYA Y. H., ÇEKİÇ Ş., YORĞUN ALTUNBAŞ M., KARALI Z., AYDINER E., ÖZEN A. O., BARIŞ S., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
EAACI congress, 12 December 2023
- II. **Immunological and neurocognitive functions in DiGeorge syndrome**
KARALI Z., ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

EAACI congress, 12 December 2023

- III. **Immunological and neurocognitive functions in DiGeorge syndrome**
Karali Z., Cekic S., Karali Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Annual Hybrid Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Hamburg, Germany, 9 - 11 June 2023
- IV. **Recombinase activating gene defects, phenotypic diversity**
Oguzkaya Y. S., Cekic S., Yorgun M., Karali Z., AYDINER E., Ozen A., Baris S., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Annual Hybrid Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Hamburg, Germany, 9 - 11 June 2023
- V. **Monitoring of immunoglobulin treatment compliance of patients with an inborn error of immunity during the pandemic**
KARALI Y., KARALI Z., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
BSACI Congress, 24 October 2023
- VI. **INTERFERON SIGNALIZATION IN CHILDREN WITH JUVENILE SCLERODERMA**
KÖSE H., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Pres 2023, Rotterdam, Netherlands, 28 September 2023
- VII. **ADA1 ve ADA2 Enzim Düzeyleri ve Aktivitesinin, COVID-19 Şiddeti Üzerindeki Etkisi**
Bozkurt T., Şimşek A., Kızmaz M. A., Çağan E., Köse H., Kılıç Gültekin S. Ş., Budak F.
9. Klinik İmmünoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 1 - 04 May 2023
- VIII. **Juvenil Skleroderma Tanılı Çocuk Hastalarda İnterferon Gen Ekspresyonu ve Hastalık Aktivasyon İlişkisinin Araştırılması**
Köse H., Şimşek A., Kızmaz M. A., Bozkurt T., Öztürk F., Budak F., Sarıcaoğlu H., Kılıç Gültekin S. Ş.
19. Ulusal Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 12 - 15 March 2023
- IX. **İmmün Disregülasyon Bulguları Olan Primer İmmün Yetmezlikli Hastalarının Özellikleri**
Köse H., Kılıç Gültekin S. Ş.
8. KLİNİK İMMÜNOLÖJİ KONGRESİ, Antalya, Turkey, 26 - 29 October 2022, vol.1, no.1, pp.1-2
- X. **LRBA ve CTLA-4 Eksikliği Olan Hastalarda CTLA-4'e Bağlı Biyolojik Kusur Düzeylerinin Karşılaştırılması**
ÇATAK M. C., AKÇAM B., BİLGİÇ ELTAN S., BABAYEVA R., BAYRAM F., KARAKUŞ İ. S., BULUTOĞLU A., KASAP N., KIYKIM A., HANCIOĞLU G., et al.
8. Klinik İmmünoloji Kongresi-Antalya, 26 - 29 October 2022
- XI. **Relationship Interferon Signalization and Disease Activation in Patients with Juvenile Scleroderma.**
Köse H., Şimşek A., Kızmaz M. A., Bozkurt T., Öztürk F., Budak F., Sarıcaoğlu H., Kılıç Gültekin S. Ş.
5th International Molecular Immunology and Immunogenetics Congress, İzmir, Turkey, 20 - 22 October 2022
- XII. **Recombinase activating gene defects, phenotypic diversity: Two centers' experience from Turkey**
Şadırvan Oğuzkaya Y. H., Çekiç Ş., Yorğun Altunbaş M., Karali Z., Aydın E., Özen A. O., Barış S., Kılıç Gültekin S. Ş.
20th Biennial Meeting 2022, Gothenburg, Sweden, 12 October 2022
- XIII. **Neurocognitive evaluation of patients with diGeorge syndrome**
Karali Z., Karali Y., Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.
ESID 20th Biennial Meeting 2022, Gothenburg, Sweden, 12 October 2022
- XIV. **Neurological Involvement in Primary Immunodeficiencies**
Kılıç Gültekin S. Ş., Köse H., Karali Z., Çekiç Ş.
20th ESID Biennial Meeting 2022, Gothenburg, Sweden, 12 October 2022
- XV. **Can Ikaros mutation lead to intellectual disability?**
Köse H., Kılıç Gültekin S. Ş.
ESID 1st PID Care in development School, Zagreb, Croatia, 15 - 17 October 2022, pp.1
- XVI. **PSYCHIATRIC COMORBIDITIES IN PEDIATRIC PRIMARY IMMUNODEFICIENCY PATIENTS**
Köse H., Eray Çamlı Ş., Turan S., Kılıç Gültekin S. Ş.
World Allergy Congress (WAC) in Istanbul, Türkiye, October 13-15, 2022., İstanbul, Turkey, 13 - 15 October 2022, vol.20, no.3, pp.98
- XVII. **Neurological Involvement in Primary Immunodeficiencies**

Kılıç Gültekin S. Ş., Köse H.

ESID 20th Biennial Meeting 2022 - Gothenburg, Sweden, Gothenburg, Sweden, 12 - 16 October 2022, vol.1, no.1, pp.1

XVIII. Neurological Involvement in Primary Immunodeficiencies

KÖSE H., ÇEKİÇ Ş., KARALI Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

the 13th Annual Meeting of the Clinical Immunology Society: 2022 Annual Meeting: Immune Deficiency and Dysregulation North American Conference, United States Of America, 31 March 2022

XIX. Compliance with follow-up and adherence to İmmunoglobulin Treatment in patients with primary immunodeficiency during The Pandemic

KARALI Z., ÇEKİÇ Ş., ŞADIRVAN OĞUZKAYA Y. H., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

the 13th Annual Meeting of the Clinical Immunology Society: 2022 Annual Meeting: Immune Deficiency and Dysregulation North American Conference, United States Of America, 31 March 2022

XX. THE FİRST YEAR OF covid-19 outbreak from PID patients

ÇEKİÇ Ş., KÖSE H., KARALI Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

European Academy of Allergy and Clinical Immunology Hybrid Congress, 10-12 July 2021, Krakow, Polonya, 10 - 12 Temmuz 2021, Krakow, Poland, 10 June 2021, vol.76, no.110, pp.479

XXI. autoimmunity and inflamation in patients with PID"

KÖSE H., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

eaaci 2021, Krakow, Polonya, 10 Temmuz - 12 Aralık 2021, cilt.76, sa.110, ss.558, Krakow, Poland, 16 December 2021, vol.76, no.110, pp.558

XXII. Kronik inflamatuvar deri hastalığının nedeni olarak NLRP1 eksikliği

Güler T., CÖMERT M., ŞAHİN A., Chinn I. K., Lisa R F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ARTAÇ H.

28. Ulusal Allerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, 13 - 17 October 2021

XXIII. Primer immün yetmezlikte nörolojik tutulumlar

KÖSE H., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

15. Uluslararası Katılımlı ÇOCUK ALERJİ VE ASTİM KONGRESİ, Turkey, 30 October 2021

XXIV. Lökosit Adezyon Eksikliği Olan Hastalarda Th17 Ve Treg Hücrelerinin Karakterizasyonu

ERDEM Ş., HALİLOĞLU Y., HASKOLOĞLU Z. Ş., ARIK E., KESKİN Ö., BİLGİÇ ELTAN S., YÜCEL E., AVCILAR H., YILMAZ E., ÜNAL E., et al.

7. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Ankara, Turkey, 06 October 2021

XXV. The evaluation of radiosensitivity in patients with STAT3 deficiency

Çekiç Ş., Huriyet H., Hortoğlu M. B., Barış S., Metin A., Özen A. O., Aydın E., Abakay C. D., Çavaş T., Kılıç Gültekin S. Ş.

the 12th Annual Meeting of the Clinical Immunology Society: 2021 Virtual Annual Meeting: Immune Deficiency and Dysregulation North American Conference, 14 April 2021

XXVI. Juvenil Üveitler: 3. Basamak Deneyimi

TIĞRAK S. N., ÇEKİÇ Ş., UÇAN GÜNDÜZ G., YALÇINBAYIR Ö., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

17. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 13 March 2021

XXVII. The assessment of brain evoked potentials in patients with CAPS

ÇEKİÇ Ş., BİCAN DEMİR A., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

the 12th Annual Meeting of the Clinical Immunology Society: 2021 Virtual Annual Meeting: Immune Deficiency and Dysregulation North American Conference, 11 April 2021

XXVIII. Juvenil İdiopatik Artrit Tanılı Olguların Değerlendirilmesi

AYDEMİR F., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

17. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 13 March 2021

XXIX. LÖKOSİT ADEZYON DEFEKTİ TANISI ALAN HASTALARIN KLİNİK VE LABORATUVAR BULGULARININ DEĞERLENDİRİLMESİ

YAZ İ., ÖZBEK B., TAN Ç., BİLDİK H. N., OSKAY HALAÇLI S., SOYAK AYTEKİN E., KENDİRCİ N., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., et al.

6. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 31 October 2020

XXX. İmmün disregüstasyon hastalık modeli olan LRBA ve CTLA4 eksikliği olgularında solubleCD25 ve foliküler T hücrelerin hastalık aktivitesini göstermedeki rolü

AKÇAM B., ÖĞÜLÜR İ., AKGÜN G., KARAKUŞ İ. S., CAN Y., KASAP N., KIYKIM A., KÖKCÜ KARADAĞ Ş. İ., HANCIOĞLU G., BİLGİÇ ELTAN S., et al.

6.Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 31 October 2020

- XXXI. **Immunological evaluation of the patients with CAPS**
Cekic Ş., Kilic S. Ş.
European-Academy-of-Allergology-and-Clinical-Immunology Digital Congress (EAACI), London, Canada, 6 - 08 June 2020, vol.75, pp.424
- XXXII. **Evaluation of a patient with IKAROS gene deficiency**
Cekic Ş., Kilic S. Ş.
European-Academy-of-Allergology-and-Clinical-Immunology Digital Congress (EAACI), London, Canada, 6 - 08 June 2020, vol.75, pp.425
- XXXIII. **TOFACITINIB TREATMENT IN RECALCITRANT JDM PATIENTS**
Cekic Ş., Karali Y., Cicek F., Kilic S. Ş.
Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), ELECTR NETWORK, 03 June 2020, pp.822-823
- XXXIV. **Nötropenin Eşlik Ettiği MDA5 Eksikliği: Olgu Sunumu**
İREZ S., ÇİÇEK F., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
16. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 8 - 11 March 2020
- XXXV. **TACI Mutasyonu Olan Hastaların Değerlendirilmesi**
ÇEKİÇ Ş., ÇİÇEK F., KARALI Y., ELMAS E., görükmez o., TEMEL Ş. G., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
16. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 8 - 11 March 2020
- XXXVI. **SKLERODERMA TANILI OLGULARIN DEĞERLENDİRİLMESİ TEK MERKEZ DENEYİMİ**
ÇEKİÇ Ş., ÇİÇEK F., Ovçiyeva L., ÖNDEŞ T., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
16. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 8 - 11 March 2020
- XXXVII. **Primer İmmünyetmezliklerde Radyasyon Duyarlılığının Araştırılması**
ÇEKİÇ Ş., hürriyet h., Hortoğlu M. B., Abakay C. D., ÇAVAŞ T., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
16. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 8 - 11 March 2020
- XXXVIII. **HOMOZİGOT TACI MUTASYONU OLAN İKİ VAKA TACI MUTASYONU, MİKROSEFALİ VE GELİŞME GERİLİĞİ NEDENİ OLABİLİR Mİ?**
ÇİÇEK F., ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
15. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 10 - 13 March 2019
- XXXIX. **Cerebral ischemic attacks in ADA2 deficiency treated with adalimumab**
Kilic S. Ş., Cekic Ş., Karali Y.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Lisbon, Portugal, 1 - 05 June 2019, pp.828
- XL. **LRBA deficiency in three patients, single center experience**
ÇEKİÇ Ş., Karali Y., Kilic S. Ş.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Lisbon, Portugal, 1 - 05 June 2019, pp.825
- XLI. **Two cases with homozygous TACI mutation; could TACI mutation be a cause of microcephaly and growth retardation?**
Kilic S. Ş., Cicek F., ÇEKİÇ Ş., Karali Y.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Lisbon, Portugal, 1 - 05 June 2019, pp.825-826
- XLII. **Autoimmune and inflammatory diseases in primary immune deficiencies**
ÇEKİÇ Ş., Karali Y., Kilic S. Ş.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Lisbon, Portugal, 1 - 05 June 2019, pp.828-829
- XLIII. **Treatment forms and clinical course of LPS-Responsive beige-like anchor protein deficiency and introduction of the immune deficiency and -dysregulation activity (=IDDA) score**
Tesch V. K., Abolhassani H., Grimbacher B., Lankaster A., Gennery A., Shadur B., Stepensky P., Mareika Y., Sharapova S., Karakoc-Aydiner E., et al.

45th Annual Meeting of the European-Society-for-Blood-and-Marrow-Transplantation (EBMT), Frankfurt, Germany, 24 - 27 March 2019, vol.54, pp.98-99

- XLIV. **CLINICAL FEATURES IN TURKISH CHILDREN WITH CHRONIC NON-BACTERIAL OSTEOMYELITIS**
AÇARI C., ÇOMAK E., ÇEKİÇ Ş., Turkucar S., Dundar H. A., Kilic S. Ş., AKMAN S., Unsal E.
Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), Madrid, Spain, 12 - 15 June 2019, vol.78, pp.1997-1998
- XLV. **Çocuk Endokrinoloji Kliniğinde Di George Sendromu ile Takip Edilen 11 Vakalık Seri**
DENKBOY ÖNGEN Y., EREN E., Özgecan D., TARIM Ö. F., KÖKSAL F. N., BOSTAN Ö. M., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
15. Uudağ Pediatri Kongresi, Turkey, 10 - 13 March 2019
- XLVI. **ADA2 EKSİKLİĞİNDE ADALİMUMAB İLE TEDAVİ EDİLEN SEREBRALİSKEMİK ATAKLAR.**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., ÇİÇEK F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
15. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 10 - 13 March 2019
- XLVII. **KRONİK GRANÜLOMATÖZ HASTALIK TANISI ALAN İKİ OLGU**
ÇİÇEK F., TURAN M., ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
15. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 10 - 13 March 2019
- XLVIII. **Coexistence of Lymphoproliferative Syndrome, Neurofibromatosis, Systemic Lupus Erythematosus and Hyper IgM Syndrome in a Patient with MSH6 Mutation**
ÇEKİÇ Ş., Karali Y., Kilic S. Ş.
Annual Meeting of the Clinical-Immunology-Society (CIS) / Immune Deficiency and Dysregulation North American Conference, Georgia, United States Of America, 4 - 07 April 2019
- XLIX. **Kronik Granüloamatöz Hastalık Tanılı Bir Olgu Sunumu**
KARALI Y., ÇİÇEK F., ÇEKİÇ Ş., ALTAY B., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
25. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 17 - 21 November 2018
- L. **Çocuklarda anti TNF- alfa kullanımına bağlı gelişen ilaç reaksiyonları**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., ÇİÇEK F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
25. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 17 - 21 November 2018
- LI. **Muckle Wells Sendromu Tanılı Hastalarının Oküler ve Odiyolojik Değerlendirilmesi**
ÇEKİÇ Ş., YALÇINBAYIR Ö., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
25. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 17 - 21 November 2018
- LII. **A TURKISH LRBA DEFICIENCY COHORT PROVIDING CLINICAL AND LABORATORY UTILITIES**
KIYKIM A., DURSUN E., NAIN E., ÇEKİÇ Ş., ÖĞÜLÜR İ., BAŞER D., KUTLUĞ Ş., KASAP N., ÇÖĞÜRLÜ M. T., GÜVEN A., et al.
The 18th Biennial Meeting of ESID, Lizbon, Portugal, 24 - 27 October 2018
- LIII. **LRBA eksikliğinde CTLA-4 analogunun (abatacept) lenfosit alt tipleri üzerine ex-vivo etkileri**
KIYKIM A., ÖĞÜLÜR İ., Dursun E., YILDIRAN A., UNCUOĞLU A., KELEŞ S., YILMAZ M., KÜTÜKÇÜLER N., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., AYDINER E., et al.
İmmünolojide Moleküller Sempozyumu, İzmir, Turkey, 18 - 21 October 2018
- LIV. **Evaluation of patients with leukocyte adhesion deficiency, single center experience**
ÇEKİÇ Ş., Kilic S. Ş.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Munich, Germany, 26 - 30 May 2018, vol.73, pp.456-457
- LV. **Vedolizumab treatment in patient with XLA, is it safe and efficient?**
ÇEKİÇ Ş., Ozgur T., Karali Y., Ozkan T., Kilic S. Ş.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Munich, Germany, 26 - 30 May 2018, pp.768-769
- LVI. **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, Greece, 26 - 28 April 2018, vol.280
- LVII. **EVALUATION OF CASES DIAGNOSED WITH CRMO; SINGLE CENTRE EXPERIENCE**
ÇEKİÇ Ş., Karali Y., Kilic S. Ş.
Congress of the European-League-Against-Rheumatism (EULAR), Amsterdam, Netherlands, 13 - 16 June 2018, pp.1666-1667

- LVIII. Muckle-Wells Sendromunda Merkezi Sinir Sistemi Görüntüleme Sonuçları**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
54. Türk Pediatri Kongresi, 6 - 09 May 2018
- LIX. Pulmoner Emboli ile Başvuran Antifosfolipid Antikor Sendromu Olgusunda Rituximab Tedavisi**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., YİĞİT G., SEZGİN EVİM M., BAYTAN B., MERAL GÜNEŞ A., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
54. Türk Pediatri Kongresi, 6 - 09 May 2018
- LX. The evaluation of malignancies in Turkish PID patients A multicenter study**
KÜTÜKÇÜLER N., KARACA N., AKSU G., AYTEKİN C., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
J Clin Immunology. April 2018, New York, United States Of America, 18 - 21 April 2018, vol.38, pp.409
- LXI. MSH6 Defekti: Nörofibromatozis, Sistemik Lupus Eritematozus Ve İmmün Yetmezlik Birlikteliği**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., Boztug K., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
ULUSLARARASI KATILIMLI 4. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, 11 - 14 April 2018
- LXII. LRBA Eksikliğini Diğer İmmün Yetmezliklerden Farklı Kılan Klinik ve Laboratuvar Özellikler**
KIYKIM A., DURSUN E., NAIN E., ESER ŞİMŞEK I., ÇÖĞÜRLÜ M. T., BAŞER D., KASAP N., KARA E. M., KUTLUĞ Ş., ÖĞÜLÜR İ., et al.
4. Uluslararası Katılımlı Klinik İmmünoloji Kongresi, Antalya, Turkey, 11 - 14 April 2018
- LXIII. Dirençli Jüvenil İdiyopatik İnflamatuvar Miyopatiye Yüksek Doz IVIG Kullanımı**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
ULUSLARARASI KATILIMLI 4. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, 11 - 14 April 2018
- LXIV. OMENN SENDROMLU YENİDOĞAN OLGU**
ÇAKIR S. Ç., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., DORUM B. A., ÖZKAN H., KÖKSAL F. N., İMAMOĞLU S.
Ulusal Neonatoloji Kongresi UNEKO 26, Cyprus (Kktc), 14 - 18 April 2018
- LXV. Yenidoğan döneminde tanı alan Omenn Sendromu olgusu**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., ÖZKAN H., KÖKSAL F. N., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
ULUSLARARASI KATILIMLI 4. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, 11 - 14 April 2018
- LXVI. CRMO tanılı olguların değerlendirilmesi tek merkez deneyimleri**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
ULUSLARARASI KATILIMLI 4. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, 11 - 14 April 2018
- LXVII. Nadir Bir İmmün Yetmezlik: Pürin Nükleozid Fosforilaz Eksikliği**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., AYDOĞDU F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
ULUSLARARASI KATILIMLI 4. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, 11 - 14 April 2018
- LXVIII. PULMONER EMBOLİ İLE BAŞVURAN ANTİFOSFOLİPİD ANTİKOR SENDROMU OLGUSUNDA RİTUXİMAB TEDAVİSİ**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., SEZGİN EVİM M., BAYTAN B., MERAL GÜNEŞ A., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
4. Çocuk Romatoloji Kongresi, Turkey, 4 - 07 April 2018
- LXIX. SİSTEMİK BAŞLANGIÇLI JÜVENİL İDİYOPATİK ARTRİT TANILI OLGULARINDEĞERLENDİRİLMESİ TEK MERKEZ DENEYİMLERİ**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., ŞİMŞEK Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
4. Çocuk Romatoloji Kongresi, Turkey, 4 - 07 April 2018
- LXX. CRMO TANILI OLGULARIN DEĞERLENDİRİLMESİ TEK MERKEZ DENEYİMLERİ**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
4. Çocuk Romatoloji Kongresi, Turkey, 4 - 07 April 2018
- LXXI. DİRENÇLİ JÜVENİL İDİYOPATİK İNFLAMATUAR MİYOPATİDE YÜKSEK DOZ IVIG KULLANIMI**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
4. Çocuk Romatoloji Kongresi, Turkey, 4 - 07 April 2018
- LXXII. ÇOCUKLUK ÇAĞI BEHÇET HASTALIĞININ NADİR BİR KOMPLİKASYONU İNTRAKARDİYAKTROMBÜS**
KARALI Y., ÇEKİÇ Ş., KIZILKAYA M. H., UYSAL F., SEZGİN EVİM M., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
4. Çocuk Romatoloji Kongresi, Turkey, 4 - 07 April 2018
- LXXIII. 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

LXXIV. Muckle-Wells Sendromunda Merkezi Sinir Sistemi Görüntüleme Sonuçları

ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

14. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 11 - 14 March 2018

LXXV. Türkiye’de Primer İmmün Yetmezliklerde Malignite Gelişimi Prevalansının Belirlenmesi ve Bu Hastaların Değerlendirilmesi Çok Merkezli Çalışma

ÇEKİÇ Ş., Aytekin C., METİN A., KARACA N., KARALI Y., DEMİRKAYA M., SEVİNİR B. B., KÜTÜKÇÜLER N., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

14. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 11 - 14 March 2018

LXXVI. Omenn Sendromlu Yenidoğan Olgu

Çakır S. Ç., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., DORUM B. A., ÖZKAN H., İMAMOĞLU S., KÖKSAL F. N.

14. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 11 - 14 March 2018

LXXVII. Çocukluk Çağı Primer Raynauld Fenomenine Retrospektif Bakış

TURAN E., ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

24. ULUSAL ALERJİ VE KLİNİK İMMÜNOLOJİ, Turkey, 18 - 22 November 2017

LXXVIII. Primer immün yetmezliklerde malinite gelişiminin araştırılması: iki merkezli çalışma

ÇEKİÇ Ş., Aytekin C., DEMİRKAYA M., SEVİNİR B. B., ASLAN M. T., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

24. ULUSAL ALERJİ VE KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 18 - 22 November 2017

LXXIX. LRBA gen mutasyonu saptanan iki kardeş: Olgu Sunumu

KARALI Y., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

24. ULUSAL ALERJİ VE KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 18 - 22 November 2017

LXXX. Yaygın Değişken İmmün Yetmezlik

ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KÖROĞLU K., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

24. ULUSAL ALERJİ VE KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 18 - 22 November 2017

LXXXI. Eye manifestations of patients with muckle-wells syndrome

ÇEKİÇ Ş., YALÇINBAYIR Ö., KILIÇ S. Ş.

Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology, Helsinki, Finland, 17 - 21 June 2017, vol.72, pp.163-164

LXXXII. Bone mineralisation defect in patients with hax-1 deficiency

Kilic S. Ş., ÇEKİÇ Ş.

Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology, Helsinki, Finland, 17 - 21 June 2017, vol.72, pp.165-166

LXXXIII. EYE MANIFESTATIONS OF PATIENTS WITH MUCKLE-WELLS SYNDROME

ÇEKİÇ Ş., Yalçınbayır Ö., Kilic S. Ş.

Annual European Congress of Rheumatology, Madrid, Spain, 14 - 17 June 2017, vol.76, pp.722

LXXXIV. CRMO ve İnflamatuar Miyozit Birlikteliği Bir Olgu Sunumu

ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., AYDEMİR F., DENKBOY ÖNGEN Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

13. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 12 - 15 March 2017

LXXXV. Miks Konnektif Doku Tanılı Hastada Disfajiye Neden Olan Vasküler Ring Anomalisi: Bir Olgu Sunumu

KARALI Y., ÇEKİÇ Ş., TURAN E., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

13. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 12 - 15 March 2017

LXXXVI. Çocukluk Çağında Primer Raynaud Fenomeni Tanılı Olguların Değerlendirilmesi

TURAN E., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

13. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 12 - 15 March 2017

LXXXVII. THE ZINC-FINGER-TRANSCRIPTION-FACTOR ZNF341 DEFICIENCY IN 3 SISTERS

Kilic S. Ş.

CIS Annual Meeting on Immune Deficiency and Dysregulation North American, Washington, United States Of America, 23 - 26 March 2017, vol.37, pp.222-223

LXXXVIII. WISKOTT-ALDRICH SYNDROME: AN INTERNATIONAL STUDY ANALYZING THE IMPACT OF TREATMENT DECISIONS ON FREQUENCY OF DISEASE-RELATED COMPLICATIONS AND PHYSICIAN-

PERCEIVED QUALITY OF LIFE

Glasmacher J. S., Bittner T. C., Ochs H. D., Aiuti A., Arkwright P., Balashov D. N., Behrends U., Berardi E., Bertoni E., Bondarenko A., et al.

CIS Annual Meeting on Immune Deficiency and Dysregulation North American, Washington, United States Of America, 23 - 26 March 2017, vol.37, pp.210-211

LXXXIX. AUTOSOMAL-RECESSIVE STAT-3-LIKEHYPER-IgE SYNDROME CAUSED BY A HOMOZYGOUS MUTATION IN A ZINC FINGER TRANSCRIPTION FACTOR

Kilic S. Ş., Hartberger J., Jakobs S. F., Fliegau M., Bulashevskaya A., Froebel P., Noeltner C., Glocker C., Klein A., Schaffer A., et al.

CIS Annual Meeting on Immune Deficiency and Dysregulation North American, Washington, United States Of America, 23 - 26 March 2017, vol.37, pp.232

XC. Wiskott-Aldrich Syndrome: A Retrospective Study on 575 Patients Analyzing the Impact of Splenectomy, Stem Cell Transplantation, or No Definitive Treatment on Frequency of Disease-Related Complications and Physician-Perceived Quality of Life

Glasmacher J. S., Bittner T. C., Ochs H. D., Aiuti A., Arkwright P. D., Balashov D., Behrends U., Belohradsky B. H., Bertoni E., Buchbinder D. K., et al.

58th Annual Meeting and Exposition of the American-Society-of-Hematology (ASH), California, United States Of America, 3 - 06 December 2016, vol.128

XCI. ECONOMIC BURDEN OF PRIMARY IMMUNODEFICIENCIES PID IN TURKEY

MALHAN B. S., İKİNCİOĞULLARI K. A., DOĞU E. F., TEZCAN F. İ., KÜTÜKÇÜLER N., REİSLİ İ., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ÇEKİÇ Ş., KARACA N.

17th Biennial meeting of the European Society for immunodeficiencies, 21 - 24 September 2016

XCII. Economic burden of Primary immunodeficiency in Turkey

MALHAN B. S., İKİNCİOĞULLARI K. A., DOĞU E. F., TEZCAN F. İ., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., REİSLİ İ., ÇEKİÇ Ş., GÜNER Ş. N., KÜTÜKÇÜLER N., KARACA N.

ISPOR 19th Annual European Congress, 29 October - 02 November 2016

XCIII. Türkiye de Primer İmmün Yetmezliğin Ekonomik Yükü

MALHAN B. S., TEZCAN F. İ., İKİNCİOĞULLARI K. A., DOĞU E. F., KÜTÜKÇÜLER N., REİSLİ İ., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ÇEKİÇ Ş., KARACA N.

XXIII. Ulusal Allerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 8 - 12 October 2016

XCIV. HAX 1 Mutasyonu Olan Olguların Pubertal Gelişim ve Gonadal Foksiyonlarının Değerlendirilmesi Endikasyon Dışı İlaç Kullanım Talep Formu

ÇEKİÇ Ş., SAĞLAM H., Görükmez O., YAKUT T., TARIM Ö. F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

23. ULUSAL ALERJİ VE KLİNİK İMMUNOLOJİ KONGRESİ, Turkey, 8 - 12 October 2016

XCIV. HAX-1 Mutasyonu Olan Hastalarda Pubertal Gelişimin Değerlendirilmesi

ÇEKİÇ Ş., SAĞLAM H., Görükmez O., TARIM Ö. F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

23. Ulusal Allerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 8 - 12 October 2016

XCVI. Humoral immün yetmezlikli hastalarda akciğerbulgularının değerlendirilmesi

KARALI Z., KARALI Y., ÇEKİÇ Ş., SAPAN N., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

23. Ulusal Allerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 8 - 12 October 2016

XCVII. DOCK8 eksikliği olan olguda cidofovir kullanımı

ÇEKİÇ Ş., ERDAL ALTUNYURT S. G., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

23. Ulusal Allerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 8 - 12 October 2016

XCVIII. Türkiye’xxde Primer İmmün Yetmezliğin Ekonomik Yükü

MALHAN B. S., İKİNCİOĞULLARI K. A., DOĞU E. F., TEZCAN F. İ., KÜTÜKÇÜLER N., REİSLİ İ., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ÖKSÜZ M. E., ÇEKİÇ Ş., GÜNER Ş. N., et al.

23. Ulusal Allerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 8 - 12 October 2016

XCIX. Economic burden of primary immunodeficiencies in Turkey

MALHAN B. S., doğu e., İKİNCİOĞULLARI K. A., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., kütükçüler n., REİSLİ İ., TEZCAN F. İ.

17th European Society for immunodeficiencies, 21 - 24 September 2016

C. GRANULOMATOUS SKIN LESION CAUSING NASAL SEPTUM PERFORATION NBS

ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

ESID, 21 September 2016

- CI. **Delayed puberty and gonadal failure in patients with HAX 1 mutation**
ÇEKİÇ Ş., saglam H., tarim o., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
ICI, 21 August 2016, vol.46, pp.1-1274
- CII. **Activation induced cytidine deaminase (AID) expression in human B-cell precursors is essential for central B-cell tolerance**
Cantaert T., Schickel J. -, Bannock J., Ng Y. -, Massad C., Oe T., Wu R., Lavoie A., Walter J., Notarangelo L., et al.
International Congress of Immunology (ICI), Melbourne, Australia, 21 - 26 August 2016, vol.46, pp.303
- CIII. **Delayed puberty and gonadal failure in patients with HAX 1 mutation**
ÇEKİÇ Ş., Saglam H., Tarim O., Kilic S. Ş.
International Congress of Immunology (ICI), Melbourne, Australia, 21 - 26 August 2016, vol.46, pp.139
- CIV. **HOW TO DIAGNOSE AND PREVENT THE EPISODES OF PFAPA SYNDROME**
Gunes M., ÇEKİÇ Ş., Kilic S. Ş.
Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), London, Canada, 8 - 11 June 2016, vol.75, pp.274
- CV. **How To Diagnose and Prevent The Episodes of PFAPA Syndrome**
gunes m., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
EULAR, 08 June 2016
- CVI. **Muckle-Wells Sendromunda Merkezi Sinir Sistemi Görüntüleme Sonuçları**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
3. Çocuk Romatoloji Kongresi, Turkey, 21 - 24 April 2016
- CVII. **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
- CVIII. **JDM'e Bağlı Ciddi Deri Lezyonlarının Tedavisinde İvig Kullanımı**
ÇEKİÇ Ş., TANAL I., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
3. Çocuk Romatoloji Kongresi, Turkey, 21 - 24 April 2016
- CIX. **Çocukluk Çağı Primer Raynaud Olgularının Retrospektif Değerlendirilmesi**
TURAN E., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
3. Çocuk Romatoloji Kongresi, Turkey, 21 - 24 April 2016
- CX. **Ağır kombine immün yetmezlik tanısı alan olguların klinik ve immünolojik özelliklerinin değerlendirilmesi**
KARATAŞOĞLU Ö., DOĞU E. F., HASKALOĞLU Ş., BAL A. S., ÇİPE F., AYTEKİN C., REİSLİ İ., ATAÇ H., YÜKSEK M., YILDIRAN A., et al.
2. KLİNİK İMMÜLOJİ KONGRESİ, Turkey, 31 March - 03 April 2016
- CXI. **Konjenital nötropeni hastaların incelenmesi ve HAX1 mutasyonu saptanan bir ailenin taranması**
Çok merkezli çalışma
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., Hafızoğlu D., ÇEKİÇ Ş., Görükmez O., TÜRE M., Filiz S., Çipe F., AYDOĞMUŞ Ç., YAKUT T.
2.Klinik immunoloji kongresi, Turkey, 31 March - 03 April 2016
- CXII. **Ağır kombine immün yetmezlik tanısı alan olguların klinik ve immünolojik özelliklerinde değerlendirilmesi**
KARATAŞOĞLU Ö., DOĞU E. F., HASKOLOĞLU Z. Ş., Bal S. K., ÇİPE F., AYTEKİN C., REİSLİ İ., ARTAÇ H., YÜKSEK M., YILDIRAN A., et al.
2.KLİNİK İMMÜNOLOJİ ONGRESİ, Antalya, Turkey, 31 March - 03 April 2016
- CXIII. **Konjenital Nötropeni Hastaların İncelenmesi ve HAX1 Mutasyonu Saptanan Bir Ailenin Taranması: Çok Merkezli Çalışma**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., Hafızoğlu D., ÇEKİÇ Ş., Görükmez O., Türe M., Filiz S., ÇİPE F., Aydoğmuş Ç., YAKUT T.
12. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 13 - 16 March 2016
- CXIV. **A large family having Muckle Wells Syndrome**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ÇEKİÇ Ş.
ISSAID, 30 September - 03 October 2015, vol.13, pp.31

- CXV. **Serum mannose binding level and gene polymorphism in Down syndrome**
Kilic S. Ş., BUDAK F.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology, Barcelona, Spain, 6 - 10 June 2015, vol.70, pp.563-564
- CXVI. **Jüvenil idiyopatik artrit tanılı hastalarda alerjik hastalık sıklığının araştırılması**
ÇEKİÇ Ş., POYRAZ EFE H., İrioğlu F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
10. Ulusal Çocuk Alerji ve Astım Kongresi, Turkey, 16 - 19 April 2015
- CXVII. **Çocukluk Çağında Anti TNF Alfa Kullanımı**
ÇEKİÇ Ş., HAMİTOĞLU Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
11. Uludağ Pedatri Kış Kongresi, Turkey, 15 - 18 March 2015
- CXVIII. **Yenidoğan döneminde heofagositik lenfositosis gelişen Griscelli Sendromu olgusu**
ÇEKİÇ Ş., CEYLAN DEMİRBAŞ B., TÜRKMEN H., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
1 Klinik İmmünoloji Kongres, Turkey, 9 - 12 April 2015
- CXIX. **Melkersson Rosenthal Sendromu: Olgu Sunumu**
ÇEKİÇ Ş., ERTEN Ö., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
11. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 15 March 2015 - 18 March 2016
- CXX. **Primer antikor yetersizlik hastalarında moleküler tanı**
Şişko S., HATIRNAZ NG Ö., ÇINAR S., Barış S., Barlan I., HASKOLOĞLU Z. Ş., CAMCIOĞLU Y., Kardelen A. D., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ÖZDEMİR Ö., et al.
6. DETAE günleri: DETAE'nin 70. yaşında hastalık ve sağlığa bakış, İstanbul, Turkey, 24 - 25 November 2014, pp.28
- CXXI. **Lise Öğrencilerinde Ailesel Akdeniz Ateşi**
PEHLİVAN S., ÖZDEMİR A., AKANSEL N., YILDIZ H., PEHLİVAN Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Uludağ Ü.4. Bilgilendirme ve Ar-Ge Günleri, Turkey, 11 - 13 November 2014
- CXXII. **İNFLAMATUAR BARSAK HASTALIĞI BULUNAN X'xxE BAĞLI AGAMAGLOBULİNEMİ TANILI HASTADA İNFLİKSİMAB KULLANIMI**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
21. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 25 - 29 October 2014
- CXXIII. **Recurrent Aphthous Stomatitis in Childhood**
Kilic S. Ş., Uner G.
16th Biennial Meeting of the European-Society-for-Immunodeficiencies, Prague, Czech Republic, 29 October - 01 November 2014, vol.34
- CXXIV. **The Extended Clinical Phenotype of 58 Patients with Dock8 Deficiency**
Engelhardt K. R., Gertz E. M., Schaeffer A. A., Keles S., Sigmund E. C., Ceja R., Sassi A., Graham L., Masaad M. J., Mellouli F., et al.
16th Biennial Meeting of the European-Society-for-Immunodeficiencies, Prague, Czech Republic, 29 October - 01 November 2014, vol.34
- CXXV. **PRESENTATIONS AND CLINICAL OUTCOMES OF PATIENTS DIAGNOSED WITH PFAPA**
Kilic S. Ş., Hafizoglu D.
15th Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), Paris, France, 11 - 14 June 2014, vol.73, pp.588
- CXXVI. **Two novel mutations of BTK gene in Turkish patients diagnosed with X Linked Agammaglobulinemia**
Şişko S., ÇINAR S., Barış S., Barlan I., HASKOLOĞLU Z. Ş., CAMCIOĞLU Y., Kardelen A. D., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ÖZDEMİR Ö., DENİZ G., et al.
2nd International Molecular Immunology and Immunogenetics Congress (MIMIC-II), 27 - 30 April 2014, pp.66
- CXXVII. **Komplike Raynaud Sendromunda İloprost Kullanımı**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Romatolojide Son 2 yıl Kongresi, Turkey, 10 - 13 April 2014
- CXXVIII. **Juvenil Dermatomyozit Tanısıyla Takipli Olguların Klinik Özellikleri**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Romatolojide son 2 yıl Kongresi, Turkey, 10 - 13 April 2014
- CXXIX. **Nadir Bir Kombine İmmün Yetmezlik MHC Class II eksikliği**
ÇEKİÇ Ş., Hafizoğlu D., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

20. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 2 - 06 November 2013

CXXX. Yaygın Değişken İmmün Yetmezlikte Oksidatif Stres

TANIR BAŞARANOĞLU S., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

22. Ulusal İmmünoloji Kongresi, Turkey, 27 - 30 April 2013

CXXXI. Akselere Fazda Tanı Alan Chediak Higashi Sendromlu Bir Olgu

Hafizoğlu D., ÇEKİÇ Ş., ASLAN M. T., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

9. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Turkey, 17 - 20 March 2013

CXXXII. İzole Merkezi Sinir Sistemi Tutulumu (Akselere Faz) Olan Griscelli Sendromlu Bir Olgu Sunumu

Hafizoğlu D., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

19. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Turkey, 7 - 11 November 2012

CXXXIII. DOCK8 deficiency and diagnostic guidelines for hyper-IgE syndromes

Engelhardt K., Gertz E., Keles S., Schaeffer A., Ceja R., Sassi A., Graham L., Massaad M., Mellouli F., Benmustapha I., et al.

31st Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Geneva, Switzerland, 16 - 20 June 2012, vol.67, pp.163-164

CXXXIV. SEVERE DISSEMINATED MYCOBACTERIAL INFECTION IN A BOY WITH A NOVEL MUTATION LEADING TO IFN-Gamma R2 DEFICIENCY

van de Vosse E., Kilic S. Ş., de Paus R. A., van Wengen A., Celebi S., Meziane B., Hafizoglu D., van Dissel J. T.

15th Biennial Meeting European-Society-for-Immunodeficiency (ESID), Florence, Italy, 3 - 06 October 2012, vol.32, pp.85

CXXXV. DOCK8 DEFICIENCY AND A DIAGNOSTIC SCORE TO DIFFERENTIATE IT FROM OTHER HYPER-IGE SYNDROMES

Engelhardt K. R., Gertz E. M., Keles S., Schaeffer A. A., Ceja R., Sassi A., Massaad M. J., Mellouli F., Benmustapha I., Khemiri M., et al.

15th Biennial Meeting European-Society-for-Immunodeficiency (ESID), Florence, Italy, 3 - 06 October 2012, vol.32, pp.332-333

CXXXVI. CLINICAL PRESENTATION AND LONG-TERM OUTCOME OF DOCK8 DEFICIENCY - A SURVEY OF 134 PATIENTS

Albert M., Aydin S., Su H., Chatila T., Alsum Z., Heinz V., Al-Herz W., Keles S., Picard C., Gathmann B., et al.

15th Biennial Meeting of the European-Society-for-Primary-Immunodeficiency (ESID), Florence, Italy, 3 - 06 October 2012, vol.32, pp.3

CXXXVII. Clinical Presentation, Long-Term Outcome and Therapeutic Management of DOCK8 Deficiency-an International Survey of 125 Patients

Albert M. H., Aydin S., Alsum Z., Chatila T., Su H., Heinz V., Al-Herz W., KELEŞ S., Picard C., Kilic S. Ş., et al.

Annual Meeting of the Clinical-Immunology-Society (CIS)/North American Conference on Primary Immune Deficiency Diseases, Illinois, United States Of America, 17 - 20 May 2012, vol.32, pp.359

CXXXVIII. THE ROLE OF MANNOSE-BINDING LECTIN GENE POLYMORPHISM IN THE PROGRESSION OF CHRONIC HEPATITIS B INFECTION IN CHILDREN

ERDEMİR G., ÖZKAN T. M., ÖZGÜR T., BUDAK F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

44th European Society for Paediatric Gastroenterology, Hepatology, and Nutrition Annual Meeting, SORRENTO, Italy, 25 - 28 May 2011, vol.52, pp.96

CXXXIX. ÇOCUKLUK ÇAĞI KRONİK HEPATİT B ENFEKSİYONUNDA MANNOZ BAĞLAYAN LEKTİN GEN POLİMORFİZMİNİN ROLÜ

GÜLİN E., ÖZKAN T. M., ÖZGÜR T., BUDAK F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

7. ULUDAĞ PEDIATRİ KIŞ KONGRESİ, Turkey, 6 - 09 March 2011

CXL. Çocukluk Çağı Kronik Hepatit Enfeksiyonunda Mannoz Bağlayan Lektin Gen Polimorfizminin Rolü

ERDEMİR G., ÖZKAN T. M., ÖZGÜR T., BUDAK F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

7. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Bursa, Turkey, 6 - 02 March 2011

CXLI. Differences in Ig Replacement Therapy Dosing in Patients with Common Variable Immunodeficiency in Europe: Results from the ESID Database

Gathmann B., Mahlaoui N., Warnatz K., Kuijpers T. W., Kilic S. Ş., Thon V., Arkwright P. D., Kumararatne D., Exley A.,

Borte M., et al.

National Annual Scientific Meeting of the American-Academy-of-Allergy-Asthma-and-Immunology (AAAAI), San-Francisco, Costa Rica, 18 - 22 March 2011, vol.127

- CXLII. **Differences in Clinical Outcome in Patients with Common Variable Immunodeficiency Treated with Ig Replacement Therapy: Results from the ESID Database**
Kindle G., Warnatz K., Paschenko O., Kumararatne D., Kilic S. Ş., Thon V., Witte T., Helbert M., Kuijpers T. W., Exley A., et al.
American-Academy-of-Allergy-Asthma-and-Immunology Annual Meeting, San-Francisco, Costa Rica, 18 - 22 March 2011, vol.127
- CXLIII. **Functional subsets of human primary antibody deficiencies as revealed by multiplexed phenotyping of in vitro activated B-cells**
Hennig C., Ilginus C., Skokowa J., Marodi L., Szaflarska A., Kilic S. Ş., Baumann U., Welte K., Hansen G.
29th Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), London, Canada, 5 - 09 June 2010, vol.65, pp.116-117
- CXLIV. **Pulmonary Evaluation of Humoral Immunodeficiencies**
Basaranoglu S. T., Karali Z., Kilic S. Ş.
39th Annual Meeting of the Scandinavian-Society-for-Immunology/Baltic-Immunological-Society Meeting, Tallinn, Estonia, 2 - 05 June 2010, vol.71, pp.543
- CXLV. **New Genetic Deficiencies Predisposing to Mendelian Susceptibility to Mycobacterial Disease: Cellular and Molecular Characterization of TYK2-Deficiency**
Kreins A. Y., Boisson-Dupuis S., Kilic S. Ş., Minegishi Y., Grant A., Abel L., Casanova J.
1st North American Primary Immune Deficiency National Conference, Pennsylvania, United States Of America, 20 - 23 May 2010, vol.135, pp.285-286
- CXLVI. **Mutations in the signal transducer and activator of transcription 3 (STAT3) and diagnostic guidelines for the Hyper-IgE Syndrome**
Woellner C., Gertz M. E., Schaffer A. A., Lagos M., Perro M., Glocker E., Pietrogrande M. C., Cossu F., Franco J. L., Matamoros N., et al.
United Kingdom Primary Immunodeficiency Network Immunology Forum, Bath, United Kingdom, 26 - 27 November 2009, vol.160, pp.4
- CXLVII. **KONJENİTAL HİPOTİROİDİLİ HASTALARDA İMMÜN FONKSİYONLARIN DEĞERLENDİRİLMESİ**
EREN E., PAPATYA ÇAKIR E. D., SAĞLAM H., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., TARIM Ö. F.
6. ULUDAĞ PEDIATRİ KİŞ KONGRESİ, Bursa, Turkey, 7 - 10 March 2010
- CXLVIII. **Cytokine responses and CD40L expression on lymphocytes of patients with CVID and sIgAD**
Kilic S. Ş., Kamber K., Kezer M., Kezer E.
13th European-Soc-for-Immunodeficiencies/10th Int-Patient-Org-for-Primary-Immunodeficiencies/8th Int-Nursing-Group-for-Immunodeficiencies Meeting, Hertogenbosch, Netherlands, 16 - 19 October 2008, vol.154, pp.180-181
- CXLIX. **Diagnostic criteria for the hyper IgE recurrent infection syndrome/Job's syndrome/STAT3 deficiency**
Woellner C., Gertz E. M., Schaeffer A. A., Lagos M., Perro M., Pietrogrande M. C., Cossu F., Franco J. L., Matamoros N., Pietrucha B., et al.
13th European-Soc-for-Immunodeficiencies/10th Int-Patient-Org-for-Primary-Immunodeficiencies/8th Int-Nursing-Group-for-Immunodeficiencies Meeting, Hertogenbosch, Netherlands, 16 - 19 October 2008, vol.154, pp.154-155
- CL. **A new form of osteoclast poor osteopetrosis due to mutations in RANK gene**
Guerrini M., Sobacchi C., Cassani B., Abinun M., Kilic S. Ş., Pangrazio A., Moratto D., Mazzolari E., Smith C. J., Orchard P., et al.
13th European-Soc-for-Immunodeficiencies/10th Int-Patient-Org-for-Primary-Immunodeficiencies/8th Int-Nursing-Group-for-Immunodeficiencies Meeting, Hertogenbosch, Netherlands, 16 - 19 October 2008, vol.154, pp.11
- CLI. **Use of complementary and alternative medicine in children with humoral immune deficiency**

Kilic S. Ş., Kezer E., Kezer M.

13th European-Soc-for-Immunodeficiencies/10th Int-Patient-Org-for-Primary-Immunodeficiencies/8th Int-Nursing-Group-for-Immunodeficiencies Meeting, Hertogenbosch, Netherlands, 16 - 19 October 2008, vol.154, pp.142

CLII. A new gene involved in the pathogenesis of LAD III

Etzioni A., Mori A., Yarali N., Kilic S. Ş., BAYHAN G. İ., Alon R.

13th European-Soc-for-Immunodeficiencies/10th Int-Patient-Org-for-Primary-Immunodeficiencies/8th Int-Nursing-Group-for-Immunodeficiencies Meeting, Hertogenbosch, Netherlands, 16 - 19 October 2008, vol.154, pp.208

CLIII. Relative role of CD3 chains in human T cell development

Regueiro J. R., Recio M. J., Kilic S. Ş., Moreno-Pelayo M. A., Guardo A. C., Sanal O., Allende L., Mencía A., Modamio-Hoybjor S., Perez-Flores V., et al.

Annual Meeting of the American-Association-of-Immunologists, Massachusetts, United States Of America, 12 - 16 May 2006, vol.176

CLIV. Pulmonary abscess due to Aspergillus spp. in patients with chronic granulomatous disease.

Kilic S. Ş.

5th Annual Meeting of the Federation-of-Clinical-Immunology-Society, Massachusetts, United States Of America, 12 - 16 May 2005, vol.115

CLV. The frequency and effects of vitamin A deficiency in common variable immunodeficiency patients.

KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

5th Annual Meeting of the Federation-of-Clinical-Immunology-Societies, Massachusetts, United States Of America, 12 - 16 May 2005, vol.115

CLVI. Cardiac thrombus in Omenn syndrome.

Kilic S. Ş.

5th Annual Meeting of the Federation-of-Clinical-Immunology-Society, Massachusetts, United States Of America, 12 - 16 May 2005, vol.115

CLVII. Selective Ig A Deficiency in Childs with their Clinical Features Comparing to HLA Locus Sensitivity

KILIÇ G., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., BUDAK F., AYDOĞDU H., SUN H. İ., GÖRAL G.

16th International Immunologia Congress, Antalya, Turkey, 9 - 13 May 2001

CLVIII. The frequency of Mannose Binding Protein gene mutations in Turkish patients with different infections and healthy individuals

ÖZBAŞ GERÇEKER F., TEZCAN F. İ., BERKEL İ., ÖZCAN A., ÖZKARA Ş., ERSOY F., SANAL Ö., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., METİN A., ÖZGÜÇ M.

European Society of Human Genetics, Cenevre, Switzerland, 29 May - 01 June 1999, vol.7, pp.586

CLIX. Mannoza bağlayıcı protein gen mutasyonlarının sağlıklı Türk populasyonunda ve çeşitli hastalık gruplarında frekanslarının belirlenmesi

ÖZBAŞ GERÇEKER F., TEZCAN F. İ., BERKEL İ., ÖZCAN A., ÖZKARA Ş., ERSOY F., SANAL Ö., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., METİN A., ÖZGÜÇ M.

15. Ulusal İmmünoloji Kongresi, Turkey, 13 - 16 November 1998

Supported Projects

KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., BALABAN ADIM Ş., KÖSE H., ÇEKİÇ Ş., ŞİMŞEK A., KIZMAZ M. A., BOZKURT T., BUDAK F., Project Supported by Higher Education Institutions, Juvenil Dermatomiyozi ve Juvenil Sklerodermalı Tanılı Çocuk Hastalarda M1 ve M2 Makrofaj Polarizasyonunun Araştırılması, 2023 - Continues

UZ YILDIRIM E., PİRİM D., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ÇEKİÇ Ş., Project Supported by Higher Education Institutions, Yaygın Değişken İmmün Yetmezlik hastalarında NF-KB1 ve NF-KB2 tüm gen dizi varyantlarının saptanması ve biyoinformatik yöntemlerle analizleri, 2020 - Continues

Kılıç Gültekin S. Ş., TÜBİTAK Project, Primer İmmün Disregülasyon Hastalıklarında T ve B Hücre Reseptör Repertuarının Araştırılması, 2021 - 2024

KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ERMAN B., Project Supported by Higher Education Institutions, Pediatrik Behçet ve PFAPA sendromlu hastalarda netozis ve nötrofil fonksiyonlarının araştırılması, 2022 - 2023

Kılıç Gültekin S. Ş., Köse H., Erman B., Project Supported by Higher Education Institutions, Pediatrik Behçet ve PFAPA Sendromlu Hastalarda Netozis ve Nötrofil Fonksiyonlarının Araştırılması, 2022 - 2023

BUDAK ŞENER F., BOZKURT T., KIZMAZ M. A., KÖSE H., PAYASLIOĞLU A. M., KARADAĞ M., AKALIN E. H., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., Project Supported by Higher Education Institutions, ADA2 enzim düzeyleri ve aktivitesinin COVID19 enfeksiyon şiddeti üzerindeki etkisi, 2021 - 2023

KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., KÖSE H., ÇEKİÇ Ş., BUDAK F., ÖZTÜRK F., SARICAOĞLU H., Project Supported by Higher Education Institutions, Juvenil Skleroderma Tanılı Çocuk Hastalarda İnterferon Gen Ekspresyonu ve Hastalık Aktivasyon İlişkisinin Araştırılması, 2021 - 2023

Activities in Scientific Journals

FRONTIERS IN IMMUNOLOGY, Assistant Editor/Section Editor, 2022 - Continues

Scientific Refereeing

CLINICAL RHEUMATOLOGY, SCI Journal, October 2021

ALLERGY, SCI Journal, October 2021

ALLERGY, SCI Journal, July 2021

Metrics

Publication: 363

Citation (WoS): 6256

Citation (Scopus): 7107

H-Index (WoS): 40

H-Index (Scopus): 44

Awards

Köse H., Şimşek A., Kızmaç M. A., Bozkurt T., Öztürk F., Budak F., Sarıcaoğlu H., Kılıç Gültekin S. Ş., En İyi Sözlü Bildiri Birincilik Ödülü, Juvenil Skleroderma Tanılı Çocuk Hastalarda İnterferon Gen Ekspresyonu ve Hastalık Aktivasyon İlişkisinin Araştırılması, Bursa Uludağ Üniversitesi Çocuk İmmunoloji Ve Romatoloji Bilim Dalı, March 2023

Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş., Sevinir B. B., OUTSTANDING RESEARCH AND ABSTRACT PRESENTATION, European Academy Of Allergy And Clinical Immunology, October 2019

Çekiç Ş., Özgür T., Özkan T. M., Kılıç Gültekin S. Ş., European Academy of Allergy and Clinical Immunology Poster Prize, European Academy Of Allergy And Clinical Immunology (Eaaci), June 2018

Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş., Primer İmmün Yetmezliklerde Malinite Gelişiminin Araştırılması: İki Merkezli Çalışma, 24. Ulusal Alerji Ve Klinik İmmünoloji Kongresi, October 2017

Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş., Konjenital Nötropenili Hastaların İncelenmesi Ve HAX1 Mutasyonu Saptanan Bir Ailenin Taranması Çok Merkezli Çalışma, 12. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, March 2016

Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş., Muckle Wells Sendromlu bir ailenin incelenmesi, 22. Ulusal Alerji Ve Klinik İmmünoloji Kongresi, October 2015

Visual Activities

Non Academic Experience

Royal Free Hospital

Gümüşhane merkez sağlık ocağı