

Prof. Dr. SARA ŞEBNEM KILIÇ GÜLTEKİN

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 295 504 18](tel:+9029550418)

E-posta: sebnemkl@uludag.edu.tr

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

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ScholarID: W7Z-YToAAAAJ

ORCID: 0000-0001-8571-2581

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

ScopusID: 34975059200

Yoksis Araştırmacı ID: 19898

Eğitim Bilgileri

Tıpta Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1997 - 1999

Tıpta Uzmanlık, Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 1991 - 1996

Lisans, Fırat Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 1984 - 1990

Lisans, Fırat Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Tip Pr., Türkiye 1984 - 1990

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri

Akademik Unvanlar / Görevler

Prof. Dr., Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2005 - Devam Ediyor

Doç. Dr., Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2000 - 2005

Yrd. Doç. Dr., Bursa Uludağ Üniversitesi, TIP FAKÜLTESİ, DAHİLİ TIP BİLİMLERİ, 2000 - 2000

Verdiği Dersler

T hücre immün yetmezlikleri, Lisans, 2022 - 2023

T hücre immün yetmezlikleri, Lisans, 2021 - 2022

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

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

- arthritis for Turkey: a national survey study**
Sözeri B., Şahin N., Açıroğlu C., Avar Aydin P. O., Baba O., Bağlan E., Bakkaloğlu S., Bakırıcı S., Bilginer Y., Bozkaya B. Y., et al.
Pediatric Rheumatology, cilt.22, sa.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., Saricaoglu H., Kilic S. S.
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, cilt.33, ss.273-281, 2024 (SCI-Expanded)
- V. Cases with the H syndrome presenting with skin and bone findings.**
Kose H., Baskaya M. D., Kilic S. S.
The Australasian journal of dermatology, 2024 (SCI-Expanded)
- VI. Neurological involvement in patients with primary immunodeficiency.**
Kose H., Karali Z., Bodur M., Cekic S., Kilic S. S.
Allergologia et immunopathologia, cilt.52, sa.1, ss.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., Haskoglu Z. S., Akay Haci I., Tunakan Daligic C., Karabiber E., et al.
The Journal of allergy and clinical immunology, cilt.152, sa.6, ss.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, cilt.43, sa.8, ss.1882-1890, 2023 (SCI-Expanded)
- IX. Women in primary immunodeficiencies**
Kılıç Gültekin S. S.
FRONTIERS IN IMMUNOLOGY, cilt.14, sa.1268595, ss.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., ÇEKİC S., KILIÇ GÜLTEKİN S. S.
CLINICAL AND EXPERIMENTAL ALLERGY, sa.10, ss.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. S., Tezcan I., Cagdas D.
Journal of clinical immunology, cilt.43, sa.6, ss.1250-1258, 2023 (SCI-Expanded)
- XII. Defective Treg generation and increased type 3 immune response in leukocyte adhesion deficiency 1.**
Erdem S., Haskoglu S., Haliloglu Y., Celikzencir H., Arik E., Keskin O., Eltan S. B., Yucel E., Canatan H., Avcilar H., et al.
Clinical immunology (Orlando, Fla.), cilt.253, ss.109691, 2023 (SCI-Expanded)
- XIII. Neurocognitive functions and immunological findings in DiGeorge syndrome**
KARALI Z., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. S.
CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.250, ss.83-84, 2023 (SCI-Expanded)
- XIV. T-cell/histiocyte-rich large B-cell lymphoma in a patient with a novel frameshift MSH6 mutation.**
Cekic S., Aydin F., Karali Y., Sevinir B. B., Canoz O., Boztug K., Unal E., Kilic S. S.
Pediatric blood & cancer, cilt.70, sa.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.), cilt.379, sa.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, cilt.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., Kilbaş G., Yener G. O., Köse H., Öztürk K., et al.
Expert opinion on biological therapy, cilt.23, sa.12, ss.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., Kılıç S. Ş., Kose H., Chavoshzadeh Z., Mahdaviani S. A., Momen T., et al.
Clinical immunology (Orlando, Fla.), cilt.244, ss.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, cilt.219, sa.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, cilt.77, sa.10, ss.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, cilt.209, sa.1, ss.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, cilt.81, ss.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, cilt.42, sa.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, cilt.42, sa.SUPPL 1, 2022 (SCI-Expanded)
- XXV. **Can Ikaros mutation lead to intellectual disability?**
Kose H., Kilic S. Ş.
Scandinavian journal of immunology, cilt.95, sa.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, cilt.65, sa.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, cilt.148, sa.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, cilt.41, sa.8, ss.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, cilt.41, sa.8, ss.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 Aytekin E., Esenboga S., Cekic S., Kilic S. S., Keskin O., et al.
Clinical and experimental immunology, cilt.206, sa.1, ss.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., ÇEKİC S., Turkucar S., Dundar H. A., Kilic S. S., AKMAN S., MAKAY B., ÜNSAL S. E.
ARCHIVES OF RHEUMATOLOGY, cilt.36, sa.3, ss.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., KÜTÜKÜLER N., Topyildiz E., Ozen A., BARIŞ S., Karakoc-Aydiner E., Kilic S. S., et al.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.41, ss.1339-1351, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXIII. **Rituximab Therapy for Recalcitrant Idiopathic Sclerosing Orbital Inflammation.**
Yazici B., ÇEKİC S., YALÇINKAYA Ü., Kilic S. S.
Ophthalmic plastic and reconstructive surgery, cilt.37, sa.3, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXIV. **Infliximab therapy in an infant with Netherton syndrome.**
Cicek F., Cekic S., Kilic S. S.
Pediatric dermatology, cilt.38, sa.3, ss.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, cilt.41, sa.4, ss.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, cilt.37, sa.4, ss.236-240, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXVII. **The assessment of brain evoked potentials in patients with CAPS**
ÇEKİC S., Demir A. B., Kilic S. S.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.41, 2021 (SCI-Expanded)
- XXXVIII. **The evaluation of radiosensitivity in patients with STAT3 deficiency**
ÇEKİC 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, cilt.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, cilt.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, cilt.37, sa.1, ss.56-62, 2021 (SCI-Expanded)
- XLI. **Hematopoietic Stem Cell Transplantation Positively Affects the Natural History of Cancer in**

- Nijmegen Breakage Syndrome.**
Wolska-Kusnierz B., Pastorcza 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, cilt.27, sa.2, ss.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, cilt.61, sa.10, ss.1377-1387, 2020 (SCI-Expanded)
- XLIII. The evaluation of malignancies in Turkish primary immunodeficiency patients; a multicenter study.**
ÇEKİC 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, cilt.31, sa.5, ss.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, cilt.145, sa.6, ss.1664-1682, 2020 (SCI-Expanded)
- XLV. Three different faces of TACI mutations.**
ÇEKİC Ş., Cicek F., Karali Y., Gorukmez O., EREN E., Kilic S. Ş.
Scandinavian journal of immunology, cilt.91, sa.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, cilt.145, sa.5, ss.1452-1463, 2020 (SCI-Expanded)
- XLVII. Cancer Tendency in a Patient with ZNF341 Deficiency.**
ÇEKİC 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, cilt.40, sa.3, ss.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, cilt.37, sa.1, ss.227-236, 2020 (SCI-Expanded)
- XLIX. Ocular Involvement in Muckle-Wells Syndrome**
ÇEKİC Ş., YALÇINBAYIR Ö., Kilic S. Ş.
OCULAR IMMUNOLOGY AND INFLAMMATION, cilt.28, sa.1, ss.70-78, 2020 (SCI-Expanded)
- L. QUALITY OF LIFE ASSESSMENT IN PATIENTS WHO RECEIVES SCIG AND IVIG**
ÇEKİC 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, sa.6, 2019 (SCI-Expanded)
- LII. Vedolizumab treatment in a patient with X-linked agammaglobulinemia, is it safe and efficient?**
ÇEKİC Ş., ÖZGÜR T., Karali Y., Ozkan T., Kilic S. Ş.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.61, sa.6, ss.937-940, 2019 (SCI-Expanded)
- LIII. Abatacept as a Long-Term Targeted Therapy for LRBA Deficiency.**
Kiykım A., Özen A. O., Özen A. O., Özen A. O., Çekiç Ş., Özen A. O., Özen A. O., Özen A. O., Özen A. O., et al.
The journal of allergy and clinical immunology. In practice, cilt.7, sa.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. \$., Betterle C.
 Clinical immunology (Orlando, Fla.), cilt.194, ss.60-66, 2018 (SCI-Expanded)
- LV. ZNF341 controls STAT3 expression and thereby immunocompetence.**
 Frey-Jakobs S., Hartberger J. M., Fliegauf M., Bossen C., Wehmeyer M. L., Neubauer J. C., Bulashevska A., Proietti M., Froebel P., Noeltner C., et al.
 Science immunology, cilt.3, sa.24, 2018 (SCI-Expanded)
- LVI. The evaluation of malignancies in Turkish PID patients; A multicenter study**
 ÇEKİÇ \$., Aytekin C., Metin A., KARACA N., Demirkaya M., Sevinir B., KÜTÜKÇÜLER N., Kilic S. \$.
 JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.38, sa.3, ss.409-410, 2018 (SCI-Expanded)
- LVII. Dual Cancer in a Patient with ZNF341 Deficiency**
 Kilic S. \$., ÇEKİÇ \$., Grimbacher B.
 JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.38, sa.3, ss.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, cilt.141, sa.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., Bulashevska A., et al.
 INFLAMMATORY BOWEL DISEASES, cilt.23, sa.12, ss.2109-2120, 2017 (SCI-Expanded)
- LX. Delayed Puberty and Gonadal Failure in Patients with HAX1 Mutation**
 ÇEKİÇ \$., SAĞLAM H., Gorukmez O., Yakut T., Tarim Ö. F., Kilic S. \$.
 JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.37, sa.6, ss.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 \$., Kilic S. \$.
 Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, cilt.59, sa.6, ss.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. \$., Erdemli H. K., Alacam H.
 CARDIOVASCULAR JOURNAL OF AFRICA, cilt.28, sa.3, ss.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, cilt.126, sa.11, ss.4289-4302, 2016 (SCI-Expanded)
- LXIV. ECONOMIC BURDEN OF PRIMARY IMMUNODEFICIENCY (PID) IN TURKEY**
 Malhan S., Ikinciogullari A., Dogu F., Kilic S. \$., Kutukculer N., Reisli I., Tezcan I., Guner N. S., ÇEKİÇ \$., Karaca N., et al.
 VALUE IN HEALTH, cilt.19, sa.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. \$., Patiroglu T., Akar H., et al.
 Haematologica, cilt.101, sa.10, ss.1180-1189, 2016 (SCI-Expanded)
- LXVI. CNS Manifestations of Patients with Muckle-Wells Syndrome**
 Kilic S. \$., ÇEKİÇ \$., Arostegui J.
 ARTHRITIS & RHEUMATOLOGY, cilt.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, cilt.48, sa.9, ss.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, cilt.213, sa.8, ss.1589-1608, 2016 (SCI-Expanded)
- LXIX. **Massive ascites in a canakinumab resistant case with MVA leading to bone marrow transplantation.** ERDÖL Ş., ÇEKİÇ Ş., Kilic S. C., SAĞLAM H., Kilic S. Ş. Rheumatology international, cilt.36, sa.7, ss.1011-3, 2016 (SCI-Expanded)
- 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, cilt.138, sa.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, cilt.127, sa.25, ss.3154-64, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXII. **Whole-exome sequencing to analyze population structure, parental inbreeding, and familial linkage** Belkadi A., Pedergnana 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, cilt.113, sa.24, ss.6713-6718, 2016 (SCI-Expanded)
- LXXIII. **Iloprost treatment in pediatric patients with complicated Raynaud's phenomenon.** ÇEKİÇ Ş., Kilic S. Ş. Lupus, cilt.25, sa.5, ss.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, cilt.38, sa.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, cilt.43, sa.5, ss.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, cilt.136, sa.4, ss.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., Mahdaviani S. A., Ailal F., et al. The Journal of experimental medicine, cilt.212, sa.10, ss.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., Glockner C., Saghafi S., Pourpak Z., Ceja R., Sassi A., et al. JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.136, sa.2, ss.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, cilt.35, sa.6, ss.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, cilt.74, ss.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, cilt.21, sa.2, ss.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, cilt.264, sa.1, ss.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., Aytekin C., Kumar A., Porras O., Kainulainen L., Kostyuchenko L., Genel F., Kutukculer N., KARACA N., et al.
JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, cilt.35, sa.2, ss.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, cilt.35, sa.1, ss.80-83, 2015 (SCI-Expanded)
- LXXXV. **The European Society for Immunodeficiencies (ESID) registry 2014**
 Grimbacher B.
CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, cilt.178, ss.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, cilt.176, sa.3, ss.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, cilt.133, sa.4, ss.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, cilt.133, sa.1, ss.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, cilt.132, sa.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, cilt.14, ss.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, cilt.33, sa.1, ss.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, cilt.65, sa.6, ss.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, cilt.161, sa.5, ss.950-954, 2012 (SCI-Expanded)

- XCIV. A patient with tyrosine kinase 2 deficiency without hyper-IgE syndrome.**
 Kilic S. S., Hacimustafaoglu M. K., Boisson-Dupuis S., Kreins A. Y., Grant A. V., Abel L., Casanova J. The Journal of pediatrics, cilt.160, sa.6, ss.1055-7, 2012 (SCI-Expanded)
- XCV. 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. S., Atkinson T. P., et al. MYCOSES, cilt.55, ss.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. S., CANITEZ Y., ORAL H. B. European cytokine network, cilt.23, sa.2, ss.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, cilt.119, sa.17, ss.3997-4008, 2012 (SCI-Expanded)
- XCVIII. Chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy in common variable immunodeficiency.**
 Ozdemir O., OKAN M. S., Kilic S. S. Pediatric neurology, cilt.46, sa.4, ss.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. S., Celebi S., ORAL H. B., BUDAK F. Journal of perinatology : official journal of the California Perinatal Association, cilt.32, sa.3, ss.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. S., Kindle G. CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, cilt.167, sa.3, ss.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, cilt.48, sa.8, ss.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, cilt.208, sa.8, ss.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. S., AKSU G., Debre M., Rieux-Lauca F., et al. PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, cilt.108, sa.28, ss.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.), cilt.139, sa.1, ss.6-11, 2011 (SCI-Expanded)
- CV. Effect of amino acid substitutions in the human IFN- γ R2 on IFN- γ responsiveness.**
 de Paus R. A., Kilic S. S., van Dissel J. T., van de Vosse E. Genes and immunity, cilt.12, sa.2, ss.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. \$.
Journal of investigational allergology & clinical immunology, cilt.21, sa.6, ss.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. \$.
Journal of investigational allergology & clinical immunology, cilt.21, sa.5, ss.389-93, 2011 (SCI-Expanded)
- CVIII. Leukocytoclastic vasculitis in patients with severe congenital neutropenia.**
Kilic S. \$., Mustafayeva S., Ipek K., BALABAN ADIM \$.
Journal of tropical pediatrics, cilt.56, sa.5, ss.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. \$., et al.
ENDOCRINE JOURNAL, cilt.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. \$., Ben-Arush M., Etzioni A., Rowe J. M.
Bone marrow transplantation, cilt.45, sa.2, ss.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, cilt.125, sa.2, 2010 (SCI-Expanded)
- CXII. Transfusion-Associated Graft-Versus-Host Disease in Severe Combined Immunodeficiency**
Kilic S. \$., Kavurt S., Adim \$.
JOURNAL OF INVESTIGATIONAL ALLERGOLOGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, sa.2, ss.153-156, 2010 (SCI-Expanded)
- CXIII. Toll-like receptor-9 gene polymorphism in common variable immunodeficiency.**
Tanir S., Karkucak M., Yakut T., Kilic S. \$.
Journal of investigational allergology & clinical immunology, cilt.20, sa.3, ss.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. \$., Pandolfi F., Plebani A., Frezza D.
Journal of immunology (Baltimore, Md. : 1950), cilt.183, sa.12, ss.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. \$.
Guncel Pediatri, cilt.7, sa.3, ss.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, cilt.462, sa.7272, ss.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. \$.
Guncel Pediatri, cilt.7, sa.2, ss.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. \$., Weis J., Nascimento A., et al.
Brain : a journal of neurology, cilt.132, sa.Pt 10, ss.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. \$., Rosenthal-Allieri

- M. A., Ben-Dor S., Mory A., et al.
Blood, cilt.114, sa.11, ss.2344-53, 2009 (SCI-Expanded)
- CXX. **The European internet-based patient and research database for primary immunodeficiencies: results 2006-2008**
Gathmann B., Grimbacher B., Beaute J., Dudoit Y., Mahlaoui N., Fischer A., Knerr V., Kindle G.
CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, cilt.157, ss.3-11, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXI. **Humoral immunodeficiency in congenital insensitivity to pain with anhidrosis.**
Kilic S. Ş., Ozturk R., Sarisozen B., Rothier A., Baets J., Timmerman V.
Neurogenetics, cilt.10, sa.2, ss.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, cilt.27, ss.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, cilt.29, sa.1, ss.117-22, 2009 (SCI-Expanded)
- CXXIV. **Hematopoietic stem cell transplantation in a CD3 gamma-deficient infant with inflammatory bowel disease.**
Oezguler T. T., Asal G. T., Cetinkaya D., Orhan D., Kilic S. Ş., Usta Y., Oezen H., Tezcan I.
Pediatric transplantation, cilt.12, sa.8, ss.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, cilt.112, sa.6, ss.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, cilt.83, sa.1, ss.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, cilt.146, sa.3, ss.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, cilt.157, sa.2, ss.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, cilt.204, sa.7, ss.1571-82, 2007 (SCI-Expanded)
- CXXX. **Schimke immunoosseous 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, cilt.28, sa.3, ss.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), cilt.178, sa.4, ss.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., Simpore J., Gisladottir B. K., Francavilla R., Zhelezova G., Kilic S. Ş., Crawford M., et al.

- Annals of human genetics, cilt.70, sa.Pt 6, ss.946-50, 2006 (SCI-Expanded)
- CXXXIII. **Case 1: A small girl with a bird-like face.**
Kilic S. §.
Acta paediatrica (Oslo, Norway : 1992), cilt.95, sa.11, ss.1505-8, 2006 (SCI-Expanded)
- CXXXIV. **Interferon-alpha treatment of molluscum contagiosum in a patient with hyperimmunoglobulin E syndrome.**
Kilic S. §., Kilicbay F.
Pediatrics, cilt.117, sa.6, 2006 (SCI-Expanded)
- CXXXV. **FISH investigation of 22q11.2 deletion in patients with immunodeficiency and/or cardiac abnormalities.**
Yakut T., Kilic S. §., Cil E., Yapici E., Egeli Ü.
Pediatric surgery international, cilt.22, sa.4, ss.380-3, 2006 (SCI-Expanded)
- CXXXVI. **Cardiac thrombus in Omenn syndrome.**
Kilic S. §., Cil E., Meral A., Villa A.
Pediatric cardiology, cilt.26, sa.5, ss.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. §., Metin A., Tezcan I.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.47, sa.3, ss.239-46, 2005 (SCI-Expanded)
- CXXXVIII. **Association of migraine-like headaches with Schimke immuno-osseous dysplasia.**
Kilic S. §., 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, cilt.135, sa.2, ss.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. §.
Journal of tropical pediatrics, cilt.51, sa.3, ss.194-5, 2005 (SCI-Expanded)
- CXL. **Vitamin a deficiency in patients with common variable immunodeficiency.**
Kilic S. §., Kezer E., Ilcol Y., Yakut T., Aydin S., Ulus I.
Journal of clinical immunology, cilt.25, sa.3, ss.275-80, 2005 (SCI-Expanded)
- CXLI. **To the editor**
Morini F., Pacilli M.
JOURNAL OF PEDIATRIC SURGERY, cilt.39, sa.8, ss.1301, 2004 (SCI-Expanded)
- CXLII. **To the editor - Reply**
Kilic S. §.
JOURNAL OF PEDIATRIC SURGERY, cilt.39, sa.8, ss.1301-1302, 2004 (SCI-Expanded)
- CXLIII. **Pulmonary involvement in a patient with dyskeratosis congenita.**
Kilic S. §., Kose H., Ozturk H.
Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, cilt.45, sa.6, ss.740-2, 2003 (SCI-Expanded)
- CXLIV. **Esophageal atresia and tracheo-esophageal fistula in a patient with DiGeorge syndrome.**
Kilic S. §., Gurpinar A. N., Yakut T., Egeli Ü., Dogruyol H.
Journal of pediatric surgery, cilt.38, sa.8, 2003 (SCI-Expanded)
- CXLV. **Immunoglobulin subclasses and HLA alleles in immunoglobulin A deficiency.**
Kilic S. §., Oral H. B., Budak F., Aydoğdu H., Yavaşcaoğlu B., Göral G.
Indian journal of pediatrics, cilt.70, sa.5, ss.389-92, 2003 (SCI-Expanded)
- CXLVI. **Osteochondritis dissecans in a patient with hyperimmunoglobulin E syndrome.**
Kiliç S. §., Sanal O., Tezcan I., Ersoy F.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.44, sa.4, ss.357-9, 2002 (SCI-Expanded)
- CXLVII. **Osteochondritis dissecans in a patient with hyperimmunoglobulin E syndrome**
Kilic S. §., Sanal O., Tezcan I., Ersoy F.
TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, cilt.44, sa.4, ss.357-359, 2002 (SCI-Expanded)

- CXLVIII. **Was it a case of Takayasu arteritis? Author's reply**
 Kilic S. \$.
ANNALS OF THE RHEUMATIC DISEASES, cilt.61, sa.7, ss.669, 2002 (SCI-Expanded)
- CXLI. **Takayasu arteritis**
 Kilic S. \$., Bostan O., Cil E.
ANNALS OF THE RHEUMATIC DISEASES, cilt.61, sa.1, ss.92-93, 2002 (SCI-Expanded)
- CL. **Takayasu arteritis.**
 Sebnem Kilic S. \$., Bostan Ö. M., Cil E.
Annals of the rheumatic diseases, cilt.61, sa.1, ss.92-3, 2002 (SCI-Expanded)
- CLI. **Common variable immunodeficiency in a patient with neurofibromatosis.**
 Kilic S. \$., Tezcan I., Sanal O., Ersoy F.
Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, cilt.43, sa.6, ss.691-3, 2001 (SCI-Expanded)
- CLII. **Henoch-Schonlein purpura in Wiskott-Aldrich syndrome**
 Duzova A., Topaloglu R., Sanal O., Kilic S. \$., Mazza C., Besbas N., Bakkaloglu A.
PEDIATRIC NEPHROLOGY, cilt.16, sa.6, ss.500-502, 2001 (SCI-Expanded)
- CLIII. **Low dose cyclosporin A treatment in generalized pustular psoriasis.**
 Kilic S. \$., Hacimustafaoglu M. K., Celebi S., Karadeniz A., Ildirim I.
Pediatric dermatology, cilt.18, sa.3, ss.246-8, 2001 (SCI-Expanded)
- CLIV. **Transient hypogammaglobulinemia of infancy: clinical and immunologic features of 40 new cases.**
 Kilic S. \$., Tezcan I., Sanal O., Metin A., Ersoy F.
Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, cilt.42, sa.6, ss.647-50, 2000 (SCI-Expanded)
- CLV. **Dermatomyositis-like syndrome in a patient with X-linked agammaglobulinemia**
 KILIÇ GÜLTEKİN S. \$., Ersoy F., Sanal O., Tezcan I.
Turkish Journal of Immunology, cilt.4, sa.1, ss.25-27, 1999 (SCI-Expanded)
- CLVI. **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. \$., Metin A., Cetin M., Akun R., Oner C., Tuncer A.
BONE MARROW TRANSPLANTATION, cilt.24, sa.8, ss.931-933, 1999 (SCI-Expanded)
- CLVII. **Psoriasis in a patient with neurofibromatosis.**
 Celebi S., Kilic S. \$., Okan M.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.41, sa.4, ss.545-9, 1999 (SCI-Expanded)
- CLVIII. **Alopecia universalis in a patient with common variable immunodeficiency**
 Kilic S. \$., Ersoy F., Sanal O., Turkbay D., Tezcan I.
PEDIATRIC DERMATOLOGY, cilt.16, sa.4, ss.305-307, 1999 (SCI-Expanded)
- CLIX. **Allogeneic bone marrow transplantation for children with severe combined immunodeficiency (SCID).**
 Tezcan I., Ersoy F., Sanal O., Uckan D., Kilic S. \$., Cetin M., Tuncer A., Berkel A.
BONE MARROW TRANSPLANTATION, cilt.23, 1999 (SCI-Expanded)
- CLX. **Serum prolactin in neonatal seizures.**
 Kilic S. \$., Tarim Ö. F., Eralp O.
Pediatrics international : official journal of the Japan Pediatric Society, cilt.41, sa.1, ss.61-4, 1999 (SCI-Expanded)
- CLXI. **Systemic candidiasis with acute Epstein-Barr virus infection.**
 Hacimustafaoglu M. K., Ener B., Tarim Ö. F., Kilic S. \$., Tanritanir A., Ildirim I.
Acta paediatrica (Oslo, Norway : 1992), cilt.86, sa.11, ss.1267-70, 1997 (SCI-Expanded)

Düger Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Psychiatric Comorbidities in Children with Primary Immunodeficiency: A Randomized-Controlled Study**
 KÖSE H., ERAY ÇAMLI \$., TURAN S., KILIÇ GÜLTEKİN S. \$.

- Türkiye Klinikleri Pediyatri Dergisi, cilt.32, 2023 (Scopus)
- II. **Mevalonic Aciduria Presenting with Recurrent Perianal Fistulas**
Köse H., Çekici Ş., Temel Ş. G., Özemri Sağ Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.
Türkiye Klinikleri Journal of Case Reports, cilt.30, sa.2, ss.136-141, 2022 (Hakemli Dergi)
- III. **Nadir Görülen Bir Primer İmmün Yetersizlik: Ligaz 4 Sendromu**
KARALI Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Klinik Tıp Pediatri, 2021 (Hakemli Dergi)
- IV. **Romatolojik Hastalıkların Doğuştan Kusurları**
KARALI Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Klinik tıp pediatri, cilt.-1, 2021 (Hakemli Dergi)
- V. **Evaluation of pulmonary findings in patients with humoral immunodeficiency**
Karali Z., Karali Y., ÇEKİCİ Ş., YAZICI Z., CANITEZ Y., SAPAN N., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
TÜRK PEDIATRI ARSIVI-TURKISH ARCHIVES OF PEDIATRICS, cilt.55, sa.2, ss.174-183, 2020 (ESCI)
- VI. **Evaluation of pulmonary findings in patients with humoral immune deficiency**
karalı z., KARALI Y., ÇEKİCİ Ş., CANITEZ Y., YAZICI Z., SAPAN N., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Türk Pediatri Arşivi, 2020 (ESCI)
- VII. **Sıklık Nötropeni ve Konjenital Nötropeni(Kostmann Hastalığı)**
KILIÇBAY F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
GUNCEL PEDIATRI, sa.2, ss.64-68, 2020 (ESCI)
- VIII. **Evaluation of Patients with Systemic onset Juvenile Idiopathic Arthritis**
ÇEKİCİ Ş., Karali Y., Kılıç S. Ş.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, sa.2, ss.279-289, 2019 (ESCI)
- IX. **Sistemik başlangıçlı juvenil idiyopatik artrit tanılı olguların değerlendirilmesi**
ÇEKİCİ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, cilt.17, ss.279-289, 2019 (Scopus)
- X. **Retrospective view of primary Raynaud's phenomenon in childhood.**
Turan E., Kılıç S. Ş.
Reumatologia clinica, cilt.15, sa.6, 2019 (Scopus)
- XI. **Sendromik Özelliklerle İlişkili Kombine İmmün Yetmezlikler**
ÇEKİCİ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
turkiye klinikleri, cilt.10, sa.2, ss.104-114, 2017 (Hakemli Dergi)
- XII. **TNFRSF11A RANK Gen Mutasyonu Saptanan Bir Ailede Prenatal Tanı Bir Olgu Sunumu**
KARKUCAK M., HAFIZOĞLU D., ÖZEMRİ SAĞ Ş., TANIR BAŞARANOĞLU S., GÖRÜKMİZ O., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.,
GÜLTEN E. T., YAKUT T., KİMYA Y., GÜL D.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, cilt.12, sa.2, ss.123-126, 2014 (Scopus)
- XIII. **Hyperimmunglobulin M Syndrome**
Gülcan Ü., ÇEKİCİ Ş., Gültekin Sara K.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, cilt.12, sa.2, ss.81-87, 2014 (ESCI)
- XIV. **Besin Allerjileri**
ÇEKİCİ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Klinik Tıp Pediatri, 2014 (Hakemli Dergi)
- XV. **Ülkemizde kronik granülomatöz 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 i., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., REİSLİ İ.,
PATIROĞLU T., YILDIRAN A., et al.
ASTIM ALLERJİ IMMUNOLOJİ, cilt.11, sa.3, ss.153-161, 2013 (Hakemli Dergi)
- 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 IMMUNOLOJİ, cilt.11, sa.3, ss.153-161, 2013 (ESCI)

- XVII. PRİMER İMMÜN YETMEZLİKLİ HASTALARDA İNTRAVENÖZ İMMÜNOGLOBÜLİN TEDAVİSİNİN KASFONKSİYONLARI ÜZERİNE ETKİSİ
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., AKOVA B., Özhan G.
Spor Hekimliği Dergisi, cilt.47, sa.1, ss.19-27, 2012 (Hakemli Dergi)
- 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, cilt.7, sa.3, ss.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, cilt.7, sa.2, ss.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 (Hakemli Dergi)
- 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 (Hakemli Dergi)
- XXII. Chediak-Higashi Syndrome
Karal Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
GUNCEL PEDIATRI-JOURNAL OF CURRENT PEDIATRICS, cilt.5, sa.3, ss.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, cilt.18, sa.1, ss.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, cilt.18, sa.1, ss.15-17, 2007 (ESCI)
- XXV. Omenn's syndrome
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
International Pediatrics, cilt.18, sa.1, ss.41-42, 2003 (Scopus)
- XXVI. Leukocyte adhesion deficiency in a case presenting as septic arthritis
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
International Pediatrics, cilt.17, sa.2, ss.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, cilt.16, sa.2, ss.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, cilt.16, sa.3, ss.155-157, 2001 (Scopus)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. Multidisipliner yaklaşımışlarla immunoglobulin tedavisi rehberi 2023
Kılıç Gültekin S. Ş. (Editör)
Bulut Yayınları, Ankara, 2023
- II. Primer İmmün Yetmezliklerde Tedavi
KARALI Z., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
İzmir Behçet Uz Çocuk Hastanesi Pediatri, Behzat Özkan, Editör, Ankara Nobel, ss.578-582, 2022
- III. Epstein-Barr Virüsüne Karşı İmmünite Nasıl Gelişiyor? Epstein-Barr VIRüs Biyolojisi ve İnsan

Kanserleri İlişkisi

Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.

Primer İmmün Yetmezlik ve Malignite, Ayşe Metin, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, ss.1-9, 2021

IV. Epstein-Barr Virüsüne Karşı İmmünite Nasıl Gelişiyor? Epstein-Barr VIRüs Biyolojisi ve İnsan Kanserleri İlişkisi

ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

Primer İmmün Yetmezlik ve Malignite, Ayşe Metin, Editör, Türkiye Klinikleri, ss.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.

30 Soruda Primer İmmün Yetersizlikler, Yıldız CAMCIOĞLU, Gunnur DENİZ, Selim BADUR, Editör, Selen Medya, İstanbul, ss.227-245, 2020

VII. Periyodik Ateşte Ne Zaman İmmün Yetmezlik Düşünelim?

Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.

otoinflamatuar Hastalıklar, Erbil Ünsal, Balahan Makay, Editör, Türkiye Klinikleri Yayınevi, Ankara, ss.96-102, 2020

VIII. SKIG Kullanım İlkeleri Nelerdir? SKIG Dozu ve Sıklığı Nasıl Belirlenmelidir?

Kılıç Gültekin S. Ş.

Primer İmmün Yetmezliklerde İmmünoglobulin Replasman Tedavisi: Güncel Durum Raporu 2019, Ahmet Özen, Elif Aydiner, Editör, BULUŞ Tasarım ve Matbaacılık Hizmetleri, Ankara, ss.45-47, 2019

IX. Kazanılmış ve ikincil immün yetmezlik hastalıkları ve AIDS

Kılıç Gültekin S. Ş.

Hematologlar için Immunoloji, Tevfik Akoğlu, Editör, Galenos, İstanbul, ss.119-125, 2017

X. Lokomotor sistem muayenesi

Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.

Cocuklarda Öykü Alma ve Fizik Muayene, Ergün Çil, Özlem Mehtap Bostan, Erdal Eren, Editör, Nobel Tıp Kitapevi, İstanbul, ss.203-221, 2016

XI. Takayasu arteritis

Kılıç Gültekin S. Ş.

Recent advances in pediatrics, Sara Sebnem KILIC, Editör, Jaypee Brothers Medical Publishers, New Delhi,, New Delhi, ss.338-354, 2004

XII. DiGeorge syndrome.

KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

Recent Advances in Pediatrics, , Editör, Jaypee Brothers Medical Publishers, New Delhi, ss.355-363, 2004

XIII. Recurrent respiratory tract infection.

KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

Recent Advances in Pediatrics, , Editör, Jaypee Brothers Medical Publishers, New Delhi, ss.1-18, 2004

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

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 Aralık 2023

II. Immunological and neurocognitive functions in DiGeorge syndrome

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

EAACI congress, 12 Aralık 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,
Almanya, 9 - 11 Haziran 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,
Almanya, 9 - 11 Haziran 2023
- V. Monitoring of immunoglobulin treatment compliance of patients with an inborn error of immunity during the pandemic
KARALI Y., KARALI Z., ÇEKİC Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
BSACI Congress, 24 Ekim 2023
- VI. INTERFERON SIGNALIZATION IN CHILDREN WITH JUVENILE SCLERODERMA
KÖSE H., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Pres 2023, Rotterdam, Hollanda, 28 Eylül 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, Türkiye, 1 - 04 Mayıs 2023
- VIII. Juvenil Skleroderma Tanılı Çocuk Hastalarda Interferon 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 PediatriKİ Kongresi, Bursa, Türkiye, 12 - 15 Mart 2023
- IX. İmmün Disregülasyon Bulguları Olan Primer İmmün Yetmezlikli Hastalarının Özellikleri
Köse H., Kılıç Gültekin S. Ş.
8. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Antalya, Türkiye, 26 - 29 Ekim 2022, cilt.1, sa.1, ss.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 Ekim 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, Türkiye, 20 - 22 Ekim 2022
- XII. Recombinase activating gene defects, phenotypic diversity: Two centers' experience from Turkey
Şadırvan Oğuzkaya Y. H., Çekiç Ş., Yorğun Altunbaş M., Karali Z., Aydiner E., Özen A. O., Barış S., Kılıç Gültekin S. Ş.
20th Biennial Meeting 2022, Gothenburg, İsveç, 12 Ekim 2022
- XIII. Neurocognitive evaluation of patients with dígeorge syndrome
Karali Z., Karali Y., Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş.
ESID 20th Biennial Meeting 2022, Gothenburg, İsveç, 12 Ekim 2022
- XIV. Neurological Involvement in Primary Immunodeficiencies
Kılıç Gültekin S. Ş., Köse H., Karali Z., Çekiç Ş.
20th ESID Biennial Meeting 2022, Gothenburg, İsveç, 12 Ekim 2022
- XV. Can Ikaros mutation lead to intellectual disability?
Köse H., Kılıç Gültekin S. Ş.
ESID 1st PID Care in development School, Zagreb, Hırvatistan, 15 - 17 Ekim 2022, ss.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 İstanbul, Türkiye, October 13-15, 2022., İstanbul, Türkiye, 13 - 15 Ekim 2022,
cilt.20, sa.3, ss.98
- XVII. Neurological Involvement in Primary Immunodeficiencies
Kılıç Gültekin S. Ş., Köse H.
ESID 20th Biennial Meeting 2022 - Gothenburg, Sweden, Gothenburg, İsveç, 12 - 16 Ekim 2022, cilt.1, sa.1, ss.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, Amerika Birleşik Devletleri, 31 Mart 2022
- XIX. **Compliance with follow-up and adherence to Immunoglobulin 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, Amerika Birleşik Devletleri, 31 Mart 2022
- XX. **THE FIRST 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, Polonya, 10 Haziran 2021, cilt.76, sa.110, ss.479
- XXI. **autoimmunity and inflammation in patients with PID"**
KÖSE H., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
eaaaci 2021, Krakow, Polonya, 10 Temmuz - 12 Aralık 2021, cilt.76, sa.110, ss.558, Krakow, Polonya, 16 Aralık 2021, cilt.76, sa.110, ss.558
- XXII. **Kronik inflamatuar 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 Ekim 2021
- XXIII. **Primer immün yetmezlikte nörolojik tutulumlar**
KÖSE H., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
15. Uluslararası Katılımlı ÇOCUK ALERJİ VE ASTIM KONGRESİ, Türkiye, 30 Ekim 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, Türkiye, 06 Ekim 2021
- XXV. **The evaluation of radiosensitivity in patients with STAT3 deficiency**
Çekiciş Ş., Huriyet H., Hortoglu M. B., Barış S., Metin A., Özgen A. O., Aydiner 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 Nisan 2021
- XXVI. **Juvenil Üveitler: 3. Basamak Deneyimi**
TİĞRAK S. N., ÇEKİÇ Ş., UÇAN GÜNDÜZ G., YALÇINBAYIR Ö., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
17. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 13 Mart 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 Nisan 2021
- XXVIII. **Juvenil İdiopatik Artrit Tanılı Olguların Değerlendirilmesi**
AYDEMİR F., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
17. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 13 Mart 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, Türkiye, 31 Ekim 2020
- XXX. **İmmün disregülasyon 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, Türkiye, 31 Ekim 2020

- XXXI. **Immunological evaluation of the patients with CAPS**
Cekic S., Klicic S. S.
European-Academy-of-Allergology-and-Clinical-Immunology Digital Congress (EAACI), London, Kanada, 6 - 08 Haziran 2020, cilt.75, ss.424
- XXXII. **Evaluation of a patient with IKAROS gene deficiency**
Cekic S., Klicic S. S.
European-Academy-of-Allergology-and-Clinical-Immunology Digital Congress (EAACI), London, Kanada, 6 - 08 Haziran 2020, cilt.75, ss.425
- XXXIII. **TOFACITINIB TREATMENT IN RECALCITRANT JDM PATIENTS**
Cekic S., Karali Y., Cicek F., Klicic S. S.
Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), ELECTR NETWORK, 03 Haziran 2020, ss.822-823
- XXXIV. **Nötropeninin Eşlik Ettiği MDA5 Eksikliği: Olgu Sunumu**
İREZ S., ÇİÇEK F., ÇEKİÇ S., KILIÇ GÜLTEKİN S. S.
16. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 8 - 11 Mart 2020
- XXXV. **TACI Mutasyonu Olan Hastaların Değerlendirilmesi**
ÇEKİÇ S., ÇİÇEK F., KARALI Y., ELMAS E., görükmez o., TEMEL S. G., KILIÇ GÜLTEKİN S. S.
16. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 8 - 11 Mart 2020
- XXXVI. **SKLERODERMA TANILI OLGULARIN DEĞERLENDİRİLMESİTEK MERKEZ DENEYİMİ**
ÇEKİÇ S., ÇİÇEK F., Ovçiyeva L., ÖNDEŞ T., KILIÇ GÜLTEKİN S. S.
16. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 8 - 11 Mart 2020
- XXXVII. **Primer İmmünyetmezliklerde Radyasyon Duyarlılığının Araştırılması**
ÇEKİÇ S., hüriyet h., Hortoglu M. B., Abakay C. D., ÇAVAŞ T., KILIÇ GÜLTEKİN S. S.
16. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 8 - 11 Mart 2020
- XXXVIII. **HOMOZİGOT TACI MUTASYONU OLAN İKİ VAKA TACI MUTASYONU,MİKROSEFALİ VE GELİŞME GERİLİĞİ NEDENİ OLABİLİR Mİ?**
ÇİÇEK F., ÇEKİÇ S., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. S.
15. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 10 - 13 Mart 2019
- XXXIX. **Cerebral ischemic attacks in ADA2 deficiency treated with adalimumab**
Kilic S. S., Cekic S., Karali Y.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Lisbon, Portekiz, 1 - 05 Haziran 2019, ss.828
- XL. **LRBA deficiency in three patients, single center experience**
ÇEKİÇ S., Karali Y., Kilic S. S.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Lisbon, Portekiz, 1 - 05 Haziran 2019, ss.825
- XLI. **Two cases with homozygous TACI mutation; could TACI mutation be a cause of microcephaly and growth retardation?**
Kilic S. S., Cicek F., ÇEKİÇ S., Karali Y.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Lisbon, Portekiz, 1 - 05 Haziran 2019, ss.825-826
- XLII. **Autoimmune and inflammatory diseases in primary immune deficiencies**
ÇEKİÇ S., Karali Y., Kilic S. S.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Lisbon, Portekiz, 1 - 05 Haziran 2019, ss.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, Almanya, 24 - 27 Mart 2019, cilt.54, ss.98-99
- XLIV. **CLINICAL FEATURES IN TURKISH CHILDREN WITH CHRONIC NON-BACTERIAL OSTEOMYELITIS**

- AÇARI C., ÇOMAK E., ÇEKİC Ş., Turkucar S., Dundar H. A., Kılıc S. Ş., AKMAN S., Unsal E.
Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), Madrid, İspanya, 12 - 15 Haziran 2019, cilt.78, ss.1997-1998
- XLV. **Çocuk Endokrinoloji Kliniğinde Di George Sendromu ile Takip Eidlen 11 Vakalık Seri**
DENKBOY ÖNGEN Y., EREN E., Özgecan D., TARIM Ö. F., KÖKSAL F. N., BOSTAN Ö. M., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
15. Uludağ Pediatri Kongresi, Türkiye, 10 - 13 Mart 2019
- XLVI. **ADA2 EKSİKLİĞİNDE ADALIMUMAB İLE TEDAVİ EDİLEN SEREBRALİSKEMİK ATAKLAR.**
ÇEKİC Ş., KARALI Y., ÇİÇEK F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
15. Uludağ Pediatri Kongresi, Türkiye, 10 - 13 Mart 2019
- XLVII. **KRONİK GRANÜLOMATÖZ HASTALIK TANISI ALAN İKİ OLGU**
ÇİÇEK F., TURAN M., ÇEKİC Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
15. Uludağ Pediatri Kongresi, Türkiye, 10 - 13 Mart 2019
- XLVIII. **Coexistence of Lymphoproliferative Syndrome, Neurofibromatosis, Systemic Lupus Erythematosus and Hyper IgM Syndrome in a Patient with MSH6 Mutation**
ÇEKİC Ş., Karali Y., Kılıc S. Ş.
Annual Meeting of the Clinical-Immunology-Society (CIS) / Immune Deficiency and Dysregulation North American Conference, Georgia, Amerika Birleşik Devletleri, 4 - 07 Nisan 2019
- XLIX. **Kronik Granülatotz Hastalık Ta nılı Bir Olgı Sunumu**
KARALI Y., ÇİÇEK F., ÇEKİC Ş., ALTAY B., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
25. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2018
- L. **Çocuklarda anti TNF- alfa kullanımına bağlı gelişen ilaç reaksiyonları**
ÇEKİC Ş., KARALI Y., ÇİÇEK F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
25. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2018
- LI. **Muckle Wells Sendromu Ta nılı Hastalarının Oküler ve Odiyolojik Değerlendirilmesi**
ÇEKİC Ş., YALÇINBAYIR Ö., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
25. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Türkiye, 17 - 21 Kasım 2018
- LII. **A TURKISH LRBA DEFICIENCY COHORT PROVIDING CLINICAL AND LABORATORY UTILITIES**
KIYKIM A., DURSUN E., NAİN E., ÇEKİC Ş., ÖĞÜLÜR İ., BAŞER D., KUTLUĞ Ş., KASAP N., ÇÖĞÜRLÜ M. T., GÜVEN A., et al.
The 18th Biennial Meeting of ESID, Lizbon, Portekiz, 24 - 27 Ekim 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., KÜTÜKÜLER N., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., AYDINER E., et al.
İmmünolojide Moleküller Sempozyumu, İzmir, Türkiye, 18 - 21 Ekim 2018
- LIV. **Evaluation of patients with leukocyte adhesion deficiency, single center experience**
ÇEKİC Ş., Kılıc S. Ş.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Munich, Almanya, 26 - 30 Mayıs 2018, cilt.73, ss.456-457
- LV. **Vedolizumab treatment in patient with XLA, is it safe and efficient?**
ÇEKİC Ş., Ozgur T., Karali Y., Ozkan T., Kılıc S. Ş.
Congress of the European-Academy-of-Allergy-and-Clinical-Immunology (EAACI), Munich, Almanya, 26 - 30 Mayıs 2018, ss.768-769
- LVI. **Lysinuric protein intolerance and HOIP deficiency in a boy: SLCA7A and RNF31 gene disruptions**
Aliyeva L., ERDÖL Ş., Gorukmez O., Turkgenc B., GÜRKAN H., Yaralı Y., Baytan B., SAĞLAM H., Kılıc S. Ş., TEMEL Ş. G.
European Biotechnology Congress, Athens, Yunanistan, 26 - 28 Nisan 2018, cilt.280
- LVII. **EVALUATION OF CASES DIAGNOSED WITH CRMO; SINGLE CENTRE EXPERIENCE**
ÇEKİC Ş., Karali Y., Kılıc S. Ş.
Congress of the European-League-Against-Rheumatism (EULAR), Amsterdam, Hollanda, 13 - 16 Haziran 2018, ss.1666-1667
- LVIII. **Muckle-Wells Sendromunda Merkezi Sinir Sistemi Görüntüleme Sonuçları**
ÇEKİC Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.

54. Türk Pediatri Kongresi, 6 - 09 Mayıs 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 Mayıs 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, Amerika Birleşik Devletleri, 18 - 21 Nisan 2018, cilt.38, ss.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 Nisan 2018
- LXII. **LRBA Eksikliğini Diğer İmmün Yetmezliklerden Farklı Kilan Klinik ve Laboratuvar Özellikler**
KIYKIM A., DURSUN E., NAİN E., ESER ŞİMŞEK I., ÇÖĞÜRLÜ M. T., BAŞER D., KASAP N., KARA E. M., KUTLUĞ Ş., ÖĞÜLÜR İ., et al.
4. Uluslararası Katılımlı Klinik İmmünloloji Kongresi, Antalya, Türkiye, 11 - 14 Nisan 2018
- LXIII. **Dirençli Jüvenil İdiyopatik İnflamatuar Miyopatide Yüksek Doz IVIG Kullanımı**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
ULUSLARARASI KATILIMLI 4. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, 11 - 14 Nisan 2018
- LXIV. **OMENN SENDROMLU YENIDOĞAN 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, Kıbrıs (Kktc), 14 - 18 Nisan 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 Nisan 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 Nisan 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 Nisan 2018
- LXVIII. **PULMONER EMBOLİ İLE BAŞVURAN ANTİFOSFOLİPİD ANTİKOR SENDROMU OLGUSUNDARITUXİMAB TEDAVİSİ**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., SEZGİN EVİM M., BAYTAN B., MERAL GÜNEŞ A., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
4. Çocuk Romatoloji Kongresi, Türkiye, 4 - 07 Nisan 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, Türkiye, 4 - 07 Nisan 2018
- LXX. **CRMO TANILI OLGULARIN DEĞERLENDİRİLMESİ TEK MERKEZ DENEYİMLERİ**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
4. Çocuk Romatoloji Kongresi, Türkiye, 4 - 07 Nisan 2018
- LXXI. **DİRENÇLİ JÜVENİL İDİYOPATİK İNFLAMATUAR MİYOPATİDE YÜKSEK DOZ IVIG KULLANIMI**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
4. Çocuk Romatoloji Kongresi, Türkiye, 4 - 07 Nisan 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, Türkiye, 4 - 07 Nisan 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., GÖRÜKMİZ O., GÜRKAN H., KARALI Y., BAYTAN B., SAĞLAM H., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., TEMEL Ş. G.
Erciyes Tıp Genetik Günleri, Kayseri, Türkiye, 7 - 10 Mart 2018

- LXXIV. **Muckle-Wells Sendromunda Merkesi Sinir Sistemi Görüntüleme Sonuçları**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
14. Uludağ Pediatri Kongresi, Türkiye, 11 - 14 Mart 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 Kongresi, Türkiye, 11 - 14 Mart 2018
- LXXVI. **Omenn Sendromlu Yenidoğan Olgı**
Çakır S. Ç., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., DORUM B. A., ÖZKAN H., İMAMOĞLU S., KÖKSAL F. N.
14. Uludağ Pediatri Kongresi, Türkiye, 11 - 14 Mart 2018
- LXXVII. **Çocukluk Çağı Primer Raynaud Fenomenine Retrospektif Bakış**
TURAN E., ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
24. ULUSAL ALERJİ VE KLİNİK İMMÜNOLOJİ, Türkiye, 18 - 22 Kasım 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, Türkiye, 18 - 22 Kasım 2017
- LXXIX. **LRBA gen mutasyonu saptanan iki kardeş: Olgı Sunumu**
KARALI Y., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
24. ULUSAL ALERJİ VE KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 18 - 22 Kasım 2017
- LXXX. **Yaygın Değişken İmmun Yetmezlik**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., KÖROĞLU K., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
24. ULUSAL ALERJİ VE KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 18 - 22 Kasım 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, Finlandiya, 17 - 21 Haziran 2017, cilt.72, ss.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, Finlandiya, 17 - 21 Haziran 2017, cilt.72, ss.165-166
- LXXXIII. **EYE MANIFESTATIONS OF PATIENTS WITH MUCKLE-WELLS SYNDROME**
ÇEKİÇ Ş., Yalcinbayir Ö., Kilic S. Ş.
Annual European Congress of Rheumatology, Madrid, İspanya, 14 - 17 Haziran 2017, cilt.76, ss.722
- LXXXIV. **CRMO ve İnflamatuar Miyozit Birlikteliği Bir Olgı Sunumu**
ÇEKİÇ Ş., KARALI Y., AYDEMİR F., DENKBOY ÖNGEN Y., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
13. Uludağ Pediatri Kongresi, Türkiye, 12 - 15 Mart 2017
- LXXXV. **Miks Konnektif Doku Tanılı Hastada Disfajisi Neden Olan Vasküler Ring Anomali: Bir Olgı Sunumu**
KARALI Y., ÇEKİÇ Ş., TURAN E., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
13. Uludağ Pediatri Kongresi, Türkiye, 12 - 15 Mart 2017
- LXXXVI. **Çocukluk Çağında Primer Raynaud Fenomeni Tanılı Olguların Değerlendirilmesi**
TURAN E., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
13. Uludağ Pediatri Kongresi, Türkiye, 12 - 15 Mart 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, Amerika Birleşik Devletleri, 23 - 26 Mart 2017, cilt.37, ss.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, Amerika Birleşik Devletleri, 23 - 26 Mart 2017, cilt.37, ss.210-211
- LXXXIX. **AUTOSOMAL-RECESSIVE STAT-3-LIKEHYPER-IgE SYNDROME CAUSED BY A HOMOZYGOUS MUTATION IN A ZINC FINGER TRANSCRIPTION FACTOR**
Kılıç S.Ş., Hartberger J., Jakobs S. F., Fliegauf 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, Amerika Birleşik Devletleri, 23 - 26 Mart 2017, cilt.37, ss.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, Amerika Birleşik Devletleri, 3 - 06 Aralık 2016, cilt.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 Eylül 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 Ekim - 02 Kasım 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, Türkiye, 8 - 12 Ekim 2016
- XCIV. **HAX 1 Mutasyonu Olan Olguların Pubertal Gelişimi 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, Türkiye, 8 - 12 Ekim 2016
- XCV. **HAX-1 Mutasyonu Olan Hastalarda Pubertal Gelişimin Değerlendirilmesi**
ÇEKİÇ Ş., SAĞLAM H., Görükmez O., TARIM Ö. F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
23. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Türkiye, 8 - 12 Ekim 2016
- XCVI. **Humoral immün yetmezlikli hastalarda akciğerbulgularının değerlendirilmesi**
KARALI Z., KARALI Y., ÇEKİÇ Ş., SAPAN N., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
23. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Türkiye, 8 - 12 Ekim 2016
- XCVII. **DOCK8 eksikliği olan olguda cidofovir kullanımı**
ÇEKİÇ Ş., ERDAL ALTUNYURT S. G., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
23. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Türkiye, 8 - 12 Ekim 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 Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Türkiye, 8 - 12 Ekim 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 Eylül 2016
- C. **GRANULOMATOUS SKIN LESION CAUSING NASAL SEPTUM PERFORATION NBS**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
ESID, 21 Eylül 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 Ağustos 2016, cilt.46, ss.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, Avustralya, 21 - 26 Ağustos 2016, cilt.46, ss.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, Avustralya, 21 - 26 Ağustos 2016, cilt.46, ss.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, Kanada, 8 - 11 Haziran 2016, cilt.75, ss.274
- CV. **How To Diagnose and Prevent The Episodes of PFAPA Syndrome**
gunes m., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
EULAR, 08 Haziran 2016
- CVI. **Muckle-Wells Sendromunda Merkezi Sinir Sistemi Görüntüleme Sonuçları**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
3. Çocuk Romatoloji Kongresi, Türkiye, 21 - 24 Nisan 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, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2016
- CVIII. **JDM'e Bağlı Ciddi Deri Lezyonlarının Tedavisinde İvig Kullanımı**
ÇEKİÇ Ş., TANAL I., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
3. Çocuk Romatoloji Kongresi, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2016
- CIX. **Çocukluk Çağı Primer Raynaud Olgularının Retrospektif Değerlendirilmesi**
TURAN E., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
3. Çocuk Romatoloji Kongresi, Türkiye, 21 - 24 Nisan 2016
- CX. **Ağır kombinasyonlu 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 İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 31 Mart - 03 Nisan 2016
- CXI. **Konjenital nötropenili hastaların incelenmesi ve HAX1 mutasyonu saptanan bir ailenin taraması**
Çok merkezli çalışma
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., Hafizoğlu D., ÇEKİÇ Ş., Görükmez O., TÜRE M., Filiz S., Çipe F., AYDOĞMUŞ Ç., YAKUT T.
2. Klinik immunoloji kongresi, Türkiye, 31 Mart - 03 Nisan 2016
- CXII. **Ağır kombinasyonlu yetmezlik tanısı alan olguların klinik ve immünolojik özelliklerinin değerlendirilmesi**
KARATAŞOĞLU Ö., DOĞU E. F., HASKALOĞLU Z. Ş., Bal S. K., ÇİPE F., AYTEKİN C., REİSLİ İ., ARTAŞ H., YÜKSEK M., YILDIRAN A., et al.
2. KLİNİK İMMÜNOLOJİ ONGRESİ, Antalya, Türkiye, 31 Mart - 03 Nisan 2016
- CXIII. **Konjenital Nötropenili Hastaların İncelenmesi ve HAX1 Mutasyonu Saptanan Bir Ailenin Taraması:**
Çok Merkezli Çalışma
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., Hafizoğlu D., ÇEKİÇ Ş., Görükmez O., Türe M., Filiz S., ÇİPE F., Aydoğmuş Ç., YAKUT T.
12. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 13 - 16 Mart 2016
- CXIV. **A large family having Muckle Wells Syndrome**
KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ÇEKİÇ Ş.
ISSAID, 30 Eylül - 03 Ekim 2015, cilt.13, ss.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, İspanya, 6 - 10 Haziran 2015,
cilt.70, ss.563-564
- CXVI. **Jüvenil idiyopatik artrit tanılı hastalarda alerjik hastalık sikliğinin araştırılması**
ÇEKİÇ Ş., POYRAZ EFE H., İrioğlu F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
10. Ulusal Çocuk Alerji ve Astım Kongresi, Türkiye, 16 - 19 Nisan 2015
- CXVII. **Çocukluk Çağında Anti TNF Alfa Kullanımı**
ÇEKİÇ Ş., HAMİTOĞLU Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
11. Uludağ Pedatri Kiş Kongresi, Türkiye, 15 - 18 Mart 2015
- CXVIII. **Yenidoğan dönemde heofagositik lenfohistiyozoz gelişen Griscelli Sedromu olgusu**
ÇEKİÇ Ş., CEYLAN DEMİRBAŞ B., TÜRKMEN H., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
1 Klinik İmmünoloji Kongres, Türkiye, 9 - 12 Nisan 2015
- CXIX. **Melkersson Rosenthal Sendromu: Olgu Sunumu**
ÇEKİÇ Ş., ERTEM Ö., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
11. Uludağ Pediatri Kiş Kongresi, Türkiye, 15 Mart 2015 - 18 Mart 2016
- CXX. **Primer antikor yetersizlik hastalarında moleküller 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, Türkiye, 24 - 25 Kasım 2014, ss.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, Türkiye, 11 - 13 Kasım 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, Türkiye, 25 - 29 Ekim 2014
- CXXIII. **Recurrent Aphthous Stomatitis in Childhood**
Kilic S. Ş., Uner G.
16th Biennial Meeting of the European-Society-for-Immunodeficiencies, Prague, Çek Cumhuriyeti, 29 Ekim - 01 Kasım 2014, cilt.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, Çek Cumhuriyeti, 29 Ekim - 01 Kasım 2014, cilt.34
- CXXV. **PRESENTATIONS AND CLINICAL OUTCOMES OF PATIENTS DIAGNOSED WITH PFAPA**
Kilic S. Ş., Hafizoglu D.
15th Annual European Congress of Rheumatology (EULAR), Paris, Fransa, 11 - 14 Haziran 2014, cilt.73, ss.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 Nisan 2014, ss.66
- CXXVII. **Komplike Raynaud Sendromunda İloprost Kullanımı**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Ramatolojide Son 2 yıl Kongresi, Türkiye, 10 - 13 Nisan 2014
- CXXVIII. **Juvenile Dermatomyozit Tanısıyla Takıplı Olguların KlinikÖzellikleri**
ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
Ramatolojide son 2 yıl Kongresi, Türkiye, 10 - 13 Nisan 2014
- CXXIX. **Nadir Bir Kombine İmmün Yetmezlik MHC Class II eksikliği**
ÇEKİÇ Ş., Hafizoglu D., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
20. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, Türkiye, 2 - 06 Kasım 2013
- CXXX. **Yaygın Değişken İmmün Yetmezlikte Oksidatif Stres**

- TANIR BAŞARANOĞLU S., ÇEKİÇ Ş., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
22. Ulusal İmmünoloji Kongresi, Türkiye, 27 - 30 Nisan 2013
- CXXXI. **Akselere Fazda Tanı Alan Chediak HigashiSendromlu Bir Olgu**
Hafizoğlu D., ÇEKİÇ Ş., ASLAN M. T., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
9. Uludağ Pediatri Kış Kongresi, Türkiye, 17 - 20 Mart 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, Türkiye, 7 - 11 Kasım 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, İsviçre, 16 - 20 Haziran 2012, cilt.67, ss.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, İtalya, 3 - 06 Ekim 2012, cilt.32, ss.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, İtalya, 3 - 06 Ekim 2012, cilt.32, ss.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, İtalya, 3 - 06 Ekim 2012, cilt.32, ss.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, Amerika Birleşik Devletleri, 17 - 20 Mayıs 2012, cilt.32, ss.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, İtalya, 25 - 28 Mayıs 2011, cilt.52, ss.96
- CXXXIX. **ÇOCUKLUK ÇAĞI KRONİK HEPATİT B ENFEKSİYONUNDA MANNOZ BAĞLAYAN LEKTİN GEN POLİMORFİZMINİN ROLÜ**
GÜLİN E., ÖZKAN T. M., ÖZGÜR T., BUDAK F., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.
7. ULUDAĞ PEDIATRİ KIŞ KONGRESİ, Türkiye, 6 - 09 Mart 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, Türkiye, 6 - 02 Mart 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, Kostarika, 18 - 22 Mart 2011, cilt.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, Kostarika, 18 - 22 Mart 2011, cilt.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, Kanada, 5 - 09 Haziran 2010, cilt.65, ss.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 Haziran 2010, cilt.71, ss.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, Amerika Birleşik Devletleri, 20 - 23 Mayıs 2010, cilt.135, ss.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, Birleşik Krallık, 26 - 27 Kasım 2009, cilt.160, ss.4
- CXLVII. **KONJENİTAL HİPOTİROIDİLİ 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, Türkiye, 7 - 10 Mart 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, Hollanda, 16 - 19 Ekim 2008, cilt.154, ss.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, Hollanda, 16 - 19 Ekim 2008, cilt.154, ss.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., Ochard P., et al.
13th European-Soc-for-Immunodeficiencies/10th Int-Patient-Org-for-Primary-Immunodeficiencies/8th Int-Nursing-Group-for-Immunodeficiencies Meeting, Hertogenbosch, Hollanda, 16 - 19 Ekim 2008, cilt.154, ss.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, Hollanda, 16 - 19 Ekim 2008, cilt.154, ss.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, Hollanda, 16 - 19 Ekim 2008, cilt.154, ss.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., Mencia A., Modamio-Hoybjor S., Perez-Flores V., et al.
 Annual Meeting of the American-Association-of-Immunologists, Massachusetts, Amerika Birleşik Devletleri, 12 - 16 Mayıs 2006, cilt.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, Amerika Birleşik Devletleri, 12 - 16 Mayıs 2005, cilt.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, Amerika Birleşik Devletleri, 12 - 16 Mayıs 2005, cilt.115
- CLVI. Cardiac thrombus in Omenn syndrome.**
 Kilic S. Ş.
 5th Annual Meeting of the Federation-of-Clinical-Immunology-Society, Massachusetts, Amerika Birleşik Devletleri, 12 - 16 Mayıs 2005, cilt.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, Türkiye, 9 - 13 Mayıs 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 i., ÖZCAN A., ÖZKARA Ş., ERSOY F., SANAL Ö., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., METİN A., ÖZGÜC M.
 European Society of Human Genetics, Cenevre, İsviçre, 29 Mayıs - 01 Haziran 1999, cilt.7, ss.586
- CLIX. Mannoz 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., ÖZGÜC M.
 15. Ulusal İmmünloloji Kongresi, Türkiye, 13 - 16 Kasım 1998

Desteklenen Projeler

KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., BALABAN ADIM Ş., KÖSE H., ÇEKİÇ Ş., ŞİMŞEK A., KIZMAZ M. A., BOZKURT T., BUDAK F., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Juvenil Dermatomiyozit ve Juvenil Sklerodermal Tanılı Çocuk Hastalarda M1 ve M2 Makrofaj Polarizasyonunun Araştırılması, 2023 - Devam Ediyor

UZ YILDIRIM E., PİRİM D., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ÇEKİÇ Ş., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Yaygın Değişken İmmün Yetmezlik hastalarında NF-KB1 ve NF-KB2 tüm gen dizi varyantlarının saptanması ve biyoinformatik yöntemlerle analizleri, 2020 - Devam Ediyor

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

KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., ERMAN B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Pediatric Behçet ve PFAPA sendromlu hastalarda netozis ve nötrofil fonksiyonlarının araştırılması, 2022 - 2023

Kılıç Gültekin S. Ş., Köse H., Erman B., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Pediatric 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., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, ADA2 enzim düzeyleri ve aktivitesinin COVID19 enfeksiyon şiddeti üzerindeki etkisi, 2021 - 2023

KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş., KÖSE H., ÇEKİÇ Ş., BUDAK F., ÖZTÜRK F., SARİCAOĞLU H., Yükseköğretim Kurumları Destekli Proje, Juvenil Skleroderma Tanılı Çocuk Hastalarda İnterferon Gen Ekspresyonu ve Hastalık Aktivasyon İlişkisinin Araştırılması, 2021 - 2023

Bilimsel Dergilerdeki Faaliyetler

FRONTIERS IN IMMUNOLOGY, Yardımcı Editör/Bölüm Editörü, 2022 - Devam Ediyor

Bilimsel Hakemlikler

CLINICAL RHEUMATOLOGY, SCI Kapsamındaki Dergi, Ekim 2021

ALLERGY, SCI Kapsamındaki Dergi, Ekim 2021

ALLERGY, SCI Kapsamındaki Dergi, Temmuz 2021

Metrikler

Yayın: 363

Atıf (WoS): 6256

Atıf (Scopus): 7107

H-İndeks (WoS): 40

H-İndeks (Scopus): 44

Ödüller

Köse H., Şimşek A., Kızmaz 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, Mart 2023

Çekiç Ş., Kılıç Gültekin S. Ş., Sevinir B. B., OUTSTANDING RESEARCH AND ABSTRACT PRESENTATION, European Academy Of Allergy And Clinical Immunology, Ekim 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), Haziran 2018

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

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

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

Yayıcılık Etkinlikleri

Kılıç Gültekin S. Ş., Frontiers in Immunology, Associate Editor , Dergi Yayıncılığı, 2022 - Devam Ediyor

Akademi Dışı Deneyim

Royal Free Hospital

Gümüşhane merkez sağlık ocağı