

FERAH GENEL

Prof. Dr.

ferah.genel@sbu.edu.tr



Öğrenim Bilgisi

Tıpta Yandal Uzmanlık 2000 - 2003	EGE ÜNİVERSİTESİ / Tıp Fakültesi/Çocuk İmmünolojisi/Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Tez Adı : IGA ve IGG subgrup eksikliği olgularında profilaktik tedavi uygulamaları ve yanıt üzerine etkili faktörler (2002) Tez Danışmanı : (NECİL KÜTÜKÇÜLER)
Tıpta Uzmanlık 1989 - 1993	EGE ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ/ DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ/ ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI Tez Adı : Beta talasemi majorlu olgularda tiroid fonksiyonları (1993) Tez Danışmanı : (Güngör Nişli)
Lisans 1982 - 1988	EGE ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ/ TIP PR.

Görevler

PROFESÖR 2018	SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ / HAMİDİYE TIP FAKÜLTESİ / DAHİLİ TIP BİLİMLERİ BÖLÜMÜ / ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI
------------------	--

Yönetilen Tezler

Tıpta Yan Dal Uzmanlık

2017

- 1 . KARAMAN SAİT,(2017). Yaygın değişken immün yetmezlik ile sınıflandırılmamış antikor eksikliği olan hastalarda b lenfosit alt gruplarının önemi, SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ -> İZMİR DR. BEHÇET UZ ÇOCUK HASTALIKLARI VE CERRAHİSİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ -> ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI

Tıpta Uzmanlık

2025

- 2 . ZENCİRCİ MESUT,(2025). Primer immün yetmezlikli hastalarda alerjik hastalıklar, SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ -> İZMİR DR. BEHÇET UZ ÇOCUK HASTALIKLARI VE CERRAHİSİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ -> ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI

2021

- 3 . ALLAHVERDİYEVA LEYLA,(2021). Primer immün yetmezlikli hastalarda eşlik eden gastrointestinal sistem bulgu ve hastalıkları, SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ -> İZMİR DR. BEHÇET UZ ÇOCUK HASTALIKLARI VE CERRAHİSİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ -> ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI

2019

- 4 . ÜSTÜNDAĞ GÜLNİHAN,(2019). Primer immün yetmezlik tanılı olgularda evde immünglobulin tedavisinin yaşam kalitesi ve bakım verme yüküne etkisi, SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ -> TIP FAKÜLTESİ -> ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI

2018

- 5 . YILDIRIM KAPLAN MELTEM,(2018). Primer immün yetmezlikli hastalarda otoimmün ve inflamatuvar bulgular, SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ -> İZMİR DR. BEHÇET UZ ÇOCUK HASTALIKLARI VE CERRAHİSİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ -> ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI

2017

- 6 . BATO İREM,(2017). Primer immün yetmezliği olan çocuk ve ergenlerde ve ebeveynlerinde psikopatoloji, bakım verme yükü ve yaşam kalitesi, SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ -> İZMİR DR. BEHÇET UZ ÇOCUK HASTALIKLARI VE CERRAHİSİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ -> ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI
- 7 . ŞAHMARAN MELİS,(2017). Epizodik hışıltı tanısı ile izlenen çocuklarda astım gelişiminin değerlendirilmesi, SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ -> İZMİR DR. BEHÇET UZ ÇOCUK HASTALIKLARI VE CERRAHİSİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ -> ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI

2013

- 8 . AYDIN KÖKER SULTAN,(2013). Akut lenfoblastik lösemili olgularda akım sitometri ile immunfenotipleme ve prognoz ilişkisi, SAĞLIK BAKANLIĞI -> İZMİR DR. BEHÇET UZ ÇOCUK HASTALIKLARI VE CERRAHİSİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ -> ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI ANABİLİM DALI

Eserler

Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

- 1 . Catak Mehmet Cihangir,Surucu Naz,Bayram Catak Feyza,KARA ALTAN,Cildir Selin,Babayeva Royala,KAYAOĞLU BAŞAK,Bulutoglu Alper,ERMAN BARAN,Karakus Ibrahim Serhat,Al-Shaibi Ahmad,Hubrack Satanay,KARABİBER ESRA,ÇELEBİ ÇELİK FİGEN,Akgun Gamze,BAŞER DİLEK,BİLGİÇ ELTAN SEVGİ,SEFER ARINÇ ASENA PINAR,Bozkurt Selcen,ÖZTÜRK NECMİYE,KIYKIM AYÇA,AYDOĞMUŞ ÇİĞDEM,GENEL FERAH,GÜLEZ NESRİN,Yucel Esra,Yildiran Alisan,METİN AYŞE,AYDINER ELİF,Ozen Ahmet,GÜRSEL MAYDA,Cildir Gökhan,Lo Bernice,BARIŞ SAFA (2025). Abatacept restores dysregulated transcriptomic and proteomic profile in disorders of CTLA-4 insufficiency.. The Journal of allergy and clinical immunology, 156(6), 1725-. , Doi: 10.1016/j.jaci.2025.08.027 (Yayın No : 9869715)
- 2 . Ceylan Ayça,KÜLHAŞ ÇELİK İLKNUR,KELEŞ SEVGİ,Celebi Celik Figen,KARALI YASİN,MERİÇ ZEYNEP,HASKOLOĞLU ZEHRA ŞULE,GEYİK MEHMET,Bozkurt Selcen,KAPÇI NERMİN,ESENBOĞA SALİHA,Ozek Yucel Esra,GÜLEZ NESRİN,KARACA NESLİHAN,BİLGİÇ ELTAN SEVGİ,GÜNER ŞÜKRÜ NAİL,AYDOĞMUŞ ÇİĞDEM,Cihan Guler Tugba,ÇELİKSOY MEHMET HALİL,KARABİBER ESRA,GENEL FERAH,DOĞU ESİN FİGEN,Karakoç Aydiner Elif,Cagdas Deniz,AKSU GÜZİDE,KIYKIM AYÇA,KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM,REİSLİ İSMAİL,İKİNCİOĞULLARI KAMİLE AYDAN,ARTAÇ HASİBE (2025). Expansion of Myeloid-Derived Suppressor Cells and Lymphocyte Apoptosis Beyond B-Cell Deficiency in X-Linked Agammaglobulinemia.. Scandinavian journal of immunology, 102(5), Doi: 10.1111/sji.70063 (Yayın No : 9869480)
- 3 . Özköteş Nazlı Özge,KARAPINAR TUBA HİLKAY,OKUR ACAR SULTAN,AYHAN FAHRİ YÜCE,GÜLEZ NESRİN,OYMAK YEŞİM,GENEL FERAH (2025). Evaluation of Immune Functions in Transfusion-Dependent Thalassemia Patients with Alloimmunization.. Turkish journal of haematology : official journal of Turkish Society of Haematology, 42(4), 306-. , Doi: 10.4274/tjh.galenos.2025.2025.0106 (Yayın No : 9869501)

Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleleri:

4. ARTAÇ HASİBE, Ceylan Ayca, KÜLHAŞ ÇELİK İLKNUR, ÇELEBİ ÇELİK FİGEN, KARALI YASİN, MERİÇ ZEYNEP, TEKCAN DEMET, GEYİK MEHMET, Bozkurt Selcen, ESENBOĞA SALİHA, HASKOLOĞLU ZEHRA ŞULE, Özek Yucel Esra, GÜLEZ NESRİN, KARACA NESLİHAN, BİLGİÇ ELTAN SEVGİ, GÜNER ŞÜKRÜ NAİL, AYDOĞMUŞ ÇİĞDEM, ÇELİKSOY MEHMET HALİL, KARABİBER ESRA, GENEL FERAH, DOĞU ESİN FİGEN, AYDINER ELİF, Cagdas Deniz, AKSU GÜZİDE, KIYKIM AYÇA, KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM, KELEŞ SEVGİ, İKİNCİOĞULLARI KAMİLE AYDAN, REİSLİ İSMAİL (2025). Monocyte plasticity and HLA-DR expression in patients with X-linked agammaglobulinemia.. Immunologic research, 73(1), 133-. , Doi: 10.1007/s12026-025-09690-x (Yayın No : 9869704)
5. Chavoshzadeh Zahra, Fallah Shahrzad, Zeinali Vahide, Sharafian Samin, Delavari Samaneh, Mesdaghi Mehrnaz, Djidjik Reda, Belaid Brahim, İKİNCİOĞULLARI KAMİLE AYDAN, HASKOLOĞLU ZEHRA ŞULE, DOĞU ESİN FİGEN, GENEL FERAH, GÜLEZ NESRİN, BARIŞ SAFA, Ozen Ahmet, AYDINER ELİF, KIYKIM AYÇA, MERİÇ ZEYNEP, KÜTÜKÇÜLER NECİL, Aygun Ayse, AKSU GÜZİDE, KARACA NESLİHAN, GEYİK MEHMET, KELEŞ SEVGİ, REİSLİ İSMAİL, GÜNER ŞÜKRÜ NAİL, Boukari Rachida, Hakem Saliha, Belbouab Reda, Barbouche Mohamed-Ridha, Ben-Mustapha Imen, Mekki Najla, Ben -Ali Meriem, Sobh Ali, Elnagdy Marwa, Djenouhat Kamel, Tahiat Azzeddine, Shendi Hiba Mohammed, Alkuwaiti Amna, Nasrullayeva Gulnara, Alfars Tariq, Alsukaiti Nashat, Massaad Michel, Mehawej Cybel, Megarbane Andre, Irani Carla, Elghazali Gehad, Al-Tamemi Salem, Khalifa Nisreen, Alzyoud Raed, KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM, Kose Hulya, Khodaverdy Hedieh, Shamsian Bibi Shahin, Eslami Narges, Momen Tooba, Sherkat Roya, Aleyasin Soheila, Esmaeilzadeh Hossein, Ahanchian Hamid, Salami Fereshte, Fekrvand Saba, Dupre Loïc, Ochs Hans D, Rezaei Nima, Al-Herz Waleed, Abolhassani Hassan (2025). Clinical and molecular findings in actin-related inborn errors of immunity: the middle East and North Africa registry.. Frontiers in genetics, 16(), 1584681-. , Doi: 10.3389/fgene.2025.1584681 (Yayın No : 9870843)
6. GÜLEÇ KÖKSAL ZEYNEP, BİLGİÇ ELTAN SEVGİ, TOPYILDIZ EZGİ, Sezer Ahmet, KELEŞ SEVGİ, ÇELEBİ FİGEN, Ozhan Kont Aylin, GEMİCİ KARAASLAN HATİCE BETÜL, SEFER ARINÇ ASENA PINAR, KARALI ZUHAL, ARIK ELİF, Özek Yucel Esra, AKÇAL ÖMER, KARAKURT LEMAN TUBA, YORĞUN ALTUNBAŞ MELEK, YALÇIN KORAY, UYGUN VEDAT, ÖZEK GÜLCİHAN, Babayeva Roya, AYDOĞMUŞ ÇİĞDEM, ÖZCAN DİLEK, CAVKAYTAR ÖZLEM, KESKİN ÖZLEM, KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM, KIYKIM AYÇA, ARIKOĞLU TUĞBA, GENEL FERAH, GÜLEZ NESRİN, GÜNER ŞÜKRÜ NAİL, KARACA NESLİHAN, REİSLİ İSMAİL, KÜTÜKÇÜLER NECİL, ALTINTAŞ DERYA UFUK, ÖZEN AHMET, AYDINER ELİF, BARIŞ SAFA (2024). MHC Class II Deficiency: Clinical, Immunological, and Genetic Insights in a Large Multicenter Cohort. The Journal of Allergy and Clinical Immunology: In Practice, 12(), Doi: 10.1016/j.jaip.2024.06.046 (Yayın No : 9250554)
7. Köstel Bal Sevgi, İSLAMOĞLU CANDAN, HASKOLOĞLU ZEHRA ŞULE, KARAMAN SAİT, JIMENEZ-HEREDIA Raul, SEGARRA ROCA Anna, GENEL FERAH, GÜLEZ NESRİN, Aytekin Caner, BOZTUG Kaan, DOĞU ESİN FİGEN, İKİNCİOĞULLARI KAMİLE AYDAN (2024). Extended Phenotype of VPS45 Defect with Additional Features of Combined Immunodeficiency and Neuromotor Developmental Delay Along with Severe Congenital Neutropenia. Asthma Allergy Immunology, 22(3), 269-276. , Doi: 10.21911/aai.2024.617 (Yayın No : 9259399)
8. AYKUT AYÇA, DURMAZ ASUDE, KARACA NESLİHAN, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH, ÇELMELİ FATİH, ÇÖĞÜRLÜ MÜJDE TUBA, AKCAN MEDİHA, ÇİÇEK DİLEK, ÇİPE FUNDA, KIYKIM AYÇA, YILDIRAN ALİŞAN, ÜNLÜHİZARCI KURŞAD, KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM, AKSU GÜZİDE, ARDENİZ FATMA ÖMÜR, KÜTÜKÇÜLER NECİL (2024). Primary immune regulatory disorders (PIRD): expanding the mutation spectrum in Turkey and identification of sixteen novel variants. Immunologic Research, 72(), Doi: 10.1007/s12026-024-09477-6 (Yayın No : 9250808)
9. Balkarlı Ezgi, ÖZEN BÖLÜK SELİME, AKÇAL ÖMER, TAŞKIRDI İLKE, AKAY HACI İDİL, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH (2023). Clinical, Molecular, Immunological Properties and Our Clinical Experiences in Patients Diagnosed with X-linked Agammaglobulinemia. Galenos Yayınevi, 13(), Doi: 10.4274/jbuch.galenos.2023.78545 (Yayın No : 8684418)
10. AZARSIZ ELİF, KARACA NESLİHAN, KARACA EMİN, AKSU GÜZİDE, GENEL FERAH, GÜLEZ NESRİN, ÖZEN BÖLÜK SELİME, KÜTÜKÇÜLER NECİL (2023). Eight years of follow-up experience in children with mendelian susceptibility to mycobacterial disease and review of the literature.. Asian Pacific journal of allergy and immunology, 41(4), 372-. , Doi: 10.12932/AP-271219-0726 (Yayın No : 8684316)
11. Taghizade Nigar, Babayeva Roya, KARA ALTAN, Karakus Ibrahim Serhat, Catak Mehmet Cihangir, Bulutoglu Alper, HASKOLOĞLU ZEHRA ŞULE, AKAY HACI İDİL, TUNAKAN DALGIÇ CEYDA, KARABİBER ESRA, BİLGİÇ ELTAN SEVGİ, YORĞUN ALTUNBAŞ MELEK, SEFER ASENA PINAR, SEZER AHMET, KÖKCÜ KARADAĞ ŞEFİKA İLKNUR, ARIK ELİF, KARALI ZUHAL, Ozhan Kont Aylin, TÜZER ÖZDEMİR CAN, KARAMAN SAİT, Mersin Selver Seda, KASAP NURHAN, ÇELİK MEHMET ENES, KOCACIK UYGUN DİLARA FATMA, Aydemir Sezin, KIYKIM AYÇA, AYDOĞMUŞ ÇİĞDEM, Özek Yucel Esra, ÇELMELİ FATİH, KARATAY EMRAH, BOZKURTLAR EMİNE, DEMİR SEMRA, METİN AYŞE, KARACA NESLİHAN, KÜTÜKÇÜLER NECİL, AKSU GÜZİDE, GÜNER ŞÜKRÜ NAİL, KELEŞ SEVGİ, REİSLİ İSMAİL, KENDİR DEMİRKOL YASEMİN, ARIKOĞLU TUĞBA, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH, KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM, Aytekin Caner, KESKİN ÖZLEM, YILDIRAN ALİŞAN, ÖZCAN DİLEK, ALTINTAŞ DERYA UFUK, ARDENİZ FATMA ÖMÜR, DOĞU ESİN FİGEN, İKİNCİOĞULLARI KAMİLE AYDAN, Karakoc Aydiner Elif, Ozen Ahmet, Baris Safa (2023). Therapeutic modalities and clinical outcomes in a large cohort with LRBA deficiency and CTLA4 insufficiency.. The Journal of allergy and clinical immunology, 152(6), 1634-. , Doi: 10.1016/j.jaci.2023.08.004 (Yayın No : 8683282)

Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

- 12 . KASAP NURHAN, Kara Altan, ÇELİK VELAT, BİLGİÇ ELTAN SEVGİ, AKAY HACI İDİL, Kose Hulya, AYGÜN AYŞE, AKKELLE EMRE, YAKICI NALAN, GÜNER ŞÜKRÜ NAİL, REİSLİ İSMAİL, KELEŞ SEVGİ, ÇEKİÇ ŞÜKRÜ, KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM, Edeer Karaca Neslihan, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH, Ozen Ahmet, Yucelten Ayse Deniz, Karakoc Aydinler Elif, Schmitz-Abe Klaus, BARIŞ SAFA (2023). Atypical Localization of Eczema Discriminates DOCK8 or STAT3 Deficiencies from Atopic Dermatitis.. Journal of clinical immunology, 43(8), 1882-. , Doi: 10.1007/s10875-023-01554-z (Yayın No : 8683318)
- 13 . ERDEM ŞERİFE, HASKOLOĞLU ZEHRA ŞULE, Haliloglu Yesim, Celikzencir Huriye, ARIK ELİF, KESKİN ÖZLEM, BİLGİÇ ELTAN SEVGİ, YÜCEL ESRA, CANATAN HALİT, AVCILAR HÜSEYİN, Yılmaz Ebru, ÖZCAN ALPER, ÜNAL EKREM, KARAKÜKCÜ MUSA, ÇELİKSOY MEHMET HALİL, KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM, Demir Ayça, GENEL FERAH, GÜLEZ NESRİN, KÖKER MUSTAFA YAVUZ, ÖZEN AHMET OĞUZHAN, BARIŞ SAFA, METİN AYŞE, GÜNER ŞÜKRÜ NAİL, REİSLİ İSMAİL, KELEŞ SEVGİ, DOĞU ESİN FİGEN, İKİNCİOĞULLARI KAMİLE AYDAN, EKEN AHMET (2023). Defective Treg generation and increased type 3 immune response in leukocyte adhesion deficiency 1.. Clinical immunology (Orlando, Fla.), 253(), 109691-. , Doi: 10.1016/j.clim.2023.109691 (Yayın No : 8683346)
- 14 . ÖZEN BÖLÜK SELİME, AKÇAL ÖMER, TAŞKIRDI İLKE, AKAY HACI İDİL, KAYA MEHMET ŞİRİN, Çelebi Çelik Figen, SOYÖZ ÖZGEN, Karkiner Canan, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH (2023). The effect of subcutaneous immunoglobulin replacement therapy on serum IgG levels in patients with primary immunodeficiency. Aydin Pediatric Society, 4(), Doi: 10.59213/TP.2023.32548 (Yayın No : 8684494)
- 15 . Bahceci Erdem Semiha, GENEL FERAH, NACAROĞLU HİKMET TEKİN, KARAMAN SAİT, Unsal Karkiner Canan Sule, Sürücü Murat, CAN DEMET (2023). CD4+CD25+CD127(lo)FOXP3+ cell in food allergy: Does it predict anaphylaxis?. Allergologia et immunopathologia, 51(3), 8-. , Doi: 10.15586/aei.v51i3.797 (Yayın No : 8683354)
- 16 . ÖZEN BÖLÜK SELİME, AKÇAL ÖMER, TAŞKIRDI İLKE, AKAY HACI İDİL, KAYA MEHMET ŞİRİN, Çelebi Çelik Figen, SOYÖZ ÖZGEN, Karkiner Canan Şule, GÜLEZ NESRİN, CAN DEMET, GENEL FERAH (2023). Symptoms, clinical profile and management of pediatric hereditary angioedema: A single-centre experience. Aydin Pediatric Society, 4(), Doi: 10.59213/TP.2023.09815 (Yayın No : 8684454)
- 17 . Ogishi Masato, Arias Andres Augusto, Yang Rui, Han Ji Eun, Zhang Peng, Rinchai Darawan, Halpern Joshua, Mulwa Jeanette, Keating Narelle, Chrabieh Maya, Laine Candice, Seeleuthner Yoann, Ramirez-Alejo Noe, Nekooie-Marnany Nioosha, Guennoun Andrea, Muller-Fleckenstein Ingrid, Fleckenstein Bernhard, KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM, Minegishi Yoshiyuki, Ehl Stephan, Kaiser-Labusch Petra, KENDİR DEMİRKOL YASEMİN, Rozenberg Flore, Errami Abderrahmane, Zhang Shen-Ying, Zhang Qian, Bohlen Jonathan, Philippot Quentin, Puel Anne, Jouanguy Emmanuelle, Pourmoghaddas Zahra, Bakhtiar Shahrzad, Willasch Andre M, Horneff Gerd, Llanora Genevieve, Shek Lynette P, Chai Louis Y A, Tay Sen Hee, Rahimi Hamid H, Mahdaviani Seyed Alireza, NEPESOV SERDAR, Bousfiha Aziz A, ERDENİZ EMİNE HAFİZE, KARBUZ ADEM, Marr Nico, Navarrete Carmen, Adeli Mehdi, Hammarstrom Lennart, Abolhassani Hassan, Parvaneh Nima, Al Muhsen Saleh, Alosaimi Mohammed F, Alsohime Fahad, Nourizadeh Maryam, Moin Mostafa, Arnaout Rand, Alshareef Saad, El-Baghdadi Jamila, GENEL FERAH, Sherkat Roya, KIYKIM AYÇA, YÜCEL ESRA, KELEŞ SEVGİ, Bustamante Jacinta, Abel Laurent, Casanova Jean-Laurent, Boisson-Dupuis Stephanie (2022). Impaired IL-23-dependent induction of IFN-γ underlies mycobacterial disease in patients with inherited TYK2 deficiency.. The Journal of experimental medicine, 219(10), Doi: 10.1084/jem.20220094 (Yayın No : 8017947)
- 18 . AYKUT AYÇA, DURMAZ ASUDE, KARACA NESLİHAN, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH, ÇELMELİ FATİH, Ozturk Gulyuz, ATAY DİDEM, AYDOĞMUŞ ÇİĞDEM, KIYKIM AYÇA, AKSU GÜZİDE, KÜTÜKÇÜLER NECİL (2022). Severe combined immunodeficiencies: Expanding the mutation spectrum in Turkey and identification of 12 novel variants.. Scandinavian journal of immunology, 95(6), Doi: 10.1111/sji.13163 (Yayın No : 8012810)
- 19 . ÖZEN SELİME, TAŞKIRDI İLKE, AKÇAL ÖMER, KAYA MEHMET ŞİRİN, AKAY HACI İDİL, SOYÖZ ÖZGEN, Çelebi Çelik Figen, Karkiner Canan Şule, AYHAN FAHRİ YÜCE, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH, CAN DEMET (2022). Prevalence of Viruses in Acute Asthma Exacerbations in Childhood in a Hospital in West Part of Turkey.. Iranian journal of allergy, asthma, and immunology, 21(2), 112-. , Doi: 10.18502/ijaa.v21i2.9219 (Yayın No : 8017545)
- 20 . Kıymet Elif, Boncuoglu Elif, ÇAĞLAR İLKNUR, Sorguç Yelda, GENEL FERAH, ECEVİT ÇİĞDEM ÖMÜR, BEKEM ÖZLEM, APA HURŞİT, ÇELİK TANJU, DEVRİM İLKER, BAYRAM SÜLEYMAN NURİ (2022). Evaluation of children diagnosed with a lower respiratory tract infection due to Human metapneumovirus.. The Turkish journal of pediatrics, 64(3), 446-. , Doi: 10.24953/turkjped.2020.399 (Yayın No : 8017208)
- 21 . Aydın Cansever, GENEL FERAH, DEVRİM İLKER, GÖZMEN SALİH, OLUKMAN ÖZGÜR (2022). Monocyte HLA-DR Expression in Children with Acute Bacterial Meningitis and Meningococcemia: A Predictor of Outcome and Prognosis. Hong Kong Journal of Paediatrics (Yayın No : 8058539)

Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

- 22 . Catak Mehmet Cihangir, AYDINER ELİF, ÇEKİÇ ŞÜKRÜ, ÇELMELİ FATİH, YILDIRAN ALİŞAN, ALTINTAŞ DERYA UFUK, BARIŞ SAFA, KÖKCÜ KARADAĞ ŞEFİKA İLKUNUR, ÇOKUĞRAŞ HALUK CEZMİ, REİSLİ İSMAİL, TAMAY ZEYNEP ÜLKER, AYDOĞMUŞ ÇİĞDEM, YÜCEL ESRA, CANSEVER MURAT, KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM, GÜLEZ NESRİN, GÜNER ŞÜKRÜ NAIL, ŞAŞIHÜSEYİNOĞLU AYŞE ŞENAY, BENGÜ AKCAM, BİLGİÇ ELTAN SEVGİ, Babayeva Roya, Karakus Ibrahim S, Akgun Gamze, Baser Dilek, GENEL FERAH, Bulutoglu Alper, Bayram Feyza, KASAP NURHAN, KIYKIM AYÇA, HANCIOĞLU GONCA, KENDİR DEMİRKOL YASEMİN, ÖZEN SELİME, ÖZCAN DİLEK, KARACA NESLİHAN, METİN AYŞE, KÜTÜKÇÜLER NECİL, KELEŞ SEVGİ, Lo Bernice, ÖZEN AHMET OĞUZHAN (2022). Comparing the levels of CTLA-4-dependent biological defects in patients with LRBA deficiency and CTLA-4 insufficiency. ALLERGY, 77(10), Doi: 10.1111/all.15331 (Yayın No : 8010492)
- 23 . Aghamohammadi Asghar, Rezaei Nima, Yazdani Reza, Delavari Samaneh, KÜTÜKÇÜLER NECİL, Topyıldız Ezgi, ÖZEN AHMET OĞUZHAN, BARIŞ SAFA, AYDINER ELİF, KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM, KÖSE HÜLYA, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH, REİSLİ İSMAİL, Djenouhat Kamel, Tahiat Azzeddine, Boukari Rachida, Ladj Samir, Belbouab Reda, Ferhani Yacine, Belaid Brahim, Djidjik Reda, Kechout Nadia, Attal Nabila, Saidani Khalissa, Barbouche Ridha, Bousfiha Aziz, Sobh Ali, Rizk Ragheed, Elnagdy Marwa H, Al-Ahmed Mona, Al-Tamemi Salem, Nasrullayeva Gulnara, Adeli Mehdi, Al-Nesf Maryam, Hassen Amel, Mehawej Cybel, Irani Carla, Megarbane Andre, Quinn Jessica, Maródi László, Modell Vicki, Modell Fred, Al-Herz Waleed, Geha Raif S, Abolhassani Hassan (2021). Consensus Middle East and North Africa Registry on Inborn Errors of Immunity.. Journal of clinical immunology, 41(6), 1339-. , Doi: 10.1007/s10875-021-01053-z (Yayın No : 7281500)
- 24 . AZARSIZ ELİF, KARACA NESLİHAN, KARACA EMİN, AKSU GÜZİDE, GENEL FERAH, GÜLEZ NESRİN, ÖZEN SELİME, KÜTÜKÇÜLER NECİL (2021). Eight years of follow-up experience in children with mendelian susceptibility to mycobacterial disease and review of the literature.. Asian Pacific journal of allergy and immunology Doi: 10.12932/AP-271219-0726 (Yayın No : 7281458)
- 25 . ÖZEN SELİME, AKÇAL ÖMER, TAŞKIRDI İLKE, AKAY HACI İDİL, KARACA NESLİHAN, GÜLEZ NESRİN, AKSU GÜZİDE, GENEL FERAH, KÜTÜKÇÜLER NECİL (2021). 22q11.2 deletion syndrome: 20 years of experience from two pediatric immunology units and review of clues for diagnosis and disease management.. Allergologia et immunopathologia, 49 (1), 95-. , Doi: 10.15586/aei.v49i1.24 (Yayın No : 7281411)
- 26 . HAZAN FİLİZ, NALBANTOĞLU ELMAS ÖZLEM, GÜRİSOY SEMRA, ÖZEN SELİME, YILMAZER MURAT MUHTAR, GENEL FERAH, MEŞE TİMUR, ÖZKAN BEHZAT (2021). Kromozom 22q11.2 Delesyon Sendromu Tanılı Hastaların Klinik ve Laboratuvar Özellikleri. Türkiye Klinikleri Pediatri Dergisi, 30(2), 117-126. , Doi: 10.5336/pediatr.2021-81283 (Yayın No : 7283416)
- 27 . Parlak İbiş İpek Burcu, Erdur Barış, Bahçeci Erdem Semiha, Karaman Sait, Gülez Nesrin, GENEL FERAH (2020). Adverse reactions and influencing factors in children with primary immunodeficiencies receiving intravenous immunoglobulin replacement. ALLERGOLOGIA ET IMMUNOPATHOLOGIA, 48(6), 738-744. , Doi: 10.1016/j.aller.2020.05.008 (Yayın No : 6653154)
- 28 . YILDIRIM KAPLAN MELTEM, ÖZEN SELİME, AKCAL ÖMER, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH (2020). Autoimmune and inflammatory manifestations in pediatric patients with primary immunodeficiencies and their importance as a warning sign. ALLERGOLOGIA ET IMMUNOPATHOLOGIA, 48(6), 701-710. , (Yayın No : 6653218)
- 29 . Böncüoğlu Elif, Kıymet Elif, Çağlar İlknur, Tahta Neryal, BAYRAM SÜLEYMAN NURİ, Ayhan Fahri Yüce, GENEL FERAH, Ecevit Çiğdem Ömür, APA HURŞİT, ÇELİK TANJU, DEVRİM İLKER (2020). Influenza-related hospitalizations due to acute lower respiratory tract infections in a tertiary care children's hospital in Turkey. JOURNAL OF CLINICAL VIROLOGY, 128(), (Yayın No : 6691002)
- 30 . Karapınar Tuba Hilkey, Durgun Ersin, Oymak Yeşim, Gülez Nesrin, AY YILMAZ, GENEL FERAH, GÖZMEN SALİH, Serdaroğlu Erkin, Köker Sultan Aydın, TÖRET ERSİN, vergin canan (2020). Children with chronic-refractory autoimmune cytopenias: a single center experience. TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, 62(4), 525-532. , Doi: 10.24953/turkjp.2020.04.001 (Yayın No : 6390386)
- 31 . KARAMAN SAİT, HAZAN FİLİZ, ERDEM BAHÇECİ SEMİHA, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH (2020). Do microdeletions lead to immune deficiency?. Central European Journal of Immunology, 45(1), 69-72. , (Yayın No : 6681400)
- 32 . ERDEM SEMİHA BAHÇECİ, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH, KARAMAN SAİT, NACAROĞLU HİKMET TEKİN (2019). Characteristics of the patients followed with the diagnosis of common variable immunodeficiency and the complications. Central European Journal of Immunology, 44(2), 119-126. , Doi: 10.5114/ceji.2019.87060 (Yayın No : 5260930)
- 33 . Tekin Orgun Leman, Atıhan Fusün, Olukman Özgür, İşleten Figen, Orgun Ali, GENEL FERAH, Çalkavur Şebnem, Öztürk İsmail Cengiz, Özbek Erhan (2019). The relationship between hypernatremia and breast milk sodium levels in newborns with hypernatremic dehydration. The European Research Journal, 5(2), 361-368. , Doi: 10.18621/eurj.373386 (Yayın No : 5535649)

Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

- 34 . KÜTÜKÇÜLER NECİL,AYKUT AYÇA,KARACA NESLİHAN,DURMAZ ASUDE,AKSU GÜZİDE,GENEL FERAH,PARILTAY ERHAN,ÇOĞULU MUHSİN ÖZGÜR,Azarsız Elif (2019). Chronic granulomatous disease: Two decades of experience from a paediatric immunology unit in a country with high rate of consanguineous marriages. *Scandinavian Journal of Immunology*, 89(2), 12737-. , Doi: 10.1111/sji.12737 (Yayın No : 4990467)
- 35 . Pfajfer Laurène,Mair Nina K,Jiménez-Heredia Raúl,GENEL FERAH,Gülez Nesrin,ARDENİZ FATMA ÖMÜR,Hoeger Birgit,Bal Sevgi Köstel,Madritsch Christoph,Kalinichenko Artem,Chandra Ardy Rico,GERÇEKER TÜRK BENGÜ,Rey-Barroso Javier,Ijspeert Hanna,Tangye Stuart G,Simonitsch-Klupp Ingrid,Huppa Johannes B,van der Burg,Dupré Loïc,Boztug Kaan (2018). Mutations affecting the actin regulator WD repeat-containing protein 1 lead to aberrant lymphoid immunity. *JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY*, 142(5), 1589-160411. , Doi: 10.1016/j.jaci.2018.04.023 (Yayın No : 4537717)
- 36 . GENEL FERAH,Erdem SB,Karaman Sait,Nacaroglu HT,Skattum Lillemor,Truedsson Lennart (2018). Inherited Classical and Alternative Pathway Complement Deficiencies in Children: A Single Center Experience.. *Iranian Journal of Immunology*, 15(4), 309-320. , Doi: 10.22034/IJI.2018.39400 (Yayın No : 4632750)
- 37 . Yılmaz İZ,Erdur Barış,Özbek Erhan,MEŞE TİMUR,Karaarslan Utku,GENEL FERAH (2018). Neurodevelopmental evaluation of children with cyanotic congenital heart disease.. *MINERVA PEDIATRICA*, 70(4), 365-370. , Doi: 10.23736/S0026-4946.17.04265-7 (Yayın No : 4537571)
- 38 . Sait Karaman,Erdem SB,Gülez Nesrin,GENEL FERAH (2018). The Significance of B-cell Subsets in Patients with Unclassified Hypogammaglobulinemia and Association with Intravenous Immunoglobulin Replacement Requirement.. *Iranian Journal of Immunology*, 15(1), 1-13. , Doi: IJIV15i1A1 (Yayın No : 4540736)
- 39 . Bolze Alexandre,Boisson Bertrand,Bosch Barbara,Antipenko Alexander,Bouaziz Matthieu,Sackstein Paul,Chaker-Margot Malik,Barlogis Vincent,Briggs Tracy,Colino Elena,Elmore Aurora C.,Fischer Alain,GENEL FERAH,Hewlett Angela,Jedidi Maher,Kelecic Jadranka,Krueger Renate,Ku Cheng-Lung,Kumararatne Dinakantha,Lefevre-Utile Alain,Loughlin Sam,Mahlaoui Nizar,Markus Susanne,Garcia Juan-Miguel,Nizon Mathilde,Oleastro Matias,Pac Malgorzata,Picard Capucine,Pollard Andrew J.,Rodriguez-Gallego Carlos,Thomas Caroline,Von Bernuth Horst,Worth Austen,Meyts Isabelle,Risolino Maurizio,SELLERI Licia,Puel Anne,Klinge Sebastian,Abel Laurent,Casanova Jean-Laurent (2018). Incomplete penetrance for isolated congenital asplenia in humans with mutations in translated and untranslated RPSA exons. *PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA*, 115(34), 8007-8016. , Doi: 10.1073/pnas.1805437115 (Yayın No : 4510347)
- 40 . KARACA NESLİHAN,Severcan Ezgi Ulusoy,Bilgin Burcu Güven,Azarsız Elif,Akarcan Sanem,Günaydin Nurşen Cigerci,Gülez Nesrin,GENEL FERAH,AKSU GÜZİDE,KÜTÜKÇÜLER NECİL (2018). Familial inheritance and screening of first-degree relatives in common variable immunodeficiency and immunoglobulin A deficiency patients. *INTERNATIONAL JOURNAL OF IMMUNOPATHOLOGY AND PHARMACOLOGY*, 32(null), Doi: 10.1177/2058738418779458 (Yayın No : 4511918)
- 41 . Baysal Bahar,Baysal Bora,GENEL FERAH,Erdur Barış,Özbek Erhan,DEMİR KORCAN,ÖZKAN BEHZAT (2017). Neurodevelopmental Outcome of Children with Congenital Hypothyroidism Diagnosed in a National Screening Program in Turkey.. *INDIAN PEDIATRICS*, 54(5), 381-384. , (Yayın No : 4536307)
- 42 . Oner Taliha,Özdemir Rahmi,Genc Dildar Bahar,Küçük Mehmet,KARADENİZ CEM,Demirpençe Savaş,Yilmazer Murat Muhtar,MEŞE TİMUR,Tavli Vedide,GENEL FERAH (2016). Parameters indicative of persistence of valvular pathology at initial diagnosis in acute rheumatic carditis: the role of albumin and CD19 expression. *Jornal de Pediatria*, 92(6), 581-587. , Doi: 10.1016/j.jped.2016.01.013 (Yayın No : 4538226)
- 43 . Scott Eric M,Halees Anason,Itan Yuval,Spencer Emily G,He Yupeng,Azab Mostafa Abdellateef,Gabriel Stacey B,Belkadi Aziz,Boisson Bertrand,Abel Laurent,Clark Andrew G,Rahim Sohair Abdel,Abdel Hadi Sawsan,Abdel Salam Ghada,Abdel Salam Ekram,Abdou Mohammed,Abhytankar Avinash,Adimi Parisa,Jamil Ahmad,Akcakuş Mustafa,AKSU GÜZİDE,Hajjar SA,Juamaah SA,Muhsen SA,Sannaa NA,Tameni SA,AIAama Jumana,Al Allawi Nasir,Al Baradie Raidah,Al Gazali Lihadh,Al Hashem Amal,Al Herz Waleed,Al Jaaid Deema,Al Tawari Asma,Alangari Abdullah,Alcais Alexandre,S AlFawaz Tariq,Alsum Zobaida,AmmarKhodja Aomar,Amouian Sepideh,ARIKAN ÇİĞDEM,Aryani Omid,Aslanger Ayça,Aydoğmuş Çiğdem,Aytekin Caner,Azam Matloob,Bansagi Boglarka,Barbouche MR,Bastaki Laila,Ben Omran Tawfeg,Bindu PS,Blancas Lizbeth,Boisson Dupuis Stephanie,Bonnet Damien,Stambouli OB,Bousfiha Aziz,Boussafara Lobna,Boutros Jeannette,Bustamante Jacinta,ÇAKSEN HÜSEYİN,Camcıoğlu Yıldız,Catherinot Emilie,Çelik FC,Ciancanelli Michael,Çipe Funda,Clark Gary,Cobat Aurelie,Comu Sinan,Condie Angela,Condino Neto Antonio,Desai Mukesh,Dobyns William,DOĞU ESİN FİGEN,Domaia Mohamed,Dorum Meltem,Eğritaş Ödül,Azbaoui SE,Baghdadi JE,Ruby ME,El Harouni Ashraf,Elfeky RA,Elghazali Gehad,Faqeih Eissa,Fenerci Elif,Fieschi Claire,Funda Cipe,Gamal İman,Gelik Ümit,GENEL FERAH (2016). Characterization of Greater Middle Eastern genetic variation for enhanced disease gene discovery. *Nature Genetics*, 48(9), 1071-1076. , Doi: 10.1038/ng.3592 (Yayın No : 4603162)
- 44 . KELEŞ SEVGİ,Charbonnier Louis Marie,Kabaleeswaran Venkataraman,REİSLİ İSMAİL,GENEL FERAH,Gulez Nesrin,Al-Herz Waleed,Ramesh Narayanaswamy,Perez-Atayde Antonio,KARACA NESLİHAN,KÜTÜKÇÜLER NECİL,Wu Hao,Geha Raif S.,Chatila Talal A. (2016). Deducator of cytokinesis 8 regulates signal transducer and activator of transcription 3 activation and promotes T(H)17 cell differentiation. *JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY*, 138(5), 1384-. , Doi: 10.1016/j.jaci.2016.04.023 (Yayın No : 4507752)

Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

- 45 . Aydin Susanne E.,KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM,Aytekin Caner,Kumar Ashish,Porras Oscar,Kainulainen Leena,Kostyuchenko Larysa,GENEL FERAH,KÜTÜKÇÜLER NECİL,KARACA NESLİHAN,Gonzalez-Granado Luis,Abbott Jordan,Al-Zahrani Daifulah,Rezaei Nima,Baz Zeina,Thiel Jens,Ehl Stephan,Marodi Laszlo,Orange Jordan S.,Sawalle-Belohradsky Julie,KELEŞ SEVGİ,Holland Steven M.,Sanal Özden,ÇAĞDAŞ AYVAZ DENİZ NAZİRE,TEZCAN FEYZİ İLHAN,Al-Mousa Hamoud,Alsum Zobaida,Hawwari Abbas,METİN AYŞE,Matthes-Martin Susanne,Hoenig Manfred,Schulz Ansgar,Picard Capucine,Barlogis Vincent,Gennery Andrew,Ifversen Marianne,van Montfrans Joris,Kuijpers Taco,Bredius Robbert,Duckers Gregor,Al-Herz Waleed,Pai Sung-Yun,Geha Raif,Notheis Gundula,Schwarze Carl-Philipp,Tavil Betül,AZİK FATİH MEHMET,Bienemann Kirsten,Grimbacher Bodo,Heinz Valerie,Gaspar H. Bobby,Aydin Roland,Hagl Beate,Gathmann Benjamin,Belohradsky Bernd H.,Ochs Hans D.,Chatila Talal,Renner Ellen D.,Su Helen,Freeman Alexandra F.,Engelhardt Karin,Albert Michael H. (2015). DOCK8 Deficiency: Clinical and Immunological Phenotype and Treatment Options - a Review of 136 Patients. JOURNAL OF CLINICAL IMMUNOLOGY, 35(2), 189-198. , Doi: 10.1007/s10875-014-0126-0 (Yayın No : 4504847)
- 46 . van Schaarenburg Rosanne A.,Schejbel Lone,Truedsson Lennart,TOPOLOĞLU REZAN,Al-Mayouf Sulaiman M.,Riordan Andrew,Simon Anna,Kallel-Sellami Maryam,Arkwright Peter D.,Ahlin Anders,Hagelberg Stefan,Nielsen Susan,Shayesteh Alexander,Morales Adelaida,Tam Schuman,GENEL FERAH,Berg Stefan,Ketel Arnoldus G.,van den Berg J. Merlijn,Kuijpers Taco W.,Olsson Richard F.,Huizinga Tom W. J.,Lanckster Arjan C.,Trouw Leendert A. (2015). Marked variability in clinical presentation and outcome of patients with C1q immunodeficiency. JOURNAL OF AUTOIMMUNITY, 62(null), 39-44. , Doi: 10.1016/j.jaut.2015.06.002 (Yayın No : 4507778)
- 47 . Erdem Semiha Bahçeci,GENEL FERAH,Erdur Barış,Özbek Erhan,Gülez Nesrin,MEŞE TİMUR (2015). Asplenia in children with congenital heart disease as a cause of poor outcome. CENTRAL EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY, 40(2), 266-269. , Doi: 10.5114/ceji.2015.52841 (Yayın No : 4510297)
- 48 . Engelhardt Karin R.,Gertz Michael E.,KELEŞ SEVGİ,Schaeffer Alejandro A.,Sigmund Elena C.,Glocker Cristina,Saghafi Shiva,Pourpak Zahra,Ceja Ruben,Sassi Atfa,Graham Laura E.,Massaad Michel J.,Mellouli Fethi,Ben-Mustapha Imen,Khemiri Monia,KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM,Etzioni Amos,Freeman Alexandra F.,Thiel Jens,Schulze Ilka,Al-Herz Waleed,METİN AYŞE,Sanal Özden,TEZCAN FEYZİ İLHAN,Yeganeh Mehdi,Niehues Tim,Dieckers Gregor,Weinspach Sebastian,GENEL FERAH,PATIROĞLU TÜRKAN,ÜNAL EKREM,Dasouki Majed,YILMAZ MUSTAFA,Aytekin Caner,KÜTÜKÇÜLER NECİL,SOMER AYPER,KILIÇ MEHMET,REİSLİ İSMAİL,Camcıoğlu Yıldız,Gennery Andrew R.,Cant Andrew J.,Jones Alison,Gaspar Bobby H.,Arkwright Peter D.,Maria C. Pietrogrande,Baz Zeina,Al-Tamemi Salem,Lougaris Vassilios,Lefranc Gerard,Megarbane Andre,Boutros Jeannette,Galal Nermeen,Bejaoui Mohamed,Barbousse Mohamed-Ridha,Geha Raif S.,Chatila Talal A.,Grimbacher Bodo (2015). The extended clinical phenotype of 64 patients with dedicator of cytokinesis 8 deficiency. JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, 136(2), 402-412. , Doi: 10.1016/j.jaci.2014.12.1945 (Yayın No : 4504904)
- 49 . GENEL FERAH,Atlihan Fusun,Gulez Nesrin,GÜLER KAZANCI ELİF,Vergin Canan,TEREK DEMET,Yurdun Özlem Çengel (2012). Evaluation of adhesion molecules CD64, CD11b and CD62L in neutrophils and monocytes of peripheral blood for early diagnosis of neonatal infection. WORLD JOURNAL OF PEDIATRICS, 8(1), 72-75. , Doi: 10.1007/s12519-011-0304-6 (Yayın No : 4507212)
- 50 . DURMAZ ASUDE,ÖZKINAY FERİŞTAH FERDA,ONAY HÜSEYİN,TOMBULOĞLU MURAT,Atay Avni,Gürsel Orhan,Peker Erdal,Atmaca Murat,GENEL FERAH,Bozabalı Sibel,AKIN HALUK,Özkinay Cihangir (2012). Molecular Analysis and Clinical Findings of Griscelli Syndrome Patients. JOURNAL OF PEDIATRIC HEMATOLOGY ONCOLOGY, 34(7), 541-544. , Doi: 10.1097/MPH.0b013e31826781ad (Yayın No : 4507879)
- 51 . Nita Izabela M.,GENEL FERAH,Nilsson Sara C.,Smart Joanne,Truedsson Lennart,Choo Sharon,Blom Anna M. (2011). Molecular characterization of two novel cases of complete complement inhibitor Factor I deficiency. MOLECULAR IMMUNOLOGY, 48(8), 1068-1072. , Doi: 10.1016/j.molimm.2011.01.012 (Yayın No : 4507833)
- 52 . Schejbel L.,Skattum L.,Hagelberg S.,Ahlin A.,Schiller B.,Berg S.,GENEL FERAH,Truedsson L.,Garred P. (2011). Molecular basis of hereditary C1q deficiency-revisited: identification of several novel disease-causing mutations. GENES AND IMMUNITY, 12(8), 626-634. , Doi: 10.1038/gene.2011.39 (Yayın No : 4504925)
- 53 . GENEL FERAH,Atlihan Fusun,Ozsu Elif,Ozbek Erhan (2010). Monocyte HLA-DR expression as predictor of poor outcome in neonates with late onset neonatal sepsis. JOURNAL OF INFECTION, 60(3), 224-228. , Doi: 10.1016/j.jinf.2009.12.004 (Yayın No : 4507202)
- 54 . Gulez N.,GENEL FERAH,Atlihan F.,Gullstrand B.,Skattum L.,Schejbel L.,Garred P.,Truedsson L. (2010). Homozygosity For a Novel Mutation in the C1q C Chain Gene in a Turkish Family With Hereditary C1q Deficiency. JOURNAL OF INVESTIGATIONAL ALLERGOLOGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY, 20(3), 255-258. , (Yayın No : 4507801)
- 55 . DEVRİM İLKER,GENEL FERAH,Atlihan Fusun,Özbek Erhan,Gülfidan Gamze (2010). Risk factors for vancomycin-resistant enterococci colonization in infants in neonatal intensive care unit. CENTRAL EUROPEAN JOURNAL OF MEDICINE, 5(4), 499-503. , Doi: 10.2478/s11536-009-0073-y (Yayın No : 4510295)

Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

- 56 . Engelhardt Karin,McGhee Sean,Winkler Sabine,Sassi Atfa,Woellner Cristina,Lopez-Herrera Gabriela,Chen Andrew,Kim Hong Sook,Lloret Maria Garcia,Schulze Ilka,Ehl Stephan,Thiel Jens,Pfeifer Dietmar,Veelken Hendrik,Niehues Tim,Siepermann Kathrin,Weinspach Sebastian,REİSLİ İSMAİL,KELEŞ SEVGİ,GENEL FERAH,KÜTÜKÇÜLER NECİL,Camcioğlu Yıldız,SOMER AYPER,AYDINER ELİF,Barlan Işıl,Gennery Andrew,METİN AYŞE,Değerliyurt Aydan,Pietrogrande Maria C.,Yeganeh Mehdi,Baz Zeina,Al-Tamemi Salem,Klein Christoph,Puck Jennifer M.,Holland Steven M.,McCabe Edward R. B.,Grimbacher Bodo,Chatila Talal A. (2009). Large deletions and point mutations involving the dedicator of cytokinesis 8 (DOCK8) in the autosomal-recessive form of hyper-IgE syndrome. *Journal of Allergy and Clinical Immunology*, 124(6), 1289-1302. , Doi: 10.1016/j.jaci.2009.10.038 (Yayın No : 4504785)
- 57 . Nilsson Sara C.,Trouw Leendert A.,Renault Nicolas,Miteva Maria A.,GENEL FERAH,Zelazko Marta,Marquart Hanne,Muller Klaus,Sjoholm Anders G.,Truedsson Lennart,Villoutreix Bruno O.,Blom Anna M. (2009). Genetic, molecular and functional analyses of complement factor I deficiency. *EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY*, 39(1), 310-323. , Doi: 10.1002/eji.200838702 (Yayın No : 4507181)
- 58 . KARACA NESLİHAN,AKSU GÜZİDE,GENEL FERAH,Gülez Nesrin,Can Sema,AYDINOK YEŞİM,AKSOYLAR SERAP,KARACA EMİN,Altuğlu İmren,KÜTÜKÇÜLER NECİL (2009). Diverse phenotypic and genotypic presentation of RAG1 mutations in two cases with SCID. *CLINICAL AND EXPERIMENTAL MEDICINE*, 9(4), 339-342. , Doi: 10.1007/s10238-009-0053-1 (Yayın No : 4507794)
- 59 . ASİL SOY SUNA,Bilgili Gokmen,Turul Tuğba,Dizdärer Ceyhun,KALKAN UÇAR SEMA,Yaşlı Hüseyin,CAN DEMET,GENEL FERAH,Sanal Özden (2009). Interleukin-12/-23 receptor beta 1 deficiency in an infant with draining BCG lymphadenitis. *PEDIATRICS INTERNATIONAL*, 51(2), 310-312. , Doi: 10.1111/j.1442-200X.2009.02818.x (Yayın No : 4510274)
- 60 . Al Khatib Shadi,KELEŞ SEVGİ,Garcia-Lloret Maria,AYDINER ELİF,REİSLİ İSMAİL,ARTAÇ HASİBE,Camcioğlu Yıldız,ÇOKUĞRAŞ HALUK CEZMİ,SOMER AYPER,KÜTÜKÇÜLER NECİL,YILMAZ MUSTAFA,İKİNCİOĞULLARI KAMİLE AYDAN,Yeğin Olcay,YÜKSEK MUTLU,GENEL FERAH,KÜÇÜKOSMANOĞLU ERCAN,Baki Ali,Bahçeciler Nerin N.,Rambhatla Anupama,Nickerson Derek W.,McGhee Sean,Barlan Işıl B,Chatila Talal (2009). Defects along the T(H)17 differentiation pathway underlie genetically distinct forms of the hyper IgE syndrome. *JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY*, 124(2), 342-348. , Doi: 10.1016/j.jaci.2009.05.004 (Yayın No : 4504820)
- 61 . Bustamante Jacinta,AKSU GÜZİDE,Vogt Guillaume,De Beaucoudrey Ludovic,GENEL FERAH,Chapgier Ariane,Filipe-Santos Orchide,Feinberg Jacqueline,Emile Jean-Francois,KÜTÜKÇÜLER NECİL,Casanova Jean-Laurent (2007). BCG-osis and tuberculosis in a child with chronic granulomatous disease. *JOURNAL OF ALLERGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY*, 120(1), 32-38. , Doi: 10.1016/j.jaci.2007.04.034 (Yayın No : 4504792)
- 62 . AKSU GÜZİDE,Öztürk Can,KAVAKLI RAMAZAN KAAN,GENEL FERAH,KÜTÜKÇÜLER NECİL (2007). Hypercoagulability: interaction between inflammation and coagulation in familial Mediterranean fever. *CLINICAL RHEUMATOLOGY*, 26(3), 366-370. , Doi: 10.1007/s10067-006-0334-y (Yayın No : 4504960)
- 63 . KÜTÜKÇÜLER NECİL,GENEL FERAH,AKSU GÜZİDE,KARAPINAR BÜLENT,Öztürk Can,ÇAVUŞOĞLU CENGİZ,Casanova Jean Laurent,Fieschi Claire (2006). Cutaneous leukocytoclastic vasculitis in a child with interleukin-12 receptor beta-1 deficiency. *JOURNAL OF PEDIATRICS*, 148(3), 407-409. , Doi: 10.1016/j.jpeds.2005.10.003 (Yayın No : 4507749)
- 64 . GENEL FERAH,Atlihan Fusun,Gulez Nesrin,Sjoholm Anders G.,Skattum Lillemor,Truedsson Lennart (2006). Properdin deficiency in a boy with fulminant meningococcal septic shock. *ACTA PAEDIATRICA*, 95(11), 1498-1500. , Doi: 10.1080/08035250600603008 (Yayın No : 4507825)
- 65 . AKSU GÜZİDE,GENEL FERAH,KOTUROĞLU GÜLDANE,KURUGÖL NURİ ZAFER,KÜTÜKÇÜLER NECİL (2006). Serum immunoglobulin (IgG, IgM, IgA) and IgG subclass concentrations in healthy children: a study using nephelometric technique. *TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS*, 48(1), 19-24. , (Yayın No : 4504747)
- 66 . GENEL FERAH,Sjoholm AG,Skattum Lillemor,Truedsson Lennart (2005). Complement factor I deficiency associated with recurrent infections, vasculitis and immune complex glomerulonephritis. *SCANDINAVIAN JOURNAL OF INFECTIOUS DISEASES*, 37(8), 615-618. , Doi: 10.1080/00365540510034536 (Yayın No : 4507256)
- 67 . ÖZKAN HİLAL,Füsün Atlihan,GENEL FERAH,Şeref Targan,Gunvar T (2005). IgA and/or IgG subclass deficiency in children with recurrent respiratory infections and its relationship with chronic pulmonary damage. *JOURNAL OF INVESTIGATIONAL ALLERGOLOGY AND CLINICAL IMMUNOLOGY*, 15(1), 69-74. , (Yayın No : 4504942)
- 68 . BÜYÜKYAZI GÜRBÜZ,KÜTÜKÇÜLER NECİL,Kutlu N,GENEL FERAH,Karadeniz G,Özkütük N (2004). Differences in the cellular and humoral immune system between middle-aged men with different intensity and duration of physically training. *JOURNAL OF SPORTS MEDICINE AND PHYSICAL FITNESS*, 44(2), 207-214. , (Yayın No : 4536883)
- 69 . AKSU GÜZİDE,KÜTÜKÇÜLER NECİL,GENEL FERAH,Vergin Canan,Omowaire Benjamin (2003). Griscelli syndrome without hemophagocytosis in an eleven-year-old girl: Expanding the phenotypic spectrum of Rab27A mutations in humans. *AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS PART A*, 116(4), 329-333. , Doi: 10.1002/ajmg.a.10836 (Yayın No : 4507277)

Uluslararası hakemli dergilerde yayımlanan makaleler:

- 70 . BUDUNELİ ZEKİ ERALP, GENEL FERAH, ATİLLA FATMA GÜL, KÜTÜKÇÜLER NECİL (2003). Evaluation of p53, bcl-2, and interleukin-15 levels in gingival crevicular fluid of cyclosporin A-treated patients. JOURNAL OF PERIODONTOLOGY, 74 (4), 506-511. , Doi: 10.1902/jop.2003.74.4.506 (Yayın No : 4507770)
- 71 . GENEL FERAH, KÜTÜKÇÜLER NECİL (2003). Prospective, randomized comparison of OM-85 BV and a prophylactic antibiotic in children with recurrent infections and immunoglobulin A and/or G subclass deficiency. CURRENT THERAPEUTIC RESEARCH-CLINICAL AND EXPERIMENTAL, 64(8), 600-615. , Doi: 10.1016/j.curtheres.2003.09.008 (Yayın No : 4507804)
- 72 . GENEL FERAH, Ünal Fatih, Özgenc Funda, AKSU GÜZİDE, AYDOĞDU SEMA, KÜTÜKÇÜLER NECİL, Yağcı Raşit Vural (2003). Decreased ratio of CD4/CD8 lymphocytes might be predictive for successful interferon alpha and lamivudine combined therapy in childhood chronic hepatitis B infection: A preliminary study. JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY AND HEPATOLOGY, 18(6), 645-650. , Doi: 10.1046/j.1440-1746.2003.03050.x (Yayın No : 4510283)
- 73 . GENEL FERAH, ARSLANOĞLU SERTAÇ, Uran Nedret, Dogan Mustafa, Atlihan Füsün (2003). Late-onset distal polyneuropathy due to acute organophosphate intoxication case report. TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS, 45(1), 67-70. , (Yayın No : 4510293)
- 74 . GENEL FERAH, ARSLANOĞLU SERTAÇ, Hızarcıoğlu Murat, Durmaz Birsen, Uran Nedret, AKTAŞ SAFİYE (2003). Steroid myopathy in a child with juvenile rheumatoid arthritis - Case report. PANMINERVA MEDICA, 45(1), 75-77. , (Yayın No : 4510330)
- 75 . KÜTÜKÇÜLER NECİL, Moratto Daniele, AYDINOK YEŞİM, Lougaris Vassilis, AKSOYLAR SERAP, Plebani Alessandro, GENEL FERAH, Notarangelo Luigi D (2003). Disseminated Cryptosporidium infection in an infant with hyper-IgM syndrome caused by CD40 deficiency. JOURNAL OF PEDIATRICS, 142(2), 194-196. , Doi: 10.1067/mpd.2003.41 (Yayın No : 4504952)
- 76 . Atlihan Füsün, Akagunduz Birsen, GENEL FERAH, Bak Mustafa, CAN DEMET (2002). Procalcitonin: A marker of neonatal sepsis. JOURNAL OF TROPICAL PEDIATRICS, 48(1), 10-14. , Doi: 10.1093/tropej/48.1.10 (Yayın No : 4507787)
- 77 . GENEL FERAH, ERERMİŞ HATİCE SERPİL, AKSU GÜZİDE, Öztürk Can, KÜTÜKÇÜLER NECİL (2002). Quinacrine-induced psychiatric disturbances in a child with common variable immunodeficiency and chronic giardiasis. HUMAN PSYCHOPHARMACOLOGY-CLINICAL AND EXPERIMENTAL, 17(7), 357-359. , Doi: 10.1002/hup.427 (Yayın No : 4507812)
- 78 . Ünal Fatih, GENEL FERAH, Özgenc Funda, AKSU GÜZİDE, AYDOĞDU SEMA, KÜTÜKÇÜLER NECİL, Yağcı Raşit Vural (2002). Immune status and autoantibody formation in children with chronic hepatitis B infection. PANMINERVA MEDICA, 44 (4), 353-357. , (Yayın No : 4507830)
- 79 . KÜTÜKÇÜLER NECİL, AKSU GÜZİDE, GENEL FERAH, Öztürk Can (2002). Idiopathic CD4 T cell lymphocytopenia with the absence of B cells and CD28 cells in peripheral blood. CLINICAL AND EXPERIMENTAL MEDICINE, 2(3), 143-146. , Doi: 10.1007/s102380200020 (Yayın No : 4510264)
- 80 . GENEL FERAH, ARSLANOĞLU SERTAÇ, Uran N, Saylan B (2002). Sydenham's chorea: clinical findings and comparison of the efficacies of sodium valproate and carbamazepine regimens. BRAIN DEVELOPMENT, 24(2), 73-76. , Doi: 10.1016/S0387-7604(01)00404-1 (Yayın No : 4504929)
- 81 . GENEL FERAH, ARSLANOĞLU SERTAÇ, Durmaz Birsen, Bak Mustafa (2001). Primary IgA nephropathy in children: association of clinical and pathological findings with prognosis.. INDIAN JOURNAL OF PEDIATRICS, 68(5), 409-12. , (Yayın No : 4536342)
- 82 . ARSLANOĞLU SERTAÇ, Hızarcıoğlu Murat, GENEL FERAH (2000). Spondyloepiphyseal dysplasia tarda with progressive arthropathy: An important form of osteodysplasia in the differential diagnosis of juvenile rheumatoid arthritis. PEDIATRICS INTERNATIONAL, 42(5), 561-563. , Doi: 10.1046/j.1442-200x.2000.01260.x (Yayın No : 4550229)
- 83 . Tütüncuoğlu Sarenur, ÖZKINAY FERİŞTAH FERDA, GENEL FERAH, Uran Nedret, Özgür Tuğrul (1996). A case report: Corpus callosum dysgenesis, microcephaly, infantile spasm, cleft lip-palate, exophthalmos and psychomotor retardation. CLINICAL GENETICS, 49(4), 220-222. , (Yayın No : 4510287)

B. Uluslararası bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitaplarında (proceedings) basılan bildiriler

- 1 . GENEL FERAH (2025). Primer İmmün Yetmezliklerde Korunma ve Tedavi Aşı protokolleri. XXXI. Uluslararası Katılımlı ULUSAL ALERJİ VE KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, (Tam metin bildiri) (Yayın No:10076349)
- 2 . GENEL FERAH (2024). Primer İmmün Yetmezliklerde Doku ve Organ Tutulumları . XXX. Uluslararası Katılımlı ULUSAL ALERJİ ve KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, (Tam metin bildiri) (Yayın No:9241244)

3. GENEL FERAH (2024). Sekonder İmmün Yetmezlikler Hastalıklara Sekonder. XXX. Uluslararası Katılımlı ULUSAL ALERJİ ve KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, (Tam metin bildiri) (Yayın No:9241279)
4. GENEL FERAH (2023). HASTAM HIPOGAMAGLOBULINEMİK NE YAPMALIYIM? "ÇOCUKTA". Uluslararası Katılımlı XXIX. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, (Tam metin bildiri) (Yayın No:8684372)
5. GENEL FERAH (2020). What should we pay attention in intravenous and subcutaneous immunoglobulin administration in pediatric practice?. 2. Uluslararası Dr. Behçet Uz Çocuk Kongresi, 4-7 Mart 2020, Swissotel Büyük Efes İzmir, (Tam metin bildiri) (Yayın No:6680477)
6. GENEL FERAH (2019). İntravenöz (İVİG) ve subkutan (SCİG) immünglobulin tedavi ilkeleri ve uygulanması. Uluslararası katılımlı XXVI. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, (Tam metin bildiri) (Yayın No:5535711)
7. GENEL FERAH (2018). Otoinflamatuvar sendromlar. XXV. Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Kongresi, (Tam metin bildiri) (Yayın No:4681655)
8. DEMİR KÖSE MELİS, KAĞNICI MEHTAP, ERDUR CAHİT BARIŞ, EREN GÜLİN, KARAKOYUN MİRAY, BERKSOY EMEL, BAÇ ÖZLEM, CEYLANER SERDAR, GENEL FERAH (2016). Clinical and molecular investigations in five Turkish patients with citrin deficiency and identification of a novel mutation on SLC25A13. SSIEM 2016 Annual Symposium, (Özet bildiri) (Yayın No:7895357)

C. Yazılan ulusal/uluslararası kitaplar veya kitaplardaki bölümler

C2. Yazılan ulusal/uluslararası kitaplardaki bölümler

1. Türkiye Klinikleri Çocuk İmmünolojisi ve Alerjik Hastalıkları İmmün Yetmezlik ve Malignite, Bölüm adı: (Otoimmün Lenfoproliferatif Sendrom ve Malignite Riski (FAS, FASL, Kaspaz 8, Kaspaz 10, FADD Eksiklikleri)) (2021). ,ÖZEN SELİME, GENEL FERAH, Ortadoğu Reklam Tanıtım Yayıncılık Turizm Eğitim İnşaat Sanayi ve Ticaret A.Ş., Editör: Ayşe METİN, Basım sayısı: 1, ISBN: 978-625-401-251-8, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 7283381)
2. SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ HAMİDİYE TIP FAKÜLTESİ ÖĞRENCİ DERS NOTLARI , Bölüm adı: (Atopik Dermatit ve Alerjik Deri Sorunları) (2022). ,GENEL FERAH, Galenos Yayınevi, Editör: Erdoğan ÇETİNKAYA, Basım sayısı: 1, ISBN: 978-605-06264-7-6, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 8058826)
3. SAĞLIK BİLİMLERİ ÜNİVERSİTESİ HAMİDİYE TIP FAKÜLTESİ ÖĞRENCİ DERS NOTLARI , Bölüm adı: (Akut Ürtiker ve Anjiyoödem) (2022). ,GENEL FERAH, Galenos Yayınevi, Editör: Erdoğan ÇETİNKAYA, Basım sayısı: 1, ISBN: 978-605-06264-7-6, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 8058733)
4. İzmir Dr. Behçet Uz Çocuk Hastanesi, Bölüm adı: (Kompleman Sistemi ve Hastalıkları) (2022). ,ÖZEN SELİME, GENEL FERAH, Ankara Nobel Tıp Kitapevleri, Editör: Behzat Özkan, Basım sayısı: 1, ISBN: 9786257546557, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 8017428)
5. Çocuklarda Alerjik Aciller, Bölüm adı: (Hereditör Anjiyoödem Tedavisi) (2022). ,Çelebi Çelik Figen, GENEL FERAH, Ortadoğu Reklam Tanıtım Yayıncılık Turizm Eğitim İnşaat Sanayi ve Ticaret A.Ş., Editör: Demet Can, Basım sayısı: 1, ISBN: 978-625-401-696-7, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 8017309)
6. Türkiye Ulusal Alerji ve Klinik İmmünoloji Derneği Multidisipliner Yaklaşımlarla İmmünoglobulin Tedavisi Rehberi, Bölüm adı: (İgRT Uygulama Şekilleri- İntravenöz İmmünoglobulin Tedavisi (İVİG)) (2023). ,GENEL FERAH, BULUŞ Tasarım ve Matbaacılık Hizmetler, Editör: Kılıç Gültekin SS, Keleş S, Basım sayısı: 1, ISBN: 9786057345592, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 8692187)
7. Türkiye Klinikleri Çocuk İmmünolojisi ve Alerjik Hastalıkları Özel Konular Çocukluk Çağı Atopik Dermatitlerinde Güncel Gelişmeler, Bölüm adı: (Atopik Dermatitte İmmünopatoloji) (2023). ,ATAY ÖZGE, GENEL FERAH, Türkiye Klinikleri Ortadoğu Reklam Tanıtım yayıncılık Turizm Eğitim İnşaat Sanayi ve Ticaret A.Ş., Editör: Suna ASİLSOY, Basım sayısı: 1, ISBN: 9786253950613, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 8684347)
8. Olgular Eşliğinde Doğuştan Bağışıklık Kusurları "Antikor eksiklikleri", Bölüm adı: (X'e bağlı agammaglobulinemili (Bruton)- enfeksiyonla başvuran olgu) (2024). ,GÜLEZ NESRİN,GENEL FERAH, BULUŞ Tasarım ve Matbaacılık Hizmetleri, Editör: ARTAÇ HASİBE, Karakoç Aydın Elif, Basım sayısı: 1, ISBN: 978 625 6726 07 9, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 9241361)
9. PEDIATRİK PROPEDÖTİK, Bölüm adı: (ÇOCUK İMMÜNOLO) (2025). ,GÜLEZ NESRİN,GENEL FERAH, Ankara Nobel Tıp Kitabevleri, Editör: ÜNALP AYCAN, Basım sayısı: 1, ISBN: 978-625-5562-56-2, Türkçe (Bilimsel Kitap), (Yayın No: 9871712)

D. Ulusal hakemli dergilerde yayımlanan makaleler

1. GÜLER KAZANCI ELİF,GENEL FERAH,ONAY HÜSEYİN,ÖZKINAY FERİŞTAH FERDA,Vergin Raziye Canan (2019). BAX GENE POLYMORPHISM IN CHILDHOOD ACUTE LYMPHOBLASTIC LEUKEMIA AND EVALUATION OF APOPTOSIS WITH CONVENTIONAL DOSE-PREDNISOLONE TREATMENT . ACTA ONCOLOGICA TURCICA, 52(3), 356-363. (Kontrol No : 5290300)

D. Ulusal hakemli dergilerde yayımlanan makaleler

2. Demircan Tülay,DEVİRİM İLKER,GENEL FERAH,Atlıhan Fusun (2018). Evaluation of symptomatic cytomegalovirus infections in our hospital between 2004 and 2009. The journal of Dr. Behcet Uz Children s Hospital, 8(3), 211-216. (Kontrol No : 4681399)

E. Ulusal bilimsel toplantılarda sunulan ve bildiri kitaplarında basılan bildiriler

1. Böncüoğlu Elif, kıymet Elif, Çağlar İlknur, Neryal tahta, BAYRAM SÜLEYMAN NURİ, AYHAN Fahri Yüce, GENEL FERAH, Ecevit Çiğdem ömür, APA HURŞİT, Çelik Tanju, DEVİRİM İLKER (2019). İnfluenza virüsüne bağlı hastaneye yatan çocukların değerlendirilmesi: Altta yatan kronik hastalığı önemli mi?. Antalya, (Tam metin bildirisi) (Yayın No:5498281)
2. AKÇAL ÖMER, ÖZEN SELİME, TAŞKIRDI İLKE, HACI İDİL AKAY, UNSAL KARKINER CANAN ŞULE, KARAMAN SAİT, ERDEM SEMİHA BAHÇECİ, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH (2019). DOCK8 mutasyonuna bağlı Hiper IgE SENDROMLU OLGULARDA İZLEM SONUÇLARI. 5. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, (Özet bildirisi) (Yayın No:5276204)
3. GÜLEZ NESRİN, Durğun Ersin, Hazan FİLİZ, KARAMAN SAİT, GENEL FERAH, SÜRÜCÜ Murat (2019). Down sendromlu hastaların immünolojik açıdan değerlendirilmesi. 5. Klinik İmmünoloji Kongresi, (Özet bildirisi) (Yayın No:5276215)
4. ERDEM SEMİHA BAHÇECİ, Akçal Ömer, KARAMAN SAİT, AYKUT AYÇA, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH, NACAROĞLU HİKMET TEKİN (2017). TACI (trans-membrane activator and calcium-modulating cyclophilin ligand interactor-TNFRSF12-3B) gen mutasyonu: olgularımız ve deneyimlerimiz. 3. Klinik immünoloji kongresi, (Özet bildirisi) (Yayın No:5280603)
5. Akçal Ömer, KARAMAN SAİT, ERDEM SEMİHA BAHÇECİ, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH (2017). Otozomal dominant kalıtmı Nükleer Faktör Kappa B1 (NFkB1) mutasyonu ve yaygın değişken immün yetmezlik: Olgu sunumu. 3. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, (Özet bildirisi) (Yayın No:5280639)
6. İbiş İpek Burcu, ERDEM SEMİHA BAHÇECİ, KARAMAN SAİT, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH (2017). intravenöz immünglobulin replasmanı yapılan primer immün yetmezlikli olgularda görülen yan etkiler ve etki eden faktörler. 3. Klinik immünoloji kongresi, (Özet bildirisi) (Yayın No:5280781)

Teknik Not, Vaka Takdimi, Araştırma notu vb.

1. Vaka Takdimi, ÇELEBİ FİGEN, SOYÖZ ÖZGEN, ÖZEN BÖLÜK SELİME, TAŞKIRDI İLKE, AKAY HACI İDİL, KAYA MEHMET ŞİRİN, Demir Ayça, Uzunoğlu Berna, TÜREDİ YILDIRIM AYŞEN, ONAY HÜSEYİN, GÖZMEN SALİH, GÜLEZ NESRİN, GENEL FERAH (2024). Successful Management of Delayed-Onset Adenosine Deaminase Deficiency with Novel Mutation. Personalized Medicine (Uluslararası), 21 (1) , 11-19. , Doi: 10.2217/pme-2023-0111 (Yayın No : 9251087)
2. Vaka Takdimi, GÜLER KAZANCI ELİF, GÜLEN HÜSEYİN, ERBAY AYŞE, GENEL FERAH, AKTAŞ SAFİYE, Vergin Raziye Canan, GÜVEN DENİZ (2023). Nijmegen breakage syndrome in fraternal twins and synchronous development of non hodgkin's lymphoma. Journal of Bursa Faculty of Medicine (Ulusal) (Yayın No : 8684474)
3. Derleme Makale, BARIŞ SAFA, Abolhassani Hassan, Massaad Michel J, Al-Nesf Maryam, Chavoshzadeh Zahra, KELEŞ SEVGİ, REİSLİ İSMAİL, Tahiat Azzeddine, Shendi Hiba Mohammad, Elaziz Dalia Abd, Belaid Brahim, Al Dhaheri Fatima, HASKOLOĞLU ZEHRA ŞULE, DOĞU ESİN FİGEN, Ben-Mustapha Imen, Sobh Ali, Galal Nermeen, Meshaal Safa, Elhawary Rabab, El-Marsafy Aisha, J Alroqi Fayhan, Al-Saud Bandar, Al-Ahmad Mona, Al Farsi Tariq, Al Sukaiti Nashat Al Sukaiti, Al-Tamemi Salem, Mehawej Cybel, Dbaiibo Ghassan, ElGhazali Gehad, KILIÇ GÜLTEKİN SARA ŞEBNEM, GENEL FERAH, KIYKIM AYÇA, MUŞABAK UĞUR HACI, ARTAÇ HASİBE, GÜNER ŞÜKRÜ NAİL, Boukari Rachida, Djidjik Reda, Kechout Nadia, ÇAĞDAŞ AYVAZ DENİZ NAZİRE, El-Sayed Zeinab Awad, AYDINER ELİF, Alzyoud Raed, Barbouche Mohamed Ridha, Adeli Mehdi, Wakim Rima Hanna, Reda Shereen M, İKİNCİOĞULLARI KAMİLE AYDAN, ÖZEN AHMET OĞUZHAN, Bousfiha Aziz, Al-Mousa Hamoud, Rezaei Nima, Al-Herz Waleed, Geha Raif S (2023). The Middle East and North Africa Diagnosis and Management Guidelines for Inborn Errors of Immunity.. The journal of allergy and clinical immunology. In practice (Uluslararası), 1 (11) , 158-180. , Doi: 10.1016/j.jaip.2022.10.003 (Yayın No : 8011245)
4. Vaka Takdimi, DEMİR KÖSE MELİS, KAĞNICI MEHTAP, ÖZDEMİR TAHA REŞİT, ERDUR CAHİT BARIŞ, ERDEMİR GÜLİN, KARAKOYUN MİRAY, YİĞİT GÜZİN, SERDAR CEYLANER, GENEL FERAH (2020). Clinical findings in five Turkish patients with citrin deficiency and identification of a novel mutation on SLC25A13. JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY METABOLISM (Uluslararası), 33 (1) , 157-163. (Yayın No : 6681470)
5. Vaka Takdimi, KÖSE ENGİN, KÖSE MELİS, EDİZER SELVİNAZ, AKIŞIN ZEYNEP, YILMAZ ZEHRA BURCU, ŞAHİN AHMET, GENEL FERAH (2020). Different clinical presentation in a patient with two novel pathogenic variants of the FBXL4 gene. TURKISH JOURNAL OF PEDIATRICS (Uluslararası), 62 (4) , 652-656. (Yayın No : 6680526)
6. Editöre Mektup, AYDIN KOKER SULTAN, GULEZ NESRİN, Rieux Laucat FREDERIC, GENEL FERAH, VERGIN CANAN, Capucine Picard (2020). Coexistence of Autoimmune Lymphoproliferative Syndrome and Familial Mediterranean Fever. Iranian Journal of Immunology (Uluslararası), 17 (2) , 172-174. (Yayın No : 6653281)
7. Vaka Takdimi, YAMAN YÖNTEM, Köker SA, Ayhan FY, GENEL FERAH, ACIPAYAM CAN, Oymak Yeşim, TUĞRUL SARİBEYOĞLU EBRU, Vergin Canan (2019). Late diagnosis of leukocyte adhesion deficiency type II and Bombay blood type in a child: a rare case report. Central European Journal of Immunology (Uluslararası), 44 (2) , 206-209. , Doi: 10.5114/ceji.2019.87073 (Yayın No : 5535607)

- 8 . Vaka Takdimi, Somekh Ido, Thian Marini, Medgyesi David, Gülez Nesrin, Magg Thomas, Gallón Duque Alejandro, Stauber Tali, Lev Atar, GENEL FERAH, ÜNAL EKREM, Simon Amos J, Lee Yu Nee, Kalinichenko Artem, Dmytrus Jasmin, Kraakman Michael J, Schiby Ginette, Rohlf's Meino, Jacobson Jeffrey M, ÖZER ERDENER, AKÇAL ÖMER, Conca Raffaele, PATIROĞLU TÜRKAN, KARAKÜKCÜ MUSA, ÖZCAN ALPER, Shahin Tala, Appella Eliana, Tatematsu Megumi, Martinez-Jaramillo Catalina, Chinn Ivan K, Orange Jordan S, Trujillo-Vargas Claudia Milena, Franco José Luis, Hauck Fabian, Somech Raz, Klein Christoph, Boztug Kaan (2019). CD137 deficiency causes immune dysregulation with predisposition to lymphomagenesis. *Blood (Uluslararası)*, 134 (18) , 1510-1516. , Doi: 10.1182/blood.2019000644 (Yayın No : 5501402)
- 9 . Vaka Takdimi, KARACA NESLİHAN, AKSU GÜZİDE, Ulusoy E, AKSOYLAR SERAP, GÖZMEN SALİH, GENEL FERAH, Akarcan Sanem, Gülez Nesrin, Hirschmugl T, KANSOY SAVAŞ, Boztuğ Kaan, KÜTÜKÇÜLER NECİL (2016). Early Diagnosis and Hematopoietic Stem Cell Transplantation for IL10R Deficiency Leading to Very Early-Onset Inflammatory Bowel Disease Are Essential in Familial Cases.. *Case reports in immunology (Uluslararası)*, 2016, 5459029-. (Yayın No : 4541198)
- 10 . Vaka Takdimi, Bahçeci Erdem Semiha, GENEL FERAH, Gülez Nesrin, NACAROĞLU HİKMET TEKİN (2015). Coexistence of hereditary angioedema in a case of familial Mediterranean fever with partial response to colchicine. *Central European Journal of Immunology (Uluslararası)*, 1, 115-116. , Doi: 10.5114/ceji.2015.50843 (Yayın No : 4537852)
- 11 . Vaka Takdimi, GENEL FERAH, Özbek Erhan, ÖZEK GÜLCİHAN, Vergin Canan, Ortaç Ragıp, Santisteban Ines, Hershfield Michael (2015). Adenosine Deaminase-Deficient Severe Combined Immunodeficiency and Diffuse Large B-Cell Lymphoma. *PEDIATRIC ALLERGY IMMUNOLOGY AND PULMONOLOGY (Uluslararası)*, 28 (2) , 138-142. , Doi: 10.1089/ped.2014.0478 (Yayın No : 4510352)
- 12 . Editöre Mektup, Azarsız Elif, KARACA NESLİHAN, Gunaydin NC, Gülez Nesrin, Öztürk Can, AKSU GÜZİDE, GENEL FERAH, KÜTÜKÇÜLER NECİL (2014). Do elevated serum IgM levels have to be included in probable diagnosis criteria of patients with ataxia-telangiectasia?. *INTERNATIONAL JOURNAL OF IMMUNOPATHOLOGY AND PHARMACOLOGY (Uluslararası)*, 27 (3) , 421-7. (Yayın No : 4536266)
- 13 . Vaka Takdimi, GENEL FERAH, Atlıhan Füsün, Targan Şeref, Gülez Nesrin, Hacikara Şükriye, Karaca İrfan (2004). Fulminant amoebiasis in a child with recurrent multiple amoebic liver abscesses and pleuropulmonary complications.. *Paediatrics and International Child Health (Uluslararası)*, 24 (3) , 267-9. (Yayın No : 4536793)
- 14 . Vaka Takdimi, GENEL FERAH, Atlıhan Füsün, Özdemir Durgül, Targan Şeref (2004). Development of hydrocephalus in a patient with Joubert syndrome.. *Journal of Postgraduate Medicine (Uluslararası)*, 50 (2) , 153-. (Yayın No : 4536734)
- 15 . Editöre Mektup, AKISÜ METE, YALAZ MEHMET, AKSU GÜZİDE, ARSLANOĞLU SERTAÇ, GENEL FERAH, KÜTÜKÇÜLER NECİL, KÜLTÜRSAY NİLGÜN (2003). Maternally acquired varicella-zoster virus antibodies disappear at 6 months of age in prematurely born children.. *PANMINERVA MEDICA (Uluslararası)*, 45 (2) , 155-6. (Yayın No : 4537893)
- 16 . Kısa Makale, Funda Özgenci, AKSU GÜZİDE, AYDOĞDU SEMA, AKMAN SEZİN, GENEL FERAH, KÜTÜKÇÜLER NECİL, Alkanat MB, Yağcı Raşit Vural (2003). Association between anti-endomysial antibody and total intestinal villous atrophy in children with coeliac disease.. *Journal of Postgraduate Medicine (Uluslararası)*, 49 (1) , 21-424. (Yayın No : 4537765)
- 17 . Kısa Makale, Dayioglu Osman, Atlıhan Füsün, CAN DEMET, Bak Mustafa, GENEL FERAH (2002). Value of Neuron-specific Enolase Levels in Cerebrospinal Fluid in Evaluating the Prognosis of Asphyxiated Neonates. *Journal of Tropical Pediatrics (Uluslararası)*, 48 (1) , 60-61. , Doi: 10.1093/tropej/48.1.60 (Yayın No : 4550355)
- 18 . Vaka Takdimi, GENEL FERAH, Atlıhan Füsün, Bak Mustafa, Targan Şeref, Dizdärer Ceyhun (1997). Arthritis in a patient with homozygous familial hypercholesterolemia.. *PEDIATRICS INTERNATIONAL (Uluslararası)*, 39 (3) , 362-3. (Yayın No : 4536371)