

Doç.Dr. Edibe PEMPEGÜL YILDIZ

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 212 414 2000](tel:+902124142000)

E-posta: edibe.pempegulyildiz@istanbul.edu.tr

Web: <http://aves.istanbul.edu.tr/4659/>

Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0002-8016-0404

Publons / Web Of Science ResearcherID: AAT-3719-2020

Yoksis Araştırmacı ID: 193727

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Nörolojisi, Türkiye 2014 - 2017

Tıpta Uzmanlık, İstanbul Üniversitesi, Çocuk Sağlığı Enstitüsü, Dahili Tıp Bilimleri Bölümü, Türkiye 2006 - 2012

Ön Lisans, İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Türkiye 1999 - 2005

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Pediatrik Nöroloji

Akademik Unvanlar / Görevler

Doç.Dr., İstanbul Üniversitesi, İstanbul Tıp Fakültesi, Çocuk Nörolojisi, 2019 - Devam Ediyor

Jüri Üyelikleri

Doktora Yeterlik Sınavı, Doktora Yeterlik Sınavı, İstanbul Üniversitesi, Aralık, 2021

Tez Savunma (Yüksek Lisans), Tez Savunma (Yüksek Lisans), İstanbul Üniversitesi, Kasım, 2021

Tez Savunma (Yüksek Lisans), Tez Savunma (Yüksek Lisans), İstanbul Üniversitesi, Kasım, 2021

Doktora Yeterlik Sınavı, Doktora Yeterlik Sınavı, İstanbul Üniversitesi, Temmuz, 2021

Doktora Yeterlik Sınavı, Doktora Yeterlik Sınavı, İstanbul Üniversitesi, Temmuz, 2021

Akademik Kadroya Atama-Yardımcı Doçentlik, Akademik Kadroya Atama, İstanbul Üniversitesi, Haziran, 2021

Doktora Yeterlik Sınavı, Doktora Yeterlik Sınavı, İstanbul Üniversitesi, Haziran, 2021

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. Genetic and clinical evaluation of congenital myasthenic syndromes with long-term follow-up: experience of a tertiary center in Turkey**
Yildiz E., Kilic M. A., Yalcin E. U., Kurekci F., Avci R., Hacifazlioglu N. E., Ceylaner S., Gezdirici A., Caliskan M.
ACTA NEUROLOGICA BELGICA, cilt.123, sa.5, ss.1841-1847, 2023 (SCI-Expanded)
- II. Association of epilepsy with neuroimaging patterns in children with cerebral palsy.**
Kilic M. A., Yildiz E., Kurekci F., Coskun O., Cura M., Avci R., Genc H. M.

Acta neurologica Belgica, 2023 (SCI-Expanded)

- III. **Seizure treatment with olfactory training: a preliminary trial.**
Yilmaz Y., Turk B. G., Ser M. H., Sut N. Y., Sahin S., Yildiz E., Bektas G., Teber S. T., Tekeli H., Ozkara C.
Neurological sciences : official journal of the Italian Neurological Society and of the Italian Society of Clinical Neurophysiology, cilt.43, sa.12, ss.6901-6907, 2022 (SCI-Expanded)
- IV. **Evaluation of inflammatory acquired demyelinating syndromes in children: a single-center experience.**
Kılıç H., Mavi D., Yalcinkaya B. C., Yildiz E., Kizilkilic O., Saltık S.
Acta neurologica Belgica, cilt.122, sa.6, ss.1485-1491, 2022 (SCI-Expanded)
- V. **Shear Wave Elastography in Patients with Spinal Muscular Atrophy Types 2 and 3**
Karacabey B. N., Bayramoglu Z., Coskun O., Sari Z. N. A., Ozkan M. U., PEMPEGÜL YILDIZ E., Aydinli N., Caliskan M.
NEUROPEDIATRICS, cilt.54, sa.4, ss.273-278, 2022 (SCI-Expanded)
- VI. **Re-examining the characteristics of pediatric multiple sclerosis in the era of antibody-associated demyelinating syndromes**
Yilmaz U., GÜCÜYENER K., Yavuz M., Oncel I., CANPOLAT M., Saltık S., ÜNVER O., Kurt A. N. C., Tosun A., Yilmaz S., et al.
EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, cilt.41, ss.8-18, 2022 (SCI-Expanded)
- VII. **Late onset Aicardi-Goutières syndrome case report: a rare white matter disease mimicking as pseudo-enzyme deficiency.**
Ulak Ozkan M., Katar S., Pembegul Yildiz E., Aydinli N., Caliskan M.
Acta neurologica Belgica, cilt.122, sa.1, ss.259-261, 2022 (SCI-Expanded)
- VIII. **Pediatric LGI1 and CASPR2 autoimmunity associated with COVID 19: Morvan syndrome**
Kılıç M. A., Yoruk Yildirim Z. N., Oner A., Yeşil E., Aksu B., Pempegül Yıldız E., Yılmaz A., Çalışkan M. M.
JOURNAL OF NEUROLOGY, cilt.268, sa.12, ss.4492-4494, 2021 (SCI-Expanded)
- IX. **Homozygous SQSTM1 nonsense variant identified in a patient with brainstem involvement**
Kilic M. A., Kipoglu O., Coskun O., Karacabey B. N., Yesilyurt A., Yildiz E., Aydinli N., Caliskan M. M.
BRAIN & DEVELOPMENT, cilt.43, sa.10, ss.1039-1043, 2021 (SCI-Expanded)
- X. **Progressive Multifocal Leukoencephalopathy in Children with Primary and Secondary Immune Deficiency.**
Demirbuga A., Kaba O., Torun S., Yildiz E., Yucel E., Somer A.
Pediatric allergy, immunology, and pulmonology, cilt.34, sa.3, ss.109-111, 2021 (SCI-Expanded)
- XI. **Evaluation of eating behaviors in childhood epilepsy with centrottemporal spikes: Case-control study.**
Coskun O., Kipoglu O., Karacabey B. N., Kilic M. A., Ceran D. S., Yildiz E., Aydinli N., Caliskan M.
Epilepsy & behavior : E&B, cilt.120, ss.108029, 2021 (SCI-Expanded)
- XII. **Clinically isolated syndrome and multiple sclerosis in children: a single center study.**
Bektaş G., Özkan M., Yıldız E., Uzunhan T., Sencer S., Aydınli N., Çalışkan M., Özmen M.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.62, ss.244-251, 2020 (SCI-Expanded)
- XIII. **Evaluation of the prognostic factors in school age children who experienced neonatal seizures.**
Yildiz E., Tatlı B., Ozkan M. U., Erarslan E., Aydinli N., Caliskan M., Ozmen M.
Epilepsy & behavior : E&B, cilt.102, ss.106673, 2020 (SCI-Expanded)
- XIV. **Epileptic spasm and other forms of epilepsy in presumed perinatal arterial ischemic stroke in Turkey after more than 10 years follow-up: A single centre study.**
BEKTAŞ G., KIPOĞLU O., Pembegül Y., AYDİNLİ N., ÇALIŞKAN M., ÖZMEN M., SENCER S.
Brain & development, cilt.41, ss.699-705, 2019 (SCI-Expanded)
- XV. **Autism spectrum disorder and attention-deficit/hyperactivity disorder-related symptoms in benign childhood epilepsy with centrottemporal spikes: A prospective case-control study.**
BEKTAŞ G., TEKİN U., Yıldız E., AYDİNLİ N., ÇALIŞKAN M., ÖZMEN M.
Epilepsy & behavior : E&B, cilt.95, ss.61-64, 2019 (SCI-Expanded)
- XVI. **Efficacy of Stiripentol and the Clinical Outcome in Dravet Syndrome.**
Yildiz E., Ozkan M., Uzunhan T., Bektaş G., Tatlı B., Aydınli N., Çalışkan M., Özmen M.
Journal of child neurology, cilt.34, ss.33-37, 2019 (SCI-Expanded)

- XVII. **Vanishing white matter disease with a novel EIF2B5 mutation: A 10-year follow-up.**
Bektas G., Bektas G., YEŞİL G., YEŞİL G., Ozkan M. U., Ozkan M. U., Yildiz E. P., Yildiz E., Uzunhan T. A., Uzunhan T. A., et al.
Clinical neurology and neurosurgery, cilt.171, ss.190-193, 2018 (SCI-Expanded)
- XVIII. **Predictive factors of drug-resistant epilepsy in children presenting under 2 years of age: experience of a tertiary center in Turkey.**
Yildiz E., Gunes D., Bektas G., Uzunhan T. A., Tatli B., Caliskan M., Aydinli N., Ozmen M.
Acta neurologica Belgica, cilt.118, sa.1, ss.71-75, 2018 (SCI-Expanded)
- XIX. **Spinal muscular atrophy with progressive myoclonic epilepsy linked to mutations in ASAH1.**
Yildiz E., YILDIZ E. P., YEŞİL G., YEŞİL G., Bektas G., BEKTAS G., Caliskan M., CALISKAN M., Tatli B., TATLI B., et al.
Clinical neurology and neurosurgery, cilt.164, ss.47-49, 2018 (SCI-Expanded)
- XX. **Efficacy of rufinamide in childhood refractory epilepsy**
Yildiz E., Hizli Z., Bektas G., Ulak-Ozkan M., Tatli B., Aydinli N., Caliskan M., Ozmen M.
Turkish Journal of Pediatrics, cilt.60, sa.3, ss.238-243, 2018 (SCI-Expanded)
- XXI. **Lacosamide treatment of childhood refractory focal epilepsy: the first reported side effect in paediatric patients.**
Yildiz E., Ozkan M. U., Bektas G., Uzunhan T. A., Aydinli N., Caliskan M., Ozmen M.
Child's nervous system : ChNS : official journal of the International Society for Pediatric Neurosurgery, cilt.33, sa.11, ss.2023-2027, 2017 (SCI-Expanded)
- XXII. **A novel EPM2A mutation in a patient with Lafora disease presenting with early parkinsonism symptoms in childhood.**
YILDIZ E. P., YILDIZ E., YEŞİL G., YESİL G., OZKAN M. U., OZKAN M. U., Bektas G., BEKTAS G., CALISKAN M., ÇALIŞKAN M., et al.
Seizure, cilt.51, ss.77-79, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIII. **The influence of levetiracetam on psychosocial and behavioral functioning in children: A case-control and follow-up study.**
Bektaş G., TEKİN U., ÖZKAN M. U., YILDIZ E., ÇALIŞKAN M., ÖZMEN M., AYDINLI N.
Epilepsy & behavior : E&B, cilt.72, ss.39-42, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIV. **Psychosocial and behavioral functioning and their relationship to seizure timing in children with benign epilepsy with centrotemporal spikes.**
Bektaş G., TEKİN U., Yıldız E., UZUNHAN T. A., TATLI B., AYDINLI N., ÇALIŞKAN M., ÖZMEN M.
Brain & development, cilt.39, ss.515-520, 2017 (SCI-Expanded)
- XXV. **Potential risk factors for vitamin D levels in medium- and long-term use of antiepileptic drugs in childhood.**
YILDIZ E., POYRAZOĞLU Ş., Bektas G., KARDELEN A. D., AYDINLI N.
Acta neurologica Belgica, cilt.117, ss.447-453, 2017 (SCI-Expanded)
- XXVI. **Neonatal hypoxic ischemic encephalopathy: an update on disease pathogenesis and treatment.**
Yildiz E., Ekici B., Tatli B.
Expert review of neurotherapeutics, cilt.17, sa.5, ss.449-459, 2017 (SCI-Expanded)
- XXVII. **Coexisting neuronal autoantibodies among children with demyelinating syndromes.**
Kiztanir H., Bektas G., Yildiz E., Uzunhan T. A., Tatli B., Aydinli N., Caliskan M., Ozmen M.
Brain & development, cilt.39, sa.3, ss.248-251, 2017 (SCI-Expanded)
- XXVIII. **Hereditary spastic paraplegia type 35 caused by a novel FA2H mutation.**
Bektas G., Bektas G., YEŞİL G., Yesil G., Yildiz E. P., Yildiz E., Aydinli N., Aydinli N., Caliskan M., Caliskan M., et al.
The Turkish journal of pediatrics, cilt.59, sa.3, ss.329-334, 2017 (SCI-Expanded)
- XXIX. **Aggravation of atonic seizures by rufinamide: A case report.**
Bektas G., Caliskan M., Aydin A., Yildiz E., Tatli B., Aydinli N., Ozmen M.
Brain & development, cilt.38, sa.7, ss.654-7, 2016 (SCI-Expanded)
- XXX. **Role of Autoantibodies to N-Methyl-d-Aspartate (NMDA) Receptor in Relapsing Herpes Simplex Encephalitis: A Retrospective, One-Center Experience.**
SUTCU M., AKTURK H., SOMER A., TATLI B., Torun S., YILDIZ E., ŞIK G., CITAK A., AGACFIDAN A., SALMAN N.

Journal of child neurology, cilt.31, ss.345-50, 2016 (SCI-Expanded)

- XXXI. **Exome sequencing reveals homozygous TRIM2 mutation in a patient with early onset CMT and bilateral vocal cord paralysis.**

Pehlivan D., Akdemir Z. C., Karaca E., Bayram Y., Jhangiani S., Yildiz E., Muzny D., ULUÇ K., Gibbs R. A., Elcioglu N., et al.

Human genetics, cilt.134, sa.6, ss.671-3, 2015 (SCI-Expanded)

- XXXII. **Evaluation of etiologic and prognostic factors in neonatal convulsions.**

Yildiz E., Tatli B., Ekici B., Eraslan E., Aydinli N., Caliskan M., Ozmen M.

Pediatric neurology, cilt.47, sa.3, ss.186-92, 2012 (SCI-Expanded)

Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Preliminary validation of the Turkish version of the pain catastrophizing scale for children and parents (PCS-C and PCS-P) in primary childhood headache**
Senturk I. A., ÜNAL E., TARAKÇIOĞLU M. C., Kepekci M., Yildiz E.
AGRI-THE JOURNAL OF THE TURKISH SOCIETY OF ALGOLOGY, cilt.34, sa.4, ss.278-291, 2022 (ESCI)
- II. **Neurological and Psychosocial Evaluation of Pediatric Celiac Patients: Diet Adherence-Case Control Study**
Yildiz E., Civan H. A.
MEDICAL JOURNAL OF BAKIRKOY, cilt.15, sa.1, ss.110-114, 2019 (ESCI)
- III. **Psychosocial And Behavioral Functioning of Cognitively Normal Children with History of Neonatal Seizure: Case Control Study**
Pempegül Yıldız E.
İstanbul Kanuni Sultan Süleyman Tıp Dergisi, cilt.11, sa.2, ss.70-74, 2019 (Hakemli Dergi)
- IV. **Çocukluk Çağında Guillain-Barré Sendromu**
VARKAL M. A., PEMPEGÜL YILDIZ E., YILDIZ İ., AYDINLI N., ÜNÜVAR E.
Çocuk Dergisi, cilt.15, sa.3, ss.89-98, 2015 (Hakemli Dergi)
- V. **A classical phenotype of Duchenne muscular dystrophy in a girl with X; autosome translocation.**
UZUNHAN T., Altunoğlu U., YILDIZ E., AYDINLI N.
Journal of pediatric neurosciences, cilt.9, ss.290-1, 2014 (ESCI)

Kitap & Kitap Bölümleri

- I. **Çapa Çocuk" Sabah Vaka Arşivleri –I**
Balcı M. C., Karaca M., Pempegül Yıldız E., Demirkol D., Gökçay G. F.
Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, 2023
- II. **"Çapa Çocuk" Sabah Vaka Arşivleri-I**
Balcı M. C., Karaca M., Pempegül Yıldız E., Demirkol D., Gökçay G. F.
"Çapa Çocuk" Sabah Vaka Arşivleri-I , Asuman Çoban, Demet Demirkol, Alev Yılmaz, Nuray Aktay Ayaz, Editör, Nobel Tıp Kitapevi, Ankara, ss.31-37, 2023
- III. **Ohtahara Sendromu Tanı ve Tedavi Algoritması**
Kılıç M. A., PEMPEGÜL YILDIZ E.
Temel Pediatrik Nöroloji: Tanı ve Tedavi, Mehmet Canpolat, Sefer Kumandaş, Editör, Akademisyen Kitapevi, İstanbul, ss.579-583, 2023
- IV. **Nörolojik Hastalıkların Romatolojik Ayırıcı Tanıları**
Kürekçi F., PEMPEGÜL YILDIZ E.
Çocukluk Çağında Romatizmal Hastalıkların Romatizma Dışı Ayırıcı Tanıları, Prof. Dr. NURAY AKTAY AYAZ, Editör, Türkiye Klinikleri, İstanbul, ss.33-38, 2023
- V. **Çocuklarda immünomodülatör tedavi ve IVIG uygulamaları**

PEMPEGÜL YILDIZ E., ÇALIŞKAN M. M.

Pediyatrik Nöroloji: Algoritmalar ve İlaç Rehberi, Mehmet Canpolat, Sefer Kumandaş, Editör, Akademisyen Kitapevi, İstanbul, ss.3513-3527, 2022

VI. Ataksi

Pempegül Yıldız E., Çalışkan M. M.

Çocuklarda Bulgudan Taniya Algoritmalar, Ergun Çil, Editör, İstanbul Medikal Yayıncılık, İstanbul, ss.49-53, 2021

VII. Çocuk Nörolojisi Bilim Dalı Bakış Açısıyla Covid-19

Pempegül Yıldız E., Karacabey B. N., Çalışkan M. M., Aydın N.

Çocuklarda Her Yönüyle Covid-19, Zeynep Karakaş, Demet Demirkol, Burçin Nazlı Karacabey, Editör, Selen Yayıncılık, İstanbul, ss.209-218, 2021

VIII. Çocuk Nörolojisi Bilim Dalı Bakış Açısıyla Covid-19

KARACABEY B. N., PEMPEGÜL YILDIZ E., AYDINLI N., ÇALIŞKAN M. M.

Çocuklarda Her Yönüyle Covid-19, Zeynep Karakaş, Demet Demirkol, Burçin Nazlı Karacabey, Editör, Selen Yayıncılık, İstanbul, ss.209-218, 2021

IX. Ataksi

PEMPEGÜL YILDIZ E., ÇALIŞKAN M. M.

Çocuklarda Bulgudan Taniya Algoritmalar, Ergün Çil, Editör, İstanbul Medikal Yayıncılık, İstanbul, ss.49-53, 2021

X. Sinir ve Kas Sistemi Hastalıkları- Statik Ensefalopatiler

PEMPEGÜL YILDIZ E., ÖZMEN M.

Pediyatri, Olcay Neyzi, Türkan Ertuğrul, Feyza Darendeliler, Editör, Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, ss.2101-2105, 2020

XI. Sinir ve Kas Sistemi Hastalıkları- Febril Konvülsiyonlar

AYDINLI N., PEMPEGÜL YILDIZ E.

Pediyatri, Olcay Neyzi, Türkan Ertuğrul, Feyza Darendeliler, Editör, Nobel Tıp Kitabevleri, İstanbul, ss.2047-2049, 2020

XII. Pediyatrik Epileptoloji

Pempegül Yıldız E.

Nobel Tıp Kitapevi, İstanbul, 2019

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

I. Nöronal Seroid Lipofuksinozis 2 Tanısında Kuru Kan Örnekleri Ve Lökositlerde Tripeptidil Peptidaz-1in Florometrik Yöntemle Analizi Ve Validasyonu

Teker B., Tatonyan S., Gedikbaşı A., Aydın A. F., Balcı M. C., Karaca M., Pempegül Yıldız E., Atalar F., Poda M., Gökçay G. F.

VIII. Uluslararası Katılımlı Lizozomal Hastalıklar Kongresi, Bursa, Türkiye, 3 - 07 Mayıs 2023, ss.64

II. ASSOCIATION OF NF-1 AND MOYAMOYA SYNDROME : CASE REPORT

KARAMAN S., Şahin Ş., PEMPEGÜL YILDIZ E., TANYILDIZ H. G., BARBUROĞLU M., TURGUT G. T., YILMAZ Y., KARAKAŞ Z., TUĞCU D., ÜNÜVAR A.

XIII Eurasian Hematology-Oncology Congress (EHOC 2022), İstanbul, Türkiye, 05 Ekim 2022, cilt.44, ss.69-70

III. Tiamin Biyotin Duyarlı Bazal Ganglion Hastalığı Tanılı Olgularımızın Retrospektif Değerlendirilmesi

Körbeyli H. K., Kılıç M. A., Balcı M. C., Pempegül Yıldız E., Gökçay G. F.

44. PEDIATRİ GÜNLERİ 23. PEDIATRİ HEMŞİRELİĞİ GÜNLERİ, İstanbul, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2022, ss.85

IV. Unilateral Propitozla Başvuran Nöro-Behçet Olgusu

Demirkan F. G., Akgün Ö., Kavrul Kayaalp G., Çakmak F., Kılıç M. A., Pempegül Yıldız E., Sencer N. S., Ünüvar A., Aktay Ayaz N.

43. Pediyatri Günleri, İstanbul, Türkiye, 30 Mayıs - 02 Haziran 2021, ss.331

V. Nadir Görülen Bir Epileptik Ensefalopati: Erken İnfantil Epileptik Ensefalopati Tıp 22

Tırtır Yılmaz B., Kılıç M. A., Pempegül Yıldız E.

43. Pediyatri Günleri 22. Pediyatri Hemşireliği Günleri, 30 Mayıs - 02 Haziran 2021

- VI. **Hemolitik aneminin nadir bir nedeni: İki olgu ile triozfosfat izomeraz eksikliği**
Selamioğlu A., Karaca M., Balci M. C., Gökçay G. F., Durmuş A., Pempegül Yıldız E., Karaman S.
43. Pediatri Günleri ve 22. Pediatri Hemşireliği Günleri Toplantısı, İstanbul, Türkiye, 30 Mayıs - 02 Haziran 2021, ss.161
- VII. **Novel FGFR2 variant in a Case with Crouzon Syndrome**
Karaman V., Kalaycı T., Başaran S., Pempegül Yıldız E., Altunoğlu U., Uyguner Z. O.
Balkan Congress of Human Genetics, Edirne, Türkiye, 17 - 20 Nisan 2019, cilt.22, ss.209
- VIII. **İNTESTİNAL LENFANJİEKTAZİ TANILI OLGUDA SEMPTOMATİK B12 YETERSİZLİĞİ**
YILMAZ Y., PEMPEGÜL YILDIZ E., NİŞLİ K., TATLI B., AYDINLI N., ÇALIŞKAN M. M., ÖZMEN M.
37. PEDIATRİ GÜNLERİ VE 16. PEDIATRİ HEMŞİRELİĞİ GÜNLERİ, 08 Nisan 2015, ss.198
- IX. **bir üniversite hastanesinde altı ay içinde yatan herpes virüs ensefalitli olguların değerlendirilmesi**
SÜTÇÜ M., HANÇERLİ TÖRÜN S., AKTÜRK H., güntülü ş., PEMPEGÜL YILDIZ E., SOMER A., TATLI B., ÇITAK A., AYDINLI N., SENCER N. S., et al.
58.Türkiye miil pediatry kongresi, Türkiye, 22 - 26 Ekim 2014

Bilimsel Hakemlikler

ACTA NEUROLOGICA BELGICA, SCI Kapsamındaki Dergi, Aralık 2021
ÇOCUK DERGİSİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Temmuz 2021
ÇOCUK DERGİSİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Aralık 2020
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ DERGİSİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Aralık 2020
ÇOCUK DERGİSİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Ekim 2020
TÜRK PEDIATRİ ARŞİVİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Ağustos 2020
İSTANBUL TIP DERGİSİ, Hakemli Bilimsel Dergi, Mart 2020

Metrikler

Yayın: 58
Atıf (WoS): 313
Atıf (Scopus): 345
H-İndeks (WoS): 8
H-İndeks (Scopus): 8

Kongre ve Sempozyum Katılımı Faaliyetleri

Ulusal Çocuk Nörolojisi Kongresi, Davetli Konuşmacı, İzmir, Türkiye, 2021

Akademi Dışı Deneyim

İSTANBUL KANUNİ SULTAN SÜLEYMAN EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ
Diğer Kamu Kurumu, Kanuni Sultan Süleyman Eğitim Ve Araştırma Hastanesi
KIZILTEPE DEVLET HASTANESİ, ÇOCUK SAĞLIĞI VE HASTALIKLARI KLİNİĞİ