

Arş.Gör.Dr. ELİF SOYAK AYTEKİN

Kişisel Bilgiler

İş Telefonu: [+90 312 305 1174](tel:+903123051174)

E-posta: elif.soyak@hacettepe.edu.tr

Eğitim Bilgileri

Tıpta Yandal Uzmanlık, Hacettepe Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Çocuk Allerji Ve İmmünoloji, Türkiye 2018 - Devam Ediyor

Tıpta Uzmanlık, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, Türkiye 2013 - 2017

Lisans, Ankara Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Türkiye 2006 - 2012

Yabancı Diller

İngilizce, B2 Orta Üstü

Yaptığı Tezler

Tıpta Uzmanlık, Yenidoğan Klebsiella Enfeksiyonlarının Değerlendirilmesi, Sağlık Bilimleri Üniversitesi, Dr. Sami Ulus

Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları Eğitim Ve Araştırma Hastanesi, Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları, 2017

Araştırma Alanları

Tıp, Sağlık Bilimleri, Dahili Tıp Bilimleri, Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları, Pediatrik İmmünoloji ve Allerji

SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- Differential diagnosis of primary immunodeficiency in patients with BCGitis and BCGosis: A single-centre study**
SOYAK AYTEKİN E., KESKİN A., TAN Ç., Yalcin E., DOĞRU ERSÖZ D., Ozcelik U., Kiper N., Tezcan I., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N.
SCANDINAVIAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY, 2021 (SCI İndekslerine Giren Dergi)

Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- HOMOZİGOT VE HETEROZİGOT TACI MUTASYONU SAPTANAN PİY'Lİ HASTALARIN KLİNİK VE İMMÜNOLOJİK BULGULARININ DEĞERLENDİRİLMESİ**
ÖZBEK B., YAZ İ., TAN Ç., OSKAY HALAÇLI S., SOYAK AYTEKİN E., BİLDİK H. N., KENDİRCİ N., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N., TEZCAN F. İ.
6. KLİNİK İMMÜNOLOJİ KONGRESİ, Türkiye, 31 Ekim - 01 Kasım 2020
- Genomic Spectrum and Phenotypic Heterogeneity in IL21R deficiency**
ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N., Mayr D., BARIŞ S., SOYAK AYTEKİN E., TEZCAN F. İ., METİN A., ATAN R., Boztug K., tangye s., ÖZEN A., et al.

ESID Congress, Amsterdam, Hollanda, 14 Ekim 2020

III. Clinical and Laboratory Characteristics of Patients with Leukocyte Adhesion Deficiency

YAZ İ., ÖZBEK B., TAN Ç., SOYAK AYTEKİN E., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N. , TEZCAN F. İ.

J Project, 4 - 07 Aralık 2019

IV. Activation Induced Cytidine Deaminase Mutatiion in a PATient with Hyperimmunoglobulin M Syndrome

KAHVECİ M., ÖZBEK B., SOYAK AYTEKİN E., TAN Ç., ÇAĞDAŞ AYVAZ D. N. , TEZCAN F. İ.

ESID 2019, 18 - 21 Eylül 2019