

## Arş. Gör. Dr. FİRDEVS AYDIN

### Kişisel Bilgiler

E-posta: firdevsaydin@erciyes.edu.tr

Web: <https://avesis.erciyes.edu.tr/firdevsaydin>

### Uluslararası Araştırmacı ID'leri

ORCID: 0000-0003-3126-1521

Yoksis Araştırmacı ID: 294176

### Araştırma Alanları

Tıp

### Akademik Unvanlar / Görevler

Araştırma Görevlisi Dr., Erciyes Üniversitesi, Tıp Fakültesi, Dahili Tıp Bil., 2018 - Devam Ediyor

### SCI, SSCI ve AHCI İndekslerine Giren Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **T-cell/histiocyte-rich large B-cell lymphoma in a patient with a novel frameshift MSH6 mutation**  
ÇEKİÇ Ş., AYDIN F., Karali Y., SEVİNİR B. B., CANÖZ Ö., Boztug K., ÜNAL E., KILIÇ GÜLTEKİN S. Ş.  
PEDIATRIC BLOOD & CANCER, cilt.70, sa.3, 2023 (SCI-Expanded)

### Diğer Dergilerde Yayınlanan Makaleler

- I. **Type 2B Von Willebrand Disease Mimicking Autoimmune Thrombocytopenia in the Neonatal Period**  
GÖK V., IŞIK E., YILMAZ E., AYDIN F., ÖZCAN A., ÜNAL E., KARAKÜKCÜ M., ATIK T., PATIROĞLU T.  
ERCIYES MEDICAL JOURNAL, cilt.43, sa.2, ss.201-203, 2021 (ESCI)
- II. **Glioblastoma and Colorectal Adenocarcinoma in an Adolescent Girl with Constitutional Mismatch Repair Deficiency syndrome mimicking Neurofibromatosis Type-I**  
Aydın F., Altay D., Görükmez O., Kiraz Hafo A., Karaman Z. F., Özcan A., Yılmaz E., Kurtsoy A., Özkan K. U., Deniz K., et al.  
The Journal of Pediatric Academy, cilt.1, sa.1, ss.34-38, 2020 (Hakemli Dergi)

### Hakemli Kongre / Sempozyum Bildiri Kitaplarında Yer Alan Yayınlar

- I. **Ekstrakorporeal Fotoferez İlişkili DNA Hasarlarının Araştırılması**  
SAMUR M. B., KARAKÜKCÜ Ç., YILMAZ E., ÖZCAN A., KEKLİK M., GÖK V., AYDIN F., ÜNAL E., KARAKÜKCÜ M.  
13. Ulusal Kemik İliği Transplantasyonu ve Hücrel Tedaviler Kongresi, Türkiye, 2 - 03 Nisan 2021, ss.102-103
- II. **SEIZURE AS A RARE SIDE EFFECT OF L-ASPARAGINASE INFUSION IN A LEUKEMIC CHILD WITH DOWN SYNDROME**  
GÖK V., AYDIN F., ÖZCAN A., YILMAZ E., ACER H., GÖRKEM S. B., Erdoğan N. A., ÜNAL E., KARAKÜKCÜ M., PATIROĞLU T.

EHA, 11 - 21 Haziran 2020, cilt.1, ss.1

- III. **COMBINATION OF TWO RARE GENETIC DISEASES OF FANCONI APLASTIC ANEMIA AND 46,X,DEL(X)(Q23) IN A TURKISH GIRL**  
GÖK V., DOĞAN M. E., YILMAZ E., ÖZCAN A., TORUN Y., AYDIN F., PER H., ÜNAL E., KARAKÜKCÜ M., PATIROĞLU T.  
EHA 2020, 11 - 13 Haziran 2020

## **Metrikler**

Yayın: 6