

Publicaciones de Romero Chala, Silvia (28 Resultados)

Artículos

Ionescu D, Peñín-Franch A, Mensa-Vilaró A, Castillo P, Hurtado-Navarro L, Molina-López C, et al.

[First Description of Late-Onset Autoinflammatory Disease Due to Somatic NLRC4 Mosaicism](#) . Arthritis

Rheumatol. 2022; 74 (4): 692-699. F.I.: 13.3

Rodríguez Trabado A, Cámara Hijón C, Ramos Cantariño A, Romero Chala S, García Trujillo JA, Fernández

[Pereira LM, et al. Short-, Intermediate-, and Long-Term Changes in Basophil Reactivity Induced by Venom](#)

[Immunotherapy](#). Allergy Asthma Immunol Res. 2016; 8 (5): 412-420. F.I.: 2.957

Casado Naranjo I, Portilla Cuenca JC, Duque de San Juan B, García AF, Sevilla RR, Serrano Cabrera A, et

[al. Association of vascular factors and amnesic mild cognitive impairment: a comprehensive approach](#) . J

Alzheimers Dis. 2015; 44 (2): 695-704.

Capítulos de libros

Iguasnia Portilla D, Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vásquez Reyes P, Romero Chala S, Ferranti

[Ramos A, et al. Primer caso de deficiencia de Ligasa-1 en un adulto: redefiniendo el espectro de la](#)

[inmunodeficiencia variable común](#). Inmunología Clínica. Casos Clínicos Inmunodeficiencias VIII. Grupo

Inmunodeficiencias. Sociedad Española de Inmunología; 2025. p. 76-82

Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vásquez Reyes P, Iguasnia Portilla D, Romero Chala S, Ferranti

[Ramos A, et al. Angioedema hereditario tipo 1: gran duplicación de exones 5 y 6 de SERPING1 y](#)

[degradación aberrante del alelo mutado](#)

. Inmunología Clínica. Casos Clínicos Inmunodeficiencias VIII. Grupo Inmunodeficiencias. Sociedad Española de Inmunología; 2025. p. 64-69

Ferranti Ramos A, Vázquez Reyes P, Iguasnia Portilla D, Romero Chala S, Vergara Prieto E, Fernández Pereira L, et al. [Desafíos diagnósticos en la inmunología clínica: alteración en la ramificación de la actina como causa emergente de Inmunodeficiencias Primarias](#). En: Pedro Jesús Labrador Gómez. X Jornada de Divulgación Científica. Cáceres: Fundación Ilustre Colegio de Médicos de Cáceres (FUMECA); 2023. p. 212-

Vázquez Reyes P, Ferranti Ramos A, Iguasnia Portilla D, Villegas Siles F, Romero Chala S, Fernández Pereira LM, et al. [Mutación en homocigosis en TNFRSR13B \(que codifica para TACI\) en paciente asintomático con hipogammaglobulinemia](#). Inmunología Clínica. Casos Clínicos Inmunodeficiencias VIII. Barcelona: Grupo Inmunodeficiencias. Sociedad Española de Inmunología; 2023. p. 140-145

Villegas Siles MF, Iguasnia Portilla D, Ferranti Ramos A, Vázquez Reyes P, Romero Chala S, Vergara Prieto E, et al. [ACS. LC1 con elevación transitoria de transaminasas y diabetes mellitus tipo 1 en una niña de 2 años](#). Inmunología Clínica. Casos Clínicos Autoinmunidad VIII. Barcelona: Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2023. p. 179-185

Cavallo Caccamo A, Villegas Siles M, Ferranti A, Vasquez Reyes P, Romero Chala S, Fernández Pereira L, et al. [Progresión de un déficit selectivo de IgA a inmunodeficiencia variable común. Caso clínico con 30 años de seguimiento](#). En: Cámara Hijón C, Fernández Pereira L, Gil Herrera J, Marco de la Calle FM, Pons de Ves J. Inmunología Clínica. Casos Clínicos en Inmunodeficiencias VI. Sociedad Española de Inmunología; 2022. p. 49-52

Fusi Velarde C, Cavallo Caccamo A, Villegas Siles F, Romero Chala S, García Trujillo JA, Fernández Pereira LM, et al. [Astenia y pérdida de peso como únicos síntomas al diagnóstico de inmunodeficiencia variable común](#). Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados. Sociedad Española de Inmunología; 2021. p. 85-87

Cavallo Caccamo A, Fusi Velarde C, Ionescu DF, Vergara Prieto E, Romero Chala S, Fernández Pereira L, et al. [Tratamiento con IgIV en la hipogammaglobulinemia asociada a la distonía miotónica](#) .

Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados. Sociedad Española de Inmunología; 2021. p. 137-138

Ionescu DF, Vergara Prieto E, Romero Chala S, Fusi Velarde CM, Cavallo Caccamo AL, Fernández Pereira LM, et al. [Debut tardío de síndrome de fiebre recurrente y mutación en heterocigosis en el gen MEFV de la fiebre mediterránea familiar \(Exon 10, p-A744S\)](#) . Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados. Sociedad Española de Inmunología; 2019. p. 119-122

Cavallo Caccamo AL, Fusi Velarde CM, Ionescu DF, Romero Chala S, García Trujillo JA, Fernández Pereira LM, et al. [Síndrome antifosfolipídico asociado a posible déficit de C4. A propósito de un caso](#) .

Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados. Sociedad Española de Inmunología; 2019. p. 102-105

Fusi Velarde CM, Cavallo Caccamo AL, Ionescu DF, Romero Chala S, García Trujillo JA, Fernández Pereira LM, et al. [Deficiencia de factor I en niño con infecciones de repetición. Evolución durante 10 años](#) .

Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados. Sociedad Española de Inmunología; 2019. p. 106-109

Ionescu DF, Magriz Tascón I, Madany Al-Kheder E, Romero Chala S, García-Trujillo JA, Cámara Hijón C, et al. [Serología positiva transitoria para celiaquía en pacientes con déficit de IgA](#) . En: Fernández Pereira L, Carrasco Sayalero A, Martínez Cáceres E, Ocaña Pérez E, Plaza López A, Prada Iñurrategui AJ, Rojo Amigo R. Inmunología clínica. Casos Clínicos en autoinmunidad IV. SEI. Sociedad Española de Inmunología; 2017. p. 151-155

Magriz Tascón I, Ionescu DF, Madany Al-Kheder E, Romero Chala S, Fernández Pereira L, Cámara Hijón C, et al. [Utilidad del screening familiar para el diagnóstico de déficit selectivo de IGA familiar. A propósito de un caso.](#) En: Publicaciones UA. Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados. 2017. p. 71-75

Madany Al-Kheder E, Magriz Tascón I, García Trujillo JA, Romero Chala S, Cámara Hijón C, Fernández Pereira L, et al. [Pioderma gangrenoso y amiloidosis secundaria en un paciente con Síndrome de Hiper-IgE.](#) En: Publicaciones UA. Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados. 2016. p. 47-50

Madany Al-kheder E, Magriz Tascón I, García Trujillo JA, Romero Chala S, Cámara Hijón C, Fernández Pereira L, et al. [Síndrome poliglandular autoinmune tipo II asociado a déficit parcial de IgA E IgG4.](#) En: Fernández Pereira L, Carrasco Sayalero A, Martínez Becerra MJ, Martínez Cáceres E, Prada Uñurrategui AJ, Rojo Amigo R, Plaza López A. Inmología clínica. Casos clínicos en autoinmunidad III. Grupo español de autoinmunidad; 2016. p. 83-86

Mágriz Tascón I, Cámara Hijón C, Madany E, García Trujillo JA, Romero Chala S, Fernández Pereira L, et al. [Lactante con altos niveles de anticuerpos anti-B2 glicoproteína I y púrpura trombocitopénica idiopática.](#) Inmología clínica. Casos clínicos en autoinmunidad III. Grupo español de autoinmunidad; 2016. p. 79-81

Trabajos presentados a Congresos

Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vásquez Reyes P, Iguasnia Portilla D, Romero Chala S, Ferranti Ramos A, et al. [Angioedema hereditario tipo 1: gran duplicación de exones 5 y 6 de SERPING1 y degradación aberrante del alelo mutado.](#) En: 45 Congreso de la Sociedad Española de Inmunología; 22-24 de mayo de 2025; Santander: 2025.

Ferranti A, Romero Chala S, Vergara Prieto E, García Trujillo JA, Bravo García-Morato M, Fernández Pereira LM, et al. [Assessing the impact of SERPING1 gene exons 5 and 6 duplications on mRNA expression in type 1- Hereditary Angioedema](#). En: 7th European Congress of Immunology; 1-4 de septiembre de 2024; Dublin, Ireland: 2024.

Ferranti Ramos A, Vásquez Reyes P, Iguasnia Portilla D, Fernández Cabrera H, Romero Chala S, Fernández Pereira LM, et al. [A conservative approach: managing ARPC1B deficiency without Hematopoietic Stem Cell Transplantation](#). En: 7th International Primary Immunodeficiencies Congress; 1-4 de septiembre de 2024; Dublin: 2024.

Romero Chala S, González Santiago S, López Ceballos MH, López Gallego J, Vergara Prieto E, Sobieschi OI, et al. [Rendimiento diagnóstico de un panel de genes en el estudio de rutina de los síndromes de cáncer hereditario](#). En: IV Congreso Interdisciplinar en Genética Humana; 15- 17 de noviembre de 2023; Málaga: 2023.

González-Santiago S, Corcho M, Alonso S, López de Ceballos MH, Garcia JA, Romero S, et al. [Análisis fenotípico de familias con síndrome de cáncer de mama y ovario hereditario no-BRCA](#). En: II Congreso Interdisciplinar en Genética Humana; 3-5 de abril de 2019; Madrid: 2019.

Romero Chala S, García Trujillo JA, López de Ceballos Reyna MH, Corcho Gómez M, Fernández González N, Salgado Chaves MI, et al. [Actividad de la Unidad de Cáncer Hereditario de Extremadura \(UCAHE\) en el periodo 2006-2009: Síndrome de Lynch y Poliposis adenomatosa familiar](#). En: I Congreso Ibérico Coloproctología; Badajoz: 2010.

Santiago González S, Franco Rodríguez Y, García Trujillo JA, Romero Chala S, Corcho Gómez M, López de Ceballos Reyna MH, et al. [Análisis de 7 familias diagnosticadas de síndrome de Lynch en la Unidad de Cáncer Hereditario de Extremadura \(UCAHE\)](#)

. En: I Congreso Ibérico Coloproctología; Badajoz: 2010.

Santiago González S, González Santiago JM, Alonso Calderón R, García Trujillo JA, Romero Chala S, Corcho Gómez M, et al. Estudio ampliado de una familia con síndrome de Lynch: resultado e implicaciones.

En: I Congreso Ibérico Coloproctología; Badajoz: 2010.

Documentos docentes

Romero Chala S. Unidad de Secuenciación Masiva para el diagnóstico genético en el Hospital San Pedro de Alcántara. [Sesión General] Inmunología y Genética Molecular. 2016.