

Publicaciones de Romero Chala, Silvia (16 Resultados)

Artículos

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

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, Mágriz 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. Inmunología 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** . Inmunología clínica. Casos clínicos en autoinmunidad III. Grupo español de autoinmunidad; 2016. p. 79-81

Trabajos presentados a Congresos

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.