

Publicaciones de Iguasnia Portilla, Brayán Daniel (45 Resultados)

Capítulos de libros

Iguasnia Portilla D, Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Franco Figueroa V, Vergara Prieto E, Ferranti Ramos A, et al. [Escleromiositis seronegativa con afectación multiorgánica atípica: polineuropatía y miocarditis](#). Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad X. Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2026. p. 23-27

Castillo Castillo I, Franco Figueroa V, Iguasnia Portilla D, Fernández Cabrera H, Ferranti A, Vergara Prieto E, et al. [Enfermedad de Sjögren con anticuerpos anti CN1A positivos sin miopatía](#). Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad X. Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2026. p. 72-75

Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Franco Figueroa V, Iguasnia Portilla D, Vásquez Reyes P, Sobieschi I, et al. [Debut celiaco con linfoma T asociado a enteropatía: un caso inusual](#). Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad X. Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2026. p. 28-32

Franco Figueroa V, Iguasnia Portilla D, Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vergara Prieto E, Vásquez Reyes P, et al. [Linfoma de células B MALT de glándula parotídea en una paciente con Síndrome de Sjögren de base](#). Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad X. Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2026. p. 33-38

Castillo Castillo I, Vásquez Reyes P, Fernández Cabrera H, Iguasnia Portilla D, Ferranti Ramos A, Fernández Pereira L, et al. [Síndrome poliglandular autoinmune tipo 2 con anticuerpos anti-centrómero: ¿una asociación inesperada?](#). Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad IX. Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2025. p. 360-366

Iguasnia Portilla D, Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vásquez Reyes P, Ferranti Ramos A, Vergara Prieto E, et al. [Debilidad muscular prolongada tras estatinas: el papel clave de los autoanticuerpos ANTI-HMGCR](#). Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad IX. Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2025. p. 353-359

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

Castillo Castillo I, Vásquez Reyes P, Fernández Cabrera H, Iguasnia Portilla D, García Trujillo JA, Fernández Pereira L, et al. [Hipogammaglobulinemia severa crónica asintomática en mujer de 80 años con linfedema primario y corticoterapia crónica. Posible papel de una mutación monoalelica en el gen de la Ligasa 4](#). Inmunología Clínica. Casos Clínicos Inmunodeficiencias VIII. Grupo Inmunodeficiencias. Sociedad Española de Inmunología; 2025. p. 185-192

Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vásquez Reyes P, Iguasnia Portilla D, Fernández Pereira L, Vergara Prieto E, et al. [Hipoacusia autoinmune unilateral irreversible. Importancia de la determinación de los anticuerpos Hsp70](#). Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad IX. Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2025. p. 172-176

Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vázquez 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

Vázquez Reyes P, Iguasnia Portilla D, Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vergara Prieto E, Fernández Pereira L, et al. [Encefalitis severa con daño irreversible por anticuerpos anti NMDA_R](#). *Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad IX*. Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2025. p. 190-195

Vázquez Reyes P, Iguasnia Portilla D, Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Sobieschi I, Fernández Pereira L, et al. [Linfocitosis B policlonal y tabaquismo en mujeres: una asociación infradiagnosticada](#). *Inmunología Clínica. Casos Clínicos Inmunodeficiencias VIII*. Grupo Inmunodeficiencias. Sociedad Española de Inmunología; 2025. p. 83-87

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-

Ferranti Ramos A, Vázquez Reyes P, Villegas Siles F, Iguasnia Portilla D, Fernández Pereira L, Vergara Prieto E, et al. [Anticuerpos anti-anfifisina: ¿siempre son paraneoplásicos?](#). *Inmunología Clínica. Casos Clínicos Autoinmunidad VIII*. Barcelona: Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2023. p. 45-52

Ferranti Ramos A, Vázquez Reyes P, Villegas Siles F, Iguasnia Portilla D, Vergara Prieto E, Fernández Pereira L

, et al. Defecto de ramificación de filamentos mediado por ARP273 (deficiencia de ARPC1B): a propósito de un caso. *Inmunología Clínica. Casos Clínicos Inmunodeficiencias VIII*. Barcelona: Grupo Inmunodeficiencias. Sociedad Española de Inmunología; 2023. p. 39-46

Iguasnia Portilla D, Villegas Siles F, Vázquez Reyes P, Ferranti Ramos A, Sobieschi I, Fernández Pereira LM, et al. Síndrome de Good Versus inmunodeficiencia común variable. Dificultades en el diagnóstico diferencial cuando el timoma se detecta de forma diferida. *Inmunología Clínica. Casos Clínicos Inmunodeficiencias VIII*. Barcelona: Grupo Inmunodeficiencias. Sociedad Española de Inmunología; 2023. p. 275-283

Iguasnia Portilla D, Ferranti Ramos A, Vázquez Reyes P, Villegas Siles F, Sobieschi I, Vergara Prieto E, et al. Déficit selectivo de IGA y síndrome poliglandular autoinmune tipo III. Una rara asociación con alta carga autoinmune. *Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad VIII*. Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2023. p. 309-314

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

Vázquez Reyes P, Villegas Siles MF, Iguasnia Portilla D, Ferranti Ramos A, García Trujillo JA, Vergara Prieto E, et al. Anti NOR- 90 en paciente con adenocarcinoma pulmonar. *Inmunología Clínica. Casos Clínicos Autoinmunidad VIII*. Barcelona: Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2023. p. 193-197

Villegas Siles F, Iguasnia Portilla D, Ferranti Ramos A, Vázquez Reyes P, García Trujillo JA, Fernández Pereira LM, et al. [Meningitis linfocitaria de Mollaret: ¿ una nueva inmunodeficiencia? Genes de autofagia](#) . Inmunología Clínica. Casos Clínicos Inmunodeficiencias VIII. Barcelona: Grupo Inmunodeficiencias. Sociedad Española de Inmunología; 2023. p. 127-133

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

Trabajos presentados a Congresos

Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Franco Figueroa V, Iguasnia Portilla D, Vázquez Reyes P, Vergara Prieto E, et al. [Detección de autoanticuerpos en preparados de inmunoglobulinas: implicaciones para la interpretación serológica](#). En: 46 Congreso de la Sociedad Española de Inmunología; 16-18 de abril de 2026; Córdoba: 2026.

Vázquez Reyes P, Iguasnia Portilla D, Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Ferranti Ramos A, Fernández Pereira LM, et al. [Tolerability of immunoglobulin products and immunoglobulins switching patterns in clinical practice: a retrospective study](#). En: International Primary Immunodeficiencies Congress (IPIC2025); 5-7 de noviembre de 2025; Prague (Czech Republic): 2025.

Castillo Castillo I, Vázquez Reyes P, Fernández Cabrera H, Iguasnia Portilla D, Sobieschi OI, Fernández Pereira LM, et al. [Severe asymptomatic hypogammaglobulinemia in an 80 year old woman with primary lymphedema and chronic steroid therapy. Possible role of a monoallelic mutation in the ligase 4 gene](#) . En: International Primary Immunodeficiencies Congress (IPIC2025); 5-7 de noviembre de 2025; Prague (Czech

Republic): 2025.

Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vázquez Reyes P, Iguasnia Portilla D, Fernández Pereira L, Vergara Prieto E, et al. [Valor predictivo de los autoanticuerpos en el debut diabético en pacientes con déficit selectivo de IgA](#). En: 45 Congreso de la Sociedad Española de Inmunología; 22-24 de mayo de 2025; Santander: 2025.

Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vázquez 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.

Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vázquez Reyes P, Iguasnia Portilla D, Vergara Prieto E, Fernández Pereira L, et al. [The value of family screening in the early detection of selective immunoglobulin a deficiency and related autoimmune conditions](#). En: International Primary Immunodeficiencies Congress (IPIC2025); 5-7 de noviembre de 2025; Prague (Czech Republic): 2025.

Iguasnia Portilla D, Fernández Cabrera H, Castillo Castillo I, Vázquez Reyes P, Sobieschi Oana I, Ferranti Ramos A, et al. [Test de activación de basófilos en el diagnóstico de hipersensibilidad a los agentes quimioterápicos a base de platino](#). En: 45 Congreso de la Sociedad Española de Inmunología; 22-24 de mayo de 2025; Santander: 2025.

Fernández Cabrera H, Villegas Siles F, Ferranti Ramos A, Vasquez Reyes P, Iguasnia Portilla D, Sobieschi I, et al. [Deep necrotic skin ulcers: a novel adverse effect of subcutaneous immunoglobulin infusion facilitated by hyaluronic acid?](#). En: 21st biennial ESID Meeting; 16-19 de octubre de 2024; Marsella (Francia): 2024.

Ferranti Ramos A, Vázquez 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.

Iguasnia Portilla D, Cuesta R, Navarro R, Rodríguez M, Mas L, Sánchez R, et al. [Optimizing a protocol for diluting patient serum with EDTA as a pre-treatment step towards suppressing the prozone effect in the detection of anti-HLA antibodies](#). En: 37th European Immunogenetics and Histocompatibility Conference; 20-23 de mayo de 2024; Geneva, Switzerland: 2024.

Fernández Cabrera H, Ferranti AC, Vázquez Reyes P, Iguasnia Portilla BD, García Trujillo JA, Fernández Pereira LM, et al. [Deep necrotic skin ulcers as an adverse effect of subcutaneous immunoglobulins facilitated by hyalurinic acid](#). En: Winter Immunology Symposium in Health; 14-15 de diciembre de 2023; Alicante: 2023.

Iguasnia Portilla D, Fernández Pereira L. [Lupus eritematoso sistémico asociado a déficit selectivo de IgA y síndrome poliglandular autoinmune como ejemplo de desregulación inmune](#). En: II Simposio Multidisciplinar Enfermedades Autoinmunes Sistémicas; 20-21 de enero de 2023; Madrid: 2023.

Iguasnia Portilla D, Villegas Siles F, Ferranti Ramos A, Vázquez Reyes P, Sobieschi I, Fernández Pereira LM, et al. [Severe adult hypogammaglobulinemia with delayed-detected thymoma: controversies between common variable immunodeficiency vs Good Syndrome](#). En: 6TH INTERNATIONAL PRIMARY IMMUNODEFICIENCIES CONGRESS; 8-10 de noviembre de 2023; Rotterdam: 2023.

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.

Vergara Prieto E, Vázquez Reyes P, Ferranti AC, Iguasnia Portilla BD, Villegas Siles MF, Fernández Pereira LM, et al. [Aparición de novo de déficit selectivo de IgA tras inicio de dieta sin gluten en 2 pacientes celíacos](#). En: VIII Congreso Nacional Sociedad Española de Enfermedad Celíaca; 15-17 de noviembre de 2022;

Madrid: 2022.

Documentos docentes

Iguasnia Portilla BD. [Deficiencia de CD3 gamma](#). [Sesión] Inmunología y Genética Molecular.

Iguasnia Portilla D. [Inhibidores JAK](#). [Sesión] Inmunología y Genética Molecular. 19 de julio de 2024.

Iguasnia Portilla D. [Optimización del protocolo de dilución del suero del paciente con EDTA para suprimir el efecto prozona en la detección de anticuerpos anti-HLA](#). [Sesión] Inmunología y Genética Molecular. 26 de marzo de 2024.

Iguasnia Portilla D. [TAB en reacciones de hipersensibilidad a medios de contrastes](#). [Sesión] Inmunología y Genética Molecular. 15 de noviembre de 2024.

Iguasnia Portilla D. [Test de activación de basófilos](#). [Sesión] Inmunología y Genética Molecular. 15 de noviembre de 2024.

Iguasnia Portilla BD. [Síndrome de Good](#). [Sesión] Inmunología y Genética Molecular. 10 de febrero de 2023.

Iguasnia Portilla D. [Interpretación de ANAs en la Enfermedad Pulmonar Intersticial](#). [Sesión] Inmunología y Genética Molecular.

Iguasnia Portilla BD. [Infecciones en el paciente inmunocomprometido](#). [Sesión] Inmunología y Genética Molecular. 28 de octubre de 2022.

Iguasnia Portilla BD, Vásquez Reyes P. Infecciones en el paciente inmunocomprometido. [Sesión]
Inmunología y Genética Molecular. 16 de agosto de 2022.