

Publicaciones de Fernández Pereira, Luis Miguel (104 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

Martínez E, Fernández L, López Hoyos M. Primer plan estratégico de la Sociedad Española de Inmunología

. Inmunologia. 2022; 41 (4): 20-22. F.I.: -

Mata-Romero P, Martín-Holgado D, Ferreira-Nossa HC, González-Cordero PL, Izquierdo-Martín A, Barros-

García P, et al. Ultra-short celiac disease exhibits differential genetic and immunophenotypic features

compared to conventional celiac disease. Gastroenterol Hepatol. 2022; 45 (9): 652-659. F.I.: 1.9

Irure-Ventura J, Rodríguez C, Vergara-Prieto E, Vargas ML, Quirant B, Jurado A, et al. Rare

immunofluorescence patterns of autoantibodies on HEp-2 cells defined by ICAP identify different

autoimmune diseases in the absence of associated specificities: a Spanish multicentre study . Rheumatology

(Oxford). 2021;

Martín MC, Jurado A, Abad-Molina C, Orduña A..., Fernández L, Vergara E, et al. The age again in the eye

of the COVID-19 storm: evidence-based decision making. Immun ageing. 2021; 18 (1): 24.

Cavallo AL, Fernández LM. [Tocilizumab](#). *Inmunologia*. 2020; 39 (2): 25-28.

Dezfouli M, Bergström S, Skattum L, Abolhassani H, Neiman M..., Fernández Pereira LM, et al. [Newborn screening for presymptomatic diagnosis of complement and phagocyte deficiencies](#) . *Front Immunol*. 2020; (11): 455. F.I.: 7.561

Fusi Velarde CM, Fernández Pereira LM. [Canakinumab](#). *Inmunologia*. 2020; 39 (4): 27-30.

Ionescu DF, Fernández L. [Riesgo infeccioso en los tratamientos biológicos utilizados en enfermedades de base inmunológica](#). *Inmunologia*. 2020; 39 (2): 22-24.

Jurado A, Martín MC, Abad-Molina C, Orduña A..., Fernández L, Vergara E, et al. [COVID-19: age, Interleukin-6, C-reactive protein, and lymphocytes as key clues from a multicentre retrospective study](#) . *Immun ageing*. 2020; 17 (22): F.I.: 6.400

López E, Marinaro F, de Pedro MLÁ, Sánchez-Margallo FM, Gómez-Serrano M..., Fernández-Pereira LM, et al. [The Immunomodulatory Signature of Extracellular Vesicles From Cardiosphere-Derived Cells: A Proteomic and miRNA Profiling](#). *Front Cell Dev Biol*. 2020; (8): 321. F.I.: 6.684

Barquilla García A, Sánchez Vega J, Romero Vigara JC, Fernández L, Gamero Samino MJ, Buitrago F, et al. [Prevalence of diabetes and frequency of glycated haemoglobin monitoring in Extremadura \(Spain\) during 2012, 2013 and 2014: An observational study](#). *Prim Care Diabetes*. 2019; 13 (4): 324-329. F.I.: 2.052

Petersen BS, August D, Abt R, Alddafari M, Atarod L, Baris S, et al. [Targeted Gene Panel Sequencing for Early-onset Inflammatory Bowel Disease and Chronic Diarrhea](#) . *Inflamm Bowel Dis*. 2017; 23 (12): 2109-

2120. F.I.: 1.893

Rodríguez Trabado A, Cámara Hijón C, García-Trujillo JA, Magriz Trascón I, Fernández Pereira LM. [A Case of Immediate Hypersensitivity Reaction to Maltitol](#). Case Report Med. 2017;

Bronson PG, Chang D, Bhangale T, Seldin MF, Ortmann W, Ferreira RC, et al. [Common variants at PVT1, ATG13-AMBRA1, AHI1 and CLEC16A are associated with selective IgA deficiency](#). Nat Genet. 2016; 48 (11): 1425-1429. F.I.: 27.959

Casado-Naranjo I, Romero Sevilla R, Portilla Cuenca JC, Duque de San Juan B, Calle Escobar ML, Fernández Pereira L, et al. [Association between subclinical carotid atherosclerosis, hyperhomocysteinaemia and mild cognitive impairment](#). Acta Neurol Scand. 2016; 134 (2): 154-159. F.I.: 3.087

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

Maya Andrade RA, Amaya García MJ, Meizoso Beceiro A, Enciso Izquierdo FJ, Fernández Pereira L. [¿Debut diabetes mellitus tipo 1 en octogenarios?](#). Extremadura Med. 2013; (I Congreso Sociedad Extremeña de Diabetes): 36-36.

Fernandez Lison LC, Fernandez Pereira LM, Romero Chala S.. [Tasa de mutaciones genóticas y resistencia a antirretrovirales en un hospital general](#). Farm Hosp. 2011; 35 (4): 191-196.

Rodríguez-Trabado A, Fernández Pereira LM, Romero-Chala S, García-Trujillo JA, Cámara Hijón C.. [Monitoring omalizumab treatment efficacy in chronic urticaria by the basophil activation test](#) . Allergol Immunopathol. 2011; (doi:10.1016/j.aller.2011.09.009):

Sánchez Muñoz-Torrero JF, Crespo L, Fernández Pereira L, Pereira G, Cámara C, Costo A, et al. [Atorvastatina, anticuerpos LDL oxidada y su relación con la edad](#) . Med Clin . 2011; 136 (5): 199-201.

Rodríguez Trabado A, Cámara Hijón C, Fernández Pereira L. [Amoxicillin drug hypersensitivity syndrome studied by means of basophil activation test](#) . Allergy. 2009; 64 (S90): 231-231.

Castellano I, Pereira LF, Gómez Martino JR , Covarsí A.. [Síndrome hemolítico urémico, descenso de C3 y ANCA positivos](#) . Nefrología. 2006; 26 (1): 146-147.

Rodríguez Trabado A, Cámara Hijón C, Porcel Carreño S, Rodríguez Martín E, Fletes Peral C, Pereira Navarro G, et al. [Anaphylaxis caused by cloxacillin: diagnosis with seriated abakysus by way of basophil activation test](#) . Allergy Asthma Proc. 2006; 27 (3): 269-272.

Sánchez Muñoz Torrero JF, Crespo Rincón L, Fernández Pereira L, Agustín Herrero J, Pereira Navarro G, Cámara Hijón C, et al. [Efecto de la atorvastatina sobre los valores del propéptido natriurético cerebral N-terminal en pacientes con hipercolesterolemia con hipertensión arterial y sin ella](#) . Med Clin . 2006; 127 (14): 521-525.

López Rodríguez MJ, Pedrera Zamorano JD, Lavado García JM, Pereira LF, López Lafuente A. [Adherencia a la dieta sin gluten en nuestra serie de pacientes celíacos pediátricos](#) . MedUNAB. 2005; (Supl 1): 74-75.

Fernández Pereira L, Sapiña A, Arroyo J, Viñuelas J, Bardají R, Prieto L, et al. [Prevalence of selective IgA deficiency in Spain: more than we thought](#). *Blood*. 1997; 90 (2): 893.

Libros

Fernández Pereira L, Carrasco Sayalero A, Martínez Becerra MJ, Martínez Cáceres E, Prada Iñurrategui AJ, Plaza López A [Editores, et al. [Inmunología clínica. Casos clínicos en autoinmunidad III](#). Grupo español de autoinmunidad; 2016.

Alcalá Peña MI, García Trujillo JA, Cámara Hijón C, Fernández Pereira L, Vargas Pérez ML. [Inmunología Clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad II](#). [s.L.]: Grupo Español de Autoinmunidad de la Sociedad Española de Inmunología; 2014.

García Trujillo JA, Cámara Hijón C, Vargas-Pérez ML, Alcalá Peña MI, Fernández Pereira L. [Inmunología Clínica: Casos Clínicos de Inmunodeficiencias](#). Barcelona: Sociedad Española de Inmunología; 2014.

Capítulos de libros

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

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 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

Cavallo Caccamo A, Vergara Prieto E, Vázquez Reyes P, Villegas Siles F, Ferranti Ramos A, Fernández Pereira LM, et al. [Persistencia a largo plazo de AC antigliadina de aminada IGG en una paciente con aparición de novo de déficit selectivo de IGA post diagnóstico de celiaquía](#). *Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad VII*. Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología;

2022. p. 77-79

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

Ferranti Ramos A, Vasquez Reyes P, Cavallo A, Villegas Siles F, Vergara Prieto E, Fernández Pereira L, et al. [Inmunodeficiencia variable común en paciente paucisintomática con niveles de IgG .](#) 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. 43-48

Ferranti Ramos A, Vergara Prieto E, Villegas Siles F, Cavallo A, Vásquez Reyes P, Fernández Pereira L, et al. [Desarrollo de enfermedad pulmonar intersticial grave en paciente con síndrome overlap: esclerosis sistémica y síndrome antisintetasa EJ positivo.](#) *Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad VII.* Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2022. p. 70-76

Vásquez Reyes P, Cavallo A, Villegas Siles F, Ferranti Ramos A, García Trujillo J, Fernández Pereira L, et al. [Linfopenia CD4 en paciente con Leishmaniasis recidivante .](#) 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. 179-182

Vásquez Reyes P, Vergara Prieto E, Cavallo A, Ferranti Ramos A, Villegas Siles F, Fernández Pereira L, et al. [Abortos de repetición y pancitopenia en paciente con gastritis crónica autoinmune y anemia perniciosa .](#) *Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad VII.* Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2022. p. 232-235

Villegas Siles F, Ferranti Ramos A, Vásquez Reyes P, Cavallo Caccamo A, García Trujillo JA, Fernández Pereira L

, et al. [IgG e IgA séricas indetectables tras tratamiento con trasplante autólogo y Ritusimab hace 14 años, en paciente con linfoma de Hodkin en remisión completa](#) . 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. 152-156

Villegas Siles F, Vergara Prieto E, Ferranti Ramos A, Vasques Reyes P, Cavallo Caccamo A, Fernández Pereira L, et al. [ACS anti PL-7 en un paciente con infiltrados pulmonares cavitados](#) . *Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad VII*. Grupo Español de Autoinmunidad. Sociedad Española de Inmunología; 2022. p. 216-220

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

Ionescu D, Fusi Velarde C, Cavallo Caccamo A, Villegas Siles F, García Trujillo JA, Fernández Pereira L, et al. [Uso de fosfomicina en diarrea crónica por Campylobacter coli multirresistente en paciente con inmunodeficiencia variable común](#) . *Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados*. Sociedad Española de Inmunología; 2021. p. 65-67

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

Cavallo Caccamo AL, Ionescu DF, Villegas Siles F, Fusi Velarde C, Vergara Prieto E, Fernández Pereira L, et al. [Enfermedad pulmonar intersticial rápidamente progresiva paucisintomática con anticuerpos anti-MDA5 positivo](#) . *Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad VI*. SEI. Sociedad Española de Inmunología; 2021. p. 81-83

Ferranti Ramos A, Villegas Siles F, Cavallo A, Fusi C, Vergara Prieto E, Fernández Pereira L, et al. [Debut de síndrome antisintetasa anti JO-1 positivo con enfermedad pulmonar intersticial difusa, en ausencia de afectación cutáneo-muscular](#). Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad VI. SEI. Sociedad Española de Inmunología; 2021. p. 49-51

Ferranti Ramos A, Villegas Siles F, Fusi C, Cavallo A, Vergara Prieto E, Fernández Pereira L, et al. [Valoración de la elevación sérica de IGG-4 en un paciente asintomático](#). Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados. Sociedad Española de Inmunología; 2021. p. 133-136

Fusi Velarde CM, Villegas Siles M, Cavallo Caccamo AL, Ionescu DF, Vergara Prieto E, Fernández Pereira LM, et al. [Granulomatosis con poliangeitis y aumento de IgG4](#). Inmunología clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad VI. SEI. Sociedad Española de Inmunología; 2021. p. 97-99

Villegas Siles F, Ferranti Ramos A, Cavallo Caccamo A, Fusi Velarde C, Vergara Prieto E, Fernández Pereira L, et al. [Paciente con inmunodeficiencia variable común con elevación transitoria de IGM en el contexto de infección por SARS-Cov-2](#). Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados. Sociedad Española de Inmunología; 2021. p. 62-64

Fusi Velarde C, Ionescu DF, Cavallo Caccamo AL, Vergara Prieto E, Tovar García I, Fernández Pereira LM, et al. [Autoanticuerpo MDA5 positivo en mujer asintomática durante más de tres años](#). Inmunología clínica. Casos Clínicos en autoinmunidad V. SEI. Sociedad Española de Inmunología; 2019. p. 204-209

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, Fernández Pereira LM. [Neumonía granulomatosa linfohistiocítica como complicación de la inmunodeficiencia variable común](#). En: Hernández Antequera E, Ortés Gómez R. VI Jornada de Divulgación Científica Casos Clínicos. (I VOL). Cáceres: Ilustre Colegio Oficial de Médicos de Cáceres; 2019. p. 129-133

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

Cavallo Caccamo AL, Ionescu DF, Fusi Velarde C, Vergara Prieto E, Tovar García I, Fernández Pereira LM, et al. [Síndrome constitucional como clínica inicial de esclerodermia sistemática difusa. Estudio de los anticuerpos antinucleares como clave del diagnóstico](#). Inmunología clínica. Casos Clínicos en autoinmunidad V. SEI. Sociedad Española de Inmunología; 2019. p. 153-156

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, Madany Al-Kheder E, Magriz Tascón I, García Trujillo JA, Cámara Hijón C, Fernández Pereira L, et al. [Déficit selectivo de IgA familiar asociado a síndrome de delección 22q112](#). En: Publicaciones UA. Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados. 2017. p. 63-66

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

Madany Al-Kheder E, Magriz Tascón I, Ionescu DF, G Romero Chala S, Cámara Hijón C, Fernández Pereira L, et al. [Niño con déficit selectivo de IgA asociado a síndrome de Turner](#). En: Publicaciones UA. Inmunodeficiencias: casos clínicos comentados. 2017. p. 67-69

Magriz Tascón I, Ionescu DF, Madany Al-Kheder E, García-Trujillo JA, Fernández Pereira L, Cámara Hijón C, et al. [Síndrome pluriglandular autoinmune tipo III asociado a déficit selectivo 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. 173-175

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. 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

Mahler M, Bentow C, Martis P, Webb T, Fernández Pereira L, Esparrago Rodilla M, et al. [Comparison of ANA detected by automated indirect immunofluorescence assay \(IFA\) and by solid phase assays in a cohort of challenging ANA IFA positive samples](#) . En: K. Conrad, E.K.L. Chan, L.E.C. Andrade, G. Steiner, G.J.M. Pruijn, Y. Shoenfeld (Eds.). AUTOANTIGENS, AUTOANTIBODIES, AUTOIMMUNITY Volume 10 - 2015 From Autoantibody Research to Standardized Diagnostic Assays in the Management of Human Diseases Report on the 12th Dresden Symposium on Autoantibodies. Leipzig, Alemania: Pabst Science Publishers; 2015. p. 359-360

Magriz Tascón I, García Trujillo JA, Cámara Hijón C, Fernández Pereira L. [Hallazgo Casual: PANCA/MPO Positivo](#). En: Alcalá Peña MI, García Trujillo JA, Cámara Hijón C, Fernández Pereira L, Vargas Pérez ML, Aceituno Azaustre MI, Alarcón Torrex I, Amengual Guedán MJ, Aparicio Hernández MB, Arraya Cabezas MJ. Inmunología Clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad II. Barcelona: Grupo Español Autoinmunidad (GEAI). Sociedad Española de Inmunología (SEI); 2014. p. 101-105

Larios Salas S, Cámara Hijón C, García Trujillo JA, Fernández Pereira L. [Primer caso de hepatitis autoinmune de novo postparto en una paciente con un síndrome overlap artritis reumatoide- Síndrome de Sjögren](#). Inmunología Clínica. Casos Clínicos en Autoinmunidad I. [Barcelona]: Grupo Español

Trabajos presentados a Congresos

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 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, 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.

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 hyaluronic 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, Vásquez 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.

Villegas Siles F, Ferranti Ramos A, Vazques Reyes P, Cavallo Caccamo A, García Trujillo JA, Fernández Pereira L, et al. "De novo" detection of total IGM after a SARS COV2 infection in a patient with common variable immunodeficiency. En: IPIC 5Th Edition. International Primary Immunodeficiencies Congress; 27-29 de abril de 2022; 2022.

Irure Ventura J, Rodríguez C, Vergara Prieto E, Vargas ML, Quirant B, Jurado A, et al. Clinical association of low prevalent ana patterns by indirect immunofluorescence: multicentre study. En: 41 Congreso de la Sociedad Española de Inmunología; 2020.

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.

Irure-Ventura J, Rodríguez C, Vergara-Prieto E, Vargs ML, Quirant B, Jurado A, et al. Clinical association of low prevalent ANA patterns by indirect immunofluorescence: multicentre study. En: 41 Congreso de la

Sociedad Española de Inmunología; 30 de mayo- 1 de junio de 2019; Sevilla: 2019.

Mata Romero P, Martín Holgado D, Dueñas Sadornil C, González Cordero PL, Ferreira Nossa C, Izquierdo Martín A, et al. [Características clínicas e inmunofenotípicas diferenciales de la enfermedad celíaca ultracorta limitada al bulbo duodenal](#). En: XXI Reunión SADEX; 6-7 de abril de 2018; Trujillo: 2018.

Mata Romero P, Martín Holgado D, Dueñas Sadornil C, González Cordero PL, Ferreira Nossa HC, Izquierdo Martín A, et al. [Prevalencia y características diferenciales de la enfermedad celiaca ultracorta](#). En: Semana de las Enfermedades Digestivas; 21-23 de junio de 2018; Valencia: 2018.

Requena Galindo S, Trevino A, Cabezas T, Suarez MD, Saez A, Cilla G, et al. [Características epidemiológicas de la infección por VIH-2 en España](#). En: XXI Congreso de la Sociedad Española de Enfermedades Infecciosas y Microbiología Clínica (SEIMC); 11-13 de mayo de 2017; Málaga: 2017.

González-Sanchidrián S, Polanco S, Cebrián CJ, Jiménez-Herrero MC, Marín JP, Gómez-Martino JR, et al. [Bajas dosis de hierro intravenoso al final de cada sesión de hemodiálisis como terapia férrica de mantenimiento](#). En: XLVI Congreso Nacional de la Sociedad Española de Nefrología; 8-11 de octubre de 2016; Oviedo: 2016.

Romero Sevilla R, Portilla Cuenca JC, Duque De San Juan B, Falcón García A, Cámara Hijón C, Fernández Pereira L, et al. [Valor predictivo de los factores inflamatorios en la progresión del deterioro cognitivo leve a demencia](#). En: LXVII Reunión anual de la SEN; 20-24 noviembre 2015; Valencia: 2015.

Rodríguez Trabado A, Cámara Hijón C, Alvarez Vidal E, Lázara MF, Rivas Velo B, Romero Chala S, et al. [Diagnóstico de autoinmunidad en Urticaria Crónica](#). En: XXIII Reunión de la Sociedad de Alergología e Inmunología Clínica de Extremadura; 8 y 29 de abril de 2014; Cáceres: 2014.

Rodríguez Trabado A, Camara Hijo C, Romero Chala S, Muñoz Reja C, Hernández Arbeiza FJ, Jiménez Timón S

, et al. **Follow-up of venom immunotherapy by way of Basophil Activation Test** . En: EAACI Congress; 7-11 de junio de 2014; Copenhagen, Denmark: 2014.

Casado Naranjo I, Bragado Trigo I, Portilla Cuenca JC, Duque de San Juan B, Romero Chala S, Jiménez Caballero PE, et al. **Diferencias en los factores de riesgo vascular, aterosclerosis subclínica y lesiones de naturaleza vascular en la neuroimagen entre subtipos de deterioro cognitivo leve** . En: LXV Reunión Anual de la SEN; 20-24 de noviembre de 2013; Barcelona: 2013.

Fermín Marrero JA, Romero Sevilla RM, Duque San Juan B, Gavilán Iglesias T, Romero Chala S, Serrano Cabrera A, et al. **Frecuencia de genotipos y polimorfismos de APO ϵ 4; y subtipos de deterioro cognitivo leve** . En: XIV Reunión anual de la Sexne (Sociedad Extremeña de Neurología); 1-2 febrero 2012; Mérida: 2012.

Maya Andrade RA, Amaya García MJ, Meizoso Beceiro A, Enciso Izquierdo FJ, Olleros Soriano R, Fernández Pereira L, et al. **¿Debut Diabetes Mellitus tipo 1 en octogenarios?** . En: I Congreso de la Sociedad Extremeña de Diabetes - SEDI; 9-10 de noviembre de 2012; Cáceres: 2012.

García Trujillo JA, Romero Chala S, Fernández González N, Santiago González S, Salgado Chaves MI, Corcho López M, et al. **Prevalencia de inestabilidad de microsatélites y la mutación V600E de Braf en pacientes con cáncer de colon esporádico** . En: I Congreso Ibérico Coloproctología; Badajoz: 2010.

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.

Rodríguez Trabado A, Moreno Ancillo A, Fernández Pereira L, García Trujillo JA, Rubio Merino MI, Cámara Hijón C, et al. [Diagnóstico de alergia a corticoides y venenos de himenópteros mediante Test de Activación de Basófilos por citometría de flujo](#). En: Symposium Internacional de “Alergia a medicamentos”; 2009; Logroño: 2009.

Trabajos presentados a Congresos y publicados en formato electrónico

Mata-Romero P, Martín Holgado D, Dueñas-Sadornil C, González-Cordero PL, Ferreira-Nossa HC, Izquierdo Martín A, et al. [Frequency and differential characteristics of ultrashort celiac disease](#). [Internet]. 2018: (XXVIII International Workshop on Helicobacter & Mi) (26th United European Gastroenterology Week) octubre de 2018. Vienna (Austria) [Consultado el 14/02/2020].

Estudio de investigación

Fernandez Pereira LM. [Análisis de Exoma completo en déficit selectivo de IgA. Asociación genotipo-fenotipo](#). Código de protocolo: PI 12/01646. Fecha de aprobación: 2013, 2014,2015.

Corraliza I, García Trujillo JA, Fernández Pereira L, Camara Hijón C. Regulación de la expresión de la Arginasa en macrófagos por receptores nucleares. Implicación en inflamación y arterosclerosis . Codigo de protocolo: FIS PI 080804. Fecha de aprobación: 2010.

Fernández Pereira L. Valor del estudio de Bandas Oligoclonales IgG e IgM en el diagnóstico de esclerosis múltiple. Fecha de aprobación: 2010.

Fernández Pereira L. Nuevos marcadores genéticos y anatómo-patológicos en cáncer de colon: K-RAS, BRAF, inestabilidad de microsatélites y copias del gen EGFR. Estudio prospectivo al diagnóstico en biopsias de colon. Codigo de protocolo: PRIS09007. Fecha de aprobación: 2010.

Fernández Pereira L. Estudio multicéntrico sobre déficit selectivo de IgA y autoinmunidad . Fecha de aprobación: 2010.

Gómez Nieto LC [investigador pral.], Fernández Pereira LM. Estudios clínicos en perros, CCPQ06 y CCPQ07. Codigo de protocolo: SGTRI 112/2006. Fecha de aprobación: 2009,201.

Documentos docentes

Fernández Pereira LM. Anticuerpos antinucleares. ¿Qué queremos diagnosticar? . [2] 24. 2014.