

# Publicaciones de García Trujillo, José Antonio (37 Resultados)

## Artículos

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;

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

Pereira LF, Gomez M, Garcia Trujillo JA, Romero Chala S, Camara Higon C.. [El déficit selectivo de inmunoglobulina A excepcionalmente se asocia a esclerosis múltiple](#). Neurología (Barc). 2012; 27 (5):

## Libros

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

Vásquez 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, Vásquez 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

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

Villegas Siles F, Ferranti Ramos A, Vásques 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

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.

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 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, 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

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

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

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

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

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 Autoinmunidad (GEAI). Sociedad Española de Inmunología (SEI); 2013. p. 39-44

## **Trabajos presentados a Congresos**

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.

Fernández Cabrera H, Ferranti AC, Vásquez 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.

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.

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.

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.

Madany Al-Kheder E, Fernandez Pereira L, Magriz Tascon I, Garcia Trujillo JA, Tovar Garcia I, Romero Chala S, et al. [Deficiencia de factor I en niños con infecciones de repetición](#). En: Primeras Jornadas de

Divulgación Científica del Colegio de Médicos de Cáceres; 22 de noviembre de 2014; Cáceres: 2014.

Camara Hijon C, Rodriguez Neila E, Garcia Trujillo JA, Rodriguez Villace C, Romero S & Fernandez Pereira L. Diagnóstico de sospecha de un caso de linfoma intraocular mediante la determinación de los niveles de citoquinas en humor acuoso por citometría de flujo. En: XXXVI Congreso Nacional de la Sociedad Española de Inmunología; 8 al 11 de junio 2011; Pamplona: 2011.

Garcia Trujillo JA, Rodriguez Trabado A, Romero S, Camara C, Fernandez Pereira L. Monitoring Latex immunotherapy efficacy with in vivo and in vitro methods (basophil activation test). En: XXXVI Congreso Nacional de la Sociedad Española de Inmunología; 8 al 11 de junio 2011; Pamplona: 2011.

Garcia Trujillo JA, Romero S, Camara C, Barros P, Lopez Rodriguez MJ & Fernandez Pereira L. Incidencia de enfermedad celíaca en diabéticos tipo 1 en los últimos 20 años en la provincia de Cáceres. En: XXXVI Congreso Nacional de la Sociedad Española de Inmunología; 8 al 11 de junio 2011; Pamplona: 2011.

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.

García Trujillo JA, Romero Chala S, Camara C, Salgado M Corcho M, Fernandez Gonzalez N, Gonzalez-Santiago S, et al. Creación de Laboratorios de Cáncer Hereditario en Hospitales Públicos. Experiencia del Complejo Hospitalario de Cáceres.. En: Congreso Nacional de Hospitales; 2 al 5 de junio; Cáceres: 2009.

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.

## Estudio de investigación

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 . Código de protocolo: FIS PI 080804. Fecha de aprobación: 2010.