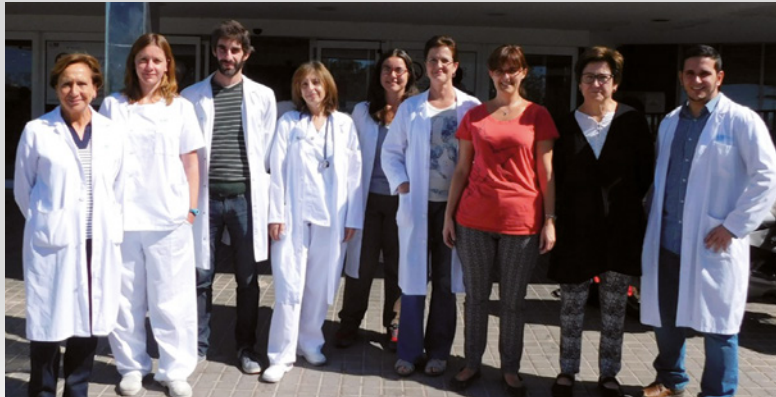




3.3 Área Enfermedades Infecciosas e Inmunidad



Publicaciones: 8 Factor Impacto: 39.201 QI: 1

Diagnóstico y Tratamiento de Patologías Asociadas a Alteraciones del Sistema del Complemento

Actividad de Investigación

Tesis doctorales

Corvillo Rodríguez F. Estudio de los mecanismos inmunopatológicos en lipodistrofias adquiridas de tipo parcial y generalizado[dissertation]. Madrid: UAM: 2018(22/06/18).

Director: López Trascasa M.

Libros y capítulos de libros

Melgosa Hijosa M. Epidemiología y etiología de la enfermedad renal crónica. In: Florentín de Merech L, Flores J, Ferrari J. Guía de trasplante renal pediátrico. Madrid: EFACIM, 2018. p.3-25

Publicaciones

- Bermejo EM, Caballero T, López-Trascasa M, Peregrín PC, Herrera JG. Acquired angioedema with Anti-C1-inhibitor autoantibodies during assisted reproduction techniques. *J Invest Allerg Clin.* 2018; 28(1): 62-4. Editorial Material. IF: 3.802; Q2.
- Corvillo F, Aparicio V, López-Lera A, Garrido S, Araujo-Vilar D, de Miguel MP, López-Trascasa M. Autoanti-

bodies against perilipin 1 as a cause of acquired generalized lipodystrophy. *Front Immunol.* 2018; 9: 2142. Article. IF: 4.716; Q2

- Corvillo F, López-Trascasa M. Acquired partial lipodystrophy and C3 glomerulopathy: Dysregulation of the complement system as a common pathogenic mechanism. *Nefrología.* 2018; 38(3): 258-66. Review. IF: 1.439; Q4
- de Jorge EG, Lera AL, Bayarri-Olmos R, Yébenes H, López-Trascasa M, de Córdoba SR. Common and rare genetic variants of complement components in human disease. *Mol Immunol.* 2018; 102: 42-57. Article. IF: 3.064; Q2
- Jiménez-Reinoso A, Marín AV, Subías M, López-Lera A, Román-Ortiz E, Payne K, MCS, Arbore G, Kolev M, Freeley SJ, Kemper C, Tangye SG, Fernandez-Malave E, de Córdoba SR, López-Trascasa M, Regueiro JR. Human plasma C3 is essential for the development of memory B, but not T, lymphocytes. *J Allergy Clin Immunol.* 2018; 141(3): 1151-4. Letter. IF: 14.11; D1
- Loules G, Zamanakou M, Parsopoulou F, Vatsiou S, Psarros F, Csuka D, Porebski G, Obtulowicz K, Valeríeva A, Staevska M, López-Lera A, López-Trascasa M, Moldován D, Magerl M, Maurer M, Speletas M, Farkas H, Germinen AE. Targeted next-generation sequencing for the molecular diagnosis of hereditary angioedema due to C1-inhibitor deficiency. *Gene.* 2018; 667: 76-82. Article. IF: 2.638; Q2
- Pouw RB, Delgado IG, Lera AL, de Córdoba SR, Wouters D, Kuijpers TV, Sánchez-Corral P. High complement factor H-related (FHR)-3 levels are associated with the atypical hemolytic-uremic syndrome-risk

allele CFHR3*B. Front Immunol. 2018; 9: 848. Article. IF: 4.716; Q2

- Sánchez-Corral P, Pouw RB, López-Trascasa M, Jozsi M. Self-damage caused by dysregulation of the complement alternative pathway: Relevance of the factor H protein family. Front Immunol. 2018; 9: 1607. Review. IF: 4.716; Q2

Proyectos públicos

López Trascasa M. COMPLEMENTO II-CM - El sistema del complemento en salud y enfermedad (S2017/BMD-3673). CM. 2018-2019.

Centro de gestión: FIBHULP

López Trascasa M. Nuevos biomarcadores en enfermedades mediadas por el sistema del complemento (PI15/00255). ISCI. 2016-2018.

Centro de gestión: FIBHULP

Sánchez-Corral Gómez P. Contrato de estabilización I2. CM. 2008-2018.

Centro de gestión: FIBHULP

Sánchez-Corral Martínez P. Nefropatías asociadas con desregulación del complemento: estudio de factores de riesgo y evolución mediante proteómica traslacional (PI16/00723). ISCI. 2017-2019.

Centro de gestión: FIBHULP

Proyectos privados

Sánchez-Corral Gómez P. Contribución de variantes de las proteínas FHRS (Factor H-Retaled) del complemento en patología renal. Fundación Senefro. 2018-Ongoing.

Centro de gestión: FIBHULP

Ensayos clínicos

Espinosa Román L. Carga de la enfermedad de la hipofosfatemia ligada al cromosoma X (XLH-QOL en adelante). Type: NO-EPA.

Código HULP: PI-3004. Código de protocolo patrocinado: XLH-QoL-2017-02.

Patrocinado por: Kyowa Kirin Farmaceutica S.L.U. Fecha de firma: 18/01/2018

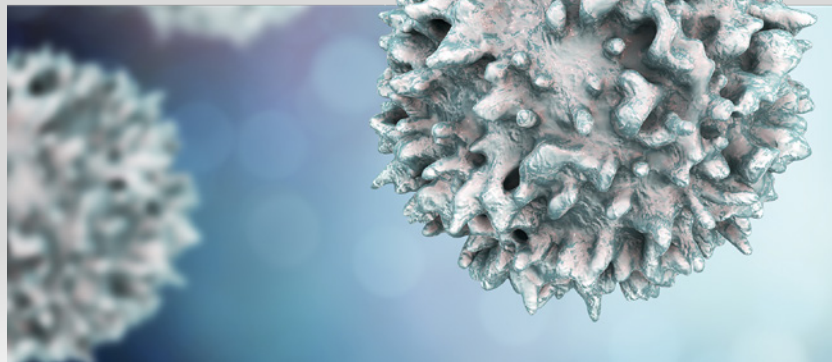
Patentes y Marcas

López Trascasa M, authors; FIBHULP, assignee. Brand name: COMPLEMENTest; CM 009.658.791; 2011, January 14.





3.3 Área Enfermedades Infecciosas e Inmunidad



Lymphocyte Pathophysiology in Immunodeficiencies Group

 Publicaciones: **17**  Factor Impacto: **97.987**  QI: **8**

Actividad de Investigación

Libros y capítulos de libros

López Granados E, del Pino Molina L. Inmunodeficiencias primarias. Presentación en adultos. In: López Granados E, Rodríguez Pena R, Regueiro JR. Diagnóstico y monitorización inmunológica de las inmunodeficiencias primarias y secundarias. España: Elsevier, 2018. p.59-69

Rodríguez Pena R. Genética de las inmunodeficiencias primarias. In: López Granados E, Rodríguez Pena R, Regueiro JR. Diagnóstico y monitorización inmunológica de las inmunodeficiencias primarias y secundarias. España: Elsevier, 2018. p.95-108

López Granados E. Late-Onset combined Immunodeficiencies (LOCID). In: Milco D'Elíos M, Rizzi M. Humoral primary immunodeficiencies. Switzerland: Springer, 2018. p.57-66

Publicaciones

• Arranz EM, Arranz MDM, Robredo T, Mancheno-Corvo P, Menta R, Alves FJ, de Parga JMS, Sanz PM, de la Rosa O, Buscher D, Lombardo E, de Miguel F. Endoscopic submucosal injection of adipose-derived mesen-

chymal stem cells ameliorates TNBS-induced colitis in rats and prevents stenosis. *Stem Cell Res Ther.* 2018; 9: 95. Article. IF: 4.627; Q1

• Bello IF, Jiménez-Yuste V, de Paz R, Salces MM, Sanz RJ, Manzano EM, Arias-Salgado EG, Román MTA, Pollmar MIR, Goyanes I, Butta NV. Factors involved in maintaining haemostasis in patients with myelodysplastic syndrome. *Thromb Haemostasis.* 2018; 118(4): 734-44. Article. IF: 4.733; Q1

• Berrueto R, Dapena JL, Sebastián E, Sastre A. Controversies in the treatment of paediatric immune thrombocytopenia. *An Pediatr.* 2018; 89(3): 189.e1-e8. Article. IF: 1.166; Q3

• Blanco E, Pérez-Andrés M, Arriba-Méndez S, Contreras-Sanfeliciano T, Criado I, Pelak O, Serra-Caetano A, Romero A, Puig N, Remesal A, Canizales JT, López-Granados E, Kalina T, Sousa AE, van Zelm M, van der Burg M, van Dongen JJM, Orfao A. Age-associated distribution of normal B-cell and plasma cell subsets in peripheral blood. *J Allergy Clin Immunol.* 2018; 141(6): 2208-19. Article. IF: 14.11; D1

• de Valles-Ibáñez G, Esteve-Solé A, Piquer M, González-Navarro EA, Hernández-Rodríguez J, Laayouni H, González-Roca E, Plaza-Martín AM, Deya-Martínez A, Martín-Nalda A, Martínez-Gallo M, García-Prat M, del Pino-Molina L, Cusco I, Codina-Sola M, Batlle-Maso L, Solís-Moruno M, Marqués-Bonet T, Bosch E, López-Granados E, Arostegui JI, Soler-Palacín P, Colobran R, Yagüe J, Alsina L, Juan M, Casals F. Evaluating the genetics of common variable immunodeficiency: Monogenetic model and beyond. *Front Immunol.* 2018; 9: UNSP636. Article. IF: 4.716; Q2

- Fernández L, Leivas A, Valentín J, Escudero A, Corral D, de Paz R, Vela M, Bueno D, Rodríguez R, Torres JM, Díaz-Almirón M, López-Collazo E, Martínez-López J, Pérez-Martínez A. How do we manufacture clinical-grade interleukin-15-stimulated natural killer cell products for cancer treatment? *Transfusion*. 2018; 58(6): 1340-7. Article. IF: 3.111; Q2
- García-Morato MB, Santos FJA, Briones AC, Moreno AB, Mate AD, Domínguez-Soto A, Merino MJB, Molina LD, Canizales JT, Marín AV, García EV, Rodríguez MF, Sabando DPL, Jiménez-Reinoso A, del Castillo YM, Santaefumia FJS, de Lucas-Laguna R, Cardenas PP, Polo LC, Díaz MC, Vales-Gómez M, Santiago ER, Cerdán AF, Blanco JN, Corbi AL, Reyburn HT, Regueiro JR, López-Granados E, Pena RR. New human combined immunodeficiency caused by interferon regulatory factor 4 (IRF4) deficiency inherited by uniparental isodisomy. *J Allergy Clin Immunol*. 2018; 141(5): 1924-7. Article. IF: 14.11; D1
- Gutiérrez-Camino A, Umérez M, Martín-Guerrero I, de Andoín NG, Santos B, Sastre A, Echevarría-Barona A, Astigarraga I, Navajas A, García-Orad A. Mir-pharmacogenetics of Vincristine and peripheral neurotoxicity in childhood B-cell acute lymphoblastic leukemia. *Pharmacogenomics J*. 2018; 18(6): 704-12. Article. IF: 3.503; Q2
- Gutiérrez-Camino A, Umérez M, Santos B, Martín-Guerrero I, de Andoín NG, Sastre A, Navajas A, Astigarraga I, García-Orad A. Pharmacoeigenetics in childhood acute lymphoblastic leukemia: involvement of miRNA polymorphisms in hepatotoxicity. *Epigenomics-Uk*. 2018; 10(4): 409-17. Article. IF: 4.404; Q1
- Gutiérrez-Camino A, Martín-Guerrero I, Dolzan V, Jazbec J, Carbone-Baneres A, García de Andoín N, Sastre A, Astigarraga I, Navajas A, García-Orad A. Involvement of SNPs in miR-3117 and miR-3689d2 in childhood acute lymphoblastic leukemia risk. *Oncotarget*. 2018; 9(33): 22907-14. Article. IF: 5.168; Q1
- López-Granados L, Torrent M, Sastre A, González-Vicent M, de Heredia CD, Argiles B, Pascual A, Pérez-Hurtado JM, Sisinni L, Díaz MA, Elorza I, Dasi MA, Badell I. Reduced-intensity conditioning haematopoietic stem cell transplantation in genetic diseases: Experience of the Spanish Working Group for Bone Marrow Transplantation in Children. *An Pediatr*. 2018; 88(4): 196-203. Article. IF: 1.166; Q3
- Mahon FX, Boquimpani C, Kim DW, Benyamini N, Clementino NCD, Shuvaev V, Ailawadhi S, Lipton JH, Turkina AG, De Paz R, Moiraghi B, Nicolini FE, Dengler J, Sacha T, Takahashi N, Fellague-Chebra R, Acharya S, Wong S, Jin Y, Hughes TP. Treatment-free remission after second-line nilotinib treatment in patients with chronic myeloid leukemia in chronic phase. *Ann Intern Med*. 2018; 168(7): 461-70. Article. IF: 19.315; D1
- Manzano-Gamero V, Pardo-Cabello AJ, Vargas-Hitos JA, Zamora-Pasadas M, Navarrete-Navarrete N, Sabio JM, Jáimez-Gámiz L, Ríos-Fernández R, Ortego-Centeno N, Ayala-Gutiérrez MM, de Ramón E, Colodro-Ruiz A, Mico-Giner L, Castillo-Palma MJ, Robles-Marhuenda A, Luna-del Castillo JD, Jiménez-Alonso J. Effect of ethnicity on clinical presentation and risk of antiphospholipid syndrome in Roma and Caucasian patients with systemic lupus erythematosus: a multicenter cross-sectional study. *Int J Rheum Dis*. 2018; 21(11): 2028-35. Article. IF: 1.938; Q4
- Marhuenda AR. Reply to "Observations on native valve endocarditis caused by *Kocuria kristinae*". *Enferm Infecc Microb Clin*. 2018; 36(2): 147. Letter. IF: 1.685; Q4
- Robles-Marhuenda A, Vaca M, Romero P, Ferreira A, López-Granados E, Arnalich F. Fran-

ciella philomiragia: Think of Chronic Granulomatous Disease. *J Clin Immunol*. 2018; 38(3): 257-9. Letter. IF: 4.128; Q2

- Sisinni L, Gasior M, de Paz R, Querol S, Bueno D, Fernández L, Marsal J, Sastre A, Gimeno R, Alonso L, Badell I, López-Granados E, Torres J, Medina L, Torrent M, de Heredia CD, Escudero A, Pérez-Martínez A. Unexpected high incidence of human herpesvirus-6 encephalitis after naive T cell-depleted graft of haploidentical stem cell transplantation in pediatric patients. *Biol Blood Marrow Tr*. 2018; 24(11): 2316-23. Article. IF: 3.599; Q2
- Vela M, Corral D, Carrasco P, Fernández L, Valentín J, González B, Escudero A, Balas A, de Paz R, Torres J, Leivas A, Martínez-López J, Pérez-Martínez A. Haploidentical IL-15/41BBL activated and expanded natural killer cell infusion therapy after salvage chemotherapy in children with relapsed and refractory leukemia. *Cancer Lett*. 2018; 422: 107-17. Article. IF: 6.508; Q1

Proyectos públicos

López Granados E. Desregulación de la expresión génica del linfocito B en la inmunodeficiencia común variable: papel de la epigenética y los microRNAs (PI16/01605). ISCIII. 2017-2019.

Centro de gestión: FIBHULP

Proyectos privados

López Granados E. Actualización y renovación de la actividad en el Servicio de Inmunología del Hospital Universitario La Paz. Octapharma S.A. 2012-Ongoing.

Centro de gestión: FIBHULP

López Granados E. Aplicaciones clínicas de la monitorización inmunológica avanda en el trasplante de órgano sólido infantil. Fundación Mutua Madrileña. 2014-Ongoing.

Centro de gestión: FIBHULP

López Granados E. Cáncer, fallo medular e inmunodeficiencia en niños, un esfuerzo integrado para comprender sus bases moleculares y mejorar su diagnóstico y pronóstico clínico. Fundación Asociación Española contra el Cáncer. 2014-Ongoing.

Centro de gestión: FIBHULP

López Granados E. Estudio de la respuesta antiviral T mediante ensayo de OX40 y su correlación con la terapia inmunosupresora para una monitorización individualizada del niño trasplantado. Cytognos. 2015-Ongoing.

Centro de gestión: FIBHULP

López Granados E. XII Reunión del Registro Español Inmunodeficiencias Primaria. Griefols Movaco S.A. 2015-Ongoing.

Centro de gestión: FIBHULP



3.3 Área Enfermedades Infecciosas e Inmunidad



Ensayos clínicos

Sastre Urguelles A. Estudio de fase I/II, multicéntrico, abierto, a un solo brazo, de Ruxolitinib añadido a corticosteroides en pacientes pediátricos con enfermedad aguda de injerto contra huésped de grado II-IV tras trasplante alogénico de células madre hematopoyéticas. Type: Clinical Trial, phase I.

Código HULP: 5119. Código de protocolo patrocinado: 5119 CINC424F12201.

Patrocinado por: Novartis Farmaceutica S.A. Fecha de firma: 02/07/2018

Sastre Urguelles A. Ensayo clínico fase I/2 de un brazo para evaluar la seguridad y la eficacia del Mesilato de Eribulina en combinación con Irinotecán en niños con tumores sólidos refractarios o recurrentes. Type: Clinical Trial, phase I.

Código HULP: Contrato 5125. Código de protocolo patrocinado: E7389-G000-213.

Patrocinado por: Eisai Europe Limited. Fecha de firma: 02/10/2018

Robles Marhuenda AJ. Estudio aleatorizado, doble ciego, controlado por placebo, de 52 semanas de duración para evitar los acontecimientos adversos de especial interes en adultos con lupus eritematoso sistemático activo, con anticuerpos positivos, que toman Belimumab. Type: Clinical Trial, phase IV.

Código HULP: Anexo-II 4282. Código de protocolo patrocinado: HGS1006-C1113.

Patrocinado por: Human Genome Sciences Inc. Fecha de firma: 28/09/2018

Sastre Urguelles A. Programa de registro europeo de Evoltra®: LLA pediátrica. Type: EPA-LA.

Código HULP: Anexo-I 3372. Código de protocolo patrocinado: CLO-08708.

Patrocinado por: Genzyme Europe Bv. Fecha de firma: 19/02/2018

Patentes y Marcas

Van Dongen JJM, Orfao de Matos Correia E Vale JA, Van Der Burg M, Pérez Andrés M, Van Zelm MC, Kalina T, Vlkova M, López Granados E, Blanco Álvarez E, Kienzler AK, inventors; Erasmus University Medical Center Rotterdam, assignee. Reagents, methods, and kits for diagnosing primary immunodeficiencies. PCT/NL2015/050762, US62/072,498; 2014 Oct 30.

