

ÁNGELA SEMPERE PÉREZ

Elche 1976.

Formación Académica:

- Licenciada en Medicina. Facultad Miguel Hernández Elche-Alicante (julio 2000).
- Residencia de Pediatría en Hospital General Universitario de Alicante (2001-2005).
- Máster Neuropediatría en hospital Sant Joan de Déu Barcelona (2004-2006).
- Becaria Fundación Sant Joan de Déu: protocolo de estudio para enfermedades neurometabólicas en pacientes institucionalizados con retraso mental. Caixa Girona.
- Tesis doctoral: estudio de enfermedades neurometabólicas en pacientes institucionalizados con retraso mental realizada en universidad autónoma de Barcelona (marzo 2010).

Experiencia Profesional:

- Neuropediatra de CDIAP Sant Boi (Centro de Desarrollo Infantil y Atención precoz), Barcelona.
- Neuropediatra Unidad trastornos aprendizaje (Centro Médico Hospital Sant Joan de Deu), Barcelona.
- Neuropediatra Hospital Sant Joan de Deu, Barcelona.
- Neuropediatra Hospital General Universitario de Alicante.
- Coordinador y Neuropediatra de la UDAC (Unidad de atención a niños con transtornos del desarrollo, aprendizaje y conducta) del Centro de Terapia Interfamiliar (CTI) Elche (Alicante) y de la Clínica Vistahermosa Alicante.
- Coordinador y profesor del Master de Atención a la diversidad del CEU Cardenal Herrera Elche.
- Neuropediatra colaboradora Fundación Salud infantil Elche.
- Neuropediatra Hospital General de Alicante (excedencia).

Cursos:

- Asistencia y ponencias en múltiples reuniones y congresos de Neuropediatría nacionales e internacionales.
- Asistencia y ponencias en múltiples cursos y jornadas nacionales e internacionales en el ámbito de la neuropediatría, de la atención temprana, de los trastornos del espectro autista y de las dificultades de aprendizaje y de conducta.
- Organización de cursos y charlas desde la Unidad de atención a niños con trastornos del desarrollo aprendizaje y conducta (UDAC) tanto en CTI como en Clínica Vistahermosa.

Publicaciones:

- "Accidente cerebrovascular como manifestación de mixoma auricular" Anales Españoles de Pediatría 2003; 58 (3): 273-6.
- "Cavernomatosis múltiple familiar" . Revista Española de Neurología 2007; 44(11):657-660.
- "Creatine transporter deficiency: prevalence among patients with mental

retardation and pitfalls in metabolite screening” *Clinical Biochemistry* 40 (2007) 1328-1331.

- “Características clínicas y evolución de los pacientes con cefalea migrañosa seguidos en la unidad de cefaleas de un hospital pediátrico de referencia” *Rev Neurol* 2008;46 (6):331-336
- “Arginine supplementation in four patients with x-linked creatine transporter defect”, *J Inherit Metab Dis* 2008;31:724-728.
- “Creatine transporter deficiency in two adult patients with static encephalopathy”, *J Inherit Metab Dis* 2009 Mar 25. [Epub ahead of print]
- “Deficiencia cerebral de creatina: primeros pacientes españoles con mutaciones en el gen *gamt*”, *Medicina Clínica* 2009;133 (19):745-749.
- “Epilepsy spectrum in cerebral creatine transporter deficiency. *Epilepsia*. 2009 SEP;50:2168-70.
- “Study of inborn errors of metabolism in urine from patients with unexplained mental retardation”, *Journal of Inherited Metabolic Diseases* 2010;33:1-7.
- “Response to creatine analogs in fibroblasts and patients with creatine transporter deficiency”. *Mol Genet Metab* 2010; 99 (3):296-9.
- “Analysis of relapses in anti-nmdar encephalitis”. *Neurology* 2011; 6;77(10):996-9.
- “15q11.2 (bp1-bp2) microdeletion, a new syndrome with variable expressivity”. *An Pediatr (Barc)*. 2011 Jul;75(1):58-62.
- “Anti-nmda receptor encephalitis: two paediatric cases”. *Rev Neurol* 2013 Dec 1;57(11):504-8.
- Capítulo libro atención temprana en el ámbito hospitalario (ed. Pirámide, 2014): *Neurología fetal y neonatal: detección*.