

Simposio Internacional: Enfermedades raras endocrinas, de la investigación al manejo clínico

International Symposium: Rare endocrine diseases, from research to clinical management

Madrid, 22 y 23 de octubre de 2015

Madrid, October 22-23, 2015

CV

LAURA AUDI PARERA

1. Formación académica:

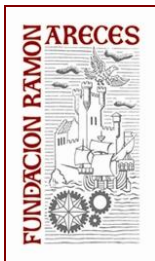
Licenciada en Medicina y Cirugía por la Facultad de Medicina de la Universidad of Barcelona (1971), Doctora en Medicina por la Universidad Autónoma de Barcelona (1976).

2. Formación y ejercicio profesional:

- 1972-75: residencia en endocrinología pediátrica y laboratorio hormonal (INSERM-Hôpital Debrousse, Lyon, France).
- 1976-77: médico adjunto de pediatría (Hospital Vall d'Hebron, Barcelona).
- 1978-83: médico adjunto de análisis clínicos (Hospital Vall d'Hebron, Barcelona).
- 1983-1991: jefe clínico (Laboratorio Hormonal, Servicio de Bioquímica, Hospital Germans Trias-Pujol, Badalona).
- 1991-2011: jefe clínico (Unidad de Investigación Endocrinología Pediátrica, Instituto de Investigación Vall d'Hebron, Hospital Vall d'Hebron, Barcelona).
- 2007-Actualidad: investigadora adscrita al Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras (CIBERER) del Instituto de Salud Carlos III, Madrid, Barcelona.
- 2011-Actualidad: Investigadora senior de la Unidad de Investigación en Endocrinología Pediátrica del Instituto de Investigación Vall d'Hebron (VHIR), Hospital Vall d'Hebron y CIBERER, Barcelona.

3. Sociedades Científicas, Grupos de Trabajo y Proyectos colaborativos:

- Asociación Española de Pediatría (AEP) desde 1972.
- Sociedad Española de Endocrinología y Nutrición (SEEN) desde 1975: miembro del Grupo de Trabajo sobre Identidad de Género (GIDSEEN) desde 2011 y miembro del Grupo de Trabajo de Laboratorio desde 2011.
- Sociedad Española de Endocrinología Pediátrica (SEEP) desde 1976: coordinadora del Grupo de Trabajo sobre Desarrollo Sexual Diferente (DSD) desde 2006.
- European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) desde 1986: ESPE Summer School Steering Committee (1994-98), ESPE Research Unit (2004-2007), ESPE DSD Working Group (2008-2012).
- Sociedad Española de Química Clínica y Patología Molecular (SEQC) desde 1989: Grupo de Trabajo de Laboratorio Hormonal desde 1989.
- Endocrine Society desde 1994.
- Grupo de Apoyo al Síndrome de Insensibilidad a los Andrógenos (GrApSIA) de Federación Española de Enfermedades Raras (FEDER): asesora desde 2000.
- Centro de Investigación Biomédica en Red de Enfermedades Raras (CIBERER) del Instituto de Salud Carlos III del Ministerio de Salud, Madrid, Barcelona desde 2007.



Simposio Internacional: Enfermedades raras endocrinas, de la investigación al manejo clínico

International Symposium: Rare endocrine diseases, from research to clinical management

Madrid, 22 y 23 de octubre de 2015

Madrid, October 22-23, 2015

CV

- Proyecto FP-7 EuroDSD: presidente del Comité Científico Asesor Externo (2008-2011).
- Proyecto Europeo COST BM1303 DSDnet: Co-Chair y miembro del Comité de gestión (2013- 2017).
- European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) Presidente 2015, organiza el 54 Congreso Anual de la Sociedad en Barcelona (1-3 Octubre 2015).

4. Publicaciones:

Artículos y capítulos de libro: 142. Número de citas 1637. Índice *h*: 23.