

Curriculum Vitae

Informazioni personali

Cognome/Nome **Galli Jessica**
Telefono(i) 0303995721 oppure 0303996934
Fax 0303995723
E-mail Jessica.galli@unibs.it

Data e di Nascita 15.4.1979

Occupazione desiderata/Settore professionale **Area medica**

Esperienza professionale

Data Periodo di attività: dal 23 dicembre 2013 ad oggi

Lavoro o posizione ricoperti Dicembre 2013: Ricercatore a tempo determinato” c/o l’Università degli Studi di Brescia convenzionato con l’ASST degli Spedali Civili di Brescia

Principali attività e responsabilità Attività svolta: lavoro presso il Centro per la Diagnosi e la Riabilitazione funzionale per bambini con deficit visivo e/o multidisabilità’, Università degli Studi di Brescia, ASST, Spedali Civili di Brescia. Valutazioni videoregistrate cliniche-neurologiche, cognitive e neuroftalmologiche e osservazioni psicomotorie di soggetti in età evolutiva colpiti da malattie neuropsichiatriche infantili ed in particolare affetti da deficit visivo di origine centrale o periferica, paralisi cerebrale infantile e malattie rare. Stesura di relazioni che integrano i dati sulla funzionalità visiva con quelli ottenuti dall’esame neuropsichiatrico e dagli accertamenti strumentali per formulare una diagnosi precoce ed un progetto riabilitativo sperimentale ed individualizzato. Formulazione ed applicazione di nuovi percorsi riabilitativi che tengono conto, per ogni singolo paziente, dell’integrazione tra problematiche neuropsichiatriche, potenzialità riabilitative e partecipazione e condivisione della famiglia al progetto.

Lavoro c/o il Centro Regionale dell’Epilessia, ASST Spedali Civili di Brescia, con valutazioni di soggetti epilettici o con disturbi parossistici non epilettici, refertazione di EEG in veglia con videoregistrazione e/o videopoligrafia e refertazione di polisonnogrammi, valutazione di soggetti con patologie neurologiche e servizio di reperibilità diurne e notturne per la gestione delle principali urgenze nell’ambito della neuropsichiatria infantile.

Attività di tutoraggio per i medici in formazione c/o la Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile; attività di tutoraggio in qualità di correlatore e relatore per la realizzazione di tesi di laurea per il corso di studi in Medicina e Chirurgia, per il corso in Assistenza Sanitaria e di Fisioterapia e per tesi di specializzazione in Neuropsichiatria Infantile. Attività didattica frontale (modulo neuropsichiatria infantile) per i corsi di laurea in Ostetricia; Tecnica della Riabilitazione Psichiatrica, Fisioterapia, Assistenza Sanitaria, Educatore professionale, Scuola di specializzazione in Neuropsichiatria Infantile.

Nome e indirizzo del datore di lavoro Datore di lavoro: prof.ssa Elisa Fazzi, ASST Spedali Civili (Piazzale Spedali Civili, 1, BS) ed Università degli Studi di Brescia (Piazzale Mercato, 15, BS)

Tipo di attività o settore Medico Neuropsichiatra Infantile

Data Periodo di attività: dall’aprile 2011 al 22 dicembre 2013.

| | |
|---|---|
| Lavoro o posizione ricoperti | Settembre 2010: Dote Ricercatore e Dote ricerca applicata, progetto Regione Lombardia, Università degli Studi di Brescia. <u>Titolo del progetto</u> : "I deficit visivi in età evolutiva: proposta di percorsi diagnostici e neuroriabilitativi innovativi". |
| Principali attività e responsabilità | <u>Attività svolta</u> : lavoro presso il Centro per la Diagnosi e la Riabilitazione funzionale per bambini con deficit visivo e/o multidisabilità, Università degli Studi di Brescia, Spedali Civili di Brescia con valutazioni videoregistrate cliniche-neurologiche, cognitive e neuro-oftalmologiche e osservazioni psicomotorie di soggetti in età evolutiva colpiti da malattie neuropsichiatriche infantili ed in particolare affetti da deficit visivo di origine centrale o periferica, paralisi cerebrale infantile e malattie rare. Stesura di relazioni che integrano i dati sulla funzionalità visiva con quelli ottenuti dall'esame neuropsichiatrico e dagli accertamenti strumentali per formulare una diagnosi precoce ed un progetto riabilitativo sperimentale ed individualizzato. Formulazione ed applicazione di nuovi percorsi riabilitativi che tengono conto, per ogni singolo paziente, dell'integrazione tra problematiche neuropsichiatriche, potenzialità riabilitative e partecipazione e condivisione della famiglia al piano assistenziale. |
| Nome e indirizzo del datore di lavoro | <u>Datore di lavoro</u> : prof.ssa Elisa Fazzi, Università degli Studi di Brescia, Piazza del Mercato, 15, Brescia |
| Tipo di attività o settore | Medico Neuropsichiatra Infantile |
| Data | Dal 1 luglio 2011 al 22 dicembre 2013 |
| Lavoro o posizione ricoperti | Incarico libero professionale come neuropsichiatra infantile c/o l'Azienda Ospedaliera Spedali Civili di Brescia per un progetto dal titolo "Intervento precoce per la promozione dello sviluppo della vita di relazione in soggetti migranti in età evolutiva: la clinica transculturale una risorsa per il territorio". |
| Principali attività e responsabilità | <u>Attività svolta</u> : visite neuropsichiatriche in soggetti in età evolutiva con problematiche neurologiche ed in particolare affetti da epilessia/disturbi parossistici non epilettici, cefalea o disturbi visivi per formulare una diagnosi ed un intervento terapeutico precoce. Lettura EEG in veglia e sonno, con videopoligrafia. |
| Nome e indirizzo del datore di lavoro | <u>Datore di lavoro</u> : dott.ssa Alessandra Tiberti fino al 2012 e successivamente dott.ssa Edda Zanetti, Spedali Civili, Piazzale Spedali Civili,1, Brescia |
| Tipo di attività o settore | Medico Neuropsichiatra Infantile |
| Principali tematiche/competenza professionali possedute | <u>Periodo</u> : settembre 2011- settembre 2014 <u>Corso di Dottorato di ricerca in Neuroscienze c/o l'Università degli Studi di Brescia</u> <u>Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza</u> |
| Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione | <u>Attività svolta</u> : ricerca sullo spettro delle problematiche neurovisive e neuropsicologiche nei multi disabilità ed in particolare nei bambini con paralisi cerebrale infantile e con malattie rare quali la sindrome di Aicardi-Goutieres con particolare attenzione ai correlati neuroradiologici. <u>23 febbraio 2015</u> : tesi di dottorato dal titolo "Dal deficit visivo ai disturbi visuocognitivi e dell'apprendimento: profili neuroevolutivi nelle paralisi cerebrali infantili" |
| | <u>Periodo</u> : luglio 2006-febbraio 2011 <u>Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile, Università degli Studi di Brescia</u> |
| | <u>Attività svolta</u> : Dal luglio 2006 al settembre 2008: -Gestione delle emergenze neurologiche e psichiatriche presso il Reparto Ospedaliero di Neuropsichiatria Infantile, Spedali Civili di Brescia. -Partecipazione al Gruppo di lavoro per i Disturbi del Comportamento Alimentare. |

Dal settembre 2008 al marzo 2010:

-Esperienza c/o l'ambulatorio clinico di neuropsichiatria infantile per valutazione e follow-up del neonato prematuro, di soggetti con paralisi cerebrale infantile, ritardo dello sviluppo psicomotorio e malattie rare.

-Follow-up di soggetti con trauma cranico complesso.

-Incontri di neuroradiologia pediatrica bimensili presso gli Spedali Civili di Brescia e presso l'Ospedale Buzzi di Milano per discussione casi clinici complessi.

Dal dicembre 2009 al febbraio 2011:

-Esperienza lavorativa presso il Centro per la Diagnosi e la Riabilitazione funzionale per bambini con deficit visivo e/o multidisabilità con attività di valutazione clinica, diagnostica e proposte terapeutiche di soggetti con disturbi visivi. Valutazione clinica e proposte di presa in carico abilitativa di soggetti con patologia neuromotoria complessa

15 marzo 2011: Diploma di Specialista in Neuropsichiatria infantile (D.Lgs 368/99) con votazione di 50/50 e lode, con tesi dal titolo "Profili neuroevolutivi nelle malformazioni cerebellari congenite" (relatore Prof.ssa E. Fazzi), Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli di Brescia

1 marzo 2006: Iscrizione all'Albo dell'ordine dei Medici e Chirurghi di Brescia

Periodo: settembre 1998-ottobre 2005

Iscrizione alla Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli di Brescia

14 ottobre 2005: Diploma di Laurea e qualifica accademica di dottore magistrale in Medicina e Chirurgia con votazione di 110/110 e lode, con tesi dal titolo "Caratteristiche dello sviluppo di bambini nati da madre con Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi e di bambini nati da madre con Artrite Reumatoide: confronto di casistiche" (relatore Prof.ssa Nacinovich).

Periodo: 1993-1998

Liceo Scientifico B. Pascal, corso sperimentale fisico-matematico

22 luglio 1998: Diploma di maturità scientifica con votazione di 53/60

Iscrizione a Società Scientifiche

-Dal 2015: nomina a membro della Société Européenne de neurologie pédiatrique

-Dal 2014: iscritta alla Società Italiana di neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza (SINPIA)

-Dal 2008: iscritta alla Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE)

Pubblicazioni personali su riviste scientifiche internazionali

-Neuropsychological development of children born to patients with antiphospholipid syndrome. Nacinovich R, **Galli J**, M. Bomba M, E. Filippini E, Parinello G, Nuzzo M, Lojacono A, Motta M, Tincani A. *Arthritis Care & Research* 2008 Mar 15;59 (3):345-51

-Neuropsychiatric aid in children born to patients with rheumatic diseases. Bomba M, **Galli J**, Nacinovich R, Ceribelli A, Motta M, Lojacono A, Fazzi E, Tincani A. *Clin Exp Rheumatol.* 2010 Sep-Oct;28(5):767-73. Review

Familial Ohtahara syndrome due to a novel ARX gene mutation. Giordano L, Sartori S, Russo S, Accorsi P, **Galli J**, Tiberti A, Bettella E, Marchi M, Vignoli A, Darra F, Murgia A, Bernardina BD. *Am J Med Genet A.* 2010 Dec;152A(12):3133-7

-Pontine Tegmental Cap Dysplasia: developmental and cognitive outcome in three adolescent patients. Briguglio M, Pinelli L, Giordano L, Ferraris A, Germanò E, Micheletti S, Severino M, Bernardini L, Loddo S, Tortorella G, Ormitti F, Gasparotti R; CBCD Study Group, Rossi A, Valente EM. *Collaborators (35) Borgatti R, Romaniello R, Arrigoni F, Accorsi P, Galli J, Biancheri R, Mirabelli M, D'Amico A, Del Giudice E, Amorini M, Briuglia S, Gallizzi R, Gagliano A, La Torre A, Salpietro CD, Chiapparini L, D'Arrigo S, Pantaleoni C, Fiocchi I, Triulzi F, Pichiecchio A, Signorini S, Battini R, Casarano M, Di Sabato ML, Leuzzi V, Bertini E, Colafati S, Zanni G, Fazzi E, Mercuri E, Vitiello G, Romani M, Micalizzi A, Simonati A.* *Orphanet J Rare Dis.* 2011 Jun 8; 6:36

-A clinical and genetic study of 33 new cases with early-onset absence epilepsy.

Giordano L, Vignoli A, Accorsi P, **Galli J**, Pezzella M, Traverso M, Battaglia S, Baglietto MG, Beccaria F, Cerminara C, Gambarà S, Del Giudice E, Cricchiutti G, Bisulli F, Pinci M, Tinuper P, Briatore E, Calzolari S, Coppola A, Canevini MP, Capovilla G, Striano S, Zara F, Minetti C, Striano P. *Epilepsy Res.* 2011 Aug;95(3):221-6.

-The Aicardi-Goutières syndrome. Molecular and clinical features of RNase deficiency and microRNA overload. Pulliero A, Fazzi E, Cartiglia S, Orcesi U, Balottin U, Uggetti R, LaPiana I, Olivieri I, **Galli J**, Aizzotti. *Mutat Res.* 2011 Apr 15. *Mutat Res.* 2011 Dec 1;717(1-2):99-108.

-Satisfaction with antiepileptic drugs in children and adolescents with newly diagnosed and chronic epilepsy. Beghi E, Messina P, Pupillo E, Cricchiutti G, Baglietto MG, Veggiotti P, Zamponi N, Casellato S, Margari L, Cianchetti C; TASC Study Group (Giussani G, Lanzarotti C, Mattana F, Assalone C, Vari MS, Prato G, Brustia F, Lunghi S, Olivotto S, Cesaroni E, Cappanera S, Simula D, Chillotti I, Pisano T, Pruna D, Lucarelli E, Bonanni P, Micoli B, Ferrari AR, Valvo G, Parmeggiani A, Tedde MR, Conti S, Tortorella G, Briguglio M, Coppola G, D'Aniello A, Capovilla G, Beccaria F, Cagdas S, Besana D, Rasmini P, Caldognetto M, Martini A, Romeo A, Viri M, Lodi M, Gobbi G, Boni A, Germano M, Tiberti A, Battaglia S, Micheli R, **Galli J**, Capizzi G, Pieri I). *Epilepsy Res.* 2012 Jun; 100 (1-2):142-51.

-Neuro-ophthalmological disorders in cerebral palsy: ophthalmological, oculomotor, and visual aspects. Fazzi E, Signorini SG, LA Piana R, Bertone C, Mifafari W, **Galli J**, Balottin U, Bianchi PE. *Dev Med Child Neurol.* 2012 Aug;54(8):730-6.

-Visual Impairment: A Common Sequela of Preterm Birth. Fazzi E, **Galli J**, Micheletti S. *Neoreviews* 2012; 13:542-550

-Aicardi-Goutières syndrome, a rare neurological disease in children: A new autoimmune disorder? Fazzi E, Cattalini M, Orcesi S, Tincani A, Andreoli L, Balottin U, De Simone M, Fredi M, Faccetti F, **Galli J**, Giliani S, Izzotti A, Meini A, Olivieri I, Plebani A. *Autoimmun Rev.* 2013; 12: 506-509

-Dysregulation of the immune system in Aicardi-Goutières syndrome: another example in a TREX1-mutated patient. Olivieri I, Cattalini M, Tonduti D, Piana RL, Uggetti C, **Galli J**, Meini A, Tincani A, Moratto D, Fazzi E, Balottin U, Orcesi S. *Lupus* 2013;22: 1064-9

-Prevention of Lymphocyte Neurotoxic Effects by microRNA Delivery. Pulliero A, Marengo B, Fenoglio D, Parodi A, Cereda C, Domenicotti C, Orcesi S, **Galli J**, Olivieri I, Filaci G, Balottin U, Fazzi E, Izzotti A. *Microna.* 2014; 2:187-93.

-The perceived burden of epilepsy: Impact on the quality of life of children and adolescents and their families. Cianchetti C, Messina P, Pupillo E, Cricchiutti G, Baglietto MG, Veggiotti P, Zamponi N, Casellato S, Margari L, Erba G, Beghi E; TASC study group (Giussani G, Lanzarotti C, Mattana F, Poskurica I, Vari MS, Prato G, Brustia F, Lunghi S, Olivotto S, Cesaroni E, Cappanera S, Simula D, Chillotti I, Pisano T, Pruna D, Lucarelli E, Bonanni P, Micoli B, Ferrari AR, Valvo G, Parmeggiani A, Tedde MR, Conti S, Tortorella G, Briguglio M, Coppola G, D'Aniello A, Capovilla G, Beccaria F, Cagdas S, Besana D, Rasmini P, Caldognetto M, Martini A, Romeo A, Viri M, Lodi M, Gobbi G, Boni A, Germano M, Tiberti A, Battaglia S, Micheli R, **Galli J**, Capizzi G, Pieri I). *Seizure.* 2015 Jan; 24:93-101.

-Dissection of partial 21q monosomy in different phenotypes: clinical and molecular characterization of five cases and review of the literature. Errichiello E, Novara F, Cremante A, Verri A, **Galli J**, Fazzi E, Bellotti D, Losa L, Cisternino M, Zuffardi O. *Molecular Cytogenetics* 2016; 9:21

-Exploring Autoimmunity in a Cohort of Children with Genetically Confirmed Aicardi-Goutières Syndrome. M Cattalini, **J Galli**, L Andreoli, I Olivieri, G Ariaudo, M Fredi, IAGSA study group, S Orcesi, A Tincani, E Fazzi. *Journal of Clinical Immunology.* 2016 Aug 18

- Neurodevelopmental profile in Angelman syndrome: more than low intelligence quotient. Micheletti S, Palestra F, Martelli P, Accorsi P, **Galli J**, Giordano L, Trebeschi V, Fazzi E. *Ital J Pediatr.* 2016 Oct 21;42(1):91.

-Family-centred care for children and young people with cerebral palsy: results from an Italian multicenter observational study. Molinaro A, Fedrizzi E, Calza S, Pagliano E, **Jessica G**, Fazzi E; GIPCI Study Group. *Child Care Health Dev.* 2017 Mar 9.

**Elenco pubblicazioni personali
su riviste non indicizzate**

-Long-term neurodevelopmental outcome of children born to prospectively followed pregnancies of women with systemic lupus erythematosus and/or antiphospholipid syndrome. Nalli C, Iodice A, Andreoli L, Galli J, Lojacono A, Motta M, Fazzi E, Tincani A. *Lupus*. 2017 Apr;26(5):552-558

-Morning Glory Disc Anomaly Associated with Ipsilateral Optic Nerve and Chiasm Thickening: Three Cases and Review of the Literature. Doneda C, Pinelli L, Scaramuzzi M, Galli J, Fazzi E, Parazzini C, Righini A, Nucci P. *Neuropediatrics*. 2017 Jun 9.

-Neurovisual Assessment in Children with Ataxia Telangiectasia. Iodice A, **Galli J**, Molinaro A, Franzoni A, Micheli R, Pinelli L, Plebani A, Soresina A, Fazzi E. *Neuropediatrics*. 2017 Oct 9. doi: 10.1055/s-0037-1607216.

-Epilessie idiopatiche dei primi 3 anni di vita: revisione di una casistica del CRE di Brescia. Milito G, Valseriati D, Tiberti A, Nacinovich R, Bomba M, Martelli P, Battaglia S, Accorsi P, **Galli J**, Cassani M, Giordano L. *Bollettino Lega Italiana Contro l'Epilessia*, 138:153-155, 2009. **Premio cultura per meriti scientifici.**

-Utilizzo dello Zonisamide in pazienti pediatrici con epilessia parziale farmacoresistente: efficacia sulla frequenza critica e modificazioni EEG. **Galli J**, Accorsi P, Martelli P, Mometti S, Spada S, Milito G, Tiberti A, Giordano L. *Bollettino Lega Italiana Contro l'Epilessia*, 138: 277-278, 2009

-Sindrome di Ohtahara familiare causata da una nuova mutazione del gene ARX. **Galli J**, Giordano L, Accorsi P, Milito G, Tiberti A, Sartori S, Murgia A, Darra F, Dalla Bernardina B. *Bollettino Lega Italiana Contro l'Epilessia* 140: 90-92, 2010.

-L'epilessia nella sindrome di Rett. Pintaudi M, Vignoli A, Baglietto MG, Hayek J, La Briola F, Parodi E, Aiello F, Giordano L, Galli J, Veneselli E, Canevini MP. *Bollettino Lega Italiana Contro l'Epilessia* 140:100-101, 2010

-Assenze ad esordio precoce: una sindrome isolata? Studio collaborativo LICE su 33 casi. **Galli J**, Pezzella M, Accorsi P, Vignoli A, Zara F, Striano P, Giordano L e Gruppo collaborativo LICE (Baglietto MG, Beccaria F, Capovilla G, Cerminara C, Pinci M, Del Giudice E, Crichiutti G, Bisulli F, Mostacci B, Tinuper P, Coppola A, Stirano S, Calzolari S, Briatore E, Canevini MP, Sgro V, Battaglia S, Bettera F, Gambarà S, Fazzi E, Tiberti A). *Bollettino Lega Italiana Contro l'Epilessia* 142:13-15, 2011.

-Stato di male epilettico non convulsivo focale, non sintomatico, in età pediatrica. Gambarà S, Accorsi P, Galli J, Bettera F, Battaglia S, Tiberti A, Giordano L. *Bollettino Lega Italiana Contro l'Epilessia* 142: 136-137, 2011

Aprassia oculomotoria congenita: riflessioni cliniche e riabilitative. Fazzi EM, **Galli J**, Maraucci I, Signorini SG, Antonella L, Alessandrini A, Mattei P, Uggetti C, Balottin U, Ruberto G, Bianchi PE. *Rivista quadrimestrale: Psichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza*. Volume 78, N°1, gennaio-aprile 2011

-Tripla corteccia e agenesia del corpo calloso associate a delezione del cromosoma Xq22.3. **Galli J**, Pinelli L, Accorsi P, Finelli P, Tiberti A, Tassi L, Giordano L. *Bollettino Lega Italiana Contro l'Epilessia* 144:171-172, 2012

-Epilessia farmacosenibile, ritardo mentale di grado lieve, oligogiria in assenza di microcefalia in due pazienti pediatrici: associazione casuale o entità peculiare? **Galli J**, Accorsi P, Pinelli L, Milito G, Molinaro A, Fazzi E, Tiberti A, Giordano L. *Bollettino Lega Italiana Contro l'Epilessia* 145:162-163, 2013

-Ring 20 ed epilessia: un nuovo caso in età pediatrica. Milito G, Accorsi P, **Galli J**, Molinaro A, Fazzi E, Tiberti A, Giordano L. *Bollettino Lega Italiana Contro l'Epilessia* 145:199-200, 2013

-Disturbo dello sviluppo della coordinazione: riflessione sui nuovi sistemi di classificazione. **Galli J.**, Micheletti S., Fazzi E. *Giornale di Neuropsichiatria dell'Età evolutiva*. Volume 34, N°2, Agosto 2014

-Evaluation et prise en charge des troubles visuels de l'ancien premature. Fazzi E, Molinaro A, Micheletti S, Galli J, Rossi A. *Rivista semestrale: Contraste "Troubles de la vision chez le jeune enfant"*. N°43, 2016.

Capitoli di libro

-Il profilo cognitivo e le difficoltà di apprendimento nelle forme spastiche bilaterali con disordini visuoperceptivi. Fazzi E, Micheletti S, Chiari C, Rossi A, **Galli J**, Pansera L, Alessandrini A, Tansini F, Pezzotti S, Trebeschi V, Arisi D. In: “La riabilitazione del bambino con paralisi cerebrale in età scolare. Apprendimento, partecipazione e qualità di vita”. Gipci-Gruppo Italiano Paralisi Cerebrali Infantili. Milano: FrancoAngeli 2012.

-I disturbi delle funzioni oculomotorie in età evolutiva. Fazzi E, **Galli J**, Micheletti S. In “Disturbi specifici del linguaggio, disprassie e funzioni esecutive. Con una raccolta di casi clinici ed esempi di terapia”. Letizia Sabbadini. Ed. Springer Verlag 2013.

-La riabilitazione neurovisiva del bambino con pluridisabilità. Capitolo N°13, pubblicato in Quaderni di neuroftalmologia, La Riabilitazione visiva: Autori: Elisa Fazzi, Eugenio Mercuri, **Jessica Galli**, Daniela Ricci. Editore SOI, 2014

-Neuropsychological profiles in children with spastic diplegia with particular attention to visuo-cognitive abilities. S. Micheletti, **J. Galli**, E. Fazzi. In “Cognitive and behavioural neurology in the developmental age”. London-Paris. Ed. John Libbey Eurotext, collana “Mariani Foundation Paediatric Neurology, Series: 28”, 2015.

-Visual-perceptual and visual-cognitive disorders in cerebral palsy. **J. Galli**, S. Micheletti, E. Fazzi. In “Visual Impairments and Neurodevelopmental Disorders from diagnosis to rehabilitation” London-Paris. Ed. John Libbey Eurotext, collana “Mariani Foundation Paediatric Neurology, Series: 29”, 2016.

-Manuale di Neuropsichiatria Infantile. Sezione P: Deficit sensoriali, Capitolo 66: Deficit visivo e cecità congenite e acquisite: correlati psicologici e approccio psichiatrico. Autori: Elisa Fazzi, Anna Molinaro, Jessica Galli. A cura di Prof. Antonio Persico, edito dalla Società Editrice Universo (SEU). In press.

-Il deficit visivo nei bambini nati prematuri Jessica Galli, Andrea Rossi, Serena Micheletti, Anna Molinaro, Laura Malerba, Elisa Fazzi. Capitolo di Libro, testo Fondazione Mariani, in press.

Partecipazione come relatore/comunicazione orale/presentazione di poster a più di 60 congressi locali, nazionali ed internazionali

Presentazioni e/o Poster a convegni nazionali ed internazionali

Capacità e competenze personali

Madrelingua **Italiana**

Altre lingue **Inglese**

Autovalutazione

Livello europeo (*)

Inglese

Francese

Tedesco

| Comprensione | | Parlato | | Scritto | |
|--------------|---------|-------------------|------------------|---------|--|
| Ascolto | Lettura | Interazione orale | Produzione orale | | |
| Scolastico | buona | scolastica | scolastica | buona | |
| - | - | - | - | - | |
| - | - | - | - | - | |

(*) Quadro comune europeo di riferimento per le lingue

Capacità e competenze tecniche

Lettura elettroencefalogrammi; buone competenze per ricerche bibliografiche

Capacità e competenze informatiche

Buon livello di utilizzo di Microsoft Office Word, Microsoft Powerpoint, Microsoft Office Excel

Capacità e competenze organizzative

Buone competenze organizzative acquisite durante la mia esperienza lavorativa c/o Centro per la Diagnosi e la Riabilitazione funzionale per bambini con deficit visivo e/o multidisabilità, ASST Spedali Civili di Brescia, che prevede l'interazione di personale multidisciplinare (neuropsichiatra infantile, oculista, ortottista, psicologa e terapeuta della neuro psicomotricità) ed acquisite durante l'attività di tutoraggio di medici in formazione, studenti del corso di laurea in Medicina e Chirurgia e dei corsi di laurea breve in Ostetricia; Tecnica della Riabilitazione Psichiatrica, Fisioterapia, Assistenza Sanitaria, Educatore professionale.

Capacità e competenze sociali

Collaborazioni

-Collaborazione con l'unità di Reumatologia ed Immunologia Pediatrica, l'unità di Reumatologia ed Immunologia Clinica l'Istituto di Medicina Molecolare A. Nocivelli ed il servizio di Anatomia Patologica (ASST, Spedali Civili ed Università degli Studi di Brescia) e con la struttura Complessa di Neuropsichiatria Infantile della Fondazione Istituto Neurologico Nazionale C. Mondino di Pavia per migliorare la conoscenza della sindrome di Aicardi-Goutières, in particolare per approfondire gli aspetti immunologici della sindrome (dal 2011 ad oggi).

-Collaborazione multicentrica (10 Centri Italiani coinvolti) per un progetto sostenuto dalla Fondazione Mariani (Principal Investigator Dott.ssa Ricci, IAPB, Roma) che ha l'obiettivo di sviluppare una metodologia condivisa per la valutazione ed il follow-up della funzione visiva nel bambino prematuro o a rischio di deficit visivo di origine centrale (dal 2015 ad oggi).

Capacità e competenze artistiche

-

Patente

B

Ulteriori informazioni

La/Il sottoscritta/o è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 26 della legge 15/68, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali.

Preso visione dell'Informativa sulla privacy, la/il sottoscritta/o autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dalla Legge n.196/2003

Luogo Brescia, data 10.1.18

In fede
F.to Jessica Galli