



RECRUTEMENT D'UN PRATICIEN HOSPITALIER
TEMPS PLEIN EN GENETIQUE CLINIQUE
CH DE VERSAILLES

Le service de Biologie Médicale

Le service de biologie médicale du Centre Hospitalier de Versailles propose un poste de praticien Hospitalier temps plein en génétique constitutionnelle.

Le Centre Hospitalier de VERSAILLES (800 lits) est l'établissement support du GHT Yvelines Sud (www.ch-versailles.fr). Plusieurs services cliniques sont universitaires (Hématologie, Neurologie, Psychiatrie, Pédopsychiatrie). Les équipes du CHV sont composées de plus de 2800 professionnels dont 426 médecins et sage femmes et 13 hospitalo-universitaires.

Le service de Biologie du CHV réalise 60 millions de B, BHN et RIHN avec une organisation multidisciplinaire (biochimie, pharmacologie, hématologie, microbiologie, cytogénétique et génétique hémato-oncologique, génétique constitutionnelle pré et post natale). 95% des examens répondent aux exigences de la norme ISO 15189.

L'unité de Génétique Constitutionnelle du CH de Versailles

L'unité de génétique constitutionnelle fait partie du service de biologie médicale. Elle est composée de trois secteurs : les consultations de génétique, le laboratoire de Cytogénétique et le laboratoire de Génétique Moléculaire.

Le secteur Clinique

Les consultations de génétique sont actuellement assurées par 4 généticiens de l'unité, ayant également une activité de cytogénétique ou de génétique moléculaire, et par une conseillère en génétique.

L'unité assure la prise en charge génétique des patients des Yvelines Sud dans les domaines de la reproduction, de la médecine fœtale et de la pédiatrie notamment (environ 1 000 consultations /an).

L'activité de l'unité de génétique se fait en étroite collaboration avec les services cliniques du centre hospitalier de Versailles et notamment avec le service d'obstétrique (maternité réalisant 3 400 accouchements par an), l'unité de néonatalogie, de neuro-pédiatrie, Centres de ressources et de compétences de la mucoviscidose, le centre d'évaluation de l'autisme : PEDIATED... L'unité collabore par ailleurs avec d'autres structures et hôpitaux pour l'activité prénatale (Maternité du CH4 Villes Saint Cloud, Maternité Rives de Seine Neuilly, Maternité de Polynésie, Maternité Clinique Parly 2, CHU Bécclère) et post natale (CAMPS Versailles, CAMPS Trappes, CHU Garches, CH d'Orsay).

Le secteur de génétique moléculaire

Le secteur est constitué de :

- 1 PH à 90%
- 1 PH à 50%
- 1 PHC à temps plein
- 1 ingénieur et 3 techniciennes
- Agrément pour accueillir un interne et un Dr Junior.

Le laboratoire possède les agréments pour le diagnostic pré et post-natal.

Les activités principales du secteur sont :

- Troubles du neurodéveloppement : Séquençage d'exome, Diagnostic du syndrome de l'X fragile, Méthylation Chromosome 15
- Panel de gènes impliqués dans la fragilité osseuse, diagnostic moléculaire de l'hypophosphatasie
- Analyse CFTR (kit et séquençage complet)
- Activité prénatale : Diagnostic prénatal ciblé, analyse CFTR, Exome prénatal ...
- Interprétation des génomes SeqOIA (préindications Déficience Intellectuelle et Maladies osseuses constitutionnelles)

Le secteur de cytogénétique

Le secteur est constitué de :

- 1 PH à temps plein
- 1 PH à 50%
- 3 techniciennes

Le laboratoire a une activité de cytogénétique constitutionnelle conventionnelle en pré et post natal (Caryotypes, FISH interphasique et métaphasique) et dispose également d'une plateforme technique pour les analyses chromosomiques sur puce à ADN (CGH-array, Agilent).

Profil du poste

Activité de génétique Clinique, pré et post natale en fonction du profil du candidat.

Développement de nouvelles compétences par exemple dans le domaine de la cardiogénétique ou de l'oncogénétique en fonction du profil du candidat.

Participation à l'inclusion de patient pour SeqOIA (Déficience intellectuelle / Malformation).

Participations aux différentes réunions : RCP d'inclusion SeqOIA (Malformation / Déficience intellectuelle en collaboration avec les services de génétique du CH de Poissy et du CHU de Bécclère)



CPDPN Poissy-Versailles et/ou Bécélère hebdomadaire, RCP pédopsy-neuro-génétique mensuelle, RCP de la Maternité du CHV bi-mensuelle.

Selon le profil du candidat, participation aux activités du laboratoire possible.

Téléconsultation possible.

Télétravail possible en accord avec l'équipe.

Possibilité de consultation avancée sur un autre site hospitalier.

Temps plein, possibilité de temps partiel à 80 ou 90%.

Compétences requises

Médecin ayant un DES de Génétique Médicale ou un DES de Pédiatrie, spécialisé en génétique.

Date de disponibilité

Le poste est à pourvoir immédiatement. Prise de fonctions pouvant être adaptée selon le profil de la candidate ou du candidat.

Pour toutes informations complémentaires, contactez :

Chef de service : Benjamin Manéglier bmaneglier@ght78.fr

Génétique moléculaire et clinique: Séverine Bacrot sbacrot@ght78sud.fr et Geoffroy Delplancq gdelplancq@ght78sud.fr

Cytogénétique et clinique: Sophie Brisset sbrisset@ght78sud.fr et Christine MUTI cmuti@ght78sud.fr