



**DEPARTEMENT UNIVERSITAIRE de
BIOCHIMIE ET BIOLOGIE MOLECULAIRE**

Coordonnateur : Pr B.SABLONNIERE

*Ecole Doctorale BSL
Place de Verdun
59045 LILLE cedex
Tél : 03 20 62 34 97
Tél port : 06 11 02 56 52*

**POLE DE BIOLOGIE
PATHOLOGIE GENETIQUE**

*Centre de Biologie –Pathologie
CHRU 59037 LILLE cedex*



Lille, 12 /02/2021

Objet : Avis de vacance de poste de PH temps-plein, au CHRU de Lille, en Biochimie et Biologie moléculaire

Chère Collègue, Cher Collègue,

Suite à un départ pour raisons personnelles, le poste de PH temps-plein de Madame Isabelle Vuillaume, sera disponible prochainement, soit en disponibilité à partir du 1 avril 2021, et au plus tard par nomination au 1 octobre 2021.

Vous trouverez la fiche de poste et le profil attendu dans la suite de ce courrier

Merci d'envoyer votre réponse à mon adresse mail : bernard.sablonniere@univ-lille.fr

RECRUTEMENT D'UN PRATICIEN HOSPITALIER EN BIOCHIMIE ET BIOLOGIE MOLECULAIRE

CHRU DE LILLE, Centre de Biologie-Pathologie-Génétique

1 – PRESENTATION DU SERVICE

L'UF de Neurobiologie est localisée dans le service de Toxicologie-Génopathie au sein du Centre de Biologie Pathologie au CHRU de Lille.

Activité : Diagnostic moléculaire de pathologies neurodégénératives (maladies rares) et dosage des catécholamines et neurotransmetteurs (volume annuel moyen : 2000 dossiers, environ 4 millions B/BHN)

L'équipe est constituée d'un PU-PH, de 2 PH temps plein et un MCU-PH, 5 techniciens.

Nous avons à disposition un plateau commun d'extraction d'ADN (Hamilton, Chemagic Star), de NGS (Miseq, NextSeq, Novaseq, Applied Biosystems), de séquenceur capillaire (Applied Biosystems, 3130XL), de PCR temps réel (TaqMan 7900, Applied Biosystems), une équipe de bioinformaticien

2 – PROFIL DU POSTE

Poste PH à temps plein, à pourvoir dès avril 2021

Activités :

- Analyse génétique de la maladie de Huntington et chorée-like : analyse de triplets (Huntington, HDL-2, SCA17, DRPLA), NGS (volume : 130 dossiers/an)
- Analyse des ataxies spinocérébelleuses : analyse de triplets (ataxies de type SCA1,2,3,6,7,17, DRPLA), NGS ; analyse de l'ataxie de Friedreich (analyse de triplets, MLPA, séquençage Sanger) : 150 dossiers/an
- Analyse des paraparésies spastiques : NGS, 120 dossiers/an
- Développement de nouveaux diagnostics génétiques, d'autres pathologies neurologiques, par exome.

- Analyse, Interprétation et rédaction de compte-rendus d'examens ; analyses à visée diagnostique, du diagnostic pré-symptomatique et du diagnostic prénatal (environ 10 dossiers/an)
- Participation aux différentes réunions au sein du service et du pôle et à la démarche qualité du laboratoire
- Encadrement du personnel
- Participation aux consultations pluridisciplinaires et RCP
- Participation à des réseaux : Brain Team, ANPGM
- Veille bibliographique

3 – COMPETENCES REQUISES

Médecin/Pharmacien diplômé du DES de biologie médicale

COMPETENCES SOUHAITEES - Connaissance et expérience des différentes techniques de biologie moléculaire - Agrément pour la réalisation des examens de génétique moléculaire (anténatal et postnatal) - Expérience préalable en NGS vivement appréciée. Publications dans des revues scientifiques à comité de lecture dans le domaine.

4 – QUALITES REQUISES –

Autonomie, rigueur, innovation, capacité d'encadrement

CONTACT :

Envoyer par mail CV et lettre de motivation

Au Pr Bernard Sablonnière (bernard.sablonniere@univ-lille.fr)

Pôle Biochimie et Biologie moléculaire – Responsable de l'UF Neurobiologie

Centre de Biologie Pathologie-Génétique