



## Poste d 'Assistant Spécialiste

**Service de Génétique Médicale  
Hôpitaux Universitaires de Strasbourg pourvu au 01/11/2017**

### ❖ Présentation du service :

Les Hôpitaux Universitaires de Strasbourg (HUS) couvrent le secteur de la population de l'Eurométropole de Strasbourg et du Bas-Rhin auquel se rajoutent des zones géographiques plus éloignées en raison d'activités d'appel, de recours et de référence liées aux activités de pointe et d'innovation hospitalo-universitaires.

Le Service de Génétique Médicale des HUS, implanté dans le pôle de Biologie, assure une activité clinique en lien étroit avec le Laboratoire hospitalier de Diagnostic Génétique (agréments pour diagnostic pré et post-natal, plateforme d'analyse chromosomique sur puces à ADN et plateforme de séquençage haut débit), les nombreux services cliniques des HUS et les unités de recherche dédiées implantées sur le campus strasbourgeois.

Le Service de Génétique Médicale a obtenu, dans le cadre du Plan Maladies Rares, les labellisations de Centres de Référence Maladies Rares (CRMR) suivantes : coordinateur pour le Centre de référence des « Anomalies Rares en Génétique Ophtalmologique » (CARGO, Filière SENSGENE), constitutifs « Anomalies du Développement et syndromes malformatifs de l'EST» (Filière maladies rares ANDDI-RARE) et « Déficience Intellectuelle de Causes Rares » (Filière DEFISCIENCE) et plusieurs labels comme centres de compétence.

Le volume de consultations global est de 5000 consultations par année. L'équipe médicale et paramédicale comprend : 1 PUPH, 3 PH temps plein (dont 1 au CARGO) et 1 PH mi-temps, 2 conseillères en génétique, 2 à 3 internes par semestre, 2 psychologues (0,7 ETP) et 2 assistantes sociales (0,8 ETP).

### ❖ Profil de Poste :

Nous cherchons un assistant spécialiste pour un CDD de 1 an (poste pouvant ensuite évoluer) pour assurer les fonctions cliniques suivantes à partir du 1/11/2017 :

- **Consultations de Génétique Médicale Générale** : diagnostic étiologique et suivi des maladies rares génétiques courantes et de syndromes de l'enfant et l'adulte (maladies d'organe, syndromes développementaux, dysmorphologie, ...), consultations de diagnostic pré-symptomatique, consultations liées au diagnostic prénatal et diagnostic pré implantatoire.
- **Participation au CPDPN des HUS et aux réunions pluri-disciplinaires** (RCPs néphrologie, neuropédiatrie, dermatologie, ...)
- **Avis en salle** dans les différents services des HUS et **participation à l'encadrement des internes et des externes**.

La répartition des domaines de consultations peut être revue avec l'équipe.

### ❖ Compétences requises :

Médecin ayant un **DES de Génétique Médicale** avec une expérience conséquente en **génétique clinique** et qui aime le travail d'équipe et le travail pluridisciplinaire.

### ❖ Contact pour envoi CV et questions concernant le poste:

Pr Hélène DOLLFUS (Chef du Service de Génétique Médicale):  
[helene.dollfus@chru-strasbourg.fr](mailto:helene.dollfus@chru-strasbourg.fr) ; [dollfus@unistra.fr](mailto:dollfus@unistra.fr) , Tel : (+33)388128120

Armelle DREXLER (Directrice du pôle affaires médicales, recherche clinique, qualité et stratégie médicale territoriale) :

[dpam@chru-strasbourg.fr](mailto:dpam@chru-strasbourg.fr) ; [armelle.drexler@chru-strasbourg.fr](mailto:armelle.drexler@chru-strasbourg.fr) ; tél : (+33) 3 88 11 62 05