

RECRUTEMENT D'UN CHEF DE CLINIQUE-ASSISTANT EN GENETIQUE CLINIQUE AU CHU DE NICE

1. Présentation du service de Génétique

- Organisation et fonctionnement :
 - **3 secteurs** : Consultations de Génétique, Laboratoire de Cytogénétique, Laboratoire de Génétique Moléculaire
 - **1 Centre Coordonnateur de Référence Maladies Rares** (Maladies Mitochondriales de l'enfant et de l'adulte) et **plusieurs centres de compétence** (anomalies du développement, maladies osseuses...)
 - **un laboratoire de cytogénétique** (agréments pour diagnostic pré et post-natal) avec une plateforme d'analyse chromosomique sur puces à ADN
 - **un laboratoire de génétique moléculaire** (agréments pour diagnostic pré et post-natal) avec une plateforme de séquençage haut débit
 - **Coordination du CPDPN** (Centre Pluridisciplinaire de Diagnostic PréNatal)
 - **MDLab** (Medical Data Lab), service informatique CHU Nice/Université Côte d'Azur pour le traitement et le croisement de données massives.

Le service de Génétique est mixte et associe l'ensemble des activités cliniques et biologiques relatives au diagnostic et au suivi des patients atteints de maladies rares. Les activités sont transversales et les collaborations avec les services cliniques pédiatriques et adultes, le service d'obstétrique, le CPDPN, le service d'anatomo-pathologie (foetopathologie) et les centres de référence et de compétence sont constantes. Le service de Génétique a une importante activité de recherche et les personnels hospitaliers sont impliqués dans les projets développés au sein de l'équipe « Génétique des Maladies Mitochondriales » à l'IRCAN, UMR CNRS 7284/INSERM U1081/UNS.

- Localisation : Service de Génétique Médicale, Hôpital Archet 2, CHU Nice
- Chef de service : Pr. Véronique Paquis-Flucklinger

2. Profil du poste

- **Activités hospitalières**

- Consultations de maladies génétiques et, particulièrement, les syndromes dysmorphiques et polymalformatifs et les troubles du neurodéveloppement...
- Consultations de diagnostic prénatal en lien avec le CPDPN
- Participation à la mise en place de consultations délocalisées
- Participations aux différentes réunions : staffs (incluant celui de foetopathologie), CPDPN, RCP, visioconférences avec autres sites des centres de référence, bibliographie...

- Activités de recherche

- Participation à des projets de recherche clinique en lien avec les activités cliniques et biologiques du service.

3. Compétences requises

- Médecin ayant un DES de Génétique Médicale avec une formation orientée vers la génétique clinique (DIU de dysmorphologie souhaité).

4. Qualités requises

- Aptitude à travailler en équipe et qualités relationnelles pour interagir avec les services cliniques et biologiques
- Capacité d'autonomie dans l'analyse et le suivi des dossiers
- Intérêt pour la recherche clinique
- Esprit d'initiative et motivation

5. Date de disponibilité

- Le poste est à pourvoir au 1^{er} novembre 2020
- Contact pour envoi CV et lettre de motivation : Pr Véronique Paquis-Flucklinger (paquis@unice.fr)