



Poste de Praticien Hospitalier temps plein en Génétique clinique au CHU de Reims

1. Présentation du service

Le Centre Hospitalier Universitaire de Reims, est un établissement de recours et de référence pour Reims et l'ensemble de la population de Champagne-Ardenne. Il offre à ce titre des modes de prise en charge innovants associés à des techniques médicales de pointe.

L'unité de Génétique comporte une activité de Génétique clinique, un laboratoire de cytogénétique (agréments pour diagnostic pré et post-natal) ainsi qu'un laboratoire de génétique moléculaire travaillant sur la plateforme PRBI (www.prbi-ca.fr/) et effectuant des analyses chromosomiques sur puces à ADN (CGH array) et séquençage de nouvelle génération (Miseq-Illumina).

De nouveaux locaux sont prévus :

- Un bâtiment de pédiatrie en cours de construction, qui abritera l'activité de Génétique clinique (emménagement prévu en 2016).
- Un bâtiment des laboratoires (construction prévue en 2018) où se situeront les laboratoires de cytogénétique et génétique moléculaire.

L'équipe médicale et paramédicale comprend :

- en Génétique clinique : 1 PUPH consultante, 1 PUPH avec activité de cytogénétique (actuellement en disponibilité), 1 CCU-AH, 1 conseillère en Génétique et 1 psychologue à 0.5 ETP,
- en génétique moléculaire : 1 PUPH, 1 ingénieur (plateforme PRBI) et 1 AHU
- en cytogénétique : 1 PUPH avec activité de génétique clinique (actuellement en disponibilité), 1 PH à 0.4 ETP et 1 PH vacataire à 0.4 ETP.

Notre service effectue > 1600 consultations/an.

Il est site constitutif pour le Centre de Référence des Maladies Rares (CRM): « Anomalies du Développement Embryonnaire d'origine génétique Grand Est » (Dijon, Nancy, Strasbourg, Reims) et s'intègre dans la filière maladies rares ANDDI-RARE. Notre équipe travaille en collaboration étroite avec les pédiatres (tout particulièrement avec les unités de réanimation intensive néonatale et de néonatalogie, les neuropédiatres, les cardiopédiatres et les chirurgiens pédiatres), les gynécologues (maternité niveau III et CPDPN), les neurologues (AOL obtenue en 2015), les rééducateurs de MPR (Centre de Référence Maladies neuromusculaires), les endocrinologues, les ORL, les ophtalmologues, cardiologues, dermatologues et gastro-entérologues dans le cadre de consultations pluridisciplinaires.

2 – Profil de Poste :

➤ Activités :

✓ Consultations de Génétique Médicale au CHU de Reims :

- Diagnostic prénatal (présence au CPDPN)
- Consultations de pédiatrie dans le cadre du CRMR « Anomalies du Développement Embryonnaire d'origine génétique Grand Est »
- Consultations de Neurogénétique
- Oncogénétique
- Conseil Génétique

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

- ✓ En fonction des compétences et des souhaits, une activité mixte clinique –biologie (cytogénétique ou génétique moléculaire) est possible.

➤ Compétences requises

Médecin ayant un DES de Génétique Médicale avec une expérience en génétique clinique (DIU de dysmorphologie souhaité).

Contact :

Pr Philippe GILLERY (chef de pôle et chef de service par interim) : pgillery@chu-reims.fr

Pr Anne-Sophie LEBRE (Génétique moléculaire) : aslebre@chu-reims.fr

Dr Céline POIRSIER (Génétique clinique) : cviolle-poirsier@chu-reims.fr