



Poste Chef de Clinique Assistant CHU de Brest

Poste de CCA à pourvoir à partir de novembre 2023 pour 2 ans

Service de Génétique Médicale, Hôpital Morvan

Responsable du département : Pr Cédric LE MARECHAL

Responsable de l'unité de génétique clinique : Dr Séverine AUDEBERT

L'unité de génétique clinique est une composante du service de Génétique Médicale qui regroupe également les laboratoires de génétique moléculaire et de cytogénétique. L'équipe de génétique clinique est constituée de :

2 PH temps plein (Dr Audebert – responsable – et Dr Planes)

1 CCA temps (Dr Quentel)

2 conseillères en génétique (Mmes Menjard et Pétilion-Caroff)

L'activité de soins de l'unité de génétique clinique est très variée et les collaborations avec les autres services du CHRU sont nombreuses, plusieurs consultations bi-spécialités sont organisées (MPR, neuropédiatre, neurologue adulte, chirurgien, dermatologue, néphrologue, endocrinologue) :

- Chez les enfants et adultes : malformations d'organe +/- dysmorphie faciale +/- déficience intellectuelle, cardiogénétique, neurogénétique. Le service est labellisé Centre de Compétence « Anomalies de Développement et syndromes malformatifs » (rattaché au centre de référence CLAD-OUEST du CHU de Rennes). L'équipe est intégrée au centre de référence de la déficience intellectuelle (CRDI) mené par le Dr Sylviane Peudenier.
- Médecine fœtale : en collaboration avec le Centre Pluridisciplinaire de Diagnostic Prénatal du CHU de Brest.
- Consultation de conseil génétique tout venant
- Oncogénétique
- Conseil génétique lors des démarches de don de gamètes dans le cadre du CECOS (Centre d'Etude et de Conservation des Ovocytes et du Spermé Humain), en lien avec le service de médecine de la reproduction du CHU de Brest.
- Activité de dermatogénétique en lien avec le service de dermatologie du CHU de Brest : équipe labellisée Centre de Compétence Neurofibromatose de type 1

L'équipe médicale réalise des consultations avancées dans les centres hospitaliers de Lorient et de Quimper.

Missions :**- Clinique :**

Le candidat participera aux consultations programmées de génétique clinique (prénatal et postnatal) en étroite collaboration avec les autres médecins généticiens et les conseillers en génétique du service.

Avis dans les différents services du CHU

Participation au CPDPN

Participation aux différentes RCP clinico-moléculaires

Interactions étroites avec les laboratoires avec un accès direct aux techniques de NGS et ACPA en prénatal et post-natal : Laboratoire de Génétique Moléculaire (Pr Le Maréchal) et Cytogénétique (Dr Douet Guilbert)

- Enseignement :

Formation initiale médecine (DFGSM) et sages-femmes (UFR médecine)

Enseignement de sémiologie et enseignements dirigés

Encadrement des étudiants hospitaliers (2e cycle) et des internes

- Recherche :

Recherche clinique : implication dans les essais en cours : HiFi-NDD, PREDCAP, Observatoire du diagnostic

Intégration dans l'équipe Inserm 1078 (Génétique fonctionnelle Génomique Biotechnologie) : génomique fonctionnelle

Profil du candidat : médecin Généticien DES de génétique médicale

Médecin autre spécialité envisageable : pédiatre

Si vous êtes intéressés, joindre Dr Séverine AUDEBERT (severine.audebert@chu-brest.fr)

Dossier de candidature à déposer à l'UFR médecine le 17 février 2023 dernier délai