**FICHE DE POSTE**

 **Conseiller en génétique**

(H/F)

**🖙DEFINITION DU POSTE**

- Contribuer à l’information et au dépistage des parents d’enfants identifiés hétérozygotes pour la drépanocytose en période néonatale, sous la responsabilité des Professeurs Marina Cavazzana et Arnold Munnich, en lien avec **la Fédération Parisienne du Dépistage et des Handicaps chez l’Enfant (FPDPHE)** située à **l’hôpital Necker-Enfants Malades**.

*Activités du service auxquelles sera associé le conseiller génétique :*

**-*Activité de dépistage dans le domaine de la drépanocytose***

**-*Conseil génétique pour les couples à risque***

**🖙ACTIVITES PRINCIPALES DU POSTE**

**1 – Recueillir et traiter l’information sur le patient**

- Accueil, information et apaisement des patients au moment de la prise de rendez-vous

- Recueil des antécédents personnels et familiaux du patient et établissement d’un arbre généalogique au moment de la consultation

- Etablissement du dossier médical du patient

**2 – Informer la personne et son entourage**

- Accueil, conduite d’entretiens avec les patients au moment de la consultation en collaboration avec un médecin spécialisé dans la drépanocytose

- Ecoute, information et aide de la personne dans son processus de décision, dans le respect de son autonomie.

- Répondre aux besoins des patients et des familles de patients confrontés à la problématique de la transmission génétique de la drépanocytose, en les accompagnant dans leurs décisions.

- Conseils à la diffusion de l’information familiale dans le respect des dimensions sociales, psychologiques, culturelles, légales et éthiques.

- Présentation et explication relatives aux standards de prise en charge, de prévention et de dépistage.

- Présentation et explication relatives aux examens et analyses proposées (nature de l’examen, du prélèvement, sensibilité, spécificité, valeur prédictive, risques associés aux procédures).

**3 – Identifier les couples à risque**

- Recueil des résultats des patients auprès des laboratoires

- Annonce des résultats aux patients en collaboration avec un médecin spécialisé dans la drépanocytose

- Information sur le diagnostic prénatal et le diagnostic préimplantatoire aux couples identifiés à risque

**4 – Participer à la recherche**

- Veille professionnelle et documentaire.

**🖙SAVOIR-FAIRE REQUIS**

**1 – Accompagner la personne au long de son parcours**

- Ecouter les demandes de la personne et de son entourage.

- Structurer et hiérarchiser les informations afin de les rendre lisibles pour la personne et sa famille.

- Développer une relation d’aide avec la personne et sa famille

- Présenter à la personne et à sa famille des choix possibles en rapport avec leur situation et contribuer à enrichir leur réflexion.

- Accompagner la personne dans ses choix et ses décisions, dans le respect de son autonomie et en s’adaptant à sa personnalité.

- Repérer et faire face à une situation de détresse psychologique et orienter la personne ou sa famille vers un professionnel compétent si nécessaire.

**2 - Travailler au sein d’une équipe pluridisciplinaire**

**-** Participation aux différents staffs et réunions du service

- Argumenter ses positions concernant la connaissance de la personne prise en charge dans des groupes de travail ou de réflexion.

- Proposer des pistes de réflexion ou de solution contribuant à l’élaboration de prise en charge de la personne.

- Mettre à jour régulièrement ses connaissances professionnelles et les confronter.

**🖙PRE-REQUIS**

- Master professionnel « Conseil en génétique et médecine prédictive » indispensable.

- Une expérience dans le domaine de la génétique clinique est souhaitable.

**🖙CONTRAT**

- Type de contrat : CDD (3 ans) à temps plein

- Lieu : Institut Imagine, Hôpital Necker-Enfants Malades, Paris

- Poste à pourvoir : Avril 2018

Candidature (Lettre de motivation + CV) à adresser au :

Professeur Arnold Munnich

Service de Génétique

Hôpital Necker et Institut Imagine

24 Bd Montparnasse

75015 Paris

Email : arnold.munnich@inserm.fr