

**GROUPE HOSPITALIER  
ETABLISSEMENT(S)  
ADRESSE(S)**

**GHU AP-HP. Université Paris Saclay  
Hôpital Raymond Poincaré  
104 boulevard Raymond Poincaré  
92380 GARCHES  
Tel : 01.49.09.45.03 (secrétariat direction des  
soins )  
Courriel : andrea.lherm@apr.aphp.fr  
Coordonnateur général des soins du GH :  
Denise PELASSY TARBOURIECH**

Cadre paramédical de DMU : Nathalie CORBEL  
Tel : 01.49.09.55.88  
Courriel : nathalie.corbel@apr.aphp.fr

**DATE DE MISE A JOUR**

Juillet 2019

**INTITULE DU POSTE**

Conseiller(e) en Génétique

**METIER**

Conseiller(e) en génétique

**CODE METIER**

05M200

**GRADE**

Contractuel catégorie A (ingénieur hospitalier)

**STRUCTURE****DMU 4 : MALADIES DU CŒUR ET DES VAISSEAUX****Unité de GENETIQUE CLINIQUE****PRESENTATION**

Centre de référence des Syndromes d'Ehlers-DANLOS  
Responsable Médical : Docteur Karelle BENISTAN Praticien hospitalier

Le centre constitutif SED du CHU Raymond Poincaré fait partie du CRMR MOC coordonné par le Pr Valérie Cormier-Daire (CHU Necker).

L'activité SED est organisée en consultation et hospitalisations de jour.

Les SED forment un groupe hétérogène de pathologies héréditaires du tissu conjonctif, qui présentent une triade caractéristique : hyper élasticité cutanée, hyper laxité articulaire et fragilité des tissus conjonctifs. En France, 12 000 patients seraient atteints de SED. Leur prise en charge est pluridisciplinaire. La consultation initiale dans le CRMR a pour objectifs de poser le diagnostic, délivrer les informations relatives à la maladie, expliquer le parcours de soins, apporter un conseil génétique, proposer un test génétique et initier un traitement. 12 parmi les 13 types de SED peuvent être confirmés par une étude génétique (20 gènes connus). Les modes de transmission génétique sont autosomique soit dominant soit récessif. Le conseil génétique est très important dans ces pathologies complexes touchant des personnes jeunes. Tous les gènes n'étant pas encore identifiés un suivi des dossiers de génétique par un conseiller génétique est indispensable.

**COMPOSITION DE L'EQUIPE**

L'équipe du Centre de référence comprend :

- 1 praticien hospitalier
- 1 praticien contractuel
- 2 infirmières (hôpital de jour et consultation)
- 1 ergothérapeute
- 1 masseur kinésithérapeute
- 1 Psychologue
- 1 AMA

## LIAISONS

### HIERARCHIQUE DIRECT (N+1)

Cadre paramédical de santé

## FONCTIONNELLES

Personnel médical et paramédical du service / du DMU

Personnel médical de l'établissement

Equipe non médicale

Services logistique, archives, admissions, frais de séjour

## ACTIVITES

- **Conseil génétique lors des consultations** (élaboration des arbres généalogiques, indication d'un test génétique, préparation des envois, recueil des consentements éclairés, relation avec les laboratoires de génétique, rendu de résultats de génétique, conseil génétique)
- **Services rendus aux professionnels** : envoi de procédures, de courriers de consultations, appels téléphoniques pour le suivi de patients
- **Actualisation et suivi de bases de données (génétique et BAMARA)**
- **Aide à la gestion des données et informations** (recueil, analyse, classement, suivi)
- **Participation aux réunions de concertation pluridisciplinaire** avec l'équipe de cytogénétique de Cochin Port Royal et les laboratoires de biologie moléculaire (Ambroise Paré, HEGP, Necker, Pitié, ...)
- **Formation à l'Education Thérapeutique Patient**
- **Action de formation en conseil génétique au niveau des étudiants**
- **Relation et partenariat avec les associations de malades, participation aux manifestations associatives et aux journées d'information dédiées**

## MISSIONS TRANSVERSALES

- **Organisation de journées thématiques** (journées portes ouvertes pour les malades, participation à l'organisation de staffs et congrès)
- **Elaboration de posters et/ou de diaporamas pour les staffs et les congrès**
- **Recherches bibliographiques**

## QUOTITE DE TRAVAIL

- Emploi à temps plein - 100%

## HORAIRES DE TRAVAIL

Titulaire en 07h36/jour ou CDD en 07h30 /jour

Plage horaire : 09h00 – 17h00 à définir lors de l'entretien avec le responsable du service

## COMPETENCES REQUISES

### SAVOIR FAIRE REQUIS

- Connaître la génétique formelle, clinique et moléculaire
- Elaborer des arbres généalogiques
- Recherche bibliographique
- Accueillir, accompagner et informer le consultant ou sa famille
- Développer une relation de confiance avec le consultant ou son entourage, adapter son comportement à des situations particulières dans le domaine concerné
- Pouvoir évaluer une situation et accompagner le consultant et sa famille dans les domaines du diagnostic prédictif, du diagnostic prénatal ou pré implantaire
- Rédiger et mettre en forme un document de façon autonome
- Travailler en équipe
- Respect du secret professionnel

•

## CONNAISSANCES ASSOCIEES

- Connaissances en génétique clinique et moléculaire, en médecine, en éthique
- Organisation et fonctionnement interne d'un établissement hospitalier
- Anglais souhaité
- Maîtrise des outils informatiques (Pub Med, Excel, Powerpoint)

## PRE-REQUIS

**Diplôme de conseiller en génétique (master 2 pro. conseil génétique et médecine prédictive Aix/Marseille)** ou autorisation d'exercice de cette profession selon l'arrêté du 10 avril 2008

## GESTION DE LA PREVENTION DES RISQUES PROFESSIONNELS

### SURVEILLANCE MEDICALE

« Selon le calendrier vaccinal en vigueur être à jour des vaccins obligatoires pour les personnels des établissements de santé »

« le médecin du travail déterminera les modalités de la surveillance médicale nécessaire sur ce poste, modalités auxquelles le titulaire du poste devra se conformer »