**GROUPE HOSPITALIER : AP-HP CENTRE - UNIVERSITE DE PARIS**

**ETABLISSEMENT(S)***:* **Necker –Enfants Malades**

**ADRESSE(S) *:***  149-161 rue de Sèvres

 75743 Paris Cedex 15

**Téléphone :** Tél. : 01 44 49 40 00

**Accès :** Métro ligne 10 et 13 arrêt Duroc

 Métro ligne 6 Sèvres Lecourbe – Pasteur

 Métro ligne 12 arrêt Falguière

Bus 39, 70, 82, 87, 89, 92

|  |  |
| --- | --- |
| **DATE DE MISE A JOUR**  | 26/05/2020 |

**INTITULE DU POSTE**

Conseillère en Génétique - Assistante de Prescription PFMG 2025

**METIER**

Conseillère en Génétique

**CODE METIER**

05M20

**GRADE**

CDD de 1 an

**STRUCTURE**

**PERSONNE A CONTACTER**

candidatures.recrutement.nck@aphp.fr

**DMU**

**INTITULE**

Département Médico-Universitaire Biologie Médicale, Médecine génomique, Physiologie

**ACTIVITE**

L’action du DMU s’inscrit dans la mise en œuvre effective du projet d’enseignement et de recherche de l’hôpital universitaire Necker-Enfants Malades ainsi que dans les priorités du projet d’établissement. Cette déclinaison en concerne toutes les composantes : plan stratégique, projet médical, projet de soins, projet de prise en charge, projet social et professionnel ; projet qualité et gestion des risques, projet logistique et développement durable, ainsi que le plan global de gestion de financement pluriannuel de l’AP-HP et la trajectoire financière de l’établissement.

Le DMU est conçu sur un projet hospitalo-universitaire et médico-économique consubstantiel du projet de l’hopital, de l’IHU *Imagine* et de l’institut NEM (’INEM) et de l’université Paris-descartes (médecine et pharmacie). Ce projet repose sur un alignement fort entre les activités cliniques, les activités biologiques et les activités de recherche.

**SERVICE**

Le service de génétique clinique a pour mission principale une expertise clinique comprenant, non seulement l’avis diagnostic et l’identification de syndromes connus, mais aussi la description des histoires naturelles, de la période anténatale à l’âge adulte, et la description de nouvelles maladies. Cette expertise permet la réduction de l’errance diagnostique et la juste prescription des analyses moléculaires.

Il anime ou participe à plusieurs centres de références maladies rares (CRMR) :

 *1) direction* de 3 centres (sites coordonnateurs): « surdités d’origine génétique », « maladies osseuses constitutionnelles » (MOC), « maladies mitochondriales »(CARAMMEL).

 *2) participation* à 8 autres centres de référence avec animations de 3 sites constitutifs : « anomalies du développement » (FECLAD), « déficiences intellectuelles», Syndromes d’Ehlers-Danlos non vasculaire

Il participe à plusieurs filières : OSCAR (os-calcium-cartilage), SENGENE (CRMR surdités génétiques), AnDDi-Rares (Anomalies du développement), Filnemus (Maladies neuromusculaires), Defi Science.

Le service:

* assure des consultations

 - internes, au bénéfice de patients hospitalisés, à la demande des services du GH (internes, chefs, seniors, 1000/an)

 - externes post- et prénatales (5000/an, DPN: 300/an) et dans les situations les plus complexes, organise des consultations pluridisciplinaires (orthopédie, neuro-métabolisme, ORL..)

* organise des staffs

*- hebdomadaires,* mono ou pluridisciplinaires : *i)* anomalies du développement et dysmorphologie, *ii)* maladies osseuses constitutionnelles, *iii)* neuro-métabolisme et maladies mitochondriales, *iv)* diagnostic prénatal, avec la maternité, les services de génétique moléculaire et la cytogénétique

*- mensuels*: neuro-radiologie-génétique, radiologie osseuse, radiologie ORL, diagnostic préimplantatoire, craniosténoses, maxillo-facial, ORL, psychiatrie, cervelet ;

- *trimestriels:* cardiogénétique, foetopathologie

* *met en place des RCP* clinico-biologiques pour tous les patients candidats à une investigation moléculaire dans le cadre du PFMG2O25 et des préindications ainsi que des staffs clinico biologiques de restitution de résultats.
* interagit étroitement avec les équipes de recherche de l’institut IMAGINE avec séminaires communs hebdomadaires et mise en place d’ICARP

**LIAISONS**

**HIERARCHIQUES** Coordonnateur de soins, CP DMU, Cadre supérieur de site, Cadre de santé

**FONCTIONNELLES**

* Directeur du DMU : Dominique Prié
* Chef de service de Génétique Clinique: Valérie Cormier-Daire
* Personnel médical, paramédical et administratif
* Unités de soins cliniques, médico-technique et rééducation

**ACTIVITES**

**Missions générales :**

Conseiller les patients ou leurs familles concernés par une affection génétique, qu'ils en soient atteints ou susceptibles de l'être ou de la transmettre.

Leur apporter les informations appropriées pour leur permettre de prendre des décisions éclairées et les accompagner tout au long de leur parcours en assurant leur suivi médico-social et psychologique.

Exercer sous la responsabilité d'un médecin généticien et sur prescription médicale.

**Missions permanentes**

* Interagir avec les médecins référents des préindications du PFGMG 2025 :

MOC/ Mitochondrie / Métabolisme/ Néphrologie

Surdité/ Malformations

* Participer avec les médecins référents des préindications à la validation de l’inclusion du trio en RCP dans le cadre des préindications du PFMG2025 ainsi qu’aux réunions de restitution.
* Organiser les consultations d’inclusion et de restitution des résultats :
	+ Accueillir des patients et des familles
	+ Effectuer le bilan clinique d'un patient, spécifique au domaine (données médicales, examens complémentaires, travail de synthèse...)
	+ Conduire les entretiens : écoute, recueil et délivrance d'informations en matière de dépistage, de prise en charge et de prévention
	+ Donner les informations sur le consentement aux analyses
	+ Conseiller, aider à la décision et informer la personne et son entourage
	+ Recueillir d'informations sur les pathologies, les facteurs de risque (réalisation d'enquêtes familiales et d'arbre généalogique) auprès des individus eux-mêmes ou dans les dossiers médicaux
	+ Rédiger de comptes rendus relatifs aux observations / aux interventions, dans son domaine d'activité
	+ Contribuer à la mise en place d’une base de données SeqOIA

**Missions ponctuelles ou spécifiques :**

Participer à la gestion de l’acheminement des prélèvements vers la plateforme SeqOIA par Biologistics (bon de prescription, bon de transport, consentement, ramassage des prélèvements)

**QUOTITE DE TRAVAIL**

 Quotité 100%

**ORGANISATION DE TRAVAIL**

Du lundi au vendredi : temps de travail journalier 7h30 sur l’amplitude horaire 8h30-17h00.

**COMPETENCES ATTENDUES**

**SAVOIR FAIRE**

* Expérience acquise dans le domaine de la pédiatrie

**CONNAISSANCES ASSOCIEES**

Maîtrise de l’outil informatique (fonctions de base)

* Capacité relationnelle, sens de la médiation, empathie,
* Respect de la confidentialité,
* Génétique générale, différents modes de transmissions des maladies génétiques
* Communication des informations
* Droit des patients.

**PRE-REQUIS**

Master 2 professionnel : sciences de la santé, mention pathologie humaine, spécialité conseil génétique et médecine prédictive.

**GESTION DE LA PREVENTION DES RISQUES PROFESSIONNELS-En fonction du poste-**

* + - **Travail sur écran :**

Respect des recommandations de travail devant écran, Lampe de bureau d'appoint, Ecrans plats.

* + - **Danger biologique (manipulation, transport, stockage)** :

Procédure AES, Information et formation des nouveaux personnels sur l'application des mesures d'hygiène, tri sélectif des déchets, Armoire à solvant, Container isolant, équipement de protection individuelle, Gants à UU, Lunettes de protection, Masques, Hottes, Tablier de protection, Double ensachage des prélèvements, Chariot à déchets roulant, Container Isolant, Fûts scellés

**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 ».