



SERVICE DE BIOLOGIE MÉDICALE

Chef de Service : Dr Benjamin Maneglier

BIOCHIMIE – GÉNÉTIQUE – HÉMATOLOGIE – MICROBIOLOGIE - PHARMACOLOGIE

**Recrutement d'un Conseiller en Génétique
Temps Plein
CH de Versailles**

Le Service de Biologie Médicale

Le service de biologie médicale (<https://www.ch-versailles.fr/Biologie-medicale/5/5/7>) du Centre Hospitalier de Versailles propose un poste de conseiller en génétique temps plein en génétique constitutionnelle.

Le Centre Hospitalier de Versailles (833 lits et places) est l'établissement de support du GHT Yvelines Sud (www.ch-versailles.fr). Plusieurs services cliniques sont universitaires (Hématologie, Neurologie, Psychiatrie, Pédiopsychiatrie, Réanimation). Les équipes du CHV sont composées de plus de 3000 professionnels dont 387 médecins et sage femmes et 15 hospitalo-universitaires.

Le service de Biologie du CHV réalise 58 millions de B, AHN avec organisation multidisciplinaire (biochimie, pharmacologie, hématologie, microbiologie, cytogénétique et génétique hémato-oncologique, génétique constitutionnelle pré et post natale) <https://ch-versailles.manuelprelevement.fr/>

L'unité de Génétique Constitutionnelle du CH de Versailles

L'unité de génétique constitutionnelle fait partie du service de biologie médicale. Elle est composée de trois secteurs : les consultations de génétique, le laboratoire avec un secteur de Cytogénétique et un secteur de Génétique Moléculaire. Le laboratoire possède les agréments pour le diagnostic pré et post-natal.

Le secteur clinique

Les consultations de génétique sont actuellement assurées par les 3 médecins généticiens de l'unité, ayant également une activité de cytogénétique ou de génétique moléculaire, et par une conseillère en génétique.

L'unité assure la prise en charge génétique des patients des Yvelines Sud dans les domaines de la reproduction, de la médecine fœtale, de la pédiatrie et de la cardiologie notamment (environ 1000 consultations par an).

L'activité de l'unité de génétique se fait en étroite collaboration avec les services cliniques du Centre Hospitalier de Versailles et notamment le service d'obstétrique (maternité niveau 2B réalisant environ 3400 accouchements par an), l'unité de néonatalogie, de neuro-pédiatrie, le centre de ressources et de compétences de la mucoviscidose, le centre d'évaluation de l'autisme (PEDIATED)... L'unité collabore par ailleurs avec d'autres structures et hôpitaux pour l'activité prénatale (Maternité du CH des 4 Villes Saint-Cloud, Maternité Rives de Seine Neuilly, Maternité de Polynésie, CPDPN de Poissy, CPDPN de Paris-Saclay) et postnatale (CAMSP de Versailles, CAMSP de Trappes, CAMSP de Rambouillet, CH d'Orsay).

Le secteur de génétique moléculaire

Le secteur est constitué de :

- 1 PH à temps plein
- 1 PHc à 50%
- 1 ingénieur et 4 techniciennes
- Agrément pour accueillir un interne et un Dr Junior

Le laboratoire possède les agréments pour le diagnostic pré et post-natal. Les activités principales du secteur sont : séquençage d'exome, panel de gènes impliqués dans la fragilité osseuse, diagnostic prénatal ciblé, diagnostic du syndrome de l'X fragile, méthylation du Chromosome 15, diagnostic moléculaire de l'hypophosphatasie, analyse ciblée de variant.

Le secteur de cytogénétique

Le secteur de cytogénétique est constitué de :

- 1 PH temps plein
- 1 PHc à 50%
- 3 techniciennes



SERVICE DE BIOLOGIE MÉDICALE

Chef de Service : Dr Benjamin Maneglier

BIOCHIMIE –GÉNÉTIQUE – HÉMATOLOGIE – MICROBIOLOGIE - PHARMACOLOGIE

Le laboratoire a une activité de cytogénétique constitutionnelle conventionnelle en pré et post natal (caryotypes, FISH interphasique et métaphasique) et dispose également d'une plateforme technique pour les analyses chromosomiques dur puce à ADN (CGH-array, Agilent). Le laboratoire fait partie du réseau national AchroPuce.

Profil du poste

- ✓ Activité de conseil génétique clinique pré et post natale
- Réalisation de consultation en autonomie, sous la délégation d'un médecin généticien
- Consultations conjointes avec un médecin généticien
- Consultations conjointes avec des neuropédiatres ou cardiologues
- Participation à l'inclusion de patients pour SeqOIA

- ✓ Participations et présentations de dossiers aux différentes réunions :
 - CPDPN de Poissy, hebdomadaire
 - RCP mensuelle neurogénétique
 - RCP bi-mensuelle de la Maternité

- ✓ Encadrement et évaluation des étudiants conseillers en génétique

- ✓ Aider les secrétaires sur les indications de consultation et réorienter vers le service adapté si besoin

- ✓ Rédaction des courriers : comptes rendus de consultations, comptes rendus de résultats, informations aux patients et apparentés, ...

- ✓ Rendu de résultats aux patients

- ✓ Organisation de la prise en charge et orientation vers d'autres professionnels (diagnostic anténatal, examens médicaux divers, suivi...)

Qualités professionnelles requises

Rigueur, autonomie, qualité d'organisation : savoir prioriser son activité en fonction des degrés d'urgence
Esprit d'équipe, capacité relationnelle et de collaboration

Formations et/ou qualifications requises

Master tel que définis dans l'Arrêté du 23 février 2023 fixant la liste des titres de formation permettant d'exercer la profession de conseiller en génétique

Pour toute information complémentaire et pour déposer vos candidatures, vous pouvez nous contacter par mail : biogeco.chv@ght78sud.fr et myspentchian@ght78sud.fr