

Poste proposé : Assistant Spécialiste à Temps Partagé (ASTP)
Spécialité : Génétique

Entre :

Etablissement 1 (employeur) : CH de Troyes – 101 Avenue Anatole France, 10000 Troyes

Service de rattachement : Unité de génétique rattachée au service d'oncologie

Responsable de l'unité : Dr Charlotte Caille-Benigni

Composition équipe actuelle :

- 1 PH en génétique clinique
- une secrétaire médicale temps plein titulaire du D.U. d'oncogénétique et de pathologies génétiques de l'adulte
- une secrétaire à mi-temps pour la structure de suivi ainsi que
- une psychologue à temps partiel (20%)

Quotité : 50% en génétique clinique

Structure 2 : C.H.U de Reims - Rue du Général Koenig, 51100 Reims

Service de rattachement : Service de génétique

Responsable d'unité : Dr Céline Poirsier (génétique clinique) et Pr Anne-Sophie LEBRE (biologie)

Composition équipe actuelle :

UF de Génétique clinique :

- 1,5 PH en génétique clinique
- 2 CCA à 0.5 ETP
- 0.85 ETP PH oncogénétique
- 1 conseillère en Génétique
- un psychologue à 100%

Cytogénétique et Génétique moléculaire

- 1 PUPH 0.4 ETP et 2 PH à temps partiel en biologie
- 1 ingénieur (cytogénétique constitutionnelle et génétique moléculaire) (recrutement en cours d'un 2d ingénieur)

Quotité : 50% soit au laboratoire soit en génétique clinique en fonction du souhait de l'assistant

Qu'est-ce qu'un poste d'Assistant Spécialiste à Temps Partagé (ASTP) ?

Le dispositif d'assistant spécialiste à temps partagé est un des leviers au soutien de la démographie médicale sur le territoire du Grand-Est. Ce dispositif permet à des jeunes diplômés, en post-internat de parfaire leur formation de la manière la plus ouverte possible en occupant des postes partagés sur la base de la signature d'une convention d'une durée de deux ans.

Ouverts à toutes les spécialités médicales, les postes d'ASTP doivent permettre aux différents acteurs du territoire de répondre :

- aux actions de coopération dans lesquelles ils peuvent se trouver engagés,
- aux projets médicaux partagés des Groupements Hospitaliers de Territoires devant notamment traduire les objectifs du Projet Régional de Santé,
- et au-delà aux projets de Santé de la Région Grand-Est.
- Initialement conçu pour des partages de postes inter-établissements hospitaliers, il se trouve désormais étendu au secteur ambulatoire afin de favoriser l'exercice mixte partagé entre le secteur hospitalier et le secteur ambulatoire

De manière concrète, ce dispositif favorise l'exercice partagé sur un territoire et l'installation des médecins en Région Grand-Est. Destiné à soutenir la coopération territoriale et médicale ainsi que la participation des jeunes médecins à l'encadrement d'internes et d'étudiants en santé, il tend à aider à la constitution de véritables équipes professionnelles de territoire.

Conditions / Profil :

- Etre en post-internat (maximum 4 ans après l'obtention du diplôme d'Etat, soit le DES)
- Avoir soutenu sa thèse
- Etre inscrit à l'Ordre des Médecins + N°RPPS à la date de prise de poste (exemple : 1er novembre 2022 ou 1^{er} mai 2023)

Spécialité concernée : **Génétique médicale**

Descriptif / Projet de formation du candidat / Missions :

▪ Activités cliniques

Consultations de génétique clinique au CH de Troyes à 50%

Consultations de génétique clinique **ou** activité en cytogénétique et biologie moléculaire au CHU de Reims à 50%

Consultation de génétique clinique :

Consultation de diagnostic postnatal et prénatal, de pédiatrie, de néonatalogie de suivi et de prise en charge.

Consultation de génétique adulte : oncogénétique, neurogénétique, néphrologie, cardiologie, endocrinologie...

Participation aux activités du CPDPN– Participation aux RCP locales et nationales, les RCP sur les pré-indications de la plateforme AURAGEN dont dépend le CHU de Reims– Participation aux consultations multidisciplinaires en fonction des compétences

Participation aux réunions clinico-biologiques par visioconférence le mercredi matin entre le CHU de Reims et le CH de Troyes

Activité du laboratoire si souhait de l'assistant d'être à 50% :

Activité en pré et post-natal de cytogénétique conventionnelle, moléculaire, et de biologie moléculaire

Validation des demandes et des résultats

Encadrement et formation du personnel technique du secteur

Mise en place de nouvelles technologies

Participation aux réunions hebdomadaires du CPDPN et/ou du retour de DAN

Participation à la démarche qualité du service.

▪ Activités pédagogiques

Encadrement d'internes dans l'établissement recruteur

Encadrement d'internes dans l'établissement partenaire

Participation à l'organisation de journées de formation/information

▪ Activités de recherche

Participation à des projets de recherche clinique et biologique et publication des activités de recherche dans des revues scientifiques

Participation à la direction de thèses

Participation à des réunions de recherche

Participation à la publication des activités de recherche dans des revues scientifiques

- **Participation à des activités d'enseignement**

Séances de bibliographie

Réunion de dossiers ou autres formations

Participation à des réunions scientifiques

- **Activités transversales**

Travail en collaboration avec les oncologues, les chirurgiens, l'HDJ d'oncologie, l'HDJ pédiatrique, le CAMSP, le service de gynécologie obstétrique, les médecins de ville...

Liens avec le projet médical partagé du GHT de rattachement :

Améliorer le parcours de soins des patients, en particulier en pédiatrie et en gynécologie

Renforcer les liens entre le CH de Troyes et le CHU de Reims

Améliorer la continuité des soins au CH de Troyes et augmenter et développer les consultations en génétique pédiatrique et néonatale

Contexte :

Le nombre de généticien clinicien et biologiste est actuellement insuffisant au CH de Troyes et au CHU de Reims au regard de la demande.

Présentation de l'établissement 1, du service concerné... :

L'Unité de génétique du CH de Troyes est rattachée au service d'oncologie.

La consultation s'adresse à la population de l'Aube qui comprend 310 000 habitants mais également à une partie de celle de l'Yonne, de la Seine et Marne, de la Marne et de la Haute Marne.

Le nombre de consultations génétiques entre février 2021 et février 2022 est de 812 avec une activité variée (cf graphique) :

- Consultations d'oncogénétique à environ 60 %
- Consultations polyvalentes à environ 40 % (diagnostic anténatal, consultation de néonatalogie, pédiatrie, neurogénétique, néphrologie, cardiologie, endocrinologie,...)

Pour améliorer la prise en charge des patients, une augmentation du nombre de consultations de génétique en particulier en anténatal, néonatalogie et pédiatrie est nécessaire. Actuellement, la plupart de ces patients doivent se déplacer au CHU de Reims ou de Dijon pour bénéficier de cette consultation en raison du temps médical insuffisant par rapport au besoin.

Présentation de la structure d'accueil N°2, (du service concerné...) :

Le service de génétique du CHU de Reims est une structure mixte clinico-biologique qui inclut :

- 1 unité de génétique clinique (constitutionnel, diagnostic prénatal, et oncogénétique)
- 1 unité biologique : cytogénétique et génétique moléculaire

Les deux unités sont en interaction permanente.

L'unité de génétique clinique a une activité de consultation autour de 3500 consultations par an qui concerne des patients, enfants et adultes avec diverses pathologies dont: syndromes dysmorphiques et polymalformatifs, troubles du neurodéveloppement et pathologies neurologiques (incluant la déficience intellectuelle, les troubles autistiques, les troubles spécifiques des apprentissages, les pathologies psychiatriques et les épilepsies rares, les troubles neurodégénératifs), maladies neuromusculaires, atteintes neuro-sensorielles (ophtalmogénétique et surdités), maladies osseuses constitutionnelles, pathologies cardiogénétiques...

L'unité de biologie a une activité pré et post-natale :

- Cytogénétique conventionnelle (caryotypes et FISH)
- Cytogénétique moléculaire (ACPA Agilent)
- Séquençage classique – Exome – Panel Oncogénétique
- Recherche de syndrome de X fragile
- Etude de méthylation pour diagnostic des Syndromes de Prader-Willi et Angelman
- Etude des microsatellites

Modalités d'organisation de l'activité / du poste :

Le poste sera en fonction du souhait du candidat soit :

- à 50% en génétique clinique au CH de Troyes et 50% en biologie moléculaire et cytogénétique au CHU de Reims
- à 50% en génétique clinique au CH de Troyes et 50% en génétique clinique au CHU de Reims

Afin de répartir le temps de travail équitablement et selon le souhait de l'assistant il sera possible d'effectuer soit :

- une semaine complète sur l'établissement d'accueil 1 puis la semaine suivante sur l'établissement d'accueil 2
- sur une semaine 2 jours sur l'établissement d'accueil 1 et 3 jours sur l'établissement d'accueil 2 et sur la semaine suivante 3 jours sur l'établissement d'accueil 1 et 2 jours sur l'établissement d'accueil 2.

Personnes à contacter pour plus d'information :

Madame le Dr Charlotte CAILLE-BENIGNI
Mail : charlotte.caille-benigni@hcs-sante.fr
Tel : 03 25 49 75 05

Madame le Docteur Céline POIRSIER
Mail : cpoirsier@chu-reims.fr
Tel : 03 26 78 90 03

Madame MALACRINO Rosa-Belle – Affaires Médicales
Mail : rosa-belle.malacrino@hcs-sante.fr
Tel : 03 25 49 73 23 ou 03 25 49 75 39

Pour postuler :

Merci d'adresser vos candidatures (CV et lettre de motivation) à la Direction des Affaires Médicales avec un double au Dr CAILLE-BENIGNI (charlotte.caille-benigni@hcs-sante.fr) et au Dr POIRSIER (cpoirsier@chu-reims.fr)

Contact :

Madame MALACRINO Rosa-Belle – Affaires Médicales

Mail : rosa-belle.malacrino@hcs-sante.fr

Tel : 03 25 49 73 23 ou 03 25 49 75 39

Pour plus de renseignement sur le dispositif ASTP, vous pouvez contacter l'ARS Grand Est, Direction de la Stratégie, Département Ressources Humaines en Santé : ars-grandest-rh-en-sante@ars.sante.fr