

Profil de poste

POSTE	DOCTEUR JUNIOR – ASSISTANT SPECIALISTE
SPECIALITE	GENETIQUE

Poste à pourvoir à temps plein à partir de novembre 2022 au sein de l'Institut de Génétique Médicale du CHU de Lille.

Présentation du laboratoire

L'Institut de Génétique Médicale est localisé au sein de l'Hôpital Jeanne de Flandre du CHU de Lille. Il réalise les analyses de cytogénétique (ACPA, caryotype, et FISH), et génétique (exome, X-FRA). Une activité de consultation en cytogénétique, en lien avec les analyses de cytogénétiques prénatales et de cytogénétique des infertilités, est également assurée. L'activité du candidat est réalisée au sein de l'UF Cytogénomique des déficiences intellectuelles et anomalies du développement. L'UF réalise des explorations génétiques dans les thématiques déficiences intellectuelles, épilepsies, syndromes malformatifs en pré et post-natal. Un projet de développement de l'exome en prénatal est également en cours.

Description du poste

Par anticipation d'un départ en mobilité d'un MCU-PH en charge de l'interprétation des exomes, nous proposons un poste d'assistant spécialiste des hôpitaux à pourvoir dès Novembre 2022 ou un bien, si vous êtes en fin de formation, un poste de docteur junior avec évolution vers un poste d'assistant spécialiste des hôpitaux à la fin de votre internat.

L'équipe est constituée d'un MCU-PH, de trois PH, d'une AHU, et d'une ingénieure. Elle est associée au plateau commun de biologie moléculaire du CHU de Lille, équipé de deux MiSeq, d'un NextSeq550, et d'un NovaSeq. Le traitement des données de séquençage est réalisé en partenariat avec une équipe commune de bioinformaticiens. L'Institut de Génétique Médicale est en lien avec la Clinique de Génétique du CHU de Lille, le Centre Labélisé pour les Anomalies du Développement – CLAD Nord-Ouest -, le centre de référence des épilepsies rares de Lille, et les CPDPN de Lille et de Lens.

Le candidat sera affecté à la validation des examens de génétique dans la thématique des déficiences intellectuelles, épilepsies, et syndromes malformatifs, avec un poste pouvant évoluer selon le profil.

Le candidat participera aux réunions de concertation multidisciplinaire en amont et aval des diagnostics génétiques en lien avec les cliniciens prescripteurs.

Une participation aux activités de développement ainsi qu'aux consultations de cytogénétique est possible selon le profil du candidat.

Formation

Médecin ou pharmacien du DES de biologie médicale ou du DES de génétique médicale, spécialisée en génétique biologique, ayant soutenu sa thèse et inscrit à l'Ordre.

Une expérience en séquençage haut débit est souhaitée, ainsi qu'une connaissance des outils bioinformatiques.

Contact

Merci d'adresser un CV et une lettre de motivation à :
Pr Catherine ROCHE-LESTIENNE / Dr Sonia BOUQUILLON
catherine.roche@chu-lille.fr ; sonia.bouquillon@chu-lille.fr
Institut de génétique médicale, hôpital Jeanne de Flandre, avenue Eugène Avinée –
59037 LILLE Cedex