

## **RECRUTEMENT D'UN PRATICIEN HOSPITALIER CONTRACTUEL SERVICE DE GENETIQUE DU CHRU DE TOURS**

**L'unité de génétique clinique** du Service de Génétique du CHRU de Tours recherche un candidat pour un poste de PHC avec évolution possible vers un poste de PH. Poste à pourvoir dès que possible.

**Présentation du Service :** Le Service de Génétique regroupe sur le même site, à l'Hôpital Bretonneau, une unité de génétique clinique, une unité d'oncogénétique et un laboratoire de génétique. Il comprend 1 PUPH, 1 MCUPH, 7 PH (dont 2 cliniciens, 2 oncogénéticiens, 3 biologistes), 1 assistant spécialiste, 2-3 internes, 2 conseillères en génétique, 1 IDE de coordination/prévention, 1 psychologue, 5 ingénieurs, 14 techniciens et 6 secrétaires. 1 demande de poste de CCA est en cours.

### **Activités de l'unité de génétique clinique :**

- Les activités de l'unité s'inscrivent entre autres dans 5 Centres de Référence/Compétence : un CRMR (site constitutif AnDDI Rares), un CC Déficience intellectuelle, un CC Neurogénétique, un CC Malformations et maladies congénitales du cervelet, un CC Surdités.
- L'unité travaille en lien étroit avec le laboratoire de génétique qui comprend un secteur moléculaire disposant d'une plateforme de séquençage haut débit et une plateforme de génétique fonctionnelle (LBMR pour la déficience intellectuelle), et un secteur de cytogénétique comprenant une plateforme d'analyses chromosomiques sur puces à ADN.

Le Service travaille en collaboration avec le Centre d'Excellence sur l'Autisme et les troubles du neurodéveloppement EXAC-T porté par le CHU de Tours, et avec l'équipe « neurogénomique et physiopathologie neuronale » de l'UMR1253 iBrain, Université de Tours, INSERM qui étudie les bases moléculaires des troubles du neurodéveloppement par approches fonctionnelles en neurogénétique.

### **Missions du Poste:**

- Consultations de diagnostic prénatal et postnatal (Anomalies du développement, déficience intellectuelle, neurogénétique, déficits sensoriels, maladies cardiaques héréditaires, etc...).
- Participation au CPDPN
- Participation aux différentes RCP et staffs du Service
- Implication dans l'enseignement possible en fonction de l'intérêt et du profil du candidat.
- Possibilité de participation à l'interprétation du séquençage à haut débit en fonction de l'intérêt et du profil du candidat.
- Le candidat pourra également participer aux projets de recherche clinique ainsi qu'aux projets développés au sein de l'équipe de l'UMR 1253 INSERM.

**Profil :** médecin titulaire d'un DES de génétique médicale

### **Perspectives de recrutement à court terme sur un poste de PH**

*Se manifester rapidement*

Personne à contacter : Pr Patrick VOURC'H : [patrick.vourch@univ-tours.fr](mailto:patrick.vourch@univ-tours.fr)