

AVIS DE VACANCE DE POSTE

L'UF de Génétique Moléculaire de l'hôpital Robert Debré (APHP)

recrute un PRATICIEN HOSPITALIER TEMPS PLEIN

L'UF de Génétique Moléculaire de l'Hôpital Robert Debré (APHP) pratique une **activité de Biologie Moléculaire spécialisée**.

Associée aux UF de Génétique clinique, Cytogénétique et Fœtopathologie dans un **Département de Génétique** (coordonnateur Pr Alain Verloes), elle permet une approche pluridisciplinaire de la Génétique de l'enfant autour de pôles d'excellence clinique (centres de référence maladies rares) de l'Hôpital Robert Debré, nationaux et internationaux.

Trois axes thématiques principaux sont développés :

1. axe « **neurosciences et développement** » : Diagnostic prénatal et postnatal de maladies associées à des troubles du développement neurologique, neuromusculaire, ou à une déficience intellectuelle.
2. axe « **onco-hématologie de l'enfant** » : Typage oncogénétique et pronostic des leucémies de l'enfant et recherche de prédisposition; suivi de la maladie résiduelle.
3. axe « **hémoglobinopathies** » : Diagnostic prénatal et postnatal de maladies génétiques touchant l'hémoglobine.

Intégré au laboratoire SeqOIA (France Médecine Génomique 2025), l'UF développe des analyses de génome, exome et RNAseq pour plusieurs pré-indications constitutionnelles et somatiques.

L'équipe se compose de :

- 4 PH plein-temps
- 1 PUPH, 1 PHU et 1 AHU en Biochimie et Biologie Moléculaire
- 1 Assistant spécialiste
- 16 techniciens, 1 Ingénieur, 2 ARCs
- 2 secrétaires, 1 cadre de laboratoire

Le praticien recruté participera avec les autres Biologistes de l'équipe à l'activité de génétique constitutionnelle (encadrement de techniciens, validation des résultats, développements, ...) et au développement de tests fonctionnels d'analyse des variants. Cette activité représente environ 3000 patients/an (<http://www.orpha.net/>).

Il participera aux projets de recherche clinique développés en collaboration avec l'INSERM U1141 NeuroDiderot (Neurodevelopmental and Neurovascular Disorders) dans le cadre du FHU I2D2 (Early Identification of Individual Trajectories in NeuroDevelopmental Disorders).

Une activité d'enseignement et d'encadrement d'étudiants (Master) ou de garde (Laboratoire pluridisciplinaire) est possible si souhaitée.

Diplômes et qualifications requises :

Docteur en Médecine ou en Pharmacie.

DES de Biologie Médicale.

Expérience en Génétique Moléculaire

Contacts

Pr Hélène Cavé (helene.cave@rdb.aphp.fr; 01 40 03 57 72)

Dr Séverine Drunat (severine.drunat@aphp.fr; 01 40 03 57 11)