

OFFRE DE DEUX POSTES DE MEDECIN EN ONCOGENETIQUE

Le service d'oncogénétique clinique AP-HP.Nord-Université de Paris situé à l'hôpital Saint-Louis recrute deux médecins temps-plein : un praticien hospitalier contractuel (PHC) et un assistant hospitalo-universitaire (AHU).

PRESENTATION DE LA STRUCTURE

Le service d'oncogénétique est une unité clinique qui prend en charge les patient(e)s du territoire cancer nord de l'AP-HP quel que soit le type de cancer : sein, ovaires, mélanome, prostate, cancers du tube digestif, du pancréas, du rein et cancers rares dont hémopathies malignes. Une riche iconographie a été développée à visée d'information des patients pour toutes les étapes du parcours en oncogénétique et la plupart des syndromes de prédisposition héréditaire. L'activité est en pleine expansion du fait du regroupement AP-HP.Nord-Université de Paris. Le service organise la RCP clinico-biologique d'oncogénétique (RCP-OG) qui examine plusieurs centaines de dossiers chaque année ; ainsi que l'ensemble des résultats des tests tumoraux susceptibles de conduire à une démarche familiale. La RCP-OG sélectionne les dossiers pour une analyse pangénomique (SeqOIA) à travers la RCP FMG nationale d'oncogénétique. Au plan de la recherche clinique, nous coordonnons le PHRC explorant le bénéfice d'un inhibiteur de PARP chez les personnes porteuses de mutations du gène *PALB2*. Le service participe aux programmes de recherche clinique du Groupe Génétique et Cancer national (GGC). Les travaux de recherche sont adossés à l'Unité de recherche INSERM-S 976 afin d'approcher certains des mécanismes moléculaires impliqués dans les cancers du sein et ceux de l'immunité [U976 : HIPI « Immunologie humaine, Pathophysiologie, Immunothérapie »].

Le service applique une démarche qualité. Il est entièrement informatisé avec une ressource spécifique à l'oncogénétique et deux bases de données communicantes : (i) consultation et tests génétiques constitutionnels ; et (ii) suivi à haut risque génétique : nous coordonnons avec l'hôpital Tenon le réseau sein à risque AP-HP labellisé et soutenu par l'Institut National du Cancer (<http://seinarisque.aphp.fr>). Les tests constitutionnels sont réalisés sur site, en collaboration étroite avec la plate-forme de génétique moléculaire des tumeurs ; et pour les cancers rares, avec les départements de génétique de Bichat, de l'HEGP, du CHU de Rouen et du CLCC de Caen.

MISSIONS DU POSTE DE PHC

Consultations dans le domaine de l'oncogénétique adulte

- Consultations d'oncogénétique pour accompagner le parcours du patient dans la spécialité et mettre en place les modalités de suivi à haut risque, le cas échéant, selon les recommandations de l'INCa et de la HAS.
- Avis spécialisé

Réunions multidisciplinaires

- Réunions hebdomadaires avec établissement des fiches de synthèse sur lesquelles prennent appui les compte rendus (l'ensemble est informatisé) ;
- RCP hebdomadaires de sénologie et bimensuelles de chirurgie des cancers de la femme et d'oncologie digestive
- Réunions de concertation multidisciplinaire (RCP) clinico-biologiques
- Réunions du réseau SAR-AP-HP
- RCP analyses pangénomiques plateforme SeqOIA

Collaboration étroite pour ajuster le parcours du patient avec les Centres associés :

- Service de pancréatologie, Centre de référence, Hôpital Beaujon
- Service d'Hépatogastro-Entérologie, Hôpital Bichat

Recherche clinique

- Implication dans les programmes collaboratifs du GGC, en collaboration avec les ARCs du service : cohortes GENEPSO, TUMOSPEC ; classifications variants : COVAR ; CoF-AT2

Compétences requises et formation

- Généticien DES Génétique médicale
- DIU d'oncogénétique
- Autre parcours à discuter, en particulier oncologie médicale

Position dans la structure

- Référent pour le parcours du patient en oncogénétique et la prise en charge du haut risque génétique
- Possibilité d'évolution rapide vers un poste de PH temps plein

MISSIONS DU POSTE D'AHU

Consultations dans le domaine de l'oncogénétique adulte

- Consultations d'oncogénétique
- Avis spécialisé

Réunions multidisciplinaires

- Réunions clinico-biologiques hebdomadaires avec le laboratoire ; sélection des variants nécessitant des analyses complémentaires ; suivi de ces dernières en collaboration avec les laboratoires de référence du GGC ;
- Réunions de concertation multidisciplinaire (RCP) clinico-biologiques ;
- RCP analyses pangénomiques plateforme SeqOIA

Enseignement

- UFR de Médecine, Université de Paris : ED d'oncogénétique, module de Génétique humaine
- Faculté de Santé : participation à la formation des conseillers en génétique en Ile de France (MPCG) coordonnée par le Dr Odile Cohen-Haguenauer
- Participation à la formation des internes en DES de Génétique humaine dans le service (approfondissement ; Dr junior)
- Cours aux internes du DMU Icare

Recherche clinique

- Participation active à la coordination du PHRC explorant le bénéfice d'un inhibiteur de PARP chez les personnes porteuses de mutations constitutionnelles du gène *PALB2*, affectées par un cancer du sein métastatique.
- Participation aux groupes de travail du GGC ;
- Suivi des travaux du groupe laboratoire du GGC et laboratoires experts nationaux

Compétences requises et formation

- Généticien DES Génétique médicale avec DIU d'oncogénétique
- Master 2 de Faculté des sciences [génétique ; oncogénèse ; biothérapie] et éventualité d'une thèse de science, pour une projection de carrière hospitalo-universitaire dans le service

Position dans la structure

- Référent pour l'interaction clinico-biologique
- Référent enseignement/ recherche aux côtés du chef de structure
- Possibilité d'évolution vers un poste hospitalo-universitaire titulaire

Contact :

Merci d'adresser un CV, une lettre de motivation, si possible manuscrite et une à deux lettres de recommandation, à l'attention du Dr Odile Cohen-Haguenauer, responsable de la structure :

Courriel : odile.cohen-haguenauer@aphp.fr

Téléphone secrétariat : 01 42 49 47 98 ; direct : 06 07 71 46 11