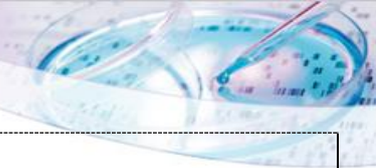




Intitulé de la formation		
Le séquençage haut débit pour le diagnostic des maladies rares et les corrélations phénotype-génotype, Montpellier		
Nom du responsable		
Dr Mireille Cossée Dr Salma Adham		
Mail de contact		
mireille.cossee@inserm.fr salma.adham@chu-montpellier.fr		
Public		
	Prérequis (Exemple : Bac +3, débutant/confirmé/expert, etc.)	Principales compétences acquises
<input type="checkbox"/> Bioinformaticien		
<input type="checkbox"/> Biologiste – Chercheur <input type="checkbox"/> Biologiste médical		
<input type="checkbox"/> Chargé de parcours génomique		
<input checked="" type="checkbox"/> Clinicien généticien		-Comprendre les résultats génétiques rendus par les généticiens moléculaires -Etablir des corrélations génotype-phénotype en tenant compte de l'expressivité variable et de la pénétrance incomplète des variants -Proposer des stratégies complémentaires d'analyse en cas de VSI ou de NGS négatif -Proposer une prise en charge thérapeutique par thérapie génique ou thérapie moléculaire ciblée dans les situations le permettant
<input checked="" type="checkbox"/> Clinicien non généticien		Idem
<input checked="" type="checkbox"/> Conseiller en génétique		Idem
<input type="checkbox"/> Technicien		
<input type="checkbox"/> Autre :		



Format et contenu	
Théorique	Pratique (précisez si stage, etc.)
<p>Acquérir pour les médecins cliniciens les bases de la génétique moléculaire en termes d'interprétation des résultats rendus par les généticiens moléculaires afin de :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Réaliser des corrélations génotype-phénotype - Proposer une stratégie diagnostique complémentaire adaptée si nécessaire - Proposer une stratégie thérapeutique ciblée si possible. - Renforcer la collaboration entre équipes médicales cliniques et de génétique moléculaire. 	<p>NA</p>
Type de formation	
<input checked="" type="checkbox"/> Continue <input type="checkbox"/> Initiale <input type="checkbox"/> DPC <input type="checkbox"/> Autre :	<input type="checkbox"/> Licence <input type="checkbox"/> Licence professionnelle <input type="checkbox"/> Master <input type="checkbox"/> DIU <input type="checkbox"/> FST <input type="checkbox"/> Certificat <input type="checkbox"/> Qualification <input checked="" type="checkbox"/> Autre : Formation non diplômante
Proposée par : <input checked="" type="checkbox"/> Université <input type="checkbox"/> FSMR <input type="checkbox"/> Société savante <input type="checkbox"/> AURAGEN/ SeqOIA <input type="checkbox"/> Autre :	
Durée de la formation	
<p>3 jours (21h)</p>	
Intérêt de cette formation dans le parcours génomique <i>(Répond à quels besoins ? Quel débouché ?)</i>	
<p>Intérêt de cette formation pour les cliniciens prescripteurs de WGS dans le cadre du PFMG 2025, afin d'adapter le parcours diagnostique et /ou de la prise en charge dans les suites d'un rendu de résultat.</p>	
Lien	
<p>https://du-diu-facmedecine.umontpellier.fr/diplome-le-sequencage-haut-debit-pour-le-diagnostic-des-maladies-rares-et-les-corrélations-ge-notype-phenotype-285</p>	
Avis des anciens élèves <i>(Disponible sur le site - Extrait de questionnaires de satisfaction)</i>	
<p>Petit mot du GT Formation</p>	