



## Vous avez rendez-vous à l'hôpital Pontchaillou ?

> Préparez votre venue en consultant le plan interactif du site et visualisez l'itinéraire piéton entre la station de métro, les parkings P4/P5 et votre bâtiment

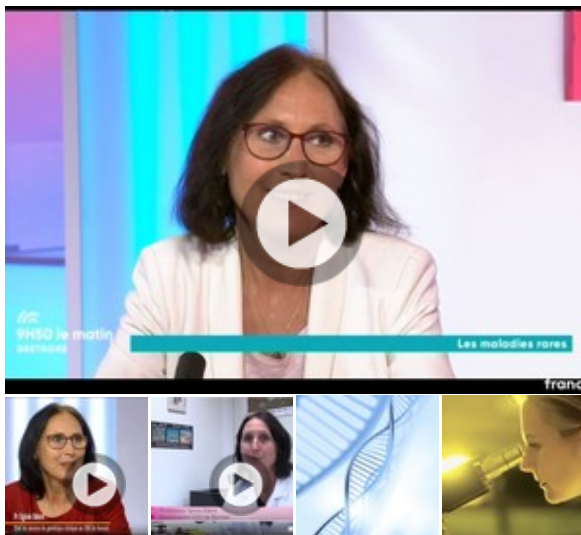
# Génétique clinique

**Chef de service :** Pr Sylvie Odent

 **Contactez le service**

02 99 26 67 44

 **Localiser le service**



Le service de Génétique clinique prend en charge beaucoup de patients atteints de maladies rares, c'est à dire une maladie touchant moins d'une personne sur 2000. Son activité de soins, de recherche et d'enseignement est donc très variée, étant donné les domaines concernés.

D'une part, une activité plus orientée vers l'enfant : dysmorphologie (expertise dans le domaine des malformations, plus ou moins associées à une dysmorphie et/ou déficience intellectuelle) activité pour laquelle le service a obtenu en 2005 la labellisation d'un centre de référence "Anomalies du développement et syndromes malformatifs", médecine foetale dans le cadre du centre pluridisciplinaire de diagnostic prénatal, suivi des pathologies rares, en particulier chromosomiques et métaboliques, participation au dépistage néonatal de la mucoviscidose et de la phénylcétonurie.

D'autre part, une activité orientée vers l'adulte : oncogénétique partagée avec le Centre de Lutte contre le Cancer Eugène Marquis, conseil génétique des maladies de l'adulte avec plusieurs collaborations multidisciplinaires, diagnostic pré symptomatique de pathologies de révélation tardive, la plupart d'origine neurologique. Dans le cadre de son activité, le service assure également des consultations avancées dans plusieurs établissements de la région : CH St Brieuc, CAMSP de Lannion et Laval, Handas à Chartres de Bretagne.

## Dans ce service on soigne notamment

Délétion 22q11 (Di George), Maladie génétique, Maladie Métabolique Phénylcétonurie, Maladie rare, Oncogénétique, Syndrome de Marfan, Syndrome de Williams et Beuren, Syndrome malformatif


## Consultations

### Consultations génétique - Centre de référence des maladies rares


J'appelle le **02 99 26 67 44**  
pour prendre rendez-vous



- Avant ma consultation, je m'enregistre au **bureau des entrées, Rez-de-chaussée, Hôpital Sud**

 [Télécharger le plan](#)

**Pour ma consultation, je me rends à Hôpital Sud, Rez-de-chaussée**

 [Télécharger le plan](#)




- > Professeur Sylvie Odent
- > Docteur Laurent Pasquier
- > Docteur Chloé Quélin
- > Docteur Nolwenn Jean Marçais

### Consultations oncogénétique


J'appelle le **02 99 26 67 44**  
pour prendre rendez-vous



- Avant ma consultation, je m'enregistre au **bureau des entrées, Rez-de-chaussée, Hôpital Sud**

 [Télécharger le plan](#)

**Pour ma consultation, je me rends à Hôpital Sud, Rez-de-chaussée**

 [Télécharger le plan](#)



- > Docteur Laurent Pasquier
- > Docteur Philippe Denizeau

## Centres labellisés

- > Agence de biomédecine (ABM) [↗](#)
- > Centre Régional de Lutte Contre le Cancer (CRLCC) [↗](#)
- > Centre de compétences des maladies héréditaires du métabolisme
- > Centre de compétences des retards mentaux et malformations cérébelleuses
- > Centre de compétences du syndrome de Marfan
- > Centre de référence Déficiences intellectuelles de causes rares
- > Centre de référence Déficiences intellectuelles de causes rares
- > Centre de référence des anomalies du développement et syndromes malformatifs (CLAD-Ouest) [↗](#)
- > FFGH [↗](#)
- > Filière santé maladies rares AnDDI-Rares Anomalies du Développement
- > Institut National du Cancer [↗](#)
- > Orphanet [↗](#)
- > Plateforme d'expertise maladies rares de Bretagne - Rares Breizh
- > Registre des Malformations Congénitales de Bretagne (ReMaBreizh)
- > Réseau d'excellence génétique et génomique des Hôpitaux Universitaires du Grand Ouest [↗](#)

## Réseaux de santé

Fédération des Centres Labellisés "Anomalies du Développement"(FeCLAD)

Centre pluridisciplinaire de diagnostic prénatal

Réseau périnatal "Bien Naître en Ille et Vilaine"

Filière de santé maladies rares ANDDi-rares (Anomalies du développement et déficience intellectuelle de cause rare)

réseau PREDIR (cancers du rein rares d'origine génétique)

PHARE-Ouest (réseau de prise en charge des femmes porteuses d'une mutation prédisposant au cancer du cancer du sein-ovaires)

## Équipe du service

- > Professeur Sylvie Odent
- > Docteur Laurent Pasquier
- > Docteur Melanie Fradin
- > Docteur Chloé Quélin
- > Docteur Philippe Denizeau
- > Docteur Nolwenn Jean Marçais
- > Docteur Alinoe Lavillaureix
- > Docteur Audrey Riou
- > Docteur Paul Rollier

[↓ TÉLÉCHARGER](#)

[+ EN SAVOIR PLUS](#)

[👁️ VOIR AUSSI](#)

> Le centre de référence maladies rares - Une réponse concrètes

> La consultation génétique

aux besoins de la Région Ouest

(.PDF 1.8Mo)

> Comment se transmettent les maladies génétiques dominantes

(.PDF 0.9Mo)

> Comment se transmettent les maladies génétiques récessives

(.PDF 1.0Mo)

> Le bilan neuropsychologique

(.PDF 1.7Mo)

> Information la consultation génétique

(.PDF 388Ko)

> Information la consultation oncogénétique

(.PDF 544Ko)

> Comment se transmettent les maladies génétiques liées au chromosome X

(.PDF 1.3Mo)



> Le centre de référence Anomalies du développement et syndromes malformatifs

> Site CHU de Rennes - Réseau GEM-EXCELL

> Plateforme d'expertise maladies rares de Bretagne - Rares Breizh



CENTRE HOSPITALIER UNIVERSITAIRE DE RENNES

This site uses cookies to enhance your navigation and improve the content offered to you. However, you can disable them at any time.

✓ OK, ACCEPT ALL

PERSONALIZE