

GfH-Kurznachrichten

08.10.2020

Stellenausschreibungen

Munich: Full Professor of » Human Genetics «

The Technical University of Munich (TUM) invites applications for the position of Full Professor of » Human Genetics « to begin at 1 April 2021.

The professorship is a tenured W3 position. The Full Professor will be appointed Director of the Department of Human Genetics at TUM's university hospital Klinikum rechts der Isar.

Please send your application no later than **29.10.2020**. [Zum Ausschreibungstext](#)

W3-Professur für Humangenetik (mit Leitungsfunktion)

In der Medizinischen Fakultät der Westfälischen Wilhelms-Universität Münster ist zum nächstmöglichen Zeitpunkt eine W3-Professur für Humangenetik (mit Leitungsfunktion) zu besetzen.

Mit der Stelle ist die Leitung des Instituts für Humangenetik mit einem entsprechenden MVZ-Bereich verbunden. Der*Die Stelleninhaber*in vertritt das Fach in Krankenversorgung, Forschung sowie Lehre in vollem Umfang. Bewerbungen sind bis zum **22.10.2020** einzureichen. [Zum Ausschreibungstext](#)

Register or re-register as ErCLGs = European registered Clinical Laboratory Geneticists

There is only time until **15. October** for all who want to register or re-register (after 5 years) as ErCLGs = European registered Clinical Laboratory Geneticists.

Please, interested people should register and upload their application at <https://www.ebmq.eu/695.0.html> as soon as possible.

There is no prolongation of deadline. All details on eligibility can be found at <https://www.ebmq.eu/695.0.html> (a pdf) and at <https://www.ebmq.eu/587.0.html>.

Online-Kurse

Prof. Dr. Harald Rieder, Institut für Humangenetik, Universitätsklinikum Düsseldorf (UKD) stellt gerne für Interessierte seine Online-Kurse [Cytogenetics for Beginners](#) zur Verfügung.

Clinical practice survey on Noonan Syndrome and related disorders

We are pleased to announce our collaboration with the European Medical Education Initiative on Noonan Syndrome. This Initiative is comprised of a group of experts from different specialties across Europe and aims to raise awareness of this rare disorder, as well as related conditions, with the ultimate aim of improving patient care. The Initiative was supported by an unrestricted grant from Novo Nordisk Europe A/S; Novo Nordisk will have no influence on any of the scientific content or material that will be generated as part of this project. In order to assess disease management across Europe and identify gaps in current clinical practice, the Initiative has compiled a clinical practice survey on the diagnosis

and management of diseases within the Noonan Syndrome phenotypic spectrum targeted at clinical geneticists, paediatric endocrinologists and paediatric cardiologists.

To contribute to this Initiative, please complete the clinical practice survey at the following link: https://www.surveymonkey.de/r/EMEI_NoonanSyndromeSurvey

The survey should take ~15–20 min to complete. Please note that this survey will be closed on **25 Oct 2020**. Thank you for supporting this important Initiative!

Nationales Gesundheitsportal des BMG

Mit dem [Nationalen Gesundheitsportal](#) startet das Bundesministerium für Gesundheit eine Online-Initiative mit der sie Bürgerinnen und Bürgern in Deutschland wissenschaftlich fundierte und neutrale Informationen rund um Fragen zur Gesundheit und zum Gesundheitswesen zur Verfügung stellt – und dies in gut verständlicher moderner Form. Eine solche Plattform ist wichtig, weil sich heutzutage immer mehr Menschen im Internet über Gesundheitsthemen informieren. Den Arztbesuch selbst wird und soll das Gesundheitsportal jedoch nicht ersetzen. Natürlich muss die Behandlung von Krankheiten auch in Zukunft in der Hand von Ärztinnen und Ärzten liegen. Die Bürgerinnen und Bürger werden jedoch in die Lage versetzt, gemeinsam mit Ihrem Arzt informierte Entscheidungen treffen zu können. Nach dem Start werden weitere Themenschwerpunkte hinzugefügt und das Spektrum an möglichen Angeboten auf dem Gesundheitsportal Schritt für Schritt erweitert. Dieses Angebot wird das BMG fortlaufend ausbauen und entsprechend der Bedürfnisse der Bürgerinnen und Bürger weiterentwickeln. Weitere Information zur Zusammenarbeit finden Sie [hier](#).

NAMSE Strategien

In einem umfangreichen Abstimmungsprozess hat das Nationale Aktionsbündnis für Menschen mit Seltene Erkrankungen eine Strategie für den Zeitraum 2020 bis 2022 festgelegt. Unter Berücksichtigung der im Nationalen Aktionsplan formulierten Maßnahmen und Handlungsempfehlungen erfolgte eine Analyse des jetzigen Handlungsbedarfs vor dem Hintergrund aktueller Entwicklungen und Herausforderungen in der Versorgung von Menschen mit Seltene Erkrankungen. An diesem Prozess waren zahlreiche Expertinnen und Experten aus unterschiedlichen Bereichen beteiligt. Hierzu hat die NAMSE ein [Strategie-Papier](#) entwickelt. Weitere Infos im [NAMSE-Newsletter](#).

Genetische Beratung in Klinik und Praxis

Bitte helfen Sie uns unsere Online-Adressverzeichnisse aktuell zu halten. Mit durchschnittlich 3.000 Anfragen pro Monat allein im letzten Halbjahr gehört unsere [Website zur Genetischen Beratung in Klinik und Praxis](#) zu den Seiten, die am häufigsten aufgesucht werden. Prüfen Sie bitte Ihre Einträge und senden Sie uns Ihre Aktualisierungswünsche per [Online-Formular](#) zu.

Akademie Humangenetik – Livestream

Noch sind Plätze frei für folgende Kurse:

2020 | 07. November

Der aberranter Klon: entdecken, bewerten und nach ISCN beschreiben – ein praktischer Übungskurs

[» mehr Info](#) [» Anmeldung](#)

2020 | 13.–14. November

Varianteninterpretation nach dem ACMG-AMP-Klassifizierungssystem

[» mehr Info](#) [» Anmeldung](#)

GfH-Online-Jobbörse für Humangenetiker

Unser Online-Portal **Jobbörse für Humangenetiker** offen für alle Stellengesuche und -angebote.

Aktuelle Stellenangebote (Stand: 8.10.2020)

- 29.09.2020, [Dübendorf, Schweiz: Fachhumangenetiker/in \(GfH\) oder FAMH Medizinische Genetik Mindestens 30%](#)
- 28.09.2020, [Hannover: Weiterbildungsassistent zum Facharzt für Humangenetik \(m/w/d\)](#)
- 21.09.2020, [Wiesbaden: Weiterbildungsstelle für Fachärztin/-arzt für Humangenetik](#)
- 15.09.2020, [Ulm: Wissenschaftliche\(n\)/ärztliche\(n\) Mitarbeiter/in molekulargenetische Diagnostik](#)
- 10.09.2020, [Bad Salzuflen: Wissenschaftlicher Mitarbeiter \(m/w/d\) für die molekulargenetische Diagnostik](#)
- 10.09.2020, [Bad Salzuflen: Erfahrener Mitarbeiter \(m/w/d\) für die molekulargenetische Diagnostik](#)
- 08.09.2020, [Bielefeld: Fachärztin oder Facharzt für Humangenetik \(w/m/d\)](#)
- 08.09.2020, [Bielefeld: Assistenzärztin/arzt in der Weiterbildung \(w/m/d\)](#)
- 02.09.2020, [Bad Steben: Facharzt \(m/w/d\) für Humangenetik](#)
- 02.09.2020, [Neu-Ulm, Stuttgart oder München: Fachärztin oder einen Facharzt für Humangenetik \(w/m/d\)](#)
- 21.08.2020, [Essen: Facharzt/Fachärztin für Humangenetik](#)
- 21.08.2020, [Magdeburg: Wissenschaftlicher Mitarbeiter \(M/W/D\) für den Bereich zytogenetische Diagnostik](#)
- 17.08.2020, [Bern-Zürich, Schweiz: Stellenangebot für klinische Genetiker mit Facharztstitel](#)
- 14.08.2020, [Erfurt: Fachärztin/-arzt für Humangenetik, Unternehmensbeteiligung optional](#)
- 13.08.2020, [Frankfurt am Main: MTA/BTA m/w Bereich Zyto- und/oder Molekulargenetik](#)
- 12.08.2020, [Hannover: Technische r Assistent_in \(MTA/VMTA/BTA\) \(w/d/m\)](#)
- 12.08.2020, [Recklinghausen, Bielefeld: FA für Humangenetik oder Assistenzarzt im 4.-5. Jahr der Weiterbildung](#)
- 10.08.2020, [Valetta, Malta: Medical Consultant Geneticist](#)
- 04.08.2020, [Düsseldorf: Fachärztin / eines Facharztes für Humangenetik als Oberärztin/ Oberarzt](#)
- 04.08.2020, [Regensburg: Wissenschaftlicher Mitarbeiter \(m/w/d\) für den Bereich molekulargenetische Diagnostik](#)

04.08.2020, [Regensburg: Labormitarbeiter \(m/w/d\) für den Bereich molekulargenetische Diagnostik](#)
21.07.2020, [Dresden: Leiter Genetische Ambulanz \(m/w/d\) - Facharzt für Humangenetik](#)
13.07.2020, [Frankfurt am Main : Facharzt für Humangenetik \(m/w/d\)](#)
09.07.2020, [Wien, Österreich: Mitarbeiter \(m/w /d\) für den Bereich molekulargenetische Diagnostik](#)
07.07.2020, [Regensburg: FA für Humangenetik oder Assistenzarzt im letzten Jahr der Weiterbildung](#)

Aktuelle Stellengesuche

08.08.2020, [Heidelberg und Umgebung / Süddeutschland allgemein: Weiterbildungsstelle
Fachhumangenetikerin - Start Juli 2021](#)
03.08.2020, [deutschlandweit : Assistenzarzt für Humangenetik](#)

Suchen und gefunden werden: [Neues Stellenangebot eintragen](#) ... [Neues Stellengesuch eintragen](#)