

# Candidature Post-Doc

Vous êtes Docteur et vous souhaitez déposer votre proposition de candidature dans le cadre du dispositif MOBIDOC Post-Doc, merci de remplir les champs suivants :

Nouvelle édition MOBIDOC Créativité



Projet financé par  
l'Union européenne

Important \*



En cochant cette case, je confirme que les informations saisies dans ce formulaire n'ont pas un caractère confidentiel et j'accepte de les diffuser sur le site web de l'ANPR.

Informations sur le Docteur :

Nom : \*

KERKENI

Prénom : \*

Nesrine

Adresse : \*

Faculté de Médecine de Tunis Rue Djebal Lakhdar

Ville : \*

Tunis

Code postal :

1007

Gouvernorat : \*

Tunis

Tél. mobile : \*

50536550

Email : \*

nesrine.kerkeni@fst.utm.tn

Expérience professionnelle (s'il y en a) :

Informations à propos du diplôme de doctorat et des travaux de recherche et innovation (R&I) envisagées

Etablissement universitaire d'obtention du doctorat : \*

Faculté de Médecine de Tunis

Structure de recherche du doctorat : \*

Laboratoire de génétique humaine de la Faculté de Médecine de Tunis

Discipline à laquelle appartient le diplôme de doctorat : \*

Biologie humaine

Année d'obtention : \*

2022

Intitulé de la thèse : \*

Analyse génétique des déficiences intellectuelles associées à une malformation du corps calleux

**Bref descriptif de la thèse : \***

Une étude clinique et génétique menée sur 14 patients tunisiens atteints de déficience intellectuelle associée à une malformation du corps calleux (DI-MCC). Les objectifs de l'étude étaient l'identification de l'origine génétique de la DI-MCC, l'étude de la corrélation génotype-phénotype, l'explication des mécanismes physiopathologiques des MCC en fonction des gènes identifiés et la mise en place d'une nouvelle plateforme de bioinformatique. Les résultats ont permis de confirmer le diagnostic chez 3 familles et d'identifier des variations de signification inconnue pour les autres familles. L'hétérogénéité clinique intra-familiale a permis d'établir une corrélation génotype-phénotype et de confirmer l'hétérogénéité génétique des troubles neurodéveloppementaux.

---

**Thème(s) de R&I envisagés dans le cadre du projet MOBIDOC : \***

Le thème principal de ce projet est la génétique, avec une application dans le domaine de la médecine personnalisée. Les thèmes connexes comprennent la biologie moléculaire, l'analyse de données et le développement de logiciels.

---

**A quel(s) secteur(s) d'activité(s) pourrait éventuellement appartenir l'organisme bénéficiaire d'accueil visé ? \***

L'organisme bénéficiaire de ce projet pourrait appartenir au secteur de la santé, en particulier à la recherche en génétique et au diagnostic moléculaire des maladies génétiques. Cela peut inclure des organismes tels que des laboratoires de recherche et des institutions médicales spécialisées dans le traitement de maladies génétiques, ainsi que des entreprises spécialisées dans le développement de technologies de séquençage et d'analyse de données.

---

**Informations complémentaires (s'il y a lieu) :**

Ce contenu n'est ni rédigé, ni cautionné par Google.

Google Forms