## Chère et Cher collègues,

Aujourd'hui nos laboratoires sont pleinement impliqués dans le PFMG 2025 à travers l'analyse de génomes, via les plateformes AURAGEN et/ou SeqOIA. Néanmoins, l'analyse d'exomes, voire de panels de gènes, reste encore d'actualité. Agilent Technologies nous a récemment informés de l'arrêt prochain de la commercialisation de leurs deux systèmes "Bench Lab CNV" (historiquement appelée "Cartagenia") et "Alissa Interpret". Dans ce contexte, il nous paraît important de rappeler l'existence de la base de données nationale et académique des CNVs collectés dans le cadre du soin. Le projet BANCCO+ (ANR-21-PMRB-0001, PIA France 2030, https://bancco.fr/), qui est soutenu par de nombreuses associations, permet actuellement la collecte des CNVs identifiés par ACPA et prochainement par NGS. Ce projet répondra ainsi à l'objectif ambitieux de pouvoir stocker et partager les CNVs français.

Nous vous proposons de répondre à un petit questionnaire afin de connaître vos pratiques et définir la façon la plus simple de collecter les données des laboratoires qui se joindront à notre projet. Ce très court questionnaire, qui ne vous prendra que 5 minutes de votre temps, permettra de réaliser un état des lieux sur l'analyse, l'interprétation et le stockage des données liées aux CNVs produits par des technologies NGS dans vos laboratoires.

Pour répondre, veuillez cliquer sur le lien suivant : https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSdxvJNvv0uvQZyJZ42GySS-53DXDjQKXEFTB3IKpzo06lSnzw/viewform?usp=sf\_link

Nous vous remercions par avance pour votre participation.

Damien Sanlaville pour la coordination du projet.