Bonjour Madame, Monsieur,

Il existe actuellement [70 préindications](https://antiphishing.vadesecure.com/v4?f=d09ZU0Z5WTAyTG85WWdYbCd6oiaR0R_KssYl_ycmqGK14IvTeFEugyd0DmwwU2hs&i=QWtRUmpzVTBhbE1nRFdJN3bvQCz3QPyxg8VbNevMfiI&k=1rTk&r=TmtFVlNVNmxSYnFaWFhxYnBs6vsCq315kj_jrQ-hZ20M5UdRHZrcB8jaIp0J6Ywa&s=4381fd1dc8ac2ca3f2809693644b54ed35b536244341843ac4b3fbe26019d5fa&u=https%3A%2F%2Fpfmg2025.aviesan.fr%2Fprofessionnels%2Fpreindications-et-mise-en-place%2F) donnant accès au séquençage à très haut débit sur l'ensemble du territoire français (métropole et DROM).

Dans le cadre du Plan France Médecine Génomique 2025, l'interprétation des données requiert la mobilisation d'experts afin de rendre leurs résultats aux patients entrés dans le parcours génomique par une [préindication clinique](https://antiphishing.vadesecure.com/v4?f=d09ZU0Z5WTAyTG85WWdYbCd6oiaR0R_KssYl_ycmqGK14IvTeFEugyd0DmwwU2hs&i=QWtRUmpzVTBhbE1nRFdJN3bvQCz3QPyxg8VbNevMfiI&k=1rTk&r=TmtFVlNVNmxSYnFaWFhxYnBs6vsCq315kj_jrQ-hZ20M5UdRHZrcB8jaIp0J6Ywa&s=4381fd1dc8ac2ca3f2809693644b54ed35b536244341843ac4b3fbe26019d5fa&u=https%3A%2F%2Fpfmg2025.aviesan.fr%2Fprofessionnels%2Fpreindications-et-mise-en-place%2F). En tant que porteur de préindication ou coordonnateur de FSMR, nous vous remercions de bien vouloir **diffuser le plus largement possible le lien de cette enquête**, permettant de manifester une volonté de participer à l'interprétation des données issues du PFMG. Les personnes qui seront contactées suite à l'enquête pourront être aussi bien sollicitées par SeqOIA que par AURAGEN.

**Les personnes ayant déjà répondu à l'enquête en 2020 n'ont pas besoin d'y répondre de nouveau**, sauf si elles souhaitent mettre à jour des données les concernant (par exemple l’obtention d'agrément) et/ou participer à l'interprétation des nouvelles préindications 2022 (Calcifications cérébrales, Maladies cérébrovasculaires rares, Lymphœdèmes primaires, Neuropathies périphériques héréditaires, Sclérose latérale amyotrophique, Pancréatites chroniques d’origine génétique, Infertilités masculines rares, Angioedèmes bradykiniques héréditaires, Syndromes avec hyperlaxité articulaire majeure, sans déficit intellectuel).

Le recensement prendra fin **le 22 avril**, date à laquelle l’enquête sera fermée pour l’année 2022. Elle sera ensuite reconduite annuellement.

Lien du questionnaire : [https://sondage.inserm.fr/index.php/811614/lang-fr](https://antiphishing.vadesecure.com/v4?f=d09ZU0Z5WTAyTG85WWdYbCd6oiaR0R_KssYl_ycmqGK14IvTeFEugyd0DmwwU2hs&i=QWtRUmpzVTBhbE1nRFdJN3bvQCz3QPyxg8VbNevMfiI&k=1rTk&r=TmtFVlNVNmxSYnFaWFhxYnBs6vsCq315kj_jrQ-hZ20M5UdRHZrcB8jaIp0J6Ywa&s=a6141df6c9d02a406099779b80e41df1a6a631d6e180a9d301f811884e608356&u=https%3A%2F%2Fsondage.inserm.fr%2Findex.php%2F811614%2Flang-fr)

Bien cordialement,

L'équipe de coordination du Plan France Médecine Génomique