## Set de données Omic minimum OSIRIS pour le recueil dans les applications locales Version 1.0

Groupe d'items	Objectif(s) d'exploitation(s)	N° Item	Statut du recueil	Item	Définition de l'item	Valeur attendue
d'items .		1.1	obligatoire	Méthode d'analyse	Code OSIRIS de la méthode d'analyse moléculaire utilisé.	OSIRIS:O6-1 : ChIP-on-Chip OSIRIS:O6-2 : ChIP-seq OSIRIS:O6-3 : Puce à ADN OSIRIS:O6-4: Séquençage ciblé du génome OSIRIS:O6-5 : Séquençage de l'exome OSIRIS:O6-6 : Spectrométrie de masse OSIRIS:O6-6 : Spectrométrie de masse OSIRIS:O6-7 : Puce de ADN méthylé après immuno-précipitation (MeDIP-Chip) OSIRIS:O6-8 : Séquençage de l'ADN méthylé après immuno-précipitation (MeDIP-seq) OSIRIS:O6-9 : Puce pour l'étude de la méthylation OSIRIS:O6-10 : Puce transcriptome OSIRIS:O6-11 : Séquençage ciblé de transcriptome OSIRIS:O6-12 : Séquençage entier du transcriptome OSIRIS:O6-13 : Puce protéique en phase inverse (RPPA) OSIRIS:O6-14 : Séquençage entier du génome après traitement par le bisulfite OSIRIS:O6-15 : Séquençage du génome entier
ogie(s) de déte		1.2	obligatoire (cond 1.1)	Numéro d'accession GEO	Numéro d'accession de la méthode d'analyse moléculaire dans la base de données GEO (Gene Expression Omnibus)	N° d'accession GEO (format GPLxxx)
et Technol		1.3	obligatoire (cond 1.1)	Nom de la technologie	Nom de la technologie utilisé permettant la mise en oeuvre de la méthode d'analyse.	Code OSIRIS de la technologie
1. Méthode(s) et Technologie(s) de détection		1.4	optionnel	Nom du panel de gènes	Dans le cas d'un séquençage ciblé, le nom du panel de gènes utilisé. Il peut s'agir du nom d'un panel « maison» ou commercial.	OSIRIS:O10-0: Not applicable OSIRIS:O10-1: Ion AmpliSeq Cancer Hotspot Panel v2 OSIRIS:O10-2: Ion AmpliSeq Colon and Lung Cancer Research Panel v2 OSIRIS:O10-3: Ion AmpliSeq Comprehensive Cancer Panel OSIRIS:O10-4: Ion AmpliSeq Oncomine Comprehensive Assay OSIRIS:O10-5: Ion AmpliSeq Oncomine Focus Assay OSIRIS:O10-6: Ion AmpliSeq TP53 Research Panel OSIRIS:O10-7: Lyric: Ion AmpliSeq Profiler OSIRIS:O10-8: QIAGEN GeneRead DNAseq Targeted Panels V2 OSIRIS:O10-9: SAFIRO2 Panel OSIRIS:O10-10: Mosc3
		1.5	obligatoire	Nom du logiciel d'analyse	Le nom du logiciel ayant permis d'analyser les données moléculaires issues de la technologie d'analyse. Il peut s'agir du nom d'une chaîne d'analyse bioinformatique ad hoc ou d'un logiciel commercial.	Chaîne de caractères

		2.1	optionnel	Pourcentage de cellules tumorales	Pourcentage de cellules tumorales de l'échantillon tissulaire.	Entier entre 0 et 100
2. Profil génomique	Qualification et appréciation globale du profil génomique de la tumeur	2.2	optionnel	Ploidie	Le nombre d'exemplaires complets de jeux de chromosomes.	OSIRIS:O13-1 : Haploïde OSIRIS:O13-2 : Diploïde OSIRIS:O13-3 : Triploïde OSIRIS:O13-4 : Tetraploïde OSIRIS:O13-0 : non disponible
2. 6		2.3	optionnel	Complexité génomique	Le nombre de points de cassure résultant de réarrangements chromosomiques.	Entier
3. Catalogue des altérations génétiques du cancer	Type d'altération génétique	3.1	obligatoire	Type d'altération	Le code OSIRIS du type de l'altération génétique.	OSIRIS:O15-1: Expression de gènes OSIRIS:O15-2: Expression de protéines OSIRIS:O15-3: Fusion OSIRIS:O15-4: Variation du nombre de copies OSIRIS:O15-5: Mutation OSIRIS:O15-6: Modification structurelle OSIRIS:O15-7: Facteur de transcription OSIRIS:O15-8: Modification de la chromatine OSIRIS:O15-9: Isoforme du transcript OSIRIS:O15-10: Site d'insertion virale
s altérations g	Version du génome de référence	3.2	obligatoire		La version du génome de référence utilisée pour la reconstruction du génome tumoral.	OSIRIS:O22-1 pour GRCh37 OSIRIS:O22-2 pour GRCh38
ne de	Localisation génomique	3.3	obligatoire	Chromosome	Localisation chromosomique.	Code LOINC (format LAxxxxx-x)
. Catalog		3.4	obligatoire	Position de début	Position de début de l'altération génétique sur le chromosome.	Entier (1 à n)
m'		3.5	obligatoire	Position de fin	Position de fin de l'altération génétique sur le chromosome.	Entier (1 à n)
		3.6	optionnel	Carte cytogénétique	Localisation de l'altération génomique sur la carte cytogénétique.	Code UCSC
	Mutations (cond 3.1 = OSIRIS:O15-5)	4.1	obligatoire	Туре	Le type de la mutation.	LA6692-3 : Délétion LA6686-5 : Duplication LA6687-3 : Insertion LA6688-1 : Insertion/Délétion LA6689-9 : Inversion LA6690-7 : Substitution OSIRIS:O55-1 : Site d'insertion viral OSIRIS:O55-2 : Delins
		4.2	obligatoire	Type cellulaire	Type cellulaire où se produit la mutation.	LA6683-2 : Germinale LA6684-0 : Somatique LA10429-1 : Prénatale LA18197-6 : Non connu
4. Mutation(s)		4.3	optionnel	Zygotie	Zygotie de la mutation.	LA6703-8 : Hétéroplasmique LA6704-6 : Homoplasmique LA6705-3 : Homozygote LA6706-1 : Hétérozygote LA6707-9 : Hémizygote
4		4.4	obligatoire	Allèle de référence	L'allèle vu sur le brin avant du génome de référence.	Chaîne de caractères
		4.5	obligatoire	Allèle alternatif	L'allèle résulant d'un événement de mutation somatique durant la tumorogénèse.	Chaîne de caractères
		4.6	obligatoire	Profondeur	Nombre de «reads» à la position génomique de la mutation.	Entier
		4.7	obligatoire	Profondeur de l'allèle alternatif	Nombre de «reads» contenant l'allèle alternatif à la position génomique de la mutation.	Entier
		4.8	optionnel	Biais du brin d'ADN	Existe-t-il un biais du brin de l'ADN ?	oui non

5. Variabilité du nombre de copies	Variabilité du Nombre Copies (VNC) (cond 3.1 = OSIRIS:O15-4)	5.1	obligatoire	Type de VNC	Le type de variation du nombre de copies.	OSIRIS:O49-1: Amplification OSIRIS:O49-2: Gain OSIRIS:O49-3: Normal OSIRIS:O49-4: Délétion hétérozygote OSIRIS:O49-5: Délétion Homozygote OSIRIS:O49-6: Copie neutre OSIRIS:O49-7: Isodisomie
		5.2	optionnel	Nombre de copie(s)	Estimation du nombre de copies de l'ADN.	Entier
/ariabilli		5.3	obligatoire	Intensité du signal	L'intensité du signal mesurée.	Décimal
5.7		5.4	optionnel	Perte d'hétérozygoti e (LOH)	Le fragment se situe-t-il dans une région avec perte d'hétérozygotie ?	oui non
6. Expression génétique	Expression des gènes (cond 3.1 = OSIRIS:O15-1)  Fusion(s) (cond 3.1 = OSIRIS:O15-3)	6.1	obligatoire	Type de quantification	La quantification utilisée pour la mesure d'expression du gène.	OSIRIS:084-1 : Valeur d'expression brute OSIRIS:084-2 : Valeur d'expression normalisée
6. Expressi		6.2	obligatoire	Valeur d'expression	La valeur d'expression du gène.	Décimal
		7.1	optionnel	Type de fusion	Le type de fusion.	LA26331-1 : Translocation OSIRIS:O281 : Readthrough
		7.2	obligatoire	Nom du gène en 5'	Symbole HUGO du gène impliqué sur l'extrémité 5' de la fusion.	Symbole HUGO
		7.3	optionnel	Région du gène en 5'	Nom de la région du gène impliqué sur l'extrémité 5' de la fusion (exemple: exon 3).	Chaîne de caractères
		7.4	obligatoire	Identifiant du transcript en 5'	Identifiant de la base de données RefSeq ou d'Ensembl du transcript sur l'extrémité 5' de la fusion.	Chaîne de caractères
		7.5	obligatoire	Brin de l'ADN en 5'	Brin de l'ADN sur l'extrémité 5' de la fusion.	OSIRIS:O34-1 : + OSIRIS:O34-2 : -
		7.6	obligatoire	Position en 5'	Position génomique 5' de la fusion.	Entier
(s)u		7.7	obligatoire	Nom du gène en 3'	Symbole HUGO du gène impliqué sur l'extrémité 3' de la fusion.	Symbole HUGO
7. Fusion(s		7.8	optionnel	Région du gène en 3'	Nom de la région du gène impliqué sur l'extrémité 3' de la fusion (exemple: intron 5).	Chaîne de caractères
		7.9	obligatoire	Identifiant du transcript en 3'	Identifiant de la base de données RefSeq ou d'Ensembl du transcript sur l'extrémité 3' de la fusion.	Chaîne de caractères
		7.10	obligatoire	Brin de l'ADN en 3'	Brin de l'ADN sur l'extrémité 3' de la fusion.	OSIRIS:O34-1 : + OSIRIS:O34-2 : -
		7.11	obligatoire	Position en 3'	Position génomique 3' de la fusion.	Entier
		7.12	optionnel	Cadre de lecture	La Fusion a-t-elle décalé le cadre de lecture de l'ADN ?	oui non
		7.13	obligatoire	Profondeur de la fusion	Nombre de paires de «reads» couvrant la fusion.	Entier
		7.14	obligatoire	Profondeur du point de fusion	Nombre de paires de «reads» couvrant le point de fusion.	Entier

	Annotation(s) de l'altération génétique à partir des bases de données en biologie moléculaire	8.1	obligatoire	Entité moléculaire	Code OSIRIS de l'entité moléculaire où se trouve l'altération génomique.	
iire(s)		8.2 (cond 8.1)	obligatoire	La base de données répertoriant l'entité moléculaire	Le code OSIRIS de la base de données utilisé permettant de nommer précisemment l'entité moléculaire.	OSIRIS:O25-1 : HGNC OSIRIS:O25-2 : miRDB OSIRIS:O25-3 : Entrez OSIRIS:O25-4 : Human lincRNA Catalog
8. Annotation(s) moléculaire(s)		8.3 (cond 8.2)	obligatoire	Identifiant de l'entité moléculaire	L'identifiant de l'entité moléculaire dans la base de données.	Chaîne de caractères
		8.4	obligatoire (cond 8.1 = OSIRIS:O24 -1)	Nom du gène	Symbole du gène en suivant la nomenclature HUGO (Human Genome Organisation)	Symbole HUGO
	Annotation(s) fonctionnelle(s) de l'altération génétique sur le génome	9.1	obligatoire	Nom de la base génomique	Nom de la base de données référençant le gène contenant l'altération génétique.	OSIRIS:O91-2 : Ensembl
		9.2	obligatoire	Identifiant du gène	L'identifiant du gène dans la base de données.	Chaîne de caractères
nomique(s		9.3	optionnel	Région du gène	Nom de la région fonctionnelle du gène contenant l'altération génétique (exemple : exon 3).	Chaîne de caractères
9. Annotation(s) génomique(s)		9.4	optionnel	Incidence génomique	Incidence de l'altération génétique selon la nomenclature HGVS (Human Genome Variation Society). (exemple : g.289G>A)	Chaîne de caractères ( <u>Documentation</u> <u>HGVS</u> )
9. An		9.5	optionnel	Incidence sur la région codante du gène	Si l'altération génétique se situe sur une région codante du gène, on indique l'incidence sur cette région selon la nomenclature HGVS (Human Genome Variation Society). (exemple : c.12G>A).	Chaîne de caractères ( <u>Documentation</u> <u>HGVS</u> )
	Annotation(s) fonctionnelle(s) de l'altération génétique sur le transcriptome	10.1	obligatoire	Nom de la base transcriptomiq ue	Nom de la base de données référençant le transcript contenant l'altération génétique.	OSIRIS:O91-1 : RefSeq OSIRIS:O91-2 : Ensembl
(s)ər		10.2	obligatoire	Identifiant du gène	L'identifiant du transcript dans la base de données.	Chaîne de caractères
10. Annotation(s) transcriptomique(s)		10.3	optionnel	Incidence sur le transcript	Incidence de l'altération génétique selon la nomenclature HGVS (Human Genome Variation Society). (exemple : r.67g>u)	Chaîne de caractères ( <u>Documentation</u> <u>HGVS)</u>

11. Annotation(s) protéomique(s)		10.1	obligatoire	Nom de la base protéique	Nom de la base de données référençant la protéine contenant l'altération génétique.	OSIRIS:O91-3 : SwissProt OSIRIS:O91-4 : UniProt	
		Annotation(s) fonctionnelle(s) de l'altération génétique sur le protéome	10.2	obligatoire	Identifiant de la protéine	L'identifiant de la protéine dans la base de données.	Chaîne de caractères
	s) protéomique(s		11.1	optionnel	Incidence sur la protéine	Incidence de l'altération génétique selon la nomenclature HGVS (Human Genome Variation Society). (exemple : p.Arg2322Cys)	Chaîne de caractères ( <u>Documentation</u> <u>HGVS</u> )
	11. Annotation(		11.2	optionnel	Identifiant Pfam	Identifiant dans la base de données de familles de protéines et des domaines protéiques (Pfam) contenant l'altération génétique.	Identifiant Pfam
			11.3	optionnel	N o m d u domaine Pfam	Nom du domaine protéique dans la base de données Pfam contenant l'altération génétique.	Chaîne de caractères
	alidation	Pertinence d'une altération génétique	12.1	obligatoire	Type de validation	Méthode de validation utilisée.	OSIRIS:O16-1 : Expérimentalement OSIRIS:O16-2 : Par un biologiste OSIRIS:O16-3 : Informatiquement
	12. Méthode(s) de validation		12.2	obligatoire	Status de validation	Permet d'indiquer si l'altération a été validée ou pas par la méthode de validation.	OSIRIS:O18-1 : Not Validated OSIRIS:O18-2 : Validated
	12. Méth		12.3	optionnel	Méthode de validation	Permet d'indiquer une méthode de validation (exemple : bibliographique)	Chaîne de caractères
		Identifier les altérations génomiques candidates pour une Réunion de Concertation Pluridisciplinaire (RCP)	13.1	optionnel	Logiciel de prédiction	Le nom du logiciel utilisé pour prédire l'impact de l'altération sur la protéine.	OSIRIS:O63-1 : SIFT OSIRIS:O63-2 : POLYPHEN2_HDIV
	éculaire		13.2	optionnel	Score de confidence (cond 13.1)	Score de confidence donné par le logiciel.	
nomique / RCP mol	13. Profil génomique / RCP moléculaire		13.3	optionnel	Pathogénécité	Information permettant d'indiquer la pathogénécité de l'altération génétique.	OSIRIS:O81-1 : Pathogène OSIRIS:O81-2 : Probablement pathogène OSIRIS:O81-3 : Bénin OSIRIS:O81-4 : Probablement bénin OSIRIS:O81-5 : Signification incertaine
	.3. Profil gé		13.4	optionnel	Incidence sur le traitement du patient	L'altération génétique peut-elle (pourrait-elle) affecter la réponse du patient à un traitement ?	OSIRIS:O82-1 : oui OSIRIS:O82-2 : non
1		13.5	optionnel	Incidence sur I e choix thérapeutique		oui non	