

# Multiplex8+ VÝSLEDKY

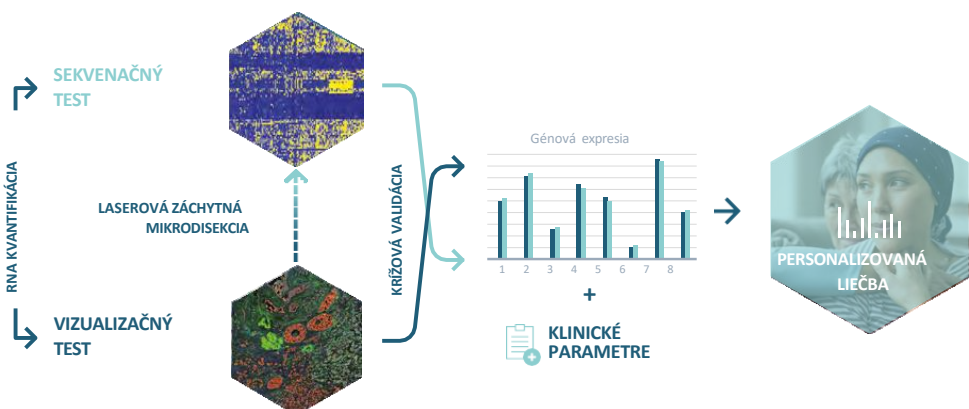


PACIENT	VZORKA	OŠETRUJÚCI LEKÁR
Meno:	ID vzorky: MDX-PT-7	Meno:
ID:	Dátum odberu:	Adresa:
Dátum správy:	Typ: adjuvantný	Kontakt:

## POPIS TESTU

Test Multiplex8+ na rakovinu prsníka hodnotí biomarkery na báze RNA vykonaním VIZUALIZAČNÉHO TESTU, ktorý využíva RNA fluorescenčnú in situ hybridizáciu (RNA-FISH) na vizualizáciu panelu biomarkerov. Na základe expresie týchto biomarkerov a histológie tkaniva sa na vyčlenenie záujmových oblastí používa laserová záchytná mikrodisekcia.

S týmito vzorkami obohatenými o nádor sa vykoná SEKVENAČNÝ TEST, ktorý využíva sekvenovanie novej generácie celkovej RNA na analýzu expresie génov s priestorovým rozlíšením. Analytické overenie Multiplex8+ sa uskutočnilo na veľkej retrospektívnej kohorte 1 080 nádorov prsníka.



### TEST POSKYTUJE INFORMÁCIE O:

- STAV RECEPTOROV:** pre expresiu RNA estrogénového receptora, progesterónového receptora, receptora Her2 a Ki67 meranú a krížovo overovanú dvoma testami.

- MOLEKULÁRNOM SUBTYPE:** na základe RNA expresie génov nádorovej biológie.
- GÉNOVEJ SIGNATÚRE:** personalizované pre nádorovú biológiu a klinický stav pacientov.

NIŽŠIE JE UVEDENÝ SÚHRN A ĎALŠIE PODROBNOSTI SÚ UVEDENÉ NA NASLEDUJÚCICH STRANÁCH.

## ZHRNUTIE VÝSLEDKOV

### STAV RECEPTOROV

Vzorka	ESR1	PGR	ERBB2	MKI67
A	—	—	— nízky (low)	+

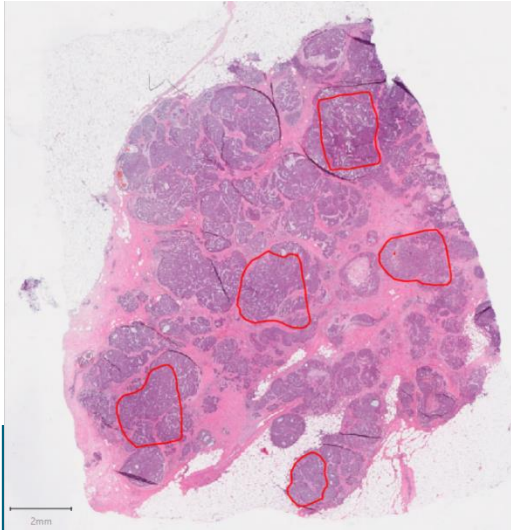
### MOLEKULÁRNÝ SUBTYP

Vlastný subtyp	TNBC subtyp
Basal-like	Mezenchymálny (M)

### RELEVANTNÁ LIEČBA

TERAPIA	KLÚČOVÉ ZISTENIA	KLINICKÝ BENEFIT
Trastuzumab deruxtecan (Enhertu)	Génová expresia, génová expresná signatúra	Predpokladaný benefit
Bevacizumab (Avastin)	Molekulárny subtyp, génová expresia, génová expresná signatúra	Predpokladaný benefit
Anthracycline/taxane	Génová expresia, génová expresná signatúra	Predpokladaný benefit

## LASEROVÁ ZÁCHYTNÁ MIKRODISEKCIÁ



Na základe histologického hodnotenia a expresie biomarkerov RNA-FISH bola jedna vzorka (**Vzorka A**) podrobéná laserovej mikrodisekcií pre ďalšiu analýzu.

## STAV RECEPTOROV

Vzorka	ESR1	PGR	ERBB2	MKI67
<b>A</b>	—	—	— nízky (low)	+

Stav receptorov bol určený použitím **VIZUALIZAČNÉHO TESTU** ako aj **SEKVENAČNÉHO TESTU**: tabuľka znázorňuje výsledky po krížovej validácii.

## INTERPRETÁCIA

- Výsledky z RNA-FISH aj RNA-SEQ sú v súlade s imunohistochemickými nálezmi.
- Podľa **SEKVENAČNÉHO TESTU**, je expresia *ERBB2* (HER2) nízka (HER2-low), v dôsledku čoho môže mať tento pacient prospech z liečby liečivom **trastuzumab deruxtecan (Enhertu)**.
- Expresia *MKI67* (KI67) **Vzorky A** bola v 98. percentile pri porovnaní s výsledkami našej retrospektívnej kohorty 1080 nádorov prsníka, čo naznačuje veľmi vysokú proliferáciu.

## MOLEKULÁRNY SUBTYP

Vlastný subtyp	TNBC subtyp
Basal-like	Mezenchymálny (M)

## INTERPRETÁCIA

- Biológia basal-like typu nádoru je v súlade s imunohistochemickým a klinickým označením TNBC.
- Mezenchymálny (M) subtyp je charakterizovaný zvýšenou expresiou génov zapojených do epithelovo-mezenchymálnych prechodových dráh, bunkovej pohyblivosti a dráh diferenciácie/rastu. Subtyp M má vysokú expresiu markerov proliferácie<sup>1-3</sup>.
- M subtyp môže dobre reagovať na liečbu cielenú na PI3K/mTOR dráhy.

Na základe **SEKVENAČNÉHO TESTU** sme na klasifikáciu vnútorného molekulárneho subtypu použili konsenzuálny prístup využívajúci našu vlastnú viac ako 200-génovú signatúru na molekulárnu subtypizáciu, výskumom podložený test PAM50 a metódou AIIMS<sup>1</sup>.

## GÉNOVÁ SIGNATÚRA

- Na základe pridelených subtypov TNBC sme hodnotili niekoľko jednotlivých génov a génových signatúr, ktoré preukázali prediktívny potenciál pre terapiu v skorých a pokročilých/metastatických štadiáhach TNBC.

Typ liečby / Dráha	Génová signatúra	Popis	Vzorka A percentil	
Proliferácia	AURKA	Gén AURKA kóduje proteín Aurora Kinázu A, ktorý sa podieľa na proliferácii buniek a je nezávislým prognostickým markerom pri rakovine prsníka.	Vysoká (87%)	
	Module11_proliferation	Proliferačný index použitý v štúdiu I-SPY2 všeobecne predpovedá patologickú kompletnej odpoveď u pacientov s pozitívou hormonálnych receptorov <sup>4</sup> .	Vysoká (91%)	
	Proliferation_MDX	Vlastná 7-génová signatúra MDX používaná na hodnotenie bunkovej proliferácie.	Vysoká (96%)	

## GÉNOVÁ SIGNATÚRA

Typ liečby / Dráha	Génová signatúra	Popis	Vzorka A percentil	
Chemoterapia	TOP1	Gén kódujúci DNA topoizomerázu I, enzym kritický pre transkripciu DNA, je cieľom protinádorových liekov.	Vysoká (99%)	
	TOP2A	Gén kódujúci DNA topoizomerázu IIa, enzym kritický pre transkripciu DNA, je cieľom protinádorových liekov.	Vysoká (93%)	
	RAD51	Proteín DNA opravy RAD51 homológ 1 (RAD51) sa podieľa na oprave poškodené DNA a je asociovaný s rezistenciou voči chemoterapii.	Vysoká (84%)	
	ERCC1	Proteín excíznej DNA opravy ERCC-1 (ERCC1) sa podieľa na oprave poškodenia DNA a je asociovaný s rezistenciou voči chemoterapii.	Vysoká (98%)	
	TYMS	Gén TYMS kóduje enzym tymidilát syntetázu, ktorý sa podieľa na biosyntéze DNA a je cieľom antimetabolitovej chemoterapie <b>5-fluorouracil</b> <sup>5</sup> .	Vysoká (98%)	
	SLC29A1	Gén SLC29A1 kóduje proteín ENT1 (equilibrative nucleoside transporter 1), nukleozidový transportér, ktorý sa podieľa na transporte liečiv <b>gemcitabine</b> a <b>capecitabine</b> <sup>6</sup> .	Vysoká (77%)	
	DHFR	Dihydrofoláreduktaza je enzym kódovaný génom DHFR a podieľa sa na metabolizme folátov a raste buniek. Je cieľom antimetabolitovej chemoterapie <b>methotrexate</b> <sup>7</sup> .	Vysoká (80%)	
	SLC19A1	Gén SLC19A1 kóduje proteín RFC1 (reduced folate carrier 1), ktorý prenáša <b>methotrexate</b> do bunky. <sup>7</sup>	Vysoká (94%)	
	CDK12	Proteínový produkt génu CDK12 (Cyclin Dependent Kinase 12) reguluje transkripciu, dráhy opravy DNA a bunkový cyklus <sup>8</sup> .	Vysoká (69%)	
	MAPs_Mitotic_kinases_neoadj_chemo118	118-génová signatúra predpovedajúca odpoveď na neoadjuvantnú chemoterapiu pomocou liečiva <b>taxane</b> <sup>9</sup> .	Vysoká (92%)	
	MAPs_Mitotic_kinases_neoadj_chemo17	17-génová signatúra predpovedajúca odpoveď na neoadjuvantnú chemoterapiu pomocou liečiva <b>taxane</b> <sup>9</sup> .	Vysoká (95%)	
	Early_Relapse_ER.Neg	Génová signatúra chemorezistencia predpovedajúca skorý relaps u pacientov s negativitou ER (ER-) po chemoterapii liečivami <b>taxane-anthracycline</b> <sup>10</sup> .	Vysoká (96%)	
	Residual_disease_ER.Neg	Génová signatúra chemorezistence predpovedajúca reziduálne ochorenie u pacientov s negativitou ER (ER-) po chemoterapii liečivami <b>taxane-anthracycline</b> <sup>10</sup> .	Vysoká (84%)	
	Pathologic_response_ER.Neg	Génová signatúra chemosenzitivity predpovedajúca patologickú úplnú odpoveď u pacientov s negativitou ER (ER-) po chemoterapii liečivami <b>taxane-anthracycline</b> <sup>10</sup> .	Vysoká (88%)	
Imunitný systém	PDCD1	PDCD1 kóduje marker imunitného kontrolného bodu PD-1. PD-1 je cieľom liečiva <b>pembrolizumab (Keytruda)</b> , imunoterapie schválenej na liečbu prvej línie metastatického TNBC.	Nízka (4%)	
	CD274	Gén CD274 kóduje marker imunitného kontrolného bodu PD-L1. PD-L1 je cieľom liečiva <b>atezolizumab (Tecentriq)</b> , imunoterapie schválenej na liečbu na liečbu prvej línie metastatického TNBC.	Nízka (30%)	
	CTLA4	Antigén 4 asociovaný s cytotoxickými T-lymfocytmi (CTLA4) je marker imunitného kontrolného bodu a cieľ niekoľkých imunoterapeutických liekov, ako napríklad <b>durvalumab (Imfinzi)</b> .	Stredná (53%)	

## GÉNOVÁ SIGNATÚRA

Typ liečby / Dráha	Génová signatúra	Popis	Vzorka A percentil	
Imunitný systém	Module5_TcellBcell	Imunitné signatúry predpovedajúce odpoveď na <b>pembrolizumab</b> pacientov s TNBC zaradených do štúdie I-SPY2 <sup>4</sup> .	Nízka (19%)	
	Chemokine12		Nízka (12%)	
	STAT1		Nízka (27%)	
	Dendritic_cells		Nízka (19%)	
DNA poškodenie a oprava	VCpred_TN	Signatúra reparácie poškodenia DNA / imunity predpovedajúca odpoveď na <b>veliparib</b> (inhibítorm PARP) a <b>carboplatín</b> (štúdia I-SPY2) <sup>4</sup> .	Nízka (19%)	
Angiogenéza / hypoxia	VEGFA	Gén kódujúci vaskulárny endotelový rastový faktor, proteín, ktorý sa podieľa na angiogenéze, vazodilatácii a raste endotelových buniek. VEGF je cieľom lieku <b>bevacizumab (Avastin)</b> .	Vysoká (77%)	
	Hypoxia / Angiogenesis / Inflammatory_MDX	Vlastná 7-génová signatúra používaná na hodnotenie hypoxie, angiogenézy a zápalu. Signatúra zahŕňa gény, o ktorých je známe, že predpovedajú odpoveď na <b>bevacizumab (Avastin)</b> v neoadjuvantnej štúdii GeparQuinto <sup>11</sup> .	Vysoká (82%)	
Her2	Her2 amplicon_MDX	Vlastná 43-génová signatúra MDX, ktorá sa používa na hodnotenie stavu Her2.	Vysoká (95%)	
	Module7_ERBB2	Signatúra Her2 signalizácie predpovedajúca odpoveď na viacnásobnú anti-Her2 liečbu v štúdii I-SPY2 <sup>4</sup> .	Vysoká (75%)	
Ciele konjugátov protilátky a liečiva (ADC)	ERBB2	Gén ERBB2 kóduje proteínový receptor Her2, ktorý je cieľom klasickej anti-Her2 liečby. Nízke a ultranízke hladiny Her2 môžu byť vhodné na liečbu konjugátom protilátky a liečiva (antibody-drug conjugate) trastuzumab deruxtecan (Enhertu) <sup>12</sup> .	Stredná (42%)	
	TACSTD2	Gén TACSTD2 kóduje Tumor-associated calcium signal transducer 2, nazývaný aj Trop-2, ktorý je cieľom liečiva sacituzumab govitecan (Trodelvy), konjugátu protilátky a liečiva (antibody-drug conjugate) schváleného na liečbu metastatického TNBC <sup>13</sup> .	Stredná (49%)	
	NECTIN4	Gén NECTIN4 kóduje Nectin Cell Adhesion Molecule 4, bunkovú adhéznu molekulu, ktorá je cieľom konjugátov protilátkov s liečivami (antibody-drug conjugates) v klinických štúdiach rakoviny prsníka.	Stredná (58%)	
	ERBB3	ERBB3 kóduje proteín rodiny receptorov epidermálneho rastového faktora (EGFR) receptorových tyrozínskych kináz. Skúma sa v klinických skúškach pre konjugát protilátky a liečiva (antibody-drug conjugate) <b>patritumab deruxtecan</b> .	Vysoká (95%)	
	FOLR1	FOLR1 kóduje folátový receptor alfa, ktorý je konjugátom protilátky a liečiva (antibody-drug conjugate) skúmaným na liečbu metastatického TNBC v niekoľkých klinických štúdiách fázy 1 a 2.	Vysoká (69%)	

## INTERPRETÁCIA A ODPORÚČANIE

- Na základe našej retrospektívnej kohorty 1 080 nádorov prsníka je expresia ERBB2 v úrovni nízkej hodnoty Her2 (Her2-low), čo potvrdili aj vysoké skóre dvoch signatúr amplifikónov Her2. Ak je pacientka vhodná, odporúča sa preskúmať možnosti liečby pomocou **trastuzumab deruxtecan (Enhertu)**, ktorý v štúdii DESTINYBreast04 preukázal účinnosť u pacientiek s nízkou expresiou Her2 (Her2-low). Expressia TOP1, cieľa liečiva deruxtecan, je tiež vysoká (99. percentil), čo ďalej podporuje trastuzumab deruxtecan ako predpokladanú prospešnú liečbu.
- Klasifikácia nádoru ako subtyp M a vysoká expresia markerov angiogenézy naznačujú, že **bevacizumab (Avastin)** môže byť vhodnou liečbou v metastatickom štádiu.

## INTERPRETÁCIA A ODPORÚČANIE

- Vysoké skóre expresie niektorých génov (napr. TOP2A) a génových signatúr (napr. MAPs\_Mitotic\_kinases\_neoadj\_chemo17, Pathologic\_response\_ER.Neg atď.) naznačuje, že nádor môže byť citlivý na štandardnú chemoterapiu **anthracycline/taxane**.
- Nízka/stredná expresia imunitných génov a signatúr naznačuje, že tento pacient nebude mať prospech z inhibítarov kontrolných bodov imunitného systému.

## REFERENCIE

- 1.** Lehmann, B. D. et al. Identification of human triple-negative breast cancer subtypes and preclinical models for selection of targeted therapies. *J Clin Invest* 121, 2750–2767 (2011). **2.** Lehmann, B. D. et al. Refinement of Triple-Negative Breast Cancer Molecular Subtypes: Implications for Neoadjuvant Chemotherapy Selection. *PLoS One* 11, e0157368 (2016). **3.** Bareche, Y. et al. Unravelling triple-negative breast cancer molecular heterogeneity using an integrative multiomic analysis. *Ann Oncol* 29, 895–902 (2018). **4.** Wolf, D. M. et al. Redefining breast cancer subtypes to guide treatment prioritization and maximize response: Predictive biomarkers across 10 cancer therapies. *Cancer Cell* 40, 609–623.e6 (2022). **5.** Foekens, J.A. et al. Thymidine Kinase and Thymidylate Synthase in Advanced Breast Cancer: Response to Tamoxifen and Chemotherapy. *Cancer Res.* 61, 1421–1425 (2001). **6.** Mackey, J.R. et al. Immunohistochemical variation of human equilibrative nucleoside transporter 1 protein in primary breast cancers. *Clin Cancer Res.* 8(1), 110–116 (2002). **7.** Yang, V. et al. Breast cancer: insights in disease and influence of drug methotrexate. *RSC Med Chem.* 11(6), 646–664 (2020). **8.** Filippone, M.G. et al. CDK12 promotes tumorigenesis but induces vulnerability to therapies inhibiting folate one-carbon metabolism in breast cancer. *Nat Commun.* 13(1), 2642 (2022). **9.** Rodrigues-Ferreira, S. et al. Improving breast cancer sensitivity to paclitaxel by increasing aneuploidy. *Proc Natl Acad Sci USA* 116(47), 23691–23697 (2019). **10.** Hatzis, C. et al. A genomic predictor of response and survival following taxane-anthracycline chemotherapy for invasive breast cancer. *JAMA* 305(18), 1873–81 (2011). **11.** Karn, T. et al. A Small Hypoxia Signature Predicted pCR Response to Bevacizumab in the Neoadjuvant GeparQuinto Breast Cancer Trial. *Clinical Cancer Research* 26, 1896–1904 (2020). **12.** Modi, S. et al. Trastuzumab Deruxtecan in Previously Treated HER2-Low Advanced Breast Cancer. *N Engl J Med* 387, 9–20 (2022). **13.** Michaleas, S. et al. The European Medicines Agency review of sacituzumab govitecan for the treatment of triple-negative breast cancer. *ESMO Open* 7, (2022).