

Multiplex8+ VÝSLEDKY



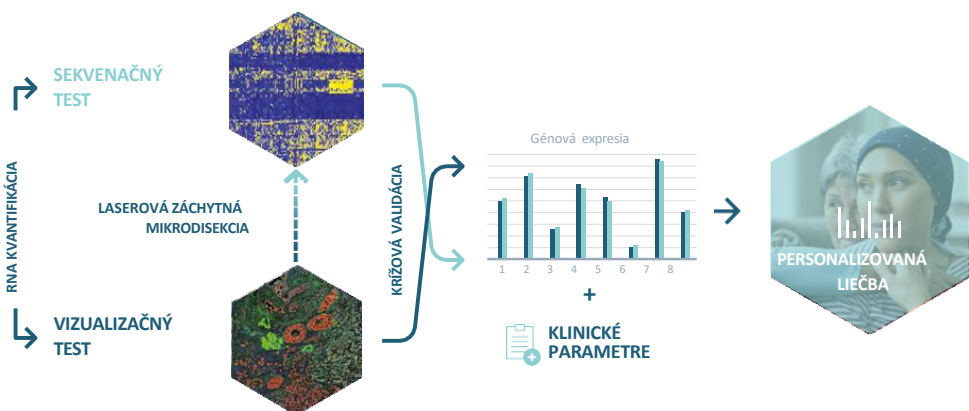
PACIENT	VZORKA	OŠETRUJÚCI LEKÁR
Meno:	ID vzorky: MDX-PT-21	Meno:
ID:	Dátum odberu:	Adresa:
Dátum správy:	Typ:	Kontakt:

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.

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



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.

ZHRNUTIE VÝSLEDKOV

STAV RECEPTOROV

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

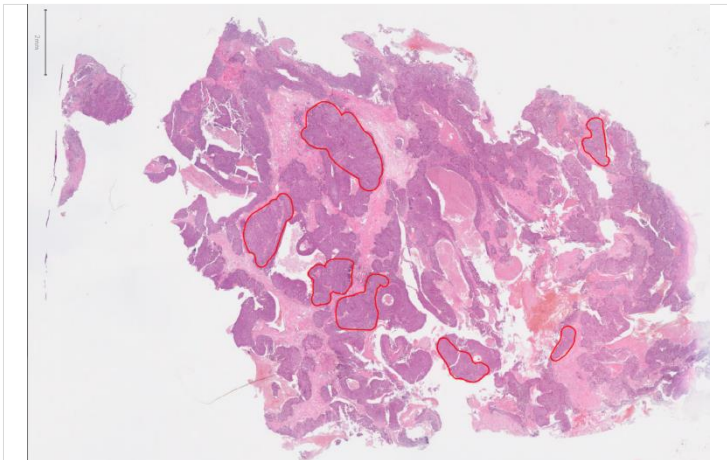
MOLEKULÁRNY SUBTYP

Vlastný subtyp	TNBC subtyp
Basal-like	Mezenchymálny (M)

RELEVANTNÁ LIEČBA

TERAPIA	KLÚČOVÉ ZISTENIA	KLINICKÝ BENEFIT
Sacituzumab govitekan (Trodelvy)	Génová expresia	Predpokladaný benefit
Bevacizumab (Avastin)	Molekulárny subtyp, génová expresia, génové expresné signatúry	Predpokladaný benefit
Gemcitabín a kapecitabín	Génová expresia	Predpokladaný benefit

LASEROVÁ ZÁCHYTNÁ MIKRODISEKCIÁ



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

STAV RECEPTOROV

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

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

INTERPRETÁCIA

- Výsledky z RNA-FISH aj RNA-SEQ sú v súlade s imunohistochemickými nálezmi.
- Podľa **SEKVENAČNÉHO TESTU** bola expresia ERBB2 (HER2) nízka (HER2-low), v dôsledku čoho môže mať tento pacient prospech z liečby liečivom **trastuzumab deruxtekan** (**Enhertu**).

MOLEKULÁRNY SUBTYP

Vlastný subtyp	TNBC subtyp ²⁻⁴
Basal-like	Mezenchymálny (M)

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 AIMS¹. Prípadný TNBC subtyp, bol klasifikovaný podľa Lehmanna²⁻⁴.

INTERPRETÁCIA

- Biológia basal-like typu nádoru je v súlade s imunohistochemickým a klinickým označením.
- Mezenchymálny subtyp TNBC je charakterizovaný zvýšenou expresiou génov zapojených do epithelovo-mezenchymálnych prechodových dráh a dráh rastových faktorov, bunkovou proliferáciou, imunosupresívnym mikroprostredím nádoru, asociáciou s metaplastickým histologickým subtypom, slabou odpovedou na chemoterapiu a zníženým prežívaním²⁻⁴.
- M môže dobre reagovať na liečbu cielenú na dráhy PI3K/mTOR.

GÉNOVÁ SIGNATÚRA

- Na základe prideleného molekulárneho subtypu a prípadného TNBC subtypu sme hodnotili niekoľko jednotlivých génov a génových signatúr, ktoré preukázali prognostický a prediktívny potenciál pre terapiu v skorých a pokročilých/metastatických štadiánoch.

Typ liečby / Dráha	Génová signatúra	Popis	Vzorka A percentil	
Prognóza	Consensus prognostic signature	Prognostická signatúra je odvozená z konsenzu troch prognostických signatúr založených na výskume: 21-génovej signatúry Oncotype DX ⁵ , 70-génovej signatúry GENE70 ⁶ a 50-génovej signatúry rizika relapsu založenej len na subtype (ROR-S) ⁷ . Prognostické signatúry sú určené pre pacientky s včasným štadiom karcinomu prsníka s ER+/Her2- IHC, negatívnymi lymfatickými uzlinami alebo 1 - 3 pozitívnymi lymfatickými uzlinami. Skóre sa uvádzajú ako vysoké, stredné alebo nízke. Pacientky s vysokým skóre signatúry majú vyššie riziko relapsu a môžu mať prospech z adjuvantnej chemoterapie, zatiaľ čo pacientky s nízkym skóre majú nižšie riziko relapsu a nemusia mať prospech z adjuvantnej chemoterapie.	N/A	

GÉNOVÁ SIGNATÚRA

Typ liečby / Dráha	Génová signatúra	Popis	Vzorka A percentil	
Luminálne signatóry	ESR1	Gény ESR1 a PGR kódujú estrogénové (ER) a progesterónové (PR) receptory, ktoré sa podieľajú na raste, metabolizme a reprodukčných funkciách. Vysoký ER/PR je prediktívny pre endokrinnú liečbu a nízky alebo negatívny ER/PR sa spája so zlou prognózou ⁸ .	1% (Nízka)	
	PGR		1% (Nízka)	
	ESR1_PGR average	Priemerná expresia génov ESR1 a PGR. Vyšie hladiny hormonálnych receptorov sú prediktívnymi markermi pre endokrinnú liečbu.	0% (Nízka)	
	E2F4_score	Táto génová signatúra hodnotí aktivity transkripcného faktora E2F4 a jeho cieľov. Vysoká hodnota E2F4 signatóry sa spája s endokrinnou rezistenciou na inhibítory aromatázy a môže predpovedať citlivosť na inhibítory CDK4/6 ⁹ .	87% (Vysoká)	
Her2	ERBB2	Gén ERBB2 kóduje Her2, receptorovú tyrozínskú kinasu, ktorá sa podieľa na raste/proliferácii buniek a je prognostickým markerom a prediktívnym ukazovateľom odpovede na terapiu cielenú na Her2 ⁸ .	34% (Stredná)	
	MUC4	Mucín 4 (MUC4) je glykoproteín, ktorý sa podieľa na rezistencii voči trastuzumabu prostredníctvom interakcií s receptorom Her2. Vysoká expresia MUC4 sa spája so zníženou citlivosťou na trastuzumab ¹⁰ .	1% (Nízka)	
	NRG1	NRG1 kóduje neuregulin 1, ligand receptora Her3. V štúdii NeoSphere fázy II bola vysoká expresia génu NRG1 spojená so zníženou odpovedou na neoadjuvantný trastuzumab, ale nie s kombináciou trastuzumab-pertuzumab ¹¹ .	72% (Vysoká)	
	pSTAT3-GS	Signatúra, ktorá predpovedá fosforylaciu STAT3 a o ktorej sa zistilo, že predpovedá rezistenciu voči trastuzumabu v štúdii FinHer ¹² .	84% (Vysoká)	
	Her2 amplicon_MDX	Vlastná 43-génová signatúra MDX, ktorá sa používa na hodnotenie stavu Her2.	95% (Vysoká)	
	Module7_ERBB2	Signatúra Her2 signalizácie predpovedajúca odpoveď na viacnásobnú anti-Her2 liečbu v štúdii I-SPY2 ¹³ .	69% (Vysoká)	
Proliferácia	AURKA	Gén AURKA kóduje proteín Aurora Kinázu A, ktorý sa podieľa na proliferácii buniek a je nezávislým prognostickým markerom pri rakovine prsníka.	71% (Vysoká)	
	MKI67	MKI67 kóduje marker proliferácie, Ki67 proteín, ktorý je markerom zlej prognózy v ER+/Her2- nádoroch, ale nie v Her2+ alebo TNBC nádoroch. Zvýšená hladina Ki67 predpovedá aj citlivosť na neoadjuvantnú endokrinnú terapiu a chemoterapiu ⁸ .	97% (Vysoká)	
	Module11_proliferation	Proliferačný index použitý v štúdii I-SPY2 všeobecne predpovedá patologickú kompletívnu odpoveď u pacientov s pozitívou hormonálnych receptorov ⁴ .	93% (Vysoká)	
	Proliferation_MDX	Vlastná 7-génová signatúra MDX používaná na hodnotenie bunkovej proliferácie.	96% (Vysoká)	
Inhibítory CDK4/6	CDK4	Cyklin-dependentné kinázy 4 a 6 (CDK4 a CDK6) sú dôležité proteíny, ktoré regulujú priebeh bunkového cyklu z fázy G1 do fázy S. Sú hlavnými cievními inhibítormi CDK4/6, ako sú palbociklib (Ibrance), ribociklib (Kisqali) a abemaciclib (Verzenio); nie je však jasné, či úroveň ich expresie predpovedá citlivosť na inhibítory CDK4/6.	96% (Vysoká)	
	CDK6		60% (Stredná)	
	CCNE1		98% (Vysoká)	
	CCND3	Zvýšená expresia regulátorov G1/S fáz bunkového cyklu, CCNE1, CCND3, a CDKN2D, bola spojená s rezistenciou na palbociklib (Ibrance) v jednoramennej neoadjuvantnej štúdii fázy II (NeoPalAna) ¹⁴ .	85% (Vysoká)	
	CDKN2D		55% (Stredná)	

GÉNOVÁ SIGNATÚRA

Typ liečby / Dráha	Génová signatúra	Popis	Vzorka A percentil	
Chemoterapia	TOP1	Gén kódujúci DNA topoizomerázu I, enzým kritický pre transkripciu DNA, je cieľom protinádorových liekov.	100% (Vysoká)	
	TOP2A	Gén kódujúci DNA topoizomerázu IIa, enzým kritický pre transkripciu DNA, je cieľom protinádorových liekov.	77% (Vysoká)	
	RAD51	Proteín DNA opravy RAD51 homológ 1 (RAD51) sa podieľa na oprave poškodenia DNA a je asociovaný s rezistenciou voči chemoterapii.	64% (Stredná)	
	ERCC1	Proteín excíznej DNA opravy ERCC-1 (ERCC1) sa podieľa na oprave poškodenia DNA a je asociovaný s rezistenciou voči chemoterapii.	74% (Vysoká)	
	TYMS	Gén TYMS kóduje enzym tymidilát syntetázu, ktorý sa podieľa na biosyntéze DNA a je cieľom antimetabolitovej chemoterapie 5-fluorouracil ¹⁵ .	96% (Vysoká)	
	SLC29A1	Gén SLC29A1 kóduje proteín ENT1 (equilibrative nucleoside transporter 1), nukleozidový transportér, ktorý sa podieľa na transporte gemcitabínu a kapecitabínu ¹⁶ .	92% (Vysoká)	
	DHFR	Dihydrofolátreduktaza je enzym kódovaný génom DHFR a podieľa sa na metabolizme folátov a raste buniek. Je cieľom antimetabolitovej chemoterapie metotrexát ¹⁷ .	85% (Vysoká)	
	SLC19A1	Gén SLC19A1 kóduje proteín RFC1 (reduced folate carrier 1), ktorý prenáša metotrexát do bunk ¹⁷ .	48% (Stredná)	
	CDK12	Proteínový produkt génu CDK12 (Cyclin Dependent Kinase 12) reguluje transkripciu, dráhy opravy DNA a bunkový cyklus ¹⁸ .	64% (Stredná)	
	MAPs_Mitotic_kinases_neoadj_chemo18	118-génová signatúra predpovedajúca odpoveď na neoadjuvantnú chemoterapiu pomocou liečiva taxán ¹⁹ .	76% (Vysoká)	
	MAPs_Mitotic_kinases_neoadj_chemo17	17-génová signatúra predpovedajúca odpoveď na neoadjuvantnú chemoterapiu pomocou liečiva taxán ¹⁹ .	84% (Vysoká)	
	Early_Relapse_ER.Neg	Génová signatúra chemorezistencia predpovedajúca skorý relaps u pacientov s negatívou ER (ER-) po chemoterapii liečivami taxán-antracyklin ²⁰ .	62% (Stredná)	
	Residual_disease_ER.Neg	Génová signatúra chemorezistence predpovedajúca reziduálne ochorenie u pacientov s negatívou ER (ER-) po chemoterapii liečivami taxán-antracyklin ²⁰ .	91% (Vysoká)	
	Pathologic_response_ER.Neg	Génová signatúra chemosenzitivity predpovedajúca patologickú úplnú odpoveď u pacientov s negatívou ER (ER-) po chemoterapii liečivami taxán-antracyklin ²⁰ .	75% (Vysoká)	
	Early_Relapse_ER.Pos	Génová signatúra chemorezistence predpovedajúca skorý relaps u pacientov s pozitívou ER (ER+) po chemoterapii liečivami taxán-antracyklin ²⁰ .	75% (Vysoká)	
	Residual_disease_ER.Pos	Génová signatúra chemorezistence predpovedajúca reziduálne ochorenie u pacientov s pozitívou ER (ER+) po chemoterapii liečivami taxán-antracyklin ²⁰ .	91% (Vysoká)	
	Pathologic_response_ER.Pos	Génová signatúra chemosenzitivity predpovedajúca patologickú úplnú odpoveď u pacientov s pozitívou ER (ER+) po chemoterapii liečivami taxán-antracyklin ²⁰ .	98% (Vysoká)	

GÉNOVÁ SIGNATÚRA

Typ liečby / Dráha	Génová signatúra	Popis	Vzorka A percentil	
Imunitný systém	PDCD1	PDCD1 kóduje marker imunitného kontrolného bodu PD-1. PD-1 je cieľom liečiva pembrolizumab (Keytruda), imunoterapie schválenej na liečbu prvej línie metastatického TNBC.	34% (Stredná)	
	CD274	Gén CD274 kóduje marker imunitného kontrolného bodu PD-L1. PD-L1 je cieľom liečiva atezolizumab (Tecentriq), imunoterapie schválenej na liečbu prvej línie metastatického TNBC.	6% (Nízka)	
	CTLA4	Antigén 4 asociovaný s cytotoxickými T-lymfocytmi (CTLA4) je marker imunitného kontrolného bodu a cieľ niekoľkých imunoterapeutických liekov, ako napríklad durvalumab (Imfinzi).	23% (Nízka)	
	Module5_TcellBcell	Imunitné signatúry predpovedajúce odpoveď na pembrolizumab pacientov s TNBC zaradených do štúdie I-SPY2 ¹⁴ . Všetky signatúry, s výnimkou mastocytovej (Mast_cells), boli spojené so zvýšenou pravdepodobnosťou dosiahnutia patologickej kompletnej odpovede.	45% (Stredná)	
	Chemokine12		58% (Stredná)	
	STAT1		45% (Stredná)	
	Dendritic_cells		67% (Vysoká)	
	Mast_cells		18% (Nízka)	
DNA poškodenie a oprava	VCpred_TN	Signatúra reparácie poškodenia DNA / imunity predpovedajúca odpoveď na veliparib (inhibítorm PARP) a karboplatinu (štúdia I-SPY2) ¹⁴ .	86% (Vysoká)	
Angiogenéza / hypoxia	VEGFA	Gén kódujúci vaskulárny endotelový rastový faktor, proteín, ktorý sa podieľa na angiogenéze, vazodilatácii a raste endotelových buniek. VEGF je cieľom lieku bevacizumab (Avastin).	100% (Vysoká)	
	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 bevacizumab (Avastin) v neoadjuvantnej štúdii GeparQuinto ²¹ .	100% (Vysoká)	
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 deruxtekan (Enhertu) ²² .	34% (Stredná)	
	TACSTD2	Gén TACSTD2 kóduje Tumor-associated calcium signal transducer 2, nazývaný aj Trop-2, ktorý je cieľom liečiva sacituzumab govitekan (Trodelvy), konjugátu protilátky a liečiva (antibody-drug conjugate) schváleného na liečbu metastatického TNBC ²³ .	100% (Vysoká)	
	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.	76% (Vysoká)	
	ERBB3	ERBB3 kóduje proteín rodiny receptorov epidermálneho rastového faktora (EGFR) receptorových tyrozínníkáz. Skúma sa v klinických skúškach pre konjugát protilátky a liečiva (antibody-drug conjugate) patritumab deruxtekan.	80% (Vysoká)	
	FOLR1	FOLR1 kóduje folátový receptor alfa, ktorý je cieľom konjugátu protilátky a liečiva (antibody-drug conjugate) skúmaný na liečbu metastatického TNBC v niekoľkých klinických štúdiach fázy 1 a 2.	100% (Vysoká)	
	F3	F3 kóduje tkaninový faktor, koagulačný faktor III, ktorý je cieľom niekoľkých konjugátov protilátkov a liečiv (antibody-drug conjugates) vo fáze 1 klinických skúšok.	77% (Vysoká)	
	SLC39A6	Gény SLC39A6 kódajú transportér zinku LIV-1, ktorý je vysoko exprimovaný v luminálnych karcinómoch prsníka a skúma sa v niekoľkých klinických štúdiach fázy 1 a 2.	99% (Vysoká)	
	TPBG	Trofoblastový glikoproteín (TPBG) je nadmerne exprimovaný v mnohých prípadoch rakoviny prsníka a je cieľom najmenej dvoch konjugátov protilátky a liečiva, ktoré sú vo fáze 1 klinických skúšok.	74% (Vysoká)	

INTERPRETÁCIA A ODPORÚČANIE

- Vzorka mala najvyššiu expresiu TACSTD2 spomedzi všetkých 182 TNBC nádorov (100. percentil). TACSTD2 je cieľom liečiva sacituzumab govitekan, ADC, ktorý je schválený na liečbu metastatického TNBC. Cytotoxická zložka tohto ADC, SN-38, je cielená na TOP1. Veľmi vysoké hladiny protilátok aj cieľov cytotoxických zložiek naznačujú, že sacituzumab govitekan môže byť účinný v pokročilom/metastatickom štádiu.
- Klasifikácia nádora do podtypu M a extrémne vysoká expresia markerov angiogenézy naznačujú, že bevacizumab (Avastin) môže byť vhodnou liečbou v metastatickom štádiu.
- Úrovne expresie nukleozidových transportérov, ako je SLC29A1, sú spojené s citlivosťou na gemcitabín a kapecitabín, pričom vysoké hladiny predpovedajú citlivosť.
- 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 amplikónov Her2. Ak je pacientka vhodná, odporúča sa preskúmať možnosti liečby pomocou trastuzumab deruxtekan (Enhertu), ktorý v štúdii DESTINYBreast04 preukázal účinnosť u pacientok s nízkou expresiou Her2 (Her2-low). Expressia TOP1, cieľa liečiva deruxtekan, je tiež najvyššia spomedzi všetkých 182 TNBC nádorov (100. percentil), čo ďalej podporuje trastuzumab deruxtekan ako predpokladanú prospešnú liečbu. Extrémne vysoká expresia FOLR1 (100. percentil) môže predpovedať citlivosť na viacero ADC liečiv (napr. Farletuzumab eceribulin (MORAb-202)), ktoré sú vo fáze 1/2 klinických štúdií pre solídne nádory, vrátane TNBC. Vzorka vykazuje veľmi vysokú expresiu aj ďalšieho cieľa konjugátov protilátok a liečiv, SLC39A6 (99. percentil).
- Veľmi vysoká hladina TYMS (96. percentil) môže predpovedať odpoveď na 5-fluorouracil.

REFERENCIE

1. Gendoo, D.M.A. et al. Bioinformatics 32(7): 1097–1099 (2016).
2. Lehmann, B. D. et al. J Clin Invest 121: 2750–2767 (2011).
3. Lehmann, B. D. et al. PLoS One 11: e0157368 (2016).
4. Bareche, Y. et al. Ann Oncol 29: 895–902 (2018).
5. Paik, S. et al. N Engl J Med 351(27): 2817–2826 (2004).
6. van't Veer, L.J. et al. Nature 415(6871): 530–536 (2002).
7. Parker, J.S. et al. J Clin Oncol 27(8): 1160–1167 (2009).
8. Cardoso, F. et al. Ann Oncol 30(8): 1194–1220 (2019).
9. Guerrero-Zotano, A.L. et al. Clin Cancer Res 24(11): 2517–2529 (2018).
10. Mercogliano, M.F. et al. Clin Cancer Res 23(3): 636–648 (2017).
11. Guardia, C. et al., Clin Cancer Res 27(18): 5096–5108 (2021).
12. Sonnenblick, A. et al. BMC Med 13:177 (2015).
13. Wolf, D. M. et al. Cancer Cell 40: 609–623.e6 (2022).
14. Ma, C.X. et al. Clin Cancer Res 23(15): 4055–4065 (2017).
15. Foekens, J.A. et al. Cancer Res. 61: 1421–1425 (2001).
16. Mackey, J.R. et al. Clin Cancer Res. 8(1): 110–116 (2002).
17. Yang, V. et al. RSC Med Chem. 11(6): 646–664 (2020).
18. Filippone, M.G. et al. Nat Commun. 13(1): 2642 (2022).
19. Rodrigues-Ferreira, S. et al. Proc Natl Acad Sci USA 116(47): 23691–23697 (2019).
20. Hatzis, C. et al. JAMA 305(18): 1873–81 (2011).
21. Karn, T. et al. Clin Cancer Res 26: 1896–1904 (2020).
22. Modi, S. et al. N Engl J Med 387: 9–20 (2022).
23. Michaleas, S. et al. ESMO Open 7 (2022).