

Gebrauchsanleitung – MammaPrint FFPE-Microarray

Einleitung

Der MammaPrint-Test ist ein Genexpressionsprofil zur Prognostizierung des klinischen Ergebnisses bei Brustkrebspatientinnen. Der Entwicklung des Tests lag die Erkenntnis zugrunde, dass der natürliche Verlauf eines Tumors von seinen Gensignalwegen bestimmt wird. So können Genexpressionsprofile zusätzlich zur klinischen Standardpathologie eine genauere Prognose liefern und das Ansprechen auf eine Behandlung genauer vorhersagen.

Mithilfe eines ergebnisoffenen Ansatzes wurde die MammaPrint-Gensignatur definiert. Dies erfolgte durch die genomweite Analyse von 25.000 Genen von Tumorproben bei unbehandeltem Primärbrusttumor und den Vergleich der Genaktivitätsprofile von Patientinnen, die innerhalb von fünf Jahren Fernmetastasen entwickelten, mit Profilen von Patientinnen, die im gleichen Zeitraum keine Fernmetastasierung aufwiesen. Daraus ging ein Genprofil mit 70 Genen hervor, das zwischen Patientinnen differenzieren kann, die in Bezug auf die Entwicklung von Metastasen ein hohes Risiko haben, und solchen, deren Langzeitrisiko der Fernmetastasierung so niedrig ist, dass sie von systemischer Therapie wenig bis gar keine absoluten klinischen Vorteile haben. (1,2)

Rezidivrisiko – Der MammaPrint-Test analysiert die Expression von 70 spezifischen Genen von Gewebeproben durch eine aus Brusttumorproben isolierte RNA-Analyse auf spezifischen Microarray-Glasträgern. Das Expressionsprofil findet danach Einsatz in einem proprietären Algorithmus zur kategorischen Klassifizierung, ob für eine Brustkrebspatientin ein hohes oder ein geringes Rezidivrisiko besteht.

Verwendungszweck

MammaPrint® FFPE ist ein qualitativer, nicht automatisierter und im Diagnoselabor von Agendia durchgeführter In-vitro-Diagnosetest. Dabei wird ein Genexpressionsprofil verwendet, das aus Formalin-fixierten, Paraffineingebetteten Brustkrebsgewebeproben (FFPE) gewonnen wird und zur Bewertung des Risikos einer Patientin auf Bildung von Fernmetastasen innerhalb von fünf Jahren dient.

Der Test wird bei Brustkrebspatientinnen im Stadium I oder II, die lymphknotennegativ oder lymphknotenpositiv mit bis zu 3 positiven Knoten sind, mit einer Tumorgröße von 5,0 cm oder weniger, und bei Patientinnen im Stadium III durchgeführt. Die FFPE-Ergebnisse des MammaPrint®-Tests sind von Ärzten ausschließlich als prognostischer Marker in Kombination mit anderen klinisch-pathologischen Faktoren zu verwenden.

Zielgruppe

MammaPrint FFPE-Microarray kann von Ärzten angefordert werden, die Brustkrebspatientinnen behandeln. Durch die Bestellung des MammaPrint FFPE-Microarray-Tests fordert der Arzt bei Agendia die Durchführung eines Tests anhand der bereitgestellten Probe im Diagnoselabor von Agendia an.

Testprinzip

Die Analyse beruht auf mehreren, nicht automatisierten Prozessen: Isolierung der RNA aus FFPE-Brustkrebsgewebeschnitten; Herstellung von cDNA durch Reverse Transcription der RNA; Amplifikation und Markierung der cDNA; Hybridisierung der amplifizierten und markierten cDNA auf dem diagnostischen



Microarray; Waschen und Scannen der diagnostischen Microarrays sowie Datenerhebung (Merkmalextraktion); Berechnung und Ermittlung des Rezidivrisikos (MammaPrint).

Die MammaPrint-Analyse ist dafür konzipiert, die Aktivität spezifischer Gene in einer Gewebeprobe zu ermitteln. Das Ergebnis ist ein Expressionsprofil, ein sogenannter "Fingerprint" der Probe. Anhand dieses Expressionsprofils wird der MammaPrint-Index berechnet und das molekulare Prognoseprofil der Probe ermittelt (niedriges bzw. hohes Risiko).

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

Es muss eine korrekte Entsprechung der Patientenidentifikation auf dem Antragsformular und der Identifikation der Probe im LIMS-System vorliegen. Es wird eine interne Kennung erstellt, die der Probe im Laborverfahren korrekt zuzuweisen ist.

Auf der Testanfrage müssen die entsprechenden Informationen angegeben werden.

Die für den MammaPrint-Test ausgewählte Probe muss den Merkmalen der Zielpopulation entsprechen. Dazu zählen u. a. Brustkrebs bei Frauen, Frühstadium und eine Tumorzellularität von mindestens 30 %.

Die MammaPrint-Ergebnisse sind von Ärzten als prognostischer Marker ergänzend zu klassischen klinischpathologischen Faktoren zu verwenden. Der Test ist weder zur Krankheitsprognostizierung noch zu Mutmaßungen oder Schlussfolgerungen hinsichtlich des Ansprechens einer Patientin auf eine Behandlung konzipiert.

Ergibt ein MammaPrint-Test ein niedriges Risiko, ist dies keine Garantie dafür, dass der Krebs innerhalb von fünf Jahren nicht erneut auftritt. Ergibt ein MammaPrint-Test ein hohes Risiko, ist dies keine Garantie dafür, dass der Krebs erneut auftritt. Die Testergebnisse sind in Kombination mit klinisch-pathologischen Faktoren zu verwenden.

Verfahren a) Auswahl der Patientinnen

Der Test ist für weibliche Patienten geeignet, bei denen Brustkrebs im Stadium I, II oder III diagnostiziert wurde, die lymphknotennegativ bzw. lymphknotenpositiv (bis zu 3 positive Knoten) sind und eine Tumorgröße von ≤ 5,0 cm aufweisen, unabhängig vom Östrogenrezeptorstatus (ER+/-).

b) Probeentnahme, Registrierung und Versand

Die Bedingungen für Entnahme, Handhabung und Vorbereitung der Probe werden dem Kunden in der Gebrauchsanweisung vermittelt: M-ROW067. Dieser Kit enthält Folgendes:

- 10 Mikroskop-Objektträger
- 2 Objektträgerhalter
- Kleiner und großer Druckverschlussbeutel aus Kunststoff
- Probenentnahmeanweisungen
- Testanfrageformular
- Etikettenblatt mit Barcode-Etiketten
- Versandmaterial

Die Probenregistrierung wird durch eine Benachrichtigung des bestellenden Arztes initiiert. Diese Benachrichtigung (Testanfrageformular) kann online über das Kundenportal oder über andere Kommunikationskanäle erfolgen. Agendia registriert alle entsprechenden Proben- und Patientendaten. Das



Testanfrageformular ist jeweils nur für eine Patientin zu verwenden. Die Probe wird vom bestellenden Arzt bei Umgebungstemperatur und mit den zur Verfügung gestellten Kuriertransportmaterialien direkt an Agendias Diagnoselabor versandt.

c) Probenanalyse bei Agendia

Es werden FFPE-Gewebeschnitte verwendet, die entweder vom Kunden auf Glasobjektträgern bereitgestellt oder mit einem gängigen Mikrotom aus FFPE-Tumorblöcken erstellt wurden. Die Gesamt-RNA wird mit einem handelsüblichen Isolierungs-Kit aus den Gewebeschnitten extrahiert. Die RNA-Probe wird aufgereinigt, amplifiziert und mit einem Cyanin-CTP/dUTP fluoreszierenden Farbstoff markiert.

Die RNA/cDNA-Probe wird auf einem speziell entworfenen diagnostischen Microarray hybridisiert (8er-Packung, Agilent Technologies). Ein Microarray-Scanner von Agilent wird zum Scannen des diagnostischen Microarrays verwendet. Das Ergebnis ist eine Scan-Datei (TIFF). Diese Datei wird von der Agilent Feature Extraction Software verwendet. Die Feature Extraction Software analysiert die Scan-Datei (TIFF), indem sie die relativen Fluoreszenzintensitäten der einzelnen Merkmale im Vergleich zur diagnostischen Microarray Chip-Design-Datei als Template ermittelt, um Kontrollmerkmale, Normalisierungsmerkmale und Reportergenmerkmale zu identifizieren. Die Fluoreszenzintensität der Merkmale ist ein Maß für die Expression bestimmter Gene.

d) Datenanalyse

Die Datenanalyse wird nach dem MammaPrint-Algorithmus durchgeführt, der den MammaPrint-Index berechnet und das molekulare Prognoseprofil der Probe ermittelt (niedriges Risiko, hohes Risiko). Proben mit einem MammaPrint-Index größer als 0 werden als niedriges Risiko eingestuft, während Proben mit einem Wert kleiner als oder gleich 0 als hohes Risiko eingestuft werden.

Der MammaPrint-Index einer Probe kann in einen vordefinierten Bereich um den Klassifizierungsschwellenwert zwischen > -0,05 und < 0,05 fallen, in dem das MammaPrint-Ergebnis eine Klassifizierungsgenauigkeit von < 90 %, aber nicht unter 50 % aufweist (Borderline-Probe).

Es werden umfassende Qualitätskontrollen (> 25) durchgeführt, um ein korrektes Analyseergebnis zu gewährleisten. Die Qualitätskontrollen werden vom Laborleiter intern begutachtet und genehmigt.

e) Berichterstattung

Der bestellende Arzt erhält einen Patientenbericht sowie eine Ergebniszusammenfassung für jeden bestellten MammaPrint FFPE-Microarray-Test. Wir verweisen in Bezug auf die personengebundenen Daten der Patientinnen auf unsere Datenverarbeitungsbedingungen in der Datenschutzrichtlinie von Agendia.

Einschränkungen des Verfahrens

MammaPrint wurde ausschließlich für die Verwendung mit weiblichem Brustkrebstumorgewebe validiert. Tests mit anderen Probentypen können zu fehlerhaften oder fehlenden Ergebnissen führen. Zuverlässige Ergebnisse sind von geeigneten Probenentnahmen und Transportverfahren abhängig.

MammaPrint wurde speziell für Tumore validiert, bei denen es sich um invasive duktale oder lobuläre Karzinome handelt. Die Testung anderer Probetypen (z. B. aus den Lymphknoten) wurde nicht evaluiert.



Zu erwartende Werte

Das MammaPrint-Ergebnis wird als binäres Ergebnis bereitgestellt und wird entweder als niedriges oder hohes Rezidivrisiko eingestuft. Das Prognoseprofil einer Probe wird durch Berechnung des MammaPrint-Index (MPI) zwischen -1.000 und +1.000 bestimmt.

Wie für jeden anderen Test gilt auch für unseren Test ein vordefinierter Klassifizierungsschwellenwert. Der Schwellenwert für niedriges und hohes Risiko wurde auf 0 festgesetzt, um die höchstmögliche Sensibilität zu erzielen. Werte > 0,000 werden als niedriges Risiko eingestuft, Werte ≤ 0,000 als hohes Risiko. Die durchschnittliche MPI-Genauigkeit insgesamt ist 98,5 %, wobei Scores < 0,1685 bzw. > 0,168 eine Genauigkeit von 100 % aufweisen.

"Borderline"-MPI-Werte

Obgleich die technische Genauigkeit von MammaPrint extrem hoch ist, weisen Proben mit einem MPI-Wert nahe 0 eine etwas geringere Genauigkeit auf als Proben, die weiter vom Schwellenwert entfernt liegen. Besonders bei einem MPI im Bereich > -0,05 bis < 0,05, der so genannten Borderline-Zone, sinkt die Testgenauigkeit unter 90 %. Bei einem MPI von 0,04 beispielsweise besteht eine 86 %-ige Sicherheit, dass das MammaPrint-Ergebnis im positiven Bereich ist (niedriges Risiko), und eine Möglichkeit von 14 %, dass es sich im negativen Bereich befindet (hohes Risiko). Es ist wichtig darauf hinzuweisen, dass Proben mit MPI-Werten außerhalb der Borderline-Zone eine durchschnittliche Genauigkeit von > 99 % aufweisen.

Leistungsmerkmale

Die für MammaPrint untersuchten Leistungsmerkmale sind: Präzision, Reproduzierbarkeit, Schwellenwert, Sensitivität, Spezifizität, Nachweisgrenze und Genauigkeit.

MammaPrint

Analytische Leistung

Genauigkeit und Wiederholbarkeit des MammaPrint-Tests wurden in einer unabhängigen, laborübergreifenden Studie in den beiden CLIA-zertifizierten (Clinical Laboratory Improvement Amendments) Labors von Agendia in den Niederlanden und den USA bewertet. (3)

Auf der Grundlage der analytischen Leistung von MammaPrint beträgt die Genauigkeit, mit der Proben als hohes oder niedriges Risiko eingestuft werden, 97,3 %, und die Wiederholbarkeit der Messung 97,8 %. ⁽³⁾ Die Reproduzierbarkeit wurde für mehr als 300 Kontrollproben gemessen und betrug 99 %. ⁽⁴⁾ Die Leistungsmerkmale basieren auf den nachfolgend aufgeführten Studien und Artikeln.

Klinische Validierung

Die Ergebnisse beruhen auf den bereits zuvor veröffentlichten Daten für das molekulare Prognoseprofil von 70 Genen⁽¹⁾ für Brustkrebs. Patientinnen mit gutem Ergebnis werden als Patientinnen mit niedrigem Risiko eingestuft (d. h. keine Fernmetastasen in mindestens 5 Jahren). Patientinnen mit schlechterem Ergebnis werden als Patientinnen mit hohem Risiko eingestuft (d. h. höhere Wahrscheinlichkeit von Fernmetastasen innerhalb von 5 Jahren). Der numerische Wert des MammaPrint-Index wird bereitgestellt.

MammaPrint wurde mithilfe von nicht adjuvant behandelten, lymphknotennegativen, hauptsächlich europäischen Patientinnen entwickelt, um die Biologie des Primärtumors in einem Genexpressionsprofil zu



erfassen. ^(1,2) Im Januar 2013 wurden die 5-Jahres-Ergebnisse der prospektiven Beobachtungsstudie RASTER veröffentlicht. ⁽⁴⁾ Diese Auswirkungsstudie war die erste Biomarkerstudie ihrer Art, bei der das MammaPrint Fresh Assay Einsatz fand. An der Studie nahmen 427 Patientinnen mit Brustkrebs im Frühstadium im Alter von 18-61 Jahren, pT1 und pT2, lymphknotennegativ, ER +/-, HER2 +/- im Vorfeld der vom Arzt und Patientin zu treffenden Entscheidung bezüglich adjuvanter Therapie teil. Die Patientinnen wurden gemäß den Standardverfahrensrichtlinien behandelt, wobei alle relevanten klinisch-pathologischen Faktoren sowie die MammaPrint-Signaturergebnisse berücksichtigt wurden.

Anschließend wurde der MammaPrint-Test auch mit FFPE-Gewebe der RASTER-Patientinnen durchgeführt. Die MammaPrint-Ergebnisse wurden anhand von 345 gepaarten frischen und FFPE-RASTER-Proben mit den Ergebnisdaten nach fünf Jahren verglichen. Ohne Berücksichtigung anderer Kovariate außer dem MammaPrint-Testergebnis wiesen Patientinnen, die aufgrund des MammaPrint-FFPE als Patientinnen mit niedrigem Risiko eingestuft wurden (71 adjuvant behandelt und 108 nicht adjuvant behandelt), eine Rezidivwahrscheinlichkeit von 1,3 % (95 % CI 0–3,1) innerhalb von fünf Jahren auf.⁽⁵⁾

Patientinnen, die aufgrund des MammaPrint-FFPE als Patientinnen mit einem hohen Risiko eingestuft wurden (145 adjuvant behandelt und 21 nicht adjuvant behandelt) wiesen eine Rezidivwahrscheinlichkeit von 11,7 % (95 % CI 6,6–16,8) innerhalb von fünf Jahren auf.⁽⁵⁾

MammaPrint wurde bei über 75.000 Brustkrebspatientinnen unabhängig validiert. Die Ergebnisse wurden in führenden medizinischen und wissenschaftlichen Fachzeitschriften mit Peer-Review veröffentlicht. Dabei hat sich gezeigt, dass der Test von klinisch-pathologischen Risikobewertungen unabhängige Informationen liefert. (56)

Test bestellen

Von Ihrer Kontaktperson bei Agendia erhalten Sie einen Probenentnahme-Kit. Tragen Sie die Tumorprobe mithilfe des Kits gemäß den Anweisungen auf die Objektträger auf oder fertigen Sie einen FFPE-Block an. Geben Sie Ihre Bestellung über unser Online-Portal auf oder füllen Sie das Testanforderungsformular aus, das Sie im Entnahme-Kit finden. Details finden Sie in der Gebrauchsanweisung dieses Kits.

Wenn Sie zusätzliche Unterstützung benötigen, wenden Sie sich bitte an <u>Customerservice@agendia.com</u> oder +31 (0)20 462 1510.

Quellenangaben

- 1. van 't Veer et al. Nature 2002, 415(31): 530-536
- 2. van de Vijver et al. New Engl J Med 2002, 347(25): 1999-2009
- 3. Sapino et al. J Mol Diagnostics 2014, 16: 190-197
- 4. Beumer et al. Breast Cancer Res Treat 2016, DOI 10.1007/s10549-016-3764-5
- 5. Drukker et al. Int J Cancer 2013, 133(4): 929-936
- 6. Piccart et al. Lancet Oncol. 2021. 22(4):476-488



Hinweis:

Bitte melden Sie ernste Störfälle im Zusammenhang mit MammaPrint FFPE dem Hersteller und der zuständigen Instanz des Mitgliedstaats. Der Hersteller meldet die ernsten Störfälle der zuständigen Instanz des Mitgliedstaats, in dem der Benutzer/Patient ansässig ist.

Clinical Laboratory Improvement Amendments (CLIA)

Akkreditierungszertifikate: Agendia, Inc.: 05D1089250

Fertigungsdaten



Agendia NV Radarweg 60 1043 NT Amsterdam, Pays-Bas Téléphone : +31 (0)20 462 1510 Adresse électronique : customerservice@agendia.com Adresse du Diagnostic Service Laboratory d'Agendia Agendia, Inc. : 22 Morgan, Irvine, CA 92618, États-Unis

Téléphone: +1 888 321 2732 Fax: +1 866 756 7548 www.agendia.com

Basis-UDI-DI: 0850024841MammaprintK9





© 2021 Agendia NV. Alle Rechte vorbehalten. Agendia, das Agendia-Logo und MammaPrint sind eingetragene Marken von Agendia NV.

M-ROW-387-V1

Ausgabedatum: 3. November 2022

Änderungen bezüglich Vorgängerversion

Erstveröffentlichung – xx-xxx-2021