Projet : GIRONDE

Comparaison de l'évaluation de l'index génomique en méthodologie Agilent/SurePrint G3
Human CGH microarray kit/CGH analytics V4.076 software versus
Affymetrix/ Oncoscan CNV FFPE assay/ ChAs Software.

INVESTIGATEUR Dr L	OUBEYRAN Isabelle, MD, PhD
COORDONNATEUR / Labo PRINCIPAL Dépa	ARMONIER Claire, PhD pratoire de Pathologie Moléculaire partement de Biopathologie tut Bergonié
TITRE ET vers ACRONYME ACRONYME	sposition de l'évaluation de l'index génomique (GI) en technologie ent/SurePrint G3 Human CGH microarray kit/CGH analytics V4.076 software la technologie Affymetrix/ Oncoscan CNV FFPE assay/ ChAs Software. ONYME: GIRONDE/ Génomique Index Resolution by ONcoscan Definition Expertise
Critè diffic l'ider diagrates con le carte dans en con le carte dans en con lisses refle tume rech con d'Ag perti	Le diagnostic et le pronostic d'une lésion cancéreuse reposent sur des res cliniques et anatomopathologiques. Pour le diagnostic, dans les cas ciles, nous disposons de technologies de screening moléculaire, permettant ntification d'altérations moléculaires spécifiques ou caractéristiques du nostic. Ces données moléculaires peuvent permettre également d'orienter hoix thérapeutiques, en particulier vers des thérapies ciblées. Au-delà du diagnostic, il existe actuellement un intérêt croissant pour ntification de signatures moléculaires d'intérêt pronostique et/ou prédictif, pour corollaire une prise en charge thérapeutique et un suivi adapté. C'est as d'un certain nombre de signatures d'expression génique par exemple is le cancer du sein ¹ , actuellement réalisées en routine et d'autres signatures ours d'évaluation dans des essais cliniques ² . Notre groupe a précédemment démontré l'intérêt diagnostique et destique de l'index génomique (GI) par CGH-array dans différents types de comes comme les GIST ^{3,5} , les synovialosarcomes ⁴ et les tumeurs musculaires de l'utérus ⁶ . Cette « signature génomique » ou « genomic index » est le est direct du degré de complexité moléculaire et d'instabilité génomique de la leur et s'avère être un puissant prédicteur de l'agressivité tumorale et de la ute métastatique des tumeurs. Ces études ont été réalisées avec les microarrays 8x60 K whole genome illent, à partir de matériel fixé en formol et inclus en paraffine ce qui rend inent et accessible leur utilisation en clinique. CGH, nous souhaiterions transposer l'approche validée précédemment au ratoire sur puces AGILENT/SurePrint G3 8x60 K à la technologie metrix/Oncoscan plus récente, plus résolutive et demandant moins de ériel moléculaire, également déjà utilisée au laboratoire. Les 2 nologies n'ayant pas du tout la même couverture du génome, il est

nécessaire de les comparer sur une série de tumeurs parmi les cas précédemment publiés et pour lesquels nous disposons de toutes les données cliniques et biologiques.

• 1) RELEVANCE DIAGNOSTIQUE :

D'une part, nous proposons de nous intéresser au diagnostic des lésions du muscle lisse utérin sur la base de travaux publiés en 2017^{6,7}. En effet, il existe morphologiquement un groupe à potentiel incertain (stromal tumor of uncertain malignant potentiel: STUMP) pour lequel, les critères morphologiques classiques ne permettent pas de différencier avec certitude une tumeur bénigne d'une tumeur maligne. Ainsi nous avons démontré que le degré de complexité du réarrangement génomique tumoral permettait de classer ces tumeurs en 2 groupes évolutifs distincts: un groupe bénin, avec un taux d'altération faible à modéré sans risque de récidive (GI<10) et un groupe malin avec un degré de complexité génomique important similaire à une tumeur de type léiomyosarcome utérin (GI≥10). Ceci a un fort impact sur la prise en charge des patientes du 2ème groupe qui pourront bénéficier d'une surveillance clinique active.

• 2) RELEVANCE PRONOSTIQUE ET THERAPEUTIQUE :

D'autre part, sur la base des travaux précédemment publiés, nous souhaiterions valider l'index génomique défini par la technique Oncoscan, dans un 1^{er} temps dans les tumeurs stromales gastro-intestinales (GIST). En effet, notre laboratoire est impliqué dans un protocole de recherche clinique ayant pour objectif l'évaluation de l'efficacité d'un traitement adjuvant par Imatinib pour les tumeurs GIST de risque intermédiaire présentant un GI de mauvais prognostic³. Pour ces tumeurs et sur la base du calcul de l'index génomique, les patients présentant un GI≥10 peuvent bénéficier d'un traitement adjuvant. Un protocole de surveillance est mis en place pour les patients avec un GI<10.

L'originalité de cette étude réside dans le fait qu'elle inclue des données moléculaires dans la décision thérapeutique. Elle illustre le concept de traitement individualisé et pourrait orienter la révision des recommandations actuelles de traitement des GIST en fonction du GI. Ces analyses pourraient ensuite être étendues à d'autres tumeurs.

L'objectif de notre projet est d'établir la correspondance du calcul de l'index génomique et la détermination du seuil de classification des tumeurs de la technologie Agilent à la technologie Affymetrix pour pouvoir en faire bénéficier les patients analysés au sein du laboratoire dans le cadre diagnostic ou thérapeutique.

- 1. Simpson P.T. et al. 2017. Methods. 131; 135-146
- 2. Chibon F. et al. 2010. Nat Med. 7; 781-787
- 3. Lagarde P. et al. 2012. Clin Cancer Res. 18(3); 826-838
- 4. Lartigue L. et al. 2015. Eur J Cancer. 51 ;75-83
- 5. Lagarde P. et al. 2013. J. Clin. Oncol. 31; 608-615
- 6. Croce S. et al. 2015. Modern Pathology 28; 1001-1010
- 7. Croce S. et al. 2018. Modern Pathology 31; 818-828

OBJECTIFS

L'objectif de cette étude est de transposer le calcul de l'index génomique et la détermination du seuil de classification des tumeurs de la technologie Agilent/SurePrint G3 à la technologie Affymetrix/Oncoscan CNV

SCHEMA DU PROJET

Ce projet est une recherche non interventionnelle rétrospective

Nous nous appuierons sur les cohortes de tumeurs analysés antérieurement sur Agilent^{5,7}.

CRITERES D'INCLUSION DES ECHANTILLONS	Dans cette étude, nous analyserons le profil génomique par CGH dans le cadre de : 1) Etude diagnostique 45 lésions musculaires lisses utérines : > 10 léiomyomes > 20 STUMP > 15 léiomyosarcomes, 2) Etude Thérapeutique 20 GIST de risque intermédiaire > 5 avec un index génomique élevé > 5 avec un index génomique bas > 10 avec un index génomique proche du seuil de 10 (GI ayant été défini antérieurement par la technologie Agilent)			
	PROCEDURE: En parallèle de l'étude menée en 2018: L'ADN extrait à partir des blocs FFPE d'un total de 65 échantillons sera analysé par la technique Oncoscan CNV (Affymetrix) selon les recommandations du fabricant et le protocole établi au laboratoire. Le logiciel d'analyse utilisé sera le logiciel ChAS « Chromosome Analysis Suite v4 ». STRATEGIE: L'avantage de la technologie Oncoscan est une résolution et une couverture du génome plus important que la technologie Agilent (tableau ci-dessous). Ainsi le calcul de l'index génomique devrait nous permettre d'être plus résolutif et classer plus précisément les lésions tumorales.			
	Fournisseur	AGILENT	AFFYMETRIX	
TRAITEMENTS/STRA TEGIES/ PROCEDURES DE LA	Intitulé	SurePrint G3 Human CGH Microarray Kit, 8x60K	Affymetrix Kit, OncoScan CNV FFPE Assay Bundle	
RECHERCHE	Référence	REF: G4450A	REF: 902695	
	Spécificité	Hybridation génomique comparative entre l'échantillon patient et 1 ADN de référence	Hybridation de 2 puces (AT et GC) par ADN tumoral et Comparaison à une librairie de référence • 217 454 sondes • Sondes de 25pb • Résolution de 50kb à 125 kb sur 900 gènes • Résolution des LOH à travers le génome ≤10MB • Définition des CN	
	Analyse	Cytogenomics Software	ChAs software	
CRITERES DE JUGEMENT /D'EVALUATION	> Transposition du modèle : de l'index génomique défini sur la technologie Agilent sur la technologie Affymetrix/oncoscan.			
	> Application aux lésions des muscles lisses utérins et aux GIST Pour les deux parties de ce projet, un total de 65 échantillons devra être analysé			
BUDGET	avec les contrôles négatifs et positifs propres à chaque expérience.			

DUREE DU PROJET	- Durée totale de la recherche : 6 mois Mois 1: Extraction ADN des Cas		
	Mois 2: Réalisation de la méthode CGH Oncoscan		
	Wols 2: Realisation de la methode CGH Oficoscan		
	Mois 3 : Analyse et valorisation des résultats sous forme possible de publication		
RETOMBEES ATTENDUES	Classification is "an attempt to make the chaotic diversity of our sense experience correspond to a logically uniform system of thought" A. Einstein		
	 Redéfinir l'index génomique sur la technologie de choix au laboratoire nous permettra non seulement d'orienter la classification des lésions du muscle lisse utérin mais pourra être appliqué ultérieurement à d'autres types de lésions cancéreuses. L'utilisation de la technologie Affymetrix nous permettra d'obtenir une meilleure résolution pour l'évaluation de l'index génomique, car cette technologie semble plus performante et plus résolutive que la technologie Agilent. Dans la cadre de la médecine personnalisée, à l'exemple des GIST, l'évaluation de GI dans le cadre de protocole de recherche clinique pourrait 		
	également être applicable à d'autres types tumoraux et traitement. La définition de l'index génomique constitue un outil critique pour la classification des tumeurs, préciser un diagnostic et assigner un traitement pertinent. Utilisé couramment au laboratoire sur la technologie Oncoscan, Il permettra de communiquer des données moléculaires complexes, en termes quantitatifs et soutiendra l'application réussie de la génomique dans les soins aux patients.		