



COPIE INTERNE 21/08/2025

Dr RAMIREZ MARTIN DEL CAMPO Maria CHIREC - HOPITAL DE BRAINE L'ALLEUD RUE WAYEZ 35

Prescripteur: Dr RAMIREZ MARTIN DEL CAMPO

1420 BRAINE L'ALLEUD

Centre d'Anatomie Pathologique H.U.B.

Rue Meylemeersch 90 - 1070 Anderlecht Mijlemeerschstraat 90 – 1070 Anderlecht

> **Directrice de Service** Pr Myriam Remmelink

> Equipe Médicale

Dr Nicolas de Saint Aubain
Pr Nicky D'Haene
Dr Maria Gomez Galdon
Dr Chirine Khaled
Pr Denis Larsimont
Pr Laetitia Lebrun
Dr Calliope Maris
Pr Jean-Christophe Noël
Dr Anne-Laure Trépant
Dr Marie Van Eycken
Pr Laurine Verset

Consultant (e) s

Dr Sarah Bouri Dr Xavier Catteau Dr Roland de Wind Dr Marie-Lucie Racu Dr Valérie Segers Dr Anne Theunis Dr Marie-Paule Van Craynest

Secrétariat Médical

T. +32 (0)2 541 73 23 +32 (0)2 555 33 35

SecMed.AnaPath@hubruxelles.be

Secrétariat Direction T. +32 (0)2 555 31 15 Mme Kathia El Yassini

Mme Véronique Millecamps veronique.millecamps@hubruxelles.be

PATIENT:

ID:

Réf. Externe : 25CU079505 EXAMEN : 25EM02462

Prélevé le 21/11/2024 à 21/11/2024

Reçu le 24/06/2025 Maria

RECHERCHE PAR « NEXT GENERATION SEQUENCING » DE MUTATIONS DANS 22 GENES IMPLIQUES DANS LES CANCERS COLORECTAUX ET PULMONAIRES (COLON & LUNG CANCER PANEL)

HUB – Centre d'Anatomie Pathologique – est accrédité par BELAC sous le numéro de certificat B-727 MED

I. Renseignements anatomopathologiques

N° du prélèvement : 24CU079505

Date du prélèvement : 21/11/24

Origine du prélèvement : CurePath

Type de prélèvement : Adénocarcinome du rectum

II. Evaluation de l'échantillon

- % de cellules tumorales : 30%

- Qualité du séquençage : Optimale (coverage moyen > 1000x)

- Les exons à considérer comme non contributifs sont détaillés dans le tableau ci-dessous (point III).

- Commentaires : Nous attirons votre attention sur le fait que le délai de fixation n'est pas indiqué sur la feuille de demande. Un délai de fixation supérieur à 1h pourrait éventuellement avoir un impact sur les résultats.

III. Méthodologie (effectué par : NADN, NIDH)

- Extraction ADN à partir de coupes paraffinées après macrodissection des zones tumorales ou à partir de frottis.
- Détection par « Next Generation Sequencing » (sur Ion Gene Studio S5, Ion Torrent avec Kit AmpliSeq colon & lung cancer panel) de mutations dans 22 gènes liés aux cancers colorectaux et pulmonaires :

Gene	RefSeq	Exons testés	Exons Non Contributif (coverage < 250x)*
AKT1	NM_05163	3	
ALK	NM 004304	22, 23, 25	
BRAF	NM_004333	11, 15	
CTNNB1	NM_001904	3	
DDR2	NM_001014796	6, 9, 13-16, 18	
EGFR	NM_005228	12, 18-21	
ERBB2	NM_004448	19-21	
ERBB4	NM_005235	3, 4, 6-9, 15, 23	
FBXW7	NM_033632	5, 8-11	
FGFR1	NM_023110	4, 7	
FGFR2	NM 022970	7, 9, 12	

Gene	RefSeq	Exons testés	Exons Non Contributif (coverage < 250x)*
FGFR3	NM_000142	7, 9, 14, 16, 18	
KRAS	NM 033360	2-4	
MAP2K1	NM_002755	2	
MET	NM_001127500	2, 14, 16, 19	
NOTCH1	NM_017617	26, 27	
NRAS	NM_002524	2, 3, 4	
PIK3CA	NM_006218	9, 13, 20	
PTEN	NM_000314	1, 3, 6-8	
SMAD4	NM_005359	3, 5, 6, 8, 9, 10, 12	
STK11	NM_000455	1, 4-6, 8	
TP53	NM_000546	2, 4-8, 10	

^{*} Un coverage < 250x induit une perte de sensibilité et de spécificité de la méthode.

- Sensibilité : la technique utilisée détecte une mutation si l'échantillon contient > 4% d'ADN mutant. Seules les mutations rapportées dans COSMIC et avec une fréquence supérieure à 4% et un variant coverage >30x sont rapportées.

IV. Résultats

Liste des mutations détectées :

Gène	Exon	Mutation	Coverage	% d'ADN muté			
Mutations avec impact clinique avéré							
NRAS	3	p.Q61K	1984	24%			
Mutations avec impact clinique potentiel							
PTEN	8	p.Y336*	1982	24%			
Mutations avec impact clinique indéterminé							
FBXW7	9	p.R465H	1995	16%			
TP53	5	p.P128Cfs*20	1926	22%			

V. Discussion

oncokb.org

Les mutations dans les exons 2, 3 et 4 du gène NRAS sont associées à une résistance aux anti-EGFR.

Douillard JY et al., N Engl J Med 2013, 369:1023-34

Les mutations du gène PTEN sont décrites dans 5 à 15% des cancers colorectaux. Bien que la FDA ait approuvé le capivasertib (pan-AKT inhibiteur) en combinaison avec le fulvestrant pour le traitement des patients avec un cancer du sein ER+/HER2- avec une mutation oncogénique du gène PTEN, leur utilité clinique pour les patients avec un cancer colorectal est indéterminée.

Les mutations du gène FBXW7 sont décrites dans environ 10 % des cancers coliques, leur impact clinique est indéterminé.

Les mutations du gène TP53 sont fréquentes dans les cancers colorectaux, leur impact clinique est indéterminé.

VI. Conclusion: (NADN le 04/07/2025)

Présence de la mutation Q61K du gène NRAS. Présence de la mutation Y336* du gène PTEN.

A noter la présence de la mutation R465H du gène FBXW7 et de la mutation P128Cfs*20 du gène TP53 dont l'impact clinique est indéterminé.

N.B. Pour les prélèvements d'histologie et de cytologie ainsi que pour les examens complémentaires de biologie moléculaire, merci d'utiliser les nouvelles prescriptions disponibles sur le site internet du HUR.

 $\frac{https://www.hubruxelles.be/sites/default/files/2024-03-04_demande\%20analyse\%20anapath\%20cytologie\%20v3.pdf}{https://www.hubruxelles.be/sites/default/files/FO-HUB-BM-11\%20Demande\%20de\%20biologie\%20mol\%C3\%A9culaire-IPD\%20v1.doc$

Dr N D'HAENE

Dr MARIS CALLIOPE