



COPIE INTERNE 25/08/2025

Dr FRANCOIS ERIK CHU TIVOLI SERVICE DE GASTRO-ENTEROLOGIE AVENUE MAX BUSET 34 7100 LA LOUVIERE

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 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 Kathia.elyassini@hubruxelles.be

Mme Véronique Millecamps veronique.millecamps@hubruxelles.be

PATIENT:

ID:

Réf. Externe : 24CU087872 EXAMEN : 25EM00028

Prélevé le 26/12/2024 à 26/12/2024 11:58 Prescripteur : Dr FRANCOIS ERIK

Reçu le 06/01/2025

RECHERCHE PAR « NEXT GENERATION SEQUENCING » DE VARIANTS DANS 168 GENES IMPLIQUÉS DANS LES TUMEURS SOLIDES ET HÉMATOLOGIQUES

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

I: Renseignement anatomopathologiques:

N° du prélèvement : 24CU087872-1

Date du prélèvement : 26/12/2024

Origine du prélèvement : CurePath

Type de prélèvement : Localisation gastrique d'un adénocarcinome d'origine

pancréatique probable (SMAD4 perdu en IHC)

Pourcentage de cellules tumorales : 50%

Commentaires:/

II: Méthode:

La partie technique, hormis l'extraction de l'ADN, est effectuée par le laboratoire BrightCore de la VUB. L'extraction d'ADN est réalisée à partir de coupes paraffinées après macrodissection des zones tumorales ou à partir de frottis.

Analyse par le laboratoire BrightCore : validée et accréditée selon la norme NBN EN ISO15189 (141-MED) effectuée à l'aide du kit Kappa Hyper Prep pour la préparation des librairies et de la technologie SeqCap pour la capture. Le Séquençage est réalisé sur le séquenceur NovaSeq 6000 (Illumina).

L'ensemble des exons pour les 168 gènes suivants sont analysés :

ABL1, ACVR1, AKT1, ALK, APC, AR, ARAF, ARID1A, ASXL1, ATM, ATR, ATRX, AXIN1, BAP1, BARD1, BCL2, BCL6, BCOR, BRAF, BRCA1, BRCA2, BRIP1, BTK, CALR, CARD11, CBL, CCND1, CD79B, CDH1, CDK12, CDKN2A, CDKN2B, CDKN2C, CEBPA, CHEK1, CHEK2, CIC, CRBN, CREBBP, CSF3R, CTNNB1, CUL4B, CXCR4, CYLD, DAXX, DDR2, DICER1, DIS3, DNMT3A, EGFR, EGR1, EIF1AX, EP300, EPCAM, ERBB2, ERBB3, ERBB4, ESR1, ETV6, EZH2, FAM175A, FAM46C, FANCA, FANCL, FAU, FBXW7, FGFR1, FGFR2, FGFR3, FLT3, FOXL2, FOXO1, FUBP1, GNA11, GNAQ, GNAS, H3F3A, H3F3B, HIST1H1E, HIST1H3B, HIST1H3C, HRAS, IDH1, IDH2, IKZF1, IRF4, JAK2, JAK3, KIT, KMT2A, KMT2D, KRAS, LTB, MAP2K1, MAP2K2, MEF2B, MEN1, MET, MLH1, MPL, MRE11, MSH2, MYOD1, MTOR, MUTYH, MYD88, NBN, NF1, NOTCH1, NOTCH2, NOTCH3, NPM1, NRAS, NTRK1, NTRK2, NTRK3, NUTM1, PALB2, PAX8, PDGFRA, PDGFRB, PIK3CA, PIK3R1, PMS2, POLD1, POLE, PPM1D, PRKAR1A, PTEN, PTPN11, RAD50, RAD51B, RAD51C, RAD51D, RAD54L, RASAL1, RB1, RET, RHOA, RICTOR, ROS1, RUNX1, SETBP1, SF3B1, SMAD4, SMARCA4, SMARCB1, SMO, SRSF2, STAG2, STAT3, STK11, TERT(+promoteur), TET2, TNFAIP3, TNFRSF14, TP53, TRAF3, TSC1, TSC2, U2AF1, VAV1, VHL, WT1, XRCC2 et ZRSR2.

Interprétation:

Ce test permet de détecter des mutations ponctuelles et des courtes insertions/délétions lorsque la fréquence allélique est d'au moins 5% et la profondeur moyenne de séquençage est supérieure à 1500X. Le statut mutationnel des cellules tumorales étant parfois hétérogène, un test négatif ne peut pas exclure avec certitude la présence d'une mutation. Quand la quantité d'ADN amplifié n'est pas suffisante ou la qualité est suboptimale, certaines mutations peuvent ne pas être détectées. La présence ou l'absence d'une mutation est rapportée uniquement si l'analyse est contributive suivant les critères d'acceptation. Ce test n'est pas adapté pour la mise en évidence de mutation germinale. La classification des variants est basée sur les connaissances actuelles de la littérature et sur les recommandations belges en vigueur. Cette classification serait susceptible de changer au cours du temps. La technique utilisée ne permet pas de mettre en évidence les grands réarrangements et les « copy number variations» (CNV).

III: Résultats:

Couverture moyenne: 3426X

Qualité du séquençage : Optimale

Variants détectés :

Variants pathogéniques ou présumés pathogéniques :

Gène	Nomenclature HGVS	Nomenclature	Fréquence	Couverture				
	ADN	HGVS Protéine	allélique					
Impact clinique indéterminé								
TP53	NM 000546.5:c.659A>0	p.Tyr220Cys (Y220C)	6%	2169				

Variants de significations biologique et clinique indéterminées :

Gène	Nomenclature HGVS ADN	Nomenclature	Fréquence	Couverture
		HGVS Protéine	allélique	
MSH6	NM_000179.2:c.980C>G	p.Thr327Ser	75%	2423
TET2	NM_001127208.2:c.2441G>A	p.Arg814His	47%	2185
KMT2A	NM_001197104.1:c.7630G>C	p.Glu2544Gln	28%	2172
CREBBP	NM_004380.2:c.3605G>A	p.Arg1202His	50%	1907
ERBB2	NM_004448.2:c.1028A>G	p.Tyr343Cys	51%	1065

IV: Discussion:

Les mutations du gène TP53 sont fréquentes dans de nombreux types de cancers, leur impact clinique est indéterminé.

V : **CONCLUSION** : (THMA le 22/01/2025)

Absence de variant détecté dans les gènes BRCA1, BRCA2, GNAS et SMAD4. Présence du variant pathogénique Y220C du gène TP53.

Présence de variants de signification biologique et clinique indéterminée dans les gènes MSH6, TET2, KMT2A, CREBBP et ERBB2.

Aucun autre variant n'a été détecté, en accord avec les recommandations du ComPerMed.

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 HUB: https://www.hubruxelles.be/sites/default/files/FO-HUB-BM-11%20Demande%20de%20biologie%20mol%C3%A9culaire-IPD%20v1.doc

VI : Annexe :

Le tableau suivant décrit les exons considérés comme non-contributifs, c'est à dire dont moins de 90% des nucléotides sont couverts au moins 500X.

90% des nucleotides		eris au moins 500X.			-
Gène - NM de référence	Exons non contributifs	Gène - NM de référence	Exons non contributifs	Gène - NM de référence	Exons non contributifs
ABL1-NM 007313		ERBB4-NM 005235		NRAS-NM 002524	
ABRAXAS1-NM 139076		ESR1-NM 000125		NTRK1-NM 002529	
ACVR1-NM 001111067		ETV6-NM 001987		NTRK2-NM 006180	
AKT1-NM 005163		EZH2-NM 004456		NTRK3-NM 001012338	
ALK-NM 004304		FANCA-NM 000135		NUTM1-NM 001284292	
APC-NM 000038		FANCL-NM 018062		PALB2-NM 024675	
ARAF-NM 001654		FAU-NM 001997		PAX8-NM 003466	
ARID1A-NM 006015	1	FBXW7-NM 033632		PDGFRA-NM 006206	
AR-NM 000044	1	FGFR1-NM 023110		PDGFRB-NM 002609	
ASXL1-NM 015338	<u> </u>	FGFR2-NM 022970		PIK3CA-NM 006218	
ATM-NM 000051		FGFR3-NM 001163213	2	PIK3R1-NM 181523	
ATR-NM 001184		FLT3-NM 004119	-	PMS2-NM 000535	
ATRX-NM 000489		FOXL2-NM 023067	1	POLD1-NM 002691	
AXIN1-NM 003502		FOXO1-NM 002015	2	POLE-NM 006231	
BAP1-NM 004656		FUBP1-NM 003902		PPM1D-NM 003620	
BARD1-NM 000465		GNA11-NM 002067		PRKAR1A-NM 002734	
_					
BCL2-NM_000633	 	GNAQ-NM_002072 GNAS-NM 080425		PTEN-NM_000314	
BCL6-NM_001706				PAD50 NM 005732	
BCOR-NM_001123385		H3F3A-NM_002107		RAD50-NM_005732	
BRAF-NM_004333		H3F3B-NM_005324		RAD51B-NM_133510	
BRCA1-NM_007294		HIST1H1E-NM_005321		RAD51C-NM_058216	
BRCA2-NM_000059		HIST1H3B-NM_003537		RAD51D-NM_002878	
BRIP1-NM_032043		HIST1H3C-NM_003531		RAD54L-NM_003579	
BTK-NM_000061		HRAS-NM_005343		RASAL1-NM_001301202	
CALR-NM_004343		IDH1-NM_005896		RB1-NM_000321	
CARD11-NM_032415		IDH2-NM_002168		RET-NM_020975	
CBL-NM_005188		IKZF1-NM_006060		RHOA-NM_001664	
CCND1-NM_053056		IRF4-NM_002460		RICTOR-NM_152756	
CD79B-NM_000626		JAK2-NM_004972		ROS1-NM_002944	
CDH1-NM_004360		JAK3-NM_000215		RUNX1-NM_001754	
CDK12-NM_016507		KIT-INTRON		SETBP1-NM_015559	6
CDKN2A-NM_000077		KIT-NM_000222		SF3B1-NM_012433	
CDKN2B-NM_004936		KMT2A-NM_001197104	1	SMAD4-NM_005359	
CDKN2C-NM_078626		KMT2D-NM_003482		SMARCA4-NM_003072	
CEBPA-NM_004364	1	KRAS-NM_004985		SMARCB1-NM_003073	
CHEK1-NM_001114122		LTB-NM_002341		SMO-NM_005631	1
CHEK2-NM_007194		MAP2K1-NM_002755		SRSF2-NM_003016	
CIC-NM_001304815		MAP2K2-NM_030662		STAG2-NM_001042750	
CRBN-NM_016302		MEF2B-NM_001145785		STAT3-NM_139276	
CREBBP-NM_004380		MEN1-NM_000244		STK11-NM_000455	
CSF3R-NM_156039		MET-NM_001127500		TENT5C-NM_017709	
CTNNB1-NM_001904		MLH1-NM_000249		TERT-INTRON	promoteur
CUL4B-NM_001079872		MPL-NM_005373		TERT-NM_198253	1
CXCR4-NM_003467		MRE11-NM_005591		TET2-NM_001127208	
CYLD-NM_015247		MSH2-NM_000251		TNFAIP3-NM_001270508	
DAXX-NM_001141969		MSH6-NM_000179		TNFRSF14-NM_003820	
DDR2-NM_006182		MTOR-NM_004958		TP53-NM_000546	
DICER1-NM_177438		MUTYH-NM_001048174		TRAF3-NM_145725	
DIS3-NM_014953		MYD88-NM_001172567		TSC1-NM_000368	
DNMT3A-NM_175629		MYOD1-NM_002478		TSC2-NM_000548	
EGFR-NM_005228		NBN-NM_002485		U2AF1-NM_006758	
EGR1-NM_001964		NF1-NM_001042492		VAV1-NM_005428	
EIF1AX-NM_001412		NF2-NM_000268		VHL-NM_000551	
EP300-NM_001429		NOTCH1-NM_017617		WT1-NM_024426	
		NOTCH2-NM 024408		XRCC2-NM 005431	
EPCAM-NM_002354	'	110101121111_021100			
EPCAM-NM_002354 ERBB2-NM_004448		NOTCH3-NM_000435	1	ZRSR2-NM_005089	

Dr N D'HAENE

Dr VEROCQ CAMILLE