

Annexe 3 ‘Indications ComPerMed pour NGS chez des cancers hématologiques’

Test NGS « Standard of care » sur ADN ou ARN pour l’analyse de tumeurs malignes hématologiques

Les gènes analysés par NGS “standard of care” sur ADN ou ARN des tumeurs malignes hématologiques sont déterminés sur la base des critères suivants et doivent constituer:

- des biomarqueurs pour une thérapie ciblée remboursée en Belgique
- et/ou des biomarqueurs pour poser un diagnostic lié à l’application de lignes de conduite (OMS¹, ELN²,...)
- et/ou des biomarqueurs pour déterminer un pronostic pour autant que celui-ci modifie la prise en charge du patient.

¹ WHO: Arber et al. *Blood*. 2016 May 19;127(20):2391-405.

² ELN: Döhner et al. *Blood*. 2017 Jan 26;129(4):424-447.

Ci-dessous, par pathologie, les gènes et exons à tester au minimum, par NGS ainsi que les indications sont décrits. Plusieurs combinaisons de gènes et exons impliqués dans différentes pathologies sont autorisées sur un seul test NGS qui ne pourra être pris en compte qu’une seule fois par phase d’investigation diagnostique.

- Leucémie aiguë myéloblastique (LAM)*:

Indication: un diagnostic hématologique selon les critères OMS/ELN.

Les conditions:

- Le test NGS doit être réalisé en combinaison avec un examen cytogénétique et moléculaire des gènes de fusion sur la moelle osseuse.
- Le test NGS doit être effectué sur la moelle osseuse ou sur le sang avec une invasion des cellules leucémiques.
- **Pour les patients de plus de 70 ans, une consultation oncologique multidisciplinaire avec un avis favorable est obligatoire.**

***En cas d’une rechute avant 1 an, un test NGS est permis après un avis favorable d’une COM (consultation oncologique multidisciplinaire). Une vérification à postériori du dossier est possible.**

Gènes :

<i>ASXL1 (exon 13 = dernier exon)</i>	<i>pronostic</i>
<i>CEBPA (exon 1 = entièrement)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>DNMT3A (exon 8-23)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>FLT3 (exon 14, exon 15, exon 20-codon 835)</i>	<i>pronostic/ thérapie</i>
<i>IDH1 (exon 4-hotspot)</i>	<i>pronostic/ thérapie</i>

<i>IDH2 (exon 4-hotspot)</i>	<i>pronostic/ thérapie</i>
<i>KIT (exon 8, exon 10, exon 17)</i>	<i>pronostic/ thérapie</i>
<i>NPM1 (exon 11-codon 288)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>RUNX1 (exon 2-9 = entièrement)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>TET2 (exon 3, exon 9-11)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>TP53 (exon 2-11)</i>	<i>pronostic/ thérapie</i>
<i>WT1 (exon 7, exon 9)</i>	<i>pronostic</i>

- Syndromes myélodysplasiques (SMD), à l'exclusion de SMD-EB-2:

Indication: un diagnostic hématologique selon les critères OMS ou une cytopénie persistante et inexpliquée (> 6 mois) sans causes secondaires avec une forte suspicion de SMD.

Les conditions:

- Le test NGS doit être réalisé en combinaison avec un examen cytogénétique sur la moelle osseuse.
- Le test NGS doit être effectué sur la moelle osseuse.
- Pour les patients de plus de 70 ans, une consultation oncologique multidisciplinaire avec un avis favorable est obligatoire.

Gènes:

<i>ASXL1 (exon 13 = dernier exon)</i>	<i>pronostic</i>
<i>DNMT3A (exon 8-23)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>EZH2 (exon 2-20 = entièrement)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>RUNX1 (exon 2-9 = entièrement)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SF3B1 (exon 14, exon 15)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SRSF2 (exon 1-codon 95)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>TET2 (exon 3, exon 9-11)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>TP53 (exon 2-11)</i>	<i>pronostic/ thérapie</i>
<i>U2AF1 (exon 2-codon 34, exon 6-codon 157)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>

- Syndromes myélodysplasiques avec excès de blastes-2 (SMD-EB-2):

Indication: un diagnostic hématologique selon les critères OMS.

Les conditions:

- Le test NGS doit être réalisé en combinaison avec un examen cytogénétique et moléculaire des gènes de fusion sur la moelle osseuse.
- Le test NGS doit être effectué sur la moelle osseuse ou sur le sang envahis par des cellules leucémiques.
- Pour les patients de plus de 70 ans, une consultation oncologique multidisciplinaire avec un avis favorable est obligatoire.

Gènes :

<i>ASXL1</i> (exon 13 = dernier exon)	<i>pronostic</i>
<i>CEBPA</i> (exon 1 = entièrement)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>DNMT3A</i> (exon 8-23)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>EZH2</i> (exon 2-20 = entièrement)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>FLT3</i> (exon 14, exon 15, exon 20-codon 835)	<i>pronostic/ thérapie</i>
<i>IDH1</i> (exon 4-hotspot)	<i>pronostic/ thérapie</i>
<i>IDH2</i> (exon 4-hotspot)	<i>pronostic/ thérapie</i>
<i>KIT</i> (exon 8, exon 10, exon 17)	<i>pronostic/ thérapie</i>
<i>NPM1</i> (exon 11-codon 288)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>RUNX1</i> (exon 2-9 = entièrement)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SF3B1</i> (exon 14, exon 15)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SRSF2</i> (exon 1-codon 95)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>TET2</i> (exon 3, exon 9-11)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>TP53</i> (exon 2-11)	<i>pronostic/ thérapie</i>
<i>U2AF1</i> (exon 2-codon 34, exon 6-codon 157)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>WT1</i> (exon 7, exon 9)	<i>pronostic</i>

- Néoplasie myéloproliférative (NMP) –myélofibrose primitive (au stade préfibrotique) (MFP):

Indication: un diagnostic hématologique selon les critères OMS.

Les conditions:

- Le test NGS doit être réalisé en combinaison avec un examen cytogénétique sur la moelle osseuse (si ponction blanche: sur le sang).
- Le test NGS doit être effectué sur la moelle osseuse (si ponction blanche: sur le sang).
- Pour les patients de plus de 70 ans, une consultation oncologique multidisciplinaire avec un avis favorable est obligatoire.

Gènes:

<i>ASXL1</i> (exon 13 = dernier exon)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>CALR</i> (exon 9)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>EZH2</i> (exon 2-20 = entièrement)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>IDH1</i> (exon 4-hotspot)	<i>diagnostic/pronostic/ thérapie</i>
<i>IDH2</i> (exon 4-hotspot)	<i>diagnostic/pronostic/ thérapie</i>
<i>JAK2</i> (exon 12-F537_I546, exon 14-codon 617)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>MPL</i> (exon 10)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SF3B1</i> (exon 14, exon 15)	<i>diagnostic</i>
<i>SRSF2</i> (exon 1-codon 95)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>TET2</i> (exon 3, exon 9-11)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>TP53</i> (exon 2-11)	<i>pronostic</i>
<i>U2AF1</i> (exon 2-codon 34, exon 6-codon 157)	<i>pronostic</i>

- Néoplasie myélodysplasique/myéloproliférative, à l'exclusion de LMMC, LMCa et LMMJ:

Indication: un diagnostic hématologique selon les critères OMS.

Les conditions:

- Le test NGS doit être réalisé en combinaison avec un examen cytogénétique sur la moelle osseuse; un statut négatif doit être démontré:
 - o pour le gène de fusion *BCR-ABL1* (chromosome de Philadelphie);
 - o en cas d'éosinophilie: pour les gènes de fusion impliquant *PDGFRA*, *PDGFRB* et *FGFR1*, ainsi que *PCM1-JAK2*
- Le test NGS doit être effectué sur la moelle osseuse.
- Pour les patients de plus de 70 ans, une consultation oncologique multidisciplinaire avec un avis favorable est obligatoire.

Gènes:

<i>ASXL1</i> (exon 13 = dernier exon)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>CALR</i> (exon 9)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>CSF3R</i> (exon 14-codons 615/618, exon 17-codons 752/771/783/791)	<i>diagnostic/ thérapie</i>
<i>JAK2</i> (exon 14-codon 617)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>MPL</i> (exon 10)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SETBP1</i> (exon 4-hotspot)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SF3B1</i> (exon 14, exon 15)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SRSF2</i> (exon 1-codon 95)	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>TET2</i> (exon 3, exon 9-11)	<i>diagnostic/pronostic</i>

- Leucémie myélomonocytaire chronique (LMMC):

Indication: un diagnostic hématologique selon les critères OMS.

Les conditions:

- Le test NGS doit être réalisé en combinaison avec un examen cytogénétique sur la moelle osseuse; un statut négatif doit être démontré:
 - o pour le gène de fusion *BCR-ABL1* (chromosome de Philadelphie);
 - o en cas d'éosinophilie: pour les gènes de fusion impliquant *PDGFRA*, *PDGFRB* et *FGFR1*, ainsi que *PCM1-JAK2*
- Le test NGS doit être effectué sur la moelle osseuse.
- Pour les patients de plus de 70 ans, une consultation oncologique multidisciplinaire avec un avis favorable est obligatoire.

Gènes:

<i>ASXL1 (exon 13 = dernier exon)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>CALR (exon 9)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>CSF3R</i> <i>(exon 14-codons 615/618, exon 17-codons 752/771/783/791)</i>	<i>diagnostic/ thérapie</i>
<i>JAK2 (exon 14-codon 617)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>MPL (exon 10)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SETBP1 (exon 4-hotspot)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SF3B1 (exon 14, exon 15)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SRSF2 (exon 1-codon 95)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>TET2 (exon 3, exon 9-11)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>

- Leucémie myéloïde chronique atypique (LMCa):

Indication: un diagnostic hématologique selon les critères OMS.

Les conditions:

- Le test NGS doit être réalisé en combinaison avec un examen cytogénétique sur la moelle osseuse; un statut négatif doit être démontré:
 - o pour le gène de fusion *BCR-ABL1* (chromosome de Philadelphie);
 - o en cas d'éosinophilie: pour les gènes de fusion impliquant *PDGFRA*, *PDGFRB* et *FGFR1*, ainsi que *PCM1-JAK2*
- Le test NGS doit être effectué sur la moelle osseuse.
- Pour les patients de plus de 70 ans, une consultation oncologique multidisciplinaire avec un avis favorable est obligatoire.

Gènes:

<i>ASXL1 (exon 13 = dernier exon)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>CALR (exon 9)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>CSF3R</i> <i>(exon 14-codons 615/618, exon 17-codons 752/771/783/791)</i>	<i>diagnostic/ thérapie</i>
<i>JAK2 (exon 14-codon 617)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>MPL (exon 10)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SETBP1 (exon 4-hotspot)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SF3B1 (exon 14, exon 15)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>SRSF2 (exon 1-codon 95)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>
<i>TET2 (exon 3, exon 9-11)</i>	<i>diagnostic/pronostic</i>

- Néoplasie myéloproliférative (NMP) - Leucémie chronique à neutrophiles (LCN):

Indication: un diagnostic hématologique selon les critères OMS.

Les conditions:

- Le test NGS doit être réalisé en combinaison avec un examen cytogénétique sur la moelle osseuse; un statut négatif doit être démontré:
 - o pour le gène de fusion *BCR-ABL1* (chromosome de Philadelphie);
 - o en cas d'éosinophilie: pour les gènes de fusion impliquant *PDGFRA*, *PDGFRB* et *FGFR1*, ainsi que *PCM1-JAK2*
- Le test NGS doit être effectué sur la moelle osseuse.
- Pour les patients de plus de 70 ans, une consultation oncologique multidisciplinaire avec un avis favorable est obligatoire.

Gènes:

CSF3R

diagnostic/ thérapie

(*exon 14-codons 615/618, exon 17-codons 752/771/783/791*)

+ gènes *SMD/NPM*

- Néoplasie myéloproliférative (NMP) – thrombocytémie essentielle (TE):

Indication: un diagnostic hématologique selon les critères OMS.

Les conditions:

- Le test NGS doit être effectué sur la moelle osseuse.
- Une consultation oncologique multidisciplinaire avec un avis favorable est obligatoire.

Gènes:

ASXL1 (exon 13 = dernier exon)

diagnostic/pronostic

CALR (exon 9)

diagnostic/pronostic

EZH2 (exon 2-20 = entièrement)

diagnostic/pronostic

IDH1 (exon 4-hotspot)

diagnostic/pronostic/ thérapie

IDH2 (exon 4-hotspot)

diagnostic/pronostic/ thérapie

JAK2 (exon 12-F537_I546, exon 14-codon 617)

diagnostic/pronostic

MPL (exon 10)

diagnostic/pronostic

SF3B1 (exon 14, exon 15)

diagnostic

SRSF2 (exon 1-codon 95)

diagnostic/pronostic

TET2 (exon 3, exon 9-11)

diagnostic/pronostic

TP53 (exon 2-11)

pronostic

U2AF1 (exon 2-codon 34, exon 6-codon 157)

pronostic

- Mastocytose systémique (MS):

Indication: MS avancée (*KIT D816V* positive) ou forte suspicion de MS (*KIT D816V* négative) selon les critères OMS.

Les conditions:

- En cas d'éosinophilie, le test NGS doit être réalisé en combinaison avec un examen cytogénétique sur la moelle osseuse; un statut négatif doit être démontré pour les gènes de fusion impliquant *PDGFRA*, *PDGFRB* et *FGFR1*, ainsi que *PCM1-JAK2*.
- Le test NGS doit être effectué sur la moelle osseuse.
- Une consultation oncologique multidisciplinaire avec un avis favorable est obligatoire.

Gènes:

<i>ASXL1</i> (exon 13 = dernier exon)	<i>pronostic</i>
<i>CBL</i> (exon 8, exon 9)	<i>pronostic</i>
<i>KIT</i> (exon 2, 8, 9, 10, 11, 13, 14, 17)	<i>diagnostic</i>
<i>KRAS</i> (exon 2 (codons 12, 13), exon 3 (codon 61))	<i>pronostic</i>
<i>NRAS</i> (exon 2 (codons 12, 13), exon 3 (codon 61))	<i>pronostic</i>
<i>RUNX1</i> (exon 2-9 = entièrement)	<i>pronostic</i>
<i>SRSF2</i> (exon 1-codon 95)	<i>pronostic</i>
<i>TET2</i> (exon 3, exon 9-11)	<i>pronostic</i>

+ les gènes décrits dans la néoplasie associée en cas de MS associée à une maladie hématologique

- Leucémie lymphoïde chronique (LLC)

Indication: un diagnostic selon les guidelines iwCLL.

Les conditions:

- Le test NGS doit être réalisé en cas de nécessité de traitement en combinaison avec un examen cytogénétique (moléculaire).
- Le test NGS doit être effectué sur le sang, le ganglion lymphatique ou la moelle osseuse envahis par des cellules leucémiques.
- Pour les patients de plus de 70 ans, une consultation oncologique multidisciplinaire avec un avis favorable est obligatoire.

Gènes:

<i>BTK</i> (exon 15)*	<i>thérapie</i>
<i>PLCG2</i> (exon 19, 20, 24)*	<i>thérapie</i>
<i>TP53</i> (exon 2-11)	<i>pronostic/ thérapie</i>

* si progression après traitement avec un inhibiteur BTK

Genes	Transcript ID (NM)
ASXL1	NM_015338.5
BTK	NM_000061.2
CALR	NM_004343.3

CBL	NM_005188.3
CEBPA	NM_004364.3
CSF3R	NM_156039.3
DNMT3A	NM_175629.2
EZH2	NM_004456.4
FLT3	NM_004119.2
IDH1	NM_005896.3
IDH2	NM_002168.2
JAK2	NM_004972.3
KIT	NM_000222.2
KRAS	NM_004985.4
MPL	NM_005373.2
NPM1	NM_002520.6
NRAS	NM_002524.4
PLCG2	NM_002661.5
RUNX1	NM_001754.4
SETBP1	NM_015559.3
SF3B1	NM_012433.3
SRSF2	NM_003016.4
TET2	NM_001127208.2
TP53	NM_000546.5
U2AF1	NM_006758.2
WT1	NM_024426.5