

VARIANTE GENETICA G2677T/A DEL GENE ABCB1 (MDR1)

CATALOGO

REF: FGC-009-25
Codice RDM: 2190182/R
Codice CND: W010699
Test: 25
Reazioni: 31 x 2
Produttore: BioMol Laboratories s.r.l.

CONTENUTO DEL KIT

Il kit è composto da reagenti per la amplificazione in Real-Time PCR
*non forniti nel kit i reagenti per la estrazione di DNA genomico.

PER USO DIAGNOSTICO IN VITRO



INFORMAZIONI SUL PRODOTTO

Dispositivo appartenente alla famiglia di dispositivi medici in vitro **REAL-TIME PCR QUALITATIVA-VARIANTI GENETICHE**. Il kit FGC-009 consente la caratterizzazione della variante genetica G2677T; G>T / G2677A; G>A del gene ABCB1 (rs2032582) mediante amplificazione con oligonucleotidi e sonde specifiche (genotipizzazione allele-specifica) e successiva rilevazione con qPCR-Real-time. Kit ottimizzato per strumentazione Real-Time PCR Biorad CFX96, Biorad Opus Dx, Agilent AriaDx.

BASI SCIENTIFICHE

Lo screening farmacogenetico e/o la fenotipizzazione farmaco-specifica dei pazienti oncologici eleggibili al trattamento con farmaci chemioterapici possono identificare i pazienti suscettibili o resistenti ai farmaci proposti. Allo stesso modo, l'identificazione di pazienti con un aumentato rischio di sviluppare tossicità consente l'adattamento della dose o l'applicazione di altre terapie mirate. I polimorfismi nei geni che codificano per i trasportatori dell'efflusso dei farmaci, come la glicoproteina P, possono influenzare l'assorbimento e l'escrezione dei farmaci antitumorali. Ciò contribuisce alla variabilità interindividuale della farmacocinetica e, di conseguenza, a grandi differenze nella risposta al trattamento tra i pazienti oncologici. La P-gp è un membro della superfamiglia ABC dei trasportatori di membrana ed è coinvolta nel trasporto attivo di molecole lipofile e anfipatiche attraverso le membrane lipidiche. È codificato dal gene della multifarmaco-resistenza 1 (MDR1) (ABCB1, ATP-binding cassette transporter superfamily B member) localizzato sul cromosoma 7q21. Numerosi polimorfismi descritti in questo gene influenzano significativamente la farmacocinetica di molti farmaci antitumorali. Ci sono tre polimorfismi principali che influenzano l'attività della P-gp: il polimorfismo c.2677G>T/A nell'esone 21 (rs2032582) che provoca una sostituzione nella sequenza amminoacidica Ala (G)/Ser (T) o Thr (A), con conseguente possibile aumento della funzione enzimatica. Il secondo polimorfismo si trova nell'esone 26, in posizione c.3435C>T (rs1045642), con conseguente espressione più che doppia di P-gp. Il terzo polimorfismo C1236T (rs1128503) nell'esone 12 non influenza direttamente l'espressione di P-gp ma ha un effetto indiretto in quanto altera la stabilità dell'mRNA che codifica per la proteina.

SIGNIFICATO CLINICO

L'analisi farmacogenetica dell'articolo **PALOMA-2/-3 (identificatore ClinicalTrials.gov: NCT01740427 e NCT01942135)** ha rivelato una maggiore incidenza di SAE associati a palbociclib tra i portatori omozigoti ed eterozigoti della variante c1236C>T rispetto al wild-type, 38% contro 23% (RR=1,65; 95%CI 1,19-2,29, p=0,003) e 32% contro 23% (RR=1,37; 95%CI: 1,03-1,84, p=0,03). Un'associazione tra il polimorfismo ABCB1 C3435T (rs1045642), ABCB1 G2677T/A (rs2032582) e il rischio di effetti avversi di docetaxel è stato riscontrato mediante meta-analisi. In particolare, gli omozigoti TT del polimorfismo ABCB1 C3435T possono essere associati al rischio di tossicità ematologica. Il genotipo ABCB1 G2677T T(A)/T(A) può essere associato alla ritenzione del fumo. Recentemente è stato dimostrato che i portatori di 1236TT, 2677TT e 3435TT (noti anche come aplotipo "TT-TT-TT") necessitano di dosi di metadone più elevate per evitare l'astinenza, probabilmente associate a un metabolismo più veloce e conseguenti livelli plasmatici di metadone più bassi.

§ Clin Transl Sci. 2024 May;17(5):e13781. doi: 10.1111/cts.13781. A systematic review and meta-analysis of the impacts of germline pharmacogenomics on severe toxicity and symptom burden in adult patients with cancer

§ Int J Mol Sci. 2022 Nov 16;23(22):14125. doi: 10.3390/ijms232214125. The Impact of P-Glycoprotein on Opioid Analgesics: What's the Real Meaning in Pain Management and Palliative Care?

§ Cancer Chemother Pharmacol. 2022 Feb;89(2):173-181. doi: 10.1007/s00280-021-04374-3. Epub 2022 Jan 6 Association between gene polymorphism and adverse effects in cancer patients receiving docetaxel treatment: a meta-analysis

§ Oncologist. 2021 Jul;26(7):e1143-e1155. doi: 10.1002/onco.13811. Epub 2021 Jun 7. Evaluation of the Association of Polymorphisms With Palbociclib-Induced Neutropenia: Pharmacogenetic Analysis of PALOMA-2/-3

§ Clinical utility of ABCB1 genotyping for preventing toxicity in treatment with irinotecan. Pharmacol Res. 2018 Oct; 136:133-139. doi:10.1016/j.phrs.2018.08.026. Epub 2018 Sep 11.

§ Genotypes Affecting the Pharmacokinetics of Anticancer Drugs. Clin Pharmacokinet. 2017, Apr; 56 (4):317-337. doi: 10.1007/s40262-016-0450-z. Review.

§ Influence of the ABCB1 polymorphisms on the response to Taxane-containing chemotherapy: a systematic review and meta-analysis. Cancer Chemother Pharmacol. 2018, Feb; 81 (2):315-323. doi: 10.1007/s00280-017-3496-1. Epub 2017 Dec 5.

§ Are pharmacogenomic biomarkers an effective tool to predict taxane toxicity and outcome in breast cancer patients? Literature review. Cancer Chemother Pharmacol. 2015 Oct; 76 (4):679-90. doi: 10.1007/s00280-015-2818-4. Epub 2015 Jul 22.

VARIANTE GENETICA G2677T/A DEL GENE ABCB1 (MDR1)

CATALOGO

REF: FGC-009-25
Codice RDM: 2190182/R
Codice CND: W010699
Test: 25
Reazioni: 31 x 2
Produttore: BioMol Laboratories s.r.l.

CONTENUTO DEL KIT

Il kit è composto da reagenti per la amplificazione in Real-Time PCR
* non forniti nel kit i reagenti per la estrazione di DNA genomico



CONTENUTO DEL KIT

DESCRIZIONE	ETICHETTA	VOLUME	CONSERVAZIONE
		FGC-009-25	
Mix oligonucleotidi e sonde	Mix 10X G2677T ABCB1 G>T	1 x 77,5 µl	-20°C
Mix oligonucleotidi e sonde	Mix 10X G2677A ABCB1 G>A	1 x 77,5 µl	-20°C
Mix buffer ed enzima Taq-polymerase	Mix Real-Time PCR 2X	1 x 775 µl	-20°C
H ₂ O deionizzata	Deionized H ₂ O	1 x 1 ml	-20°C
DNA genomico o DNA ricombinante	Control 1 Omozigote G2677G ABCB1	1 x 40 µl	-20°C
DNA genomico o DNA ricombinante	Control 2 Eterozigote G2677T ABCB1	1 x 40 µl	-20°C
DNA genomico o DNA ricombinante	Control 3 Omozigote T2677T ABCB1	1 x 40 µl	-20°C

CARATTERISTICHE TECNICHE

COD. FGC-009-25

STABILITÀ	18 mesi
STATO DEI REAGENTI	Pronti all'uso
MATRICE BIOLOGICA	DNA genomico estratto da sangue intero, da tessuto, da cellule
CONTROLLI	DNA ricombinante per almeno 3 sedute analitiche
TECNOLOGIA	PCR in Real-time; oligonucleotidi e sonde specifiche; 2 canali di fluorescenza FAM/HEX
STRUMENTI PCR REAL TIME VALIDATI	Biorad CFX96 Dx, Biorad Opus Dx e Agilent AriaDx
TEMPO DI ESECUZIONE	85 min
PROFILO TERMICO	1 ciclo a 95 °C (10 min); 45 cicli a 95 °C (15 sec) + 60 °C a (60 sec)
SPECIFICITÀ ANALITICA	Assenza di appaiamenti aspecifici di oligonucleotidi e sonde; assenza di cross-reattività
LIMIT OF DETECTION (LOD)	≥ 0,016 ng di DNA genomico
LIMIT OF BLANK (LOB)	0% NCN
RIPRODUCIBILITÀ	99,9%
SPECIFICITÀ DIAGNOSTICA/SENSIBILITÀ DIAGNOSTICA	100%/98%