

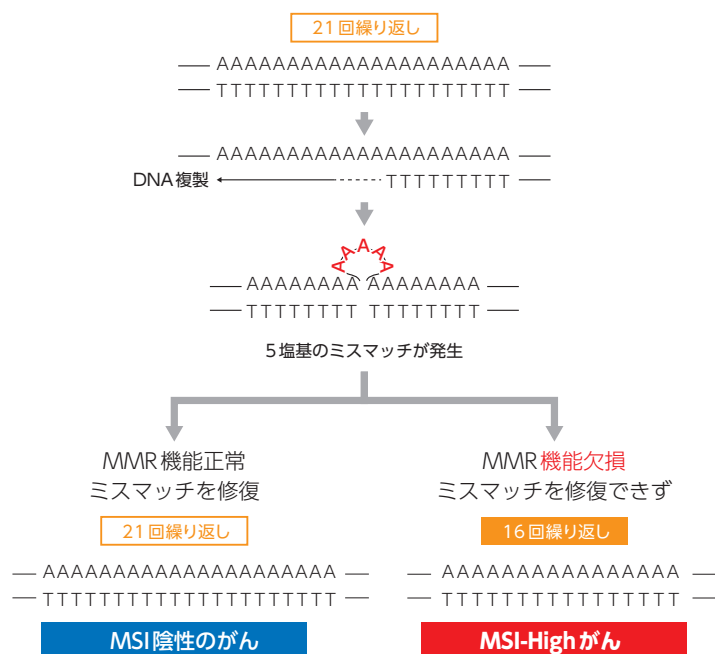
## MSI検査キット (FALCO)

がん種横断的にマイクロサテライト不安定性を検出する体外診断用医薬品

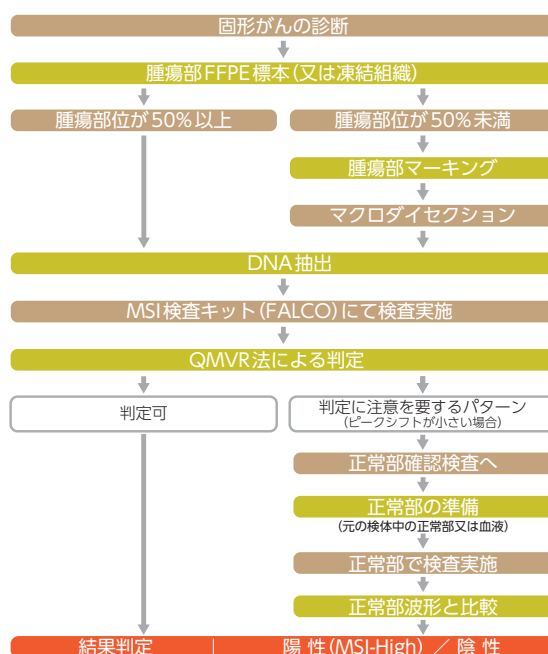
### ▶ MSI検査とは

細胞分裂の過程においてDNAが複製される時に一定の確率で複製ミスが発生しますが、細胞にはこのミスを修復するミスマッチ修復 (mismatch repair : MMR) 機構が備わっています。このMMR機構に異常が発生した場合、ゲノム中に存在する1~数塩基単位の繰り返し配列であるマイクロサテライトの繰り返し回数に変化が生じやすくなります。このような変化はマイクロサテライト不安定性 (microsatellite instability : MSI) と呼ばれ、MMRの機能欠損を予測するバイオマーカーとして利用されています。MSI検査は、がん細胞におけるマイクロサテライトの繰り返し回数の変化の有無を調べるDNA検査です。

#### MMR機能欠損とMSI-Highがん



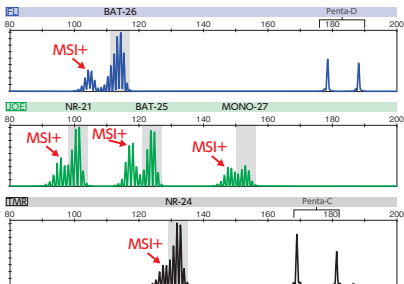
#### 検査フロー



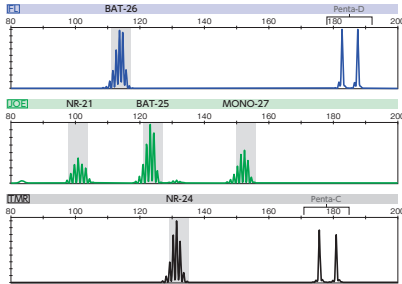
#### 結果波形の一例

本キットはプロメガパネルを採用し、各マーカーの極大ピークがQMVR(グレー)の範囲外にも認められた場合MSI+と識別し、MSI+のマーカーが2つ以上の場合は「陽性 (MSI-High)」、1つ以下の場合は「陰性 (MSI-LowまたはMSS)」と判定します。なお、判定に注意を要するパターン (繰り返し回数の変化 (ピークシフト) が小さい) の場合、正常部との比較による再検査を行います。

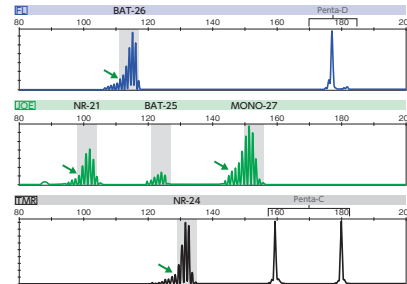
A 結腸・直腸癌でのMSI-Highの代表的な泳動波形 (↗)



B 結腸・直腸癌での陰性の代表的な泳動波形



C 判定に注意を要するパターン (↘)



#### プロメガパネル

マーカー	領域	主要な繰り返し配列	多型性	
BAT25	4q	c-Kit intron16	(A) 25	低
BAT26	2p	hMSH2 intron5	(A) 26	低
NR-21	14q	SLC7A8 5'UTR	(A) 21	低
NR-24	2q	ZNF2 3'UTR	(A) 24	低
MONO-27	2p	MAP4K3 5'UTR	(A) 27	低

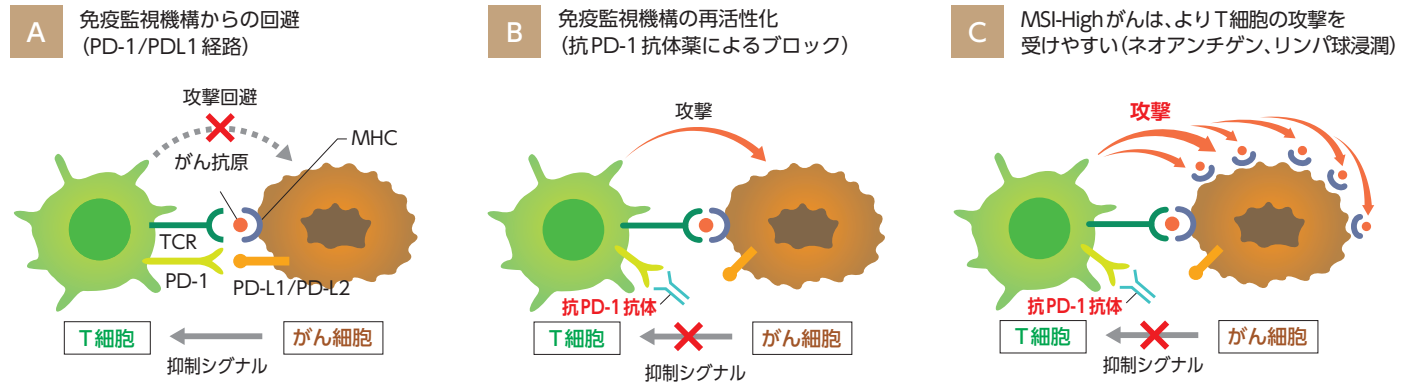
#### 結果判定

MSI+ マーカー数	判定結果
2つ以上	陽性 (MSI-High)
1つ以下	陰性

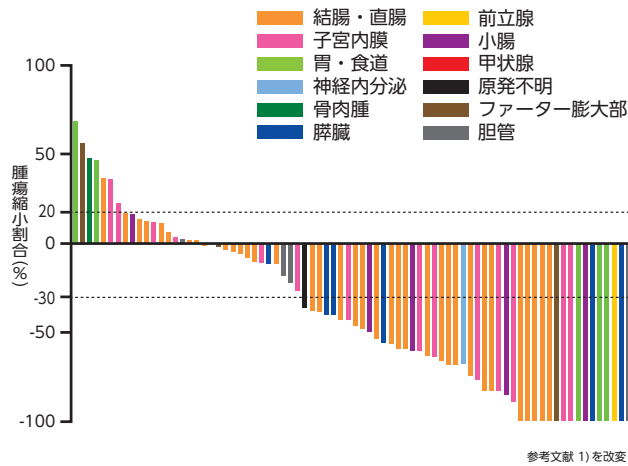
## ▶ 使用目的

- ①キイトルーダ®（ペムブロリズマブ）の固形癌患者への適応を判定するための補助
- ②オブジーボ®（ニボルマブ）の結腸・直腸癌患者への適応を判定するための補助
- ③大腸癌における化学療法の選択の補助  
（切除可能な進行・再発大腸癌における術後補助化学療法の選択）
- ④大腸癌におけるリンチ症候群の診断の補助

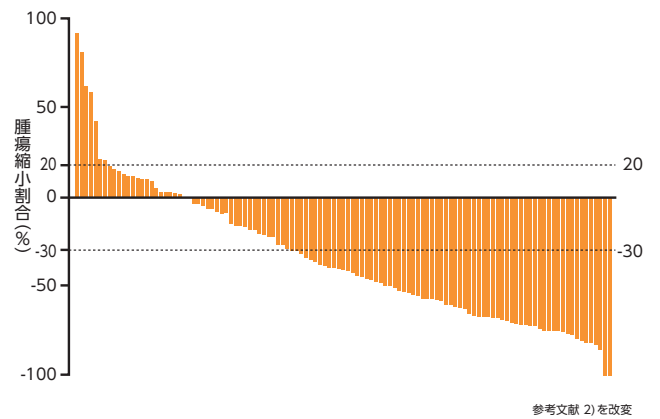
### MSI-Highがんに対する抗PD-1抗体薬の作用機序(①,②)



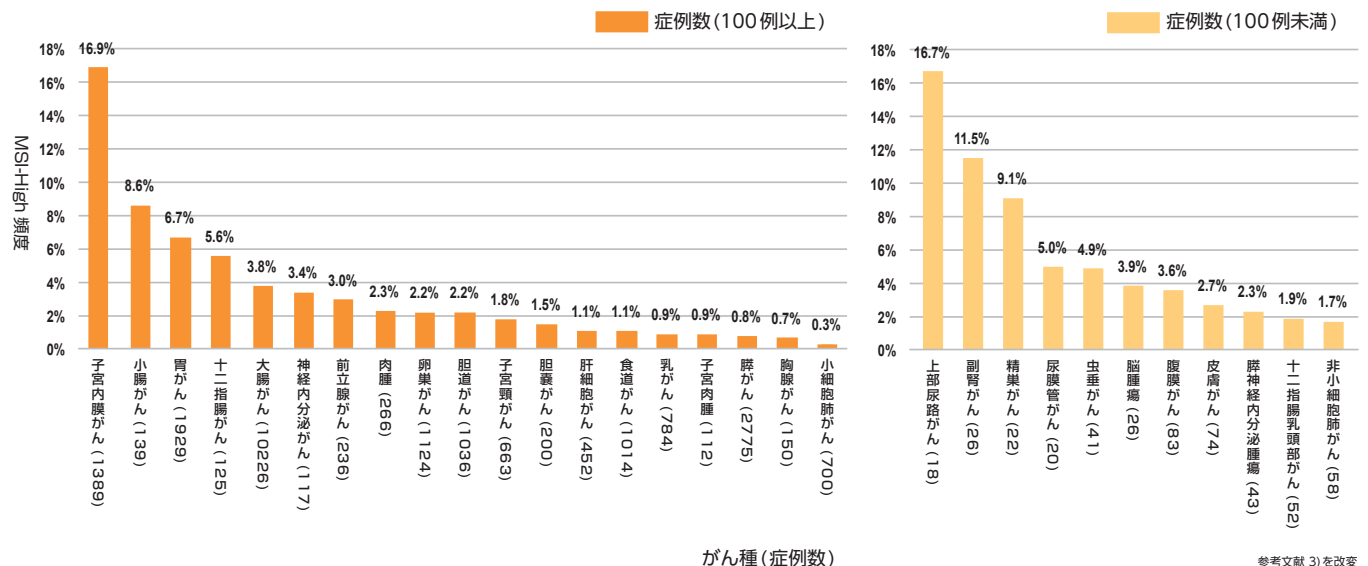
### MSI-High/dMMR固形がんに対するキイトルーダ®の腫瘍縮小効果(①)



### MSI-High/dMMR結腸・直腸がんに対するオブジーボ®・ヤーボイ®併用療法の腫瘍縮小効果(②)



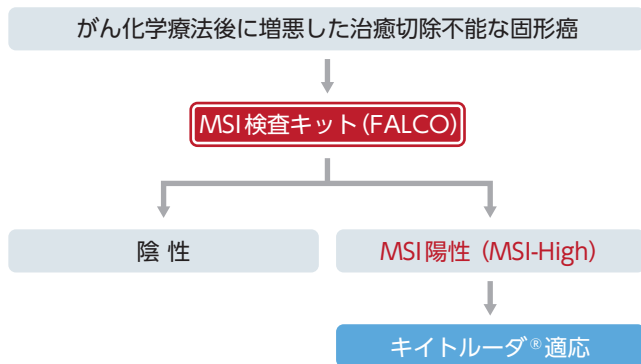
### 本邦におけるMSI-High頻度(本キット使用) ~リアルワールドデータ~



## 診断・治療フロー

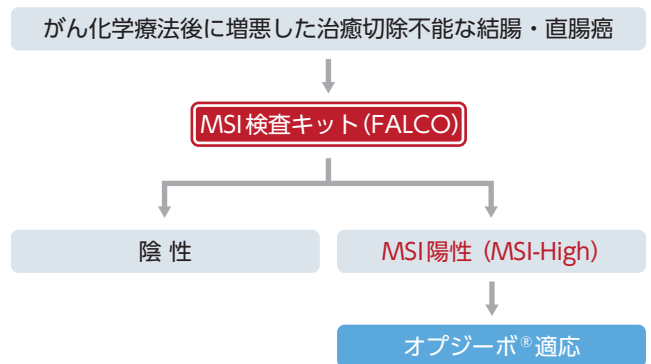
既存

### ① キイトルーダ®の固形癌患者への適応を判定するための補助



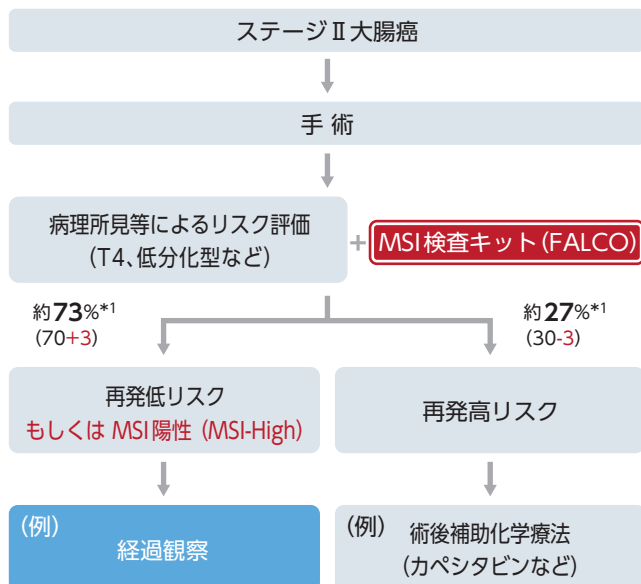
既存

### ② オプジーボ®の結腸・直腸癌患者への適応を判定するための補助

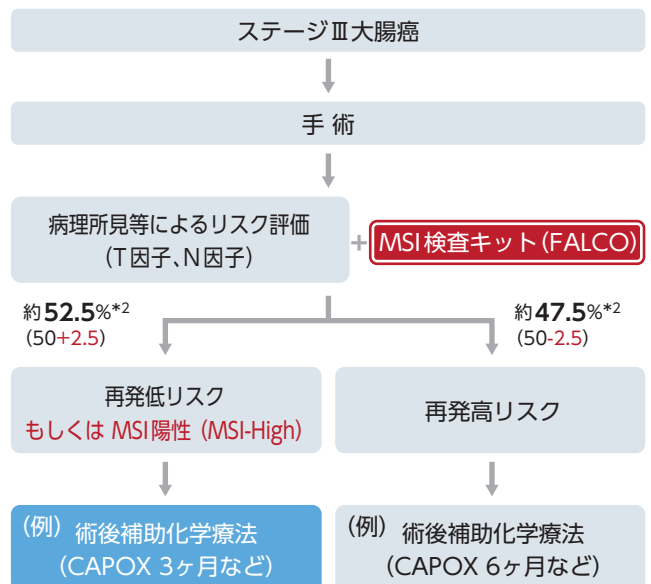


NEW

### ③ 切除可能な進行・再発大腸癌(ステージⅡ/Ⅲ)における術後補助化学療法の選択の補助



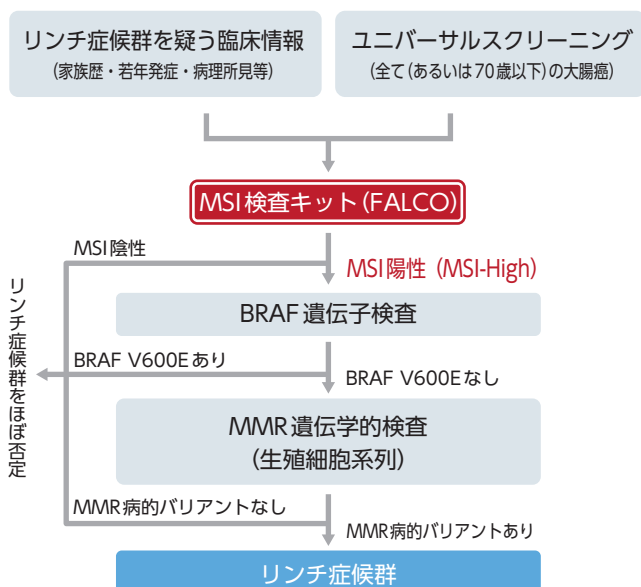
\*1 ステージⅡ大腸癌でのMSI-High頻度を10%、従来の病理所見等によるリスク評価で約30%が再発高リスクと判断される場合での想定



\*2 ステージⅢ大腸癌でのMSI-High頻度を5%、従来の病理所見等によるリスク評価で約50%が再発高リスクと判断される場合での想定

NEW

### ④ 大腸癌におけるリンチ症候群の診断の補助



- 「成人・小児進行固形がんにおける臓器横断的ゲノム診療のガイドライン第2版」日本癌治療学会/日本臨床腫瘍学会編、日本小児血液・がん学会協力【12:CQ1-1/CQ2-1】
- 「大腸癌治療ガイドライン医師用2019年版」大腸癌研究会編【12:CQ23、3:CQ15/CQ16/CQ18】
- 「大腸がん診療における遺伝子関連検査等のガイダンス第4版」日本臨床腫瘍学会編【12:4.2、3:4.3、4:4.4/4.5】
- 「遺伝性大腸癌診療ガイドライン2020年版」大腸癌研究会編【12:CQ19、3:CQ17、4:CQ14/図21】
- 「免疫チェックポイント阻害剤適応判定のためのマイクロサテライト不安定性(MSI)検査(説明文書・同意書)」日本遺伝性腫瘍学会
- 「リンチ症候群のスクリーニング・補助診断のためのマイクロサテライト不安定性(MSI)検査(説明文書・同意書)」日本遺伝性腫瘍学会
- 「ゲノム診療用病理組織検体採取規定」日本病理学会
- 「ePrecision Medicine Japan: MMR genes (MSI)」22世紀先端医療情報機構
- 「遺伝性腫瘍 e-Learning: リンチ症候群」22世紀先端医療情報機構

## 臨床性能試験情報

### 同等性試験情報

MSI-High固形癌に対する臨床試験として、国際共同第Ⅱ相試験(164試験および158試験)、海外第Ⅱ相試験(016試験)、および海外第Ⅰb相試験(028試験)が実施されました。これらの試験における患者選択には、各試験施設におけるMSI検査またはMMR免疫染色検査が用いられました。

本製品の臨床性能を評価するため、164試験、016試験、028試験に参加した患者の保存検体53症例について本製品を用いて測定しました。本製品と各試験施設での検査結果との一致率は右表の通り、感度(陽性一致率)は100%、特異度(陰性一致率)は100%となり、本製品と臨床試験における結果の同等性が示されました。

### 相関性試験情報

GI-SCREEN CRC-MSI研究において研究用キットでMSI検査が実施された切除不能進行再発大腸癌435症例の保存検体を、本製品を用いて測定しました。研究用キットでは腫瘍部と正常部を比較する方法で判定されました。本製品と研究用キットでの結果の一致率は、右表の通り、感度(陽性一致率)は100%、特異度(陰性一致率)は100%となり、腫瘍部のみで判定する本製品と、正常部と比較して判定する研究用キットの高い相関性が示されました(参考文献4)。

### 複数癌種試験情報

大腸癌を除く固形癌の16癌種(子宮体癌、胃癌、卵巣癌、胆管癌、乳腺癌、膵臓癌、食道癌、脳腫瘍、肺癌、皮膚癌、肝臓癌、胆嚢癌、尿管癌、前立腺癌、膀胱癌、小腸癌)の計59検体について、本製品で測定した結果、40例が陰性で、19例がMSI-Highとなり、大腸癌と同様にMSI+の識別が可能でした。

### 同等性試験の集計表

		164試験、016試験、028試験		合計
		陰性	陽性*	
本製品	陰性	24	0	24
	陽性(MSI-High)	0	29	29
合計		24	29	53

\*: MSI-High又はdMMR

感度(陽性一致率): 100%(29/29)  
特異度(陰性一致率): 100%(24/24)

### 相関性試験の集計表

		GI-SCREEN CRC-MSI研究		合計
		陰性	陽性(MSI-High)	
本製品	陰性	424	0	424
	陽性(MSI-High)	0	11	11
合計		424	11	435

感度(陽性一致率): 100%(11/11)  
特異度(陰性一致率): 100%(424/424)

## 製品情報

製品番号	製品名	包装
FAL001(冷凍品)	MSI検査キット(FALCO)	100反応

添付文書 URL: <http://www.falco-dx.com/msi/insert.pdf>

## MSI検査キット(FALCO)

### 試薬構成

- ① プライマー・ミックス
  - ② 増幅酵素・ミックス
  - ③ レファレンスDNA
  - ④ DNAサイズマーカー
- ※①～③は-20℃以下保存品。  
④はキット開封後、冷蔵保存品。  
①、③は遮光保存品。



## 保険収載情報

保険点数	検査項目	補償額
D004-2 悪性腫瘍組織検査 1 悪性腫瘍遺伝子検査 イ 処理が容易なもの		(1) 医薬品の適応判定の補助等に用いるもの: 2,500点 (2) その他のもの: 2,100点
留意事項	(1)	「1」の悪性腫瘍遺伝子検査は、[省略]マイクロサテライト不安定性検査については、リンチ症候群の診断の補助を目的とする場合又は局所進行若しくは転移が認められた標準的な治療が困難な固形癌若しくは手術後の大腸癌の抗悪性腫瘍剤による治療法の選択を目的とする場合に、当該検査を実施した後に、もう一方の目的で当該検査を実施した場合であっても、別に1回に限り算定できる。[省略]
	(2)	「1」の「イ」の「(1)」医薬品の適応判定の補助等に用いるものとは、[省略]医薬品の適応を判定するための補助等に用いるものとして薬事承認又は認証を得ている体外診断用医薬品又は医療機器を用いて、[省略]により行う場合に算定できる。[省略] 工 局所進行又は転移が認められた標準的な治療が困難な固形癌又は手術後の大腸癌におけるマイクロサテライト不安定性検査
	(3)	「1」の「イ」の「(2)」その他のものとは、次に掲げる遺伝子検査のことをいい、PCR法、SSCP法、RFLP法等により行う場合に算定できる。[省略] カ 大腸癌におけるEGFR遺伝子検査、K-ras遺伝子検査、マイクロサテライト不安定性検査(リンチ症候群の診断の補助を目的とする場合に限る。 ただし、使用目的又は効果として、医薬品の適応を判定するための補助等に用いるものとして薬事承認又は認証を得ている体外診断用医薬品を使用した場合は除く。)
	(17)	リンチ症候群の診断の補助を目的としてマイクロサテライト不安定性検査を行う場合でも、使用目的又は効果として、医薬品の適応を判定するための補助等に用いるものとして薬事承認又は認証を得ている体外診断用医薬品を用いる場合には「1」の「イ」の「(1)」医薬品の適応判定の補助等に用いるもの所定点数を算定する。

## 参考文献

- 1) Le DT, Durham JN, Smith KN, et al. Mismatch repair deficiency predicts response of solid tumors to PD-1 blockade. Science. 2017; 357(6349): 409-413.
- 2) Overman MJ, Lonardi S, Wong KYM, et al. Durable clinical benefit with nivolumab plus ipilimumab in DNA mismatch repair-deficient/microsatellite instability-high metastatic colorectal cancer. J Clin Oncol. 2018; 36(8): 773-779
- 3) Akagi K, Oki E, Taniguchi H, et al. Real-world data on microsatellite instability status in various unresectable or metastatic solid tumors. Cancer Sci. 2021; 112: 1113.
- 4) Bando H, Okamoto W, Fukui T, et al. Utility of the quasi-monomorphic variation range in unresectable metastatic colorectal cancer patients. Cancer Sci. 2018; 109(11): 3411-3415

## お問い合わせ先

MSI検査キット(FALCO)製造販売元

株式会社ファルコバイオシステムズ

〒613-0036 京都府久世郡久御山町田井西荒見17-1

TEL: 0774-46-2639 FAX: 0774-46-2655

mail: idenshi-grp@falco.co.jp URL: <http://www.falco-dx.com/>