

RT-MIS

ENGLISH	2
FRANCAIS.....	23
DEUTSCH.....	44
ESPAÑOL	66
ITALIANO	87
PORTUGUES	108



ENGLISH

GENEXPATH RT-MIS software instruction for use

User precautions.



***In vitro* diagnostic medical device according to Directive (EU) 98/79/EC**



For *in vitro* diagnostic use

It is for professional use only.

Read all information in this user guide before use.

Contacts:

Manufacturer: GENEXPATH

+33 (0)2.78.08.98.69

113 avenue des Martyrs de la Résistance

76100 Rouen - France

contact@genexpath.com

support@genexpath.com



CliniSciences AG

Fracht Ost Flughafen Kloten

CH-8058 Zürich-

Switzerland

Telephone : +41 (044) 805 76 81

Fax : +41 (044) 805 76 75



This document and its content are the property of GENEXPATH. They are only intended for contractual use by customers for the product described herein, excluding any other use. This document and its content may not be used or distributed for any other purpose, nor shared, disclosed or reproduced in any way without the prior written permission of GENEXPATH. GENEXPATH does not grant any license through this document.

The instructions given in this document must be strictly and explicitly followed by qualified and trained personnel to ensure appropriate use of the product described herein. All content in this document must be thoroughly read and understood before using the described product.

© 2025 Genexpath. All rights reserved.



ENGLISH	2
Foreword - please read carefully	5
About this guide	5
Product description	5
General information	5
GENEXPATH LymphoSign	5
GENEXPATH SarcomaFusion	5
GENEXPATH CustomPanel	6
System requirements	6
Home page	7
Analyses	9
Start a new analysis	9
Results	10
Processing details	11
All tests	11
LymphoSign Test	13
SarcomaFusion test	17
Specificities	19
Performances	19
Repeatability	19
LymphoSign Test	19
Random forest	19
Analytical specificity	19
Analytical sensitivity	19
Graph representation	19
SarcomaFusion Test	20
Filtering non-specific fusion	20
Display of the fusions	20
Associated Bibliography	21
Internal control	21
Correction of hopping index	21
Notes	22
Reference	22



Foreword - please read carefully

GENEXPATH RT-MIS is a comprehensive bioinformatics solution which includes different data processing algorithms. It should be used critically by professionals in human genetics. Although GENEXPATH strives to offer high-quality software, it cannot guarantee the accuracy of the information and predictions it provides.

About this guide

This guide describes how to use the software GENEXPATH RT-MIS, Version 06, published in October 2025.

Product description

General information

After completing the *in vitro* protocol of a Genexpath test and sequencing, the software **GENEXPATH RT-MIS** allows the loading of sequencer files in FASTQ format, as well as the list of barcodes used during testing.

This software carries out demultiplexing to assign sequences to each sample. It then precisely identifies the gene expression markers and quantifies them.

It assesses the sequencing quality of each sample by quantifying the number of reads identified and the number of UMI (unique molecular identifiers) detected.

For each sample, it generates a report to help the user analyse the data. This data can be downloaded.

GENEXPATH LymphoSign

Through the use of LymphoSign tests, the software helps analyse results obtained after completing the *in vitro* protocol and sequencing. The analysis is based both on quantification of gene marker expression, but also the presence or absence of mutations and chromosome translocations.

The artificial intelligence classification model was trained with a database containing over 3000 analyses.

If this database were to change, users will be kept informed via the RT-MIS platform.

The expression level of each marker is normalised in relation to the average gene expression of all markers studied, allowing a comparison of analyses.

GENEXPATH SarcomaFusion

Through the use of SarcomaFusion tests, the software helps analyse results obtained after completing the *in vitro* protocol and sequencing. RT-MIS provides information on the presence or absence of chromosome translocations amongst 210 determined fusions associated with



sarcomas. It also establishes a link with bibliography references associated with detected fusions.

The bibliography used was created from Mitelman databases [1] and PubMed research for all fusion transcripts associated with sarcomas. It is non-exhaustive and specific to sarcomas.

GENEXPATH CustomPanel

In the context of the use of CustomPanel assays, the software allows the analysis of the results obtained after the *in vitro* protocol and sequencing have been performed. The raw data and expression level of each marker are provided. The expression level of each marker is normalized in relation to the average gene expression of all the markers studied, thus allowing the comparison of the analyses with each other.

System requirements

The software RT-MIS is directly accessible through the user space at <https://connect.genexpath.com>. Access is restricted to user accounts authorised by Genexpath.

To get an account, send an email to the following address: support@genexpath.com.

An internet connection is required. The software is compatible with the browsers Mozilla Firefox, Microsoft Edge and Google Chrome. It does not require the installation of additional tools.

Home page

After logging into the user area, access to RT-MIS is provided by clicking the **RT-MIS** button in the left-hand menu. A dedicated page for the platform will open, containing several sections:

- **Presentation:** briefly summarizes how RT-MIS works and includes a link to the support email.
- **Online Documentation:** provides links to Genexpath product inserts.
- **Latest News:** displays the most recent information about updates.

By clicking the "**ACCESS MY RT-MIS ACCOUNT**" button (Figure 1), you will be redirected to your RT-MIS user account.

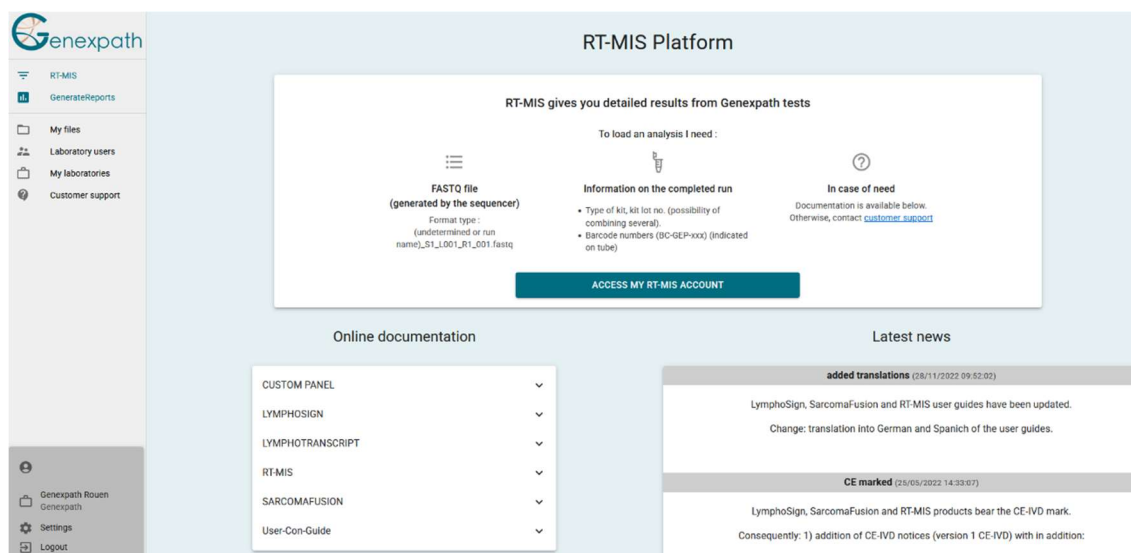


Figure 1: User space page

The home page is shown (Figure 2):

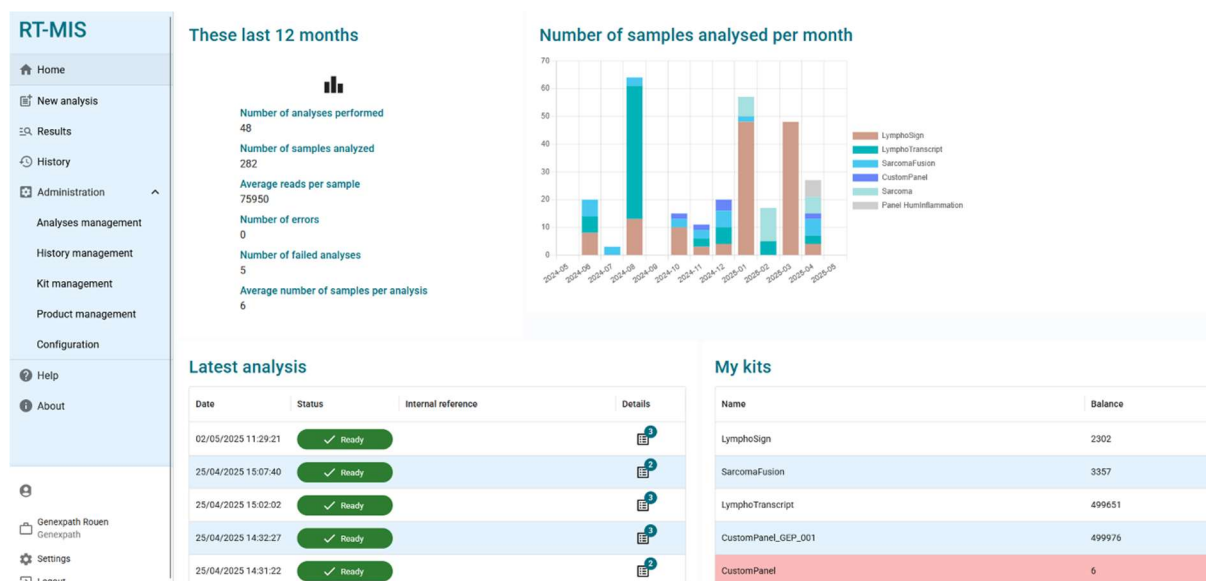


Figure 2: RT-MIS home page

It contains several sections:

- **"Number of Samples Analyzed Per Month"**: a graph showing the number of samples analyzed, grouped by kit type.
- **"These Last 12 Months"**: a summary of statistics (including the number of analyses performed, samples analyzed, errors, failed analyses, and the average reads per sample and samples per analysis).
- **"Latest Analyses"**: displays the most recent analyses performed, their status, and access to detailed results by clicking the corresponding icon. The number shown in the top right corner indicates the number of samples processed (and therefore deducted from the corresponding kit balance).
- **"My Kits"**: shows information about the kits assigned to the laboratory the user is affiliated with, including the number of remaining analyses. If the balance falls below 7, the background turns red.

On the left, the main menu (top) allows you to access:

- On the home page
- New analysis launch
- Display of results
- kits 'history
- Interactive help (for the home page and the "new analysis" page)
- About

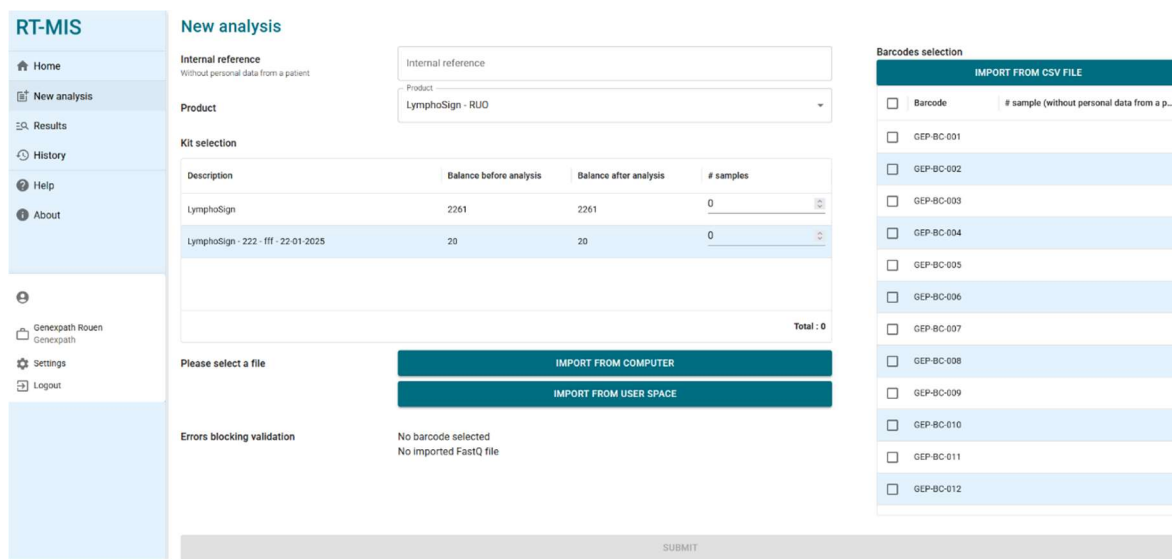
The main menu (bottom) indicates the login with which you are connected and allows:

- To return to the user area homepage or the RT-MIS homepage
- To choose to receive an email at the end of an analysis
- Sign out.

Analyses

Start a new analysis

- 1) In the menu on the left, click on **“New analysis”** (Figure 3).



RT-MIS

New analysis

Internal reference
Without personal data from a patient

Product
LymphoSign - RUO

Kit selection

Description	Balance before analysis	Balance after analysis	# samples
LymphoSign	2261	2261	0
LymphoSign - 222 - If - 22-01-2025	20	20	0
			Total : 0

Please select a file

IMPORT FROM COMPUTER

IMPORT FROM USER SPACE

Errors blocking validation

No barcode selected
No imported FastQ file

Barcodes selection

IMPORT FROM CSV FILE

☐ Barcode # sample (without personal data from a p...

☐ GEP-BC-001

☐ GEP-BC-002

☐ GEP-BC-003

☐ GEP-BC-004

☐ GEP-BC-005

☐ GEP-BC-006

☐ GEP-BC-007

☐ GEP-BC-008

☐ GEP-BC-009

☐ GEP-BC-010

☐ GEP-BC-011

☐ GEP-BC-012

SUBMIT

Figure 3: “New analysis” page

- 2) Indicate an internal reference to the analysis with any patient data information (figure 4)
- 3) Select in the dropdown menu “product”, the used product.
- 4) In “kit selection”, indicate the number of analyses that you need to count down per kit (according to the batch number used in the “*in vitro*” part.
- 5) Select a FastQ file to analyse by clicking on:
 - **“IMPORT FROM COMPUTER”** for a file saved on the computer, or
 - **“IMPORT FROM USER SPACE”** for a file already imported to the user space.

The FASTQ file must respect the naming convention of Illumina sequencers.

MiSeq example: X_S1_L001_R1_001.fastq.gz

The software checks the format and integrity of the FastQ file(s) before proceeding to the analysis. This check lasts from a few seconds to a few minutes, depending on the file size.

- 6) Tick (right side of the screen) the barcodes used for the analysis (numbers printed on the tubes).

For each selected barcode, an analysis will be deducted.

You can add an identifier for each selected barcode.



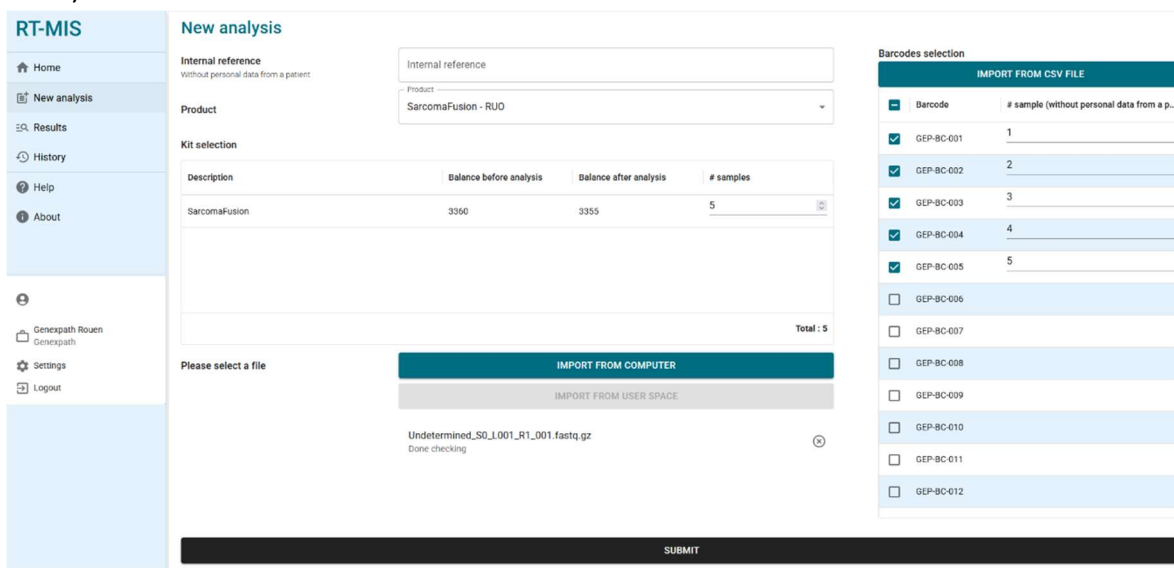
No patient data can be entered.

You can also have the option of downloading directly a CSV file with its information from the CSV file example.

Issues that could block the validation are:

- Absence of FASTQ file
- Barcodes selection mismatch

7) Click on **“SUBMIT”**.



RT-MIS

New analysis

Internal reference
Without personal data from a patient

Internal reference

Product
SarcomaFusion - RUO

Kit selection

Description	Balance before analysis	Balance after analysis	# samples
SarcomaFusion	3360	3355	5

Total : 5

Please select a file

IMPORT FROM COMPUTER

IMPORT FROM USER SPACE

Undetermined_S0_L001_R1_001.fastq.gz
Done checking

Barcodes selection

IMPORT FROM CSV FILE

Barcode	# sample (without personal data from a p...
☒ GEP-BC-001	1
☒ GEP-BC-002	2
☒ GEP-BC-003	3
☒ GEP-BC-004	4
☒ GEP-BC-005	5
☐ GEP-BC-006	
☐ GEP-BC-007	
☐ GEP-BC-008	
☐ GEP-BC-009	
☐ GEP-BC-010	
☐ GEP-BC-011	
☐ GEP-BC-012	

SUBMIT

Figure 4: Information on the user analysis

RT-MIS opens the **“Results”** page.

Results

On the left side menu, click on item **“Results”** (figure 5).

This page offers access to new and previous results.

RT-MIS indicates the analysis status: **“pending processing”**, **“processing”** or **“processing complete”**.

The results will be available once processing is complete. Processing can last several minutes.

To access analysis details, click on the corresponding icon .

RT-MIS

Home

New analysis

Results

History

Administration

- Analyses management
- History management
- Kit management
- Product management
- Configuration

Help

About

Julien Binet

jbinet@genexpath.com

Genexpath Rouen

Genexpath

Settings

Results

Date	Product	Internal reference	User	Status	Details
02/05/2025 11:29:21	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready	3
25/04/2025 15:07:40	CustomPanel		Laurine BECQUET	✓ Ready	2
25/04/2025 15:02:02	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Ready	3
25/04/2025 14:32:27	SarcomaFusi		Julien Binet	✓ Ready	3
25/04/2025 14:31:22	LymphoSign		Julien Binet	✓ Ready	3
08/04/2025 10:55:16	Panel Huminflar		Laurine BECQUET	✓ Ready	1
02/04/2025 11:35:19	SarcomaFusion		Julien Binet	✓ Ready	3
02/04/2025 11:34:12	LymphoSign		Julien Binet	✓ Ready	3
01/04/2025 14:41:42	Sarcoma V2		Laurine BECQUET	✓ Ready	3
17/03/2025 09:54:09	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready	44
04/03/2025 14:38:50	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready	1
17/02/2025 14:35:10	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Ready	3
12/02/2025 10:18:44	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Ready	3
05/02/2025 13:48:56	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Ready	3

Total Rows: 218

Figure 5: "Results" page

Processing details

All tests

This page offers a summary of the analysis characteristics (Figure 6).

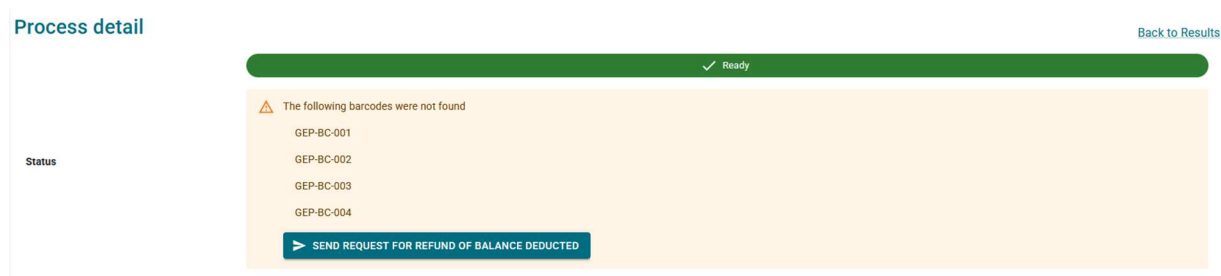
- The status
- The centre
- The project
- The internal reference
- The product used
- The user
- The FASTQ file save date
- The FASTQ file processing date
- The kit used and the number of analyses used on it.

Process detail

Status	✓ Ready	
Center	Genexpath	
Laboratory	Genexpath Rouen	
Internal reference		
Product	LymphoSign - RUO	
User		
Record date	05/08/2024 13:19:39	
Process date	05/08/2024 13:20:02	
Kit	Kit	Analysis consumed on the kit
	LymphoSign	11

Figure 6: "Processing details" page

If any of the barcodes that are populated are not found in the parsed FASTQ file, a warning message will be displayed. You can request a re-load directly by clicking on the corresponding button.



Quality metrics are represented for the entire treatment (Figure 7):

- Genexpath barcodes: Percentage of reads associated with Genexpath libraries on the entire FASTQ file loaded.
- Percentages of barcoded reads according to its barcode
- Representation of the reads of the loaded FASTQ file

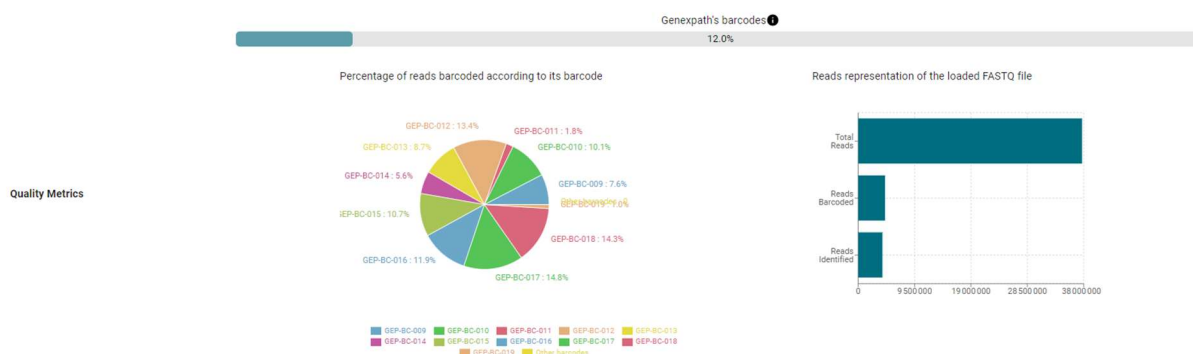


Figure 7: Quality metrics

For each sample tested, you will find the results of your analysis with a reminder of the barcode used and the sample reference, if applicable. This part allows you to observe the informativity for all the samples in the analysis (Figure 8).

	Barcode	Sample	Informativity LymphoSign	Reports	Count data
Barcodes	 CEP-BC-014		91.9%		
	 CEP-BC-015		90%		

Figure 8: Access to analyses by barcode

LymphoSign Test

It is possible to generate a customizable analysis report by clicking on  .

A report generation page opens, by default on tab “results”:

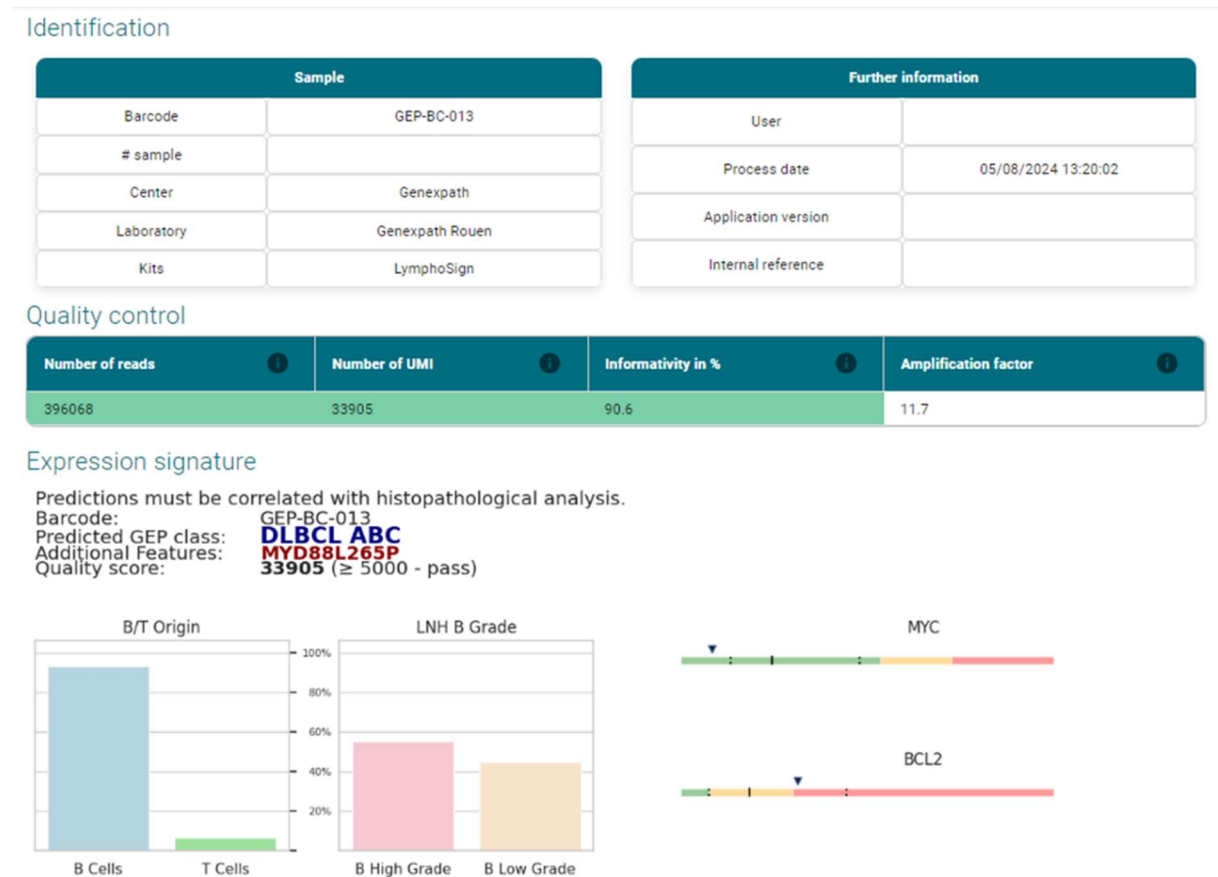


Figure 9: Example report for LymphoSign test

By default, the report contains the following information:

- Analysis identification: reminder of analysis characteristics
- Quality control: number of reads and UMI (Unique Molecular Identifiers), the informativity (number of junction L probes – R waited probes / total number of reads *100) and the amplification factor.
- The expression signature: barcode, predicted class, optional additional feature, quality score, as well as a set of graphs detailing the inferences made to predict the class of non-Hodgkin's lymphoma.

Name	Description
Barcode	Reminder of barcode used for the analysis
Predicted GEP class	Class based on AI-predicted gene expression profile
Additional Features	Additional information
Quality score	Quality score based on number of UMI

You can also choose which items you will eventually see appear in the report using the "Add Item" buttons depending on how many charts you will be able to add. In addition, you can view the report before downloading by clicking on "view PDF". The graph is downloaded by clicking on "download PDF".

The additional elements are:

- A customizable graph (Figure 10) representing the level of expression of several genetic markers of interest according to the position of your sample (red dot) as well as:
 - o the entire database
 - o One of the two classes LNH_B or LNH_T
 - o Of a sub-entity

Custom graph

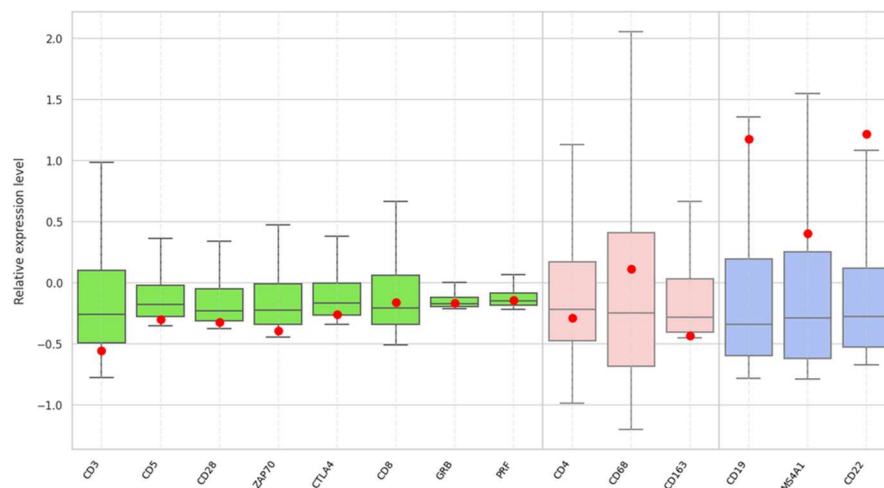


Figure 10: Generation of custom graph

You can at the top right (Figure 11):

- o Choose the number of classes wished by clicking on "add a class"
- o Determine the name of each class
- o Choose the markers of interest by clicking on the pencil of the corresponding class

Edit class

Class name

CD3

CD5

CD28

ZAP70

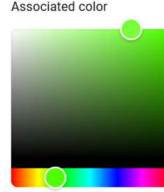
CTLA4

CD8

GRB

PRF

Associated color



SUBMIT

Figure 11: Determination of markers for a given class

- Predefined graphical representations with the comparison of the level of expression (Figure 12). The reference expression levels are displayed according to the chosen class and the sample analyzed is represented by a black diamond or a red dot depending on the tab. It is possible to compare gene expression levels.

Tab	Description
Comparison	Comparison of expression profiles between two LymphoSign signature classes (the predicted one and another chosen by the user)
B vs T	Specific B and T lymphocyte markers
IG	Different immunoglobulins
MUTS	Specific markers such as point mutations
DLBCL	Specific markers of diffuse large B cell lymphomas (DLBCL)
PTCL	Specific markers of peripheral T-cell lymphomas
Other	Specific markers of different lymphomas
Prognosis	Markers which could affect patient prognosis

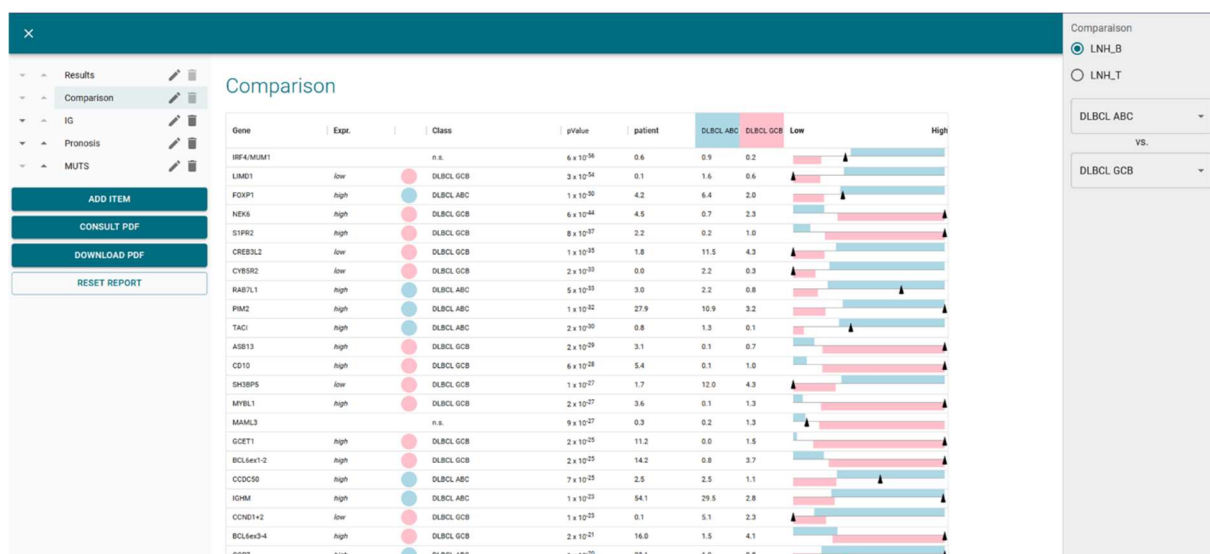


Figure 12: Example of advanced interpretation with comparison between PMBL and GCB

Only the first 30 genes of the two-class comparison are displayed.

Each of these comparisons can be personalised using the right-hand menu, through which you can select the type of classes to compare (Figure 13):

- The entire database
- one of the two classes LNH_B or LNH_T
- A sub-entity



Only the first 30 genes of the comparison of 2 classes will be display.

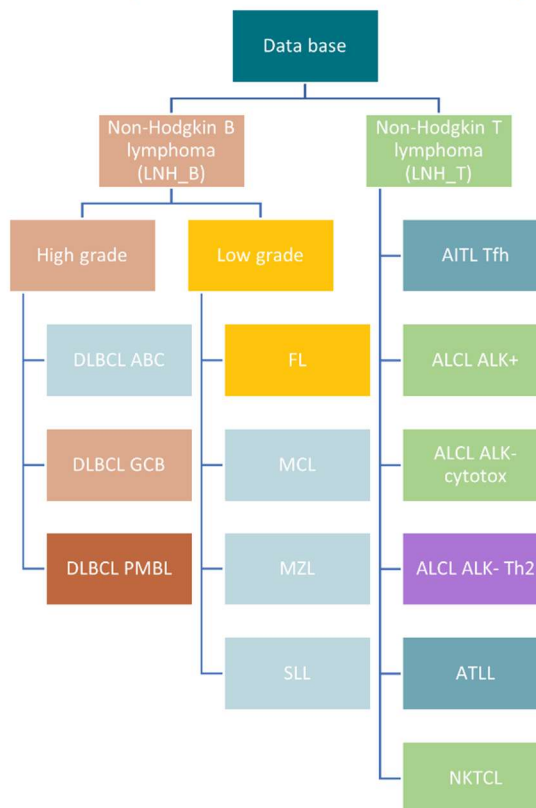


Figure 13: Representation of different classes predicted by RT-MIS

You may also download in “**management details**” page:

- For each sample: the CVS file of all raw and relative data of by clicking on 
- The CSV file with all raw and relative data by clicking on “**DOWNLOAD ALL COUNTING DATA**”
- All pdf report or CSV files can be downloaded by clicking on “**ALL REPORT**”

SarcomaFusion test

By clicking on  icon of barcode of interest, you can also generate a report (figure 14) with or without the associated bibliography, consult and download it.

Identification

Sample		Further information	
Barcode	GEP-BC-002	User	
# sample		Process date	01/08/2024 13:37:01
Center	Genexpath	Application version	
Laboratory	Genexpath Rouen	Internal reference	
Kits	SarcomaFusion		

Quality control

Quality control SarcomaFusion		Quality control GAPDH	
Number of reads	189638	Number of reads	187109
Number of UMI	2954	Number of UMI	11767
Amplification factor	64.2	Amplification factor	15.9
Informativity		Informativity GAPDH	
85.4%		95.7%	

Results

Fusion	Number of reads	Number of UMI	Amplification factor	References
✓ PAX3_7E7G-FOXO2D	158329	1163	136.1	7 references

Fusion : PAX3_7E7G-FOXO2D

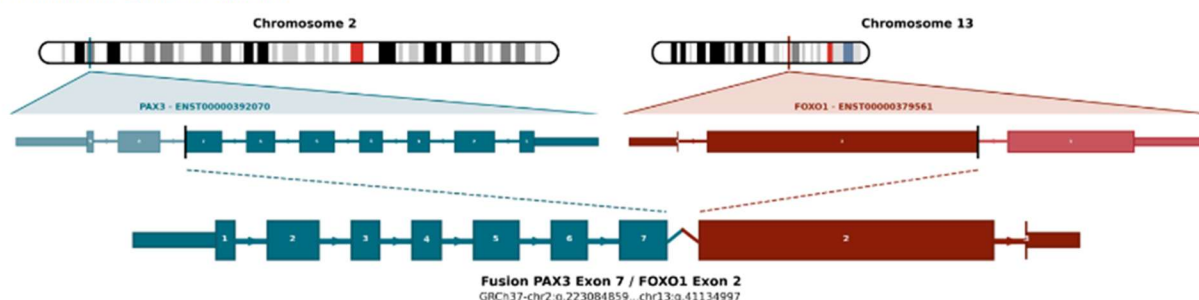


Figure 14: "Report" page for the SarcomaFusion test

Information available:

- Result with
 - Summary of the analysis characteristics
 - Quality control
 - number of reads and UMI for the sample of interest.
 - The informativity in % as well as the amplification factor.
 - number of reads and UMI for the GAPDH internal control
 - The informativity in % as well as the amplification factor for internal control

- The results of the fusion may have been recognized
- The bibliography references if the fusion is associated to a sarcoma
- The raw data obtained by RT-MIS, without filtration of the number of UMI, with a graphic representation of the detected fusion depending on the number of reads or UMI and a summarize table.
- A graphic representation of the raw data

You may also download in “**management details**” page:

- For each sample: the CVS file of all raw and relative data of by clicking on 
- The CSV file with all raw and relative data by clicking on “**DOWNLOAD ALL COUNT DATA**”
- All pdf report or CSV files can be downloaded by clicking on “**DOWNLOAD ALL REPORT**”

Fusion transcript notation in RT-MIS is as follows (Figure 15):



Nomenclature : JAZF1E3G-SUZ12E2D

Figure 15: Schematic representation of naming system for fusion transcripts

By clicking on “n references”, the bibliography details open in a new page (Figure 16).

Bibliographic report

Name	References
JAZF1/SUZ12	Novel EPC1 gene fusions in endometrial stromal sarcoma. Genes Chromosomes Cancer
JAZF1/SUZ12	Cytogenetic and molecular genetic analyses of endometrial stromal sarcoma: nonrandom involvement of chromosome arms 6p and 7p and confirmation of JAZF1/JJAZ1 gene fusion in t(7;17). Cancer Genet Cytogenet
JAZF1/SUZ12	Molecular analysis of the JAZF1-JJAZ1 gene fusion by RT-PCR and fluorescence in situ hybridization in endometrial stromal neoplasms. Am J Surg Pathol
JAZF1/SUZ12	Extrauterine endometrial stromal sarcoma with JAZF1/JJAZ1 fusion confirmed by RT-PCR and interphase FISH presenting as an inguinal tumor. Virchows Arch
JAZF1/SUZ12	A neoplastic gene fusion mimics trans-splicing of RNAs in normal human cells. Science
JAZF1/SUZ12	Frequent fusion of the JAZF1 and JJAZ1 genes in endometrial stromal tumors. Proc Natl Acad Sci U S A

Figure 16: “Bibliography references” page

Specificities

Performances

Repeatability

The repeatability of the RT-MIS software is defined as its ability to obtain the same results. The same FASTQ analyzed in triplicate with 15 samples for each of two tests was studied. The RT-MIS software has a repeatability of 100%. The same FASTQ file containing several samples gives:

- for a LymphoSign test: the same classification as well as the same expression levels for each of the markers
- for a SarcomaFusion test: the same result (presence or absence of a fusion) as well as the associated bibliography.

LymphoSign Test

Random forest

Normalization of expression data is a step aimed at making samples sequenced under different experimental conditions comparable (quantity and quality of RNA, type of sequencer, number of reads generated, etc.). In order to erase these experimental biases, the raw counting data is divided by the median of the counts of a fixed list of markers.

From the normalized expression data, RT-MIS classifies the sample by Random Forest (RF). This classification is based on the application to the expression data of 10 RF classification models from the Machine Learning software from the database of nearly 3000 cases. The different probabilities of these classifiers make it possible to identify different signatures and classes described in Figure 13.

Analytical specificity

A study was carried out on a larger scale with 283 cases (Bobee et al., Blood Cancer Journal, 2020). The objective of this study was to demonstrate the relevance/power of the Random Forest algorithm allowing classification by comparing the results with another classification technique. 94.3% of the results were concordant. Thanks to the algorithm, some of the cases were later reclassified.

Analytical sensitivity

The artificial intelligence was trained on a database of nearly 3,000 cases. The prediction is optimal when there are at least 5000 UMI.

Graph representation

The level of expression of each of the markers corresponds to the raw count data divided by the median of the counts of a fixed list of markers.

The data is represented in the form of boxplots. They correspond for a given marker to the reference values of the database according to the entire database, of one of the two classes LNH_B or LNH_T or of a sub-entity.

Each boxplot is organized as follows:

- The central value of the graph is the median
- The edges of the rectangle are the quartiles (Q1 at the bottom and Q3 at the top)
- The endpoints of the boxplot are calculated using 1.5 times the interquartile space (the distance between the 1st and 3rd quartiles).

SarcomaFusion Test

Filtering non-specific fusion

The background noise is established by a list of non-specific fusions which is filtered to facilitate the understanding of the results. It was created from the results obtained from 5 tested samples whose expected fusions were known. Non-specific fusions were detected in at least 2 samples.

This list is as follows:

SS18E10G-SS18E3D	FUSE5G-STAT6E17D	RAD51BE3G-TFE3E7D	PHF1E12G-DDIT3E3D
NAB2E3G-DDIT3E3D	HEY1E4G-CREB3L2E6D	FUSE9bG-CAMTA1E9D	PHF1E12G-BCORE8D
PAX3_7E7G-TFE3E3D	KIF5BE24G-CAMTA1E9D	CTNNB1E1G-NTRK1E16D	PHF1E12G-RETE8D
ZC3H7BE12G-RELA1E11D	RBPMSE5G-EGFE17D	COL1A1E37G-STAT6E17D	FUSE5G-ALKE13D
TEAD1E8G-ETV1E4D	EWSR1E15G-ALKE20delD	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	FUSE5G-ALKE16D
CITED2E2G-ERGE10D	LIFRE1G-NFATC2E3D	COL1A1E37G-STAT6E17D	COL1A1E47G-TFE3E3D
HEY1E4G-NTRK1E10D	TFGE4G-NTRK3E11D	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	VCLE16G-KLF17E2D
TFGE7G-FLI1E8D			

These non-specific fusions do not appear in the PDF report, nor in the CSV file which can be downloaded.

Display of the fusions

The pairs of probes detected correspond to potential genetic anomalies. They are compared to the bibliographic database. The objective is to determine whether the fusion detected has already been described in the literature in the context of sarcomas or not. Depending on this referencing, the fusion is retained or filtered according to the algorithm below (Figure 17):

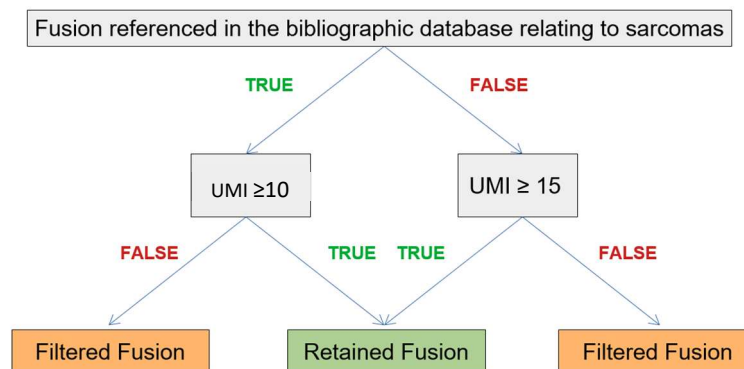


Figure 17: Algorithm of filtration representation

The retained fusion (or fusions) is returned as a result in the "Filtered data" part of the report and, if applicable, associated with its literature and the filtered fusions are entered in the "Raw data" part.

Associated Bibliography

The bibliographic database used was created from the Mitelman databases [1] and Pubmed searches for all the fusion transcripts associated with sarcomas. It is non-exhaustive and specific to sarcomas. It will be updated twice a year.

Internal control

It is recommended to perform an internal control during the *in vitro* test using the same barcode and control barcode number for the same sample, as indicated in the SarcomaFusion instructions for use. During computer analysis, RT-MIS combines the raw data from both barcodes to generate a single report.

The sample with the barcode must be sequenced as a normal sample with 100 000 reads. Nevertheless, its usage has no impact of the analysis countdown.

Correction of hopping index

Hopping index is a phenomenon, during sequencing, of exchanges of barcodes leading to a wrong attribution of the sequence/sample couple. This phenomenon, in the case of the SarcomaFusion tests, can lead to misinterpretation of the results.

To correct this technical effect, the UMIs assigned to each pair of left/right probes of the different sequenced samples are compared with each other. The UMI sequences shared by the same pair of probes between two barcodes of the same run are eliminated when they are not amplified.



Notes

The company **GENEXPATH** does not permanently store results generated by the software **GENEXPATH RT-MIS**. The data must be downloaded directly after each analysis and saved by the user in their document management system.

However, analysis results are available for one year.

Information in this document is likely to change.

Reference

[1] Mitelman Database of Chromosome Aberrations and Gene Fusions in Cancer (2021). Mitelman F, Johansson B and Mertens F (Eds.), <https://mitelmandatabase.isb-cgc.org>



FRANCAIS

Notice d'utilisation du logiciel GENEXPATH RT-MIS

Précautions d'utilisation.



Dispositif médical de diagnostic *in vitro* selon la directive (UE) 98/79/CE
Pour un usage de diagnostic *in vitro*

Il est réservé à un usage professionnel.

Prendre connaissance de l'ensemble des informations portées sur la présente notice avant utilisation.

Contacts :

Fabricant : GENEXPATH

+33 (0)2.78.08.98.69

113 avenue des Martyrs de la Résistance

76100 Rouen - France

contact@genexpath.com

support@genexpath.com



CliniSciences AG

Fracht Ost Flughafen Kloten

CH-8058 Zürich-

Switzerland

Telephone : +41 (044) 805 76 81

Fax : +41 (044) 805 76 75



Ce document et son contenu sont la propriété de GENEXPATH. Ils ne sont destinés qu'à l'usage contractuel des clients pour l'utilisation du produit décrit ici à l'exclusion de toute autre utilisation. Ce document et son contenu ne peuvent être utilisés ou distribués dans tout autre but ni communiqués, divulgués ou reproduits de quelque façon que ce soit sans l'accord préalable écrit de GENEXPATH. GENEXPATH ne consent aucune licence à travers ce document. Les instructions données dans ce document doivent être strictement et explicitement suivies par du personnel qualifié et formé afin d'assurer l'utilisation appropriée du produit décrit ici. L'ensemble du contenu de ce document doit être entièrement lu et compris avant l'utilisation du produit décrit.

© 2025 Genexpath. Tous droits réservés.

FRANCAIS.....	23
Préambule – à lire attentivement	26
A propos de ce manuel.....	26
Description du produit.....	26
Généralités.....	26
GENEXPATH LymphoSign	26
GENEXPATH SarcomaFusion	27
GENEXPATH CustomPanel	27
Configuration requise	27
La page d'accueil.....	28
Les analyses	30
Lancer une nouvelle analyse.....	30
Les résultats	31
Le détail du traitement	32
Tout type de tests	32
Test LymphoSign	33
Test SarcomaFusion	37
Particularités.....	40
Performances	40
Répétabilité	40
Test LymphoSign	40
Random forest.....	40
Spécificité analytique	40
Sensibilité analytique	40
Représentation graphique	41
Test SarcomaFusion	41
Filtration de fusions non spécifiques	41
Affichage des fusions.....	41
Bibliographie associée	42
Contrôle interne	42
Correction de l'index hopping.....	42
Notes.....	42
Références	43



Préambule – à lire attentivement

GENEXPATH RT-MIS est une solution bioinformatique complète qui intègre différents algorithmes de traitement de données. Il doit être utilisé par des professionnels de génétique humaine et avec un esprit critique. Bien que GENEXPATH s'engage à assurer un haut niveau de qualité de ce logiciel, elle ne peut garantir l'exactitude des informations et des prédictions qu'il fournit.

A propos de ce manuel

Ce manuel décrit comment utiliser le logiciel GENEXPATH RT-MIS, Version 06, publié en Octobre 2025.

Description du produit

Généralités

Après la réalisation d'un protocole *in vitro* d'un test Genexpath et du séquençage, le logiciel **GENEXPATH RT-MIS** permet le chargement des fichiers du séquenceur au format FASTQ ainsi que la liste des barcodes utilisés lors de l'expérimentation.

Ce logiciel réalise le démultiplexage permettant l'attribution des séquences à chaque échantillon. Il réalise ensuite une identification précise de marqueurs d'expression génique et leur quantification.

Il évalue la qualité du séquençage de chaque échantillon en quantifiant le nombre de lectures identifiées et le nombre d'UMI (unique molecular identifier) détectés.

Il génère pour chaque échantillon un rapport pour aider l'utilisateur dans l'analyse des données. Ces données sont disponibles au téléchargement.

GENEXPATH LymphoSign

Dans le cadre de l'utilisation des tests LymphoSign, le logiciel permet d'analyser les résultats obtenus après la réalisation du protocole *in vitro* et du séquençage. L'analyse repose à la fois sur une quantification de l'expression de marqueurs géniques mais aussi sur la présence ou l'absence de mutations et de translocations chromosomiques.

Le modèle de classification par intelligence artificielle a été entraîné sur une base de données de plus de 3000 analyses.

Si cette base de données était amenée à évoluer, les utilisateurs seraient tenus informés via la plateforme RT-MIS.

Le niveau d'expression de chaque marqueur est normalisé par rapport à la moyenne d'expression génique de l'ensemble des marqueurs étudiés permettant ainsi la comparaison des analyses entre elles.



GENEXPATH SarcomaFusion

Dans le cadre de l'utilisation des tests SarcomaFusion, le logiciel permet d'analyser les résultats obtenus après la réalisation du protocole *in vitro* et du séquençage. RT-MIS fournit une information sur la présence ou non de translocations chromosomiques parmi 210 fusions déterminées et associées aux sarcomes. Il fait également le lien avec des références bibliographiques associées aux fusions détectées.

GENEXPATH CustomPanel

Dans le cadre de l'utilisation des tests CustomPanel, le logiciel permet d'analyser les résultats obtenus après la réalisation du protocole *in vitro* et du séquençage. Les données brutes et le niveau d'expression de chaque marqueur sont fournis. Le niveau d'expression de chaque marqueur est normalisé par rapport à la moyenne d'expression génique de l'ensemble des marqueurs étudiés permettant ainsi la comparaison des analyses entre elles.

Configuration requise

Le logiciel RT-MIS est directement accessible par l'espace utilisateur à l'adresse <https://connect.genexpath.com>. Son accès est restreint aux comptes utilisateurs autorisés par Genexpath.

Pour obtenir un compte, envoyer un mail à l'adresse mail suivante : support@genexpath.com. Une connexion à internet est nécessaire. La compatibilité du logiciel est assurée sur les navigateurs Mozilla Firefox, Microsoft Edge et Google Chrome. Il ne nécessite pas d'installation d'outils supplémentaires.

La page d'accueil

Après vous être identifié dans l'espace utilisateur, vous pouvez accéder à la plateforme en cliquant sur le bouton **RT-MIS** situé dans le menu de gauche.

Une page dédiée à RT-MIS s'ouvre, comportant plusieurs sections :

- **Présentation** : cette section fournit un aperçu du fonctionnement de RT-MIS ainsi qu'un lien vers l'adresse e-mail du support technique.
- **Documentation en ligne** : contient des liens vers les notices des produits Genexpath.
- **Les dernières actualités** : retrouvez les informations récentes concernant les mises à jour de la plateforme.

En cliquant sur le bouton « **ACCEDER A MON COMPTE RT-MIS** » (Figure 1), vous accédez à votre compte utilisateur RT-MIS.

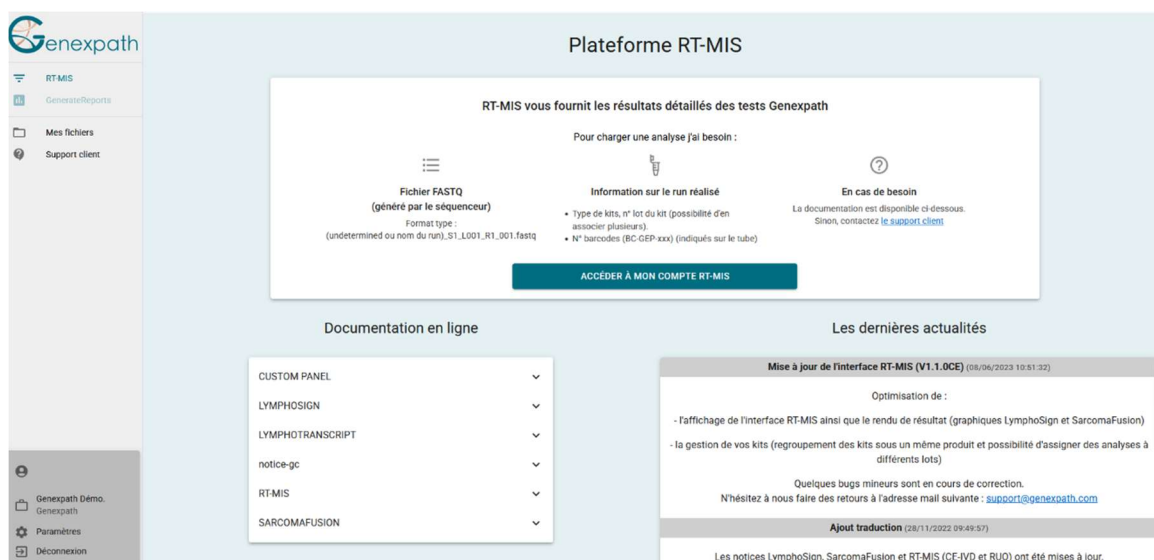


Figure 1 : Page de l'espace utilisateur

La page d'accueil s'affiche (Figure 2) :

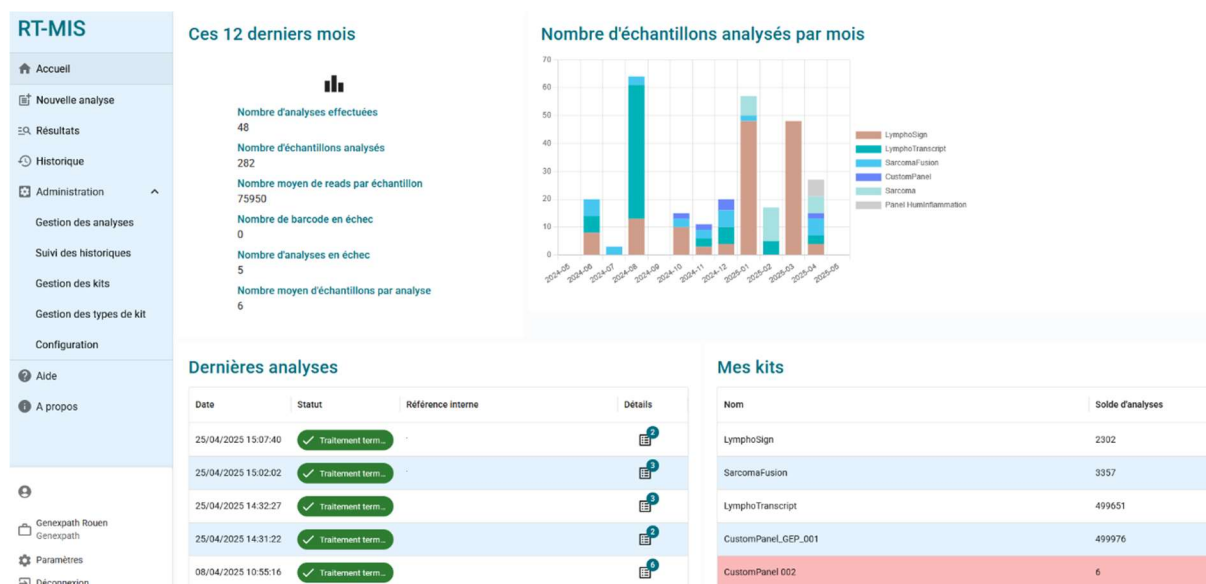


Figure 2 : Page d'accueil RT-MIS

Elle contient plusieurs fenêtres :

- « **Ces 12 derniers mois** » un ensemble de statistiques (nombre d'analyses effectuées, d'échantillons analysés, de barcodes en échec, d'analyses en échec ainsi que les moyennes de reads par échantillon et d'échantillons par analyse)
- « **Nombre d'échantillons analysés par mois** » un graphique représentant le nombre d'échantillons analysés regroupés par type de kit.
- « **Dernières analyses** » avec les dernières analyses réalisées, leur statut et l'accès au détail de l'analyse en cliquant sur l'icône  correspondante. Le nombre indiqué en haut à droite correspond au nombre d'échantillons traités (et donc décomptés du solde du kit correspondant).
- « **Mes kits** » contient les informations sur les kits détenus par le laboratoire auquel est rattaché l'utilisateur et le solde d'analyses restantes, si celui-ci est en dessous de 7 le fond est de couleur rouge.

A gauche, le menu principal (haut) vous permet d'accéder :

- A la page d'accueil
- Au lancement d'une nouvelle analyse
- A l'affichage des résultats
- A l'historique de vos kits
- Aide interactive (pour la page d'accueil et la page « nouvelle analyse »)
- A propos

Le menu principal (bas) vous indique l'identifiant avec lequel vous êtes connecté et permet :

- De retourner à l'accueil de l'espace utilisateur ou à celui de RT-MIS
- De choisir de recevoir un mail à la fin d'une analyse
- De se déconnecter.

Les analyses

Lancer une nouvelle analyse

- 1) Dans le menu à gauche, cliquer sur l'item « **Nouvelle analyse** » (Figure 3).

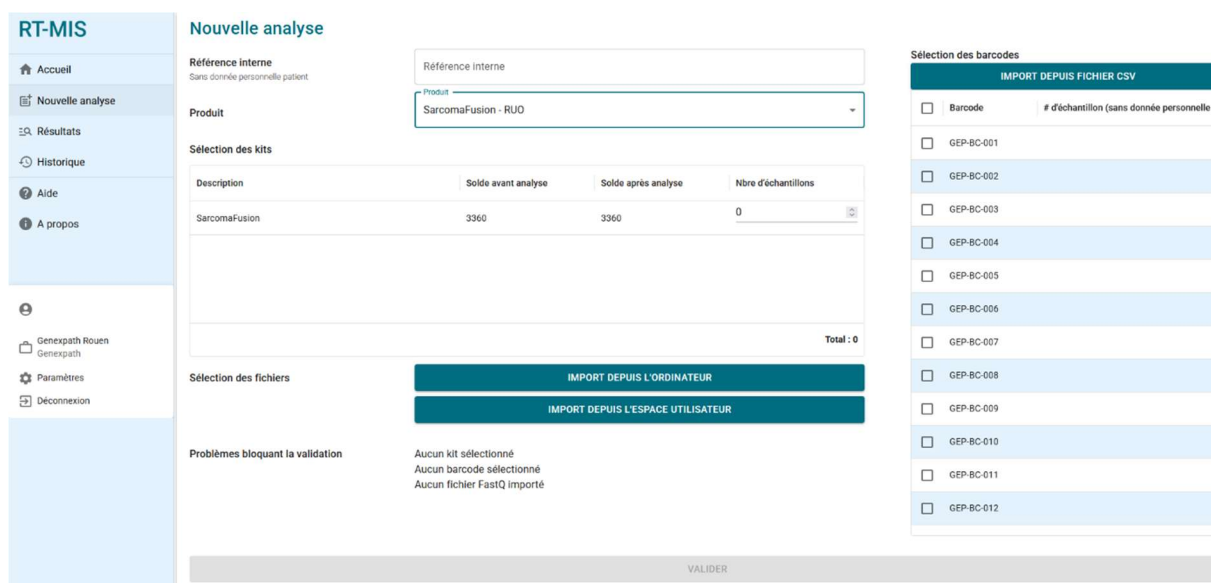


Figure 3 : Page "Nouvelle analyse"

- 2) Indiquer une référence interne à l'analyse sans information sur le(s) patient(s) (Figure 4).
- 3) Sélectionner dans le menu déroulant « **Produit** », le produit utilisé.
- 4) Dans la partie « sélection des kits », indiquer le nombre d'analyses que vous souhaitez décompter par kit (selon le numéro de lot utilisé durant la partie *in vitro*).

Le solde d'analyses prévisionnel après analyse par kit est mis à jour automatiquement.

- 5) Sélectionner un fichier FASTQ à analyser en cliquant sur :
 - « **IMPORT DEPUIS L'ORDINATEUR** » pour un fichier enregistré dans l'ordinateur ou
 - « **IMPORT DEPUIS L'ESPACE UTILISATEUR** » pour un fichier déjà importé dans l'espace utilisateur.

Le fichier FASTQ doit respecter la nomenclature des séquenceurs Illumina.

Exemple MiSeq : X_S1_L001_R1_001.fastq.gz

Le logiciel contrôle le format et l'intégrité du (des) fichier(s) FASTQ avant de procéder à l'analyse. Ce contrôle dure de quelques secondes à quelques minutes selon la taille du fichier.

6) Cocher (à droite de l'écran) les barcodes utilisés pour l'analyse (numéros imprimés sur les tubes)

Pour chaque barcode sélectionné, une analyse sera décomptée.

Vous pouvez ajouter une référence d'échantillon pour chaque barcode sélectionné.



Aucune donnée d'identification claire du patient ne doit être saisie.

Vous avez également la possibilité d'importer directement un fichier CSV avec ces informations à partir du fichier d'exemple CSV.

Les problèmes pouvant bloquer la validation sont :

- Une absence d'importation du fichier FASTQ
- Une inadéquation dans la sélection des barcodes

7) Cliquer sur « **VALIDER** ».

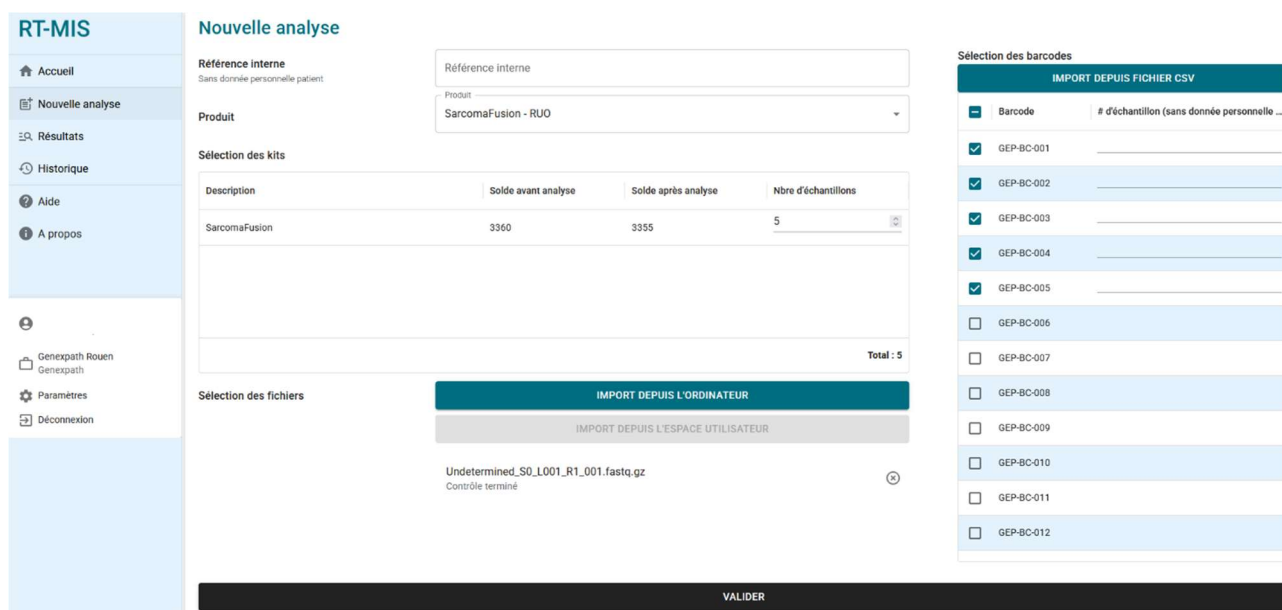


Figure 4 : Renseignements sur l'analyse par l'utilisateur

RT-MIS ouvre la page « **Résultats** ».

Les résultats

Dans le menu de gauche, cliquer sur l'item « **Résultats** » (Figure 5).

Cette page permet d'accéder aux nouveaux et anciens résultats.

RT-MIS indique l'état des analyses : « **en attente de traitement** », « **en cours de traitement** » ou « **traitement terminé** ».

Les résultats seront disponibles une fois le traitement terminé. Le traitement peut durer quelques minutes.

Pour accéder aux détails de l'analyse, cliquer sur l'icône  correspondante.

RT-MIS

Accueil

Nouvelle analyse

Résultats

Historique

Administration

Gestion des analyses

Suivi des historiques

Gestion des kits

Gestion des types de kit

Configuration

Aide

A propos

Genexpath Rouen

Genexpath

Paramètres

Déconnexion

Résultats

Date	Produit	Référence interne	Utilisateur	Statut	Détails
25/04/2025 15:07:40	CustomPanel		Laurine BECQUET	✓ Traitement terminé	2
25/04/2025 15:02:02	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Traitement terminé	5
25/04/2025 14:32:27	SarcomaFusion		Julien Binet	✓ Traitement terminé	5
25/04/2025 14:31:22	LymphoSign		Julien Binet	✓ Traitement terminé	2
08/04/2025 10:55:16	Panel HumInflammation nor...		Laurine BECQUET	✓ Traitement terminé	6
02/04/2025 11:35:19	SarcomaFusion		Julien Binet	✓ Traitement terminé	5
02/04/2025 11:34:12	LymphoSign		Julien Binet	✓ Traitement terminé	2
01/04/2025 14:41:42	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Traitement terminé	6
17/03/2025 09:54:09	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Traitement terminé	44
04/03/2025 14:38:50	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Traitement terminé	1
17/02/2025 14:35:10	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Traitement terminé	5
12/02/2025 10:18:44	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Traitement terminé	5
05/02/2025 13:48:56	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Traitement terminé	5
13/01/2025 13:35:36	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Traitement terminé	2

Total de lignes : 217

Figure 5 : Page "Résultats"

Le détail du traitement

Tout type de tests

Cette page fournit un résumé des caractéristiques de l'analyse (Figure 6).

- Le statut
- Le centre
- Le projet
- La référence interne
- Le produit utilisé
- L'utilisateur
- La date d'enregistrement du fichier FASTQ
- La date de traitement du fichier FASTQ
- Le(s) kit(s) utilisé(s) avec le nombre d'analyses consommées sur le kit

Détail du traitement

Statut	✓ Traitement terminé	
Centre	Genexpath	
Projet	Genexpath Rouen	
Référence interne	Test LS MAJ 2	
Produit	LymphoSign - RUO	
Utilisateur		
Date d'enregistrement	05/08/2024 13:19:39	
Date de traitement	05/08/2024 13:20:02	
Kit	Kit	Analyses consommées sur le kit
	LymphoSign	11

Figure 6 : Page "Détail du traitement"

Si des barcodes renseignés ne sont pas présents dans le fichier FASTQ analysé, un message d'avertissement est affiché. Vous pouvez directement faire la demande de re-crédit en cliquant sur le bouton correspondant.

Détail du traitement

[Retour à la liste des résultats](#)

Statut

✓ Traitement terminé

⚠ Les barcodes suivants n'ont pas été trouvés

GEP-BC-001

GEP-BC-002

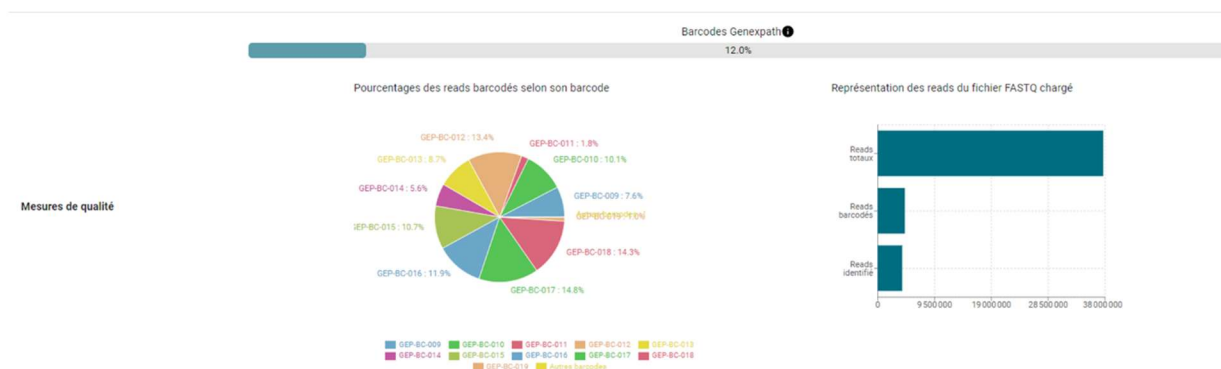
GEP-BC-003

GEP-BC-004

➔ FAIRE UNE DEMANDE DE RECRÉDIT DU SOLDE DÉDUIT

Des mesures de qualité sont représentées pour l'ensemble du traitement (Figure 7) :

- Barcodes Genexpath : Pourcentage de reads associées aux librairies Genexpath sur la totalité du fichier FASTQ chargé.
- Pourcentages des reads barcodés selon son barcode
- Représentation des reads du fichier FASTQ chargé



Il est possible de générer un rapport personnalisable d'analyse en cliquant sur .

Une page de génération de rapport s'ouvre, par défaut sur l'onglet « Résultats » (Figure 9) :

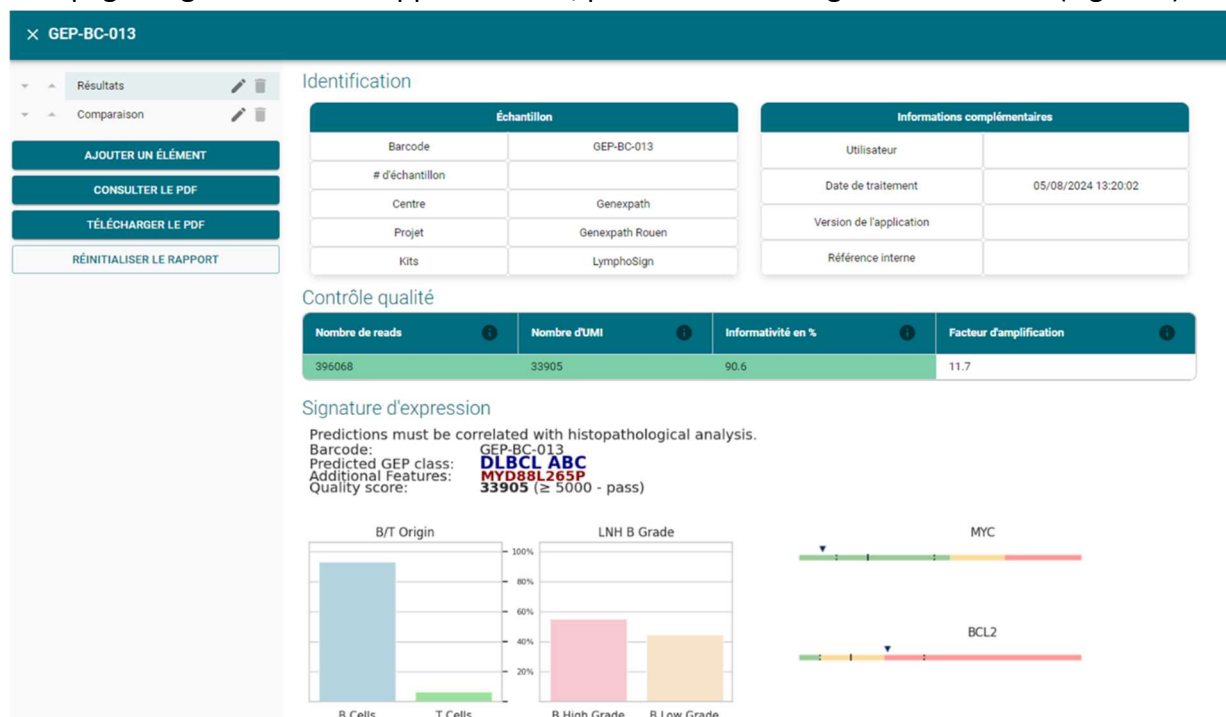


Figure 9 : Page "génération de rapport" pour le test LymphoSign

Par défaut, les résultats contiennent les informations suivantes :

- L'identification de l'analyse : un rappel des caractéristiques de l'analyse
- Le contrôle qualité : nombre de reads et d'UMI (Unique Molecular Identifier), l'informativité (nombre de jonctions sonde G-sonde D attendues / nombre des reads total * 100) et le facteur d'amplification
- La signature d'expression : barcode, classe prédite, informations additionnelles facultatives, score de qualité, ainsi qu'un ensemble de graphiques détaillant les déductions effectuées pour prédire la classe du lymphome non hodgkinien.

Nom	Description
Barcode	Rappel du barcode utilisé pour l'analyse
Predicted GEP class	Classe selon le profil d'expression génique prédite par l'IA
Additional Features	Indications supplémentaires
Quality score	Score de qualité basé sur le nombre d'UMI

Vous pouvez également choisir les éléments que vous souhaitez voir apparaître dans le rapport en utilisant les boutons « Ajouter un élément » en fonction du nombre de graphiques que vous souhaitez ajouter.

De plus, vous pouvez visualiser le rapport avant de le télécharger en cliquant sur « consulter le PDF ». Le téléchargement du graphique est effectué en cliquant sur « télécharger le PDF ». Les éléments additionnels sont les suivants :

- Un graphique personnalisable (Figure 10) représentant le niveau d'expression de plusieurs marqueurs génétiques d'intérêt selon la position de votre échantillon (point rouge) ainsi que :
 - L'ensemble de la base de données
 - D'une des deux classes LNH_B ou LNH_T
 - D'une sous-entité

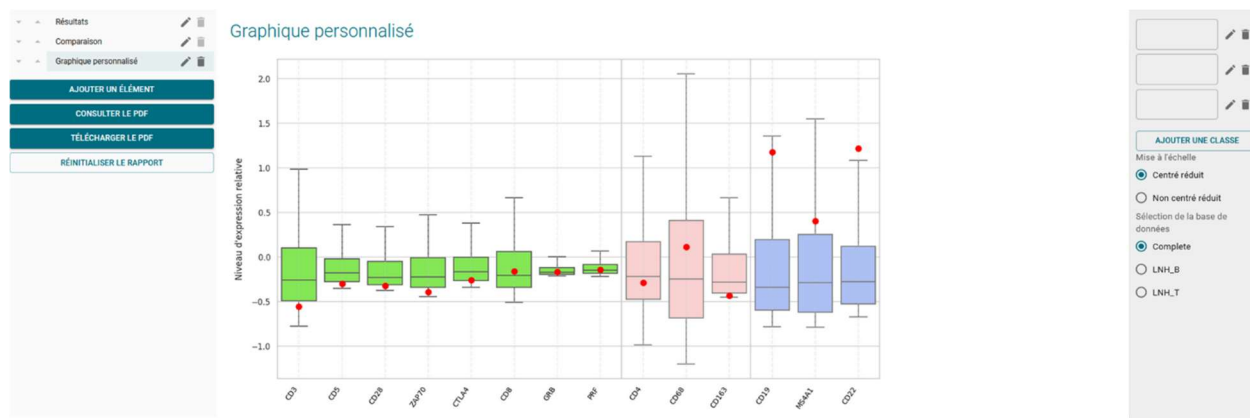


Figure 10 : Génération de graphiques personnalisés

Vous pouvez en haut à droite (figure 11) :

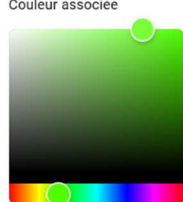
- Choisir le nombre de classes souhaitées en cliquant sur « ajouter une classe »
- Déterminer le nom de chacune des classes
- Choisir les marqueurs d'intérêt en cliquant sur le crayon de la classe correspondante

Modifier la classe

Nom de la classe
classe 1

CD3 CD4 CD8

Couleur associée



VALIDER

Figure 11 : Détermination des marqueurs pour une classe donnée

- Des représentations graphiques prédéfinies avec la comparaison des niveaux d'expressions (Figure 12). Les taux d'expression de référence s'affichent selon la classe choisie et l'échantillon analysé est représenté par un losange noir ou un point rouge selon l'onglet. Il est possible de comparer les niveaux d'expression génique.

Onglet	Description
Comparaison	Comparaison des profils d'expression entre deux classes de la signature LymphoSign (celle prédite et une autre au choix de l'utilisateur)
B vs T	Marqueurs spécifiques des lymphocytes B et T
IG	Différentes immunoglobulines
MUTS	Marqueurs spécifiques comme des mutations ponctuelles
DLBCL	Marqueurs spécifiques des lymphomes diffus à grandes cellules B (DLBCL)
PTCL	Marqueurs spécifiques des lymphomes T périphériques
Autres	Marqueurs spécifiques de différents lymphomes
Pronostic	Marqueurs pouvant impacter le pronostic vital du patient

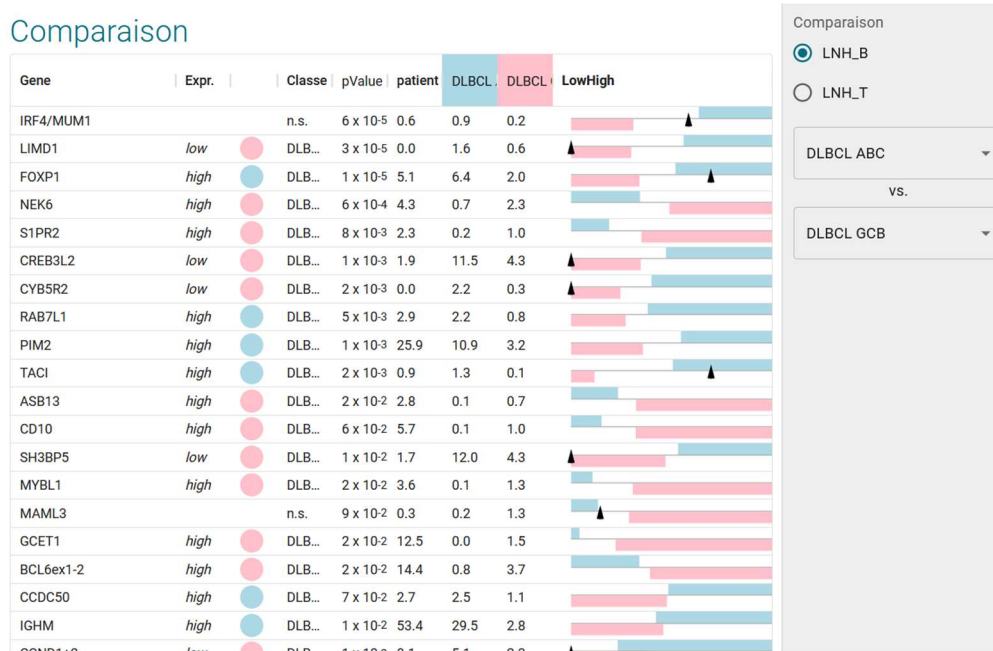


Figure 12 : Exemple d'une interprétation avancée avec une comparaison entre PMBL et GCB
 Chacune des représentations prédéfinies est personnalisable grâce au menu de droite permettant ainsi de choisir le type de classes à comparer (Figure 13) :

- L'ensemble de la base de données
- D'une des deux classes LNH_B ou LNH_T
- D'une sous-entité



Seulement les 30 premiers gènes de la comparaison de deux classes sont affichés.

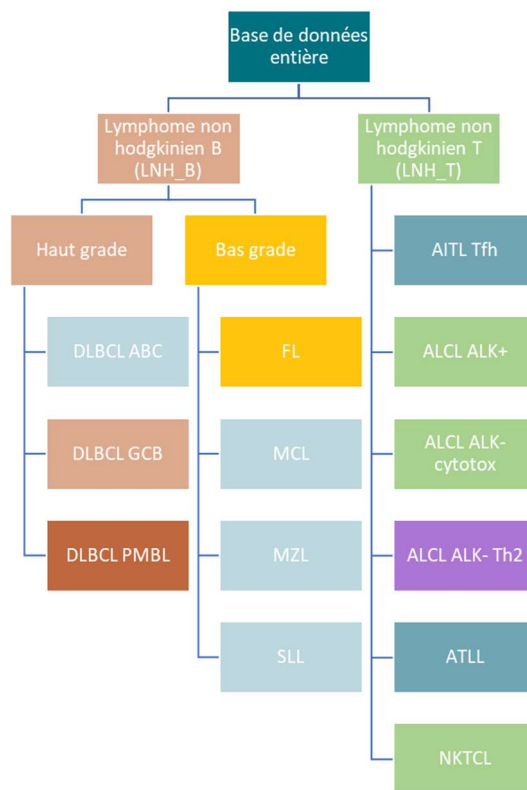


Figure 13 : Représentation des différentes classes prédites par RT-MIS

Il est également possible de télécharger dans la page « détail du traitement » :

- Pour chaque échantillon, les fichiers CSV de données brutes et relatives en cliquant sur l'item .
- Les fichiers CSV contenant les données brutes et relatives en cliquant sur l'icône « TELECHARGER TOUS LES DONNEES DE COMPTAGE ».
- Tous les rapports PDF et fichiers CSV en cliquant sur l'icône « TELECHARGER TOUS LES RAPPORTS »

Test SarcomaFusion

En cliquant sur l'icône  du barcode d'intérêt, vous pouvez générer un rapport (Figure 14) avec ou sans la bibliographie associée, le consulter et le télécharger.

Identification

Échantillon		Informations complémentaires	
Barcode	GEP-BC-002	Utilisateur	
# d'échantillon		Date de traitement	01/08/2024 13:37:01
Centre	Genexpath	Version de l'application	
Projet	Genexpath Rouen	Référence interne	
Kits	SarcomaFusion		

Contrôle qualité

Contrôle qualité SarcomaFusion		Contrôle qualité GAPDH	
Nombre de reads	189638	Nombre de reads	187109
Nombre d'UMI	2954	Nombre d'UMI	11767
Facteur d'amplification	64.2	Facteur d'amplification	15.9
Informativité		Informativité GAPDH	
85.4%		95.7%	

Résultats

	Fusion	Nombre de reads	Nombre d'UMI	Facteur d'amplification	Références
✓	PAX3_7E7G-FOXO2D	158329	1163	136.1	7 références

Fusion : PAX3_7E7G-FOXO2D

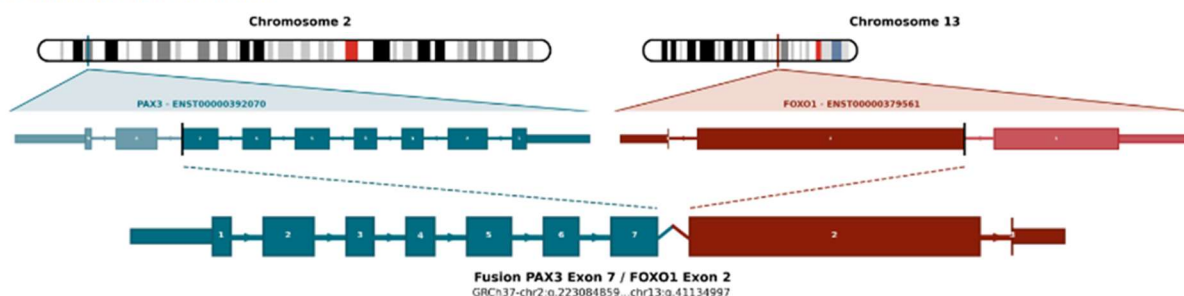


Figure 14 : Page "Rapport" pour le test SarcomaFusion

Les éléments disponibles sont :

- Les résultats avec
 - Un récapitulatif des caractéristiques de l'analyse
 - Le contrôle qualité :
 - Le nombre de lectures (reads) et d'UMI pour l'échantillon d'intérêt
 - L'informativité en % ainsi que le facteur d'amplification
 - Le nombre de lectures (reads) et d'UMI pour le contrôle interne GAPDH
 - L'informativité en % ainsi que le facteur d'amplification pour le contrôle interne
 - Les résultats avec la fusion éventuellement détectée
- Les références bibliographiques si la fusion est associée à un sarcome, le cas échéant
- Les données brutes obtenues par RT-MIS sans filtration du nombre d'UMI avec une représentation graphique des fusions détectées en fonction du nombre de reads ou d'UMI et un tableau récapitulatif.

- Une représentation graphique des données brutes

Il est également possible de télécharger dans la page « **détail du traitement** » :

- Pour chaque échantillon, les fichiers CSV de données brutes en cliquant sur l'item .
- Les fichiers CSV contenant les données brutes en cliquant sur l'icône « **TELECHARGER TOUS LES DONNEES DE COMPTAGE** ».
- Tous les rapports PDF et fichiers CSV en cliquant sur l'icône « **TELECHARGER TOUS LES RAPPORTS** ».

La notation des transcrits de fusion dans RT-MIS est de la forme ci-dessous (Figure 15) :



Figure 15 : Représentation schématique de la nomenclature des transcrits de fusion

En cliquant sur « n références », le détail bibliographique s'ouvre sur une nouvelle page (Figure 16).

RT-MIS	
Nom	Référence
PAX3/FOXO1	Alveolar rhabdomyosarcoma of the head and neck region in older adults: genetic characterization and a review of the literature. Hum Pathol
PAX3/FOXO1	Cryptic insertion of 3FOXO1 into inverted chromosome arm 2q in the presence of two normal chromosome 13s and 13 small interstitial duplications in a patient with alveolar rhabdomyosarcoma. Cancer Genet
PAX3/FOXO1	Molecular Cytogenetics Detect an Unbalanced t(2;13)(q36;q14) and PAX3-FOXO1 Fusion in Rhabdomyosarcoma With Mixed Embryonal/Alveolar Features. Pediatr Blood Cancer
PAX3/FOXO1	Molecular diagnostics in the management of rhabdomyosarcoma. Expert Rev Mol Diagn
PAX3/FOXO1	Clinicopathologic and Molecular Features of a Series of 41 Biphenotypic Sinonasal Sarcomas Expanding Their Molecular Spectrum. Am J Surg Pathol
PAX3/FOXO1	Early detection of the PAX3-FOXO1 fusion gene in circulating tumor-derived DNA in a case of alveolar rhabdomyosarcoma. Genes Chromosomes Cancer
PAX3/FOXO1	Alternate PAX3-FOXO1 oncogenic fusion in biphenotypic sinonasal sarcoma. Genes Chromosomes Cancer

Figure 16 : Page "Références bibliographiques"

Particularités

Performances

Répétabilité

La répétabilité du logiciel RT-MIS est définie comme sa capacité à obtenir les mêmes résultats. Un même FASTQ analysé en triplicata avec 15 échantillons pour chacun de deux tests a été étudié.

Le logiciel RT-MIS a une sensibilité de 100%. Un même fichier FASTQ contenant plusieurs échantillon donne :

- Pour un test LymphoSign : la même classification ainsi que les mêmes niveaux d'expression pour chacun des marqueurs
- Pour un test SarcomaFusion : un même résultat (présence ou absence d'une fusion) ainsi que la bibliographie associée.

Test LymphoSign

Random forest

La normalisation des données d'expression est une étape visant à rendre comparables entre eux des échantillons séquencés dans différentes conditions expérimentales (quantité et qualité de l'ARN, nature du séquenceur, nombre de lectures générées...). Afin de gommer ces biais expérimentaux, les données brutes de comptage sont divisées par la médiane des comptages d'une liste figée de marqueurs.

A partir des données d'expression normalisées, RT-MIS procède à la classification de l'échantillon par Random Forest (ou Forêts aléatoires, RF). Cette classification repose sur l'application aux données d'expression de 10 modèles de classification par RF issus du logiciel de Machine Learning à partir de la base de données de près de 3000 cas. Les différentes probabilités de ces classifieurs permettent d'identifier différentes signatures et classes décrites dans la Figure 13.

Spécificité analytique

Une étude a été réalisée à plus grande échelle avec 283 cas (Bobee et al., Blood Cancer Journal, 2020). L'objectif de cette étude était de démontrer la pertinence/puissance de l'algorithme Random Forest permettant la classification en comparant les résultats avec une autre technique de classification. 94.3% des résultats étaient concordants. Grâce à l'algorithme, certains des cas ont été reclassifiés par la suite.

Sensibilité analytique

L'intelligence artificielle a été entraînée sur une base de données de près de 3000 cas. La prédiction est optimale lorsqu'il y a au moins 5000 UMI.

Représentation graphique

Le niveau d'expression de chacun des marqueurs correspond aux données brutes de comptage sont divisées par la médiane des comptages d'une liste figée de marqueurs. Les données sont représentées sous forme de boxplots. Ils correspondent pour un marqueur donné aux valeurs de référence de la base de données selon l'ensemble de la base de données, d'une des deux classes LNH_B ou LNH_T ou d'une sous-entité.

Chaque boxplot est organisé de la façon suivante :

- La valeur centrale du graphique est la médiane
- Les bords du rectangle sont les quartiles (Q1 en bas et Q3 en haut)
- Les extrémités du boxplot sont calculées en utilisant 1.5 fois l'espace interquartile (la distance entre le 1^{er} et le 3^{ème} quartile).

Test SarcomaFusion

Filtration de fusions non spécifiques

Le bruit de fond est établi par une liste de fusions non spécifiques qui est filtrée pour faciliter la compréhension des résultats. Elle a été créée à partir des résultats obtenus de 5 échantillons testés dont les fusions attendues étaient connues. Les fusions non spécifiques ont été détectées dans au moins 2 échantillons.

Cette liste est la suivante :

SS18E10G-SS18E3D	FUSE5G-STAT6E17D	RAD51BE3G-TFE3E7D	PHF1E12G-DDIT3E3D
NAB2E3G-DDIT3E3D	HEY1E4G-CREB3L2E6D	FUSE9bG-CAMTA1E9D	PHF1E12G-BCORE8D
PAX3_7E7G-TFE3E3D	KIF5BE24G-CAMTA1E9D	CTNNB1E1G-NTRK1E16D	PHF1E12G-RETE8D
ZC3H7BE12G-RELA1E11D	RBPMSE5G-EGFE17D	COL1A1E37G-STAT6E17D	FUSE5G-ALKE13D
TEAD1E8G-ETV1E4D	EWSR1E15G-ALKE20delD	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	FUSE5G-ALKE16D
CITED2E2G-ERGE10D	LIFRE1G-NFATC2E3D	COL1A1E37G-STAT6E17D	COL1A1E47G-TFE3E3D
HEY1E4G-NTRK1E10D	TFGE4G-NTRK3E11D	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	VCLE16G-KLF17E2D
TFGE7G-FLI1E8D			

Les fusions non spécifiques n'apparaissent pas dans le rapport PDF, ni dans le fichier CSV téléchargeables.

Affichage des fusions

Les couples de sondes détectés correspondent à de potentielles anomalies génétiques. Ils sont comparés à la base bibliographique. L'objectif est de déterminer si la fusion détectée a déjà été décrite dans la littérature dans un contexte de sarcomes ou non. En fonction de ce référencement, la fusion est conservée ou filtrée selon l'algorithme ci-dessous (figure 19) :

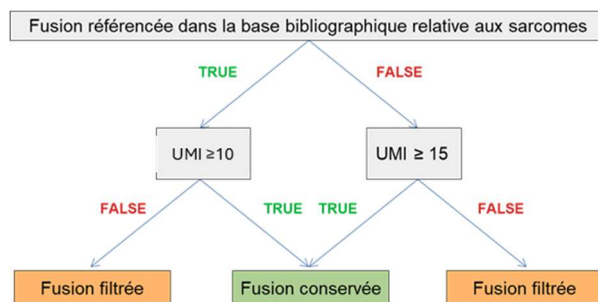


Figure 17 : Représentation de l'algorithme de filtration

La (ou les fusions) fusion conservée est rendue comme résultat dans la partie « Données filtrées » du rapport et, le cas échéant, associée à sa littérature et les fusions filtrées sont renseignées dans la partie « Données brutes ».

Bibliographie associée

La base bibliographique utilisée a été créée à partir des bases de données Mitelman [1] et de recherches Pubmed pour l'ensemble des transcrits de fusion associés aux sarcomes. Elle est non exhaustive et spécifique des sarcomes. Elle sera mise à jour deux fois par an.

Contrôle interne

Il est recommandé de réaliser un contrôle interne lors du test *in vitro* en utilisant pour un même échantillon le même numéro de barcode et de barcode de contrôle, comme indiqué dans la notice d'utilisation SarcomaFusion. Lors de l'analyse informatique, RT-MIS associe les données brutes des deux barcodes pour ne générer qu'un seul rapport.

L'échantillon avec le barcode de contrôle doit être séquençé comme un échantillon normal avec 100 000 reads. Cependant, son utilisation n'a pas d'impact sur le décompte d'analyse.

Correction de l'index hopping

L'index hopping est un phénomène, au cours du séquençage, d'échanges de barcodes conduisant à une mauvaise attribution du couple séquence/échantillon. Ce phénomène, dans le cas des tests SarcomaFusion, peut conduire à une mauvaise interprétation des résultats.

Pour corriger cet effet technique, les UMI attribués à chaque couple de sondes gauche/droite des différents échantillons séquençés sont comparés entre eux. Les séquences d'UMI partagés par un même couple de sondes entre deux barcodes d'un même run sont éliminés lorsqu'ils ne sont pas amplifiés.

Notes

L'entreprise **GENEXPATH** ne stocke pas de manière durable les résultats générés par le logiciel **GENEXPATH RT-MIS**. Les données doivent être téléchargées directement après chaque analyse et stockées par l'utilisateur dans son système de gestion documentaire.

Les résultats d'analyse restent néanmoins disponibles pour une période d'un an.

Les informations contenues dans le présent document sont susceptibles d'être modifiées.

Références

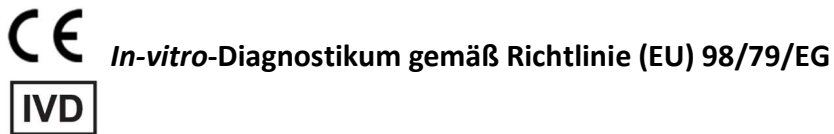
[1] Mitelman Database of Chromosome Aberrations and Gene Fusions in Cancer (2021). Mitelman F, Johansson B and Mertens F (Eds.), <https://mitelmandatabase.isb-cgc.org>



DEUTSCH

Bedienungsanleitung für Software GENEXPATH RT-MIS

Vorsichtsmaßnahmen für den Gebrauch.



**Für die Verwendung in der *In-vitro*-Diagnostik
Nur für den professionellen Gebrauch bestimmt.
Lesen Sie vor dem Gebrauch alle Informationen in dieser Anleitung.**

Kontakt:

Hersteller: GENEXPATH

+33 (0)2.78.08.98.69

113 avenue des Martyrs de la Résistance

76100 Rouen – Frankreich

contact@genexpath.com

support@genexpath.com



CliniSciences AG

Fracht Ost Flughafen Kloten

CH-8058 Zürich-

Switzerland

Telephone : +41 (044) 805 76 81

Fax : +41 (044) 805 76 75



Dieses Dokument und sein Inhalt sind Eigentum von GENEXPATH. Sie sind nur für den vertraglichen Gebrauch von Kunden für die Verwendung des hier beschriebenen Produkts unter Ausschluss jeglicher anderer Verwendung bestimmt. Dieses Dokument und sein Inhalt dürfen ohne die vorherige schriftliche Zustimmung von GENEXPATH nicht für andere Zwecke verwendet oder verteilt oder in irgendeiner Weise kommuniziert, offengelegt oder reproduziert werden. GENEXPATH gewährt durch dieses Dokument keine Lizenz.

Die Anweisungen in diesem Dokument müssen von qualifiziertem und geschultem Personal strikt und ausdrücklich befolgt werden, um die ordnungsgemäße Verwendung des hier beschriebenen Produkts zu gewährleisten. Der gesamte Inhalt dieses Dokuments muss vor der Verwendung des beschriebenen Produkts vollständig gelesen und verstanden werden.

© 2025 Genexpath. Alle Rechte vorbehalten.

DEUTSCH.....	44
Einleitung – bitte sorgfältig lesen	47
Über dieses Handbuch.....	47
Produktbeschreibung	47
Allgemeines.....	47
GENEXPATH Lymphosign	47
GENEXPATH SarcomaFusion	48
GENEXPATH CustomPanel	48
Erforderliche Konfiguration	48
Die Startseite	49
Die Analysen	51
Eine neue Analyse starten	51
Die Ergebnisse.....	52
Die Einzelheiten der Bearbeitung.....	53
Alle Tests	53
LymphoSign-Test.....	55
SarcomaFusion-Test.....	59
Besonderheiten	62
Aufführungen	62
Wiederholbarkeit	62
LymphoSign-Test.....	62
Random Forest	62
Analytische Spezifität	62
Analytische Sensitivität	62
Diagrammdarstellung.....	63
SarcomaFusion-Test.....	63
Filtern von unspezifischen Fusionen	63
Anzeige von Fusionen.....	63
Verwandte Literatur	64
Interne Kontrolle	64
Korrektur des Hopping-Index.....	64
Hinweise	64
Teilenummern	65

Einleitung – bitte sorgfältig lesen

GENEXPATH RT- MIS ist eine umfassende Bioinformatik-Lösung, die verschiedene Algorithmen zur Datenverarbeitung integriert. Sie sollte von Fachkräften der Humangenetik und mit kritischem Verstand verwendet werden. Obwohl sich GENEXPATH um eine hohe Qualität dieser Software bemüht, kann das Unternehmen nicht für die Richtigkeit der Informationen und Vorhersagen, die es liefert, garantieren.

Über dieses Handbuch

Dieses Handbuch beschreibt, wie Sie die Software GENEXPATH RT-MIS, Version 06, veröffentlicht im Oktober 2025, nutzen können.

Produktbeschreibung

Allgemeines

Nach der Durchführung eines *In-vitro*-Protokolls eines Genexpath-Tests und der Sequenzierung ermöglicht die Software **GENEXPATH RT-MIS** das Hochladen der Sequenzgerät-Dateien im FASTQ-Format sowie der Liste der im Experiment verwendeten Barcodes.

Diese Software führt das Demultiplexen durch, das die Zuordnung der Sequenzen zu den einzelnen Proben ermöglicht. Anschließend führt sie eine genaue Identifizierung der Genexpressionsmarker und deren Quantifizierung durch.

Sie bewertet die Qualität der Sequenzierung jeder Probe, indem sie die Anzahl der identifizierten Reads und die Anzahl der gefundenen UMIs (Unique Molecular Identifier) quantifiziert.

Sie erstellt für jede Probe einen Bericht, der dem Anwender bei der Datenanalyse hilft. Diese Daten stehen zum Download zur Verfügung.

GENEXPATH Lymphosign

Bei der Verwendung von LymphoSign-Tests ermöglicht die Software die Analyse der Ergebnisse, die nach der Durchführung des *In-vitro*-Protokolls und der Sequenzierung erhalten werden. Die Analyse beruht sowohl auf einer Quantifizierung der Expression genetischer Marker als auch dem Vorhandensein oder Fehlen von Mutationen und Chromosomentranslokationen.

Das Klassifikationsmodell durch künstliche Intelligenz wurde an einer Datenbank mit über 3000 Analysen trainiert.

Sollte sich diese Datenbank ändern, werden die Anwender über die RT-MIS-Plattform auf dem Laufenden gehalten.



Das Expressionsniveau jedes Markers wird auf die durchschnittliche Genexpression aller untersuchten Marker normalisiert und ermöglicht so den Vergleich der Analysen untereinander.

GENEXPATH SarcomaFusion

Bei der Verwendung von SarcomaFusion-Tests ermöglicht die Software die Analyse der Ergebnisse, die nach der Durchführung des *In-vitro*-Protokolls und der Sequenzierung erhalten werden. RT-MIS liefert Informationen darüber, ob unter 140 bestimmten und mit Sarkomen assoziierten Fusionen Chromosomentranslokationen vorhanden sind. Außerdem stellt sie eine Verbindung zu Literaturhinweisen her, die mit den gefundenen Fusionen assoziiert sind.

GENEXPATH CustomPanel

Bei der Verwendung von CustomPanel-Assays ermöglicht die Software die Analyse der Ergebnisse, die nach Durchführung des *In-vitro*-Protokolls und der Sequenzierung erhalten wurden. Die Rohdaten und der Ausdruckspegel jedes Markers werden bereitgestellt. Das Expressionsniveau jedes Markers wird im Verhältnis zur durchschnittlichen Genexpression aller untersuchten Marker normalisiert, so dass die Analysen miteinander verglichen werden können.

Erforderliche Konfiguration

Die RT-MIS-Software ist direkt über den Benutzerbereich unter der Adresse <https://connect.genexpath.com> zugänglich. Der Zugriff ist auf von Genexpath autorisierte Benutzerkonten beschränkt.

Um ein Konto zu erhalten, senden Sie eine E-Mail an die folgende E-Mail-Adresse: support@genexpath.com.

Eine Internetverbindung ist erforderlich. Die Software ist mit den Browsern Mozilla Firefox, Microsoft Edge und Google Chrome kompatibel. Es müssen keine zusätzlichen Tools installiert werden.

Die Startseite

Nachdem Sie sich im Benutzerbereich angemeldet haben, können Sie auf die Plattform zugreifen, indem Sie auf die Schaltfläche **RT-MIS** im linken Menü klicken. Es öffnet sich eine spezielle Seite für **RT-MIS**, die mehrere Abschnitte enthält:

- **Presentation** : Dieser Abschnitt bietet einen Überblick über die Funktionsweise von RT-MIS sowie einen Link zur E-Mail-Adresse des technischen Supports.
- **Online Documentation** : Enthält Links zu den Benutzerhandbüchern der Genexpath-Produkte.
- **Latest News** : Hier finden Sie aktuelle Informationen zu den Updates der Plattform.

Mit einem Klick auf die Schaltfläche "**ACCESS MY RT-MIS ACCOUNT**" (Abbildung 1) gelangen Sie zu Ihrem RT-MIS-Benutzerkonto.

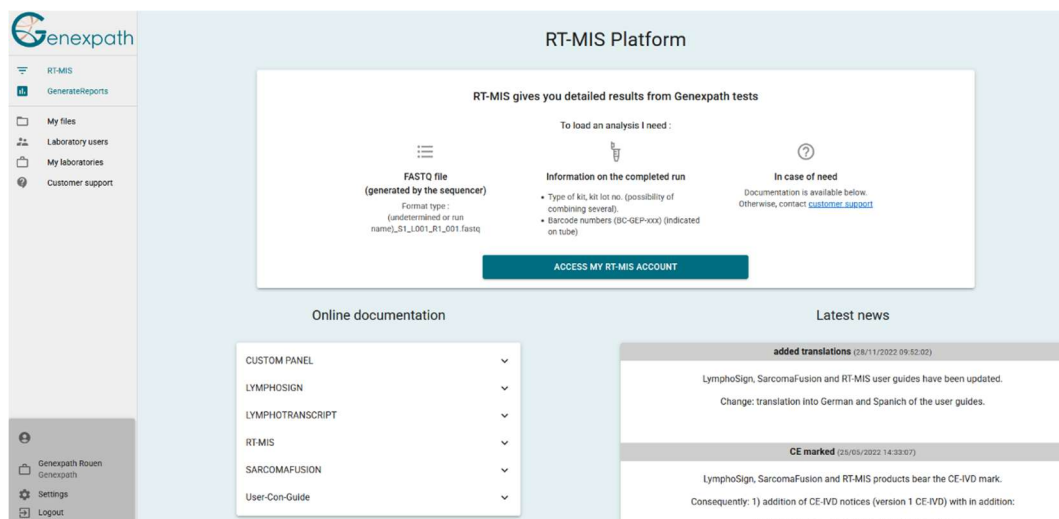


Abbildung 1: Seite des Benutzerbereichs

Die Startseite wird angezeigt (Abbildung 2):

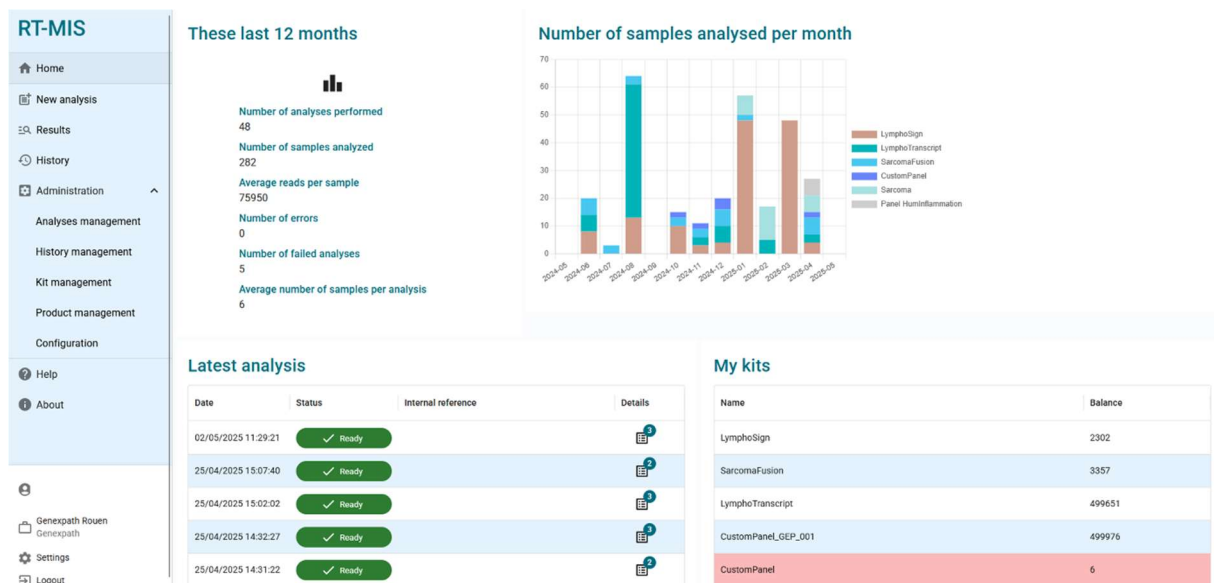


Abbildung 2: Startseite von RT-MIS

Es enthält mehrere Fenster:

- **"These Last 12 Months"** : eine Sammlung von Statistiken (Anzahl der durchgeführten Analysen, analysierten Proben, fehlgeschlagenen Barcodes sowie die durchschnittliche Anzahl von Reads pro Probe und Proben pro Analyse)
- **"Number of Samples Analyzed Per Month"** Ein Diagramm, das die Anzahl der analysierten Proben darstellt, gruppiert nach Kit-Typ.
- **"Latest Analyses"** mit den zuletzt durchgeführten Analysen, ihrem Status und dem Zugriff auf die Details der Analyse, indem Sie auf das entsprechende Symbol klicken . Die oben rechts angezeigte Anzahl entspricht der Anzahl der verarbeiteten Proben (und wird daher von der Bilanz des entsprechenden Kits abgezogen).
- **"My Kits"**: enthält Informationen über die Kits, die dem Hauptkonto zugeordnet sind, dem der Benutzer angehört, sowie den verbleibenden Analyse Guthaben. Wenn dieses unter 7 liegt, wird der Hintergrund rot dargestellt.

Auf der linken Seite können Sie im Hauptmenü (oben) auf Folgendes zugreifen:

- Auf der Startseite
- Zum Start einer neuen Analyse
- Bei der Anzeige der Ergebnisse
- Die Geschichte Ihrer Kits
- Interaktive Hilfe (für die Startseite und die Seite "Neuer Scan")
- Über

Das Hauptmenü (unten) zeigt Ihnen den Login, mit dem Sie angemeldet sind und ermöglicht:

- Zurück zur Startseite des Benutzerbereichs oder zur Startseite von RT-MIS
- Wählen Sie aus, ob Sie am Ende einer Analyse eine E-Mail erhalten, möchten
- So trennen Sie die Verbindung.

Die Analysen

Eine neue Analyse starten

- 1) Klicken Sie im Menü auf der linken Seite auf die Option „**New Analyses**“ (Abbildung 3).

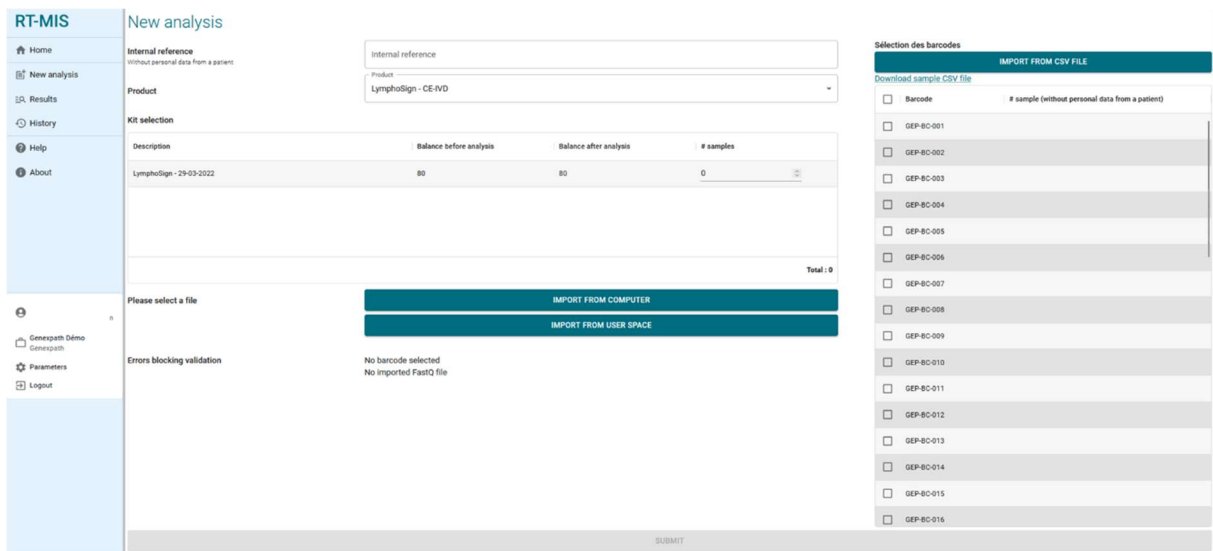


Abbildung3: Seite „Neue Analyse“

- 2) Geben Sie einen internen Verweis auf die Analyse ohne Informationen über den/die Patienten an (Abbildung 4)
- 3) Wählen Sie aus dem Drop-down-Menü "Product" das verwendete Produkt aus.
- 4) Geben Sie im Abschnitt "Kit selection " die Anzahl der Analysen an, die Sie pro Kit zählen möchten (abhängig von der Chargennummer, die während des In-vitro-Teils verwendet wird)
Die Bilanz der prädiktiven Analysen nach der Kit-Analyse wird automatisch aktualisiert.
- 5) Wählen Sie eine FastQ-Datei zur Analyse aus, indem Sie auf Folgendes klicken:
 - „**IMPORT FROM COMPUTER**“ für eine auf dem Computer gespeicherte Datei oder
 - „**IMPORT FROM USER SPACE**“ für eine Datei, die bereits in den Benutzerbereich importiert wurde.

Die FASTQ-Datei muss der Nomenklatur der Illumina-Sequenziergeräte folgen.

Beispiel MiSeq: X_S1_L001_R1_001.fastq.gz

Die Software prüft das Format und die Integrität der FastQ-Datei(en), bevor sie mit der Analyse beginnt. Diese Überprüfung dauert je nach Größe der Datei einige Sekunden bis einige Minuten.

- 6) Aktivieren Sie (auf der rechten Seite des Bildschirms) die für die Analyse verwendeten Barcodes (auf den Röhrcchen aufgedruckte Nummern)

Für jeden ausgewählten Barcode wird eine Analyse abgerechnet.

Sie können für jeden ausgewählten Barcode eine Kennung hinzufügen.



Es müssen keine eindeutigen Patientenidentifikationsdaten eingegeben werden.

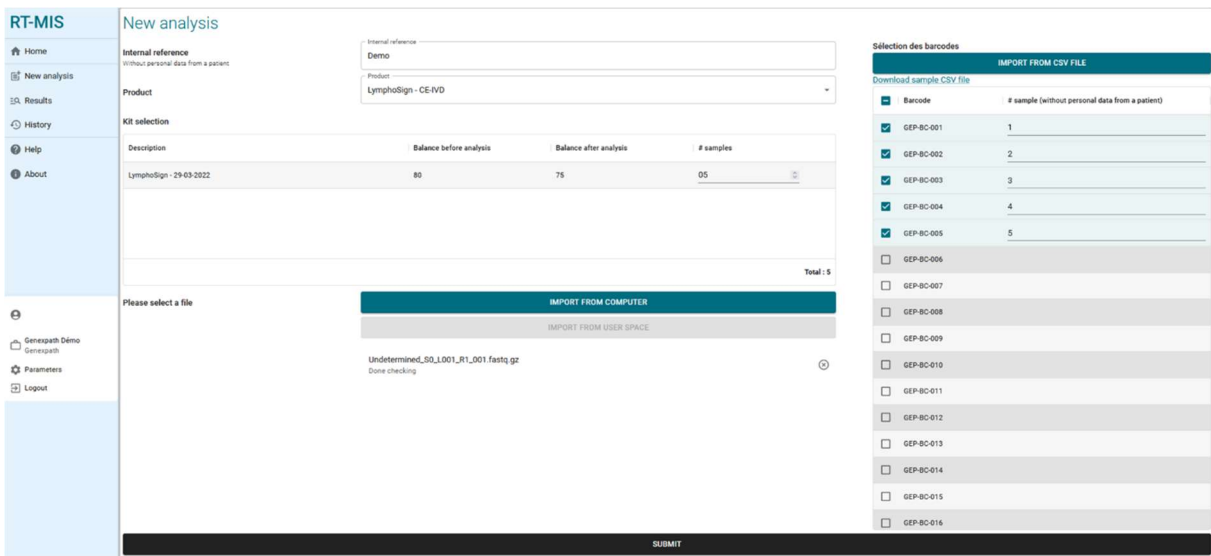
Sie haben auch die Möglichkeit, eine CSV-Datei mit diesen Informationen direkt aus der CSV-Beispieldatei zu importieren.

Folgende Probleme können die Validierung blockieren:

- Fehlender Import der FASTQ-Datei
- Eine Unzulänglichkeit bei der Auswahl von Barcodes

7) Klicken Sie auf „**SUBMIT**“.

Der voraussichtliche Analysesaldo nach der Bearbeitung wird automatisch aktualisiert.



Barcode	# sample (without personal data from a patient)
☒ GEP-BC-001	1
☒ GEP-BC-002	2
☒ GEP-BC-003	3
☒ GEP-BC-004	4
☒ GEP-BC-005	5
☐ GEP-BC-006	
☐ GEP-BC-007	
☐ GEP-BC-008	
☐ GEP-BC-009	
☐ GEP-BC-010	
☐ GEP-BC-011	
☐ GEP-BC-012	
☐ GEP-BC-013	
☐ GEP-BC-014	
☐ GEP-BC-015	
☐ GEP-BC-016	

Abbildung 4: Informationen zur Anwenderanalyse

RT-MIS öffnet die Seite „**Results**“.

Die Ergebnisse

Klicken Sie im linken Menü auf den Punkt " **Results** " (Abbildung 5).

Diese Seite ermöglicht den Zugriff auf neue und alte Ergebnisse.

RT-MIS zeigt den Status der Analysen: „**pending processing**“, „**processing**“ oder „**processing complete**“.

Die Ergebnisse stehen nach Abschluss der Bearbeitung zur Verfügung. Die Bearbeitung kann einige Minuten dauern.

Um auf die Details der Analyse zuzugreifen, klicken Sie auf das entsprechende Symbol .

RT-MIS

Home

New analysis

Results

History

Administration

- Analyses management
- History management
- Kit management
- Product management
- Configuration

Help

About

Julien Binet

jbinet@genexpath.com

Genexpath Rouen

Genexpath

Settings

Results

Date	Product	Internal reference	User	Status	Details
02/05/2025 11:29:21	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready	5
25/04/2025 15:07:40	CustomPanel		Laurine BECQUET	✓ Ready	5
25/04/2025 15:02:02	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Ready	5
25/04/2025 14:32:27	SarcomaFusi		Julien Binet	✓ Ready	5
25/04/2025 14:31:22	LymphoSign		Julien Binet	✓ Ready	5
08/04/2025 10:55:16	Panel Huminflan		Laurine BECQUET	✓ Ready	5
02/04/2025 11:35:19	SarcomaFusion		Julien Binet	✓ Ready	5
02/04/2025 11:34:12	LymphoSign		Julien Binet	✓ Ready	5
01/04/2025 14:41:42	Sarcoma V2		Laurine BECQUET	✓ Ready	5
17/03/2025 09:54:09	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready	44
04/03/2025 14:38:50	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready	5
17/02/2025 14:35:10	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Ready	5
12/02/2025 10:18:44	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Ready	5
05/02/2025 13:48:56	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Ready	5

Total Rows: 218

Abbildung 5: Seite „Ergebnisse“

Unten rechts im Fenster kann die Seite gewechselt werden, je nachdem, wie viele Analysen durchgeführt wurden.

Die Einzelheiten der Bearbeitung

Alle Tests

Diese Seite bietet eine Zusammenfassung der Analyseigenschaften (Abbildung 6).

- Status
- Center
- Projekt
- Interne Referenz
- Verwendetes Produkt
- Anwender
- Das Datum, an dem die FASTQ-Datei gespeichert wurde
- Das Datum, an dem die FASTQ-Datei verarbeitet wurde
- Das/die verwendete(n) Kit(s) mit der Anzahl der analysierten Analysen, die auf dem Kit verbraucht wurden

Process detail

Status	✓ Ready	
Center	Genexpath	
Laboratory	Genexpath Rouen	
Internal reference		
Product	LymphoSign - RUO	
User		
Record date	05/08/2024 13:19:39	
Process date	05/08/2024 13:20:02	
Kit	Kit	Analysis consumed on the kit
	LymphoSign	11

Abbildung 6: Seite „Bearbeitungsdetails“

Wenn ausgefüllte Barcodes in der analysierten FASTQ-Datei nicht vorhanden sind, wird eine Warnmeldung angezeigt. Sie können direkt einen Antrag auf erneute Gutschrift stellen, indem Sie auf die entsprechende Schaltfläche klicken.

Process detail

[Back to Results](#)

Status	✓ Ready	
	⚠ The following barcodes were not found GEP-BC-001 GEP-BC-002 GEP-BC-003 GEP-BC-004 ➤ SEND REQUEST FOR REFUND OF BALANCE DEDUCTED	

Die Qualitätsmetriken werden für die gesamte Behandlung dargestellt (Abbildung 7):

- Genexpath-Barcodes: Prozentsatz der Lesevorgänge, die mit Genexpath-Bibliotheken in der gesamten geladenen FASTQ-Datei verknüpft sind.
- Prozentualer Anteil der Barcode-Lesevorgänge entsprechend dem Barcode
- Darstellung der Lesevorgänge der geladenen FASTQ-Datei

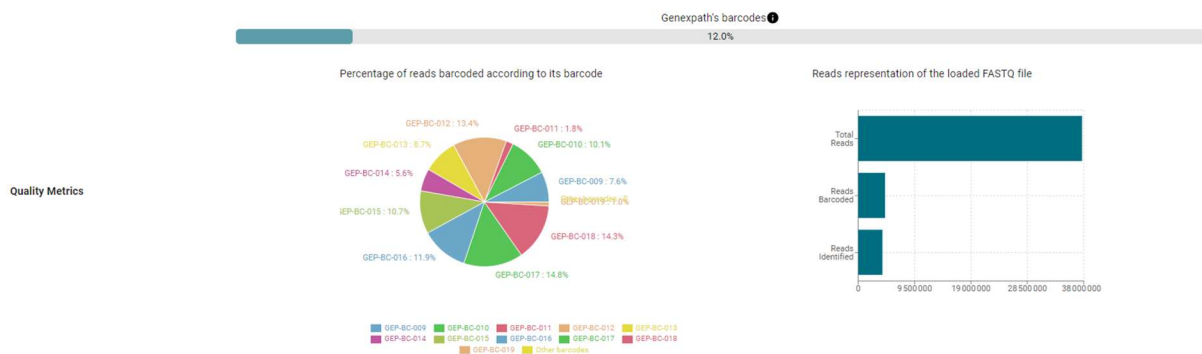


Abbildung 7: Qualitätsmetriken

Für jede getestete Probe finden Sie die Ergebnisse Ihrer Analyse mit einer Erinnerung an den verwendeten Barcode und ggf. die Probenreferenz. In diesem Teil können Sie die Aussagekraft aller Proben in der Analyse beobachten (Abbildung 8).

	Barcode	Sample	Informativity LymphoSign	Reports	Count data
Barcodes	 GEP-BC-014		91.9%		
	 GEP-BC-015		90%		

Abbildung 8: Zugriff auf Analysen per Barcode

LymphoSign-Test

Es ist möglich, einen anpassbaren Analysebericht zu erstellen, indem Sie auf  klicken. Eine Seite zur Berichterstellung wird standardmäßig auf der Registerkarte "Results" geöffnet (Abbildung 9):

Identification

Sample		Further information	
Barcode	GEP-BC-013	User	
# sample		Process date	05/08/2024 13:20:02
Center	Genexpath	Application version	
Laboratory	Genexpath Rouen	Internal reference	
Kits	LymphoSign		

Quality control

Number of reads	Number of UMI	Informativity in %	Amplification factor
396068	33905	90.6	11.7

Expression signature

Predictions must be correlated with histopathological analysis.

Barcode: GEP-BC-013
 Predicted GEP class: **DLBCL ABC**
 Additional Features: **MYD88L265P**
 Quality score: **33905** (≥ 5000 - pass)

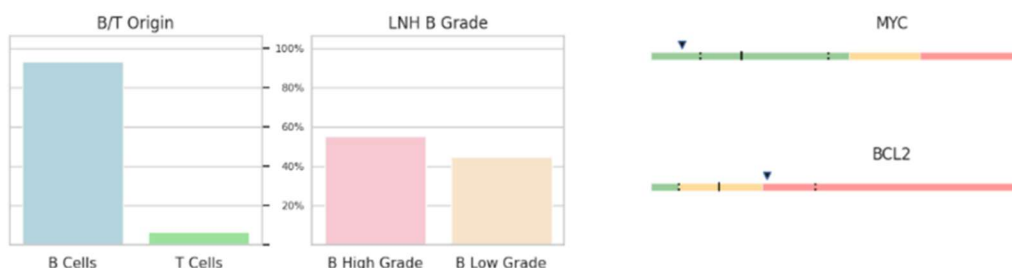


Abbildung 9: Seite „Berichterstellung“ für den LymphoSign-Test

Standardmäßig enthält der Bericht die folgenden Informationen:

- Die Identifizierung der Analyse: eine Erinnerung an die Eigenschaften der Analyse

- Die Qualitätskontrolle: Anzahl der Reads und UMI (Unique Molecular Identifier), Aussagekraft (Anzahl der erwarteten L-Probe-R-Übergänge / Gesamtzahl der Lesevorgänge * 100) und Amplifikationsfaktor
- Die Expressionssignatur mit einer grafischen Darstellung der Informationen, die die KI verwendet hat, um die Klasse zu bestimmen:

Bezeichnung	Beschreibung
Barcode	Erinnerung an den für die Analyse verwendeten Barcode
Predicted GEP class	Klasse nach dem von der KI vorhergesagten Genexpressionsprofil
Additional Features	Zusätzliche Hinweise
Quality score	Qualitätsscore basierend auf der Anzahl der IMUs

Sie können auch auswählen, welche Elemente schließlich im Bericht angezeigt werden, indem Sie die Schaltflächen "Add Item" verwenden, je nachdem, wie viele Diagramme Sie hinzufügen können. Darüber hinaus können Sie den Bericht vor dem Download anzeigen, indem Sie auf "view PDF" klicken. Die Grafik wird heruntergeladen, indem Sie auf "Download PDF" klicken. Die zusätzlichen Elemente sind:

- Eine anpassbare Grafik (Abbildung 10), die den Expressionsgrad mehrerer genetischer Marker von Interesse entsprechend der Position Ihrer Probe (roter Punkt) darstellt sowie:

- o Die gesamte Datenbank
- o Eine der beiden Klassen LNH_B oder LNH_T
- o Einer Untereinheit

Custom graph

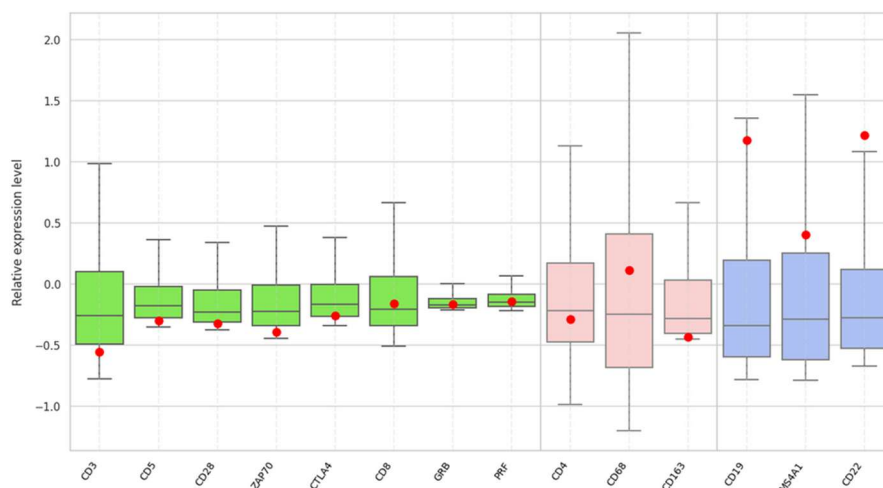


Abbildung 10: Benutzerdefinierte Diagrammgenerierung

Sie können oben rechts (Abbildung 11):

- o Wählen Sie die Anzahl der gewünschten Klassen, indem Sie auf "add a class" klicken
- o Bestimmen Sie den Namen jeder Klasse

o Wählen Sie die gewünschten Marker aus, indem Sie auf den Bleistift der entsprechenden Klasse klicken

Edit class

Class name

CD3 X CD5 X CD28 X ZAP70 X

CTLA4 X CD8 X GRB X PRF X

Associated color

SUBMIT

Abbildung 11: Bestimmung der Marker für eine bestimmte Klasse

- Vordefinierte grafische Darstellungen mit dem Vergleich der Ausdrucksebene (Abbildung 12). Die Referenzausdrucks-niveaus werden entsprechend der gewählten Klasse angezeigt und die analysierte Probe wird je nach Registerkarte durch eine schwarze Raute oder einen roten Punkt dargestellt. Es ist möglich, Genexpressionsniveaus zu vergleichen.

Registerkarte	Beschreibung
Comparison	Vergleich der Expressionsprofile zwischen zwei Klassen der LymphoSign-Signatur
B vs T	Spezifische Marker für B- und T-Lymphozyten
IG	Verschiedene Immunglobuline
MUTS	Spezifische Marker als Punktmutationen
DLBCL	Spezifische Marker für diffus großzellige B-Zell-Lymphome (DLBCL)
PTCL	Spezifische Marker für periphere T-Lymphome
Other	Spezifische Marker für verschiedene Lymphome
Prognosis	Marker, die sich auf die Prognose des Patienten auswirken können

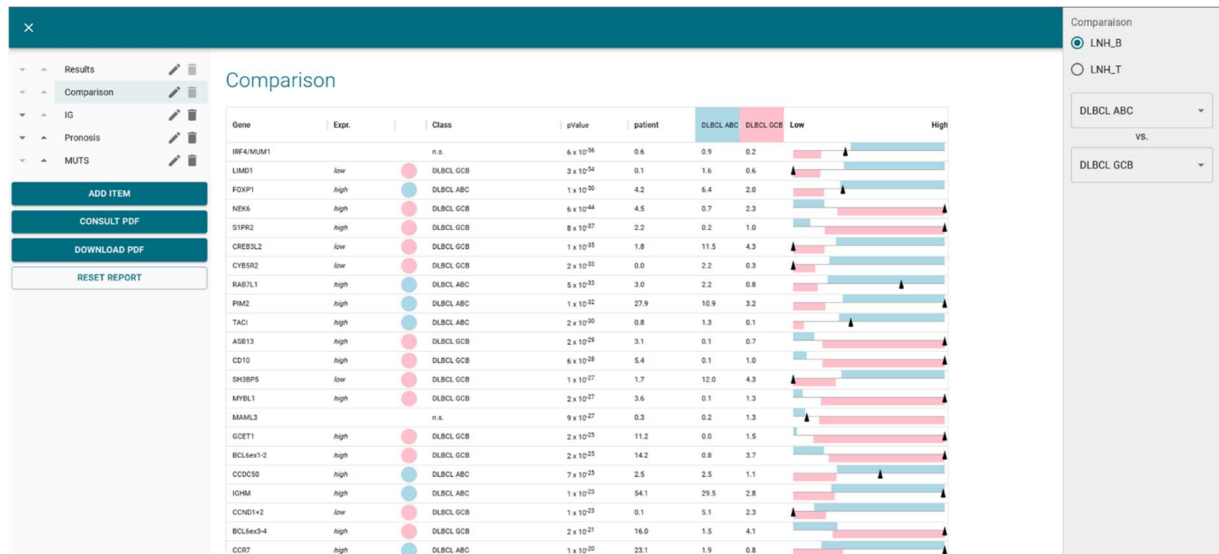


Abbildung 12: Beispiel für eine erweiterte Interpretation mit einem Vergleich zwischen PMBL und GCB

Es werden nur die ersten 30 Gene des Zweiklassenvergleichs angezeigt.

Jede der vordefinierten Darstellungen kann mithilfe des Menüs auf der rechten Seite angepasst werden, sodass Sie die Art der zu vergleichenden Klassen auswählen können (Abbildung 13):

- Die gesamte Datenbank
- Eine der beiden Klassen LNH_B oder LNH_T
- Eine Untereinheit

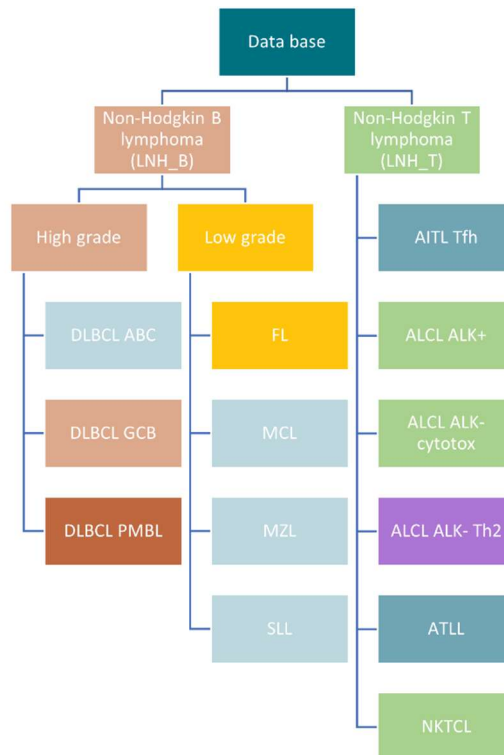


Abbildung 13: Darstellung der verschiedenen von RT-MIS vorhergesagten Klassen

Es ist auch möglich, auf der Seite " **management details** " herunterzuladen:

- Für jedes Beispiel werden die CSV-Dateien mit Rohdaten und relativen Daten durch Klicken auf das Element  .
- CSV-Dateien mit Rohdaten und relativen Daten, indem Sie auf das Symbol " **DOWNLOAD ALL COUNTING DATA** " klicken.
- Alle PDF-Berichte und CSV-Dateien durch Klicken auf das Symbol " **ALL REPORT** "

SarcomaFusion-Test

Durch Klicken auf das Symbol  mit dem Barcode von Interesse können Sie einen Bericht (Abbildung 13) mit oder ohne zugehörige Literaturangaben erstellen, ihn ansehen und herunterladen.

Identification

Sample		Further information	
Barcode	GEP-BC-002	User	
# sample		Process date	01/08/2024 13:37:01
Center	Genexpath	Application version	
Laboratory	Genexpath Rouen	Internal reference	
Kits	SarcomaFusion		

Quality control

Quality control SarcomaFusion		Quality control GAPDH	
Number of reads	189638	Number of reads	187109
Number of UMI	2954	Number of UMI	11767
Amplification factor	64.2	Amplification factor	15.9
Informativity		Informativity GAPDH	
85.4%		95.7%	

Results

Fusion	Number of reads	Number of UMI	Amplification factor	References
✓ PAX3_7E7G-FOXO2D	158329	1163	136.1	7 references

Fusion : PAX3_7E7G-FOXO2D

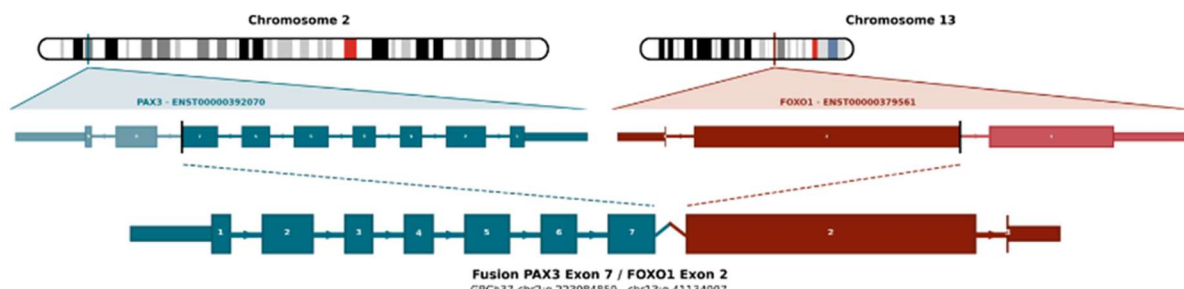


Abbildung 14: Seite „Bericht“ für den SarcomaFusion-Test

Die verfügbaren Elemente sind:

- Die Ergebnisse mit
 - Eine Zusammenfassung der Merkmale der Analyse
 - Qualitätskontrolle:
 - Anzahl der Lesevorgänge und UMI für die gewünschte Stichprobe
 - die Aussagekraft in % sowie den Verstärkungsfaktor
 - Anzahl der Lesevorgänge und UMI für die interne GAPDH-Kontrolle
 - Die Aussagekraft in % sowie der Verstärkungsfaktor für die interne Kontrolle
 - Die Ergebnisse mit dem Zusammenschluss evtl. erkannt
- Ggf. bibliographische Angaben, wenn die Fusion mit einem Sarkom assoziiert ist
- Die von RT-MIS erhaltenen Rohdaten, ohne die Anzahl der UMI zu filtern, mit einer grafischen Darstellung der erkannten Verschmelzungen nach der Anzahl der Lesevorgänge oder UMI und einer Übersichtstabelle.

- Eine grafische Darstellung der Rohdaten

Es ist auch möglich, auf der Seite "**Management Details**" herunterzuladen:

- Für jedes Beispiel werden die CSV-Dateien mit Rohdaten durch Klicken auf das Element  .
- CSV-Dateien mit den Rohdaten, indem Sie auf das Symbol " DOWNLOAD ALL COUNT DATA " klicken.
- Alle PDF-Berichte und CSV-Dateien, indem Sie auf das Symbol " DOWNLOAD ALL REPORT " klicken.

Die Notation der Fusionstranskripte in RT-MIS hat die unten stehende Form (Abbildung 15):

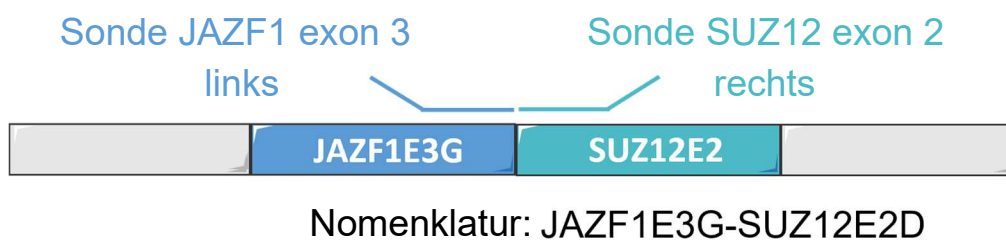


Abbildung 15: Schematische Darstellung der Nomenklatur von Fusionstranskripten

Wenn Sie auf „n References“ klicken, werden die Literaturangaben auf einer neuen Seite geöffnet (Abbildung 16).

Bibliographic report

Name	References
JAZF1/SUZ12	Novel EPC1 gene fusions in endometrial stromal sarcoma. Genes Chromosomes Cancer
JAZF1/SUZ12	Cytogenetic and molecular genetic analyses of endometrial stromal sarcoma: nonrandom involvement of chromosome arms 6p and 7p and confirmation of JAZF1/JJAZ1 gene fusion in t(7;17). Cancer Genet Cytogenet
JAZF1/SUZ12	Molecular analysis of the JAZF1-JJAZ1 gene fusion by RT-PCR and fluorescence in situ hybridization in endometrial stromal neoplasms. Am J Surg Pathol
JAZF1/SUZ12	Extrauterine endometrial stromal sarcoma with JAZF1/JJAZ1 fusion confirmed by RT-PCR and interphase FISH presenting as an inguinal tumor. Virchows Arch
JAZF1/SUZ12	A neoplastic gene fusion mimics trans-splicing of RNAs in normal human cells. Science
JAZF1/SUZ12	Frequent fusion of the JAZF1 and JJAZ1 genes in endometrial stromal tumors. Proc Natl Acad Sci U S A

Abbildung 16: Seite „Literaturhinweise“

Besonderheiten

Aufführungen

Wiederholbarkeit

Die Wiederholbarkeit der RT-MIS-Software ist definiert als ihre Fähigkeit, die gleichen Ergebnisse zu erzielen. Das gleiche FASTQ, das in dreifacher Ausfertigung mit 15 Proben für jeden der beiden Tests analysiert wurde, wurde untersucht.

Die RT-MIS-Software hat eine Wiederholgenauigkeit von 100%. Die gleiche FASTQ-Datei, die mehrere Beispiele enthält, ergibt:

- für einen LymphoSign-Test: die gleiche Klassifizierung sowie die gleichen Expressionsniveaus für jeden der Marker
- für einen SarcomaFusion-Test: das gleiche Ergebnis (Vorhandensein oder Fehlen einer Fusion) sowie die zugehörige Bibliographie.

LymphoSign-Test

Random Forest

Die Normalisierung von Expressionsdaten ist ein Schritt, um Proben, die unter verschiedenen experimentellen Bedingungen sequenziert wurden (Menge und Qualität der RNA, Art des Sequenziergeräts, Anzahl der erzeugten Reads usw.), miteinander vergleichbar zu machen. Um diese experimentellen Verzerrungen auszugleichen, werden die rohen Zählraten durch den Median der Zählungen einer fixen Liste von Markern geteilt.

Anhand der normalisierten Expressionsdaten klassifiziert RT-MIS die Stichprobe nach Random Forest (zu Deutsch „Zufälliger Wald“, RF). Diese Klassifizierung beruht auf der Anwendung von 10 RF-Klassifikationsmodellen auf die Expressionsdaten, die aus der Machine-Learning-Software aus der Datenbank mit fast 3000 Fällen hervorgegangen sind. Die unterschiedlichen Wahrscheinlichkeiten dieser Klassifikatoren ermöglichen es, verschiedene Signaturen und Klassen zu identifizieren, die in Abbildung 13 beschrieben werden.

Analytische Spezifität

Eine Studie wurde in größerem Umfang mit 283 Fällen durchgeführt (Bobee et al., Blood Cancer Journal, 2020). Das Ziel dieser Studie war es, die Relevanz/Macht des Random-Forest-Algorithmus zur Klassifizierung zu demonstrieren, indem die Ergebnisse mit einer anderen Klassifizierungstechnik verglichen wurden. 94,3 % der Ergebnisse waren übereinstimmend. Dank des Algorithmus wurden einige der Fälle später neu eingestuft.

Analytische Sensitivität

Die künstliche Intelligenz wurde anhand einer Datenbank mit fast 3000 Fällen trainiert. Die Vorhersage ist optimal, wenn es mindestens 5000 IMUs gibt.

Diagrammdarstellung

Die Ausdrucksebene der einzelnen Marker entspricht den rohen Zählwerten dividiert durch den Median der Zählungen einer festen Liste von Markern.

Die Daten werden in Form von Boxplots dargestellt. Sie entsprechen für einen gegebenen Marker den Referenzwerten der Datenbank entsprechend der gesamten Datenbank, einer der beiden Klassen LNH_B oder LNH_T oder einer Unterentität.

Jedes Boxplot ist wie folgt organisiert:

- Der zentrale Wert des Graphen ist der Median
- Die Kanten des Rechtecks sind die Quartile (Q1 unten und Q3 oben)
- Die Endpunkte des Boxplots werden unter Verwendung des 1,5-fachen Interquartilsraums (Abstand zwischen dem 1. und 3. Quartil) berechnet.

SarcomaFusion-Test

Filtern von unspezifischen Fusionen

Das Hintergrundrauschen wird durch eine Liste unspezifischer Fusionen ermittelt, die gefiltert werden, um die Ergebnisse leichter verständlich zu machen. Sie wurde aus den Ergebnissen von fünf Testproben erstellt, bei denen die erwarteten Fusionen bekannt waren. Unspezifische Fusionen wurden in mindestens zwei Proben festgestellt.

Diese Liste lautet wie folgt:

SS18E10G-SS18E3D	FUSE5G-STAT6E17D	RAD51BE3G-TFE3E7D	PHF1E12G-DDIT3E3D
NAB2E3G-DDIT3E3D	HEY1E4G-CREB3L2E6D	FUSE9bG-CAMTA1E9D	PHF1E12G-BCORE8D
PAX3_7E7G-TFE3E3D	KIF5BE24G-CAMTA1E9D	CTNNB1E1G-NTRK1E16D	PHF1E12G-RETE8D
ZC3H7BE12G-RELA1E11D	RBPMS5E5G-EGFE17D	COL1A1E37G-STAT6E17D	FUSE5G-ALKE13D
TEAD1E8G-ETV1E4D	EWSR1E15G-ALKE20delD	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	FUSE5G-ALKE16D
CITED2E2G-ERGE10D	LIFR1E1G-NFATC2E3D	COL1A1E37G-STAT6E17D	COL1A1E47G-TFE3E3D
HEY1E4G-NTRK1E10D	TFGE4G-NTRK3E11D	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	VCLE16G-KLF17E2D
TFGE7G-FLI1E8D			

Diese unspezifischen Fusionen erscheinen weder im PDF-Bericht noch in der herunterladbaren CSV-Datei.

Anzeige von Fusionen

Die entdeckten Sondenpaare entsprechen potenziellen genetischen Anomalien. Sie werden mit der Literaturliteratur verglichen. Es soll festgestellt werden, ob die festgestellte Fusion in der Literatur bereits im Zusammenhang mit Sarkomen beschrieben wurde oder nicht. Abhängig von dieser Referenzierung wird die Fusion gemäß dem untenstehenden Algorithmus beibehalten oder gefiltert (Abbildung 17):

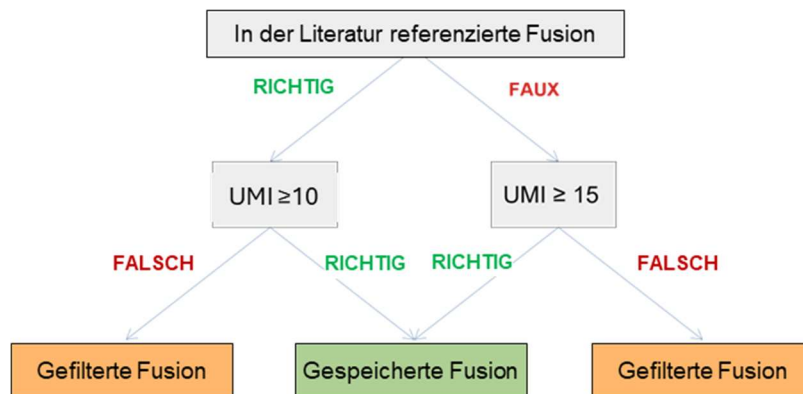


Abbildung 17: Algorithmus der Filterdarstellung

Die gespeicherte(n) Fusion(en) wird/werden als Ergebnis im Teil „Gefilterte Daten“ des Berichts wiedergegeben und ggf. mit ihrer Literatur verknüpft, und die gefilterten Fusionen werden im Teil „Rohdaten“ eingetragen.

Verwandte Literatur

Die verwendete Literaturdatenbank wurde anhand der Mitelman-Datenbank [1] und der Pubmed-Suche für alle mit Sarkomen assoziierten Fusionstranskripten erstellt. Sie ist nicht erschöpfend und spezifisch für Sarkome. Sie wird zweimal im Jahr aktualisiert.

Interne Kontrolle

Es wird empfohlen, beim *In-vitro*-Test eine interne Kontrolle durchzuführen, indem für dieselbe Probe die gleiche Barcode- und Kontrollbarcodenummer verwendet wird, wie in der SarcomaFusion-Tests beschrieben. Bei der Computeranalyse verknüpft RT-MIS die Rohdaten beider Barcodes, um einen einzigen Bericht zu erstellen.

Korrektur des Hopping-Index

Der Hopping-Index ist ein Phänomen während der Sequenzierung, bei dem Barcodes ausgetauscht werden, was zu einer falschen Zuordnung des Sequenz-/Probenpaares führt. Dieses Phänomen kann im Falle des SarcomaFusion-Kits zu Fehlinterpretationen der Ergebnisse führen.

Um diesen technischen Effekt zu korrigieren, werden die UMIs, die jedem Link/Rechts-Sondenpaar der verschiedenen sequenzierten Proben zugeordnet sind, miteinander verglichen. Die UMI-Sequenzen, die von demselben Sondenpaar zwischen zwei Barcodes desselben Laufs geteilt werden, werden eliminiert, wenn sie nicht verstärkt werden.

Hinweise

Das Unternehmen **GENEXPATH** speichert die von der Software **GENEXPATH RT-MIS** erzeugten Ergebnisse nicht dauerhaft. Die Daten sollten direkt nach jeder Analyse heruntergeladen und vom Anwender in seinem Dokumentenmanagementsystem gespeichert werden.



Die Analyseergebnisse bleiben jedoch für einen Zeitraum von einem Jahr verfügbar.
Änderungen am Inhalt dieses Dokuments sind vorbehalten.

Teilenummern

[1] Mitelman Database of Chromosome Aberrations and Gene Fusions in Cancer (2021).
Mitelman F, Johansson B and Mertens F (Eds.), <https://mitelmandatabase.isb-cgc.org>



ESPAÑOL

Instrucciones de utilización del *software* GENEXPATH RT-MIS

Precauciones de uso.



Producto sanitario para diagnóstico *in vitro* según con la Directiva (UE) 98/79/CE

Para diagnóstico *in vitro*

Exclusivamente para uso profesional.

Lea toda la información contenida en estas instrucciones antes de su uso.

Información de contacto:

Fabricante: GENEXPATH

+33 (0)2.78.08.98.69

113 avenue des Martyrs de la Résistance

76100 Rouen - Francia

contact@genexpath.com

support@genexpath.com



CliniSciences AG

Fracht Ost Flughafen Kloten

CH-8058 Zürich-

Switzerland

Telephone : +41 (044) 805 76 81

Fax : +41 (044) 805 76 75



Este documento y su contenido son propiedad de GENEXPATH. Están destinados al uso contractual de sus clientes para la utilización del producto aquí descrito y excluyen cualquier otro uso. Este documento y su contenido no podrán utilizarse ni difundirse para ningún otro propósito y queda prohibida su comunicación, divulgación o reproducción de cualquier manera sin el consentimiento previo y por escrito de GENEXPATH. GENEXPATH no concede ninguna licencia a través de este documento.

Las instrucciones proporcionadas en este documento deben seguirse estricta y explícitamente por personal cualificado y capacitado para asegurar el uso adecuado del producto aquí descrito. El contenido completo de este documento debe leerse y comprenderse en su totalidad antes de utilizar el producto descrito.

© 2025 Genexpath. Todos los derechos reservados.



ESPAÑOL.....	66
Preámbulo: leer detenidamente	69
Acerca de este manual	69
Descripción del producto.....	69
Aspectos generales	69
GENEXPATH LymphoSign	69
GENEXPATH SarcomaFusion	70
GENEXPATH CustomPanel	70
Requisitos del sistema	70
Página de inicio.....	71
Análisis	73
Iniciar un nuevo análisis.....	73
Resultados.....	74
Detalles del procesamiento	75
Todas las pruebas.....	75
Prueba LymphoSign	76
Particularidades	83
Prestaciones.....	83
Repetibilidad	83
Prueba LymphoSign	83
Random forest.....	83
Especificidad analítica	83
Sensibilidad analítica	83
Representación gráfica.....	84
Prueba SarcomaFusion	84
Filtración de fusiones no específicas.....	84
Visualización de las fusiones	84
Bibliografía relacionada.....	85
Control interno	85
Corrección de índices hopping	85
Notas.....	86
Referencias	86



Preámbulo: leer detenidamente

GENEXPATH RT-MIS es una solución bioinformática completa que integra distintos algoritmos para el tratamiento de datos. Debe utilizarse por profesionales especializados en genética humana y con espíritu crítico. Aunque GENEXPATH se compromete a asegurar la alta calidad de este *software*, no puede garantizar la exactitud de la información ni las predicciones que este proporciona.

Acerca de este manual

Este manual describe cómo utilizar el *software* GENEXPATH RT-MIS, versión 06, publicado en Octubre 2025.

Descripción del producto

Aspectos generales

Tras la realización de un protocolo *in vitro* de una prueba Genexpath y de la secuenciación, el *software* **GENEXPATH RT-MIS** permite cargar los archivos del secuenciador en formato FASTQ, así como la lista de códigos de barras utilizados durante la prueba.

Este *software* realiza el demultiplexado que permite la asignación de secuencias a cada muestra. A continuación, realiza una identificación precisa de los marcadores de expresión génica y su cuantificación,

y evalúa la calidad de la secuenciación de cada muestra cuantificando el número de lecturas identificadas y el número de UMI (identificadores moleculares únicos, por sus siglas en inglés) detectados.

Posteriormente, genera un gráfico para cada muestra para ayudar al usuario en el análisis de los datos. Estos datos están disponibles para su descarga.

GENEXPATH LymphoSign

Junto con las pruebas LymphoSign, el *software* permite analizar los resultados obtenidos tras el protocolo *in vitro* y la secuenciación. El análisis se basa en la cuantificación de la expresión de marcadores genéticos, así como en la presencia o ausencia de mutaciones y translocaciones cromosómicas.

El modelo de clasificación por inteligencia artificial se ha entrenado con una base de datos de más de 3000 análisis.

En caso de que esta base de datos cambie, se informará a los usuarios a través de la plataforma RT-MIS.

El nivel de expresión de cada marcador se normaliza con respecto a la expresión génica media de todos los marcadores estudiados, lo que permite comparar los análisis entre sí.



GENEXPATH SarcomaFusion

Junto con las pruebas SarcomaFusion, el *software* permite analizar los resultados obtenidos tras el protocolo *in vitro* y la secuenciación. RT-MIS proporciona información sobre la presencia o ausencia de translocaciones cromosómicas de entre 140 fusiones identificadas asociadas a sarcomas. Asimismo, permite consultar referencias bibliográficas asociadas a las fusiones detectadas.

GENEXPATH CustomPanel

Junto con las pruebas CustomPanel, el *software* permite el análisis de los resultados obtenidos después de que se haya realizado el protocolo *in vitro* y la secuenciación. Se proporcionan los datos brutos y el nivel de expresión de cada marcador. El nivel de expresión de cada marcador se normaliza en relación con la expresión génica media de todos los marcadores estudiados, lo que permite la comparación de los análisis entre sí.

Requisitos del sistema

El *software* RT-MIS puede obtenerse directamente a través del espacio de usuarios, visitando <https://connect.genexpath.com>. El acceso está restringido a las cuentas de usuario autorizadas por Genexpath.

Para obtener una cuenta, envíe un correo electrónico a la siguiente dirección: support@genexpath.com.

Es necesario disponer de una conexión a Internet. El *software* es compatible con los navegadores Mozilla Firefox, Microsoft Edge y Google Chrome. No requiere la instalación de herramientas adicionales.

Página de inicio

Después de identificarse en el espacio de usuario, se accede a RT-MIS haciendo clic en el botón **RT-MIS** en la barra lateral izquierda. Una página está dedicada a la plataforma, y contiene varias secciones:

- **Presentation** : resume brevemente el funcionamiento de RT-MIS e incluye un enlace al correo del soporte técnico.
- **Online Documentation** : contiene enlaces a los manuales de los productos Genexpath.
- **Latest News** : presenta la información más reciente sobre las actualizaciones.

Al hacer clic en el botón « **ACCESS MY RT-MIS ACCOUNT**» (Figura 1), se accede a su cuenta de usuario RT-MIS.

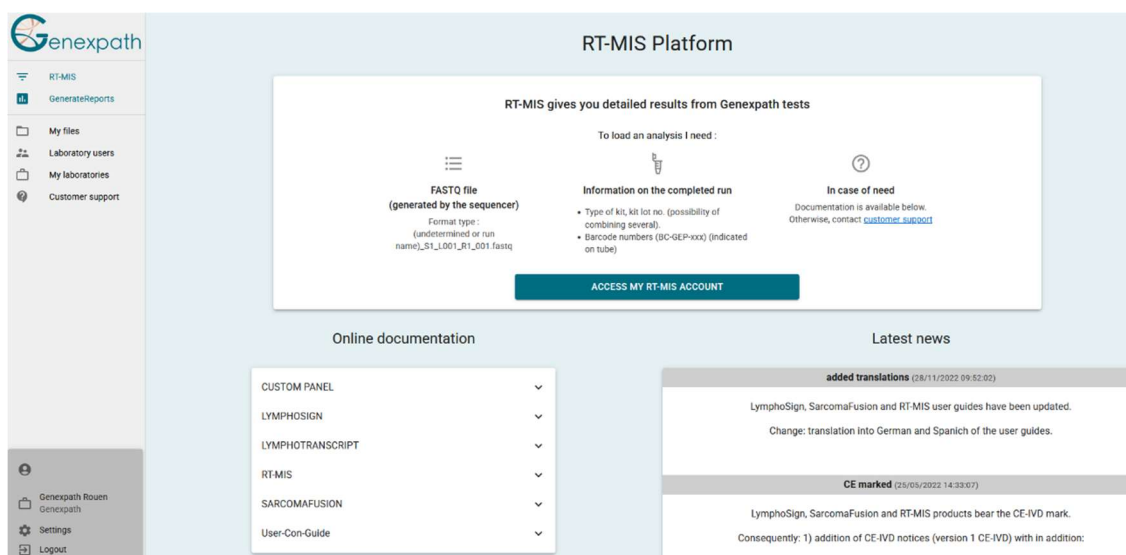


Figura 1: Página del espacio de usuarios

Aparece la página de inicio (Figura 2):

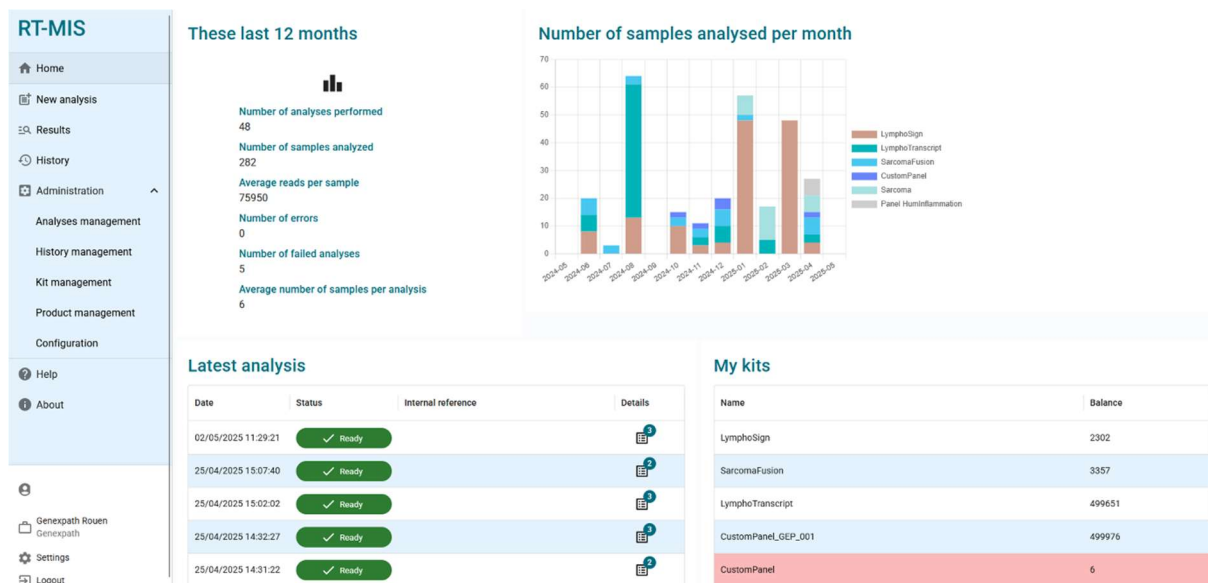


Figura 2: Página de inicio de RT-MIS

Contiene varias ventanas:

- **"These Last 12 Months"**: un conjunto de estadísticas (número de análisis realizados, muestras analizadas, códigos de barras fallidos, así como los promedios de lecturas por muestra y de muestras por análisis).
- **"Number of Samples Analyzed Per Month"** : un gráfico que representa el número de muestras analizadas agrupadas por tipo de kit.
- **"Latest Analyses"** : con los últimos análisis realizados, su estado y acceso al detalle del análisis haciendo clic en el icono correspondiente . El número que se muestra en la parte superior derecha corresponde al número de muestras procesadas (y, por lo tanto, deducidas del saldo del kit correspondiente).
- **"My kits"** : contiene información sobre los kits en poder del laboratorio al que está adscrito el usuario y el resto del saldo de análisis, si este es inferior a 7 el fondo es rojo.

A la izquierda, el menú principal (arriba) le permite acceder:

- En la página de inicio
- Al iniciar un nuevo análisis.
- Cuando se muestran los resultados.
- A la historia de tus kits.
- Ayuda interactiva (para la página de inicio y la página "nuevo escaneo")
- Acerca de

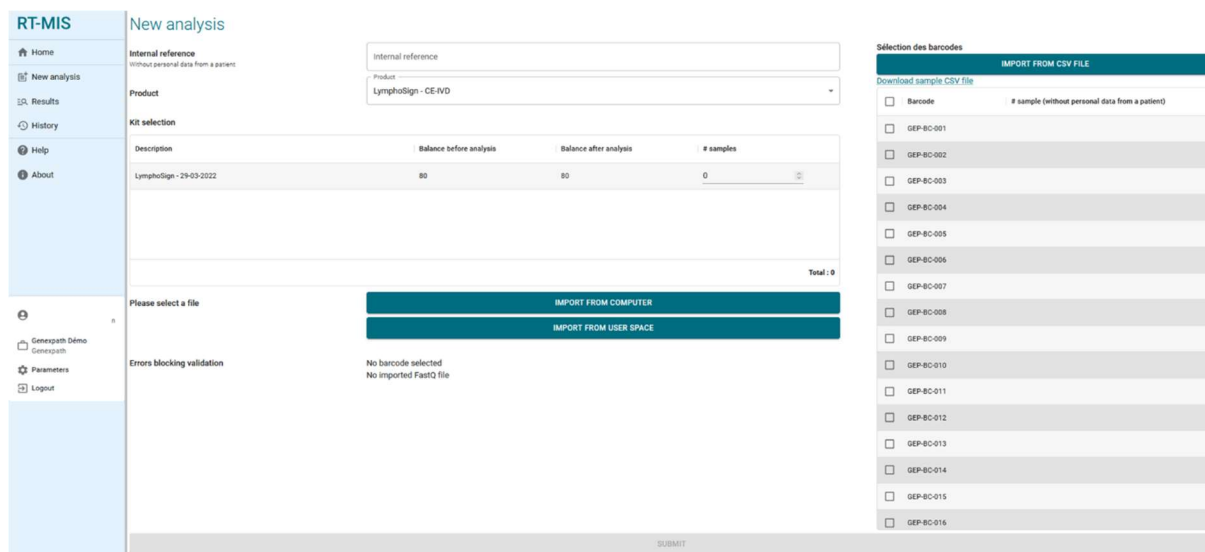
El menú principal (abajo) le muestra el inicio de sesión con el que ha iniciado sesión y permite:

- Volver a la página de inicio del espacio de usuario o a la página de inicio de RT-MIS.
- Elegir recibir un correo electrónico al final de un análisis
- Para desconectar.

Análisis

Iniciar un nuevo análisis

1. En el menú de la izquierda, haga clic en el elemento «**New analysis**» [Nuevo análisis] (Figura 3).



The screenshot displays the 'New analysis' page. On the left is a sidebar with navigation links: Home, New analysis (selected), Results, History, Help, and About. Below these are links for Genexpath Demo, Genexpath, Parameters, and Logout. The main content area is titled 'New analysis' and includes a 'Please select a file' section with two buttons: 'IMPORT FROM COMPUTER' and 'IMPORT FROM USER SPACE'. Below these buttons, it states 'Errors blocking validation' and 'No barcode selected. No imported FastQ file'. On the right, there is a 'Selection des barcodes' panel with a table of barcodes (GEP-BC-001 to GEP-BC-016) and checkboxes for selection. A 'SUBMIT' button is at the bottom right.

Figura 7: Página «New analysis» [Nuevo análisis]

2. Indicar una referencia interna al análisis sin información del paciente (figura 4).
3. Seleccione en el menú desplegable “**Product**”, el producto utilizado.
4. En la sección “**Kit Selection**” indique número de análisis que desea contar por kit (según el numero de lote utilizado durante la parte In Vitro).
El saldo de análisis de pronóstico después del análisis por kit se actualiza automáticamente.
5. Seleccione el archivo FASTQ a analizar haciendo clic el:
 - «**IMPORT FROM COMPUTER**» [IMPORTAR DESDE EL ORDENADOR] para un archivo guardado en el ordenador o
 - «**IMPORT FROM USER SPACE**» [IMPORTAR DESDE EL ESPACIO DE USUARIOS] para un archivo que ya ha sido importado al espacio de usuarios.

El archivo FASTQ debe seguir la nomenclatura del secuenciador Illumina.

Ejemplo para el sistema MiSeq: X_S1_L001_R1_001.fastq.gz

El *software* comprueba el formato y la integridad de los archivos FastQ antes de realizar el análisis. Esta comprobación tarda entre unos segundos y unos minutos, en función del tamaño del archivo.

6. Marque (a la derecha de la pantalla) los códigos de barras utilizados para el análisis (números impresos en los tubos)

Por cada código de barras seleccionado, se descontará un análisis.
Puede añadir un identificador para cada código de barras seleccionado.



No es necesario introducir datos claros de identificación del paciente.

También puede importar directamente un archivo CSV con esta información desde el archivo CSV de ejemplo.

Problemas que pueden bloquear la validación:

- Falta de importación del archivo FASTQ
- Una insuficiencia en la selección de códigos de barras.

7. Haga clic en «**SUBMIT**» [ENVIAR].

El saldo de prueba previsto tras el procesamiento se actualiza automáticamente.

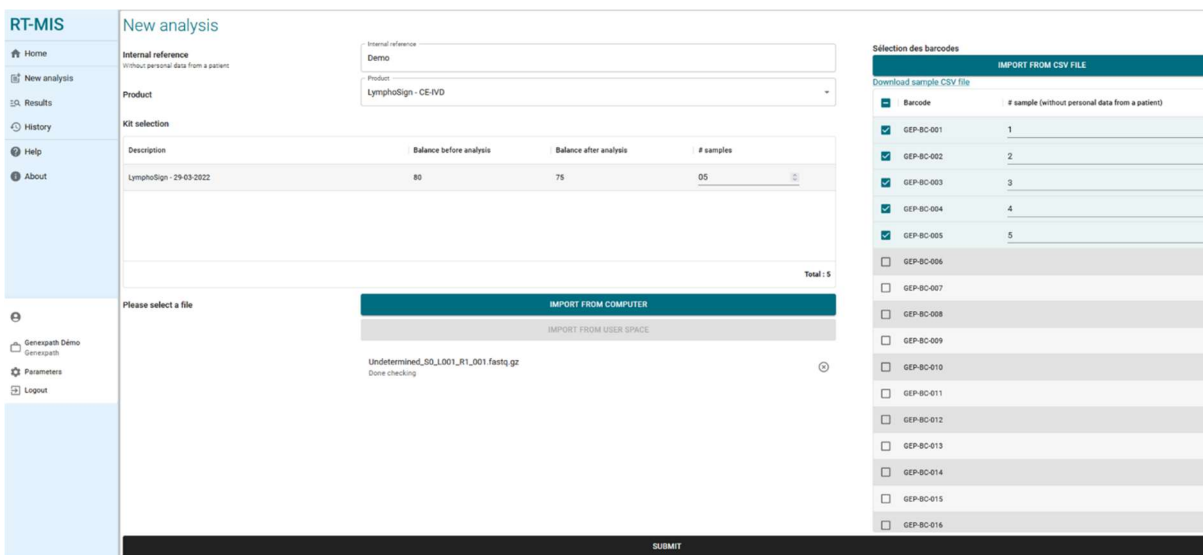


Figura 4: Información del análisis del usuario

RT-MIS abre la página «**Results**» [Resultados].

Resultados

En el menú desde la izquierda, haga clic en el artículo «**Results**» (Figura 5).

Esta página permite acceder a los resultados nuevos y antiguos.

RT-MIS muestra el estado de los análisis: «**pending processing**» [pendiente de procesar], «**processing**» [en curso de procesamiento] o «**processing complete**» [procesado].

Los resultados estarán disponibles una vez finalizado el procesamiento. El procesamiento puede durar unos minutos.

Para acceder a los detalles del análisis, haga clic en el icono  correspondiente.

RT-MIS		Results				
Home		Date	Product	Internal reference	User	Status
New analysis		02/05/2025 11:29:21	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready
Results		25/04/2025 15:07:40	CustomPanel		Laurine BECQUET	✓ Ready
History		25/04/2025 15:02:02	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Ready
Administration		25/04/2025 14:32:27	SarcomaFusi		Julien Binet	✓ Ready
Analyses management		25/04/2025 14:31:22	LymphoSign		Julien Binet	✓ Ready
History management		08/04/2025 10:55:16	Panel Huminfan		Laurine BECQUET	✓ Ready
Kit management		02/04/2025 11:35:19	SarcomaFusion		Julien Binet	✓ Ready
Product management		02/04/2025 11:34:12	LymphoSign		Julien Binet	✓ Ready
Configuration		01/04/2025 14:41:42	Sarcoma V2		Laurine BECQUET	✓ Ready
Help		17/03/2025 09:54:09	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready
About		04/03/2025 14:38:50	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready
		17/02/2025 14:35:10	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Ready
		12/02/2025 10:18:44	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Ready
		05/02/2025 13:48:56	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Ready

Total Rows: 218

Figura 5: Página de resultados

Detalles del procesamiento

Todas las pruebas

Esta página ofrece un resumen de las características del análisis (Figura 6).

- Estado
- Centro
- Proyecto
- Referencia interna
- Producto utilizado
- Usuario
- La fecha en que se guardó el archivo FASTQ
- La fecha de procesamiento del archivo FASTQ
- El kit utilizado con el número de análisis consumidos en el kit.

Process detail					
Status	✓ Ready				
Center	Genexpath				
Laboratory	Genexpath Rouen				
Internal reference					
Product	LymphoSign - RUO				
User					
Record date	05/08/2024 13:19:39				
Process date	05/08/2024 13:20:02				
Kit	<table> <tr> <th>Kit</th><th>Analysis consumed on the kit</th></tr> <tr> <td>LymphoSign</td><td>11</td></tr> </table>	Kit	Analysis consumed on the kit	LymphoSign	11
Kit	Analysis consumed on the kit				
LymphoSign	11				

Figura 6: Página de detalles del tratamiento

Si se indican códigos de barras que no están presentes en el archivo FASTQ analizado, se mostrará un mensaje de advertencia. Puede solicitar directamente la reactivación haciendo clic en el botón correspondiente.

Process detail

Back to Results

✓ Ready

△ The following barcodes were not found

GEP-BC-001

GEP-BC-002

GEP-BC-003

GEP-BC-004

➤ SEND REQUEST FOR REFUND OF BALANCE DEDUCTED

Las métricas de calidad están representadas para todo el tratamiento (Figura 7):

- Códigos de barras de Genexpath: Porcentaje de lecturas asociadas con las bibliotecas de Genexpath en todo el archivo FASTQ cargado.
- Porcentajes de lecturas con código de barras según su código de barras
- Representación de las lecturas del archivo FASTQ cargado

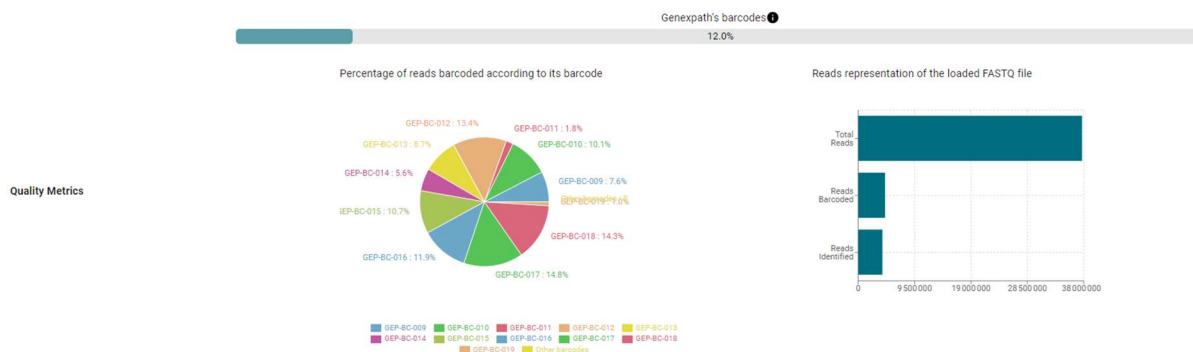


Figura 7: Métricas de calidad

Para cada muestra analizada, encontrará los resultados de su análisis con un recordatorio del código de barras utilizado y la referencia de la muestra, si procede. Esta parte permite observar la informatividad de todas las muestras del análisis (Figura 8).

	Barcode	Sample	Informativity LympoSign	Reports	Count data
Barcodes	GEP-BC-014		91.9%		
	GEP-BC-015		90%		

Figura 8: Acceso a los análisis por « barcode »

Prueba LympoSign

Es posible generar un informe de análisis personalizado haciendo clic en .

Se abre una página de generación de informes, por defecto en la pestaña "Results":

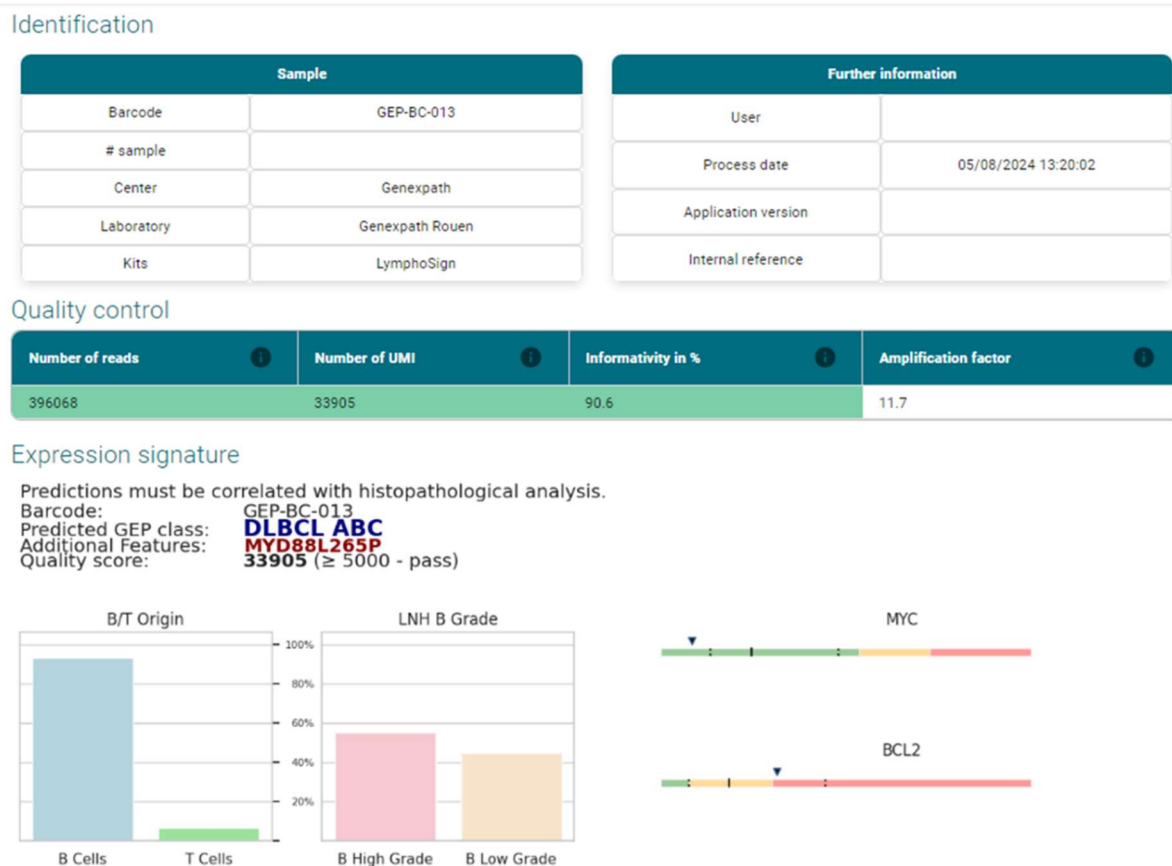


Figura 9: Página de generación de informes para la prueba LymphoSign

Por defecto, el informe contiene la siguiente información:

- Identificación del análisis: recordatorio de las características del análisis
- Control de calidad: número de lecturas y IMU (identificador molecular único, por sus siglas en inglés) y factor de amplificación.
Informatividad (número de lecturas esperadas de sonda I - sonda D / numero de lecturas totales * 100) y factor de amplificación.
- la firma de la expresión con una representación gráfica de la información que la IA utilizó para representar la clase:

Nombre	Descripción
Código de barras	Recordatorio del código de barras utilizado para el análisis
Clase GEP prevista	Clase según el perfil de expresión génica previsto por la IA
Características adicionales	Información adicional
Puntuación de calidad	Puntuación de calidad basada en el número de IMU

Figura 11: Determinación de marcadores para una clase determinada

Representaciones gráficas predefinidas con la comparación de niveles de expresión (Figura 12). Las tasas de expresión de referencia se muestran de acuerdo con la clase elegida y la muestra analizada se representa con un diamante negro o un punto rojo dependiendo de la tabulación. Es posible comparar los niveles de expresión génica.

Pestaña	Descripción
Comparación	Comparación de los perfiles de expresión entre dos clases de la firma LymphoSign
B frente a T	Marcadores específicos para linfocitos B y T
IG	Diferentes inmunoglobulinas
MUTS	Marcadores específicos como las mutaciones puntuales
DLBCL	Marcadores específicos del linfoma difuso de linfocitos B grandes (DLBCL, por sus siglas en inglés)
PTCL	Marcadores específicos de los linfomas de linfocitos T periféricos
Otros	Marcadores específicos de diferentes linfomas
Pronóstico	Marcadores que pueden influir en el pronóstico vital del paciente

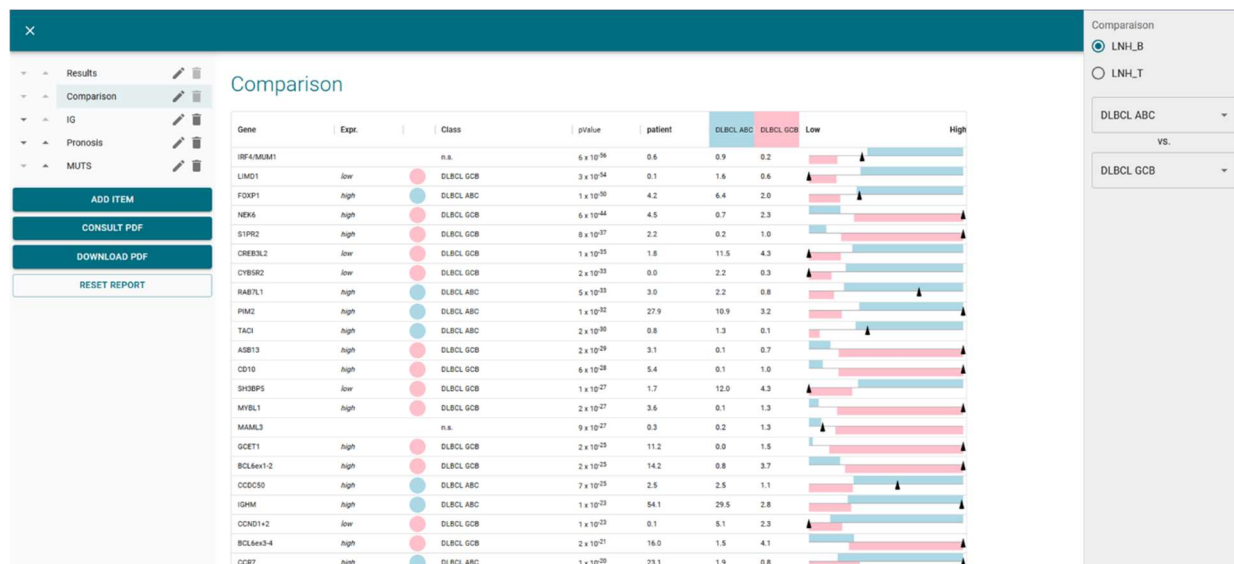


Figura 12: Ejemplo de una interpretación avanzada con una comparación entre PMBL y GCB

Cada una de las representaciones predefinidas puede personalizarse utilizando el menú de la derecha para elegir el tipo de clases incluidas en la comparación (Figura 13):

- toda la base de datos
- una de las dos clases LNH_B o LNH_T

- de una subentidad



Solo se muestran los primeros 30 genes de la comparación de dos clases.

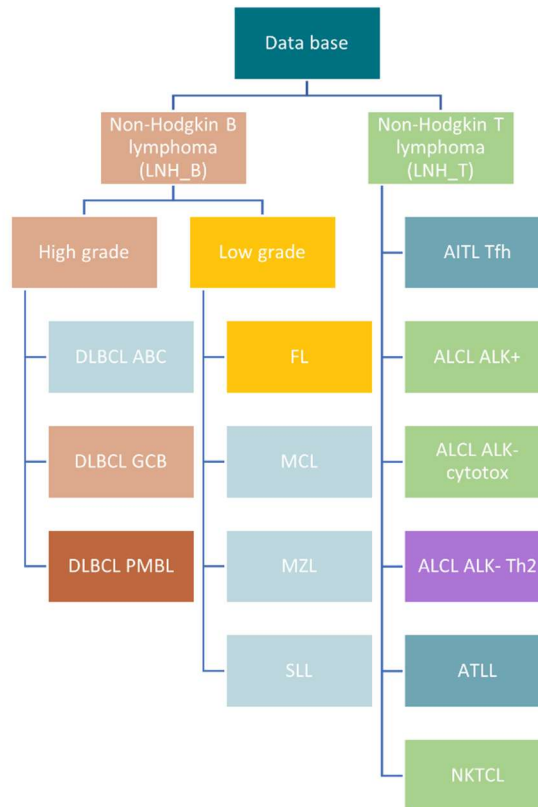


Figura 13: Representación de las diferentes clases predichas por RT-MIS

También es posible descargar desde la página de "**Management Details**":

- Para cada muestra, los archivos CSV de datos brutos y relativos haciendo clic en el elemento.
- los archivos CSV que contienen los datos brutos y relativos haciendo clic en el icono  "**DOWNLOAD ALL COUNT DATA**".
- Todos los informes en PDF y archivos CSV haciendo clic en el icono "**DOWNLOAD ALL DOCUMENTS**"

Prueba SarcomaFusion

Haciendo clic en el icono  en el código de barras correspondiente, se puede generar un informe (Figura 13) con o sin la bibliografía asociada, consultarlo y descargarlo.

Identification

Sample		Further information	
Barcode	GEP-BC-002	User	
# sample		Process date	01/08/2024 13:37:01
Center	Genexpath	Application version	
Laboratory	Genexpath Rouen	Internal reference	
Kits	SarcomaFusion		

Quality control

Quality control SarcomaFusion		Quality control GAPDH	
Number of reads	189638	Number of reads	187109
Number of UMI	2954	Number of UMI	11767
Amplification factor	64.2	Amplification factor	15.9
Informativity		Informativity GAPDH	
85.4%		95.7%	

Results

Fusion	Number of reads	Number of UMI	Amplification factor	References
✓ PAX3_7E7G-FOXO1E2D	158329	1163	136.1	7 references

Fusion : PAX3_7E7G-FOXO1E2D

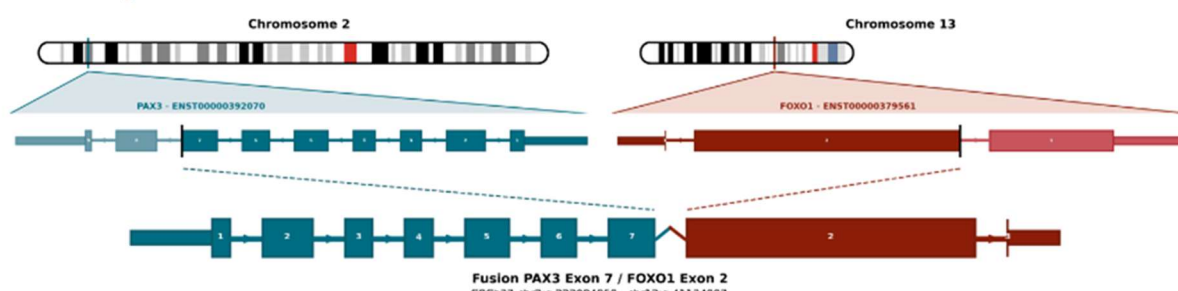


Figura 14: Página "Informe" de la prueba SarcomaFusion

Contiene como mínimo:

- Los resultados con
 - o Un resumen de las características del análisis.
 - o Control de calidad:
 - número de lecturas y UMI para la muestra de interés
 - la informatividad en % así como el factor de amplificación
 - número de lecturas y UMI para control interno GAPDH
 - la informatividad en %, así como el factor de amplificación para el control interno
 - Los resultados con la posible fusión detectada
- Referencias bibliográficas si la fusión está asociada a sarcoma, en su caso
- Datos brutos obtenidos por RT-MIS sin filtrar el número de UMIs con una representación gráfica de las fusiones detectadas según el número de lecturas o UMIs y una tabla resumen.

- Una representación gráfica de los datos sin procesar

También es posible descargar desde la página de "detalles de procesamiento":

- Para cada muestra, los archivos CSV de datos sin procesar haciendo clic en el elemento.
- los archivos CSV que contienen los datos sin procesar haciendo clic en el icono **"DOWNLOAD ALL COUNT DATA"**.
- Todos los informes en PDF y archivos CSV haciendo clic en el icono **"DOWNLOAD ALL DOCUMENTS"**.

La notación de los transcritos de fusión en RT-MIS tiene la forma siguiente (Figura 15):



Nomenclatura: JAZF1E3G-SUZ12E2D

Figura 15: Representación esquemática de la nomenclatura de los transcritos de fusión

Al hacer clic en «n references» [n referencias], la información bibliográfica se presenta en una nueva página (Figura 16).

Bibliographic report

Name	References
JAZF1/SUZ12	Novel EPC1 gene fusions in endometrial stromal sarcoma. Genes Chromosomes Cancer
JAZF1/SUZ12	Cytogenetic and molecular genetic analyses of endometrial stromal sarcoma: nonrandom involvement of chromosome arms 6p and 7p and confirmation of JAZF1/JJAZ1 gene fusion in t(7;17). Cancer Genet Cytogenet
JAZF1/SUZ12	Molecular analysis of the JAZF1-JJAZ1 gene fusion by RT-PCR and fluorescence in situ hybridization in endometrial stromal neoplasms. Am J Surg Pathol
JAZF1/SUZ12	Extrauterine endometrial stromal sarcoma with JAZF1/JJAZ1 fusion confirmed by RT-PCR and interphase FISH presenting as an inguinal tumor. Virchows Arch
JAZF1/SUZ12	A neoplastic gene fusion mimics trans-splicing of RNAs in normal human cells. Science
JAZF1/SUZ12	Frequent fusion of the JAZF1 and JJAZ1 genes in endometrial stromal tumors. Proc Natl Acad Sci U S A

Figura 16: Página de referencias bibliográficas

Particularidades

Prestaciones

Repetibilidad

La repetibilidad del software RT-MIS se define como su capacidad para lograr los mismos resultados. Se estudió el mismo FASTQ analizado en triplicata con 15 muestras para cada una de las dos pruebas.

El software RT-MIS tiene una sensibilidad del 100%. El mismo archivo FASTQ que contiene varios ejemplos proporciona:

1. Para una prueba LymphoSign: la misma clasificación y niveles de expresión para cada marcador
2. Para una prueba de SarcomaFusion: el mismo resultado (presencia o ausencia de una fusión) y la bibliografía asociada.

Prueba LymphoSign

Random forest

La normalización de los datos de expresión es una etapa destinada a permitir la comparación de las muestras secuenciadas en diferentes condiciones experimentales (cantidad y calidad del ARN, naturaleza del secuenciador, número de lecturas generadas, etc.). Para eliminar estos sesgos experimentales, los datos brutos de recuento se dividen entre la mediana del recuento de una lista fija de marcadores.

Con base en los datos de expresión normalizados, RT-MIS realiza la clasificación Random Forest (RF o bosques aleatorios) de la muestra. Esta clasificación se basa en la aplicación a los datos de expresión de 10 modelos de clasificación mediante RF del *software* de aprendizaje automático a partir de una base de datos de casi 3000 casos. Las diferentes probabilidades de estos clasificadores permiten identificar las diferentes firmas y clases descritas en la Figura 13.

Especificidad analítica

Se realizó un estudio a más gran escala con 283 casos (Bobee *et al.*, *Blood Cancer Journal*, 2020). El objetivo de este estudio era demostrar la pertinencia/potencia del algoritmo de Random Forest para la clasificación mediante la comparación de los resultados con otra técnica de clasificación. El 94,3 % de los resultados se correspondían. Gracias al algoritmo, algunos de los casos se reclasificaron posteriormente.

Sensibilidad analítica

La inteligencia artificial se entrenó con una base de datos de casi 3000 casos. La predicción es óptima cuando hay al menos 5000 UMI.

Representación gráfica

El nivel de expresión de cada uno de los marcadores corresponde a los datos de recuento bruto que se dividen por la mediana de los recuentos de una lista fija de marcadores.

Los datos se representan en forma de diagramas de caja. Corresponden para una etiqueta dada a los valores de referencia de la base de datos para toda la base de datos, una de las dos clases LNH_B o LNH_T o una subentidad.

Cada diagrama de caja está organizado de la siguiente manera:

1. El valor central del gráfico es la mediana
2. Los bordes del rectángulo son los cuartiles (Q1 en la parte inferior y Q3 en la parte superior)
3. Los extremos del diagrama de caja se calculan utilizando 1,5 veces el espacio intercuartil (la distancia entre el 1er y 3er cuartil).

Prueba SarcomaFusion

Filtración de fusiones no específicas

Los antecedentes se establecen mediante una lista de fusiones no específicas que se filtran para facilitar la comprensión de los resultados. Esta se creó a partir de los resultados obtenidos de 5 muestras analizadas con fusiones esperadas conocidas. Se detectaron fusiones no específicas en al menos 2 muestras.

La lista es la siguiente:

SS18E10G-SS18E3D	FUSE5G-STAT6E17D	RAD51BE3G-TFE3E7D	PHF1E12G-DDIT3E3D
NAB2E3G-DDIT3E3D	HEY1E4G-CREB3L2E6D	FUSE9bG-CAMTA1E9D	PHF1E12G-BCORE8D
PAX3_7E7G-TFE3E3D	KIF5BE24G-CAMTA1E9D	CTNNB1E1G-NTRK1E16D	PHF1E12G-RETE8D
ZC3H7BE12G-RELA1E11D	RBPMSE5G-EGFE17D	COL1A1E37G-STAT6E17D	FUSE5G-ALKE13D
TEAD1E8G-ETV1E4D	EWSR1E15G-ALKE20D	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	FUSE5G-ALKE16D
CITED2E2G-ERGE10D	LIFRE1G-NFATC2E3D	COL1A1E37G-STAT6E17D	COL1A1E47G-TFE3E3D
HEY1E4G-NTRK1E10D	TFGE4G-NTRK3E11D	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	VCLE16G-KLF17E2D
TFGE7G-FLI1E8D			

Estas fusiones no específicas no aparecen en el informe en formato PDF descargable ni en el archivo CSV.

Visualización de las fusiones

Los pares de sondas detectados corresponden a posibles anomalías genéticas y se comparan con la base de datos bibliográfica. El objetivo es determinar si la fusión detectada ya ha sido descrita en la literatura en el contexto de los sarcomas o no. En función de esta referenciación, la fusión se retiene o se filtra según el algoritmo siguiente (Figura 16):

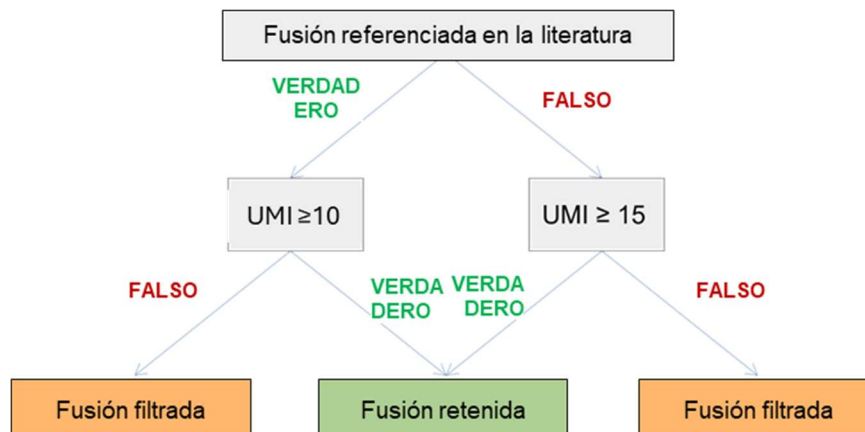


Figura 16: Algoritmo de representación de filtración

La fusión o fusiones retenidas se muestran como resultado en la sección «Fusión filtrada» [Datos filtrados] del informe y, si procede, se asocia(n) a su literatura y las fusiones filtradas se indican en el apartado “Datos brutos”.

Bibliografía relacionada

La base bibliográfica utilizada se creó a partir de la base de datos Mitelman [1] y de las búsquedas en Pubmed de todos los transcritos de fusión asociados a sarcomas. No es exhaustiva y es específica para los sarcomas. Se actualizará dos veces al año.

Control interno

Se recomienda realizar una comprobación interna durante la prueba *in vitro* utilizando el mismo número de código de barras y el mismo número de código de barras de control para la misma muestra, como se indica en las instrucciones de uso de SarcomaFusion. Durante el análisis informático, RT-MIS combina los datos sin procesar de ambos códigos de barras para generar un solo informe.

La muestra con el código de barras de control debe secuenciarse como una muestra normal con 100.000 lecturas. Sin embargo, su uso no tiene ningún impacto en el recuento de análisis.

Corrección de índices hopping

El índice hopping es un fenómeno, durante la secuenciación, de intercambios de códigos de barras que conducen a una mala asignación del par secuencia / muestra. Este fenómeno, en el caso de la prueba SarcomaFusion, puede llevar a una mala interpretación de los resultados. Para corregir este efecto técnico, el UMI asignado a cada par de sondas izquierda/derecha de las diferentes muestras secuenciadas se comparan entre sí. Las secuencias UMI compartidas por el mismo par de sondas entre dos códigos de barras de la misma ejecución se eliminan cuando no se amplifican.



Notas

GENEXPATH no almacena permanentemente los resultados generados por el *software* **GENEXPATH RT-MIS**. Los datos deben descargarse directamente después de cada análisis y almacenarse por el usuario en su sistema de gestión documental.

Sin embargo, los resultados del análisis estarán disponibles durante un año.

La información contenida en este documento está sujeta a cambios.

Referencias

[1] Mitelman Database of Chromosome Aberrations and Gene Fusions in Cancer (2021). Mitelman F, Johansson B and Mertens F (Eds.), <https://mitelmandatabase.isb-cgc.org>



ITALIANO

Manuale utente per il software GENEXPATH RT-MIS

Precauzioni per l'uso.



Diagnosi medico-diagnostica *in vitro* secondo la direttiva (UE) 98/79/CE



Per uso diagnostico *in vitro*

È riservato all'uso professionale.

Leggere tutte le informazioni su questo foglio prima dell'uso.

Contatti:

Produttore: GENEXPATH

+33 (0)2.78.08.98.69

113 Avenue des Martyrs de la Résistance

76100 Rouen - Francia

contact@genexpath.com

support@genexpath.com



CliniSciences AG

Fracht Ost Flughafen Kloten

CH-8058 Zürich-

Switzerland

Telephone : +41 (044) 805 76 81

Fax : +41 (044) 805 76 75



Questo documento e il suo contenuto sono di proprietà di GENEXPATH. Sono destinati esclusivamente all'uso contrattuale dei clienti per l'uso del prodotto qui descritto ad esclusione di qualsiasi altro utilizzo. Il presente documento e il suo contenuto non possono essere utilizzati o distribuiti per altri scopi o comunicati, divulgati o riprodotti in alcun modo senza il previo consenso scritto di GENEXPATH. GENEXPATH non concede alcuna licenza attraverso questo documento.

Le istruzioni fornite in questo documento devono essere rigorosamente ed esplicitamente seguite da personale qualificato e addestrato al fine di garantire il corretto utilizzo del prodotto qui descritto. L'intero contenuto di questo documento deve essere letto e compreso integralmente prima di utilizzare il prodotto descritto.

© 2025 Genexpath. Tutti i diritti riservati.



ITALIANO	87
Preambolo – leggere attentamente	90
Informazioni su questo manuale	90
Descrizione del prodotto	90
Generale.....	90
GENEXPATH LymphoSign	90
GENEXPATH SarcomaFusion	91
GENEXPATH CustomPanel	91
Fabbisogno.....	91
La home page.....	92
Analisi.....	94
Avviare una nuova scansione.....	94
I risultati	95
I dettagli del trattamento	96
Tutti i test.....	96
Test LymphoSign	97
Peculiarità	104
Prestazioni.....	104
Ripetibilità	104
Test LymphoSign	104
Foresta casuale.....	104
Specificità analitica	104
Sensibilità analitica.....	104
Rappresentazione grafica	105
Test Sarcoma Fusion	105
Filtrazione di concentrazioni non specifiche.....	105
Visualizzazione delle unioni.....	105
Bibliografia correlata	106
Controllo interno	106
Correzione dell'indice hopping.....	106
Note	107
Referenze.....	107



Preambolo – leggere attentamente

GENEXPATH RT-MIS è una soluzione bioinformatica completa che integra diversi algoritmi di elaborazione dati. Deve essere utilizzato da professionisti della genetica umana e con una mente critica. Sebbene GENEXPATH si impegni a garantire un alto livello di qualità di questo software, non può garantire l'accuratezza delle informazioni e delle previsioni fornite.

Informazioni su questo manuale

Questo manuale descrive come utilizzare il software GENEXPATH RT-MIS, versione 06, pubblicato nell' Ottobre 2025.

Descrizione del prodotto

Generale

Dopo aver effettuato un protocollo *in vitro* di un test Genexpath e sequenziamento, il software **GENEXPATH RT-MIS** consente il caricamento di file sequencer in formato FASTQ e l'elenco dei codici a barre utilizzati durante l'esperimento.

Questo software esegue il demultiplexing consentendo l'assegnazione di sequenze ad ogni campione. Esegue quindi una precisa identificazione dei marcatori di espressione genica e la loro quantificazione.

Valuta la qualità del sequenziamento di ciascun campione quantificando il numero di letture identificate e il numero di UMI (identificatore molecolare unico) rilevato.

Genera un report per ogni campione per aiutare l'utente nell'analisi dei dati. Questi dati sono disponibili per il download.

GENEXPATH LymphoSign

Come parte dell'uso dei test LymphoSign, il software consente di analizzare i risultati ottenuti dopo il completamento del protocollo *in vitro* e il sequenziamento. L'analisi si basa sia su una quantificazione dell'espressione di marcatori genici ma anche sulla presenza o meno di mutazioni e traslocazioni cromosomiche.

Il modello di classificazione dell'intelligenza artificiale è stato addestrato su un database di oltre 3000 analisi.

Se questo database dovesse evolversi, gli utenti verrebbero informati tramite la piattaforma RT-MIS.

Il livello di espressione di ciascun marcatore è normalizzato in relazione all'espressione genica media di tutti i marcatori studiati, consentendo così il confronto delle analisi tra di loro.



GENEXPATH SarcomaFusion

Nell'ambito dell'utilizzo dei test SarcomaFusion, il software permette di analizzare i risultati ottenuti dopo la realizzazione del protocollo *in vitro* e il sequenziamento. RT-MIS fornisce informazioni sulla presenza o assenza di traslocazioni cromosomiche tra 140 fusioni determinate e associate a sarcomi. Si collega inoltre a riferimenti bibliografici associati alle concentrazioni rilevate.

GENEXPATH CustomPanel

Nell'ambito dell'utilizzo dei test CustomPanel, il software consente l'analisi dei risultati ottenuti dopo l'esecuzione del protocollo e del *sequenziamento in vitro*. Vengono forniti i dati grezzi e il livello di espressione di ciascun marcatore. Il livello di espressione di ciascun marcatore viene normalizzato in relazione all'espressione genica media di tutti i marcatori studiati, consentendo così il confronto delle analisi tra loro.

Fabbisogno

Il software RT-MIS è accessibile direttamente attraverso lo spazio utente all'indirizzo <https://connect.genexpath.com>. L'accesso è limitato agli account utente autorizzati da Genexpath.

Per ottenere un account, inviare un'e-mail al seguente indirizzo di posta elettronica: support@genexpath.com.

È necessaria una connessione Internet. Il software è compatibile con i browser Mozilla Firefox, Microsoft Edge e Google Chrome. Non richiede l'installazione di strumenti aggiuntivi.

La home page

Dopo esserti identificato nell'area utente, puoi accedere alla piattaforma cliccando sul pulsante **RT-MIS** nel menu a sinistra.

Si aprirà una pagina dedicata a **RT-MIS**, che contiene diverse sezioni:

- **Presentation** : questa sezione fornisce una panoramica sul funzionamento di RT-MIS e include un link all'indirizzo email del supporto tecnico.
- **Online Documentation** : contiene link ai manuali dei prodotti Genexpath.
- **Latest News** : trova informazioni recenti sugli aggiornamenti della piattaforma.

Cliccando sul pulsante "**ACCESS MY RT-MIS ACCOUNT**" (Figura 1), accedi al tuo account utente RT-MIS.

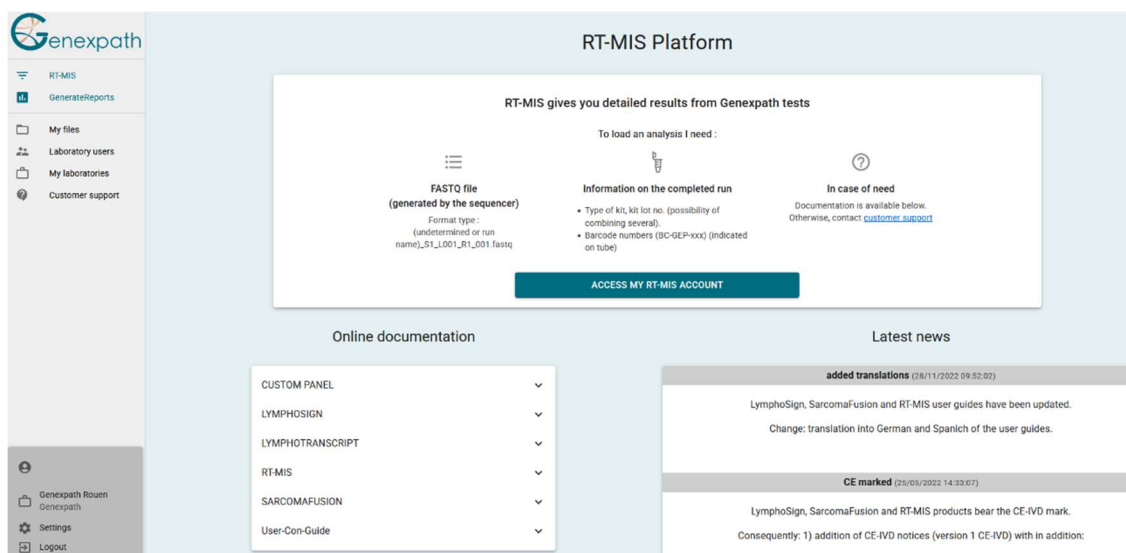


Figura 1 : Pagina dello spazio utente

Viene visualizzata la home page (Figura 2):

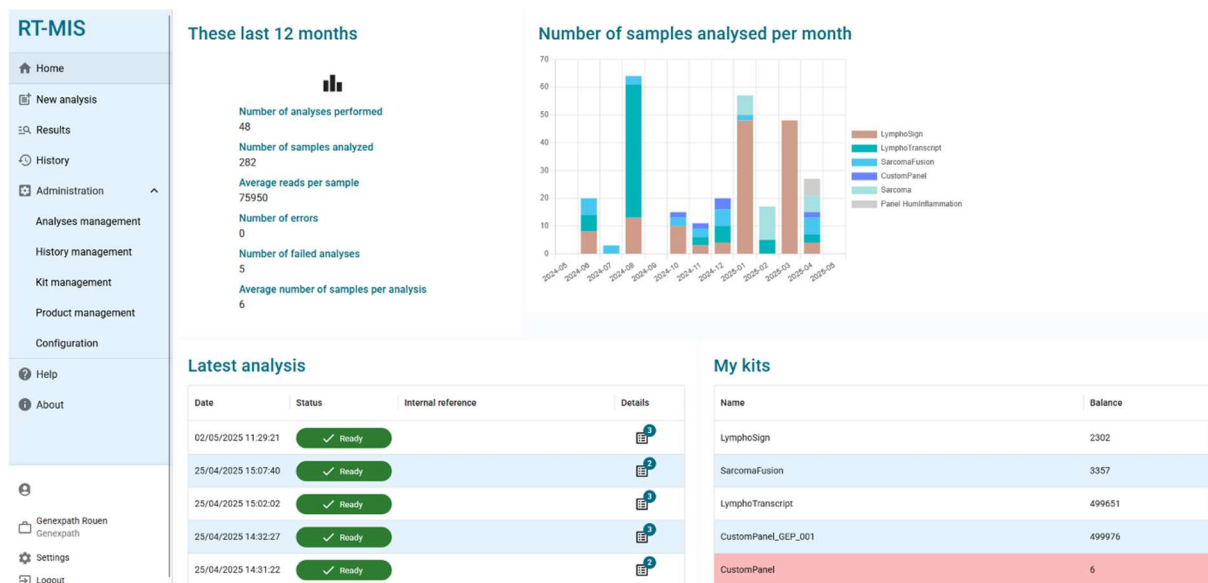


Figura 2 : Home page di RT-MIS

Contiene diverse finestre:

- **"These Last 12 Months"** : un insieme di statistiche (numero di analisi effettuate, campioni analizzati, codici a barre falliti, nonché le medie di letture per campione e campioni per analisi).
- **"Number of Samples Analyzed Per Month"** : un grafico che rappresenta il numero di campioni analizzati raggruppati per tipo di kit.
- **"Latest Analyses"** : con le ultime analisi effettuate, il loro stato e l'accesso ai dettagli dell'analisi cliccando sull'icona corrispondente . Il numero riportato in alto a destra corrisponde al numero di campioni processati (e quindi detratti dal saldo del kit corrispondente).
- **"My kits"** : contiene informazioni sui kit tenuti dal laboratorio a cui l'utente è collegato e il resto delle analisi, se questo è inferiore a 7 lo sfondo è rosso.

A sinistra, il menu principale (in alto) consente di accedere:

- Nella home page
- Alle vostre analisi con il lancio di una nuova analisi e la visualizzazione dei risultati
- Guida interattiva (per la home page e la pagina "nuova scansione")
- Circa

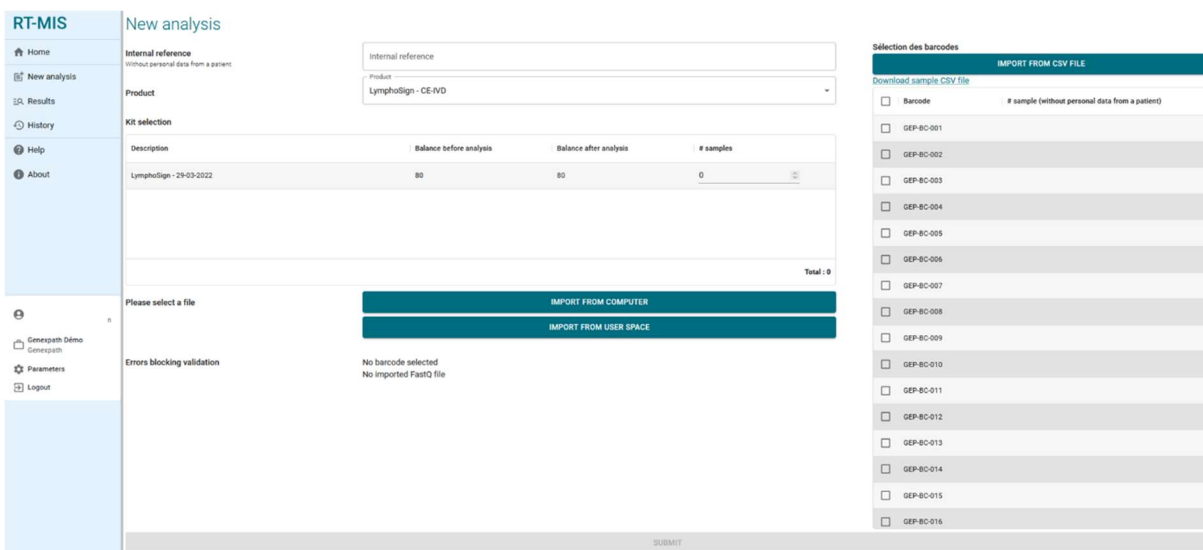
Il menu principale (in basso) mostra il login con cui hai effettuato l'accesso e consente:

- Torna alla pagina principale dell'area utente o alla pagina principale di RT-MIS.
- Scegli di ricevere un'e-mail al termine di un'analisi
- Per disconnettersi.

Analisi

Avviare una nuova scansione

- 1) Nel menù a sinistra cliccare sulla voce “Nuova analisi” (Figura 3)



RT-MIS New analysis

Internal reference
without personal data from a patient

Product
LymphoSign - CE-IVD

Kit selection

Description	Balance before analysis	Balance after analysis	# samples
LymphoSign - 29-03-2022	80	80	0

Total: 0

Please select a file

Errors blocking validation
No barcode selected
No imported FastQ file

IMPORT FROM COMPUTER
IMPORT FROM USER SPACE

SUBMIT

Sélection des barcodes

IMPORT FROM CSV FILE

Download sample CSV file

sample (without personal data from a patient)

- ☐ Barcode
- ☐ CEP-BC-001
- ☐ CEP-BC-002
- ☐ CEP-BC-003
- ☐ CEP-BC-004
- ☐ CEP-BC-005
- ☐ CEP-BC-006
- ☐ CEP-BC-007
- ☐ CEP-BC-008
- ☐ CEP-BC-009
- ☐ CEP-BC-010
- ☐ CEP-BC-011
- ☐ CEP-BC-012
- ☐ CEP-BC-013
- ☐ CEP-BC-014
- ☐ CEP-BC-015
- ☐ CEP-BC-016

Figura 3 : pagina "New analyses"

- 2) Indicare un riferimento interno all'analisi senza informazioni sul/i paziente/i (Figura 4)
- 3) Selezionare il prodotto utilizzato dal menu a tendina “**Product**”.
- 4) Nella sezione “**Kit selection**”, indicare il numero di analisi che si desidera contare per kit (in base al numero di lotto utilizzato durante la parte in vitro)/
- 5) Selezionare un file FastQ da scansionare facendo clic su:
 - “**IMPORT FROM COMPUTER**” per un file salvato nel computer o
 - “**IMPORT FROM USER SPACE**” per un file già importato nello spazio utente.

Il file FASTQ deve essere conforme alla nomenclatura dei sequencer Illumina.

Esempio MiSeq: X_S1_L001_R1_001.fastq.gz

Il software controlla il formato e l'integrità dei file FastQ prima della scansione. Questo controllo dura da pochi secondi a pochi minuti a seconda delle dimensioni del file.

- 6) Controllare (sul lato destro dello schermo) i codici a barre utilizzati per l'analisi (numeri stampati sui tubetti)

Per ogni codice a barre selezionato, verrà conteggiata un'analisi.

È possibile aggiungere un riferimento di esempio per ogni codice a barre selezionato.



Non devono essere inseriti dati chiari di identificazione del paziente.

Hai anche la possibilità di importare direttamente un file CSV con queste informazioni dal file CSV di esempio.

I problemi che possono bloccare la convalida sono:

- Mancata importazione del file FASTQ
- Mancata corrispondenza nella selezione dei codici a barre

7) Clicca su **"SUBMIT"**.

Il saldo dell'analisi previsionale dopo l'elaborazione viene aggiornato automaticamente.

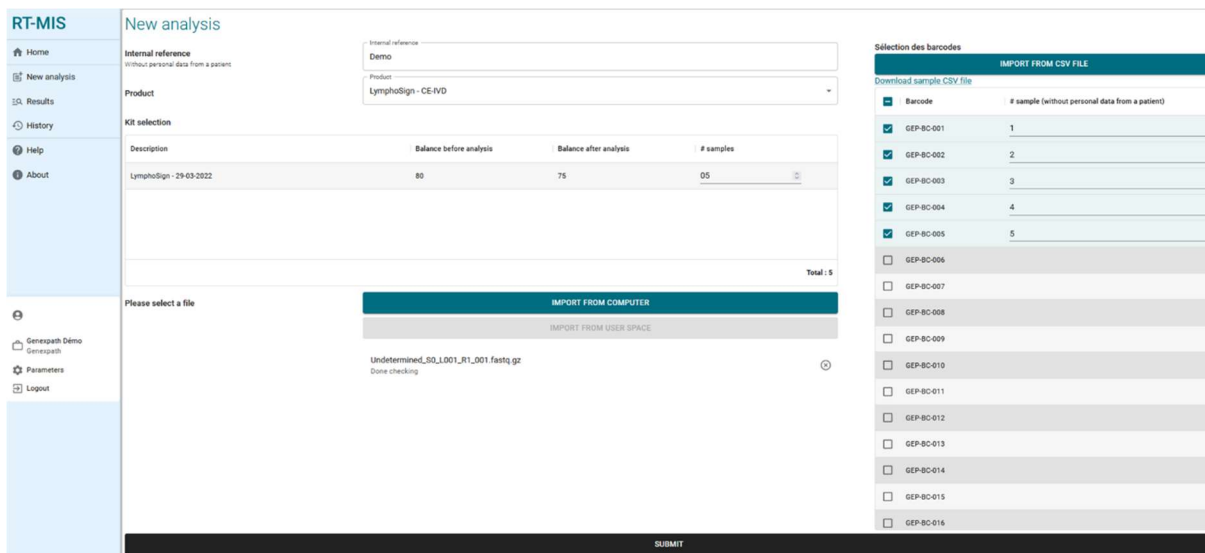


Figura 4 : Informazioni sull'analisi degli utenti

RT-MIS apre la pagina **"Results"**.

I risultati

Nel menu a sinistra, cliccare sulla voce **"Results"** (Figura 5).

Questa pagina consente di accedere a risultati nuovi e vecchi.

RT-MIS indica lo stato delle scansioni: **"pending processing"**, **"processing"** o **"processing complete"**.

I risultati saranno disponibili una volta completato il trattamento. Il trattamento può durare alcuni minuti.

Per accedere ai dettagli dell'analisi, fare clic sull'icona corrispondente .

RT-MIS		Results				
Home		Date	Product	Internal reference	User	Status
New analysis		02/05/2025 11:29:21	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready
Results		25/04/2025 15:07:40	CustomPanel		Laurine BECQUET	✓ Ready
History		25/04/2025 15:02:02	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Ready
Administration		25/04/2025 14:32:27	SarcomaFusi		Julien Binet	✓ Ready
Analyses management		25/04/2025 14:31:22	LymphoSign		Julien Binet	✓ Ready
History management		08/04/2025 10:55:16	Panel HumInfar		Laurine BECQUET	✓ Ready
Kit management		02/04/2025 11:35:19	SarcomaFusion		Julien Binet	✓ Ready
Product management		02/04/2025 11:34:12	LymphoSign		Julien Binet	✓ Ready
Configuration		01/04/2025 14:41:42	Sarcoma V2		Laurine BECQUET	✓ Ready
Help		17/03/2025 09:54:09	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready
About		04/03/2025 14:38:50	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready
Julien Binet jbinet@genexpath.com		17/02/2025 14:35:10	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Ready
Genexpath Rouen genexpath		12/02/2025 10:18:44	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Ready
Settings		05/02/2025 13:48:56	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Ready
		Total Rows: 218				

Figura 5 : Pagina "Risultati"

I dettagli del trattamento

Tutti i test

Questa pagina fornisce un riepilogo delle caratteristiche dell'analisi (Figura 6).

- Stato
- Il centro
- Il progetto
- Il riferimento interno
- Il producto utilizzato
- L'utente
- La data di salvataggio del file FASTQ
- La data di elaborazione del file FASTQ
- Il kit utilizzato con il numero di analisi consumate sul kit

Process detail

Status	✓ Ready	
Center	Genexpath	
Laboratory	Genexpath Rouen	
Internal reference		
Product	LymphoSign - RUO	
User		
Record date	05/08/2024 13:19:39	
Process date	05/08/2024 13:20:02	
Kit	Kit	Analysis consumed on the kit
	LymphoSign	11

Figura 6 : Pagina dei dettagli del trattamento

Se vengono indicati codici a barre non presenti nel file FASTQ analizzato, verrà visualizzato un messaggio di avviso. Puoi richiedere direttamente il riaccredito cliccando sul pulsante corrispondente.

Process detail

Back to Results

Ready

The following barcodes were not found

- GEP-BC-001
- GEP-BC-002
- GEP-BC-003
- GEP-BC-004

SEND REQUEST FOR REFUND OF BALANCE DEDUCTED

Le metriche di qualità sono rappresentate per l'intero trattamento (Figura 7):

- Codici a barre Genexpath: percentuale di letture associate alle librerie Genexpath sull'intero file FASTQ caricato.
- Percentuali di letture con codice a barre in base al suo codice a barre
- Rappresentazione delle letture del file FASTQ caricato

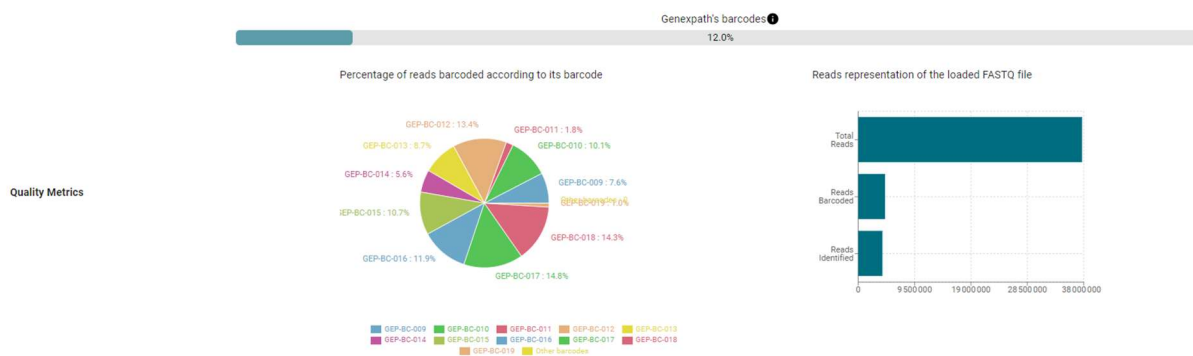


Figura 7: Metriche di qualità

Per ogni campione testato, troverete i risultati della vostra analisi con il promemoria del codice a barre utilizzato e il riferimento del campione, se applicabile. Questa parte consente di osservare l'informatività per tutti i campioni nell'analisi (Figura 8).

	Barcode	Sample	Informativity LyphoSign	Reports	Count data
Barcodes	GEP-BC-014		91.9%		
	GEP-BC-015		90%		

Figura 8: Accesso alle analisi tramite « barcode »

Test LyphoSign

È possibile generare un report di analisi personalizzabile facendo clic su

Si apre una pagina di generazione del report, per impostazione predefinita nella scheda "Results" (Figura 9):

Identification

Sample		Further information	
Barcode	GEP-BC-013	User	
# sample		Process date	05/08/2024 13:20:02
Center	Genexpath	Application version	
Laboratory	Genexpath Rouen	Internal reference	
Kits	LymphoSign		

Quality control

Number of reads	Number of UMI	Informativity in %	Amplification factor
396068	33905	90.6	11.7

Expression signature

Predictions must be correlated with histopathological analysis.

Barcode: GEP-BC-013
 Predicted GEP class: **DLBCL ABC**
 Additional Features: **MYD88L265P**
 Quality score: **33905** (≥ 5000 - pass)

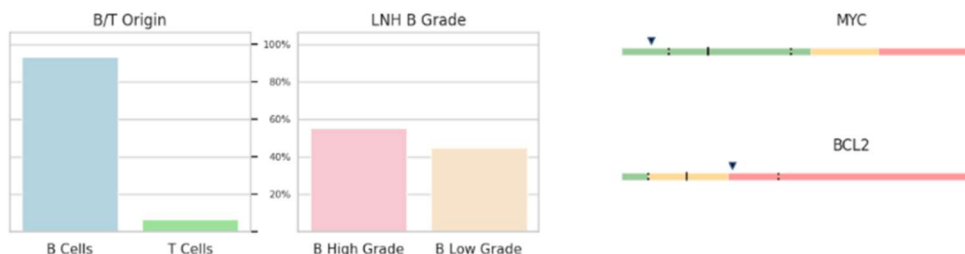


Figura 9 : Pagina di generazione del report per il test LymphoSign

Per impostazione predefinita, il report contiene le informazioni seguenti:

- L'identificazione dell'analisi: un promemoria delle caratteristiche dell'analisi
- Controllo qualità: numero di letture e UMI (Unique Molecular Identifier) l'informatività (numero di giunzioni previste tra sonda S e sonda D / numero di letture totali * 100) e il fattore di amplificazione
- La firma dell'espressione: codice a barre, classe prevista, informazioni aggiuntive opzionali, punteggio di qualità e una serie di grafici che dettagliano le inferenze fatte per prevedere la classe del linfoma non-Hodgkin.

Nome	Descrizione
Codice a barre	Promemoria del codice a barre utilizzato per l'analisi
Classe GEP prevista	Classe in base al profilo di espressione genica previsto dall'IA
Caratteristiche aggiuntive	Informazioni complementari
Punteggio di qualità	Punteggio di qualità basato sul numero di UMI

È inoltre possibile scegliere gli elementi che si desidera visualizzare nel report utilizzando i pulsanti "**Add Item**" a seconda del numero di grafici che si desidera aggiungere.

Inoltre, è possibile visualizzare il report prima di scaricarlo cliccando su "visualizza PDF". Il download del grafico avviene cliccando su "**Vew PDF**".

Ulteriori elementi includono:

- Un grafico personalizzabile (Figura 10) che rappresenta il livello di espressione di diversi marcatori genetici di interesse in base alla posizione del campione (punto rosso) nonché:
 - L'intero database
 - Una delle due classi LNH_B o LNH_T
 - Una sotto entità

[Custom graph](#)

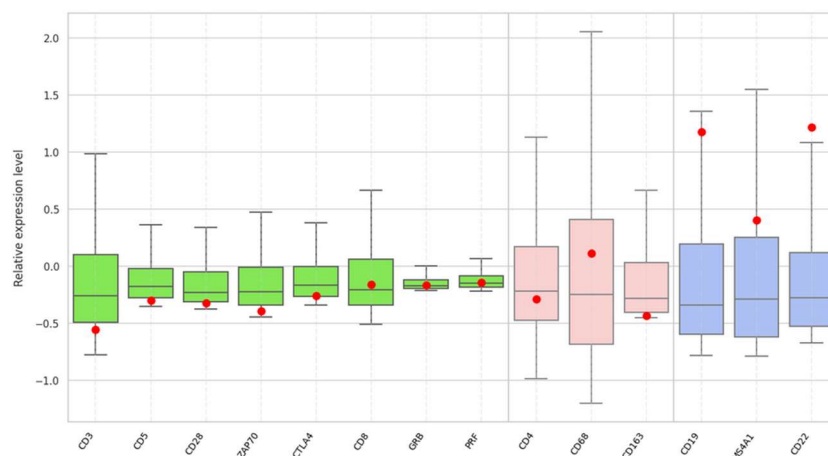


Figura 10 : Generazione di grafici personalizzati

In alto a destra (Figura 11):

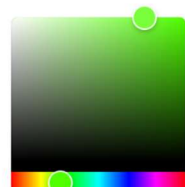
- Scegli il numero di classi che desideri cliccando su "**Add a class**"
- Determinare il nome di ogni classe
- Scegli i marcatori di interesse cliccando sulla matita della classe corrispondente

Modifier la classe

Nom de la classe

classe 1

Couleur associée



[VALIDER](#)

Figura 11: Determinazione dei marcatori per una determinata classe

- Rappresentazioni grafiche predefinite con il confronto dei livelli di espressione (Figura 12). I tassi di espressione di riferimento vengono visualizzati in base alla classe scelta e

il campione analizzato è rappresentato da un diamante nero o da un punto rosso a seconda della scheda. È possibile confrontare i livelli di espressione genica.

Scheda	Descrizione
Paragone	Confronto dei profili di espressione tra due classi della firma LymphoSign (quella prevista e l'altra a scelta dell'utente)
B vs T	Marcatori specifici dei linfociti B e T
IG	Diverse immunoglobuline
BERRETTO	Marcatori specifici come mutazioni puntiformi
DLBCL	Marcatori specifici di linfomi diffusi a grandi cellule B (DLBCL)
PTCL	Marcatori specifici dei linfomi periferici a cellule T
Altro	Marcatori specifici di diversi linfomi
Prognosi	Marcatori potenzialmente letali

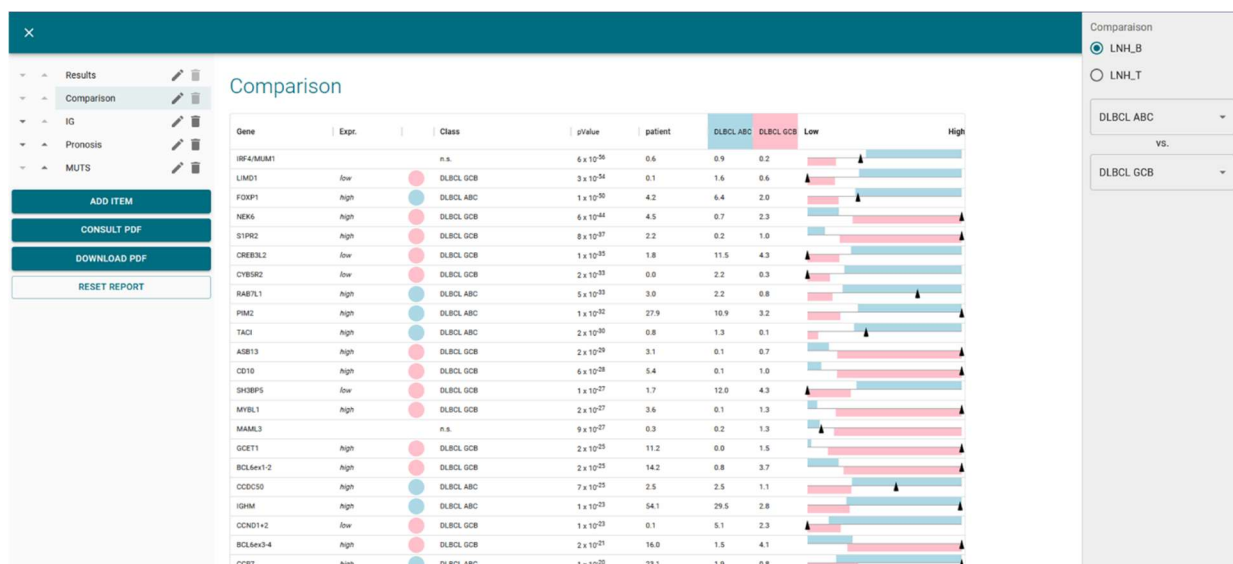


Figura 12: Esempio di interpretazione avanzata con confronto tra PMBL e GCB

Ognuna delle rappresentazioni predefinite è personalizzabile grazie al menu a destra che consente di scegliere il tipo di classi da confrontare (Figura 13):

- L'intero database
- Una delle due classi LNH_B o LNH_T
- Una sotto entità



Vengono visualizzati solo i primi 30 geni del confronto di due classi.

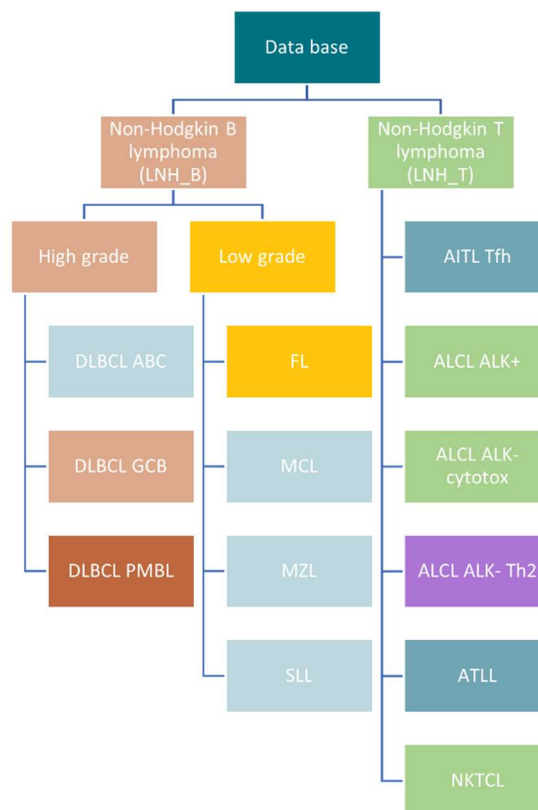


Figura 13: Rappresentazione delle diverse classi previste da RT-MIS

È inoltre possibile scaricare dalla pagina “**management details**”:

- Per ogni campione, i file CSV dei dati grezzi e relativi cliccando sulla voce .
- i file CSV contenenti i dati grezzi e relativi cliccando sull'icona "**DOWNLOAD COUNT DATA**".
- Tutti i report PDF e i file CSV facendo clic sull'icona "**DOWNLOAD ALL REPORT**".

Test SarcomaFusion

Cliccando sull'icona  del codice a barre di interesse, è possibile generare, visualizzare e scaricare un report (Figura 14) con o senza la bibliografia associata.

Identification

Sample		Further information	
Barcode	GEP-BC-002	User	
# sample		Process date	01/08/2024 13:37:01
Center	Genexpath	Application version	
Laboratory	Genexpath Rouen	Internal reference	
Kits	SarcomaFusion		

Quality control

Quality control SarcomaFusion		Quality control GAPDH	
Number of reads	189638	Number of reads	187109
Number of UMI	2954	Number of UMI	11767
Amplification factor	64.2	Amplification factor	15.9
Informativity		Informativity GAPDH	
85.4%		95.7%	

Results

	Fusion	Number of reads	Number of UMI	Amplification factor	References
✓	PAX3_7E7G-FOXO2D	158329	1163	136.1	7 references

Fusion : PAX3_7E7G-FOXO2D

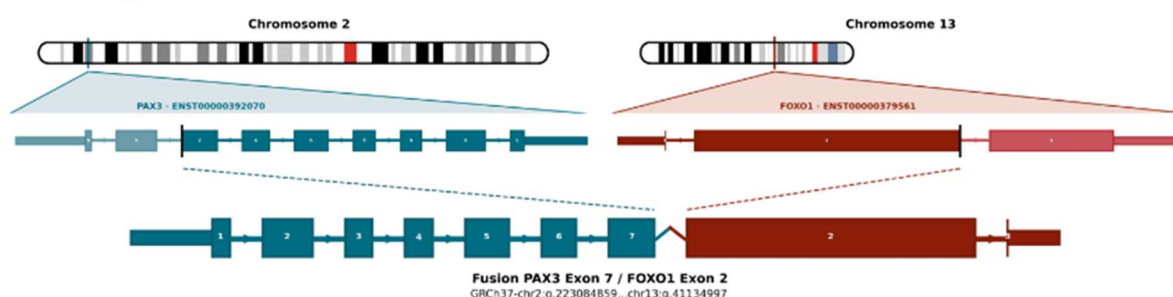


Figura 14: Pagina del report per il test SarcomaFusion

Gli elementi disponibili sono:

- I risultati con
 - o Una sintesi delle caratteristiche dell'analisi
 - o Controllo qualità:
 - Numero di letture e UMI per il campione di interesse
 - L'informatività in % nonché il fattore di amplificazione
 - Numero di letture e UMI per il controllo interno GAPDH
 - L'informatività in % e il fattore di amplificazione per il controllo interno
 - I risultati con l'eventuale fusione rilevata
- Riferimenti bibliografici se la fusione è associata a sarcoma, se applicabile
- Dati grezzi ottenuti da RT-MIS senza filtrare il numero di UMI con una rappresentazione grafica delle fusioni rilevate in base al numero di letture o UMI e una tabella riassuntiva.
- Una rappresentazione grafica dei dati grezzi

- È inoltre possibile scaricare dalla pagina “dettagli lavorazione”:
 - Per ogni campione, i file CSV dei dati grezzi cliccando sulla voce .
 - i file CSV contenenti i dati grezzi cliccando sull'icona "DOWNLOAD COUNT DATA".
 - Tutti i report PDF e i file CSV facendo clic sull'icona "DOWNLOAD ALL REPORT".

La notazione dei trascritti di fusione in RT-MIS è della forma seguente (Figura 15):

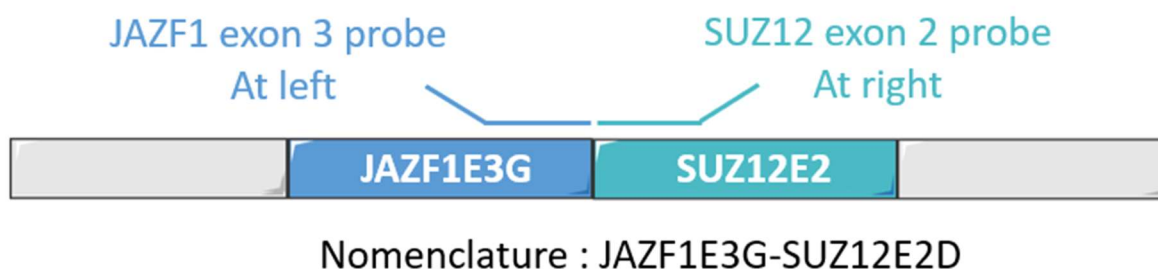


Figura 15: Rappresentazione schematica della nomenclatura dei trascritti di fusione

Cliccando su "n riferimenti", il dettaglio bibliografico si apre su una nuova pagina (Figura 16).

Bibliographic report

Name	References
JAZF1/SUZ12	Novel EPC1 gene fusions in endometrial stromal sarcoma. Genes Chromosomes Cancer
JAZF1/SUZ12	Cytogenetic and molecular genetic analyses of endometrial stromal sarcoma: nonrandom involvement of chromosome arms 6p and 7p and confirmation of JAZF1/JJAZ1 gene fusion in t(7;17). Cancer Genet Cytogenet
JAZF1/SUZ12	Molecular analysis of the JAZF1-JJAZ1 gene fusion by RT-PCR and fluorescence in situ hybridization in endometrial stromal neoplasms. Am J Surg Pathol
JAZF1/SUZ12	Extrauterine endometrial stromal sarcoma with JAZF1/JJAZ1 fusion confirmed by RT-PCR and interphase FISH presenting as an inguinal tumor. Virchows Arch
JAZF1/SUZ12	A neoplastic gene fusion mimics trans-splicing of RNAs in normal human cells. Science
JAZF1/SUZ12	Frequent fusion of the JAZF1 and JJAZ1 genes in endometrial stromal tumors. Proc Natl Acad Sci U S A

Figura 16 : Pagina dei riferimenti bibliografici

Peculiarità

Prestazioni

Ripetibilità

La ripetibilità del software RT-MIS è definita come la sua capacità di ottenere gli stessi risultati. È stato studiato lo stesso FASTQ analizzato in triplice copia con 15 campioni per ciascuno dei due test.

Il software RT-MIS ha una sensibilità del 100%. Lo stesso file FASTQ contenente diversi esempi fornisce:

- Per un test Lympho Sign: gli stessi livelli di classificazione ed espressione per ogni marcatore
- Per un test Sarcoma Fusion: lo stesso risultato (presenza o assenza di una fusione) e la bibliografia associata.

Test LymphoSign

Foresta casuale

La standardizzazione dei dati di espressione è una fase volta a rendere comparabili i campioni sequenziati in diverse condizioni sperimentali (quantità e qualità dell'RNA, natura del sequenziatore, numero di letture generate, ecc.). Al fine di eliminare questi pregiudizi sperimentali, i dati grezzi del conteggio sono divisi per la mediana dei conteggi di un elenco fisso di marcatori.

Dai dati di espressione standardizzati, RT-MIS classifica il campione per foresta casuale (o foreste casuali, RF). Questa classificazione si basa sull'applicazione ai dati di espressione di 10 modelli di classificazione RF da software di apprendimento automatico dal database di quasi 3000 casi. Le diverse probabilità di questi classificatori identificano diverse firme e classi descritte nella Figura 13.

Specificità analitica

Uno studio più ampio è stato condotto con 283 casi (Bobee et al., Blood Cancer Journal, 2020). L'obiettivo di questo studio era dimostrare la rilevanza / potenza dell'algoritmo Random Forest per la classificazione confrontando i risultati con un'altra tecnica di classificazione. Il 94,3% dei risultati è stato coerente. Grazie all'algoritmo, alcuni dei casi sono stati successivamente riclassificati.

Sensibilità analitica

L'intelligenza artificiale è stata addestrata su un database di quasi 3.000 casi. La previsione è ottimale quando ci sono almeno 5000 UMI.

Rappresentazione grafica

Il livello di espressione di ciascuno dei marcatori corrisponde al conteggio grezzo. I dati sono divisi per la mediana dei conteggi di un elenco fisso di marcatori.

I dati sono rappresentati sotto forma di boxplot. Corrispondono per un determinato tag ai valori di riferimento del database per l'intero database, una delle due classi LNH_B o LNH_T o un'entità secondaria.

Ogni boxplot è organizzato come segue:

- Il valore centrale del grafico è la mediana
- I bordi del rettangolo sono i quartili (Q1 in basso e Q3 in alto)
- Le estremità del boxplot sono calcolate utilizzando 1,5 volte lo spazio interquartile (la distanza tra il 1° e il 3° quartile).

Test Sarcoma Fusion

Filtrazione di concentrazioni non specifiche

Il rumore di fondo è stabilito da un elenco di unioni non specifiche che viene filtrato per rendere i risultati più facili da capire. È stato creato dai risultati ottenuti da 5 campioni testati di cui erano note le fusioni attese. Fusioni non specifiche sono state rilevate in almeno 2 campioni.

Questo elenco è il seguente:

SS18E10G-SS18E3D	FUSE5G-STAT6E17D	RAD51BE3G-TFE3E7D	PHF1E12G-DDIT3E3D
NAB2E3G-DDIT3E3D	HEY1E4G-CREB3L2E6D	FUSE9bG-CAMTA1E9D	PHF1E12G-BCORE8D
PAX3_7E7G-TFE3E3D	KIF5BE24G-CAMTA1E9D	CTNNB1E1G-NTRK1E16D	PHF1E12G-RETE8D
ZC3H7BE12G-RELA1E11D	RBPMSE5G-EGFE17D	COL1A1E37G-STAT6E17D	FUSE5G-ALKE13D
TEAD1E8G-ETV1E4D	EWSR1E15G-ALKE20delD	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	FUSE5G-ALKE16D
CITED2E2G-ERGE10D	LIFRE1G-NFATC2E3D	COL1A1E37G-STAT6E17D	COL1A1E47G-TFE3E3D
HEY1E4G-NTRK1E10D	TFGE4G-NTRK3E11D	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	VCLE16G-KLF17E2D
TFGE7G-FLI1E8D			

Queste unioni non specifiche non vengono visualizzate nel report PDF o nel file CSV scaricabile.

Visualizzazione delle unioni

Le coppie di sonde rilevate corrispondono a potenziali anomalie genetiche. Sono confrontati con la banca dati bibliografica. L'obiettivo è determinare se la fusione rilevata è già stata descritta in letteratura nel contesto dei sarcomi o meno. A seconda di questo riferimento, la fusione viene mantenuta o filtrata secondo l'algoritmo seguente (Figura 17):

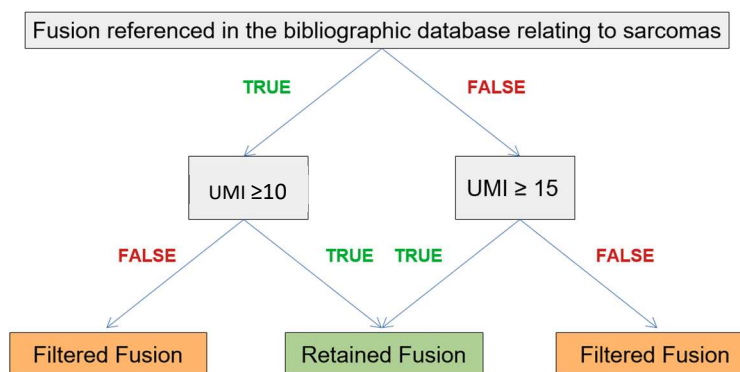


Figura 17 : Rappresentazione dell'algoritmo di filtrazione

Il rendering delle unioni mantenute viene eseguito come risultato nella sezione "Dati filtrati" del report e, se applicabile, associato alla relativa documentazione e le unioni filtrate vengono popolate nella sezione "Dati non elaborati".

Bibliografia correlata

Il database bibliografico utilizzato è stato creato dai database Mitelman [1] e Pubmed cerca tutte le trascrizioni di fusione associate ai sarcomi. Non è esaustivo e specifico per i sarcomi. Sarà aggiornato due volte l'anno.

Controllo interno

Si raccomanda di effettuare un controllo interno durante il test *in vitro* utilizzando lo stesso numero di codice a barre e numero di codice a barre di controllo per lo stesso campione, come indicato nelle istruzioni per l'uso di SarcomaFusion. Durante l'analisi computerizzata, RT-MIS combina i dati grezzi di entrambi i codici a barre per generare un singolo report. Il campione con il codice a barre di controllo deve essere sequenziato come un campione normale con 100.000 letture. Tuttavia, il suo utilizzo non ha alcun impatto sul conteggio dell'analisi.

Correzione dell'indice hopping

L'indice hopping è un fenomeno, durante il sequenziamento, degli scambi di codici a barre che porta a un'errata allocazione della coppia sequenza/campione. Questo fenomeno, nel caso del test SarcomaFusion, può portare ad un'errata interpretazione dei risultati.

Per correggere questo effetto tecnico, gli UMI assegnati a ciascuna coppia di sonde sinistra/destra dei diversi campioni sequenziati vengono confrontati tra loro. Le sequenze UMI condivise dalla stessa coppia di sonde tra due codici a barre della stessa corsa vengono eliminate quando non vengono amplificate.



Note

GENEXPATH non memorizza i risultati generati dal software **GENEXPATH RT-MIS** in modo sostenibile. I dati devono essere scaricati direttamente dopo ogni analisi e memorizzati dall'utente nel suo sistema di gestione documentale.

Tuttavia, i risultati dell'analisi rimangono disponibili per un periodo di un anno.

Le informazioni contenute nel presente documento sono soggette a modifiche.

Referenze

[1] Database Mitelman di aberrazioni cromosomiche e fusioni geniche nel cancro (2021). Mitelman F, Johansson B e Mertens F (eds.), <https://mitelmandatabase.isb-cgc.org>



PORTUGUES

Guia do utilizador do software GENEXPATH RT-MIS

Precauções do utilizador.



Dispositivo médico para *diagnóstico in vitro* de acordo com a Diretiva (UE) 98/79/EC



Para uso em diagnóstico in vitro

A apenas para uso profissional.

Leia todas as informações deste guia do usuário antes de utilizar.

Contatos:

Fabricante: GENEXPATH

+33 (0)2.78.08.98.69

113 avenue des Martyrs de la Résistance

76100 Rouen - France

contact@genexpath.com

support@genexpath.com



CliniSciences AG

Fracht Ost Flughafen Kloten

CH-8058 Zürich-

Switzerland

Telephone : +41 (044) 805 76 81

Fax : +41 (044) 805 76 75



Este documento e seu conteúdo são propriedade da GENEXPATH. São destinados apenas para uso contratual por clientes para o produto descrito aqui, excluindo qualquer outro uso. Este documento e o seu conteúdo não podem ser utilizados ou distribuídos para qualquer outro fim, nem compartilhados, divulgados ou reproduzidos de qualquer forma sem a permissão prévia por escrito da GENEXPATH. A GENEXPATH não concede nenhuma licença através deste documento.

As instruções fornecidas neste documento devem ser seguidas estrita e explicitamente por pessoal qualificado e treinado para garantir o uso adequado do produto aqui descrito. Todo o conteúdo deste documento deve ser lido e compreendido completamente antes de usar o produto descrito.

© 2025 Genexpath. Todos os direitos reservados.



PORTUGUES.....	108
Prefácio - leia atentamente	111
Sobre este guia	111
Descrição do produto	111
Informações gerais.....	111
GENEXPATH LymphoSign	111
GENEXPATH SarcomaFusion	111
GENEXPATH CustomPanel	112
Requisitos do sistema	112
Página inicial	113
Análises.....	115
Iniciar uma nova análise	115
Resultados.....	116
Detalhes do Processamento.....	117
Todos os testes	117
LymphoSign Test	119
SarcomaFusion Test	124
Especificidades.....	126
Desempenho	126
LymphoSign Test	126
SarcomaFusion Test	127
Notas.....	129
Referência.....	129



Prefácio - leia atentamente

O GENEXPATH RT-MIS é uma solução completa de bioinformática que inclui diferentes algoritmos de processamento de dados. Deve ser usado de forma crítica por profissionais de genética humana. Embora a GENEXPATH se esforce para oferecer um software de alta qualidade, não pode garantir a precisão das informações e previsões fornecidas.

Sobre este guia

Este guia descreve como usar o software GENEXPATH RT-MIS, Versão 06, publicado em Outubro de 2025.

Descrição do produto

Informações gerais

Após a conclusão do protocolo in vitro de um teste da Genexpath e da sequenciação, o software **GENEXPATH RT-MIS** permite o carregamento de ficheiros de sequenciador no formato FASTQ, bem como a lista de códigos de barras utilizados no teste.

Este software realiza a demultiplexagem para atribuir sequências a cada amostra. Em seguida, identifica precisamente os marcadores de expressão génica e quantifica-os.

Ele avalia a qualidade da sequenciação de cada amostra quantificando o número de leituras identificadas e o número de UMI (identificadores moleculares únicos) detectados.

Para cada amostra, gera um relatório para auxiliar o utilizador na análise dos dados. Esses dados podem ser descarregados.

GENEXPATH LymphoSign

Através dos testes LymphoSign, o software auxilia na análise dos resultados obtidos após a conclusão do protocolo in vitro e da sequenciação. A análise é baseada tanto na quantificação da expressão dos marcadores genéticos quanto à presença ou ausência de mutações e translocações cromossómicas.

O modelo de classificação por inteligência artificial foi treinado com um banco de dados contendo mais de 3000 análises.

Caso esse banco de dados seja alterado, os utilizadores serão informados através da plataforma RT-MIS.

O nível de expressão de cada marcador é normalizado em relação à média da expressão génica de todos os marcadores estudados, permitindo a comparação das análises.

GENEXPATH SarcomaFusion

Por meio dos testes SarcomaFusion, o software auxilia na análise dos resultados obtidos após a conclusão do protocolo in vitro e da sequenciação. O RT-MIS fornece informações sobre a



presença ou ausência de translocações cromossômicas entre 140 fusões determinadas associadas a sarcomas. Ele também estabelece uma ligação com referências bibliográficas associadas às fusões detectadas.

A bibliografia utilizada foi criada a partir dos bancos de dados Mitelman [1] e de pesquisas no PubMed sobre todos os transcritos de fusão associados a sarcomas. Essa bibliografia não é exhaustiva e é específica para sarcomas.

GENEXPATH CustomPanel

No contexto do uso dos ensaios CustomPanel, o software permite a análise dos resultados obtidos após a realização do protocolo in vitro e da sequenciação. Os dados brutos e o nível de expressão de cada marcador são fornecidos. O nível de expressão de cada marcador é normalizado em relação à média da expressão gênica de todos os marcadores estudados, permitindo assim a comparação entre as análises.

Requisitos do sistema

O software RT-MIS é acessível diretamente através do espaço do utilizador em <https://connect.genexpath.com>. O acesso é restrito a contas de utilizador autorizadas pela Genexpath.

Para obter uma conta, envie um e-mail para o seguinte endereço: <mailto:support@genexpath.com>.

É necessária uma conexão com a internet. O software é compatível com os navegadores Mozilla Firefox, Microsoft Edge e Google Chrome. Não requer a instalação de ferramentas adicionais.

Página inicial

Após iniciar sessão na área do utilizador, o acesso ao **RT-MIS** é feito clicando no botão **RT-MIS** no menu à esquerda.

Uma página dedicada à plataforma será aberta, contendo várias secções:

- **Presantation** : resume brevemente o funcionamento do RT-MIS e inclui um link para o e-mail de suporte técnico.
- **Online Documentation** : fornece links para as bulas dos produtos Genexpath.
- **Latest News** : exhibe as informações mais recentes sobre atualizações.

Ao clicar no botão "**ACCESS MY RT-MIS ACCOUNT**" (Figura 1), será redirecionado para a sua conta de utilizador RT-MIS.

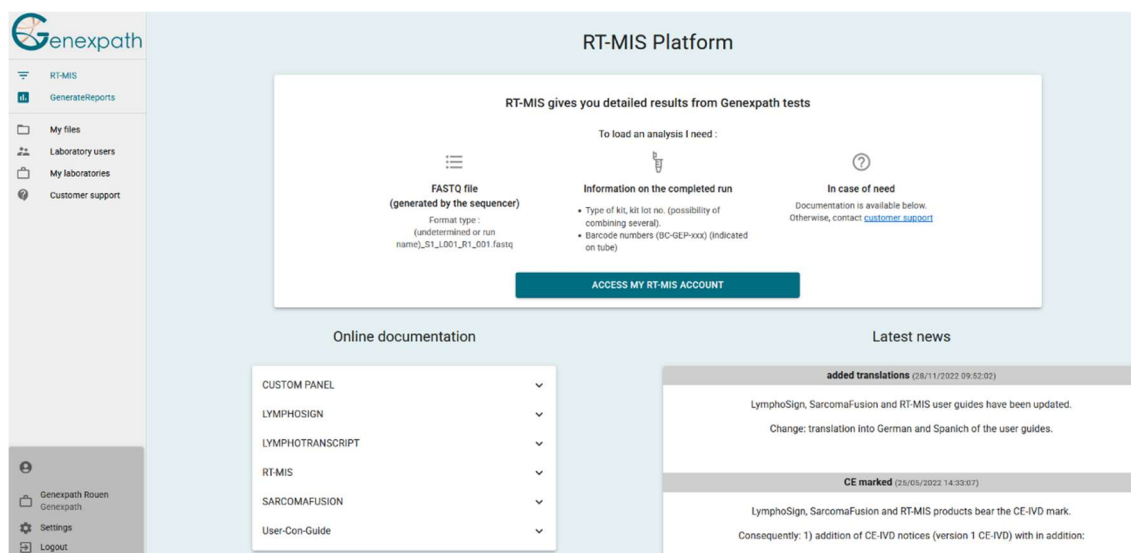


Figura 1: Página do espaço do utilizador

A página inicial será exibida (Figura 2):

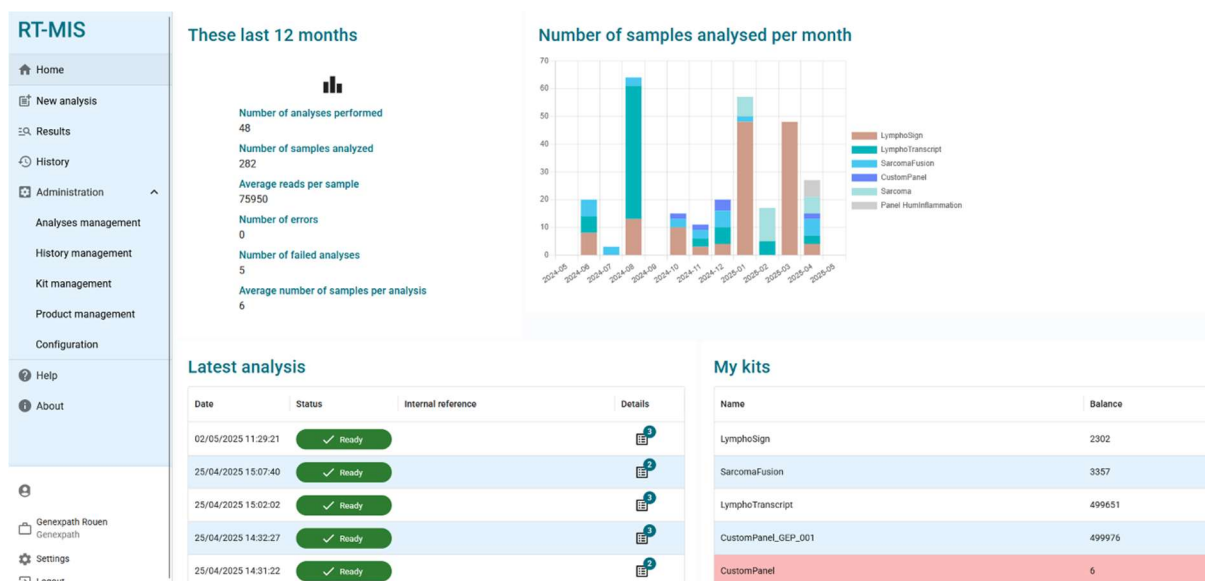


Figura 2: Página inicial do RT-MIS

A página contém várias janelas:

- **"Number of Samples Analyzed Per Month"** : um gráfico que representa o número de amostras analisadas, agrupadas por tipo de kit.
- **"These Last 12 Months"** : um conjunto de estatísticas (número de análises realizadas, amostras analisadas, erros, falhas nas análises e as médias de leituras por amostra e de amostras por análise).
- **"Latest Analyses"** : apresenta as últimas análises realizadas, o respetivo estado e o acesso aos detalhes da análise ao clicar no ícone correspondente . O número exibido no canto superior direito corresponde ao número de amostras processadas (e, portanto, descontadas do saldo do kit correspondente).
- **"My kits"** : contém informações sobre os kits detidos pelo centro ao qual o utilizador está associado e o saldo de análises restantes; se esse saldo for inferior a 7, o fundo será exibido em vermelho.

No lado esquerdo, o menu principal (parte superior) permite acessar:

- Página inicial
- Iniciar uma nova análise
- Exibir resultados
- Histórico de kits
- Ajuda interativa (para a página inicial e a página "New analysis")
- Sobre

O menu principal (parte inferior) exibe o login com o qual você está conectado e permite:

- Para voltar à página inicial da área do utilizador ou à página inicial do RT-MIS

- Escolher receber um e-mail ao final de uma análise
- Sair

Análises

Iniciar uma nova análise

- 1) No menu à esquerda, clique em **New analysis** (Figura 3).

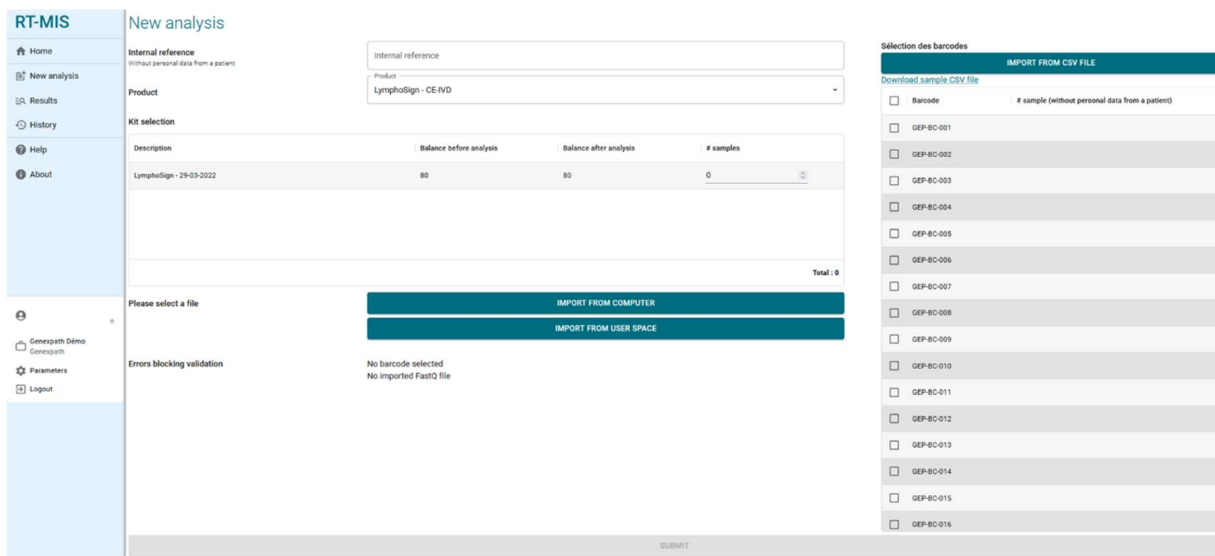


Figura 3: Página “Nova análise”

- 2) Indique uma referência interna para a análise junto com qualquer informação relevante sobre o paciente (Figura 4).
- 3) Selecione no menu suspenso product o produto utilizado.
- 4) Em “kit selection”, indique o número de análises a serem contabilizadas por kit (de acordo com o número do lote utilizado na parte "in vitro").
- 5) Selecione um ficheiro FastQ para análise clicando em:
 - **“IMPORT FROM COMPUTER”** para um ficheiro salvo no computador, ou
 - **“IMPORT FROM USER SPACE”** para um ficheiro já importado para o espaço do utilizador.

O ficheiro FASTQ deve seguir a convenção de nomenclatura dos sequenciadores Illumina.

Exemplo de MiSeq: X_S1_L001_R1_001.fastq.gz

O software verifica o formato e a integridade do(s) ficheiro(s) FASTQ antes de prosseguir com a análise. Essa verificação pode levar de alguns segundos a alguns minutos, dependendo do tamanho do ficheiro.

- 6) Marque (lado direito da tela) os códigos de barras utilizados para a análise (números impressos nos tubos).

Para cada código de barras selecionado, uma análise será deduzida.

Você pode adicionar um identificador para cada código de barras selecionado.



Nenhuma informação de paciente pode ser inserida.

Você também tem a opção de baixar diretamente um ficheiro CSV com as respetivas informações a partir do modelo de ficheiro CSV de exemplo.

Problemas que podem impedir a validação:

- Ausência de ficheiro FASTQ
- Incompatibilidade na seleção de códigos de barras

7) Clique em **"SUBMIT"**.

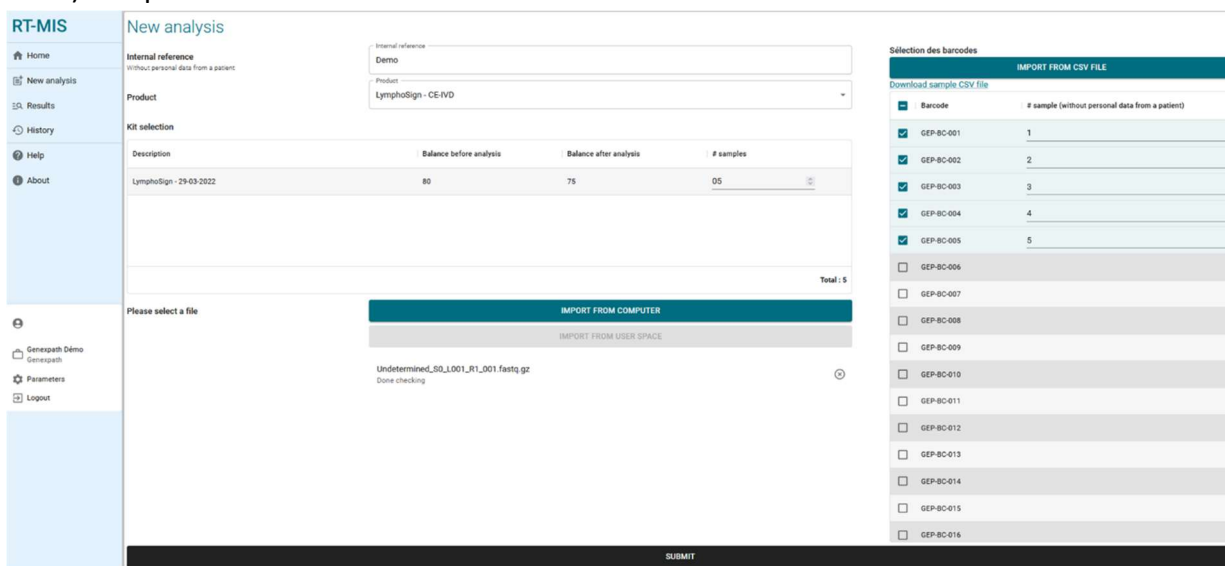


Figura 4: Informações sobre a análise do utilizador

O RT-MIS abrirá a página **"Results"**.

Resultados

No menu lateral esquerdo, clique no item **"Results"** (Figura 5)

Essa página oferece acesso aos resultados das análises novas e anteriores.

O RT-MIS indica o status da análise: **"pending processing"**, **"processing"** ou **"processing complete"**.

Os resultados estarão disponíveis assim que o processamento for concluído. O tempo de processamento pode durar vários minutos.

Para acessar os detalhes da análise, clique no ícone correspondente .

RT-MIS		Results				
Home New analysis Results History Administration Analyses management History management Kit management Product management Configuration Help About		Date	Product	Internal reference	User	Status
Julien Binet jbinet@genexpath.com Genexpath Rouen Genexpath Settings		02/05/2025 11:29:21	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready
		25/04/2025 15:07:40	CustomPanel		Laurine BECQUET	✓ Ready
		25/04/2025 15:02:02	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Ready
		25/04/2025 14:32:27	SarcomaFusi		Julien Binet	✓ Ready
		25/04/2025 14:31:22	LymphoSign		Julien Binet	✓ Ready
		08/04/2025 10:55:16	Panel Huminflan		Laurine BECQUET	✓ Ready
		02/04/2025 11:35:19	SarcomaFusion		Julien Binet	✓ Ready
		02/04/2025 11:34:12	LymphoSign		Julien Binet	✓ Ready
		01/04/2025 14:41:42	Sarcoma V2		Laurine BECQUET	✓ Ready
		17/03/2025 09:54:09	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready
		04/03/2025 14:38:50	LymphoSign		Laurine BECQUET	✓ Ready
		17/02/2025 14:35:10	LymphoTranscript - RUO		Laurine BECQUET	✓ Ready
		12/02/2025 10:18:44	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Ready
		05/02/2025 13:48:56	Sarcoma		Laurine BECQUET	✓ Ready
						Total Rows: 218

Figura 5: Página “Resultados”.

É possível alternar entre as páginas no canto inferior direito da janela, dependendo do número de análises concluídas.

Detalhes do Processamento

Todos os testes

Esta página oferece um resumo das características da análise (Figura 6).

- O status
- O centro de investigação
- O projeto
- A referência interna
- O produto utilizado
- O utilizador
- A data em que o ficheiro FAST foi guardado
- A data de processamento do ficheiro FASTQ
- O kit utilizado e o número de análises utilizadas nele.

Process detail

Status	✓ Ready	
Center	Genexpath	
Laboratory	Genexpath Rouen	
Internal reference		
Product	LymphoSign - RUO	
User		
Record date	05/08/2024 13:19:39	
Process date	05/08/2024 13:20:02	
Kit	Kit	Analysis consumed on the kit
	LymphoSign	11

Figura 6: Página “Pormenores do tratamento”.

Se algum dos códigos de barras inseridos não for encontrado no ficheiro FASTQ analisado, será exibida uma mensagem de aviso. Pode solicitar diretamente uma reposição de crédito clicando no botão correspondente.

Process detail

[Back to Results](#)

Status

✓ Ready

⚠ The following barcodes were not found

GEP-BC-001

GEP-BC-002

GEP-BC-003

GEP-BC-004

➤ SEND REQUEST FOR REFUND OF BALANCE DEDUCTED

As métricas de qualidade são representadas para todo o processamento (Figura 7):

- Genexpath barcodes: percentagem de leituras associadas às bibliotecas Genexpath em todo o ficheiro FASTQ carregado.
- Percentagens de leituras com código de barras de acordo com o seu código
- Representação das leituras do ficheiro FASTQ carregado

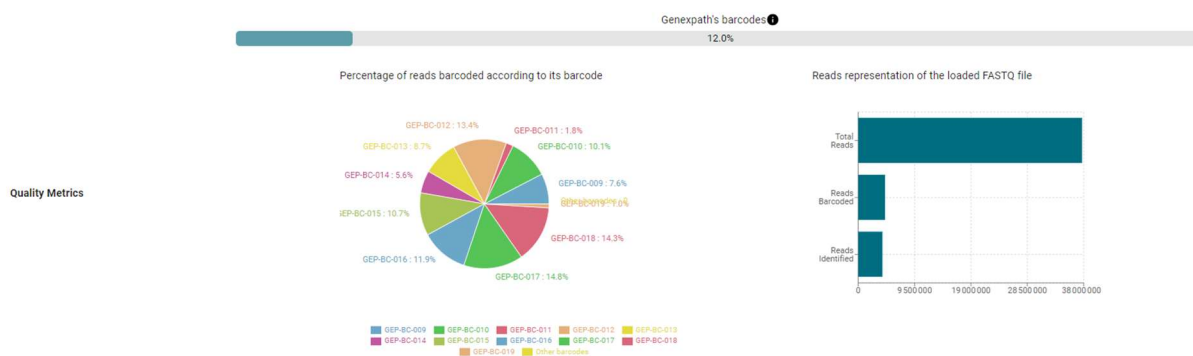


Figura 7: Métricas de qualidade

Para cada amostra testada, os resultados da análise serão exibidos com um lembrete do código de barras utilizado e da referência da amostra, se aplicável. Essa parte permite observar a informatividade de todas as amostras da análise (Figura 8).

	Barcode	Sample	Informativity LymphoSign	Reports	Count data
Barcodes	 GEP-BC-014		91.9%		
	 GEP-BC-015		90%		

Figura 8: Acesso às análises por código de barras

LymphoSign Test

É possível gerar um relatório de análise personalizável clicando em . Um relatório será gerado, por defeito na aba "results":

Identification

Sample		Further information	
Barcode	GEP-BC-013	User	
# sample		Process date	05/08/2024 13:20:02
Center	Genexpath	Application version	
Laboratory	Genexpath Rouen	Internal reference	
Kits	LymphoSign		

Quality control

Number of reads	Number of UMI	Informativity in %	Amplification factor
396068	33905	90.6	11.7

Expression signature

Predictions must be correlated with histopathological analysis.

Barcode: GEP-BC-013
 Predicted GEP class: **DLBCL ABC**
 Additional Features: **MYD88L265P**
 Quality score: **33905** (≥ 5000 - pass)

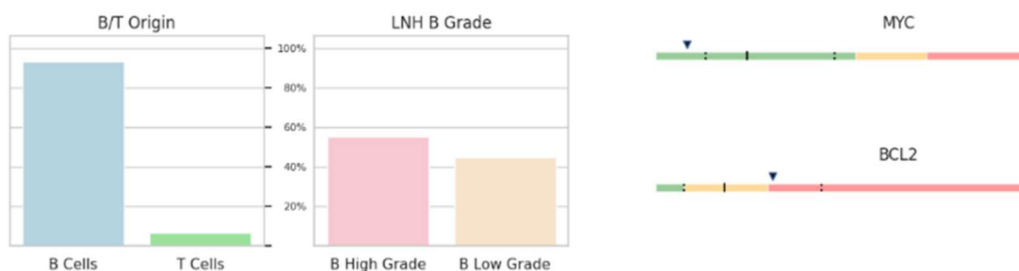


Figura 9: Exemplo de relatório para o teste LymphoSign

Por defeito, o relatório contém as seguintes informações:

- Identificação da análise: lembrete das características da análise
- Controlo de qualidade: número de leituras e UMI (Identificadores Moleculares Únicos), a informatividade (número de sondas de junção L - sondas R esperadas / total de leituras *100) e o fator de amplificação.

- A assinatura de expressão: código de barras, classe prevista, característica adicional opcional, pontuação de qualidade, além de um conjunto de gráficos detalhando as inferências feitas para prever a classe do linfoma não Hodgkin.

Nome	Descrição
Barcode	Lembrete do código de barras utilizado para a análise
Predicted GEP class	Classe baseada no perfil de expressão génica previsto por IA
Additional Features	Informações adicionais
Quality score	Pontuação de qualidade baseada no número de UMI

Também é possível escolher quais itens aparecerão no relatório usando os botões "Add Item", dependendo do número de gráficos que deseja adicionar. Além disso, você pode visualizar o relatório antes de baixá-lo clicando em "view PDF". O gráfico pode ser descarregado clicando em "download PDF".

Os elementos adicionais são:

- Um gráfico personalizável (Figura 10) representando o nível de expressão de vários marcadores genéticos de interesse de acordo com a posição da sua amostra (ponto vermelho), bem como:

- o Todo o banco de dados
- o Uma das duas classes LNH_B ou LNH_T
- o Uma subidentidade

Custom graph

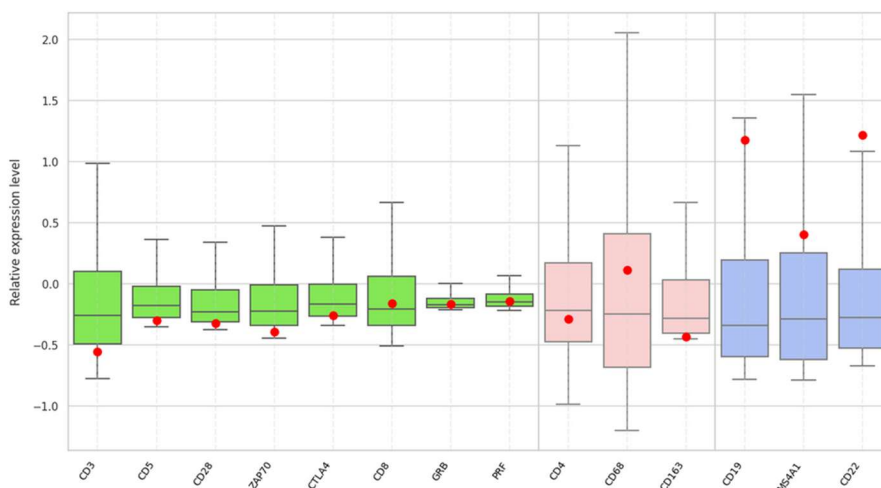


Figura 10: Geração de um gráfico personalizado

Na parte superior direita (Figura 11), é possível:

- o Escolher o número de classes desejadas clicando em "add a class"
- o Determinar o nome de cada classe

o Escolher os marcadores de interesse clicando no ícone de lápis da classe correspondente

Edit class

Class name

CD3 X CD5 X CD28 X ZAP70 X

CTLA4 X CD8 X GRB X PRF X

Associated color

SUBMIT

Figura 11: Determinação de marcadores para uma determinada classe

- Representações gráficas predefinidas com a comparação do nível de expressão (Figura 12). Os níveis de expressão de referência são exibidos de acordo com a classe escolhida, e a amostra analisada é representada por um diamante preto ou um ponto vermelho, dependendo da aba. É possível comparar os níveis de expressão génica.

Aba	Descrição
Comparison	Comparação de perfis de expressão entre duas classes de assinatura LymphoSign (a prevista e outra escolhida pelo utilizador)
B vs T	Marcadores específicos de linfócitos B e T
IG	Diferentes imunoglobulinas
MUTS	Marcadores específicos, como mutações pontuais
DLBCL	Marcadores específicos de linfomas difusos de grandes células B (DLBCL)
PTCL	Marcadores específicos de linfomas de células T periféricos
Other	Marcadores específicos de diferentes linfomas
Prognosis	Marcadores que podem afetar o prognóstico do paciente

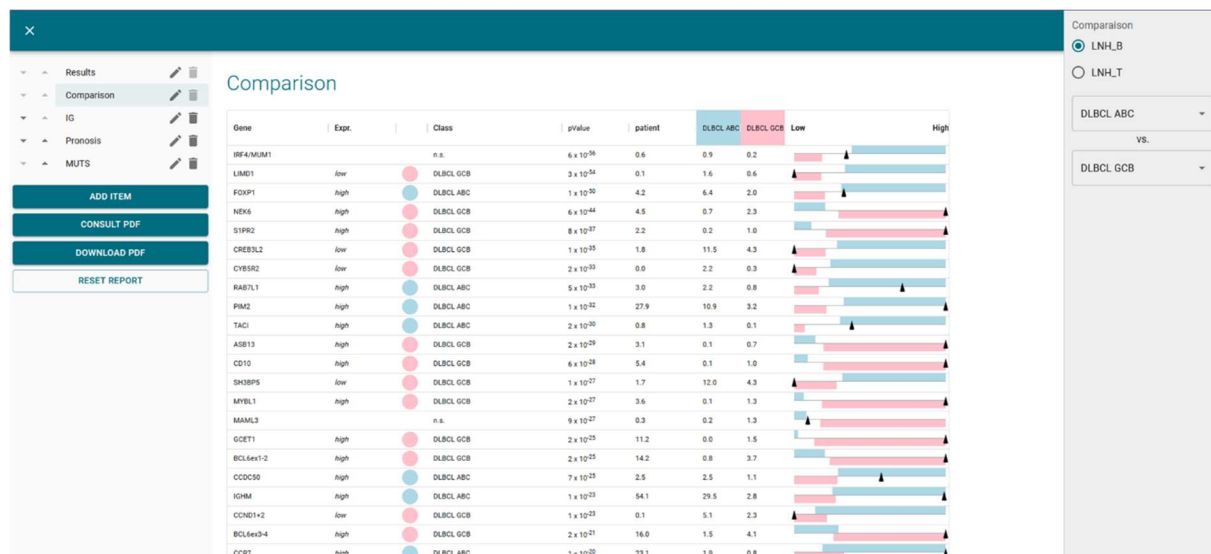


Figura 12: Exemplo de interpretação avançada com comparação entre PMBL e GCB

Apenas os primeiros 30 genes da comparação de duas classes são exibidos.

Cada uma dessas comparações pode ser personalizada usando o menu à direita, onde você pode selecionar o tipo de classes a comparar (Figura 13):

- Todo o banco de dados
- Uma das duas classes LNH_B ou LNH_T
- Uma subidentidade



Apenas os primeiros 30 genes da comparação de 2 classes serão exibidos.

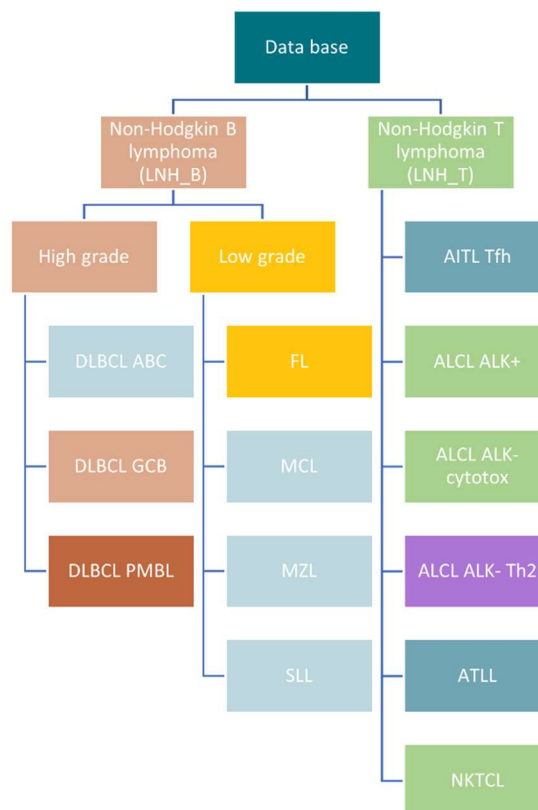


Figura 13: Representação das diferentes classes previstas pelo RT-MIS

Você também pode descarregar na página "**management details**":

- Para cada amostra: o descarregar CSV com todos os dados brutos e relativos clicando  em
- T O ficheiro CSV com todos os dados brutos e relativos clicando em "**DOWNLOAD ALL COUNTING DATA**"
- Todos os relatórios em PDF ou ficheiro CSV podem ser descarregados clicando em "**ALL REPORT**"

SarcomaFusion Test

Clicando no ícone  do código de barras de interesse, você também pode gerar um relatório (Figura 14) com ou sem a bibliografia associada, consultá-lo e baixá-lo.

Identification

Sample		Further information	
Barcode	GEP-BC-002	User	
# sample		Process date	01/08/2024 13:37:01
Center	Genexpath	Application version	
Laboratory	Genexpath Rouen	Internal reference	
Kits	SarcomaFusion		

Quality control

Quality control SarcomaFusion		Quality control GAPDH	
Number of reads	189638	Number of reads	187109
Number of UMI	2954	Number of UMI	11767
Amplification factor	64.2	Amplification factor	15.9
Informativity		Informativity GAPDH	
85.4%		95.7%	

Results

	Fusion	Number of reads	Number of UMI	Amplification factor	References
✓	PAX3_7E7G-FOXO2D	158329	1163	136.1	7 references

Fusion : PAX3_7E7G-FOXO2D

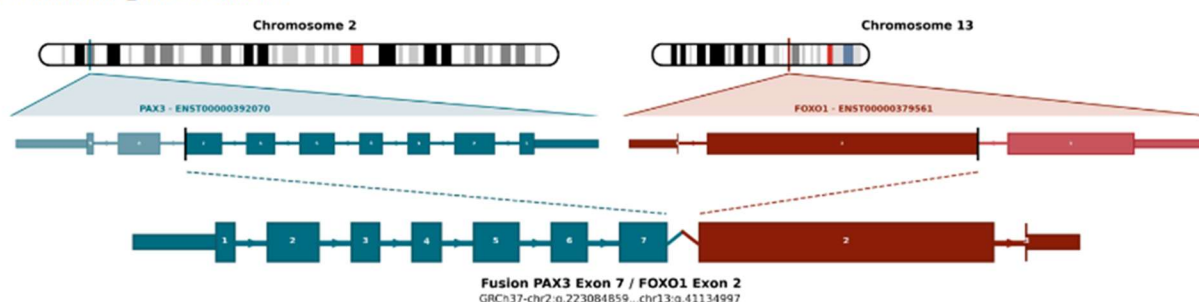


Figura 14: Página "Report" (Relatório) para o teste SarcomaFusion

Informações disponíveis:

- Resultado com
 - Resumo das características da análise
 - Controle de qualidade
- Número de leituras e UMI para a amostra de interesse.
- Informatividade em % e fator de amplificação.
- Número de leituras e UMI para o controle interno GAPDH
- Informatividade em % e fator de amplificação para o controle interno

- Os resultados da fusão podem ter sido reconhecidos
- As referências bibliográficas caso a fusão esteja associada a um sarcoma.
- Os dados brutos obtidos pelo RT-MIS, sem filtragem do número de UMI, com uma representação gráfica da fusão detectada de acordo com o número de leituras ou UMI e uma tabela resumida.
- Uma representação gráfica dos dados brutos

Você também pode descarregar na página “**management details**”:

- Para cada amostra: o ficheiro CSV com todos os dados brutos e relativos clicando em 
- O ficheiro CSV com todos os dados brutos e relativos clicando em “**DOWNLOAD ALL COUNT DATA**”
- Todos os relatórios em PDF ou ficheiros CSV podem ser descarregados clicando em “**DOWNLOAD ALL REPORT**”

A notação de transcriptos de fusão no RT-MIS é a seguinte (Figure 15):

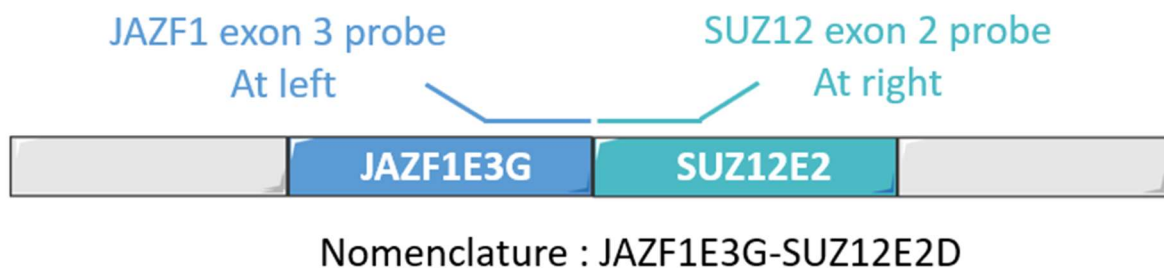


Figura 15: Representação esquemática do sistema de nomenclatura dos transcriptos de fusão

licando em "n references", os detalhes bibliográficos serão abertos em uma nova página (Figura 16).

Bibliographic report

Name	References
JAZF1/SUZ12	Novel EPC1 gene fusions in endometrial stromal sarcoma. Genes Chromosomes Cancer
JAZF1/SUZ12	Cytogenetic and molecular genetic analyses of endometrial stromal sarcoma: nonrandom involvement of chromosome arms 6p and 7p and confirmation of JAZF1/JJAZ1 gene fusion in t(7;17). Cancer Genet Cytogenet
JAZF1/SUZ12	Molecular analysis of the JAZF1-JJAZ1 gene fusion by RT-PCR and fluorescence in situ hybridization in endometrial stromal neoplasms. Am J Surg Pathol
JAZF1/SUZ12	Extrauterine endometrial stromal sarcoma with JAZF1/JJAZ1 fusion confirmed by RT-PCR and interphase FISH presenting as an inguinal tumor. Virchows Arch
JAZF1/SUZ12	A neoplastic gene fusion mimics trans-splicing of RNAs in normal human cells. Science
JAZF1/SUZ12	Frequent fusion of the JAZF1 and JJAZ1 genes in endometrial stromal tumors. Proc Natl Acad Sci U S A

Figura 16: Página "Bibliography references"

Especificidades

Desempenho

Repetibilidade

A repetibilidade do software RT-MIS é definida como a sua capacidade de obter os mesmos resultados.

O mesmo ficheiro FASTQ analisado em triplicado com 15 amostras para cada um dos dois testes foi estudado.

O software RT-MIS possui uma repetibilidade de 100%. O mesmo ficheiro FASTQ contendo várias amostras fornece:

- Para um teste LymphoSign: a mesma classificação, bem como os mesmos níveis de expressão para cada um dos marcadores.
- for a SarcomaFusion test: the same result (presence or absence of a fusion) as well as the associated bibliography.

LymphoSign Test

Random forest

A normalização dos dados de expressão é uma etapa destinada a tornar as amostras sequenciadas sob diferentes condições experimentais comparáveis (quantidade e qualidade do RNA, tipo de sequenciador, número de leituras geradas, etc.). Para eliminar esses vieses experimentais, os dados brutos de contagem são divididos pela mediana das contagens de uma lista fixa de marcadores.

A partir dos dados de expressão normalizados, o RT-MIS classifica a amostra utilizando Random Forest (RF). Essa classificação é baseada na aplicação dos dados de expressão a 10 modelos de classificação RF do software de Machine Learning com um banco de dados de quase 3000 casos. As diferentes probabilidades desses classificadores possibilitam a identificação de diferentes assinaturas e classes descritas na Figura 13.

Especificidade Analítica

Um estudo foi realizado em uma escala maior com 283 casos (Bobee et al., Blood Cancer Journal, 2020). O objetivo deste estudo foi demonstrar a relevância/poder do algoritmo Random Forest para classificação, comparando os resultados com outra técnica de classificação. 94,3% dos resultados foram concordantes. Graças ao algoritmo, alguns dos casos foram posteriormente reclassificados.

Sensibilidade Analítica

A inteligência artificial foi treinada num banco de dados com quase 3.000 casos. A previsão é ideal quando há pelo menos 5000 UMI.

Representação Gráfica

O nível de expressão de cada marcador corresponde aos dados brutos de contagem divididos pela mediana das contagens de uma lista fixa de marcadores.

Os dados são representados na forma de boxplots. Eles correspondem, para um marcador específico, aos valores de referência do banco de dados de acordo com todo o banco de dados, uma das duas classes LNH_B ou LNH_T, ou uma subidentidade.

Cada boxplot é organizado da seguinte forma:

- O valor central do gráfico é a mediana
- As bordas do retângulo representam os quartis (Q1 na parte inferior e Q3 na parte superior)
- Os pontos extremos do boxplot são calculados utilizando 1,5 vezes o espaço interquartil (a distância entre o primeiro e o terceiro quartis).

SarcomaFusion Test

Filtragem de fusões não específicas

O ruído de fundo é estabelecido por meio de uma lista de fusões inespecíficas que são filtradas para facilitar a compreensão dos resultados. Essa lista foi criada a partir dos resultados obtidos de 5 amostras testadas, cujas fusões esperadas eram conhecidas. Fusões inespecíficas foram detectadas em pelo menos 2 amostras.

Lista de fusões não específicas:

SS18E10G-SS18E3D	FUSE5G-STAT6E17D	RAD51BE3G-TFE3E7D	PHF1E12G-DDIT3E3D
NAB2E3G-DDIT3E3D	HEY1E4G-CREB3L2E6D	FUSE9bG-CAMTA1E9D	PHF1E12G-BCORE8D
PAX3_7E7G-TFE3E3D	KIF5BE24G-CAMTA1E9D	CTNNB1E1G-NTRK1E16D	PHF1E12G-RETE8D
ZC3H7BE12G-RELA11D	RBPMSE5G-EGFE17D	COL1A1E37G-STAT6E17D	FUSE5G-ALKE13D
TEAD1E8G-ETV1E4D	EWSR1E15G-ALKE20delD	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	FUSE5G-ALKE16D
CITED2E2G-ERGE10D	LIFRE1G-NFATC2E3D	COL1A1E37G-STAT6E17D	COL1A1E47G-TFE3E3D
HEY1E4G-NTRK1E10D	TFGE4G-NTRK3E11D	CTNNB1E1G-NTRK3E18D	VCLE16G-KLF17E2D
TFGE7G-FLI1E8D			

Essas fusões não específicas não aparecem no relatório PDF nem no ficheiro CSV que pode ser descarregado.

Exibição das Fusões

Os pares de sondas detectados correspondem a anomalias genéticas potenciais. Elas são comparadas ao banco de dados bibliográfico. O objetivo é determinar se a fusão detectada já foi descrita na literatura no contexto de sarcomas ou não. Dependendo dessa referência, a fusão é mantida ou filtrada conforme o algoritmo abaixo (Figura 17):

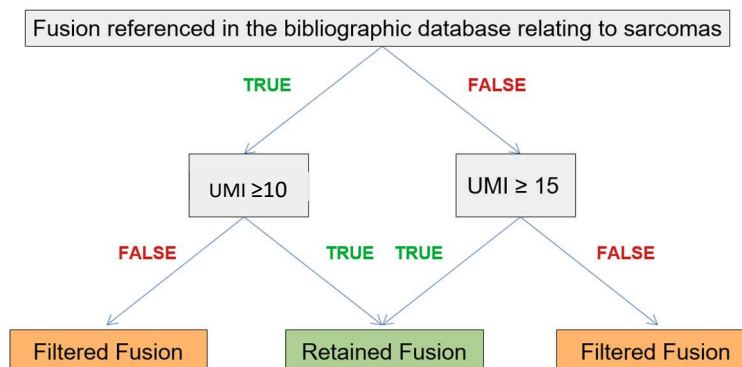


Figura 17: Representação do algoritmo de filtragem

As fusões retidas são apresentadas na seção "Filtered data" do relatório e, se aplicável, associadas à bibliografia. As fusões filtradas são listadas na seção "Raw data".

Bibliografia Associada

O banco de dados bibliográfico utilizado foi criado a partir dos bancos de dados Mitelman [1] e buscas no Pubmed para todos os transcripts de fusão associados a sarcomas. Ele não é exaustivo e é específico para sarcomas. Será atualizado duas vezes por ano.

Controle interno

Recomenda-se realizar um controle interno durante o teste in vitro utilizando o mesmo código de barras e número de código de barras de controle para a mesma amostra, conforme indicado nas instruções de uso do SarcomaFusion. Durante a análise computacional, o RT-MIS combina os dados brutos de ambos os códigos de barras para gerar um único relatório. A amostra com o código de barras deve ser sequenciada como uma amostra normal com 100.000 leituras. No entanto, seu uso não tem impacto na contagem regressiva da análise.

Correção do índice de hopping

O índice de hopping é um fenômeno, durante a sequenciação, de troca de códigos de barras que leva a uma atribuição errada da sequência/amostra. Este fenômeno, no caso dos testes SarcomaFusion, pode levar à interpretação errada dos resultados.

Para corrigir esse efeito técnico, os UMIs atribuídos a cada par de sondas esquerda/direita das diferentes amostras sequenciadas são comparados entre si. As sequências de UMI compartilhadas pelo mesmo par de sondas entre dois códigos de barras da mesma execução são eliminadas quando não amplificadas.



Notas

A empresa **GENEXPATH** não armazena permanentemente os resultados gerados pelo software **GENEXPATH RT-MIS**. Os dados devem ser descarregados diretamente após cada análise e salvos pelo utilizador no seu sistema de gerenciamento de documentos.

No entanto, os resultados da análise estão disponíveis por um ano.

As informações neste documento podem sofrer alterações.

Referência

[1] Mitelman Database of Chromosome Aberrations and Gene Fusions in Cancer (2021). Mitelman F, Johansson B and Mertens F (Eds.), <https://mitelmandatabase.isb-cgc.org>