精準醫學核心實驗室檢驗資訊表

更新日期:<u>2023</u>年<u>11</u>月<u>04</u>日 PM.QP004-01

檢驗項目名稱	ctDNA EGFR Ex19DEL(ddPCR)	計價碼	16934-3
檢體種類	血液/石蠟包埋組織	檢體量	(1)血液 10 mL (2)組織 4-10µm 三~十片
	1. 迷彩頭 Streck 管(Cell free DNA Collection tube)		
採檢適用容器	ON THE PROPERTY OF THE PROPERT		
	2. 檢體為石蠟包埋組織,由實驗室人員自行調閱。		
禁食限制	無		加作檢驗 不適用
採檢注意事項	採檢後請勿離心,且於72小時內常溫送至實驗室。		
輸送條件	 1. 永康院區內:72 小時內常溫送至實驗室(血液) 2. 非永康院區:72 小時內常溫送至實驗室(血液) 		
檢驗儀器	Droplet digital PCR 系統		
檢驗方法	微滴式 Digital PCR(ddPCR)反應		
檢驗試劑	1. QIAamp Circulating Nucleic Acid Kit 2. 數位化微滴分析系統 BIORAD 原廠試劑		
報告完成時間	14 個工作天		
生物參考區間	Not detected	危險臨界	- 值 無
臨床意義	在非小細胞肺癌(NSCLC)的患者中,有高達 40-80%的比例發生 EGFR 過度表現,標靶藥物艾瑞莎(Gefitinib,商品名 Iressa)對 exon 19 deletion之 EGFR 突變型可以降低癌細胞持續不斷生長的能力,對患者具有療效。		
干擾因素	組織: 1. DNA 若有鹽類、蛋白質、RNA、Heparin、detergent(Triton X-100 或 SDS 等)、有機化合物(酚類、氯仿、酒精等)殘留會干擾突變檢測之進行。 2. 組織採檢 5 年以上,可能因 deamination 導致偽陽性結果,也可能因 核酸片段碎裂導致偽陰性結果。 3. 骨頭組織應使用 EDTA 脫鈣,應避免使用酸性溶液,導致 DNA 的量 過低。		
操作組別/分機	精準醫學核心實驗室/52619		
委外代檢	■ 否 □ 委外代檢 代檢機構:		

P2-1 編修日期: 2023.07.25

	聯絡電話: 地址:
	1. 檢測限制:腫瘤組織的百分比過低時,實驗室會使用 macrodissection
	增加腫瘤佔比,組織若仍小於 LOD 且無其他替代檢體可使用,因有
備註	偽陰性之可能,若檢測後為 Not detected,報告內容會加註:「因腫瘤
	百分比極少,有偽陰性之可能,或可用靈敏度更高之檢測工具檢測」。
	2. 結果判讀:突變型油滴數 ≥ 3 顆且突變百分比 > 0.1 %則判讀 Positive。

P2-2 編修日期: 2023.07.25