Recomendaciones de expertos para el diagnóstico de la determinación de CLDN18.2, mediante IHQ, en cáncer gástrico/UGE

La siguiente plantilla, desarrollada en colaboración por el comité de expertos en CLDN18.2, puede ayudarle a generar e integrar el informe de los resultados de la determinación de CLDN18.2 en sus protocolos diagnósticos actuales.

# Criterios de valoración

Porcentaje de células tumorales que muestran una tinción de membrana, de moderada a intensa (2+/3+), especíﬁca de CLDN18.2.

# Porcentaje de células tumorales que presentan tinción de membrana

Células tumorales con tinción moderada (2+): %

Células tumorales con tinción intensa (3+): %

Célulastumorales totalescontinciónmoderada-intensa (2+/3+): %

*(Suma de las 2 líneas anteriores)*

**Método de determinación de CLDN18.2** (expresión de la proteína mediante inmunohistoquímica)

*(Seleccionar una opción)*

Prueba autorizada por CE/IVD

Prueba desarrollada en laboratorio

*(Especiﬁcar el anticuerpo utilizado.) (Especiﬁcar el anticuerpo utilizado.)*

# Notas

**Plantilla para la notiﬁcación de los resultados de CLDN18.2: cáncer gástrico/UGE**

El comité de expertos en CLDN18.2 está compuesto por algunos de los principales patólogos expertos en cáncer gástrico a nivel mundial, como el Dr. Matteo Fassan, el Dr. Takeshi Kuwata, la Dra. Kristina A. Matkowskyj, el Dr. Christoph Röcken y el Dr. Josef H. Rüschoff. Los miembros del comité han sido contratados como asesores remunerados por Astellas Pharma Inc. y han recibido compensación económica por el tiempo que han dedicado al proyecto.

G/UGE = gástrico/unión gastroesofágica

Astellas y el logotipo de la estrella son marcas registradas de Astellas Pharma Inc.

©2024 Astellas Pharma Inc. MAT-ES-ZOL-2024-00029 04/24