



A Sysmex Group Company



## Návod k použití

REF: LPH 049-S / LPH 049

### Breakapart Probe TLX1



**POUZE K PROFESIONÁLNÍMU POUŽITÍ**



[www.cytocell.com](http://www.cytocell.com)

Další informace a více jazyků k dispozici na [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

#### Omezení

Tento prostředek je navržen tak, aby detekoval přeskupení s body zlomu v oblasti vymezené červenými a zelenými kopíemi v této sadě sond, což zahrnuje oblast **TLX1**. Body zlomu mimo tuto oblast nebo variantní přeskupení, plně obsažená v této oblasti, nemusí být tímto prostředkem detekovány.

Tento test není určen k použití v rámci samostatné diagnostiky, prenatálnímu testování, skríningu populace, testování přímo u pacientů nebo provádění autotestování. Tento produkt je určen pouze k profesionálnímu laboratornímu použití; veškeré výsledky musejí vyhodnotit kvalifikovaní pracovníci se zohledněním dalších relevantních výsledků testů.

Tento produkt nebyl validován pro použití na typech vzorků nebo jiných typech chorob kromě těch, které jsou specifikovány v odstavci předpokládané použití.

Hlášení a interpretace výsledků FISH musejí být v souladu s profesionálními standardy praxe a měly by zohledňovat další klinické a diagnostické informace.

Tato sada je koncipována jako doplněk dalších diagnostických laboratorních testů. Terapeutické postupy nesmí být zahajovány pouze na základě výsledků testů FISH.

Nedodržení protokolu může ovlivnit funkci a vést k falešně pozitivním/negativním výsledkům.

Tato sada nebyla validována pro jiné účely než ty, které jsou uvedeny v odstavci předpokládané použití.

#### Předpokládané použití

CytoCell Breakapart Probe TLX1 je kvalitativní, neautomatizovaný, fluorescenční *in situ* hybridizační test (FISH) používaný k detekci chromozomálních přeskupení v oblasti 10q24.3 na chromozomu 10 v hematologicky získaných buněčných suspenzích fixovaných v Černovově roztoku (3:1 metanol/kyselina octová) od pacientů s potvrzenou nebo předpokládanou akutní lymfocytickou leukémii (ALL).

#### Indikace

Tento produkt byl vytvořen jako doplněk k dalším klinickým a histopatologickým testům v rámci uznávaných diagnostických postupů a postupů klinické péče v případech, kdy by znalost stavu přeskupení **TLX1** byla důležitá pro klinickou léčbu.

#### Principy testu

Fluorescenční *in situ* hybridizace (FISH) je technika umožňující detektovat sekvence na metafázových chromozomech nebo v interfázních jádřech z fixovaných cytogenetických vzorků. Tato technika využívá sondy DNA, které hybridizují na celé chromozomy nebo na jednotlivé jedinečné sekvence, a slouží jako důležitý doplněk cytogenetické analýzy pomocí G-pruhování. Tuto techniku je nyní možno aplikovat jako základní vyšetřovací nástroj při prenatálním a hematologickém vyšetření a při chromozomální analýze solidního tumoru. Po fixování a denaturaci je cílová DNA k dispozici pro reasociaci na podobně denaturowanou, fluorescenčně označenou sondu DNA, která má komplementární sekvenci. Po hybridizaci se nevázaná a nespecificky vázaná DNA sonda odstraní a DNA se barevně označí pro účely vizualizace. Fluorescenční mikroskopie potom umožňuje vizualizaci hybridizované sony na cílovém materiálu.

#### Informace o sondě

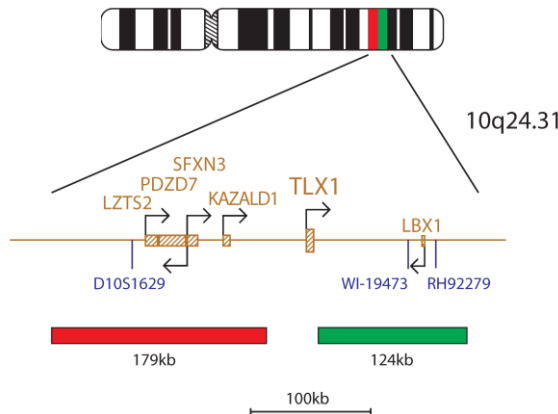
Gen **TLX1** (*homeobox T-buněčná leukémie 1*) v oblasti 10q24 je aberantně exprimován u 30 % případů T-buněčné akutní lymfoblastické leukémie (T-ALL) u dospělých a u 5-10 % případů u dětí<sup>1,2</sup>.

Deregulace genové transkripcie je známkou všech akutních leukémí. U T-buněčných novotvarů je způsobena změnou expresí normálních proteinů transkričního faktoru, často jako následek chromozomálních přeskupení, jimž se tyto geny dostanou do těsné blízkosti promotoru a prvků enhanceru genů CTR: TRA a TRD na 14q11.2, TRB na 7q34 a TRG na 7p14<sup>3,4</sup>.

Studie na myších ukazují, že exprese myších homologů TLX1 může imortalizovat hematopoetické buňky *in vitro* jako první z potenciálních mechanismů dvojího zásahu vedoucího k úplné malignitě<sup>2</sup>. Tato práce naznačuje, že TLX1 je onkogen, který může být deregulován prostřednictvím translokací t(10;14)(q24;q11) nebo t(7;10)(q35;q24), čímž se dostává do těsné blízkosti prvků TRA/D, respektive TRB<sup>5</sup>. TLX1 je navíc často aktivován v T-ALL s nepřítomností otevřeného genetického přeskupení. T-ALL s expresí TLX1 vykazují mnohem příznivější výsledek než jiné T-ALL<sup>5</sup>.

#### Parametry sondy

TLX1, 10q24.31, červená  
TLX1, 10q24.31, zelená



Produkt TLX1 se skládá ze sondy o délce 179 kb, označené červeně, umístěné centromericky ke genu TLX1, včetně genu KAZALD1 a markeru D10S1629, a zelené sondy pokryvající oblast o délce 124 kb umístěnou telometricky k tomuto genu, včetně genu LBX1 a markeru RH92279.

#### Dodaný materiál

**Sonda:** 50 µl v jedné lahvičce (5 testů) nebo 100 µl v jedné lahvičce (10 testů)  
Sondy jsou dodávány předem smíchané v hybridizačním roztoku (formamid; dextran sulfát; solný roztok citrátu sodného (SSC)) a jsou připraveny k použití.

#### Kontrastní barvivo:

Kontrastním barvivem je DAPI antifade (ES: 0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidin-2-fenylindol)).

#### Varování a bezpečnostní pokyny

- Pro diagnostické použití *in vitro*. Výhradně k profesionálnímu použití.
- Při manipulaci s DNA sondami a barvivem DAPI antifade používejte rukavice.
- Směsi v sondách obsahují formamid, což je teratogen; nevdechujte výparu a zamezte kontaktu s pokožkou. Zacházejte s ním opatrně; noste rukavice a laboratorní pláště.
- DAPI je potenciální karcinogen. Zacházejte s ním opatrně; noste rukavice a laboratorní pláště.
- Veškeré nebezpečné materiály likvidujte v souladu se směnicemi pro likvidaci nebezpečného odpadu vašeho zdravotnického zařízení.
- Pracovníci musí být schopni rozlišit červenou, modrou a zelenou barvu.
- Nedodržení předepsaného protokolu a reagencí může ovlivnit funkci a vést k falešně pozitivním/negativním výsledkům.
- Sonda se nesmí ředit ani mísit s jinými sondami.
- Není-li během kroku predenaturace v rámci protokolu použito 10 µl sondy, může to ovlivnit funkci a vést k falešně pozitivním/negativním výsledkům.

#### Uchovávání a manipulace

Sadu je třeba uchovávat v mrazničce při teplotách -25 °C až -15 °C až do data expirace uvedeného na štítku sady. Sonda a lahvička s kontrastními barvivy musí být uloženy v temnu.



Sonda zůstává během cyklu zmrzování a rozmrzování, k nimž dochází při běžném používání, stabilní ( jeden cyklus znamená vyjmout sondy z mrazničky a vrátit je do mrazničky) a je fotostabilní až 48 hodin po souvislé vystavení světlu. Je třeba vynaložit veškeré úsilí na omezení expozece světlu a teplotním změnám.

#### Potřebné vybavení a materiál, které nejsou součástí dodávky

Je nutné používat kalibrovaná zařízení:

- Varná deska (s pevnou plotnou a přesným ovládáním teploty do 80 °C)  
DS148/CE-cz v008.00/2020-12-01 (H050 v2)

- Kalibrované mikropipety s různým objemem a špičkami v rozsahu od 1 µl do 200 µl
- Vodní lázeň s přesným ovládáním teploty od 37 °C do 72 °C
- Mikrocentrifugační zkumavky (0,5 ml)
- Fluorescenční mikroskop (viz oddíl Doporučený fluorescenční mikroskop)
- Mikroskop s fázovým kontrastem
- Čisté plastové, keramické nebo skleněné (z ohnivzdorného skla) lahvičky typu „coplin“
- Chirurgické kleště
- Kalibrovaný pH metr (nebo pH indikační proužky, schopné měřit pH v rozmezí 6,5–8,0)
- Vlhčená nádoba
- Imerzní olej na objektiv fluorescenčního mikroskopu
- Stolní odstědivka
- Mikroskopová sklička
- Krycí sklička 24 x 24 mm
- Stopky
- Inkubátor 37 °C
- Lepidlo na bázi kaučukového roztoku
- Vířivý mixér
- Odměrné válce
- Magnetická míchačka
- Kalibrovaný teploměr

#### **Volitelné vybavení, které není součástí dodávky**

- Cytogenetická sušící komora

#### **Potřebné reagencie, které nejsou součástí dodávky**

- 20x fyziologický roztok citrátu sodného (SSC)
- 100% etanol
- Tween-20
- 1 M hydroxidu sodného (NaOH)
- 1 M kyseliny chlorovodíkové (HCl)
- Demineralizovaná voda

#### **Doporučení ohledně fluorescenčního mikroskopu**

Pro optimální vizualizaci použijte 100 wattovou rtuťovou lampa nebo podobnou a apochromatické objektivy 60/63x nebo 100x s imerzním olejem. Fluorofory použité v této sadě sondy budou excitovat a emitovat při následujících vlnových délkách:

Fluorofor	Excitace <sub>max</sub> [nm]	Emise <sub>max</sub> [nm]
Zelená	495	521
Cervená	596	615

Zajistěte, aby byl mikroskop vybaven příslušnými excitačními a emisními filtry, které pokrývají vše uvedené vlnové délky. Pro optimální simultánní vizualizaci zelených a červených fluoroforů použijte třípásmový DAPI/zelený/červený filtr nebo dvoupásmový zelený/červený filtr.

Před použitím zkontrolujte správnou funkci fluorescenčního mikroskopu. Použijte imerzní olej vhodný pro fluorescenční mikroskopu a se speciálním složením pro nízkou autofluorescenci. Dbejte na to, aby nedošlo ke smíchání barviva DAPI antifade s imerzním olejem do mikroskopu, protože tak došlo k zastření signálů. Dodržujte doporučení výrobce týkající se životnosti lampy a stáří filtrů.

#### **Příprava vzorků**

Sada je určena k použití u hematologicky získaných buněčných suspenzí fixovaných v Carnoyově fixačním roztoku (3:1 metanol/kyselina octová), které jsou připraveny v souladu s pokyny laboratoře nebo zdravotnického zařízení. Na mikroskopová sklička naneste vzorky usušené na vzduchu v souladu se standardními cytogenetickými postupy. *Cytogenetics Laboratory Manual AGT* (Příručka pro cytogenetické laboratoře) obsahuje doporučení pro odběr, kultivaci a získávání vzorků a pro přípravu skliček<sup>6</sup>.

#### **Příprava roztoků**

##### **Etanolové roztoky**

Rozdeťte 100% etanol demineralizovanou vodou v následujících poměrech a řádně promíchejte.

- 70% etanol - 7 dílů 100% etanolu na 3 díly purifikované vody
- 85% etanol - 8,5 dílů 100% etanolu na 1,5 díly purifikované vody

Roztoky skladujte až 6 měsíců při pokojové teplotě ve vzduchotěsné nádobě.

##### **Roztok 2xSSC**

Zředte 1 díl roztoku 20xSSC 9 díly demineralizované vody a řádně promíchejte. Zkontrolujte pH a pomocí NaOH nebo HCl podle potřeby upravte na pH 7,0. Roztok skladujte ve vzduchotěsné nádobě při pokojové teplotě po dobu až 4 týdnů.

##### **Roztok 0,4xSSC**

Zředte 1 díl roztoku 20xSSC 49 díly demineralizované vody a řádně promíchejte. Zkontrolujte pH a pomocí NaOH nebo HCl podle potřeby upravte na pH 7,0. Roztok skladujte ve vzduchotěsné nádobě při pokojové teplotě po dobu až 4 týdnů.

##### **Roztok 2xSSC, 0,05% roztok Tween-20**

Zředte 1 díl roztoku 20xSSC 9 díly demineralizované vody. Na 10 ml přidejte 5 µl roztoku Tween-20 a řádně promíchejte. Zkontrolujte pH a pomocí NaOH nebo HCl podle potřeby upravte na pH 7,0. Roztok skladujte ve vzduchotěsné nádobě při pokojové teplotě po dobu až 4 týdnů.

#### **Protokol FISH**

(Poznámka: Dbejte, aby vždy byla omezena expozice sondy a kontrastních barviv osvětlení v laboratoři).

#### **Příprava sklička**

- Naneste buněčný vzorek na mikroskopové skličko. Nechte ho uschnout. **(Volitelně při použití cytogenetické sušící komory):** vzorky lze na skličku nanést pomocí cytogenetické sušící komory. K optimálnímu nanesení buněčných vzorků by měla komora pracovat při teplotě přibližně 25 °C a vlhkosti 50%. Pokud cytogenetickou sušící komoru nemáte, použijte jako alternativu digestoř.)
- Skličko ponořte na 2 minuty do roztoku 2xSSC při pokojové teplotě. Neprotřepávejte.
- Dehydratuje pomocí etanolové série (70%, 85% a 100%), vždy po dobu 2 minut při pokojové teplotě.
- Nechte ho uschnout.

#### **Pre-denaturace**

- Vyměte sondu z mrazničky a nechejte ji zahřát na pokojovou teplotu. Laboratorní lahvičky před použitím krátce odstředte.
- Dbejte, aby byl roztok sondy rovnoramenně promichán pipetou.
- Na každý test naberte 10 µl sondy a přeneste ji do mikrocentrifugační zkumavky. Zbytek sondy vrátěte rychle do mrazničky.
- Sondu a skličko se vzorkem umístěte na varnou desku a předehřívějte po dobu 5 minut při teplotě 37 °C (+/- 1 °C).
- Kápněte 10 µl směsi sondy na buněčný vzorek a opatrně jej překryjte krycím skličkem. Neprodryšně uzavřete pomocí kaučukového lepidla a nechejte lepidlo úplně uschnout.

#### **Denaturace**

- Zahříváním sklička na varné desce po dobu 2 minut při teplotě 75 °C (+/- 1 °C) vzorek a sondu souběžně denaturujte.

#### **Hybridizace**

- Skličko uložte na noc do vlhké neprůsvitné nádobky při teplotě 37 °C (+/- 1 °C).

#### **Post-hybridizační vymývání**

- Vyměte DAPI z mrazničky a nechejte ho zahřát na pokojovou teplotu.
- Opatrně sejměte krycí skličko a odstraňte všechny zbytky lepidla.
- Skličko ponořte na 2 minuty do roztoku 0,4xSSC (pH 7,0) při teplotě 72 °C (+/- 1 °C). Neprotřepávejte.
- Skličko osušte a na 30 sekund ponořte do roztoku 2xSSC, 0,05% Tween-20 při pokojové teplotě. Neprotřepávejte.
- Skličko osušte a na každý vzorek naneste 10 µl DAPI antifade.
- Přikryjte krycím skličkem, odstraňte veškeré bublinky, uložte do temna a po dobu 10 minut nechejte využít barvu.
- Zkontrolujte pomocí fluorescenčního mikroskopu (viz **Doporučení ohledně fluorescenčního mikroskopu**).

#### **Stabilita připravených skliček**

Pokud jsou hotová sklička uložena v temnu a při pokojové teplotě nebo nižší, lze je analyzovat až po dobu 1 měsíce.

#### **Doporučení pro zpracování**

- Vypalování nebo stárnutí skliček může redukovat fluorescenční signál.
- Podmínky hybridizace mohou být nepříznivě ovlivněny použitím reagentů, které nejsou dodány nebo doporučeny společností Cytocell Ltd.
- K měření teplot roztoků, vodních lázní a inkubátorů používejte kalibrovaný teploměr, protože tyto teploty jsou velmi důležité k zajištění optimální funkce produktu.
- Koncentrace promývacího roztoku, pH a teplota jsou důležité, protože nedostatečná důslednost může vést k nespecifickému navázání.
- Neúplná denaturace může vést k absenci signálu a příliš dlouhá denaturace může rovněž způsobit nespecifické navázání.
- Nadměrná hybridizace může způsobit dodatečné nebo neočekávané signály.
- Uživatelé by si měli před použitím testu pro diagnostické účely optimalizovat protokol pro své vlastní vzorky.
- Neoptimální podmínky mohou vést k nespecifickému navázání, které může být nesprávně interpretováno jako signál sondy.

#### **Interpretace výsledků**

##### **Vyhodnocení kvality sklička**

Skličko by se nemělo analyzovat, jestliže:

- jsou signály příliš slabé, a nelze je proto analyzovat jednoduchými filtry – pro pokračování v analýze musejí být signály jasné, výrazné a snadno hodnotitelné;
- analýze brání velký počet sluhů buněk nebo překrývajících se buněk;
- nebylo hybridizováno >50% buněk;
- mezi buňkami se nachází příliš mnoho fluorescenčních částic a/nebo fluorescenčního zákalu, který ruší signály – u optimálních skliček by mělo být pozadí tmavé nebo černé a čiré;
- není možné rozlišit hranice buněčných jader a hranice nejsou nepoškozené.

#### **Pokyny pro analýzu**

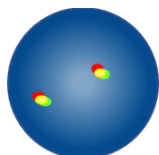
- Každý vzorek musí analyzovat a vyhodnotit dva analytici. Jakékoli nesrovnanosti se musí vyřešit hodnocením třetího analytika.

- Všichni analytici musí mít odpovídající kvalifikaci v souladu s uznávanými národními standardy.
- Všichni analytici musí provést nezávislé hodnocení 100 jader každého vzorku. První analytik musí začít provádět analýzu z levé strany sklínka a druhý analytik z pravé strany.
- Každý analytik musí zdokumentovat své výsledky na samostatných listech.
- Analyzujte pouze nepoškozená jádra, nikoli překrývající se nebo nahromaděná jádra ani jádra překrytá cytoplazmatickým odpadem či jádra s vysokým stupněm autofluorescence.
- Vyhnete se místům, kde je příliš mnoho cytoplazmatického odpadu nebo kde se vyskytuje nespecifická hybridizace.
- Intenzita signálů se může lišit, dokonce i v rámci jediného jádra. V takových případech použijte jednoduché filtry a/nebo upravte ohniskovou rovinu.
- Za neoptimálních podmínek se mohou signály jevit jako rozptýlené. Jestliže se dva signály stejné barvy vzájemně dotýkají, nebo je mezi nimi vzdálenost menší než dvě šířky signálu, nebo pokud dva signály spojuje slabý pruh, počítejte je jako jeden signál.
- Pokud při analýze dvoubarevných zlomových sond není mezera mezi červeným a zeleným signálem větší než dvě signální šířky, počítejte to jako nepreskupený/fúzní signál
- Pokud si nejste jisti, zda lze buňku analyzovat či nikoli, analýzu neprovádějte.

Pokyny pro analýzu	
	Nepočítejte – jádra jsou příliš těsně u sebe, takže není možno určit hranice
	Nepočítejte překrývající se jádra – všechny oblasti obou jader nejsou viditelné
	Počítejte jako dva fúzní signály - mezera mezi červeným a zeleným signálem je menší než dvě šířky signálu
	Počítejte jako dva fúzní signály - jeden fúzní signál je difúzní

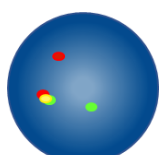
#### Předpokládané výsledky

##### Předpokládaný vzorec normálního signálu

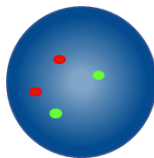


U normální buňky se předpokládají dva červené/zelené fúzní signály (2F).

##### Předpokládané vzorce abnormálního signálu



V buňce s monoalelickou translokací TLX1 bude mít předpokládaný vzorec signálu jeden červený, jeden zelený a jeden fúzní signál (1C, 1Z, 1F).



V případě bialelické translokace nebude mít předpokládaný vzorec signálu žádný fúzní signál, ale bude mít dva červené a dva zelené signály (2C, 2Z).

U aneuploidních/nevyvážených vzorků jsou možné jiné vzory signálu.

#### Známá zkřížená reaktivita

Zkřížená reaktivita není známa.

#### Hlášení nezádoucích účinků

Pokud se domníváte, že prostředek nefungoval správně nebo došlo ke zhoršení jeho funkčních charakteristik, což mohlo přispět k vzniku nezádoucí události (např. zpožděná nebo chybná diagnóza, zpožděná nebo nevhodná léčba), je nutné tuto skutečnost neprodleně oznámit výrobci ([e-mail: vigilance@oqt.com](mailto:vigilance@oqt.com)). V odpovídajících případech je rovněž nutné událost oznámit příslušnému národnímu orgánu. Seznam kontaktních míst pro vigilanci naleznete na adrese: <http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>.

#### Specifické funkční charakteristiky

##### **Analytická specificita**

Analytická specificita je procento signálů, které hybridizují do správného lokusu a na žádné jiné místo. Analytická specificita byla stanovena analýzou celkem 200 cílových lokusů. Analytická specificita byla vypočtena jako počet signálů FISH, které hybridizovaly na správný lokus děleno celkovým počtem hybridizovaných signálů FISH.

Tabulka 1. Analytická specificita Breakapart Probe TLX1

Sonda	Cílový lokus	Počet signálů hybridizovaných na správný lokus	Celkový počet hybridizovaných signálů	Specificita (%)
Červená TLX1	10q24	200	200	100
Zelená TLX1	10q24	200	200	100

##### **Analytická citlivost**

Analytická senzitivita je procento započítatelných interfázích buněk s předpokládaným normálním signálovým vzorem. Analytická senzitivita byla stanovena analýzou interfázích buněk napříč různými normálními vzorky. Senzitivita byla vypočtena jako procento započítatelných buněk s očekávaným signálovým vzorem (s 95% intervalem spolehlivosti).

Tabulka 2. Analytická citlivost Breakapart Probe TLX1

Počet buněk s předpokládanými vzory signálu	Počet buněk se započítatelnými signály	Citlivost (%)	Interval spolehlivosti 95 %
473	500	94,6	1,8

#### Charakteristika normálních mezních hodnot

Normální mezní hodnota ve spojení se sondami FISH je maximální procento započítatelných interfázích buněk se specifickým abnormálním signálovým vzorem, při kterém se vzorek považuje pro tento signálový vzor za normální.

Normální mezní hodnota byla stanovena pomocí vzorků normálních a pozitivních pacientů. Pro každý vzorek byly zaznamenány signálové vzory 100 buněk. Byl vypočten Youdenův index k nalezení prahové hodnoty, u níž je hodnota senzitivita + specificita -1 maximální.

Tabulka 3. Charakteristika normálních mezních hodnot Breakapart Probe TLX1

Vzorec abnormálního signálu	Youdenův index	Normální mezní hodnota (%)
1C, 1Z, 1F	0,99	5

Laboratoře si musí ověřit mezní hodnoty pomocí vlastních dat<sup>78</sup>.

#### Přesnost a reprodukovatelnost

Přesnost je míra přirozeného kolísání testu při několikanásobném opakování za stejných podmínek. Hodnocení bylo provedeno opakovánou analýzou sond stejněho čísla šarže, kdy testy probíhaly na stejném vzorku za stejných podmínek tedy den.

Reprodukční schopnost je míra variability testu a byla stanovena na základě variability mezi jednotlivými vzorky, jednotlivými dny a jednotlivými dávkami. Reprodukční schopnost mezi jednotlivými dny byla vyhodnocena analýzou stejných vzorků ve třech různých dnech. Reprodukční schopnost mezi jednotlivými šaržemi byla vyhodnocena analýzou stejných vzorků tedy den pomocí tří různých čísel šarž sondy. Reprodukční schopnost mezi jednotlivými vzorky byla hodnocena analýzou tří replikátu vzorku ve stejný den. Pro každý vzorek byly zaznamenány signálové vzory 100 interfázích buněk a bylo vypočteno procento buněk s předpokládaným signálovým vzorem.

Reprodukční možnost a přesnost byly vypočteny jako směrodatná odchylka (STDEV) mezi repliky pro každou proměnnou a jako celková střední hodnota STDEV.

Tabulka 4. Reprodukční možnost a přesnost Breakapart Probe TLX1

Variabilní	Směrodatná odchylka (STDEV)
Přesnost	0,00
Mezi vzorky	0,00
Mezi dny	0,00
Mezi šaržemi	0,00
Celková odchylka	0,00

#### Klinická funkce

Klinická funkce byla stanovena na základě reprezentativního vzorku u populace, pro niž je produkt určen. Pro každý vzorek byly zaznamenány signálové vzory  $\geq 100$  interfázních buněk. Bylo provedeno normální/abnormální stanovení porovnáním procenta buněk se specifickým abnormálním signálovým vzorem v srovnání s normální mezní hodnotou. Výsledky byly poté porovnány se známým stavem vzorku.

Výsledky klinických dat byly analyzovány za účelem stanovení senzitivity, specificity a mezní hodnoty pomocí jednodimenzního přístupu.

Tabulka 5. Klinická funkce Breakapart Probe TLX1

Variabilní	Výsledek
Klinická senzitivita (míra skutečné pozitivity, TPR)	100%
Klinická specificita (míra skutečné negativity, TNR)	100%
Míra falešné pozitivity (FPR) = 1 – specifitost	0%

#### Další informace

Další informace o produktu vám sdělí oddělení technické podpory společnosti CytoCell.

T: +44 (0)1223 294048

E-mail: [techsupport@cytocell.com](mailto:techsupport@cytocell.com)

Web: [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

#### Reference

- Riz *et al.*, Oncogene 2005;24:5561-5575
- Hawley RG *et al.*, Oncogene 1994;9:1-12
- Korsmeyer SJ, Annual Rev Immunol 1992;10:785-807
- Gesk *et al.*, Leukemia 2003;17:738-745
- Graux *et al.*, Leukemia 2006;20:1496-1510
- Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
- Mascarello JT, Hirsch B, Kearney HM, et al. Section E9 of the American College of Medical Genetics technical standards and guidelines: fluorescence *in situ* hybridization. Genet Med. 2011;13(7):667-675.
- Wiktor AE, Dyke DLV, Stupca PJ, Ketterling RP, Thorland EC, Shearer BM, Fink SR, Stockero KJ, Majorowicz JR, Dewald GW. *Preclinical validation of fluorescence *in situ* hybridization assays for clinical practice*. Genetics in Medicine. 2006;8(1):16-23.

#### Průvodce symboly

	<b>cz:</b> Katalogové číslo
	<b>cz:</b> Zdravotnický diagnostický prostředek <i>in vitro</i>
	<b>cz:</b> Kód šarže
	<b>cz:</b> Viz návod k použití
	<b>cz:</b> Výrobce
	<b>cz:</b> Datum spotřeby
	<b>cz:</b> Omezení teploty
	<b>cz:</b> Chraňte před slunečním světlem
	<b>cz:</b> Množství dostačuje k provedení <n> testů
	<b>cz:</b> Obsah

#### Patenty a ochranné známky

CytoCell je registrovaná ochranná známka společnosti Cytocell Ltd.

#### Cytocell Ltd.

Oxford Gene Technology,

418 Cambridge Science Park,

Milton Road,

Cambridge, CB4 0PZ, Spojené království

T: +44(0)1223 294048

F: +44(0)1223 294986

E-mail: [probes@cytocell.com](mailto:probes@cytocell.com)

W: [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

