



Istruzioni per l'uso

RIF: LPH 022-S/LPH 022

CBFB (CBFB)/MYH11 Translocation, Dual Fusion Probe





SOLO PER USO PROFESSIONALE



Ulteriori informazioni e altre lingue disponibili su www.ogt.com

Limitazioni

Il presente dispositivo è ideato per individuare riarrangiamenti con breakpoint nella regione coperta dai cloni rosso e verde in questo set di sonde, la quale include le regioni $CBF\beta$ e MYH11. I breakpoint esterni a questa regione o riarrangiamenti varianti interamente contenuti in questa regione potrebbe ro non venire rilevati da questo prodotto.

Il test non è destinato a: utilizzo come diagnostica indipendente, test prenatale, screening basato sulla popolazione, test vicino al paziente o autodiagnosi. Questo prodotto è destinato unicamente a uso professionale di laboratorio; tutti i risultati devono essere interpretati da personale adeguatamente qualificato, prendendo in considerazione altri risultati di test pertinenti.

Questo prodotto non è stato convalidato per l'utilizzo su tipi di campioni o tipi di patologie diversi da quelli specificati nell'uso previsto.

La refertazione e l'interpretazione dei risultati della FISH devono essere coerenti con gli standard professionali della pratica medica e devono prendere in considerazione altre informazioni cliniche e diagnostiche. Questo kit è concepito in aggiunta ad altri test diagnostici di laboratorio e l'azione terapeutica non deve essere messa in atto esclusivamente sulla base del risultato di FISH.

La mancata aderenza del protocollo può incidere sulle prestazioni e portare a risultati positivi/negativi.

Il kit non è stato convalidato per fini diversi dall'uso previsto dichiarato.

Uso previsto

CytoCell CBFβ/MYH11 Translocation, Dual Fusion Probe è un test qualitativo, non automatizzato d'ibridazione *in situ* fluorescente (FISH) utilizzato per rile va re riarrangiamenti cromosomici tra la regione 16p13.1 sul cromosoma 16 e la regione 16q22 sul cromosoma 16 in sospensioni cellulari derivate ematologicamente fissate in soluzione di Carroy (3:1 metanolo/acido acetico) da pazienti con leucemia mieloide acuta (LMA) confermata o sospetta.

Indicazioni

Questo prodotto è ideato come aggiunta ad altri test clinici e istopatologici in percorsi diagnostici e di cura clinica riconosciuti, dove la conoscenza dello s tato di traslocazione di $CBF\beta$ -MYH11 sarebbe importante per la gestione clinica

Principi del test

L'ibridizzazione in situ fluorescente (fluorescence in situ hybridization, FISH) è una tecnica che consente di rilevare sequenze di DNA su cromosomi in metafase o in nuclei interfasci di campioni citogenetici fissati. La tecnica prevede l'utilizzo di sonde di DNA in grado di ibridare con per cromosomi interi o singole sequenze uniche, e rappresenta un potente strumento in aggiunta all'analisi citog enetica con bandeggio G. Tale tecnica può essere applicata oggi come strumento diagnostico essenziale nell'analisi cromosmica prenatale, ematologica e nei tumori solidi. Il DNA bersaglio, dopo fissazione e denaturazione, è disponibile per l'annealing per una sonda di DNA similmente denaturata, marcata con sostan za fluorescente, a sequenza complementare. Terminata l'ibridazione, la sonda di DNA non legata o legata in modo non specifico viene rimossa e il DNA viene colorato con un colorante di contrasto. L'utilizzo della microscopia a fluorescenza permette quindi la visualizzazione della sonda ibridata sul materiale target.

Informazioni sulla sonda

Il gene CBF β (subunità beta del fattore legante il core) è localizzato su 16q22.1 e il gene MYH11 (catena pesante della miosina 11) è localizzato su 16p13.11. L'inversione inv(16)(p13.11q22.1) e la traslocazione t(16;16) (p13.11;q22.1) danno origine al gene di fusione CBF β -MYH11

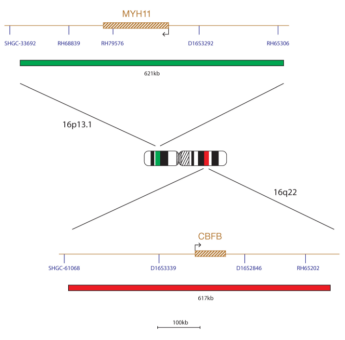
Le leucemie mieloidi acute con inv(16)(p13.11q22.1) o (16;16)(p13.11;q22.1) formano un'entità di malattia riconosciuta secondo la classificazione dell'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) di neoplasie mieloidi e leucemia acuta¹. Tali riarrangiamenti sono osservati di frequente in pazienti con un sottotipo mielomonocitico con eosinofili del midollo osseo accresciuti, LMA FAB (classificazione franco-americano-britannica) tipo M4Eo, e sono riscontrati nel 5-8%¹ di tutte le LMA. Questo riarrangiamento può apparire anche in casi di LMA correlati alla terapia¹.².

Riarrangiamenti di CBFB-MYH11 sono classificati come un gruppo a rischio citogenetico favorevole in pazienti con LMA 3,4 .

I breakpoint si verificano in intron 5 di CBFB e intron 5 di MYH11. Il terminale N di CBFB si fonde al terminale C di MYH11 con il suo dominio di multimerizzazion e. La proteina chimerica risultante riduce la quantità di CBF attivo. Si verifica anche un accumulo di multimeri di CBFB-MYH11/CBFA nel nucleo. CBFB regola l'espressione di certi fattori di ADP-ribosilazione (ARF) e altri geni s oppressori tumorali (TSG) e quindi si pensa che la proteina di fusione reprima l'espressione di TSG³.

Specifiche della sonda

CBFβ, 16q22.1, rosso MYH11, 16p13.11, verde



La sonda CBF β , marcata in rosso, copre una regione di 617kb entro 16q22.1 e include il gene CBF β . La sonda MYH11, marcata in verde, copre una regione di 621kb entro 16p13.11 e include il gene MYH11.

Materiali forniti

Sonda: 50µl per provetta (5 test) o 100µl per provetta (10 test)

Le sonde sono fornite già mescolate nella soluzione d'ibridazione (forma mide; destrano solfato; citrato salino di sodio (SSC)) e sono pronte all'uso.

Colorante da contrasto: 150µl per provetta (15 test)

La colorazione con contrasto è DAPI Antifade (ES: 0,125µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindolo)).

Avvertenze e misure precauzionali

- 1. Per uso diagnostico in vitro. Solo per uso professionale.
- Quando si manipolano le sonde ed il colorante di contrasto DAPI è necessario indossare i guanti.
- Le miscele di sonda contengono formamide, una sostanza tetratogena; non respirare fumi ed evitare il contatto con la pelle. Maneggiare con cura; indossare guanti e un camice da laboratorio.
- DAPI è un potenziale cancerogeno. Maneggiare con cura; indossare guanti e un camice da laboratorio.
- Eseguire lo smaltimento dei materiali pericolosi nel rispetto delle nor mati ve interne dell'istituto relative allo smaltimento dei residui tossici.
- 6. Gli operatori devono essere in grado di distinguere i colori rosso, blu e verde.
- La mancata aderenza al protocollo descritto e ai reagenti può incidere sulle prestazioni e portare a risultati falsi positivi/negativi.
- 8. La sonda non deve essere diluita o mescolata con altre sonde.
- Il mancato utilizzo di 10µl di sonda durante lo stadio di pre-denaturazione del protocollo può incidere sulle prestazioni e portare a risultati falsi negativi/positivi.

Conservazione e utilizzo



Conservare il kit in congelatore a una temperatura compresa tra -25 °C e -15 °C fino alla data di scadenza riportata sull'etichetta del kit. Conservare i flaconcini della sonda e del colorante di contrasto al buio.



La sonda rimane stabile nel corso dei cicli di congelam entoscioglimento sperimentati durante l'uso normale (dove un ciclo rappresenta la rimozione della sonda dal congelatore e la sua ricollocazione all'interno di quest'ultimo) ed è fotostabile fino a un massimo di 48 ore dopo essere stata esposta a condizion i di illuminazione continue. È necessario intraprendere tutti gli sforzi per limitare l'esposizione a variazioni di luce e temperatura.

Apparecchiature e materiali necessari ma non forniti

- È necessario utilizzare apparecchiature calibrate:

 1. Piastra riscaldante (con una piastra solida e controllo accurato della temperatura fino a 80 °C)
- Micropipette a volume calibrato variabile compreso tra 1µl 200µl
- Bagno termostato con controllo accurato della temperatura a 37 °C e 72 °C
- Provette da microcentrifuga (0,5 ml)
- Microscopio a fluorescenza (riferirsi alla sezione Configurazione ottimale del microscopio a fluorescenza)
- Microscopio a contrasto di fase
- Contenitori di Coplin in plastica, ceramica o vetro resistente al calore
- Pinzette
- Misuratore calibrato del pH (o strisce indicatrici del pH capace di misurare pH da 6,5 a 8,0)
- Contenitore umidificato 10
- Olio per lenti ad immersione del microscopio a fluorescenza.
- Centrifuga da banco.
- Vetrini da microscopia
- Coprioggetto 24x24
- 15. Timer
- 16. Incubatore a 37 °C
- Colla per vetrini
- Miscelatore a vortice 18
- Cilindri graduati
- 20. Agitatore magnetico
- Termometro calibrato

Apparecchiature opzionali non fornite

Stufa per asciugatura citogenetica

Reagenti necessari ma non forniti

- Soluzione 20x di citrato salino di sodio (SSC)
- 100% etanolo
- Tween-20
- 1M sodio idrossido (NaOH)
- 1M acido idroclorico (HCI)
- Acqua purificata

Configurazione ottimale del microscopio a fluorescenza

Per una visualizzazione ottimale della sonda si raccomanda di utilizzare una lampada a mercurio da 100-watt ed obiettivi plan apochromat 60/63x e 100x. I fluorofori utilizzati in questa sonda ecciteranno ed emetteranno alle seguenti lunghezze d'onda:

| Fluoroforo | Eccitazione _{max} [nm] | Emissione _{max} [nm] |
|------------|---------------------------------|-------------------------------|
| Verde | 495 | 521 |
| Rosso | 596 | 615 |

Assicurare un'eccitazione appropriata e assicurarsi che i filtri di emissione che coprono le lunghezze d'onda elencate sopra siano adatti al microscopio. Utilizzare un filtro triplo bandpass DAPI/spettro green/spettro red o un filtro du al spettro green/spettro red per una visualizzazione simultanea dei fluorofori verdi e rossi.

Controllare il microscopio a fluorescenza prima dell'uso per garantire che stia funzionando correttamente. Utilizzare olio a immersione adatto per microscopio a fluores cenza e formulato per bassa autofluorescenza. Evitare di mescolare DAPI Antifade con l'olio a immersione per microscopio poiché questo oscurerà i segnali. Seguire le raccomandazioni del fabbricante in relazione alla vita della lampada e all'età dei filtri.

Preparazione del campione

Il kit è progettato per l'utilizzo su sospensioni cellulari ematologicamente derivate, fissate in soluzione di Carnoy (3:1 metanolo/acido acetico), le quali sono preparate secondo le linee guida del laboratorio o dell'istituto. Stendere i campioni essiccati su vetrini da microscopia secondo le procedure citogenetic he standard. L'AGT Cytogenetics Laboratory Manual, contiene raccomandazioni per il prelievo, coltura, raccolta di esemplari e per la realizzazione di vetrini⁵.

Preparazione della soluzione

Soluzioni di etanolo

Diluire 100% etanolo con acqua purificata utilizzando i seguenti rapporti e miscelare accuratamente:

- 70% etanolo 7 parti 100% etanolo per 3 parti di acqua purificata
- 85% etanolo 8,5 parti 100% etanolo per 1,5 parti di acqua purificata

Conservare le soluzioni fino a 6 mesi a temperatura ambiente in un contenitore a chiusura ermetica.

Soluzione 2xSSC

Diluire 1 parte di soluzione 20xSSC con 9 parti di acqua purificata e miscelare in modo accurato. Controllare il pH e correggere a pH 7,0 mediante NaOH oppure HCI come richiesto. Conservare la soluzione fino a 4 mesi a temperatura ambiente in un contenitore a chiusura ermetica.

Soluzione 0.4xSSC

Diluire 1 parte di soluzione 20xSSC con 49 parti di acqua purificata e miscelare in modo accurato. Controllare il pH e correggere a pH 7,0 mediante NaOH oppure HCl come richiesto. Conservare la soluzione fino a 4 mesi a temperatura ambiente in un contenitore a chiusura ermetica.

Soluzione 2xSSC, 0,05% Tween-20

Diluire 1 parte di soluzione 20xSSC con 9 parti di acqua purificata. Aggi ungere 5µl di Tween-20 per 10ml e miscelare accuratamente. Controllare il pH e correggere a pH 7.0 mediante NaOH oppure HCI come richiesto. Conservare la soluzione fino a 4 mesi a temperatura ambiente in un contenitore a chiusura ermetica.

(Nota: Durante l'intera procedura limitare l'esposizione della sonda e del colorante di contrasto alle luci di laboratorio).

Preparazione del vetrino

- Caricare il campione cellulare su un vetrino da microscopia. Lasciare asciugare il vetrino. (Opzionale, se si utilizza una stufa per cito genetica: i vetrini devono essere caricati utilizzando una stufa per citogenetica. La camera deve essere azionata a un'umidità di circa 25 °C e al 50% di umidità per una caricatura del campione cellulare ottimale. Se non è disponibile un a . stufa per citogenetica, utilizzare una cappa fumaria come alternativa).
- Immergere il vetrino in 2xSSC per 2 minuti a temperatura ambiente (TA) senza agitazione.
- Disidratare in una serie di etanolo (70%, 85% e 100%), ciascuna per 2 minuti
- Lasciare asciugare il vetrino.

Pre-denaturazione

- Rimuovere la sonda dal congelatore e lasciarla riscaldare a TA. Centrifugare brevemente le provette prima dell'uso.
- Assicurarsi che la soluzione della sonda sia miscelata in modo uniforme mediante una pipetta.
- Pipettare 10µl di sonda per test e inserirli in una provetta da microcentrifuga. Riporre velocemente la sonda rimanente nel congelatore.
- Posizionare la sonda e il vetrino del campione a preriscaldare su una piastra riscaldante a 37 °C (+/- 1 °C) per 5 minuti.
- Caricare 10µl di miscela della sonda sul campione cellulare e coprire delicatamente con un coprioggetto. Sigillare con soluzione collante gommosa e far asciugare completamente.

Denaturazione

10. Denaturare il campione e la sonda contemporaneamente riscaldando il vetrino su una piastra riscaldante a 75 °C (+/- 1 °C) per 2 minuti.

Ibridazione

11. Posizionare il vetrino su un contenitore umido a prova di luce a 37 °C (+/- 1 °C) durante la notte.

Lavaggi post-ibridazione

- 12. Rimuovere il DAPI dal congelatore e lasciarlo riscaldare a TA.
- 13. Rimuovere attentamente il coprioggetto e tutte le tracce di colla.
- 14. Lavare il vetrino in 0,4xSSC (pH 7,0) a 72 °C (+/- 1 °C) per 2 minuti, senza agitazione.
- 15. Scolare il vetrino e lavare in 2xSSC, Tween-20 0,05% (pH 7,0) a TA per 30 secondi senza agitazione.
- 16. Scolare i vetrini e applicare 10µl di DAPI antifade su ciascun campione.
- Coprire con un vetrino coprioggetto, rimuovere eventuali bolle e attendere 10 minuti lasciando il vetrino al buio.
- Analizzare con un microscopio a fluorescenza (vedere ${f Configurazione}$ ottimale ${f del}$ microscopio a fluorescenza).

Stabilità dei vetrini finiti

I vetrini finiti restano analizzabili per circa 1 mese se conservati al buio a temperatura pari o inferiore a quella ambiente.

Raccomandazioni per l'uso

- L'eccessivo riscaldamento o l'invecchiamento dei vetrini potrebberidur re la fluorescenza del segnale.
- Le condizioni d'ibridazione potrebbero essere influenzate negativamente dall'impiego di reagenti differenti rispetto a quelli fomiti o raccomandati da Cytocell Ltd.
- L'utilizzo di un termometro calibrato è fortemente raccomandato per la misurazione delle temperature delle soluzioni, dei bagnitermostati e degli incubatori in quanto queste temperature sono di fondamentale importanza per la performance ottimale del prodotto.
- Le concentrazioni del lavaggio (stringenza), il pH e la temperatura sono di fondamentale importanza in quanto condizioni di stringenza blande possono favorire un legame non specifico della sonda e condizioni di stringenza troppo elevate possono condurre alla perdita del segnale.
- La denaturazione incompleta può tradursi in una perdita del segnale, mentre una denaturazione eccessiva può anche tradursi in un legame non specifico.
- Come esito di una sovra-ibridazione, possono verificarsi segnali aggiuntivi o imprevisti.

- Prima di utilizzare il test per obiettivi diagnostici, è necessario ottimizzare il protocollo per i propri campioni.
- Condizioni sub-ottimali possono avere come esito un legame non specifico che può essere interpretato erroneamente come segnale di sonda.

Interpretazione dei risultati

Valutazione della qualità dei vetrini

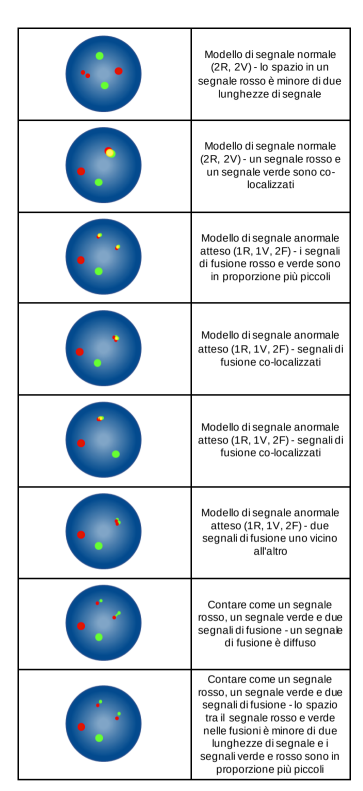
Il vetrino non deve essere analizzato se:

- I segnali sono troppo deboli da analizzare in filtri singoli; al fine di procedere con l'analisi, i segnali devono apparire brillanti, distinti e facilmente valutabili
- Vi sono numerose cellule raggruppate/sovrapposte che impediscono l'analisi
- II >50% delle cellule non sono ibridate
- Vi è un eccesso di particelle fluorescenti tra le cellule e/o una foschia fluorescente che interferisce con i segnali; in vetrini ottimali lo sfondo dovrebbe apparire scuro o nero e pulito
- I confini del nucleo cellulare non possono essere distinti e non sono intatti

Linee guida di analisi

- Ogni campione deve essere analizzato e interpretato da due analisti.
 Eventuali discrepanze devono essere risolte mediante valutazione da parte di un terzo analista.
- Ciascun analista deve essere adeguatamente qualificato secondo gli standard nazionali riconosciuti
- Ciascun analista deve dare indipendentemente un punteggio a 100 nuclei per ciascun campione. Il primo analista deve iniziare l'analisi dal lato sinistro del vetrino e il secondo analista dal lato destro
- Ciascun analista deve documentare i propri risultati in fogli separati
- Analizzare solo nuclei intatti, non sovrapposti o affollati o nuclei coperti da detriti citoplasmatici o da un elevato grado di autofluorescenza
- Evitare aree dove vi è un eccesso di detriti citoplasmatici o ibridazione non specifica
- L'intensità del segnale può variare, anche con un singolo nucleo. Intali casi, utilizzare filtri singoli e/o correggere il piano focale
- In condizioni sub-ottimali, i segnali possono apparire confusi. Se due segnali
 dello stesso coloresi toccano o la distanza tra di loro non è maggiore di due
 larghezze di segnale, o quando vi è un filamento debole che connette i due
 segnali, contare come un segnale
- In caso di dubbio se la cellula sia analizzabile o meno, non effettuare l'analisi

| Linee guida di analisi | | |
|------------------------|---|--|
| | Non contare - nuclei troppo vicini l'un l'altro per determinare confini | |
| | Non contare nuclei che si sovrappongono - tutte le aree di entrambi i nuclei non sono visibili | |
| | Modello di segnale normale atteso (2R, 2V) | |
| | Modello di segnale normale (2R, 2V) - un segnale rosso e un segnale verde sono co- localizzati | |
| | Modello di segnale normale (2R, 2V) - uno dei due segnali rossi è diffuso | |



Risultati attesi Modello di segnale normale atteso



In una cellula normale, sono attesi due segnali rossi e due verdi (2R, 2V).

Modello di segnale anormale atteso



In una cellula con Inv(16) o t(16;16)(p13;q22), il modello di segnale atteso sarà uno rosso, uno verde e due fusioni (1R, 1V, 2F).

Altri modelli di segnale sono possibili in esemplari aneuploid/non bilanciati.

Reattività incrociata nota

Nessuna reattività incrociata nota.

Segnalazione di eventi avversi

Se si crede che questo dispositivo abbia avuto malfunziona menti o subito un deterioramento nelle sue caratteristiche di prestazione che possono aver contribuito a un evento avverso (ad es., ritardata o errata diagnosi, ritardato o inappropriato trattamento), ciò deve essere immediatamente segnalato al fabbricante (e-mail: vigilance@ogt.com).

Se pertinente, l'evento deve essere segnalato anche alla propria autorità nazionale competente. Un elenco di punti di vigilanza può essere trovato presso: http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/

Caratteristiche specifiche di prestazione Specificità analitica

La specificità analitica è la percentuale di segnali che si ibridano al locus corretto e nessun'altra localizzazione. La specificità analitica è stata stabilita analizzan do un totale di 200 loci target. La specificità analitica è stata calcolata come il numero di segnali FISH che si ibridano al locus corretto diviso per il numero totale di segnali FISH ibridati.

Tavola 1. Specificità analitica per CBFβ/MYH11 Translocation, Dual Fusion Probe

| Sonda | Locus target | Numero di segnali ibridati al locus corretto | N. totale di segnali ibridati | Specificità (%) |
|----------------|-----------------|--|-------------------------------------|--------------------|
| Rosso CBFβ | 16q22 | 200 | 200 | 100 |
| Verde MYH11 | 16p13 | 200 | 200 | 100 |

Sensibilità analitica

Sensibilità analitica è la percentuale di cellule interfase a cui è possibile fornire un punteggio con il modello di segnale normale atteso. La sensibilità analitica è stata stabilita analizzando cellule interfase in differenti campioni normali. La sensibilità è stata calcolata come la percentuale di cellule a cui è possibile fornire un punteggio con il modello di segnale atteso (con un intervallo di confidenza del

Tavola 2. Sensibilità analitica per CBFB/MYH11 Translocation, Dual Fusion Probe

| | N. di cellule con modelli di segnale atteso | N. di cellule con segnalia cui è possibile fornire un punteggio | Sensibilità (%) | Intervallo di confidenza del 95% |
|---|---|---|--------------------|--|
| I | 4947 | 5000 | 98,94 | 98,62 - 99,19 |

Caratterizzazione dei valori normali di cut off

Il valore normale di cut off, in associazione con sonde FISH, è la percentuale massima di cellule interfase a cui è possibile fornire un punteggio con un modello di segnale anormale specifico in cui un campione è considerato normale per quel modello di segnale.

Il valore normale di cut off è stato stabilito mediante campioni negativi per il riarrangiamento che la sonda intende rilevare e la funzione beta inversa. Per ciascun campione, i modelli di segnale di 100 nuclei interfase sono stati registrati da due analisti indipendenti, con un totale di 200 per campione.

Tavola 3. Caratterizzazione dei valori normali di cut off per CBFβ/MYH11 Translocation, Dual Fusion Probe

| Modello di segnale anormale | Numero di campioni analizzati per generare cut off | Numero di nuclei valutati per campione | Numero massimo di modelli di segnale falsi positivi | Valore normale di cut off (%) |
|-----------------------------------|---|---|--|-------------------------------------|
| 1R, 1V, 2F | 1300 | 200 | 1 | 2,3 |

I laboratori devono verificare i valori di cut off utilizzando i propri dati^{6,7}.

Precisione e riproducibilità

La riproducibilità è stata stabilita da tre singoli laboratori che hanno testa to sei campioni in cieco (due negativi per il riarrangiamento, due campioni positivi bassi da 1 a 3 volte il cut off e due campioni positivi alti che contengono più del 45% di cellule positive per il riarrangiamento). L'analisi è stata condotta utilizzan do due repliche di ciascun campione nel corso di cinque giorni non consecutivi.

Tutti i tre siti hanno condotto un'analisi intra-die, inter-die e inter-sito utilizzando lo stesso lotto di sonda, mentre uno dei centri ha condotto inoltre una riproducibilità inter-lotto utilizzando tre diversi lotti differenti di sonda.

La riproducibilità è stata calcolata utilizzando l'accordo tra le variabili esa min a te durante ciascun test.

Tavola 4. Riproducibilità e precisione per CBFβ/MYH11 Translocation, Dual **Fusion Probe**

| Studio di riproducibilità | Campione | Accordo (%) |
|------------------------------|---------------|-------------|
| Intra-die / inter-die / | Negativo | 100 |
| inter-sito | Positivo alto | 100 |
| Inter-lotto | Negativo | 100 |
| | Positivo alto | 100 |

Prestazione clinica

La prestazione clinica è stata stabilita utilizzando un set rappresentativo di pazienti non selezionati riferiti per AML o MDS a due siti diversi (con 100 esemplari raccolti dal sito uno e 266 raccolti dal sito due). I tassi di incidenza dei riarrangiamenti individuati dalla sonda sono stati confrontati con quelli raccolti da una revisione delle fonti in letteratura.

Per abilitare questo confronto, l'intervallo di confidenza indicato in lette ratura in una dimensione di popolazione di 100 campioni è stato calcolato mediante 1 test di proporzioni del campione con correzione di continuità.

Tavola 5. Prestazione clinica per CBFB/MYH11 Translocation, Dual Fusion Probe

| | Prevalenza | | | | |
|--|---------------------------------|-------------------|-----------------|-----------------|-------------------|
| Riarrangiamento | Revisione letteratura (%) | 95% LCI (%) | Centro 1 (%) | Centro 2 (%) | 95% UCL (%) |
| LMA con riarrangiamento inv(16)/CBFB- MYH11 | 5,3 | 2,0 | 2 | 2,63 | 12,2 |

Informazion i aggiuntive

Per informazioni aggiuntive sul prodotto contattare il Dipartimento di Assistenza

Tecnica CytoCell. T: +44 (0)1223 294048

E-mail: techsupport@cytocell.com

Sito web: www.ogt.com

Bibliografia

- Swerdlow et al., (eds,) WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissue, Lyon, France, 4th edition, IARC, 2017 Hernández et al., Haematologica 2000;85(5):481-5.
- 2
- 3. Moreno-Miralles et al., J Biol Chem 2005;280(48):40097-103
- Grimwade et al., Blood 2010;116(3):354-365
- 5. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) The AGT Cytogenetics Laboratory Manual. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
- 6. 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.

Guida ai simboli

| ua ai Sillibuii | |
|-----------------|---|
| RIF | it: Riferimento di catalogo |
| IVD | it: Dispositivo medico-diagnostico in vitro |
| LOT | it: Codice di lotto |
| []i | it: Consultare le istruzioni per l'uso |
| *** | it: Fabbricante |
| | it: Utilizzare entro |
| -25°C | it: Limiti di temperatura |
| 茶 | it: Tenere lontano dalla luce solare. |
| Σ | it: Contenuto per <n> test</n> |
| CONT | it: Contenuto |

Brevetto e marchi registrati CytoCell è un marchio registrato di Cytocell Ltd.



Cytocell Ltd.
Oxford Gene Technology,
418 Cambridge Science Park,
Milton Road,
Cambridge, CB4 0PZ, Regno Unito
T: +44(0)1223 294048
F: +44(0)1223 294986
E-mail: probes@cytocel.com
Sito web: www.ogt.com