



A Sysmex Group Company

**Instrucțiuni de utilizare**

REF: LPH 081-S / LPH 081

Sonda MLL (KMT2A)/AFF1 Translocation, Dual Fusion Probe**NUMAI PENTRU UTILIZARE PROFESIONALĂ**

www.cytozell.com

Informații suplimentare și în alte limbi sunt disponibile pe www.ogt.com**Limitări**

Acest dispozitiv este conceput pentru a detecta rearanjamentele cu puncte de ruptură în regiunea la care se atașează clonele roșii și verzi din acest set de sonde, care include regiunile *KMT2A* și *AFF1*. Este posibil ca punctele de ruptură din afara acestor regiuni sau variante ale rearanjamentelor să conțină în întregime în interiorul regiunilor respective să nu fie detectate cu acest produs.

Acest test nu este destinat pentru: utilizarea ca diagnosticare de sine stătătoare, testare prenatală, screening la nivel de populație, testare la locul de acordare a asistenței medicale sau autotestare. Acest produs este destinat numai pentru utilizare profesională de laborator; toate rezultatele trebuie interpretate de personal cu calificare adecvată, luând în considerare rezultatele relevante ale altor teste.

Acest produs nu a fost validat pentru utilizarea pe tipuri de probe sau tipuri de boli altele decât cele specificate în destinația de utilizare.

Raportarea și interpretarea rezultatelor FISH trebuie să fie concordante cu standardele de practică profesională și trebuie să ia în considerare alte informații clinice și diagnostice. Acest kit este destinat ca test complementar altor teste diagnostice de laborator, iar acțiunea terapeutică nu trebuie inițiată exclusiv pe baza rezultatului FISH.

Nerespectarea protocolului poate afecta performanța și poate duce la rezultate fals positive/negative.

Acest kit nu a fost validat pentru scopuri în afara destinației de utilizare specificate.

Destinația de utilizare

Sonda CytoCell MLL (KMT2A)/AFF1 Translocation, Dual Fusion Probe este un test calitativ, ne-automatizat de hibridizare fluorescentă *in situ* (FISH), utilizat pentru detectia rearanjamentelor cromozomiale cu implicarea regiunii 4q21.3-q22 a cromozomului 4 și 11q23.3 a cromozomului 11 în suspensiile de celule de origine hematologică, fixate în soluție Carnoy (metanol/acid acetic 3:1), de la pacienții cu diagnostic suspect sau confirmat de leucemie acută mieloidă (LAM) sau leucemie acută limfoblastică (LAL).

Indicații

Acest produs este conceput pentru a fi utilizat complementar la alte teste clinice și histopatologice în cadrul algoritmilor stabiliți de diagnostic și tratament în situație în care cunoașterea statutului privind translocația *KMT2A-AFF1* poate fi importantă pentru alegerea strategiei de gestionare clinică.

Principiul testului

Hibridizarea fluorescentă *in situ* (FISH) este o tehnică care permite detectia secvențelor de ADN pe cromozomii în metafază sau nuclei în interfază din probe citogenetice fixate. Această tehnică presupune utilizarea sondelor de ADN care se hibridizează la cromozomi întregi sau la secvențe unice separate și servește ca un important test complementar analizei citogenetice cu bandare G. Această tehnică poate fi aplicată în prezent ca instrument de investigație esențial în cadrul analizei cromozomiale prenatale, hematologice și a tumorilor solide. ADN-ul tintă, după fixare și denaturare, este disponibil pentru aliniere la o sondă de ADN denaturată în mod similar și marcată fluorescent, care are o secvență complementară. După hibridizare, sonda de ADN nelegată și legată în mod nespecific este îndepărtată, iar ADN-ul este contracolorat pentru vizualizare. După aceea, microscopia de fluorescentă permite vizualizarea sondelor hibridizate pe materialul tintă.

Informații privind sonda

Gene *KMT2A* (*lizin-metil-transferaza 2A*), localizată la nivelul 11q23.3, și gene *AFF1* (*membrul 1 al familiei AF4/FMR2*), localizată la nivelul 4q21.3, sunt implicate în translocația t(4;11)(q21;q23.3), care este cea mai frecventă translocație cu participarea genei *KMT2A* la pacienții cu leucemie acută limfoblastică (LAL)¹.

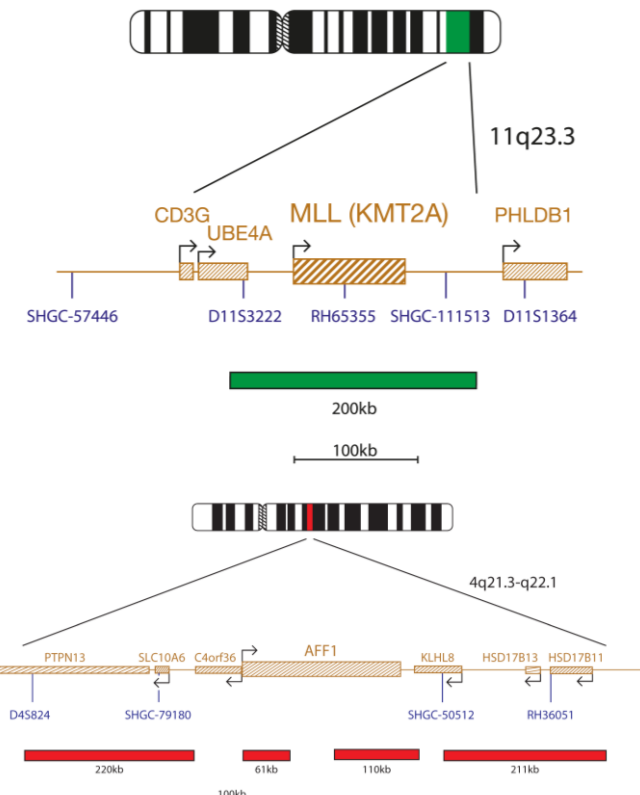
În rezultatul translocației t(4;11)(q21;q23.3) se formează două gene de fuziune cu schimb reciproc de material genetic: *KMT2A-AFF1* și *AFF1-KMT2A* – proprietățile leucemicale ale primei gene au fost documentate, însă rolul proteinei de fuziune *AFF1-KMT2A* este încă în curs de dezbatere^{2,3,4}.

În orientările britanice privind cele mai bune practici este specificat că dacă analiza cromozomială eșuează, dar la FISH este detectat un rearanjament al *KMT2A*, trebuie continuată încercările de identificare a t(4;11), deoarece t(4;11)(q21;q23) este asociată cu un prognostic nefavorabil și, în consecință, în cazul pacienților cu această translocație ar putea fi necesar tratamentul conform protocolelor MRC pentru grupurile cu risc înalt⁵.

Sonda MLL/AFF1 Translocation, Dual Fusion Probe permite detecția ambelor gene de fuziune, formate în rezultatul translocației t(4;11)(q21;q23).

Specificații privind sonda

MLL, 11q23.3, verde
AFF1, 4q21.3-q22.1, roșu



Sonda MLL, marcată cu verde, se atașează la o regiune de 200kb, care include gena MLL (KMT2A). Sonda AFF1, marcată cu roșu, constă din patru clone (220kb, 61kb, 110kb și 211kb), care se atașează de gena AFF1 și regiunile adiacente.

Materiale furnizate

Sonda: 50 µl per flacon (5 teste) sau 100 µl per flacon (10 teste)
Sondele sunt furnizate pre-amestecate în soluție de hibridizare (formamidă; dextran sulfat; soluție salină — citrat de sodiu (SSC)) și sunt gata de utilizare.

Contractionant 150 µl per flacon (15 teste)

Contractionant este un agent anti-diminuare a colorării DAPI (ES: 0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindol)).

Atenționări și precauții

- Pentru diagnosticare *in vitro*. Numai pentru utilizare profesională.
- Purtați mănuși la manevrarea sondelor de ADN și a contractionantului DAPI.
- Amestecurile de sonde conțin formamidă, care este teratogen; nu inhalati vaporii și nu permiteți contactul cu pielea. Manevrați cu atenție; purtați mănuși și halat de laborator.
- DAPI este potențial carcinogen. Manevrați cu atenție; purtați mănuși și halat de laborator.
- Eliminați toate materialele periculoase în conformitate cu ghidurile instituției dumneavoastră privind eliminarea deșeurilor periculoase.
- Operatorii trebuie să fie capabili să distingă culorile roșu, albastru și verde.
- Nerespectarea protocolului specificat, inclusiv a indicațiilor privind reactivi, poate afecta performanța și poate duce la rezultate fals pozitive/negative.
- Sonda nu trebuie diluată sau amestecată cu alte sonde.
- Neutilizarea a 10 µl de sondă la etapa de pre-denaturare a protocolului poate afecta performanța și poate duce la rezultate fals pozitive/negative.

Păstrare și manevrare



Kitul trebuie păstrat la temperaturi cuprinse între -25°C și -15°C în congelator până la data de expirare, indicată pe eticheta kitului. Flacoanele cu sondă și contracolorant trebuie păstrate la întuneric.

Sonda rămâne stabilă pe întreaga durată a ciclurilor de congelare-decongelare, produse în timpul utilizării normale (un ciclu constituind scoaterea sondei din congelator și punerea ei la loc în congelator), și este fotostabilă timp de maximum 48 de ore după expunere la lumină continuă. Trebuie depuse toate eforturile pentru a limita expunerea la lumină și modificările de temperatură.

Echipamente și materiale necesare, dar neincluse în setul de livrare

Trebuie utilizate echipamente calibrate:

1. Placă fierbinte (cu placă solidă și control precis al temperaturii până la 80°C)
2. Micropipete cu volum variabil, calibrate și vârfuri, în intervalul 1 μl - 200 μl
3. Baie de apă cu control precis al temperaturii la 37°C și 72°C
4. Eprubete de microcentrifugă (0,5 ml)
5. Microscop de fluorescentă (vă rugăm să consultați secțiunea Recomandare privind microscopul de fluorescentă)
6. Microscop în contrast de fază
7. Vase Coplin din plastic, ceramică sau sticlă rezistentă la căldură, curate
8. Pensă
9. pH-metru calibrat (sau benzi indicatoare de pH capabile să măsoare valori ale pH-ului de 6,5 – 8,0)
10. Recipient umidificat
11. Ulei de imersie pentru lentile de microscop de grad de fluorescentă
12. Centrifugă pentru banc de lucru
13. Lame de microscop
14. Lamela de 24x24 mm
15. Cronometru
16. Incubator la 37°C
17. Adeziv din soluție de cauciuc
18. Mixer vortex
19. Cilindri gradați
20. Agitator magnetic
21. Termometru calibrat

Echipamente opționale, care nu sunt furnizate

1. Cameră de uscare de citogenetică

Reactivi necesari, dar care nu sunt furnizati

1. Soluție salină - citrat de sodiu (SSC - saline-sodium citrate) 20x
2. Etanol 100%
3. Tween-20
4. Hidroxid de sodiu (NaOH) 1M
5. Acid clorhidric (HCl) 1M
6. Apă purificată

Recomandare privind microscopul de fluorescentă

Utilizați o lampă cu mercur de 100 wăți sau echivalent și obiective plane apicromate cu imersie în ulei de 60/63x sau 100x pentru vizualizare optimă. Fluoroforii utilizati în acest set de sonde vor fi excitați și vor emite la următoarele lungimi de undă:

Fluorofor	Excitația _{max} [nm]	Emisia _{max} [nm]
Verde	495	521
Roșu	596	615

Asigurați-vă de atașarea la microscop a unor filtre de excitație și emisie adecvate care acoperă lungimile de undă enumerate mai sus. Utilizați un filtru cu bandă de trecere triplă DAPI/spectru verde/spectru roșu sau un filtru cu bandă de trecere dublă spectru verde/spectru roșu pentru vizualizarea simultană optimă a fluoroforilor de culoare verde și roșie.

Verificați microscopul de fluorescentă înainte de utilizare, pentru a vă asigura că acesta funcționează corect. Utilizați ulei de imersie potrivit pentru microscopul de fluorescentă și formulat pentru autofluorescență redusă. Evitați amestecul agentului anti-diminuare a colorării DAPI cu uleiul de imersie pentru microscop, deoarece acest lucru ar estompa semnalele. Urmați recomandările producătorului cu privire la durata de viață a lămpii și vîrsta filtrelor.

Prepararea probelor

Kitul este conceput pentru utilizarea pe suspensii de celule de origine hematologică, fixate în soluție Carnoy (metanol/acid acetic 3:1), care sunt preparate în conformitate cu ghidurile laboratorului sau instituției. Preparați probele uscate la aer pe lame de microscop în conformitate cu procedurile standard de citogenetică. *Manualul de laborator de analize citogenetice (Cytogenetics Laboratory Manual)* al AGT (Association of Genetic Technologists) conține recomandări pentru colectarea specimenelelor, cultura, recoltarea și crearea lamelor⁶.

Prepararea soluțiilor

Soluția de etanol

Diluați etanol 100% cu apă purificată prin utilizarea următoarelor proporții și amestecați temeinic:

- Etanol 70% - 7 părți etanol 100% la 3 părți apă purificată
 - Etanol 85% - 8,5 părți etanol 100% la 1,5 părți apă purificată
- Păstrați soluția timp de maximum 6 luni la temperatură camerei, într-un recipient ermetic.

Soluție SSC 2x

Diluați 1 parte soluție SSC 20x cu 9 părți apă purificată și amestecați temeinic. Verificați pH-ul și ajustați la pH de 7,0 prin utilizarea de NaOH sau HCl, după cum este necesar. Păstrați soluția timp de maximum 4 săptămâni la temperatură camerei într-un recipient ermetic.

Soluție SSC 0,4x

Diluați 1 parte soluție SSC 20x cu 49 părți apă purificată și amestecați temeinic. Verificați pH-ul și ajustați la pH de 7,0 prin utilizarea de NaOH sau HCl, după cum este necesar. Păstrați soluția timp de maximum 4 săptămâni la temperatură camerei într-un recipient ermetic.

Soluție SSC 2x, Tween-200,05%

Diluați 1 parte soluție SSC 20x cu 9 părți apă purificată. Adăugați 5 μl de Tween-20 per 10 ml și amestecați temeinic. Verificați pH-ul și ajustați la pH de 7,0 prin utilizarea de NaOH sau HCl, după cum este necesar. Păstrați soluția timp de maximum 4 săptămâni la temperatură camerei într-un recipient ermetic.

Protocolul FISH

(Notă: Asigurați-vă de faptul că expunerea sondei și a contracolorantului la lumină din laborator este limitată în toate momentele temporale.)

Prepararea lamei

1. Depuneți punctiform proba de celule pe o lamă de microscop din sticlă. Lăsați să se usuce. (Optional, dacă utilizați o cameră de uscare destinată analizelor citogenetice: lamele trebuie plasate într-o cameră de uscare pentru analize citogenetice. Camera trebuie să funcționeze la aproximativ 25°C și umiditate de 50% pentru depunerea punctiformă optimă a probei de celule. Dacă nu este disponibilă o cameră de uscare de citogenetică, utilizați ca alternativă o hotă.)
2. Imersați lama în SSC 2x timp de 2 minute la temperatură camerei (RT - room temperature), fără agitare.
3. Deshidrațați în serii de etanol (70%, 85% și 100%), fiecare timp de 2 minute la RT.
4. Lăsați să se usuce.

Pre-denaturarea

5. Scoateți sonda din congelator și lăsați-o să se încălzească până la temperatură camerei. Centrifugăți scurt eprubetele înainte de utilizare.
6. Asigurați-vă de faptul că soluția de sondă este amestecată uniform, cu o pipetă.
7. Îndepărtați 10 μl de sondă per test și transferați într-o eprubetă de microcentrifugă. Puneți rapid la loc în congelator sonda rămasă.
8. Plasați sonda și lama cu probă pentru preîncălzire pe o placă fierbinte de 37°C (+/- 1 °C) timp de 5 minute.
9. Depuneți punctiform 10 μl de amestec de sondă pe proba de celule și aplicați cu atenție o lamelă. Sigilați cu adeziv din soluție de cauciuc și lăsați adeziv să se usuce complet.

Denaturarea

10. Denaturați simultan proba și sonda prin încălzirea lamei pe o placă fierbinte la 75°C (+/- 1 °C) timp de 2 minute.

Hibridizarea

11. Plasați lama într-un recipient umed, impermeabil pentru lumină, la 37°C (+/- 1 °C) și lăsați-o să stea peste noapte.

Spălăriile post-hibridizare

12. Scoateți DAPI din congelator și lăsați să se încălzească la RT.
13. Îndepărtați cu atenție lamela și toate urmele de adeziv.
14. Imersați lama în SSC 0,4x (pH 7,0) la 72°C (+/- 1 °C) timp de 2 minute fără agitare.
15. Lăsați lama să se scurgă și imersați-o în SSC x2, Tween-20 0,05% la RT (pH 7,0) timp de 30 secunde fără agitare.
16. Lăsați lama să se scurgă și aplicați 10 μl de agent anti-diminuare a colorării DAPI pe fiecare probă.
17. Acoperiți cu o lamelă, îndepărtați orice evenuale bule și lăsați culoarea să se dezvolte la întuneric timp de 10 minute.
18. Vizualizați cu un microscop de fluorescentă (consultați secțiunea Recomandare privind microscopul de fluorescentă).

Stabilitatea pe lame finite

Lamele finite rămân analizabile timp de maximum 1 lună dacă sunt păstrate la întuneric, la/sub RT.

Recomandări procedurale

1. Coacerea sau îmbătrânrarea lamelor poate reduce semnalul de fluorescentă.
2. Condițiile de hibridizare pot fi influențate în mod negativ de utilizarea unor reactivi diferiți de cei furnizați sau recomandați de CytoCell Ltd.
3. Utilizați un termometru calibrat pentru măsurarea temperaturilor soluțiilor, băilor de apă și incubatoarelor, deoarece aceste temperaturi sunt critice pentru performanța optimă a produsului.

- Concentrațiile, pH-ul și temperaturile de spălare sunt importante, deoarece o strictețe redusă poate avea ca rezultat atașarea nespecifică a sondelor, iar o strictețe prea mare poate avea ca rezultat lipsa de semnal
- Denaturarea incompletă poate avea ca rezultat lipsa de semnal, iar denaturarea excesivă poate avea ca rezultat atașarea nespecifică
- În urma hibridizării excesive se pot forma semnale suplimentare sau neașteptate
- Înainte de utilizarea testului în scopuri diagnostice, utilizatorii trebuie să optimizeze protocolul pentru proprietile lor probe
- Condițiile suboptime pot avea ca rezultat atașarea nespecifică, care poate fi interpretată eronat ca semnal al sondelor

Interpretare rezultatelor

Evaluarea calității lamei

Lama nu trebuie analizată dacă:

- Semnalele sunt prea slabe pentru a fi analizate în filtre unice - pentru a continua analiza, semnalele trebuie să apară luminoase, distincte și ușor evaluabile
- Există un număr mare de celule aggregate/suprapuse care obstruționează analiza
- >50% dintre celule nu sunt hibridizate
- Există un exces de particule fluorescente între celule și/sau o ceată fluorescentă care interferează cu semnalele - în lamele optime, fundalul trebuie să apară întunecat sau negru și curat
- Marginile nucleilor celulelor nu pot fi distinse și nu sunt intacte

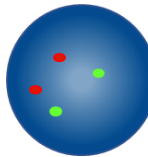
Linii directoare privind analiza

- Fiecare probă trebuie analizată și interpretată de doi analiști. Orice discrepanță trebuie rezolvată prin evaluarea de către un al treilea analist
- Fiecare analist trebuie să fie calificat adecvat în conformitate cu standardele recunoscute la nivel național
- Fiecare analist trebuie să atrăbească un scor în mod independent unui număr de 100 de nuclei pentru fiecare probă. Primul analist trebuie să înceapă analiza din partea stângă a lamei, iar cel de-al doilea analist, din partea dreaptă
- Fiecare analist trebuie să își documenteze rezultatele în fișe separate
- Analizați numai nuclei întacți, nu și pe cei suprapuși sau aglomerați sau nuclei acoperiți de resturi citoplasmatici sau cu un grad ridicat de autofluorescență
- Evitați zonele în care există un exces de resturi citoplasmatici sau hibridizare nespecifică
- Intensitatea semnalului poate varia, chiar și în cazul unui singur nucleu. În astfel de cazuri, utilizați filtre unice și/sau ajustați planul focal
- În condiții suboptime, semnalele pot apărea difuze. Dacă două semnale de aceeași culoare se ating unul pe celălalt, sau dacă distanța dintre ele nu este mai mare decât două lățimi de semnal, sau atunci când există un fir slab care conectează cele două semnale, considerați că un singur semnal
- Dacă aveți orice dubii cu privire la caracterul analizabil al unei celule, nu o analizați

Linii directoare privind analiza	
	Nu se analizează — nucleele se află prea aproape unele de celelalte pentru a le putea determina hotarele
	Nucleele suprapuse nu se analizează — nu sunt vizibile toate zonele celor două nuclee
	Considerați ca două semnale roșii și două semnale verzi — unul dintre cele două semnale roșii este difuz
	Considerați ca două semnale roșii și două semnale verzi — breșa din unul dintre cele două semnale roșii este mai mică decât lățimea a două semnale

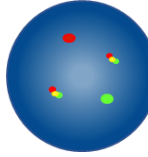
Rezultate așteptate

Tiparul de semnale normal așteptat



Într-o celulă normală se așteaptă detectarea a două semnale roșii și două semnale verzi (2R, 2V).

Modelul de semnale anormale așteptat



Într-o celulă cu o translocație MLL-AFF1, modelul așteptat de semnale este: un semnal roșu, un semnal verde și două semnale de fuziune (care pot apărea și ca semnale roșii și verzi localizate aproape între ele) (1R, 1V, 2F).

Sunt posibile alte tipuri de semnale în specimenele cu aneuploidie/neechilibrate. Trebuie să se ia în considerare faptul că, în prezența altor rearanjamente MLL suplimentare la translocația MLL-AFF1, semnalul verde KMT2A poate fi divizat.

Reactivitate încrucisată cunoscută

Nu este cunoscută nicio reactivitate încrucisată.

Raportarea evenimentelor adverse

Dacă credeți că dispozitivul a funcționat necorespunzător sau a suferit o deteriorare a caracteristicilor de performanță, care este posibil să contribuie la producerea unui eveniment advers (de exemplu, diagnosticare întârziată sau eronată, tratament întârziat sau inadecvat), acest lucru trebuie raportat imediat producătorului (e-mail: vigilance@ogt.com).

Dacă acest lucru este aplicabil, evenimentul trebuie raportat, de asemenea, autorității competente la nivel național. O listă de puncte de contact de vigilanță se găsește la: <http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>.

Caracteristici de performanță specifice

Specificitatea analitică

Specificitatea analitică este procentul de semnale care se hibridizează la locusul corect și nu în altă locație. Specificitatea analitică a fost stabilită prin analizarea unui total de 200 locurișuri întăriți. Specificitatea analitică a fost calculată ca numărul de semnale FISH care se hibridizează la locusul corect împărțit la numărul total de semnale FISH hibridizate.

Tabelul 1. Specificitatea analitică a sondelor MLL/AFF1 Translocation, Dual Fusion Probe

Sonda	Locusul întărit	Nr. de semnale hibridizate la locusul corect	Nr. total de semnale hibridizate	Specificitatea (%)
MLL verde	11q23.3	200	200	100
AFF1 roșu	4q21.3-q22.1	200	200	100

Sensibilitatea analitică

Sensibilitatea analitică este procentul de celule de interfață cărora li se poate atribui un scor cu tiparul de semnale normal așteptat. Sensibilitatea analitică a fost stabilită prin analizarea celulelor în interfață din diferite probe normale. Sensibilitatea a fost calculată ca procentul de celule cărora li se poate atribui un scor cu tiparul de semnale așteptat (cu un interval de încredere de 95%).

Tabelul 2. Sensibilitatea analitică a sondelor MLL/AFF1 Translocation, Dual Fusion Probe

Nr. de celule cu tipar de semnale așteptate	Nr. de celule cu semnale cărora li se poate atribui un scor	Sensibilitatea (%)	Interval de încredere 95%
480	500	96,0	1,9

Caracterizarea valorilor limită de normalitate

Valoarea limită de normalitate, în asociere cu sondele FISH, este procentul maxim de celule în interfață cărora li se poate atribui un scor cu un tipar de semnale anomal specifică care proba este considerată normală pentru tiparul de semnale respectiv.

Valoarea limită de normalitate a fost stabilită prin utilizarea de probe provenite de la pacienți normali și pozitivi. Pentru fiecare probă, au fost înregistrate tipările de semnale ale 100 de celule. A fost calculat indicele Youden pentru a afla valoarea limită pentru care sensibilitatea + specificitatea-1 este maximizată.

Tabelul 3. Caracterizarea valorilor normale de referință ale sondei MLL/AFF1**Translocation, Dual Fusion Probe**

Tipar de semnale anormal	Indicele Youden	Limită de normalitate (%)
1R, 1V, 2F	1,0	4

Laboratoarele trebuie să verifice valorile de referință în baza propriilor date^{7,8}.**Precizia și reproductibilitatea**

Precizia este un indicator al variației naturale a unui test atunci când este repetat de mai multe ori în aceeași condiție. Aceasta a fost evaluată prin analizarea unor repetări ale aceleiași serii de fabricație al sondei testate pe aceeași probă, în aceeași condiție, în aceeași zi.

Reproductibilitatea este un indicator al variabilității unui test și a fost stabilită în termeni de variabilitate între probe, între zile și între serii. Reproductibilitatea între zile a fost evaluată prin analizarea aceleiași probe în trei zile diferite. Reproductibilitatea între serii a fost evaluată prin analizarea aceleiași probe prin utilizarea a trei serii de fabricație diferite ale sondei într-o singură zi. Reproductibilitatea între probe a fost evaluată prin analizarea a trei replicate ale unei probe într-o singură zi. Pentru fiecare probă, au fost înregistrate tipările de semnale ale 100 de celule în interfază și a fost calculat procentul de celule cu tipărul de semnale așteptat.

Reproductibilitatea și precizia au fost calculate ca deviație standard (STDEV - Standard Deviation) între replicate pentru fiecare variabilă și STDEV globală medie.

Tabelul 4. Reproductibilitatea și precizia sondei MLL/AFF1 Translocation, Dual Fusion Probe

Variabilă	Deviația standard (STDEV - Standard Deviation)
Precizia	0,19
Între probe	0,19
Între zile	0,19
Între serii	0,00
Deviația globală	0,22

Performanța clinică

Performanța clinică a fost stabilită pe o probă reprezentativă pentru populația destinată pentru produs. Pentru fiecare probă, au fost înregistrate tipările de semnale ale ≥ 100 de celule în interfază. A fost efectuată o determinare a normalității/anormalității prin comparația procentului de celule cu tipările de semnale anormale specific cu valoarea limită de normalitate. Apoi, rezultatele au fost comparate cu situația cunoscută a probei.

Au fost analizate rezultatele datelor clinice cu scopul de a genera valori privind sensibilitatea, specificitatea și valoarea limită, prin utilizarea unei abordări unidimensionale.

Tabelul 5. Performanța clinică a sondei MLL/AFF1 Translocation, Dual Fusion Probe

Variabilă	Rezultat
Sensibilitate clinică (rată de rezultate adevărate pozitive - TPR, true positive rate)	100%
Specificitate clinică (rată de rezultate adevărate negative - TNR, true negative rate)	100%
Rata de rezultate fals pozitive (FPR, false positive rate) = 1 - specificitatea	0%

Informații suplimentare

Pentru informații suplimentare referitoare la produs, vă rugăm să contactați departamentul de asistență tehnică CytoCell.

Tel: +44 (0)1223 294048

E-mail: techsupport@cytcell.com

Internet: www.ogt.com

Referințe

- Meyer et al., Leukemia 2009;23(8):1490-9
- Smith et al., Genes Dev. 2011;25(7): 661-72
- Kumar et al., Leuk Res. 2011;35(3):305-9
- Bursen et al., Blood. 2010;29;115(17):3570-9
- Professional Guidelines for Clinical Cytogenetics: Acute Lymphoblastic Leukaemia Best Practice Guidelines (2011) V1.00. www.cytoelectronics.org.uk
- 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.

Ghidul simbolurilor

REF	ro: Număr de catalog
	ro: Dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro
	ro: Seria de fabricație
	ro: Consultați instrucțiunile de utilizare
	ro: Producător
	ro: Data de expirare
	ro: Limită de temperatură
	ro: A se feri de lumina solară
	ro: Conține o cantitate suficientă pentru <n> teste
	ro: Conținut

Brevete și mărci comerciale

CytoCell este o marcă înregistrată a Cytocell Ltd.

Cytocell Ltd.

Oxford Gene Technology,

418 Cambridge Science Park,

Milton Road,

Cambridge, CB4 0PZ, Marea Britanie

Tel: +44(0)1223 294048

Fax: +44(0)1223 294986

E-mail: probes@cytcell.com

Internet: www.ogt.com

