



Gebrauchsanweisung

REF: LPH 020-S / LPH 020

Del (20q) Deletion Probe





NUR FÜR DEN PROFESSIONELLEN GEBRAUCH



Weitere Informationen und andere Sprachen erhältlich unter www.ogt.com

Einschränkungen

Dieses Produkt wurde entwickelt, um Genomverluste zu erkennen, die größer sind als die Regionen, die von den roten und grünen Klonen in diesem Sondenset abgedeckt werden, dazu gehören auch die Regionen 20q12 und 20q13.1. Genomverluste außerhalb dieser Region oder Teilverluste dieser Region können mit diesem Produkt nicht erkannt werden.

Dieser Test ist nicht für die eigenständige Diagnostik, Pränataldiagnostik, das populationsbasierte Screening, stationäre Untersuchungen oder Selbsttests geeignet. Dieses Produkt ist nur für den professionellen Gebrauch im Labor bestimmt. Alle Ergebnisse sind durch entsprechend qualifiziertes Personal zu interpretieren, dabei sind alle übrigen relevanten Testergebnisse zu berücksichtigen.

Dieses Produkt wurde nicht für die Verwendung mit anderen Probentypen oder Krankheitstypen als denjenigen validiert, die unter "Verwendungszweck"

Die Meldung und Auslegung der FISH-Ergebnisse sollte den professionellen Praxisstandards entsprechen und weitere klinische und diagnostische Informationen berücksichtigen. Dieses Kit ist als Ergänzung zu anderen diagnostischen Labortests gedacht und es sollten nicht allein aufgrund des FISH-

Ergebnisses therapeutische Maßnahmen eingeleitet werden. Die Nichteinhaltung des Protokolls kann sich nachteilig auf die Leistung auswirken und zu falschpositiven/negativen Ergebnissen führen.

Dieses Kit wurde nicht für Zwecke außerhalb des angegebenen Verwendungszwecks zugelassen.

Verwendungszweck

Die CytoCell Del (20q) Deletion Probe ist ein hochwertiger, nicht automatisierter situ-Hybridisierungstest (FISH) zum Nachweis von chromosomalen Deletionen in den Regionen 20q12 und 20q13.1 auf Chromosom 20 in mit Carnoy's cher Lösung (3:1 Methanol/Essigsäure) fixierten, hämatologisch gewonnenen Zellsuspensionen von Patienten mit bestätigter oder vermuteter akuter myeloischer Leukämie (AML) oder dem myelodysplastis chen Syndrom (MDS).

Indikationen

Dieses Produkt wurde als Ergänzung zu anderen klinischen und histopathologischen Tests in anerkannten diagnostischen und klinischen Versorgungspfaden konzipiert, bei denen die Kenntnis des 20g Deletions status für das klinische Management relevant wäre.

Grundprinzipien des Tests

Bei der Fluoreszenz-in-situ-Hybridisierung (FISH) handelt es sich um eine Technik, die es ermöglicht, DNA-Sequenzen auf Metaphase-Chromosomen oder in Interphase-Kernen in festen zytogenetischen Proben nachzuweisen. Bei dieser Technik kommen DNA-Sonden zum Einsatz, die ganze Chromosomen oder einzelne Sequenzen hybridisieren und als leistungsstarke Ergänzung zur zytogenetischen Analyse der G-Bänderung dienen. Diese Technik kann nun als wesentliches Untersuchungsinstrument bei der Chromosomenanalyse im pränatalen und hämatologischen Bereich sowie bei der Analyse von soliden Tumoren eingesetzt werden. Die Ziel-DNA steht nach Fixierung und Denaturierung für die Bindung an eine ähnlich denaturierte, fluoreszierend markierte DNA-Sonde zur Verfügung, die eine komplementäre Sequenz aufweist. Nach der Hybridisierung wird die ungebundene und unspezifisch gebundene DNA-Sonde entfernt und zwecks Visualisierung eine Gegenfärbung der DNA vorgenommen. Mittels Fluores zenzmikroskopie wird dann die hybridisierte Sonde im Zielmaterial visualisiert.

Informationen zur Sonde

Deletionen des langen Armes des Chromosoms 20 sind eine häufige Chromosomenanomalie bei myeloischen Malignomen, insbesondere bei myeloproliferativen Neoplasien (MPN), myelodysplastischen Syndromen (MDS) und akuter myeloischer Leukämie (AML)1.

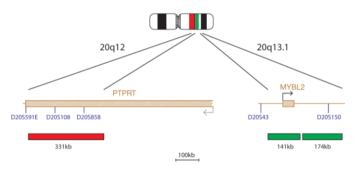
Die Deletion des langen Armes des Chromosoms 20 [del(20q)] wird bei 10 % der Patienten mit Polycythemia vera (PV) und bei anderen MPNs beobachtet² Darüber hinaus tritt sie in 4 % der MDS-Fälle und in 1-2 % der AML-Fälle auf². Die Prognose für MDS, bei denen del(20q) die einzige Anomalie ist, ist gut; das Vorhandensein sekundärer Anomalien kann jedoch auf das Fortschreiten der Krankheit hinweisen3.

FISH ist besonders hilfreich, um Vorhandensein und Ausmaß der Anomalie bei schlecht vorbereiteten zytogenetischen Proben zu bestätigen.

Es wurden potenzielle Zielgene im Bereich der Überlappung zwischen AML/MDS und der häufig deletierten MPD-Region im Band 20q12 untersucht. Fünf Gene wurden sowohl im Knochenmark als auch in CD34+ Zellen exprimiert. Drei dieser Gene wurden zuvor identifiziert: L(3)MBTL1 reguliert die Chromatinstruktur während der Mitose; SRSF6 kodiert ein serinreiches Protein, das für die Regulation der alternativen Spleißung der mRNA wichtig ist; und MYBL2, ein Mitglied der MYB-Transkriptionsfaktorfamilie, ist in die Kontrolle des Zellzyklus involviert^{2,4,5}.

Spezifikation der Sonde

20q12, rot 20q13.1, grün



Die rot markierte 20q12 Sonde deckt eine 331kb Region innerhalb des PTPRT-Gens ab und beinhaltet den Marker D20S108. Die grün markierten 20q13.1 Sonden (141kb und 174kb), decken das MYBL2-Gen ab und beinhalten den Marker D20S150.

Bereitgestelltes Material

Sonde: 50 µl pro Ampulle (5 Tests) oder 100 µl pro Ampulle (10 Tests) Die Sonden werden in Hybridisierungslösung (Formamid, Dextransulfat, Salz-Natriumcitrat (SSC)) bereitgestellt und sind gebrauchsfertig.

Gegenfärbung: 150 μl pro Ampulle (15 Tests) Für die Gegenfärbung wird DAPI Antifade verwendet (ES: 0,125 μg/ml DAPI (4,6diamidin-2-phenylindol)).

Warn- und Sicherheitshinweise

- Nur für den Einsatz in der in-vitro Diagnostik. Nur für den professionellen Gebrauch.
- Tragen Sie Handschuhe, wenn Sie mit DNA-Sonden und DAPI-Gegenfärbung hantieren.
- Sondenmixturen enthalten Formamid, dabei handelt es sich um ein Teratogen. Dämpfenicht einatmen und Hautkontakt vermeiden. Gehen Sie vorsichtig vor; tragen Sie Handschuhe und einen Laborkittel.
- DAPI ist ein potentielles Karzinogen. Gehen Sie vorsichtig vor; tragen Sie Handschuhe und einen Laborkittel.
- Entsorgen Sie alle Gefahrenstoffe gemäß den Leitlinien, die in Ihrer Einrichtung für die Schadstoffentsorgung gelten.
- Die Nutzer müssen in der Lage sein, zwischen den Farben Rot, Blau und Grün zu unterscheiden.
- Die Nichteinhaltung des vorgegebenen Protokolls oder die Nichtnutzung der Reagenzien kann sich nachteilig auf die Leistung auswirken und zu falsch positiven/negativen Ergebnissen führen.
- Die Sondenflüssigkeit sollte nicht verdünnt oder mit anderen Sondenflüssigkeiten gemischt werden.
- Werden während der Prä-Denaturierungsphase nicht 10µl der Sonde benutzt, so kann sich das nachteilig auf die Leistung auswirken und zu falsch positiven/negativen Ergebnissen führen.

Lagerung und Handhabung



Das Kit ist bei Temperaturen zwischen -25 °C und -15 °C in einem Gefrierschrank aufzubewahren, bis das Ablaufdatum, das auf dem Etikett des Kits angegeben ist, erreicht wurde. Die Sonde und die Ampullen mit der Gegenfärbung sind im Dunkeln zu lagern.



Die Sonde bleibt während der Frost-Tau-Zyklen, die im regulären Gebrauch auftreten, stabil (dabei besteht ein Zyklus jeweils aus der Entnahme der Sonde aus dem Gefrierschrank und dem Austausch der Sonde im Gefrierschrank) und ist bis zu 48 Stunden lang lichtbeständig, nachdem sie kontinuierlichen Lichtverhältnissen ausgesetzt wurde. Es müssen alle Anstrengungen unternommen werden, um die Exposition gegenüber Licht-und Temperaturschwankungen zu begrenzen.

Benötigte Geräte und Materialien, die nicht zum Lieferumfang gehören

Es müssen kalibrierte Geräte verwendet werden:

- Heizplatte (mit einer festen Platte und einer präzisen Temperaturregelung
- Kalibrierte Mikropipetten und Spitzen mit variablem Volumen von 1 µl -
- Wasserbad mit präziser Temperaturregelung bei 37 °C und 72 °C
- Mikrozentrifugenröhrchen (0,5 ml)
- Fluoreszenzmikroskop (bitte beachten Sie dazu den Abschnitt "Empfehlungen zum Fluoreszenzmikroskop")
- Phasenkontrastmikroskop
- Saubere Coplin-Gefäße aus Kunststoff, Keramik oder hit ze beständigem Glas
- Pinzette
- Kalibriertes pH-Messgerät (oder pH-Indikatorstreifen für die Messung von pH-Werten zwischen 6,5-8,0)
- . Befeuchteter Behälter
- Immersionsöl für das Objektiv des Fluoreszenz-Mikroskops
- Laborzentrifuge 12.
- Objektträger 13.
- 24 x 24 mm Deckgläser 14
- Zeitmesser 15.
- 37 °C Inkubator 16.
- Kleber auf Gummibasis 17
- Vortexmischer 18.
- Messzylinder 19
- Magnetrührer 20.
- Kalibriertes Thermometer

Optionale Ausrüstung, die nicht zum Lieferumfang gehört

Zytogenetische Trocknungskammer

- Benötigte Reagenzien, die nicht zum Lieferumfang gehören
 1. 20x Kochsalz-Natrumcitrat (SSC)-Lösung
- 100 % Ethanol
- 3. Tween-20
- 1M Natriumhydroxid (NaOH) 1M Salzsäure (HCI)
- Destilliertes Wasser

Empfehlungen zum Fluoreszenzmikroskop

Benutzen Sie eine 100 Watt Quecksiberlampe oder eine gleichwert ige Lampe sowie 60/63x oder 100x Plan-Apochromate als Objektive für eine optimale Visualisierung. Die Fluorophore, die in diesem Sondenset verwendet werden, werden bei folgenden Wellenlängen angeregt und emittiert:

Fluorophor	Max. Erregung [nm]	Max. Aussendung [nm]
Grün	495	521
Rot	596	615

Achten Sie auf eine angemessene Anregung und stellen Sie sicher, dass das Mikroskop mit Emissionsfiltern ausgestattet ist, welche die oben auf geführt en Wellenlängen abdecken. Verwenden Sie einen dreifachen Bandfilter DAPI/grünes Spektrum/rotes Spektrum oder einen zweifachen Bandfilter grünes Spektrum/rotes Spektrum, um eine optimale gleichzeitige Visualisierung der grünen und roten Fluorophore zu gewährleisten.

Überprüfen Sie das Fluoreszenzmikroskop vor dem Gebrauch, um sich von seiner einwandfreien Funktion zu überzeugen. Verwenden Sie Immersionsöl, dæ für die Fluoreszenzmikroskopie geeignet ist und aufgrund seiner Formulierung eine geringe Autofluoreszenz aufweist. Mischen Sie DAPI-Antifade nicht mit Mikroskop-Immersionsöl, da dadurch die Signale verdeckt werden können. Befolgen Sie hinsichtlich der Lebensdauer der Lampe und dem Alter der Filter de Empfehlungen der Hersteller.

Vorbereitung der Probe

Das Kit ist für den Einsatz auf hämatologisch gewonnenen Zellsuspensionen konzipiert, die in Carnoy'scher Lösung (3:1 Methanol/Essigsäure) fixiert sind und nach den Richtlinien des Labors oder des Instituts vorbereitet werden. Bereiten Sie lufttrocknende Proben nach den zytogenetischen Standardverfahren auf Objektträgern vor. Das AGT Cytogenetics Laboratory Manual enthält Empfehlungen für die Sammlung, Kultivierung und Entnahme von Proben sow ie die Präparation der Objektträger 6 .

Vorbereitung der Lösung

Ethanollösungen

Verdünnen Sie 100 % Ethanol unter Berücksichtigung der folgenden Mischverhältnisse mit destilliertem Wasser und mischen Sie die Lösung gründlich durch.

- 70 % Ethanol 7 Teile 100 % Ethanol auf 3 Teile destilliertes Wasser
- 85% Ethanol 8,5 Teile 100 % Ethanol auf 1,5 Teile destilliertes Wasser Lagern Sie die Lösungen bis zu 6 Monate bei Raumtemperatur in einem luftdichten Behälter.

2x SSC Lösung

Verdünnen Sie 1 Teil 20x SSC Lösung mit 9 Teilen destilliertem Wasser und mischen Sie die Lösung gründlich durch. Messen Sie den pH-Wert und korrigieren Sie diesen nach Bedarf mit NaOH oder HCl auf einen pH-Wert von 7,0. Lagern Sie die Lösung bis zu 4 Wochen bei Raumtemperatur in einem luftdichten

0,4x SSC Lösung

Verdünnen Sie 1 Teil 20x SSC Lösung mit 49 Teilen destilliertem Wasser und mischen Sie die Lösung gründlich durch. Messen Sie den pH-Wert und korrigieren Sie diesen nach Bedarf mit NaOH oder HCl auf einen pH-Wert von 7,0. Lagern Sie die Lösung bis zu 4 Wochen bei Raumtemperatur in einem luftdichten

2x SSC, 0,05 % Tween-20 Lösung

Verdünnen Sie 1 Teil 20x SSC Lösung mit 9 Teilen destilliertem Wasser. Fügen Sie 5 µl Tween-20 auf 10 ml hinzu und mischen Sie die Lösung gründlich durch. Messen Sie den pH-Wert und korrigieren Sie diesen nach Bedarf mit NaOH oder HCI auf einen pH-Wert von 7,0. Lagern Sie die Lösung bis zu 4 Wochen bei Raumtemperatur in einem luftdichten Behälter.

FISH-Protokoll

(Hinweis: Stellen Sie sicher, dass die Exposition der Sonde und der Gegenfärbung gegenüber den Laborlampen stets begrenzt ist).

Vorbereitung des Objektträgers

- Leuchten Sie die Zellprobe auf einem Objektträger aus Glas aus. Lassen Sie den Objektträger trocknen.
- Tauchen Sie den Objektträger 2 Minuten lang bei Raumtemperatur (RT) in 2x SSC, ohne die Lösung dabei zu schütteln. In einer Ethanolserie (70 %, 85 % und 100 %) jeweils 2 Minuten bei RT
- dehydrieren
- Lassen Sie den Objektträger trocknen. 4.

Prä-Denaturierung

- Entnehmen Sie die Sonde aus dem Gefrierschrank und erwärmen Sie diese auf RT. Die Röhrchen vor dem Gebrauch kurz zentrifugieren.
- Stellen Sie sicher, dass die Sondenlösung mit einer Pipette gleichmäßig durchgemischt wird.
- Entnehmen Sie jeweils 10 µl Sonde pro Test und geben Sie diese Menge in ein Mikrozentrifugenröhrchen. Geben Sie die verbleibende Sonde schnell wieder zurück in den Gefrierschrank.
- Platzieren Sie die Sonde und den Objektträger mit der Probe zum Vorwärmen 5 Minuten lang auf einer Heizplatte mit einer Temperatur von 37 °C (+/- 1 °C).
- Tröpfeln Sie 10 µl des Sondengemischs auf die Zellprobe und setzen Sie vorsichtig ein Deckglas darauf. Verschließen Sie das Gefäß mit Kleber auf Gummibasis und lassen Sie den Kleber vollständig trocknen.

Denaturierung

10. Denaturieren Sie die Probe und die Sonde gleichzeitig, indem Sie den Objektträger 2 Minuten lang auf einer Heizplatte auf eine Temperatur von 75 °C (+/- 1 °C) erhitzen.

Hybridisierung
11. Platzieren Sie den Objektträger über Nacht in einem feuchten, Tuft dichten Behälter bei einer Temperatur von 37 °C (+/- 1 °C).

Spülgänge nach der Hybridisierung

- 12. Entnehmen Sie die DAPI-Lösung aus dem Gefrierschrank und erwärmen Sie diese auf RT.
- Nehmen Sie das Deckglas ab und entfernen Sie vorsichtig etwaige Kleberrückstände.
- 14. Tauchen Sie den Objektträger 2 Minuten lang bei einer Temperatur von 72 °C (+/- 1 °C) ohne Schütteln in 0,4x SSC (pH7,0) ein.
- 15. Den Objektträger abtropfen lassen und bei RT (pH 7,0) 30 Sekunden lang ohne Schütteln in 2x SSC, 0,05 % Tween-20 eintauchen. 16. Den Objektträger trocknen lassen und 10 µl DAPI Antifade auf jede Probe
- aufbringen. Ein Deckglas aufsetzen, etwaige Blasen entfemen und 10 Minuten abwarten, während sich die Farbe im Dunkeln entwickelt.
- 18. Unter einem Fluoreszenzmikroskop betrachten (bitte beachten Sie dazu den Abschnitt "Empfehlungen zum Fluoreszenzmikroskop").

Stabilität der fertigen Objektträger

Fertige Objektträger bleiben bei Lagerung im Dunkeln bei oder unter RT bis zu 1 Monat lang analysierbar.

Empfehlungen zur Vorgehensweise

- Die Ofenbehandlung oder Aushärtung von Objektträgern kann die Signalfluoreszenz reduzieren.
- Die Hybridisierungsbedingungen k\u00f6nnen beeintr\u00e4chtigt werden, wenn andere Reagenzien als die verwendet werden, die durch Cytocell Ltd. zur Verf\u00fcgung gestellt oder empfchlen werden.
- Verwenden Sie ein geeichtes Thermometer, um die Temperatur von Lösungen, Wasserbädern und Inkubatoren zu messen, da diese für eine optimale Produktleistung eine entscheidende Rolle spielen.
- 4. Die Waschkonzentrationen, der pH-Wert und die Temperaturen sind wichtig, da eine geringe Stringenz zu einer unspezifischen Bindung der Sonde führen kann und eine zu hohe Stringenz ein fehlendes Signal verursachen kann.
- Eine unvollständige Denaturierung kann zu einem Tehlenden Signal führen, eine übermäßige Denaturierung dagegen auch zu unspezifischer Bindung.
- Eine übermäßige Hybridisierung kann zu zusätzlichen oder unerwarteten Signalen führen.
- Anwender sollten das Protokoll für ihre eigenen Proben optimieren, bevor sie den Test für diagnostische Zwecke einsetzen.
- Suboptimale Bedingungen können zu einer unspezifischen Bindung führen, die fälschlicherweise als Sondersignal interpretiert werden kann.

Auswertung der Ergebnisse

Beurteilung der Objektträgerqualität

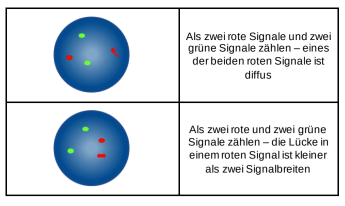
Der Objektträger sollte nicht analysiert werden, falls folgendes zutrifft:

- Die Signale sind zu schwach für eine Analyse in Einzelfiltern um die Analyse fortzusetzen, sollten Signale hell, deutlich und leicht auswertbar sein
- Es gibt eine große Anzahl von verklumpten/überlappenden Zellen, welche die Analyse stören.
- >50 % der Zellen sind nicht hybridisiert.
- Es gibt einen Überschuss an fluoreszierenden Partikeln zwischen den Zellen und/oder einen fluoreszierenden Schleier, der die Signale stört – bei einem optimalen Objektträger sollte der Hintergrund dunkel oder schwarz und sauber aussehen.
- Die Zellkerngrenzen sind nicht eindeutig erkennbar und nicht intakt.

Analyseleitlinien

- Jede Probe sollte von zwei Analytikern analysiert und ausgewertet werden.
 Etwaige Unstimmigkeiten sind durch die Auswertung durch einen dritten Analytiker zu klären
- Jeder Analytiker muss über eine angemessene Qualifikation verfügen, die den anerkannten nationalen Standards entspricht.
- Jeder Analytiker sollte unabhängig voneinander 100 Kerne für jede Probe bewerten. Der erste Analytiker sollte mit seiner Analyse auf der linken Seite des Objektträgers beginnen, der zweite Analytiker auf der rechten Seite.
- Jeder Analytiker sollte seine Ergebnisse in separaten Tabellen dokumentieren.
- Analysieren Sie nur intakte Kerne, keine überlappenden oder überfüllten Kerne und keine Kerne, die mit zytoplasmatischen Ablagerung en bedeckt sind oder einen hohen Autofluoreszenzgrad aufweisen.
- Meiden Sie Bereiche, in denen übermäßige zytoplasmatische Ablagerungen oder unspezifische Hybridisierung vorhanden sind.
- Die Signalintensität kann variieren, das gilt auch für einzelne Kerne. Verwenden Sie in solchen Fällen Einzelfilter und/oder passen Sie die Bildebene entsprechendan.
- Unter suboptimalen Bedingungen körnen Signale diffus erscheinen. Wenn sich zwei Signale der gleichen Farbe berühren oder der Abstand zwischen ihnen nicht größer als zwei Signalbreiten ist, oder wenn ein schwacher Strang vorhanden ist, der die beiden Signale verbindet, zählen diese beiden Signale jeweils als ein Signal.
- Falls Sié Zweifel haben, ob eine Zelle für die Analyse in Frage kommt oder nicht, analysieren Sie diese Zelle nicht.

Analyseleitlinien		
	Nicht zählen – Kerne sind zu nah beieinander, um die Grenzen zu bestimmen	
	Überlappende Kerne nicht zählen – es sind nicht alle Bereiche beider Kerne sichtbar	



Erwartete Ergebnisse Erwartetes normales Signalmuster



In einer normalen Zelle werden zwei rote und zwei grüne Signale (2R, 2G) erwartet.

Erwartete abnormale Signalmuster

Deletierte Zellen können eines der folgenden Signalmuster aufweisen:



1. Wenn eine Deletion interstitiell das Band q12, aber nicht das Band q13.1 umfasst und es sich um eine hemizygote Deletion handelt, entspricht das erwartete Signalmuster einem roten und zwei grünen Signalen (1R, 2G).



2. Wenn eine Deletion interstitiell das Band q12, aber nicht das Band q13.1 umfasst und es sich um eine homozygote Deletion handelt, entspricht das erwartete Signalmuster keinem roten und zwei grünen Signalen (0R, 2G).



3. Wenn eine Deletion das Bandq13.1, aber nicht das Band q12 umfasst und es sich um eine hemizygote Deletion handelt, entspricht das erwartete Signalmuster zwei roten und einem grünen Signal (2R, 1G).



4. Wenn eine Deletion das Band q13.1, aber nicht das Band q12 umfæst und es sich um eine homozygote Deletion handelt, entspricht das erwartete Signalmuster zwei roten und keinem grünen Signal (2R, 0G).



 Ein Signalmuster mit einem roten und einem grünen Signal (1R, 1G) kann bei der Monosomie 20 oder der hemizygoten Deletion beider Bänder an 20q beobachtet werden.

Andere Signalmuster sind bei aneuploiden/unausgewogenen Proben möglich.

Bekannte Kreuzreaktionen

Keine bekannten Kreuzreaktionen.

Meldung von unerwünschten Ereignissen

Falls Sie der Ansicht sind, dass dieses Produkt eine Fehlfunktion aufweist oder es zu einer Verschlechterung der Leistungsmerkmale gekommen ist, die zu einem unerwünschten Ereignis (z. B. verzögerte Diagnose, Fehldiagnose, verzögerte oder ungeeignete Therapie) geführt haben könnte, muss dies unverzüglich dem Hersteller gemeldet werden. (E-Mail: vigilance@ogt.com).

Ggf. sollte das Ereignis auch I hrer zuständigen nationalen Behörde gemeldet werden. Eine Liste der Ansprechpartner, die für die Vigilanz verantwortlich sind, finden Sie unter: http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/.

Spezifische Leistungsmerkmale

Analytische Spezifität

Analytische Spezifität bezeichnet den Prozentsatz der Signale, die im richtig en Locus und an keinem anderen Ort hybridisiert wurden. Die analytische Spezifität wurde durch die Analyse von insgesamt 200 Zielloci ermittet. Die analytische Spezifität wurde berechnet, indem die Anzahl der FISH-Signale, die an den richtigen Locus hybridisiert wurden, durch die Gesamtzahl der hybridisierten FISH-Signale dividert wurde.

Tabelle 1 Analytische Spezifität der Del (20q) Deletion Probe

Sonde	Ziellocus	Anzahl der Signale, die im richtigen Locus hybridisiert wurden	Gesamtzahl der hybridisierten Signale	Spezifität (%)
Rot 20q12	20q12	200	200	100
Grün 20q13.12	20q13.12	200	200	100

Analytische Sensitivität

Die analytische Sensitivität ist der Prozentsatz der auswertbaren Zellen in der Interphase, die das erwartete normale Signalmuster aufweisen. Die analytische Sensitivität wurde durch die Analyse von Zellen in der Interphase in verschiedenen normalen Proben ermittelt. Die Sensitivität wurde als Prozentsatz der auswertbaren Zellen berechnet, die das erwartete Signalmuster auf weisen (mit einem Konfidenzintervall von 95 %).

Tabelle 2 Analytische Sensitivität der Del (20q) Deletion Probe

Anzahl der Zellen mit erwarteten Signalmustern	Anzahl der Zellen mit auswertbaren Signalen	Sensitivität (%)	95 % Konfidenzintervall
4924	5000	98,48	98,10 – 98,78

Charakterisierung der normalen Cut-off-Werte

Der normale Cut-off-Wert ist in Verbindung mit FISH-Sonden der maximale Prozentsatz der auswertbaren Zellen in der Interphase mit einem spezif isch en abnormalen Signalmuster, bei dem eine Probefür das betreffende Signalmuster als normal gilt.

Der normale Cut-off-Wert wurde mithilfe von Proben, die negativ auf die Neuanordnung waren, die mit dieser Sonde erfasstwerden soll, und der Beta-Inverse-Funktion ermittelt. Für jede Probe wurden die Signalmuster von 100 Zellen in der Interphase durch zwei unabhängige Analytiker aufgezeichnet, als o insgesamt 200 für jede Probe.

<u>Tabelle 3 Charakterisierung der normalen Cut-off-Werte der Del (20q) Deletion Probe</u>

Abnormales Signalmuster	Anzahl der Proben, die zur Generierung des Cut-off- Werts untersucht wurden	Anzahl der bewerteten Kerne pro Probe	Max. Anzahl der falsch positiven Signalmuster	Normaler Cut-off- Wert (%)
1R, 2G	1300	200	4	4,4
2R, 1G	1300	200	4	4,4
1R, 1G	1300	200	6	5,7

Labore müssen Cut-off-Werte anhand eigener Daten überprüfen^{7,8}.

Reproduzierbarkeit

Dié Reproduzierbarkeit wurde durch drei unabhängige Labore nachgewiesen, die sechs verblindete Proben untersuchten (zwei ohne Neuanorchung, zwei schwach positive mit dem 1- bis 3-fachen Cut-off-Wert und zwei stark positive Proben, in denen mehr als 45 % der Zellen positiv auf die Neuanordnung getestet wurden). Die Analyse wurde durchgeführt, indem an fünf nicht aufeinanderfolgenden Tagen jeweils zwei Kopien jeder Probe untersucht wurden.

Alle drei Standorte führten Tests innerhalb eines Tages, an mehreren Tagen und innerhalb des Standorts mit der gleichen Sondencharge durch, während einer der Standorte auch die Reproduzierbarkeit innerhalb der Charge mit drei verschiedenen Sondenchargen untersuchte.

Die Reproduzierbarkeit wurde anhand der Übereinstimmung zwischen den Variablen berechnet, die bei jedem Test untersucht wurden.

Tabelle 4 Reproduzierbarkeit der Del (20q) Deletion Probe

Studie zur Reproduzierbarkeit	Probe	Übereinstimmung (%)
Innerhalb des Tages/ an verschiedenen	Negativ	100
Tagen/ innerhalb des Standorts	Stark positiv	100
Innerhalb der Charge	Negativ	92
millemaib der Charge	Stark positiv	100

Klinische Leistung

Die klinische Leistung wurde anhand einer repräsentativen Gruppe aus unselektierten Patienten ermittelt, die aufgrund von AML oder MDS an zwei verschiedene Standorte überwiesen wurden (wobei 100 Proben von Standort eins und 742 Proben von Standort zwei entnommen wurden). Die Inzidenzr aten der Neuanordnungen, die mit der Sonde erkannt wurden, wurden mit denen verglichen, die aus einer Überprüfung der Literaturquellen hervorgingen.

Für diesen Vergleich wurde das in der Literatur angegebene Konfidenzinterval für eine Populationsgröße von 100 Stichproben durch Berechnung von 1 - Stichprobenproportionstest mit Kontinuitätskorrektur berechnet.

Tabelle 5 Klinische Leistung der Del (20g) Deletion Probe

	Prävalenz				
Neuanordnung	Literaturrecherche (%)	95% LCI (%)	Standort 1 (%)	Standort 2 (%)	95% UCL (%)
AML mit 20q Verlust/Neuanordnung	1,0	0,1	5	1,21	6,2
MDS mit 20q Verlust/Neuanordnung	1,7	0,2	5	1,21	7,3

Zusätzliche Informationen

Für weitere Produktinformationen wenden Sie sich bitte an den technischen Support von CytoCell.

Tel.: +44 (0)1223 294048 **E-Mail:** techsupport@cytocell.com

Website: www.ogt.com

Referenzen

- . Brězinová et al., 2005:160(2):188-192
- 2. Bench *et al.*, Oncogene 2000;19(34):3902-13
- 3. Liu et al., Cancer Genet Cytogenet. 2006 Nov;171(1):9-16
- 4. Li J et al., PNAS 2004;101:7341-6
- 5. Wang et al., Genomics 1999;59:275-81
- Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) The AGT Cytogenetics Laboratory Manual. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
- Mascarello JT, Hisch 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.

Symbolleitfaden

II DONCINIAGEN		
REF	de: Katalognummer	
IVD	de: Medizinprodukt für die <i>in vitro</i> Diagnostik	
LOT	de: Chargencode	
[]i	de: Gebrauchsanweisung beachten	
	de: Hersteller	
\square	de: Verfallsdatum	
-25°C	de: Temperaturgrenze	
类	de: Vor Sonnenlicht schützen	
Σ	de: Menge reicht für <n> Tests</n>	
CONT	de: Inhalt	

Patente und Warenzeichen CytoCell ist eine eingetragene Warenzeichen von Cytocell Ltd.



Cytocell Ltd.
Oxford Gene Technology,
418 Cambridge Science Park,
Milton Road,
Cambridge, CB4 0PZ, UK.
Tel.: +44(0)1223 294048
Fax: +44(0)1223 294986
E-Mail: probes@cytocell.com
Website: www.ogt.com