



A Sysmex Group Company

**Lietošanas instrukcija**

REF: LPH 075-S/LPH 075

**Zonde IGH/CCND3 Plus Translocation, Dual Fusion Probe****TIKAI PROFESIONĀLAM LIETOJUMAM**

www.cytozell.com

**Papildinformācija un informācija citās valodās ir pieejama vietnē  
www.ogt.com****Ierobežojumi**

Šī ierice ir paredzēta pārkātojumu ar pātraukumpunktiem noteikšanai reģionā, ko nosedz sarkanie un zaļie kloni šajā zonu komplektā, kurā ietilpst *IGH* un *CCND3* reģioni. Izmantojot šo produktu, var netikt noteikti pātraukumpunkti ārpus šī reģiona vai pārkātojumu varianti, kas pilnībā ietilpst šajā reģionā.

Šis tests nav paredzēts: izmantošanai autonoma diagnostikas līdzekļa statusā, prenatālai testēšanai, konkrētu populāciju skriningam, testēšanai ārpus laboratorijas un paštestēšanai. Šis produkts ir paredzēts tikai profesionālai lietošanai laboratorijās; visu rezultātu interpretēšana jāveic atbilstoši kvalificētiem darbiniekim, nesmot vērā citu attiecināmo testu rezultātus.

Šis produkts nav apstiprināts lietošanai tādu tipu paraugiem vai slimībām, kas nav norādīti informācijā par paredzēto lietojumu.

Zinošā par luminiscentās *in situ* hibridizācijas rezultātiem un to interpretēšana ir jāveic atbilstoši profesionālajiem prakses standartiem un ir jāņem vērā cita kliniskā un diagnostikas informācija. Šis komplekts ir paredzēts kā citu diagnostisko laboratorijas testu palīgķeļķis, un lēmumus par terapiju nedrīkst pieņemt, vadoties tikai pēc luminiscentās *in situ* hibridizācijas rezultātiem.

Neievērojot attiecīgo protokolu, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.

Šis komplekts nav apstiprināts izmantošanai nolūkiem, kas neatbilst norādītajam paredzētajam lietojumam.

**Paredzētais lietojums**

Zonde CytoCell IGH/CCND3 Plus Translocation, Dual Fusion Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts luminiscentās *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) tests, kas paredzēts hromosomālo pārkātojumu noteikšanai starp 6. hromosomas reģionu 6p21 un 14. hromosomas reģionu 14q32.3 Kurnaušķidumā (3:1 metanol/sērikskābe) fiksētās hematoloģiski iegūtās šūnu suspensijās no pacientiem, kuriem ir konstatēta multiplā mēloma (MM) vāi pastāv aizdomas par tās esamību.

**Indikācijas**

Šis produkts ir paredzēts kā citu klinisko un histopatoloģisko testu papildinājums atzītās diagnostikas un kliniskās aprūpes metodēs, kad informācija par *IGH*-*CCND3* translokācijas statusu ir svarīga kliniskajai pārvaldībai.

**Testa principi**

Luminiscentā *in situ* hibridizācija (Fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) ir metode, kas ļauj noteikt DNS sekvences metafāžu hromosomās vai interfāzes kodolos fiksētiem citoģēnētiskiem paraugiem. Šajā metodē tiek izmantotas DNS zondes, kas hibridizējas ar veselām hromosomām vai atsevišķām unikālām sekvenčēm un kalpo kā efektīvs G joslu citoģēnētiskās analīzes palīgķeļķis. Šo metodi tagad var lietot kā būtisku izmeklēšanas instrumentu prenatālajā, hematoloģiskajā un solīdu audzēju hromosomālajā analīzē. Mērķa DNS pēc fiksācijas un denaturēšanas ir pieejama hibridizācijai ar līdzīgi denaturētu, luminiscējoši markētu DNS zondi, kurai ir papildu sekvence. Pēc hibridizācijas nesaistītā un nespiecīgā saistītā DNA zonde tiek aizvākta un DNS tiek kontrastēta vizualizācijai. Pēc tam, izmantojot luminiscentes mikroskopiju, hibridizēto zondi var vizualizēt mērķa materiālā.

**Informācija par zondi**

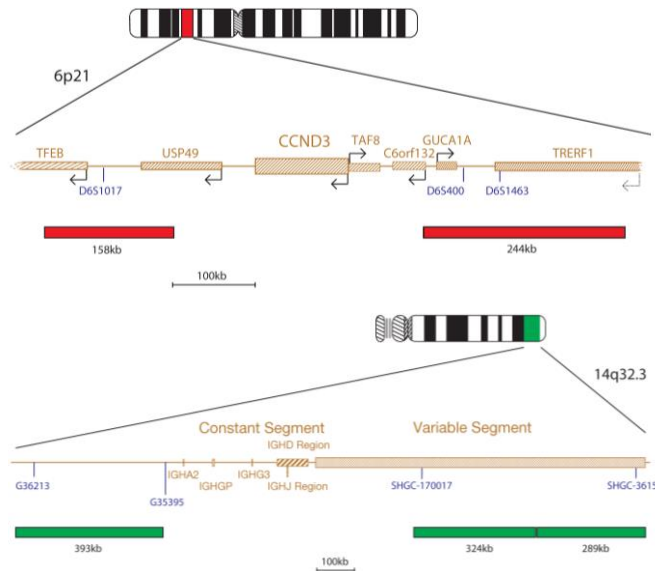
*CCND3* (ciklīna D3) gēna atrašanās vieta ir 6p21.1, savukārt *IGH* (immunglobulinā smagās ķedes lokusa) atrašanās vieta ir 14q32.33.

Aptuveni 50–60% multiplās mēlomas (MM) gadījumu ir saistīti ar translokācijām, kurās iesaistīts *IGH* un viens no vairākiem partneriem, tostarp *CND1*, *NSD2* (*WHSC1*) un *FGFR3*, *CCND3*, *MAF* vai *MAFB*<sup>1</sup>.

Jānorāda, ka t(6;14)(p21;q32) translokācija ir atkārtota translokācija, kas konstatējama 4% MM gadījumu<sup>2</sup>.

*CCND3* ir identificēts kā putatīvs onkogēns, kas tiek disregulēts t(6;14)(p21;q32) translokācijas rezultātā<sup>2</sup>. Tieks uzskaitīts, ka šo translokāciju medī kļūda *IGH* slēžu rekombinācijā, jo ir konstatēts, ka *KMM-1* šūnu līnijās translokācija pātrauc slēžu sekvenci šajā reģionā un izraisa *CCND3* un *IGH* promotoru pretnostātījumu, tādējādi paaugstinot *CCND3* ekspresijas līmeni<sup>2</sup>. Tieks uzskaitīts, ka šis mehānisms ir vienāds visos *IGH* translokācijas gadījumos. Pātraukumpunkti lielākoties ir klasterēti reģionā, kas atrodas mazāk nekā 200kb centromēriski no *CCND3*<sup>2</sup>.

*CCND3*-*IGH* translokācijas ir konstatējamas arī dažādos citos *IGH* un *abIGH* B šūnu jaunveidojumos, tostarp plazmas šūnu leikēmijā, difūzajā lielo B šūnu limfomā (DLBCL) un liesas limfomā ar bārkstainiem leikocītiem (splenic lymphomas with villous lymphocytes — SLVL)<sup>3</sup>.

**Zondes specifikācija***CCND3*, 6p21, sarkanā*IGH*, 14q32.33, zaļā

*IGH/CCND3 Plus* produktā ietilpst zondes, markētas zaļā krāsā, kas atrodas proksimāli *IGH* reģiona konstantajam segmentam un šī reģiona variablaļā segmentā, kā arī *CCND3* zondes, kas markētas sarkanā krāsā. *CCND3* zonu maišījumā ietilpst 158kb zonde, kas novietota telomēriski attiecībā pret *CND3* gēnu un ietver markieri *D6S1017*, un otra zonde, kas nosedz 244kb reģionu centromēriski attiecībā pret *TAF8* gēnu, ietverot *D6S400* un *D6S1463* markierus.

**Nodrošinātie materiāli**

**Zonde:** 50 µl flakonā (5 testi) vai 100 µl flakonā (10 testi)

Zondes tiek nodrošinātas iepriekš sajauktā veidā hibridizācijas šķidumā (formamīds; dekstrāna sulfāts; citrāta fizioloģiskais šķidums (saline-sodium citrate — SSC)) un ir gatavas lietošanai.

**Kontrasta krāsviela:** 150 µl flakonā (15 testi)

Kontrasta krāsviela ir DAPI luminiscences uzturēšanas šķidums (ES: 0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindols)).

**Brīdinājumi un piesardzības pasākumi**

1. Paredzēts lietošanai *in vitro* diagnostikā. Tikai profesionālai lietošanai.
2. Apejoties ar DNS zondēm un DAPI kontrasta krāsvielu, Valkājet cīmdu.
3. Zondes maišījumos ietilpst formamīds, kas ir teratogēns, tādēl nedrīkst pieļaut to izgarojumu leelpošanu un nonākšanu saskarē ar ādu. Valkājet cīmdu, laboratorijas virsvaku un apiešanās laikā izmantojiet gāzu nosēcēju. Atbrīvojoties no šī produkta, noskalojiet to ar lielu daudzumu ūdens.
4. DAPI ir potenciāli kancerogēna vielā. Rīkojieties ar to piesardzīgi; valkājet cīmdu un laboratorijas virsvaku. Atbrīvojoties no šī produkta, noskalbijiet to ar lielu daudzumu ūdens.
5. Atbrīvojieties no visām bīstamajām vielām atbilstoši jūsu iestādē spēkā esošajām vadlīnijām attiecībā uz bīstamu atkritumu utilizāciju.
6. Operatoriem jāspēj atšķirt sarkanu, zilo un zaļo krāsu.
7. Neievērojot norādīto protokolu un norādījumus par reaģentiem, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.
8. Zondi nedrīkst atšķaidīt vai veidot maišījumus ar citām zondēm.
9. Ja protokola priekšdenaturēšanas fāzes laikā netiek izmantoti 10 µl zondes, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.



8. Ja apstākļi nav pietiekami optimāli, iespējama nespecifiska sasaiste, kas var tikt nepareizi interpretēta kā zondes signāls.

### Rezultātu interpretēšana

#### Sagatavotā priekšmetstiklīja ar paraugu kvalitātes novērtēšana

Paraugu nedrīkst analizēt tālāk norādītajos gadījumos.

- Signāli ir pārāk vāji analizešanai atsevišķos filtros — lai veiktu analīzi, signāliem jābūt spīgkiem, labi izšķiramiem un viegli novērtējamiem.
- Ir daudz salipušu/pārkļajošos šūnu, kas traucē veikt analīzi.
- >50% šūnu nav hibridizētas.
- Starp šūnām atrodas pārāk daudz luminiscējošo daļu un/vai luminiscējošs aizmuglojums, kas rada signāla traucējumus, — optimāla priekšmetstiklīja ar paraugu fonam jābūt tumšam vai melnam un tīram.
- Šūnu kodolu robežas nav izšķiramas un nav veselas.

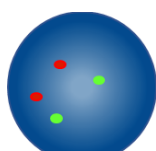
#### Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas

- Katra parauga analīzi un interpretēšanu ir jāveic diviem laboratorijas speciālistiem. Visas neatbilstības ir jānovērš, novērtēšanu veicot trešajam laboratorijas speciālistam.
- Katram laboratorijas speciālistam jābūt attiecīgi kvalificētam atbilstoši spēkā esošajiem valsts līmeņa standartiem.
- Katram laboratorijas speciālistam neatkarīgi jāveic novērtēšana 100 kodoliem no katras parauga. Pirmajam laboratorijas speciālistam jāsāk analīze no priekšmetstiklīja kreisās pusēs, savukārt otram laboratorijas speciālistam — no priekšmetstiklīja labās pusēs.
- Katram laboratorijas speciālistam jādokumentē savi rezultāti atsevišķas lapās.
- Ir jāanalizē tikai veseli kodoli, nevis pārkļajošes kodoli, sablīvējušies kodoli vai kodoli, kurus sedz citoplazmatiskās atliekas vai augsta līmeņa autoluminiscēncija.
- Jāizvairās no zonām ar pārmēriku citoplazmatisko atlieku apjomu vai nespecifisku hibridizāciju.
- Signāla intensitāte var būt mainīga, pat vienā kodolā. Šādos gadījumos izmantojiet atsevišķus filtrus un/vai pielāgojiet fokālo plakni.
- Ja apstākļi nav pietiekami optimāli, signāli var šķist izkliežēti. Ja divi vienādās krāsas signāli savstarpēji saskaras vai attālums starp tiem nepārsniedz divus signāla platumus, vai arī abus signālus savieno tikko redzams pavediens, šie signāli ir uzskatāmi par vienu signālu.
- Ja pastāv šaubas, vai šūna ir analizējama, neveiciet tās analīzi.

Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas	
	Neskaitīt — kodoli atrodas pārāk tuvu viens otram, lai varētu noteikt to robežas
	Neskaitīt pārkļajošos kodolus — nav redzamas visas abu kodolu zonas
	Skaitīt kā divus sarkanus signālus un divus zaļus signālus — viens no abiem sarkanajiem signāliem ir difūzs
	Skaitīt kā divus sarkanus signālus un divus zaļus signālus — atstarpe vienā sarkana jā signālā ir mazāka nekā divi signāla platumi

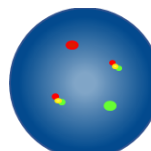
#### Paredzamie rezultāti

##### Paredzamais normālu signālu modelis



Normāla šūnā ir paredzami divi sarkanai un divi zaļi signāli (2S, 2Z).

#### Paredzamais anormālo signālu modelis



Šūnā ar t(6;14)(p21;q32.3) translokāciju paredzamais signālu modelis ir viens sarkans, viens zaļš un divas fūzijas (1S, 1Z, 2F).

Citi signālu modeli ir iespējami aneiplbīdos/nelīdzvarotos paraugos. Nemiņvērā, ka citu tādu IGH pārkārtojumu gadījumā, kas nav IGH-CCND3 translokācija, zālajās IGH signāls var izskatīties sadalīts.

#### Zināmā krusteniskā reakcija

Zaļajā IGH zonde var uzrādīt krustenisko hibridizāciju ar 15q11.2 un 16p11.2.

#### Ziņošana par nevēlamiem notikumiem

Ja uzskatāt, ka ir radušies šīs ierīces darbības traucējumi vai tās veikts pējas rādītāji ir pasliktinājušies, iespējami izraisot nelabvēlīgu notikumu (piemēram, novēlotu vai nepareizu diagnozi, novēlotu vai nepiemērotu terapiju), par to nekavējoties jāziņo ražotājam (**e-pasta adrese:** vigilance@ogt.com).

Bar šādu notikumu arī var būt jāzino kompetentajai iestādei attiecīgajā valstī. Kontaktpersonu medicīnas ierīču kontroles jautājumos saraksts ir atrodams šajā vietnē: <http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>.

#### Specifiskās veikspējas raksturlielumi

##### Analītiskais specifiskums

Analītiskais specifiskums tiek izteikts kā to signālu procentuālā vērtība, kas hibridizējas ar pareizo lokusu un nekādu citu vietu. Analītiskais specifiskums tiek noteikts, veicot 200 mērķa lokusu analīzi. Analītiskais specifiskums tiek noteikts, luminiscentās in situ hibridizācijas signālu, kas hibridizējās ar pareizo lokusu, skaitu izdalot ar hibridizēto luminiscentās in situ hibridizācijas signālu kopskaitu.

#### 1. tabula Zondes IGH/CCND3 Plus Translocation, Dual Fusion Probe analītiskais specifiskums

Zonde	Mērķa lokuss	Ar pareizo lokusu hibridizēto signālu skaits	Hibridizēto signālu kopskaita	Specifiskums (%)
Sarkanā CCND3	6p12.21	200	200	100
Zaļa IGH	14q32.33	200	200	100

#### Analītiskais jutīgums

Analītiskais jutīgums tiek izteikts kā novērtējamu interfāzes šūnu ar paredzamu normālo signālu modeli procentuālā vērtība. Analītiskais jutīgums tiek noteikts, analīzējot interfāzes šūnas dažādos normālos paraugos. Jutīgums tiek aprēķināts kā novērtējamo šūnu ar paredzamo signālu modeli procentuālā vērtība (ar 95% ticamības intervālu).

#### 2. tabula Zondes IGH/CCND3 Plus Translocation, Dual Fusion Probe analītiskais jutīgums

Šūnu ar paredzamiem signālu modeļiem skaits	Šūnu ar novērtējamiem signāliem skaits	Jutīgums (%)	95% ticamības intervāls
481	500	96,2	2

#### Normalitātes robežvērtību raksturojums

Uz luminiscentās in situ hibridizācijas zondēm attiecināmā normalitātes robežvērtība ir novērtējamu interfāzes šūnu ar specifisku anormālo signālu modeli, ar kādu paraugs ir uzskatāms par normālu attiecībā uz šādu signālu modeli, maksimālā procentuālā vērtība.

Normalitātes robežvērtība tiek noteikta, izmantojot paraugus no normāliem un pozitīviem pacientiem. Katram paraugam tiek reģistrēti 100 šūnu signālu modeļi. Tika aprēķināts Jūdena indeks, lai noteiktu robežvērtību, kurai ir maksimāls jutīgums + specifiskums -1.

#### 3. tabula Zondes IGH/CCND3 Plus Translocation, Dual Fusion Probe normalitātes robežvērtību raksturojums

Anomālu signālu modelis	Jūdena indekss	Normalitātes robežvērtība (%)
1S, 1Z, 2F	1,0	3

Laboratorijām jāveic robežvērtību verifikāciju, izmantojot savus datus<sup>5,6</sup>.

## Precizitāte un reproducējamība

Precizitāte ir testa dabīgo atšķirību rādītājs, testu atkārtojot vairākas reizes vienādos apstākļos. Šis rādītājs tika noteikts, analizējot atkārtotu viena parauga testēšanu ar zondēm no vienas partijas, vienādos apstākļos un vienā dienā.

Reproducējamība ir testa variabilitātes rādītājs un ir noteikta, neskatot vērā paraugu līmena, dienas līmena un partijas līmena variabilitāti. Dienas līmena reproducējamība tika noteikta, analizējot vienus un tos pašus paraugus trīs dažādās dienās. Partijas līmena reproducējamība tika noteikta, vienā dienā analizējot vienus un tos pašus paraugus un izmantojot zondes no trīs dažādām partijām. Paraugu līmena reproducējamība tika noteikta, analizējot trīs parauga replikātus vienā dienā. Katram paraugam tika reģistrēti 100 interfāzes šūnu signālu modelji un tika aprēķināta šūnu ar paredzamo signālumodeli procentuāla vērtība.

Reproducējamība un precizitāte tika aprēķinātas kā standartnovirze (Standard Deviation — STDEV) starp replikātiem katram mainīgajam, kā arī vispārējā vidējā STDEV.

**4. tabula Zondes IGH/CCND3 Plus Translocation, Dual Fusion Probe reproducējamība un precizitāte**

Mainīgais	Standartnovirze (STDEV)
Precizitāte	0,00
Paraugu līmena	0,00
Dienas līmena	0,00
Partijas līmena	0,00
Vispārīgā novirze	0,00

## Kliniskā veikspēja

Kliniskā veikspēja tika noteikta, izmantojot produkta paredzēto populāciju reprezentējošu paraugu. Katram paraugam tika reģistrēti  $\geq 100$  interfāzes šūnu signālu modelji. Normalitāte/anormalitāte tika noteikta, saīdzinot šūnu ar specifisku anormālo signālu modeli procentuālo vērtību ar normalitātes robežvērtību. Rezultāti pēc tam tika saīdzināti ar zināmo parauga statusu.

Klinisko datu rezultāti tika analizēti, lai iegūtu jutīguma, specifiskuma un normalitātes vērtības, izmantojot viendimensionālu pieeju.

**5. tabula Zondes IGH/CCND3 Plus Translocation, Dual Fusion Probe kliniskā veikspēja**

Mainīgais	Rezultāts
Kliniskais jutīgums (pareizi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate — TPR))	100%
Kliniskais specifiskums (pareizi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate — TPR))	100%
Kļūdaini pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate — FPR) = 1 - specifiskums	0%

## Papildinformācija

Lai saņemtu papildinformāciju par produktu, sazinieties ar CytoCell tehniskā atbalsta nodalju.

Tālr.: +44 (0)1223 294048

E-pasts: techsupport@cytocell.com

Timeklī: www.ogt.com

## Atsauses

1. Fonseca *et al.*, Cancer Res 2004;64:1546-58
2. Shaughnessy *et al.*, Blood 2001;98(1):217-23
3. Sonoki *et al.*, Blood 2001;98(9):2837-44
4. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
5. 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.
6. Wiktor AE, Dyke DLV, Stupca PJ, Ketterling RP, Thorland EC, Shearer BM, Fink SR, Stockero KJ, Majorowicz JR, Dewald GW. *Preliminary validation of fluorescence *in situ* hybridization assays for clinical practice*. Genetics in Medicine. 2006;8(1):16-23.

## Simbolu skaidrojums

REF	Iv: Kataloga numurs
IVD	Iv: In vitro diagnostikai paredzēta medicīnas ierīce
LOT	Iv: Partijas kods
	Iv: Skatīt lietošanas instrukciju
	Iv: Ražotājs
	Iv: Derīguma termiņš
	Iv: Temperatūras ierobežojums
	Iv: Sargāt no saules gaismas
	Iv: Saturis ir pietiekams <n> testiem
CONT	Iv: Saturis

## Patenti un preču zīmes

CytoCell ir SIA Cytocell reģistrēta preču zīme.



### CytoCell Ltd.

Oxford Gene Technology,  
418 Cambridge Science Park,  
Milton Road,  
Cambridge, CB4 0PZ, Apvienotā Karaliste  
Tālr.: +44(0)1223 294048  
Fakss: +44(0)1223 294986  
E-pasts: probes@cytocell.com  
Timeklī: www.ogt.com