



A Sysmex Group Company



Lietošanas instrukcijas

REF: CE-LPH 089-S / CE-LPH 089

CBFB Breakapart Probe



2797

TIKAI PROFEZIONĀLAM LIETOJUMAM



ogt.com/IFU

Papildinformācija un informācija citās valodās ir pieejama vietnē
ogt.com/IFU

Paredzētais lietošanas mērķis

Zonde CytoCell® CBFB Breakapart Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts fluorescences *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) tests, kas paredzēts hromosomālo pārkārtojumu noteikšanai 16. hromosomas reģionā 16q22 Karnūā šķidumā (3:1 metanol/etikskābe) fiksētās hematoloģiski iegūtās šūnu suspensijās no pacientiem, kuriem ir konstatēta akūta mieloņdā leikēmija (AML) vai arī aizdomas par tās esamību.

Lietošanas indikācijas

Šis produkts ir paredzēts kā citu klinisko un histopatoloģisko testu papildinājums atzītās diagnostikas un kliniskās aprūpes metodēs, kad informācija par CBFB pārkārtojuma statusu ir svarīga kliniskajai pārvāldībai.

Ierobežojumi

Šī ierīce ir paredzēta pārkārtojumu ar pārraukumpunktiem noteikšanai reģionā, ko ietver sarkanā un zāļu kloni šajā zonžu komplektā, kurā ietilpst CBFB gēns. Izmantojot šo produktu, iespējams, ka netiek noteikti pārraukumpunkti arīps šī reģiona vai pārkārtojumu varianti, kas pilnībā ietilpst šajā reģionā.

Šī ierīce nav paredzēta: izmantošanai autonoma diagnostikas līdzekļa statusā, papildu diagnostikas nolūkā, prenatālai testēšanai, konkrētu populāciju skrīningam, testēšanai arīps laboratorijas un paštestēšanai.

Šī ierīce nav validēta paraugu tipiem, slimību tipiem vai mērķiem, kas neatbilst paredzētajam lietošanas mērķim.

Tā ir paredzēta kā citu diagnostisko laboratorijas testu palīdzīgais, un lēmumus par terapiju nedrīkst pieņemt, vadoties tikai pēc FISH testa rezultātiem.

Zinošana par FISH testa rezultātiem un to interpretēšana ir jāveic atbilstoši kvalificētam personālam saskaņā ar profesionālajiem prakses standartiem, un ir jānem vērā citu testu rezultāti, kliniskā un diagnostikas informācija.

Šī ierīce ir paredzēta tikai profesionālam lietojumam laboratorijā.

Neievērojot attiecīgo protokolu, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti aplami pozitīvi vai aplami negatīvi rezultāti.

Testa principi

Fluorescences *in situ* hibridizācija (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) ir metode, kas ļauj noteikt DNS sekvences metafāžu hromosomās vai interfāzes kodolos fiksētiem citogenētiskiem paraugiem. Šajā metodē tiek izmantotas DNS zondes, kas hibridizējas ar veselām hromosomām vai atsevišķām unikālām sekvenčēm un kalpo kā efektīvs G joslu citogenētiskā analīzes palīdzīgais. Šo metodi tagad var lietot kā būtisku izmeklēšanas instrumentu prenatālajā, hematoloģiskajā un solīdu audzēju hromosomālajā analīzē. Mērķa DNS pēc fiksācijas un denaturēšanas ir pieejama hibridizācija ar līdzīgi denaturētu, fluorescējoši markētu DNS zondi, kurai ir papildu sekvence. Pēc hibridizācijas nesaistītā un nespecifiski saistītā DNS zonde tiek noteikta un DNS tiek konstatēta vizualizācijai. Pēc tam, izmantojot fluorescences mikroskopiju, hibridizēto zondi var vizualizēt mērķa materiālā.

Informācija par zondi

Gēns CBFB (pie centra piesaistošā faktora apakšvienības beta) atrodas reģionā 16q22; tas tiek pārkārtots visbiežāk inversijas inv(16)(p13.1q22) vai translokācijas

t(16;16)(p13.1;q22) dēļ. Retos gadījumos ziņots par reģiona 16q22 translokācijām ar dažādiem citiem gēnu partneriem, un ziņots arī par jostas 16q22 delēciju¹.

Akūtas mieloņdā leikēmijas ar CFBF:MYH11 no inv(16)(p13.1q22) vai t(16;16)(p13.1;q22) veido atpazītu saslimšanas vienību atbilstoši Pasaules Veselības Organizācijas (PVO) mieloņdo neoplazmu un akūtas leikēmijas klasifikācijai². Šie pārkārtojumi ir bieži konstatējami pacientiem, kuri cieš no mielomonocītiskā apakštipa ar palielinātu kaulu smadzeņu eozenoñu skaitu un ir konstatējami 5–8% visu AML gadījumu. Šis pārkārtojums arī var būt konstatējams ar terapiju saistītos AML gadījumos^{2,3}.

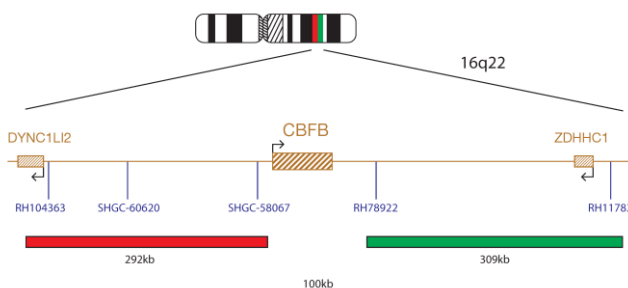
Inversija inv(16)(p13.1q22) vai translokācijat(16;16)(p13.1;q22) rada CFBF:MYH11 gēna pārkārtojumus un tiek klasificēta kā īpaši uzraudzīma citogenētiska riska grupa pacientiem, kuriem ir AML^{4,5,6}.

Zondes specifitācija

CBFB, 16q22, sarkana

CBFB, 16q22, zala

CMP-H098 v001.00



Kombināciju CBFB Breakapart Probe veido divas atsevišķas zondes. Sarkanā zonde (292 kb) ir centromēra gēnam CBFB un sniedzas ārpus markieri RH104363, nosedzot daļu no gēna DYNC1LI2 gene un iekļaujot markieri SHGC-60620 un SHGC-58067. Zāļa zonde (309 kb) ir telomēra gēnam CBFB un sniedzas caur markieri RH78922 aiz ZDHHC1 gēna līdz reģionam, kas ir telomērs markierim RH11782.

Nodrošinātie materiāli

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

Zondes tiek nodrošinātas iepriekš sajauktā veidā hibridizācijas šķidumā (< 65% formamīds; < 20 mg dekstrāna sulfāts; < 10% 20x 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) šķidumā uz glicerīna bāzes).

Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

1. Lietošanai *in vitro* diagnostikā. Tikai profesionālam lietojumam laboratorijā.
2. Zondes maisījumos ietilpst formamīds, kas ir teratogēns, tādēļ nedrīkst pieļaut to izgarojumu ieelpošanu un nonāšanu saskarē ar ādu. Lietojot ievērojot piesardzību; valkājiet cīmdu un laboratorijas virsvalku.
3. Rikojieties ar DAPI piesardzīgi; valkājiet cīmdu un laboratorijas virsvalku.
4. Nelietojiet, ja flakons(-i) ir bojāts(-i) vai flakona saturs jebkādā veidā ir bojāts.
5. Izpildiet vietējos utilizācijas noteikumus, kā arī drošības datu lapā sniegtos ieteikumus par drošu šī produkta utilizāciju. Tas attiecas arī uz bojātu testa komplekta saturu.
6. Utilizējiet visus izmantotos reaģentus un jebkādus citus piesārņotus vienreizlietojamos materiālus, ievērojot procedūras attiecībā uz infekcīziem vai potenciāli infekcīziem atkritumiem. Katra laboratorija ir atbildīga par rīcību ar cietajiem un šķidrajiem atkritumiem atbilstoši to veidam un bīstamības pakalpei, kā arī par to apstrādi un utilizāciju (līdz šim un turpmāk) saskaņā ar spēkā esošajiem noteikumiem.
7. Operatoriem jāspēj atšķirt sarkanu, zilo un zaļo krāsu.
8. Neievērojot norādīto protokolu un norādījumus par reaģentiem, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti aplami pozitīvi/negatīvi rezultāti.
9. Zondi nedrīkst atšķaidīt vai veidot maišījumus ar citām zondēm.
10. Ja protokola iepriekšējās fāzēs laikā netiek izmantoti 10 µl no zondes, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti aplami pozitīvi/negatīvi rezultāti.
11. Pirms lietošanas visi produkti ir jāapstiprina.
12. Iekšējās kontroles jāveic, testēšanas paraugos izmantojot neietekmētas šūnu populācijas.

Temperatūras definīcijas

- -20 °C/sasaldēts/saldētavā:
No -25 °C līdz -15 °C
- 37 °C:
+37 °C ± 1 °C
- 72 °C:
+72 °C ± 1 °C
- 75 °C:
+75 °C ± 1 °C
- Istabas temperatūra (Room Temperature — RT): No +15 °C līdz +25 °C

Uzglabāšana un lietošana

-15°C Komplekts ir jāglabā saldētavā temperatūrā no -25 °C līdz -15 °C līdz pat derīguma termiņa beigu datumam, kas norādīts uz komplekta etiketes. Zondes un kontrasta krāsvielas flakoni ir jāuzglabā tumsā.



FISH zonde, DAPI Antifade ES kontrastviela un hibridizācijas šķidums paliek stabili visos sasaldēšanas-atkausēšanas ciklos parastas lietošanas laikā (kur viens cikls ir flakona izņemšana no saldētavas un ievietošana tajā atpakaļ) — 5 cikli 50 µl (5 testi) FISH zondes flakonam, 10 cikli 100 µl (10 testi) FISH zondes flakonam un 15 cikli 150 µl (15 testi) kontrastvielas flakonam. Pēc iespējas jāsamazina gaismas iedarbība un jāizvairās no tās, kad vien iespējams. Uzglabājiet komponentus nodrošinātajā gaismas necaurlaidīgajā konteinerā. Komponenti, kas izmantouti un uzglabāti apstāklos, kas nav norādīti markējumā, var nedarboties, kā paredzēts, un tie var negatīvi ietekmēt analīzes rezultātus. Ir jādara viiss iespējamais, lai ierobežotu gaismas un temperatūras svārstību ietekmi.

Aprikojums un materiāli, kas ir nepieciešami, bet nav iekļauti komplektācijā Ir jāizmanto kalibrēts aprikojums:

1. Sildierīce (ar cietu sildvirsmu un precīzu temperatūras regulēšanu līdz pat 80 °C)
2. Kalibrētais mainīga tilpuma mikropipetes un uzgaiji 1–200 µl diapazonā.
3. Ūdens vanna ar precīzu temperatūras regulēšanu 37 °C un 72 °C
4. Mikrocentrifūgas mēģenes (0,5 ml)
5. Fluorescences mikroskopis (sk. sadaļu "Uz fluorescences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi")
6. Fāžu kontrasta mikroskopis
7. Tīri plastmasas, keramikas vai karstumizturīga stikla Koplina trauki
8. Pincete
9. Kalibrēta pH mēriņierīce (vai pH indikatora strēmeles, ar kurām var veikt mēriņumus pH 6,5–8,0 diapazonā)
10. Konteiners ar mitru vidi
11. Fluorescencei atbilstoša mikroskopa objektīva iegremdēšanas eļļa
12. Galda centrifūga
13. Mikroskopu priekšmetstiklini
14. 24x24 mm segstiklini
15. Taimeris
16. 37 °C inkubators
17. Gumijas līme
18. Virpulnaisītājs
19. Mērcilindri
20. Magnētiskais maisītājs
21. Kalibrēts termometrs

Papildaprikojums, kas nav ietverts komplektācijā

1. Citoģenētiskā žāvēšanas kamera

Nepieciešamie reaģenti, kas nav ietverti komplektācijā

1. 20x citrāta fizioloģiskais šķidums (saline-sodium citrate — SSC)
2. 100% etanolis
3. Tween-20
4. 1M nātrija hidroksīds (NaOH)
5. 1M sālskābe (HCl)
6. Attīrits ūdens

Uz fluorescences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi

Lai nodrošinātu optimālu vizualizāciju, izmantojet 100 W dzīvsudraba spuldzi vai ekvivalentu gaismas avotu un eļļā iegremdējamus 60/63x vai 100x objektīvus. Šajā zonū komplektā izmantotie fluorofori tiks ierosināti un izstaros tālāk norādītā garuma viļņos.

Fluorofors	Ierosme _{max} [nm]	Izstarošana _{max} [nm]
Zalš	495	521
Sarkans	596	615

Pārliecinieties, vai mikroskops ir aprīkots ar iepriekš norādītajiem viļņa garumiem atbilstošiem ierosmes un izstarošanas filtriem.

Lai nodrošinātu optimālu zaļo un sarkanu fluoroforu vienlaicīgu vizualizāciju, izmantojet trīsjoslus DAPI/zāļā spektra/sarkanā spektra filtru vai divjoslu zaļā spektra/sarkanā spektra filtru.

Pirms lietošanas pārbaudiet fluorescences mikroskopu, lai pārliecinātos, vai tas darbojas pareizi. Izmantojet iegremdēšanas eļļu, kas piemērota fluorescences mikroskopai un nodrošina zemu automātiskās fluorescences līmeni. Izvairieties no DAPI luminiscences uzturēšanas šķiduma sajaukšanās ar mikroskopa iegremdēšanas eļļu, jo pretējā gadījumā radīsies signāla traucējumi. Rikojieties atbilstoši ražotāja ieteikumiem attiecībā uz lampas un filtru kalpošanas ilgumu.

Paraugu sagatavošana

Šis komplekts ir paredzēts izmantošanai ar hematoloģiski iegūtām šūnu suspensijām, kas fiksētas Karnūā (3:1 metanols/etikskābe) šķidumā un ir sagatavotas atbilstoši laboratorijā vai iestādē spēkā esošajām vadlīnijām. Sagatavojet gaisā nozāvētus paraugus uz mikroskopa priekšmetstikliniem atbilstoši standarta citoģenētiskajām procedūrām. AGT citoģenētikas laboratorijas rokasgrāmatā ir ietverti ieteikumi par paraugu paņemšanu, kultivēšanu, ievāšanu un priekšmetstiklinu sagatavošanu.⁷

Šķidumu sagatavošana

Etānola šķidumi

Atšķaidiet 100% etanolu ar attīritu ūdeni atbilstoši tālāk norādītajām proporcijām un rūpīgi samaisiet.

- 70% etanolis — 7 daļas 100% etanola un 3 daļas attīrita ūdens
- 85% etanolis — 8,5 daļas 100% etanola un 1,5 daļas attīrita ūdens

Glabājiet šķidumus līdz pat 6 mēnešiem istabas temperatūrā hermētiski noslēdzamā konteinerā.

2xSSC šķidums

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 9 daļām attīrita ūdens un rūpīgi samaisiet. Pārbaudiet pH līmeni un nodrošiniet, lai tā pH būtu 7,0, pēc nepieciešamības izmantojot NaOH vai HCl. Uzglabājiet šķidumu līdz pat 4 nedēļu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzamā konteinerā.

0,4xSSC šķidums

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 49 daļām attīrita ūdens un rūpīgi samaisiet. Pārbaudiet pH līmeni un nodrošiniet, lai tā pH būtu 7,0, pēc nepieciešamības izmantojot NaOH vai HCl. Uzglabājiet šķidumu līdz pat 4 nedēļu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzamā konteinerā.

2xSSC, 0,05% Tween-20 šķidums

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 9 daļām attīrita ūdens. Pievienojet 5 µl Tween-20 uz 10 ml un rūpīgi samaisiet. Pārbaudiet pH līmeni un nodrošiniet, lai tā pH būtu 7,0, pēc nepieciešamības izmantojot NaOH vai HCl. Uzglabājiet šķidumu līdz pat 4 nedēļu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzamā konteinerā.

Fluorescentās in situ hibridizācijas (FISH) protokols

(Piezīme. Nodrošiniet, lai zonde un kontrasta krāsvielas pēc iespējas mazāk tikuši pakļauti laboratorijas apgaismojuma iedarbībai.)

Priekšmetstiklini sagatavošana

1. Novietojet šūnu paraugu uz mikroskopa priekšmetstiklini, kas izgatavots no stikla. Ľaujiet nožūt. (**Pēc izvēles, ja izmanto citoģenētisko žāvēšanas kambru:** Lai nodrošinātu optimālu šūnu parauga sagatavošanu, kamera jādarbina, iestatot aptuveni 25 °C temperatūru un 50% mitruma. Ja citoģenētiskā žāvēšanas kamera nav pieejama, kā alternatīvu var izmantot gāžu nosūcēju).
2. Iegremdējiet priekšmetstiklini 2xSSC šķidumā istabas temperatūrā uz 2 minūtēm, neveicot maiššanu.
3. Veiciet dehidrēšanas etanolā sērijas (70%, 85% un 100%), katru 2 minūtes istabas temperatūrā.
4. Ľaujiet nožūt.

Iepriekšēja denaturēšana

5. Izņemiet zondi no saldētavas un ļaujiet tai sasilt līdz istabas temperatūrai. Pirms mēģējot lietošanas brīdi tās centrifugējiet.
6. Izmantojiet pipeti, pārliecinieties, vai zondes šķidums ir viendabīgi samaisīts.
7. Piepmēriet 10 µl zondes šķiduma katram testam un pārnesiet to uz mikrocentrifūgas mēģeni. Atlikušo zondes šķidumu nekavējoties ievietojiet atpakaļ saldētavā.
8. Novietojet zondi un parauga priekšmetstiklinu uz sildierīces un veiciet iepriekšēju sildīšanu 37 °C (+/- 1 °C) temperatūrā 5 minūtes.
9. Uzpilniet 10 µl zondes maišķuma uz šūnu parauga un uzmanīgi uzlieciet segstiklini. Hermetizējiet ar gumijas līmi un ļaujiet līmei pilnībā nožūt.

Denaturēšana

10. Veiciet parauga un zondes vienlaicīgu denaturēšanu, sildot priekšmetstiklinu uz sildierīces 75 °C (+/- 1 °C) temperatūrā 2 minūtes.

Hibridizācija

11. Ievietojet priekšmetstiklini gaismu necaurlaidīgajā konteinerā ar mitru vidi un atstājiet to 37 °C (+/- 1 °C) temperatūrā līdz nākamajai dienai.

Skalošana pēc hibridizācijas

12. Izņemiet DAPI no saldētavas un ļaujiet tam sasilt līdz istabas temperatūrai.
13. Nonēmiet segstiklini un rūpīgi notīriet visas līmes atliekas.
14. Iegremdējiet priekšmetstiklini 0,4xSSC (pH 7,0) 72 °C (+/- 1 °C) temperatūrā uz 2 minūtēm nemaisot.
15. Noteciniet šķidrumu no priekšmetstiklini un iegremdējiet to 2xSSC, 0,05% Tween-20 šķidumā istabas temperatūrā (pH 7,0) uz 30 sekundēm nemaisot.
16. Noteciniet šķidrumu no priekšmetstiklini un katram paraugam pievienojet 10 µl fluorescences uzturēšanas līdzekli ar DAPI.
17. Uzlieciet segstiklini, izvadiet burbulus un ļaujiet krāsai tumsā attīstīties 10 minūtes.
18. Skatiet fluorescences mikroskopā (sk. **Uz fluorescences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi**).

Ieteikumi attiecībā uz procedūru

1. Priekšmetstiklini karsēšana vai novēcošanās var samazināt signāla fluorescenci.
2. Tādu reaģējtu izmantošana, kas nav uzņēmuma Cytocell Ltd. nodrošinātie vai ieteiktie reaģenti, var nelabvēlīgi ietekmēt hibridizācijas apstākļus.
3. Šķidumu, ūdens vannu un inkubatoru temperatūras mērišanai jāizmanto kalibrēts termometrs, jo norādītās temperatūras ievērošana ir kritiski svarīga produkta optimālās veikspējas nodrošināšanai.
4. Skalošanas šķidumu koncentrācijas, pH vērtības un temperatūras vērtības ir svarīgas, jo zemas pielaidas gadījumā iespējama nespecifiska sasaiste, savukārt pārāk augstas pielaides gadījumā iespējama signāla nepieciešamība.
5. Nepilnīga denaturēšana var izraisīt signāla nepieciešamību, savukārt pārmērīga denaturēšana arī var izraisīt nespecifisku sasaisti.
6. Pārmērīgas hibridizācijas dēļ iespējami papildu vai neparedzēti signāli.
7. Pirms testa izmantošanas diagnostikas nolikumi lietotājiem ir jāveic protokola optimizācija atbilstoši saviem paraugiem.
8. Ja apstākļi nav pietiekami optimāli, iespējama nespecifiska sasaiste, kas var tikt nepareizi interpretēta kā zondes signāls.

Rezultātu interpretēšana

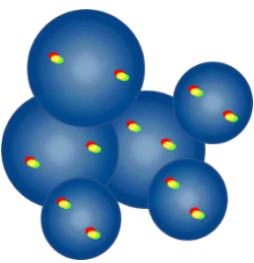
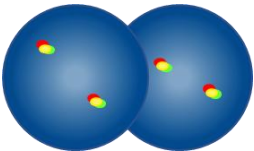
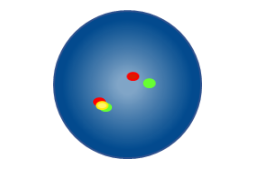
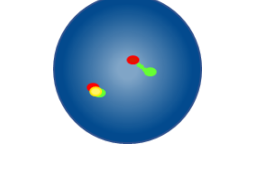
Sagatavotā priekšmetstiklija ar paraugu kvalitātes novērtēšana

Paraugu nedrīkst analizēt tālāk norādītajos gadījumos.

- Signāli ir pārāk vāji analizēšanai atsevišķos filtro — 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 fluorescences daļu un/vai fluorescences dūmakas, kas rada signāla traucējumus, — optimālā priekšmetstikliņa ar paraugu fonam jābūt tumšam vai melnam un tīram.
- Šūnu kodolu robežas nav izšķiramas un nav veselas.

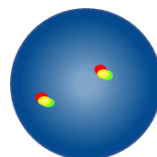
Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas

- 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 priekšmetstikliņa kreisās puses, savukārt otram laboratorijas speciālistam — no priekšmetstikliņa labās puses.
- Katram laboratorijas speciālistam jādokumentē savi rezultāti atsevišķas lapas.
- Ir jāanalizē tikai veseli kodoli, nevis pārkļajošes kodoli, sablīvējušies kodoli vai kodoli, kurus sedz citoplazmatiskās atliekas vai augsta līmeņa automātiskā fluorescence.
- Jāizvairās no zonām ar pārmēriku citoplazmatisko atlieku apjomu vai nespecifisku hibridizāciju.
- Signāla intensitāte var būt mainīga, pat vienā kodolā. Šādos gadījumos izmantojiet atsevišķus filtro 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.
- Analizējot divkrāsu sadalīšanās zondes, ja attālums starp sarkano un zaļo signālu nepārsniedz 2 signāla platumus, signāls ir uzskatāms par nepārkātotu/saplūdušu 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 fuzijas signālus — atstarpe starp sarkano un zaļo signālu ir mazāka nekā divi signāla platumai
	Skaitīt kā divus fuzijas signālus — viens fuzijas signāls ir difūzs

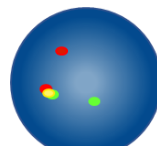
Paredzamie rezultāti

Paredzamais normālu signālu modelis



Normāla šūna ir paredzami divi sarkani/zaļi fuzijas signāli (2F).

Paredzamie anormālo signālu modeli



Šūnā ar līdzvarotu CBFB pārkātojumu paredzamais signālu modelis ir viens sarkans/zaļi fuzijas signāls, viens sarkans un viens zaļš signāls (1F1S1Za).

Citi signālu modeli ir iespējami aneiploīdos/nelīdzvarotos paraugos.

Zināmie būtiskie traucējumi/traucējošas vielas

Nav zināmu būtisku traucējumu/traucējošu vielu.

Zināmā krusteniskā reaktivitāre

Nav zināmas krusteniskās reaktivitātes.

Zinošana par nopietniem negadījumiem

Pacientam/lietotājam/trešajai personai Eiropas Savienībā un valstīs ar identisku tiesisko regulējumu (Regula (ES) 2017/746 par *In vitro* diagnostikas medicīniskām ierīcēm); ja šīs ierīces lietošanas laikā vai tās lietošanas rezultātā ir noticis nopietns negadījums, lūdzu, ziņojiet par to ražotājam un valsts atbildīgajai iestādei.

Attiecībā uz nopietniem negadījumiem citās valstīs, lūdzu, ziņojiet par to ražotājam un, ja paredzēts, savas valsts atbildīgajai iestādei.

Ražotāja uzraudzības kontaktinformācija: vigilance@oqt.com

ES valstu kompetentajām iestādēm kontaktpersonu medicīnas ierīču kontroles jautājumos sarakstis ir atrodams šajā vietnē:
https://health.ec.europa.eu/medical-devices-sector/new-regulations/contacts_en

https://health.ec.europa.eu/medical-devices-sector/new-regulations/contacts_en

Specifiskās veikspējas raksturlielumi

Analītiskais specifiskums

Analītiskais specifiskums tiek definēts kā to signālu procentuālā vērtība, kas hibridizējas uz pareizo lokusu un nekādu citu vietu. Katrā no divdesmit metafāzes šūnām katrā no pieciem paraugiem tika analizēti četri hromosomu lokusi, dodot 400 datu punktus. Katras hibridizētās zondes atrašanās vieta ir kartēta, un ir rakstīts metafāzes hromosomu FISH signālu skaits, kas hibridizējas uz pareizo lokusu.

Katras komplekta zondes analītiskais specifiskums tika aprēķināts kā metafāzes hromosomu FISH signālu skaits, kas hibridizējas uz pareizo lokusu, dalīts ar kopējo metafāzes hromosomu FISH signālu kopējo skaitu, šis rezultāts tika sareizināts ar 100, izteikts kā procentuālā vērtība un dots ar 95% ticamības intervālu.

1.tabula. Zondes CBFB Breakapart Probe analītiskais specifiskums

Mērķis	Hibridizēto metafāzes hromosomu skaits	Pareizi hibridizēto lokusu skaits	Analītiskais specifiskums	95% ticamības intervāls
16q22	200	200	100%	98,12%-100%
16q22	200	200	100%	98,12%-100%

Analītiskais jutīgums

Analītiskais jutīgums tiek izteikts kā novērtējamu interfāzes šūnu ar paredzamu normālo signālu modeli procentuālā vērtība. Katrai no 25 fiksētām kaula smadzenēm šūnu paraugu suspensijs, kas tika uzskatīts par negatīvām attiecībā uz CBFB pārkātojumu, tika analizētas vismaz 200 starpāzes šūnas, rezultātā sniedzot vismaz 5000 kodolus katram parauga tipam. Jutīguma dati tika analizēti, pamatojoties uz šūnu procentuālo vērtību, kas parāda parastu paredzamo signālu modeli un tiek izteikti kā procentuālā vērtība ar 95% ticamības intervālu.

2. tabula. Zondes CBFB Breakapart Probe analītiskais jutīgums

Parauga tips	Jutīguma kritēriji	Jutīguma rezultāts
Kaula smadzenes	>95%	97,92% (97,59%-98,25%)

Normalitātes robežvērtību raksturojums

Normalitātes robežvērtība tiek definēta kā to šūnu procentuālā vērtība, kas uzrāda aplami pozitīvu signālu modeli, kurā indivīds tiktu uzskatīts par normalitāti un neatbilstošu kliniskajai diagnozai. Katrai no 25 fiksētām kaula smadzenēm šūnu suspensijām tika analizētas vismaz 200 starpfāzes šūnas, rezultātā sniedzot vismaz 5000 kodolus katram parauga tipam.

Robežvērtība tika noteikta, programmā MS Excel izmantojot β inversijas (BETAINV) funkciju. Tā tika aprēķināta kā starpfāzu šūnu procentuālā vērtība, kas uzrāda aplami pozitīvu signālu modeli, izmantojot binomīlās izplātības vienpusējās 95% pārliecības intervāla, augējo robežu normalitātes pacienta paraugā.

3. tabula. Zondes CBFB Breakapart Probe normalitātes robežvērtību raksturojums

Parauga tips	Robežvērtības rezultāts
Kaula smadzenes	3,08%

Laboratorijām jāveic robežvērtību verifikācija, izmantojot savus datus.^{8,9}

Precizitāte

Šī izstrādājuma precizitāte ir izmērīta dienas precizitātes (no parauga uz paraugu), starpdienu precizitātes (no dienas uz dienu) un vienas vietas starppartiju precizitātes (no partijas uz partiju) izteiksmē.

Lai novērtētu šā produkta precizitāti, tika izmantoti divi paraugi: negatīvs kaula smadzenu paraugs un nedaudz pozitīvs kaula smadzenu paraugs (2–4x no produkta robežvērtības, kas izvedota, normālam kaula smadzenu paraugam, pievienojot pārbaudītu pozitīvu paraugu), kas tika izmantoti, lai pārbaudītu produktu noteikto robežvērtību diapazonā.

Lai noteiktu starpdienu un dienas precizitāti, paraugi tika izvērtēti piecu nesēcīgu datumu laikā, un, lai noteiktu precizitāti no partijas uz partiju, trīs izstrādājuma partijas tika novērtētas ar viena un tā paša parauga četriem replikātiem. Rezultāti tika pasniegti kā visspārēja konverģence ar prognozētu negatīvo klasi (negatīviem paraugiem).

4. tabula. Zondes CBFB Breakapart Probe reproducējamība un precizitāte

Mainīgais	Parauga tips	Konverģence
Dienas (paraugu līmeni) un starpdienu (dienas līmeni) reproducējamība	Kaula smadzenes, negatīvs	100%
	Kaula smadzenes, nedaudz pozitīvs	100%
Starppartiju reproducējamība	Kaula smadzenes, negatīvs	100%
	Kaula smadzenes, nedaudz pozitīvs	100%

Kliniskā veikspēja

Lai nodrošinātu to, ka produkts konstatē paredzētos pārkātojumus, kliniskā veikspēja tika noteikta divos pētījumos produktam paredzētās populācijas reprezentējošiem paraugiem. 3:1 metanolā/etiķskābē fiksēts materiāls no neidentificētiem, hematoloģiski iegūtiem paraugiem. Paraugu izlases lielums abiem pētījumiem bija simt trīspadsmit (113) paraugi, kur mērķa populācija ir divdesmit (20) kaula smadzenu pozitīvi paraugi un deviņdesmit trīs (93) kaula smadzenu negatīvi paraugi. Visi paraugi tika padarīti neidentificējami un tika sajaukti, lai novērstu analīzes neobjektivitāti. Rezultāti tika salīdzināti ar zināmo parauga statusu. Tika konstatēts, ka rezultātu atbilstība/heatbilstība atbilst šo pētījumu akceptēšanas kritērijiem.

Šo testu rezultāti tika analizēti, lai nodrošinātu klinisku jutīgumu, klinisku specifiskumu un kļūdaini pozitīvo rezultātu rādītāja (false positive rate — FPR) vērtības pozitīviem signāliem, izmantojot viendimensijas pieejumu.

5. tabula. Zondes CBFB Breakapart Probe kliniskā veikspēja

Mainīgais	Rezultāts
Kliniskais jutīgums (pareizi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate — TPR))*	99,42%
Kliniskais specifiskums (pareizi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate — TNR))*	99,84%
Aplami pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate — FPR) = 1 – specifiskums*	0,16%

Drošuma un veikspējas kopsavilkums (Summary of Safety and Performance — SSP)

SSP jābūt publiski pieejamam, izmantojot Eiropas medicīnisko ierīču datubāzi (Eucomed), kur tas ir saistīts ar pamata UDI-DI.

Eudamed URL: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Pamata UDI-DI: 50558449LPH089K9

Ja Eudamed nedarbojas pilnībā, SSP ir publiski pieejams pēc pieprasījuma pa e-pastu SSP@ogt.com.

Papildinformācija

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

Tālr.: +44 (0)1223 294048

E-pasta adrese: techsupport@cytocell.com

Timekļa vietne: www.ogt.com

Atsauses

- Huret JL. Atlas Genet Cytogenet Oncol Haematol. 1999; 3(3):147-149.
- WHO Classification of Tumours Editorial Board. Haematolymphoid tumours [Internet; beta version ahead of print]. Lyon (France): International Agency for Research on Cancer; 2022 [cited 2023 April 28]. (WHO classification of tumours series, 5th ed.; vol. 11). Available from: <https://tumourclassification.iarc.who.int/chapters/63>
- Hernández JM, et al. Haematologica. 2000; 85(5):481-5.
- Moreno-Miralles I, et al. J Biol Chem. 2005;280(48):40097-103.
- Grimwade D, et al. Blood. 2010;116(3):354-365.
- Litzow MR. Haematologica. 2020;105(6):1475-77.
- 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.

Simbolu glosārijs

EN ISO 15223-1:2021 — "Medicīniskās ierīces — simboli, kas jāizmanto kopā ar ražotāja nodrošināto informāciju — 1. daļa. Vispārīgas prasības"		
(© International Organization for Standardization)		
Simbols	Nosaukums	Atsauges numurs(-i)
	Iv: Ražotājs	5.1.1
	Iv: Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā/Eiropas Savienībā	5.1.2
	Iv: Derīguma termiņš	5.1.4
	Iv: Partijas kods	5.1.5
	Iv: Kataloga numurs	5.1.6
	Iv: Sargājiet no tiešiem saules stariem	5.3.2
	Iv: Temperatūras ierobežojums	5.3.7
	Iv: Skatīt lietošanas instrukciju	5.4.3
	Iv: Skatīt elektronisko lietošanas instrukciju ogt.com/IFU	5.4.3
	Iv: Uzmanību!	5.4.4
	Iv: <i>In vitro</i> diagnostikas medicīniskā ierīce	5.5.1
	Iv: Saturis ir pietiekams <n> testiem	5.5.5
	Iv: Unikālais ierīces identifikatoris	5.7.10
EDMA simboli IVD reaģentiem un komponentiem, 2009. gada oktobra redakcija		
Simbols	Nosaukums	Atsauges numurs(-i)
	Iv: Sastāvs (vai satur)	N/p

Patenti un preču zīmes

CytoCell ir reģistrēta Cytocell Limited preču zīme.



Cytocell Limited
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-pasta adrese: probes@cytocell.com
Tīmekļa vietne: www.ogt.com



Sysmex Europe SE
Bornbarch 1
22848 Norderstedt
VĀCIJA

Tālr.: +49 40 527260
Tīmekļa vietne: www.sysmex-europe.com

Lietošanas instrukcijas variantu vēsture

V001.00/2023-05-10 Jauna lietošanas instrukcija atbilstoši Regulai (ES) 2017/746
V002 2025-08-29: UKCA zīmes noņemšana