



A Sysmex Group Company



Lietošanas instrukcija

REF: LPH 031-S/LPH 031

Zonde PDGFRB Breakapart Probe



TIKAI PROFESIONĀLAM LIETOJUMAM



www.cytozell.com

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

Ierobežojumi

Šī ierīce ir paredzēta pārkārtojumu ar pārtraukumpunktiem noteikšanai reģionā, ko ietver sarkanie un zalie kloni šajā zonu komplektā, kurā ietilpst *PDGFRB* reģions. Izmantojot šo produktu, var netikt noteikti pārtraukumpunkti ārpus šī reģiona vai pārkārtojumu varianti, kas pilnībā ietilpst šajā reģionā.

Šīs tests nav paredzēts: izmantošanai autonoma diagnostiskā līdzekļa statusā, prenatālai testēšanai, konkrētu populāciju skrīningam, testēšanai ārpus laboratorijas un paštestēšanai. Šīs produkts ir paredzēts tikai profesionālai lietošanai laboratorijās; visu rezultātu interpretēšana jāveic atbilstoši kvalificētiem darbiniekiem, nemot vērā citu attiecīnamo testu rezultātus.

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

Zīnošana par luminiscētās *in situ* hibridizācijas rezultātiem un to interpretēšanai ir jāveic atbilstoši profesionālajiem prakses standartiem un ir jāņem vērā cita kliniskā un diagnostikas informācija. Šīs komplekts ir paredzēts kā citu diagnostisko laboratorijas testu palīgķieklis, un lēmumus par terapiju nedrīkst pieņemt, vadoties tikai pēc luminiscētās *in situ* hibridizācijas rezultātiem.

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

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

Paredzētais lietojums

Zonde CytoCell PDGFRB Breakapart Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts luminiscētās *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) tests, kas paredzēts hromosomālo pārkārtojumu noteikšanai 5. hromosomas reģionā 5q32 Karniū ūjā (3:1 metanol/etikskābe) fiksētās hematoļoģiski iegūtās šūnu suspensijās no pacientiem, kuriem ir konstatēta akūta limfoblastiskā leikēmija (ALL) vai mieloproliferatīvās neoplazmas (MPN) vai arī pastāv aizdomas par tās esamību.

Indikācijas

Šīs produkts ir paredzēts kā citu klinisko un histopatoloģisko testu papildinājums atzītās diagnostikas un kliniskās aprūpes metodēs, kad informācija par *PDGFRB* pārkārtojuma statusu ir svarīga kliniskajai pārvadībai.

Testa principi

Luminiscētā *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 palīgķieklis. 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 nespecifiski saistītā DNA zonde tiek aizvēpta un DNS tiek kontrastēta vizualizācijai. Pēc tam, izmantojot luminiscences mikroskopiju, hibridizēto zondi var vizualizēt mērķa materiālā.

Informācija par zondi

Pārkārtojumi, kuros iesaistīts *PDGFRB* (*trombocītu augšanas faktora beta receptorā*) gēns, kura atrašanās vieta ir 5q32, ir konstatēti mieloidajās un limfoidajās neoplazmās.

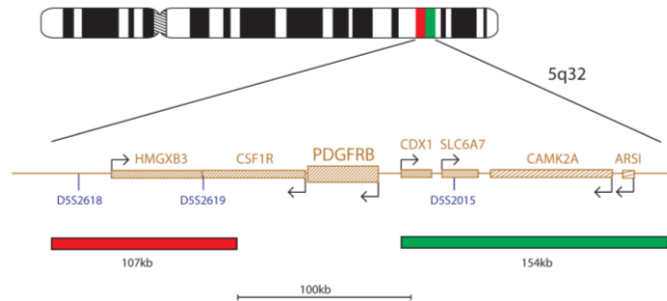
2008. gadā Pasaulē Veselības Organizācijas (PVO) mieloīdo neoplazmu un akutās leikēmijas klasifikācijā tika pievienota jauna mieloīdo neoplazmu apakšgrupa: *Mieloidās un limfoidās neoplazmas ar eozinofiliju un PDGFRB, PDGFRB vai FGFR1 anomalitātēm*. Šīs neoplazmas tiek iedalītas trīs specifiskās slimību grupās ar dažām kopīgām iezīmēm¹.

Mieloidajām neoplazmām ar *PDGFRB* pārkārtojumiem ir raksturīga *PDGFRB* gēna produkta konstitutīva aktivizācija¹. Aktivāciju parasti izraisīs t(5;12)(q31-q33;p13) translokācija, kā rezultātā rodas *ETV6-PDGFRB* fūzijas gēns. Pacienti ar šo fūziju reaģē uz tirozīnkināzes inhibitoriem (TKI)², kuri specifiski inhibe *PDGFRB* kināzes aktivitāti.

Attiecībā uz B-ALL, gēnu ekspresijas profilēšanas rezultātā tika identificēta neparasta ģenētiskā apakšgrupa — BCR-ABL1 līdzīgā vai Filadelfijas hromosomai līdzīgā (Ph līdzīgā) ALL, kas sastāda aptuveni 15% ALL gadījumu pediatriskajiem pacientiem un kuras iznākuma prognoze nav labvēlīga^{3,4}. Pacientiem ar šīs ekspresijas pazīmēm ir raksturīgas ģenētiskas izmaiņas, piemēram, pārkārtojumi, mutācijas un kināzes un citokīna receptoru diapazona delēcijas, tostarp arī *PDGFRB* pārkārtojumi. Zināmie *PDGFRB* partneri ir *EBF1* ar atrašanās vietu 5q33, *SSBP2* ar atrašanās vietu 5q14, *TNIP1* ar atrašanās vietu 5q33 un *ZEB2* ar atrašanās vietu 2q22. Šādu pārkārtojumu noteikšanai ir kritiski svarīga, jo pacientiem var būt iedarbīga tirozīnkināzes inhibitori (TKI) terapija^{3,4,5}.

Zondes specifitācija

PDGFRB, 5q32, sarkanā
PDGFRB, 5q32, zaļa



PDGFRB produktā ietilpst 107kb zonde, kas markēta sarkanā krāsā un nosedz reģionu, kas atrodas centromēriski *PDGFRB* gēnam, tostarp markērus *D5S2618* un *D5S2619*, un zaļā krāsā markēta zonde, kas nosedz 154kb reģionu telomēriski *PDGFRB* gēnam un ietver *D5S2015* markieri.

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 krāsvielair 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. Apiejoties ar DNS zondēm un DAPI kontrasta krāsvielu, Valkājet cīmdu.
3. Zondes maisījumos ietilpst formamīds, kas ir teratogens, tādēļ nedrīkst pieļaut to izgarojumu ieelpošanu un nonākšanu saskarē ar ādu. Rīkojieties ar to piesardzīgi; Valkājet cīmdu un laboratorijas virsvalku.
4. DAPI ir potenciāli kancerogēna viela. Rīkojieties ar to piesardzīgi; Valkājet cīmdu un laboratorijas virsvalku.
5. Atbrīvojieties no visām bīstamajām vielām atbilstoši jūsu iestādē spēkā esošajām vadīnījām atlīdzīgi uz bīstamu atkritumu utilizāciju.
6. Operatoriem jāsāpēj atšķirt sarkanu, ziļo 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 atlīdzīgti vai veidot maisījumus ar citām zondēm.
9. Ja protokola priekšdenaturēšanas fāzē laikā netiek izmantoti 10 µl zondes, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.

Uzglabāšana un apiešanās

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

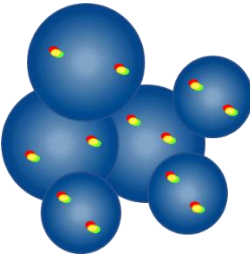
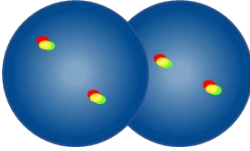
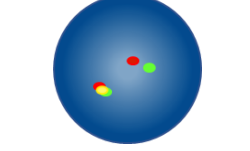
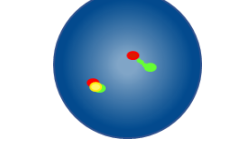


Zonde paliek stabila normālās lietošanas gaitā notiekšajos sasaldēšanas/atkausēšanas ciklos (vienu ciklu veido zondes izņemšana no saldētavas un ievietošana atpakaļ saldētavā) un ir fotostabila līdz pat 48 stundām pēc nonākšanas pāstāvīgā apgaisojumā. Ir jāveic viss iespējamais, lai ierobežotu gaismas un temperatūras svārstību ietekmi.

• Šūnu kodolu robežas nav izšķiramas un nav veselas.

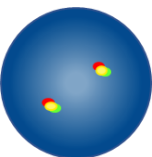
Uz analīzi attiecīnāmās vadlīnijas

- 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 atbilstošispēkā esošajiem valsts līmena standartiem.
- Katram laboratorijas speciālistam neatkarīgi jāveic novērtēšana 100 kodoliem no katras parauga. Pirmajam laboratorijas speciālistam jāsāk analīze no priekšmetstikliniņa kreisās puses, savukārt otram laboratorijas speciālistam — no priekšmetstikliniņa labās puses.
- Katram laboratorijas speciālistam jādokumentē savi rezultāti atsevišķas lapās.
- Ir jāanalizē tikai veseli kodoli, nevis pārkājošies kodoli, sablīvējušies kodoli vai kodoli, kurus sedz citoplazmatiskās atliekas vai augsta līmena autoluminiscence.
- 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, neveidiet tās analīzi.

Uz analīzi attiecīnāmās vadlīnijas	
	Neskaitīt — kodoli atrodas pārāk tuvu viens otram, lai varētu noteikt to robežas
	Neskaitīt pārkājošos kodolus — nav redzamas visas abu kodolu zonas
	Skaitīt kā divus fūzijas signālus — atstarpe starp sarkano un zaļo signālu ir mazāka nekā divi signāla platumi
	Skaitīt kā divus fūzijas signālus — viens fūzijas signāls ir difūzs

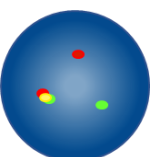
Paredzamie rezultāti

Paredzamais normālu signālu modelis



Normāla šūnā ir paredzami divi sarkani/zaļi fūzijas signāli (2F).

Paredzamais anormālu signālu modelis



Šūnā ar PDGFRB translokāciju paredzamais signālu modelis ir viens sarkans, viens zaļš un viens fūzijas signāls (1S, 1Z, 1F).

Citi signālu modeļi ir iespējami aneipbīdos/helīdzvarotos paraugos.

Zināmā krusteniskā reakcija

Nav zināmu krustenisko reakciju.

Ziņošana par nevēlamiem notikumiem

Ja uzskatāt, ka ir radušies šīs ierīces darbības traucējumi vai tās veikts pējas rādītāji ir pasliktinājušies, iespējami izraisot nelabvēlu notikumu (piemēram, novēlotu vai nepareizu diagnozi, novēlotu vai nepiemērotu terapiju), par to nekavējoties jāziņo ražotājam (**e-pasta adrese**: vigilance@oqt.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 tika noteikts, veicot 200 mērķa lokus analīzi. Analītiskais specifiskums tika noteikts, luminiscentās in situ hibridizācijas signālu, kas hibridizējās ar pareizo lokusu, skaitu izdalot ar hibridizēto luminiscentās in situ hibridizācijas signālu kopskaitu.

1. tabula Zondes PDGFRB Breakapart Probe analītiskais specifiskums

Zonde	Mērķa lokuss	Ar pareizo lokusu hibridizēto signālu skaits	Hibridizēto signālu kopskaita	Specifiskums (%)
Sarkans PDGFRB	5q32	200	200	100
Zaļš PDGFRB	5q32	200	200	100

Analītiskais jutīgums

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

2. tabula Zondes PDGFRB Breakapart Probe analītiskais jutīgums

Sūnu ar paredzamiem signālu modeļiem skaits	Sūnu ar novērtējamiem signālu modeļiem skaits	Jutīgums (%)	95% ticamības intervāls
488	500	97,6	1,3

Normalitātes robežvērtību raksturojums

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

Normalitātes robežvērtība tika noteikta, izmantojot paraugus no normāliem un pozitīviem pacientiem. Katram paraugam tika reģistrēti 100 šūnu signālu modeļi. Tika aprēķināts Jūdena indekss, lai noteiku robežvērtību, kurai ir maksimizēts jutīgums + specifiskums -1.

3. tabula Zondes PDGFRB Breakapart Probe normalitātes robežvērtību raksturojums

Anomālu signālu modeļis	Jūdena indekss	Normalitātes robežvērtība (%)
1S, 1Z, 1F	0,99	2

Laboratorijām jāveic robežvērtību verifikācija, izmantojot savus datus^{7,8}.

Precizitāte un reproducējamība

Precizitāte ir testa dabīgo atšķirību rādītājs, testu atkārtojot vairākas reizes vienādos apstākjos. Šīs rādītājs tika noteikta, analīzējot atkārtotu viena parauga testēšanu ar zondēm no vienas partijas, vienādos apstākjos un vienā dienā.

Reproducējamība ir testa variabilitātes rādītājs un ir noteikta, nemot vērā paraugu līmeni, dienas līmeni un partijas līmeni variabilitāti. Dienas līmena reproducējamība tika noteikta, analīzējot vienus un tos pašus paraugus trīs dažādās dienās. Partijas līmena reproducējamība tika noteikta, viena dienā analīzējot vienus un tos pašus paraugus un izmantojot zondes no trīs dažādām partijām. Paraugu līmena reproducējamība tika noteikta, analīzējot trīs parauga replikātus vienā dienā. Katram paraugam tika reģistrēti 100 interfāzes šūnu signālu modeļi un tika aprēķināta šūnu ar paredzamo signālu modeli procentuālā vērtība.

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

4. tabula Zondes PDGFRB Breakapart 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

Klīniskā veikspēja

Klīniskā veikspēja tika noteikta, izmantojot produkta paredzēto populāciju reprezentējošu paraugu. Katram paraugam tiks reģistrēti ≥ 100 interfāzes šūnu signālu modelji. Normalitāte/anormalitāte tika noteikta, salīdzinot šūnu ar specifisku anormālo signālu modeli procentuālo vērtību ar normalitātes robežvērtību. Rezultāti pēc tam tika salīdzināti ar zināmo parauga statusu.

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

5. tabula Zondes PDGFRB Breakapart Probe klīniskā veikspēja

Mainīgais	Rezultāts
Klīniskais jutīgums (pareizi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate — TPR))	99,7%
Klīniskais specifiskums (pareizi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate — TPR))	100%
Klūdaini 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

Timelī: www.ogt.com

Atsaucēs

1. Swerdlow *et al.*, editors, WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues, Lyon, France, IARC:2008
2. Aupperley JF *et al.*, N Engl J Med 2002;347:481
3. Harrison, Hematology Am Soc Hematol Educ Program 2013;2013:118-125
4. Mullighan, J Clin Invest 2012;122(10):3407-3415
5. Roberts *et al.*, N Eng J Med 2014;371(11):1005-1015
6. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
7. Mascalotto 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.
8. 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 skaidrojums

REF	Iv: Kataloga numurs
IVD	Iv: <i>In vitro</i> 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

Timelī: www.ogt.com