



A Sysmex Group Company



Lietošanas instrukcijas

REF: CE-LPH 052-S / CE-LPH 052

P53 (TP53)/ATM Combination Deletion Probe



TIKAI PROFESIONĀLAM LIETOJUMAM



ogt.com/IFU

Papildinformācija citās valodās ir pieejama vietnē
ogt.com/IFU

Paredzētais lietošanas mērķis

Zonde CytoCell® P53 (TP53)/ATM Combination Deletion Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts luminiscentās *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) tests, kas paredzēts hromosomālo delēciju noteikšanai 11. hromosomas reģionā 11q22.3 un 17. hromosomas reģionā 17p13 Karnuā šķidumā (3:1 metanolis/etīkskābe) fiksētās hematoloģiski iegūtās šūnu suspensijs no pacientiem, kuriem ir konstatēta hroniska limfocītiskā leikēmija (HLL) vai pastāv aizdomas par tās esamību.

Lietošanas indikācijas

Šī ierīce ir paredzēta kā citu klinisko un histopatoloģisko testu papildinājums atzītās diagnostikas un kliniskās aprūpes metodēs, kad informācija par *P53* (*TP53*) vai *ATM* delēcijas statusu ir svarīga kliniskajai pārvaldībai.

Ierobežojumi

Šī ierīce ir paredzēta tādu genomisko zudumu noteikšanai, kuru lielums pārsniedz reģionus, ko nosedz sarkanie un zaļie kloni šajā zonžu komplektā, un tas ietver *TP53* un *ATM* reģionus. Izmantojot šo ierīci, var netikt noteikti genomiskie zudumi ārpus šī reģiona vai daļēji šī reģiona zudumi.

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

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

Tā ir paredzēta kā citu diagnostisko laboratorijas testu palīgħidzeklis, 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 jāņem vērā citu testu rezultāti, kliniskā un diagnostikas informācija.

Šī ierīce ir paredzēta tikai profesionālām lietojumam laboratorijā.

Protokola neievērošana var ieteikt veikspēju, un var tikt iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.

Testa principi

Fluorescences *in situ* hibridizācija (fluorescence *in situ* hybridisation, FISH) ir metode, kas ļauj noteikt DNS sekvences metafāžu hromosomās vai starpfāzes kodolos fiksētiem citoġenētiskiem paraugiem. Šajā metodē tiek izmantotas DNS zondes, kas hibridizējas ar veselām hromosomām vai atsevišķām unikālām sekvenčēm un kalpo kā efektīvs G joslu citoġenētiskās analīzes palīgħidzeklis. 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 DNS zondi ar fluorescentu markējumu, kura ir papildu sekvence. Pēc hibridizācijas nesaistītā un nespecifiski saistītā DNS zonde tiek izvilkta un DNS tiek kontrastēta vizualizācijai. Pēc tam, izmantojot fluorescences mikroskopiju, hibridizēto zondi var vizualizēt mērķa materiālā.

Informācija par zondi

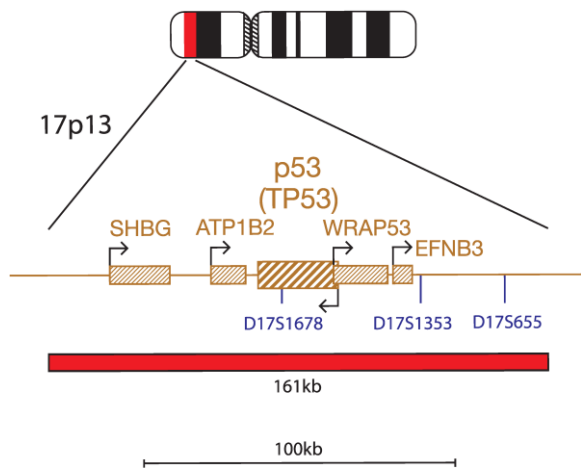
Antionkogēns *TP53* (onkoproteīns *P53*), kas atrodas reģionā 17p13, un proteīnkināzes *ATM* (*ATM* serīna/treonīna kināzes) gēns, kas atrodas reģionā

11q22.3, bieži ir deleēts hroniskas limfocītiskās leikēmijas (HLL) gadījumos. *TP53* ir svarīgs antionkogēns, kā arī spēcīgas iedarbības transkripcijas faktors, kuram ir būtiska loma ģenētiskās stabilitātes nodrošināšanai.¹ *TP53* zudums ir konstatējams 5–10% pacientu, kuri cieš no HLL, un tas ir nelabvēlīgas prognozes biomarķeris, kas prognozē rezistenci pret kīmijterapiju.^{2,3,4} *ATM* ir svarīgs kontrolpunkta gēns, kas iesaistīts šūnu bojājumu⁵ pārvaldībā. *ATM* zudums ir konstatējams 10–20% pacientu, kuri cieš no HLL.² Divas visbiežāk novērojamās hromosomu aberācijas HLL gadījumā ir 11q un 17p delēcijas; del(11q) iznīcina *ATM*, bet del(17p) dēļ zūd *TP53*.⁴

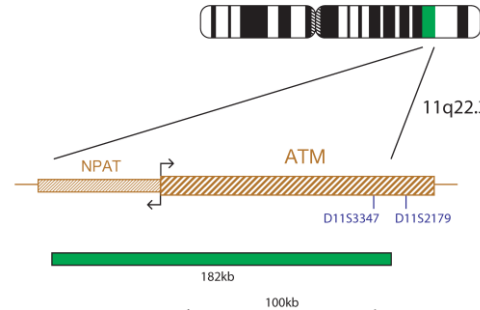
Zondes specifikācija

P53, 17p13, sarkanis
ATM, 11q22.3, zaļš

CMP-H040 V005.00



CMP-H041 v005.00



P53 komponentā ietilpst 161 kb zonde, markēta sarkanā krāsā, kas nosedz visu *P53* (*TP53*) gēnu un tam piegulošos reģionus. *ATM* komponentā ietilpst 182 kb zonde, markēta zaļā krāsā, kas nosedz *NPAT* gēna telomērisko galu un *ATM* gēna centromērisko galu aiz D11S3347 markiera.

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 krāsvielas: 150 µl flakonā (15 testi)

Kontrasta krāsvielas 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 profesionālām lietojumam laboratorijā.
2. Zondes maisījumos ietilpst formamīds, kas ir teratogēns, tādēļ nedrīkst pielāut to izgarojumu ieelpošanu un nonākšanu saskarē ar ādu. Lietojoj ievērojiet piesardzību; valkājet cimdus un laboratorijas virsvalku.
3. Rīkojieties ar DAPI piesardzīgi; valkājet cimdus un laboratorijas virsvalku.
4. Nelietot, 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 šķidrājiem atkritumiem atbilstoši to veidam un bīstamības pakāpei, kā arī par to apstrādi un utilizāciju (līdz šim un turpmāk) saskaņā ar spēkā esošajiem noteikumiem.
7. Operatoriem jāaspēj atšķirt sarkanu, zilo un zaļo krāsu.
8. Neievērojot norādīto protokolu un norādījumus par reaģentiem, var tikt ieteiktās veikspējas un iegūti kļūdaini pozitīvi/negatīvi rezultāti.
9. Zondi nedrīkst atšķaidīt vai veidot maisījumus ar citām zondēm.

DS1065/CE-IV v002.00/2025-08-29 (CMP-H040 V005 CMP-H041 V005)

1. lpp. no 5

- Ja protokola iepriekšējas denaturēšanas fāzes laikā netiek izmantoti 10 µl no zondes, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi/negatīvi rezultāti.
- Pirms lietošanas visi produkti ir jāapstiprina.
- 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

 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 flakonom, 10 cikli 100 µl (10 testi) FISH zondes flakonom un 15 cikli 150 µl (15 testi) kontrastvielas flakonom. Pēc iespējas jāsamazina gaismas iedarbība un jāizvairās no tās, kad vien iespējams. Uzglabājet komponentus nodrošinātajā gaismas necaurlaidīgajā konteinerā. Komponenti, kas izmantouti un uzglabāti apstāklos, kas nav norādīti markējumā, var nedarboties, kā paredzēts, un tie var negatīvi ieteikmēt analīzes rezultātus. Ir jādara viss iespējamais, lai ierobežotu gaismas un temperatūras svārību ieteikmi.

Aprīkojums un materiāli, kas ir nepieciešami, bet nav iekļauti komplektācijā

Ir jāizmanto kalibrēts aprīkojums:

- Sildierīce (ar cietu sildvirsmu un precīzu temperatūras regulēšanu līdz pat 80 °C)
- Kalibrētais mainīga tilpuma mikropipetes un uzgalī 1–200 µl diapazonā
- Ūdens vanna ar precīzu temperatūras regulēšanu 37 °C un 72 °C
- Mikrocentrifūgas mēģenes (0,5 ml)
- Fluorescences mikroskopis (sk. sadaļu "Uz fluorescences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi")
- Fāžu kontrasta mikroskops
- Tiri plastmasas, keramikas vai karstumizturīga stikla Koplina trauki
- Pincete
- Kalibrēta pH mēriņierīce (vai pH indikatora strēmeles, ar kurām var veikt mērījumus pH 6,5–8,0 diapazonā)
- Konteiners ar mitru vidi
- Fluorescencei atbilstoša mikroskopa objektīva iegremdēšanas eļļa
- Galda centrifūga
- Mikroskopa priekšmetstikliņi
- 24x24 mm segstikliņi
- Taimeris
- 37 °C inkubators
- Gumijas līme
- Virpuļmaisītājs
- Mērcilindri
- Magnētiskais maisītājs
- Kalibrēts termometrs

Papildaprīkojums, kas nav ietverts komplektācijā

- Citoģenētiskā žāvēšanas kamera

Nepieciešamie reaģenti, kas nav ietverti komplektācijā

- 20x cītrā fizioloģisks šķidums (saline-sodium citrate — SSC)
- 100% etanolis
- Tween-20
- 1M nātrijs hidroksīds (NaOH)
- 1M sālsskābe (HCl)
- Attīrtis ūdens

Uz fluorescences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi

Lai nodrošinātu optimālu vizualizāciju, izmantojiet 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]
Zaļš	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, izmantojiet trīsjoslus DAPI/zaļā spektra/sarkanā spektra filtru vai divjoslu zaļā spektra/sarkanā spektra filtru.

Pirms lietošanas pārbaudiet fluorescences mikroskopu, lai pārliecinātos, vai tas darbojas pareizi. Izmantojiet iegremdēšanas eļļu, kas piemērota fluorescences mikroskopijai un nodrošina zemu automātiskās fluorescences līmeni. Izvairieties

no DAPI luminiscences uzturēšanas šķiduma sajaukšanās ar mikroskopa iegremdēšanas eļļu, jo pretējā gadījumā radīsies signāla traucējumi. Rīkojietis atbilstoši ražotāja ieteikumiem attiecībā uz lampas un filtru kalpošanas ilgumu.

Paraugu sagatavošana

Šis komplekts ir paredzēts izmantošanai ar hematoloģiski iegūtām šūnu suspensijām, kas fiksētas Karnuā šķidumā (3:1 metanols/etikskābe), no pacientiem, kuriem ir konstatēta hroniska limfocītiskā leikēmija (HLL) vai arī pastāv aizdomas par tās esamību, un ir sagatavotas atbilstoši laboratorijā vai iestādē spēkā esošajām vadlīnijām. Sagatavojiet gaisa nozāvētus paraugus uz mikroskopa priekšmetstikliņiem atbilstoši standarta citoģenētiskajām procedūrām. AGT citoģenētikas laboratorijas rokasgrāmatā ir ietverti ieteikumi par paraugu panemšanu, kultivēšanu, ievāšanu un priekšmetstikliņu sagatavošanu⁶.

Šķidumu sagatavošana

Etanola šķidums

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

- 70% etanolis — 7 daļas 100% etanola un 3 daļas attīrtā ūdens
 - 85% etanolis — 8,5 daļas 100% etanola un 1,5 daļas attīrtā ūdens
- Glabājiet šķidumus līdz pat 6 mēnešiem istabas temperatūrā hermētiski noslēdzamā konteinerā.

2xSSC šķidums

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 9 daļām attīrtā 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 attīrtā 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 attīrtā ūdens. Pievienojiet 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 tikušas pakļauta laboratorijas apgaismojuma iedarbībai.)

Priekšmetstikliņa sagatavošana

- Novietojiet šūnu paraugu uz mikroskopa priekšmetstikliņa, kas izgatavots no stikla. Ľaujiet nožūt. (Pēc izvēles, ja izmanto citoģenētisko žāvēšanas kameru: 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 gāzu nosūcēju).
- Iegremdējiet priekšmetstikliņu 2xSSC šķidumā istabas temperatūrā 2 minūšu ilgumā, bez maišanas.
- Veiciet dehidrēšanas etanolā sērijas (70%, 85% un 100%), katru 2 minūtes istabas temperatūrā.
- Ľaujiet nožūt.

Iepriekšēja denaturēšana

- Izņemiet zondi no saldētavas un ļaujiet tai sasilt līdz istabas temperatūrai. Pirms mēģējot lietošanas brīdi tās centrifugējiet.
- Izmantojiet pipeti, pārliecinieties, vai zondes šķidums ir viendabīgi samaisīts.
- Panemiet 10 µl zondes šķiduma katram testam un pārnesiet to uz mikrocentrifūgas mēģeni. Atlikušo zondes šķidumu nekavējoties ievietojiet atpakaļ saldētavā.
- Novietojiet zondi un parauga priekšmetstikliņu uz sildierīces un veiciet priekšsildīšanu 37 °C (+/- 1 °C) temperatūrā 5 minūšu ilgumā.
- Uzpiliniet 10 µl zondes maisījuma uz šūnu parauga un uzmanīgi uzlieciet segstikliņu. Hermetizējiet ar gumijas līmi un ļaujiet līmei pilnībā nožūt.

Denaturēšana

- Veiciet parauga un zondes vienlaicīgu denaturēšanu, sildot priekšmetstikliņu uz sildierīces 75 °C (+/- 1 °C) temperatūrā 2 minūšu ilgumā.

Hibridizācija

- Ievietojiet priekšmetstikliņu gaismu necaurlaidīgā konteinerā ar mitru vidi un atstājiet to 37 °C (+/- 1 °C) temperatūrā līdz nākamajai dienai.

Skalošana pēc hibridizācijas

- Izņemiet DAPI no saldētavas un ļaujiet tam sasilt līdz istabas temperatūrai.
- Noņemiet segstikliņu un rūpīgi noķriet visas līmes atliekas.
- Iegremdējiet priekšmetstikliņu 0,4xSSC (pH 7,0) 72 °C (+/- 1 °C) temperatūrā 2 minūšu ilgumā, bez maišanas.
- Noteciniet šķidrumu no priekšmetstikliņa un iegremdējiet to 2xSSC, 0,05% Tween-20 šķidumā istabas temperatūrā (pH 7,0) uz 30 sekundēm nemaisot.
- Noteciniet šķidrumu no priekšmetstikliņa un katram paraugam pievienojiet 10 µl fluorescences uzturēšanas līdzekli ar DAPI.
- Uzlieciet segstikliņu, izvadiet burbulus un ļaujiet krāsai tumsā attīstīties 10 minūtēs.
- Skatiet fluorescences mikroskopā (sk. **Uz fluorescences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi**).

Ieteikumi attiecībā uz procedūru

- Priekšmetstiklinu karsēšana vai novecošana var samazināt signāla fluorescenci.
- Tādu reaģētu izmantošana, kas nav uzņēmuma Cytocell Ltd. nodrošinātie vai ieteiktie reaģenti, var nelabvēlīgi ietekmēt hibridizācijas apstāklus.
- Šķidumu, ūdens vannu un inkubatoru temperatūras mērišanai jāizmanto kalibrēti termometrs, jo norādītās temperatūras ievērošana ir kritiski svarīga produkta optimālās veikspējas nodrošināšanai.
- Škalošanas šķidumu koncentrācijas, pH vērtības un temperatūras vērtības ir svarīgas, jo zemas pielaides gadījumā iespējama nespecifiska sasaiste, savukārt pārāk augstas pielaides gadījumā iespējama signāla nepietiekamība.
- Nepilnīga denaturēšana var izraisīt signāla nepietiekamību, savukārt pārmērīga denaturēšana arī var izraisīt nespecifisku sasaisti.
- Pārmērīgas hibridizācijas dēļ iespējami papildu vai neparedzēti signāli.
- Pirms testa izmantošanas diagnostikas nolūkiem lietotājiem ir jāveic protokola optimizācija atbilstoši saviem paraugiem.
- Ja apstākļi nav pietiekami optimāli, iespējama nespecifiska sasaiste, kas var tikt nepareizi interpretēta kā zondes signāls.

Rezultātu interpretēšana

Sagatovotā priekšmetstikliņa ar paraugu kvalitātes novērtēšana

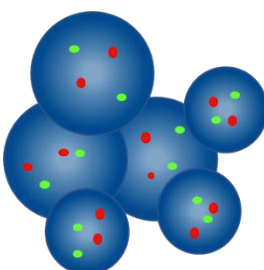
Paraugu nedrīkst analizēt tālāk norādītajos gadījumos.

- Signāli ir pārāk vāji analizēšanai atsevišķos filtros — lai veiktu analīzi, signāliem jābūt spilgtiem, labi izšķiramiem un viegli novērtējamieim
- Ir daudz salipušu/pārklājošos šūnu, kas traucē veikt analīzi
- > 50% šūnu nav hibridizētas
- Starp šūnām atrodas pārāk daudz fluorescence dalīju un/vai fluorescence dūmakas, kas rada signāla traucējumus, — optimālā priekšmetstiklinā ar paraugu fonam jābūt tumšam vai melnam un tīram
- Šūnu kodolu robežas nav izšķiramas un nav veselas

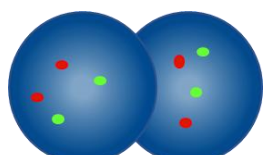
Uz analīzi attiecīnāmās vadlīnijas

- 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 atbilstoši spēkā esošajiem valsts līmeņa standartiem
- Katram laboratorijas speciālistam neatkarīgi jāveic novērtēšana 100 kodoliem no katra parauga. Pirmajam laboratorijas speciālistam jāsāk analīze no priekšmetstiklinā kreisās pusēs, savukārt otram laboratorijas speciālistam — no priekšmetstiklinā labās pusēs
- Katram laboratorijas speciālistam jādokumentē savi rezultāti atsevišķās lapās
- Ir jāanalizē tikai veseli kodoli, nevis pārklājoši kodoli, sablīvējušiši kodoli vai kodoli, kurus sedz citoplazmatiskās atliekas vai augsta līmeņa automātiskā fluorescence
- Jāizvairās no zonām ar pārmērīgu 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 izkliedēti. 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.

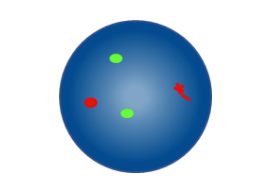
Uz analīzi attiecīnāmās vadlīnijas



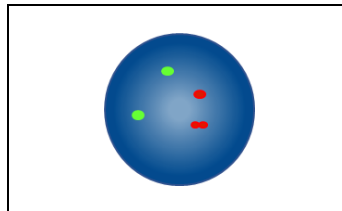
Neskaitīt — kodoli atrodas pārāk tuvu viens otram, lai varētu noteikt to robežas



Neskaitīt pārklājošos kodolus — nav redzamas visas abu kodolu zonas



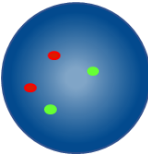
Skaitīt kā divus sarkanus signālus un divus zaļus signālus — viens no abiem sarkanajiem signāliem ir difūzs



Skaitīt kā divus sarkanus signālus un divus zaļus signālus — atstarpe vienā sarkanajā signālā ir mazāka nekā divi zondes platumi

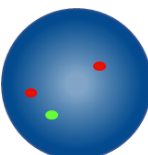
Paredzamie rezultāti

Paredzamais normālu signālu modelis

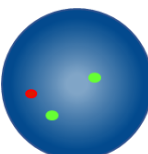


Normālā šūnā ir paredzami divi sarkanai un divi zaļi signāli (2S2Z).

Paredzamie anormālo signālu modeli



Šūnā ar ATM delēciju ir paredzami divi sarkanai un viens zaļš signāls (2S1Z).



Šūnā ar TP53 delēciju ir paredzams viens sarkanai un divi zaļi signāli (1S2Z).

Citi signālu modeļi ir iespējami aneiploīdos/nelīdzsvarotos paraugos.

Zināmie būtiskie traucējumi/traucējošās vielas

Nav zināmu būtisku traucējumu/traucējošu vielu.

Zināmā krusteniskā reaktivitāte

Nav zināmas krusteniskās reakcijas.

Ziņošana 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@ogt.com

ES valstu kompetentajām iestādēm kontaktersonu medicīnas ierīču kontroles jautājumos saraksts ir atrodams šajā vietnē:
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 (20) metafāzes šūnām no pieciem (5) kariotipiski normālu viriešu šūnu paraugiem, kas fiksēti 3:1 metanola/etiķskābes šķidumā un iegūti no perifērajām asinīm, tika analizēti četri (4) hromosomu lokusi, dodot 400 datu punktus. Katras hibridizētās zondes atrašanās vieta ir kartēta, un ir ierakstīts metafāzes hromosomu luminiscentās *in situ* hibridizācijas (Fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) signālu skaits, kas hibridizējās uz pareizo lokusu.

Katras komplekta zondes analītiskais specifiskums tika aprēķināts kā metafāzes hromosomu FISH signālu skaits, kas hibridizējās uz pareizo lokusu, daļīts 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 P53 (TP53)/ATM Combination Deletion Probe analītiskais specifiskums

Mērķis	Hibridizēto metafāzes hromosomu skaits	Pareizi hibridizēto lokusu skaits	Analītiskais specifiskums	95% ticamības intervāls
17p13	200	200	100%	98,12%-100%
11q22.3	200	200	100%	98,12%-100%

Analītiskais jutīgums

Analītiskais jutīgums tiek izteikts kā novērtējamu starpfāzes šūnu ar paredzamu normālu signālu modeli procentuālā vērtība. Katrai no 25 fiksētām kaulu smadzenēm šūnu suspensijām, kas tika uzskaitītas par negatīvām attiecībā uz *TP53* vai *ATM* delēciju, tika analizētas vismaz 200 starpfāzes šūnas, rezultātā sniedzot vismaz 5000 kodolus katram parauga veidam. Jutīguma dati tika analizēti, pamatojoties uz šūnu procentuālo vērtību, kas parāda normālu paredzamo signālu modeli un tiek izteikti kā procentuāla vērtība ar 95% ticamības intervālu.

2.tabula. Zondes P53 (TP53)/ATM Combination Deletion Probe analītiskais jutīgums

Parauga veids	Jutīguma kritēriji	Jutīguma rezultāts
Kaulu smadzenes	> 95%	96,32% (95,59–97,05%)

Normai atbilstošu robežvērtību raksturojums

Normai atbilstoša robežvērtība tiek definēta kā to šūnu procentuālā vērtība, kas uzrāda kļūdaini pozitīvu signālu modeli, kurā indvidi tikuši uzskaitīti par normalitati un neatbilstoši kliniskajai diagnozei. Katrai no 25 fiksētām kaulu smadzenēm šūnu suspensijām, kas tika uzskaitītas par negatīvām attiecībā uz *TP53* vai *ATM* delēciju, tika analizētas vismaz 200 starpfāzes šūnas, rezultātā sniedzot vismaz 5000 kodolus katram parauga veidam.

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 binomiālās izplatības vienpusējās 95% ticamības intervālu augšējo robežu normālā pacienta paraugā.

3.tabula. Zondes P53 (TP53)/ATM Combination Deletion Probe normai atbilstošu robežvērtību raksturojums

Parauga veids	Signālu modelis	Robežvērtības rezultāts
Kaulu smadzenes	2S1Z	3,78%
	1S2Z	8,97%

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

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 trīs (3) paraugi: viens normāls kaulu smadzenu paraugs (ar FISH metodi iegūts negatīvs rezultāts gan *TP53*, gan *ATM* delēcijai pirms izmantošanas pētījumā), viens 2S1Z *ATM* delēcijas kaulu smadzenu paraugs ar nedaudz pozitīvu rezultātu un viens 1S2Z *TP53* delēcijas kaulu smadzenu paraugs ar nedaudz pozitīvu rezultātu. Nedaudz pozitīvie kaulu smadzenu paraugi tika iegūti, izmantojot negatīvu kaulu smadzenu paraugu proporcionālu un pievienojot tai pārbaudīti pozitīvu kaulu smadzenu paraugu ar mērķi izgatavot nedaudz pozitīvus paraugus 2–4x produkta robežvērtības diapazonā, lai pārbaudītu noteikto robežvērtību.

Lai noteiktu starpdienu un dienas precizitāti, paraugi tika izvērtēti desmit (10) nesēcīgu datumu laikā, un, lai noteiktu precizitāti no partijas uz partiju, trīs (3) produkta partijas tika novērtētas ar viena un tā paša parauga trīs (3) atkārtojumiem. Rezultāti tika pasniegti kā vispārēja konverģence ar prognozētu negatīvo klasi (negatīviem paraugiem).

4.tabula. Zondes P53 (TP53)/ATM Combination Deletion Probe reproducējamība un precizitāte

Mainīgais	Parauga veids	Konverģence
Dienas (paraugu līmeni) un starpdienu (dienas līmeni) reproducējamība	Kaulu smadzenes, negatīvs	100%
	Kaulu smadzenes, zema līmena pozitīvi paraugi 2S1Z (<i>ATM</i> delēcija)	96,7%
	Kaulu smadzenes, zema līmena pozitīvi paraugi 1S2Z (<i>TP53</i> delēcija)	100%
Starppartiju reproducējamība	Kaulu smadzenes, negatīvs	100%
	Kaulu smadzenes, zema līmena pozitīvi paraugi 2S1Z (<i>ATM</i> delēcija)	88,9%
	Kaulu smadzenes, zema līmena pozitīvi paraugi 1S2Z (<i>TP53</i> delēcija)	100%

Kliniskā veikspēja

Lai nodrošinātu to, ka produkts konstatē paredzētās delēcijas, kliniskā veikspēja tika noteikta vienā (1) pētījumā produktam paredzētās populācijas reprezentējošiem paraugiem: Karnuā ūdensā (3:1 metanols/etikskābe) fiksētās hematoloģiski iegūtās šūnu suspensijās no pacientiem, kuriem ir konstatēta hroniska limfocītiskā leikēmija (HLL) vai pastāv aizdomas par tās esamību. Pētījumā izmantoto paraugu apjoms bija trīsdesmit (30) paraugi, un mērķa populācija bija vienpadsmit (11) pozitīvi un deviņpadsmit (19) negatīvi paraugi attiecībā uz *ATM* delēciju, kā arī vienpadsmit (11) pozitīvi un deviņpadsmit (19) negatīvi paraugi attiecībā uz *TP53* delēciju. Visi paraugi tika deidentificēti, un rezultāti tika salīdzināti ar zināmo parauga statusu. Zonde pareizi noteica paraugu statusu visās instances.

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

5.tabula. Zondes P53 (TP53)/ATM Combination Deletion Probe kliniskā veikspēja — *ATM* delēcija

Mainīgais	Rezultāts
Kliniskais jutīgums (pareizi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate — TPR))	99,93%
Kliniskais specifiskums (pareizi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate — TNR))	99,99%
Kļūdaini pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate — FPR) = 1 – specifiskums	0,01%

6.tabula. Zondes P53 (TP53)/ATM Combination Deletion Probe kliniskā veikspēja — *TP53* delēcija

Mainīgais	Rezultāts
Kliniskais jutīgums (pareizi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate — TPR))	100,0%
Kliniskais specifiskums (pareizi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate — TNR))	100,0%
Kļūdaini pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate — FPR) = 1 – specifiskums	0,00%

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.

Eucomed URL: <https://ec.europa.eu/tools/eucomed>

Pamata UDI-DI: 50558449LPH052JJ

Ja Euamed 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

Timēkļa vietne: www.ogt.com

Atsauces

1. Dohner, et al. N Eng J Med. 2000;343:1910-1916.
2. Rossi D, et al. Blood. 2013 Feb 21;121(8):1403-12.
3. Baliašas P, et al. Leukemia. 2014;(April):1-8.
4. 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 December 18]. (WHO classification of tumours series, 5th ed.; vol. 11). Available from: <https://tumourclassification.iarc.who.int/chapters/63>
5. Stankovic, et al., Blood. 2004;103(1):291-300.
6. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
7. 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.
8. Wiktor AE, Van Dyke DL, 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 vārdnīca

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	Atsauces numurs(-i)
	Iv: Ražotājs	5.1.1.
EC REP	Iv: Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā/Eiropas Savienībā	5.1.2.

	Iv: Derīguma termiņš	5.1.4.
LOT	Iv: Partijas kods	5.1.5.
REF	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 otc.com/IFU	5.4.3.
	Iv: Uzmanību!	5.4.4.
IVD	Iv: <i>In vitro</i> <td>5.5.1.</td>	5.5.1.
	Iv: Saturis ir pietiekams <n> testiem	5.5.5.
UDI	Iv: Unikālais ierīces identifikatoris	5.7.10.
EDMA simboli IVD reaģentiem un komponentiem, 2009. gada oktobra redakcija		
Simbols	Nosaukums	Atsauces numurs(-i)
	Iv: Saturis (vai sastāvs)	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.otc.com

EC REP

Sysmex Europe SE
 Bornbarch 1
 22848 Norderstedt
 VĀCIJA

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

Lietošanas instrukcijas variantu vēsture

V001 2024-01-08: Jauna lietošanas instrukcija atbilstoši Regulai (ES) 2017/746
 V002 2025-08-29: UKCA zīmes noņemšana.