



Mode d'emploi

RÉF: LPH017-S/LPH017

P53 (TP53) Deletion Probe





RÉSERVÉ À UN USAGE PROFESSIONNEL



Informations supplémentaires et autres langues disponibles sur www.ogt.com

Limitations

Ce dispositif est conçu pour détecter les pertes génomiques plus importantes que la région couverte par le clone rouge de cet ensemble de sondes qui comprend la région $P53\ TP53$. Il est possible que les pertes génomiques situées hors de cette région ou les pertes partielles de cette région ne soient pas détectées par ce produit.

Ce test ne convient pas aux applications suivantes : diagnostic autonome, dépistage prénatal, dépistage basé sur la population, test auprès du patient ou autotest. Ce produitest destiné à une utilisation professionnelle en laboratoire uniquement : tous les résultats doivent être interprétés par un personnel qualifié qui saura tenir compte d'autres résultats de tests pertinents.

Ce produit n'a pas été validé pour une utilisation sur des échantillons ou des maladies non spécifiés dans l'utilisation prévue.

La création de rapports et l'interprétation des résultats de la FISH doivent être conformes aux pratiques professionnelles de référence et tenir compte d'autres informations cliniques et diagnostiques. Ce kit est destiné à compléter d'autres tests diagnostiques de laboratoire, et aucune mesure thérapeutique ne doit être débutée sur la seule base du résultat de la FISH.

Le non-respect du protocole peut affecter les performances du produit et entraîner des faux positifs/négatifs.

Ce kit n'a pas été validé pour d'autres applications que celles indiquées dans ce document.

Utilisation prévue

CytoCell P53 (TP53) Deletion Probe est un test qualitatif non automatisé d'hybridation in situ par fluorescence (FISH) utilisé pour détecter les délétions chromosomiques de la région 17p13 sur le chromosome 17 dans des suspensions cellulaires d'origine hématologique fixées dans une solution de Carnoy (3:1 méthanol/acide acétique) provenant de patients atteints d'une leucémie myéloïde aiguë (LMA), d'une leucémie lymphoblastique aiguë (LLA), d'une leucémie lymphoblastique aiguë (LLA), d'une leucémie lymphoblastique aiguë (LLA), d'une leucémie lymphoblastique multiple (MM) ou d'un lymphome non hodgkinien (LNH) confirmé ou suspecté.

Indications

Ce produit est conçu comme complément à d'autres analyses cliniques et histopathologiques dans le cadre d'un parcours diagnostique et clinique reconnu, pour lequel il est important de connaître le statut de la délétion de P53 (TP53) pour la prise en charge clinique.

Principes du test

L'hybridation *in situ* par fluorescence (FISH) permet de détecter des séquences d'ADN sur des chromosomes en métaphase ou dans les noyaux interphasiques d'échantillons cytogénétiques fixés. Cette technique utilise des sondes ADN qui s'hybrident à des chromosomes entiers ou à des séquences uniques spécifiques, et complète efficacement l'analyse cytogénétique en bandes G. Cette technique peut désormais être utilisée comme outil d'investigation essentiel dans l'analyse prénatale, hématologique, ainsi que dans l'analyse chromosomique des turneurs solides. Après fixation et dénaturation, l'ADN cible est disponible pour l'annelage à une sonde ADN comportant une séquence complémentaire, dénaturée de façon similaire et marquée par fluorescence. Après l'hybridation, la son de ADN non liée et non liée spécifiquement est retirée et l'ADN est contre-coloré pour la

visualisation. Un microscope à fluorescence permet alors la visualis ation de la sonde hybridée sur le matériel cible.

Informations sur la son de

Le gène TP53 (*protéine tumorale p53*) sur 17p13.1 est un suppresseur tumoral qui est supprimé dans un grand nombre d'affections malignes chez l'homme.

Le gène TP53 est l'un des gènes suppresseurs de tumeur les plus importants. Il agit comme un facteur de transcription puissant ayant un rôle fondamental dans le maintien de la stabilité génétique. Le dépistage de la perte de TP53 est important, carles délétions ou les pertes du bras court du chromosome 17, qui comprend la région TP53, sont rapportées dans de nombreux cancers et sont souvent associées à une progression de la maladie, à une réponse inférieure au traitement et/ou à un pronostic défavorable.

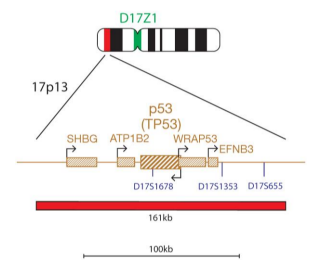
En particulier, la perte de TP53 est rapportée chez 10 % des patients atteints de leucémie lymphocytaire chronique (LLC), et est également considérée comme le marqueur pronostique le plus défavorable pour cette pathologie \(^{1,2}\). Pour la leucémie my éloïde aiguë (LMA) et la leucémie lymphoblastique aiguë (LLA), la perte de TP53 est associée à une issue défavorable, et on la considère sou v ent comme un marqueur de progression de la maladie ou d'une maladie secondaire \(^{3,5}\).

Chez les patients atteints de myélome multiple, la perte de TP53 est un événement tardif, considéré comme un marqueur de progression de la maladie et associé à un pronostic très défavorable^{6.7}.

Dans le cas du lymphome non hodgkinien, des pertes de TP53 ont été rapportées dans le lymphome diffus à grandes cellules B (LDGCB), souvent dans le cadre du lymphome « dual hit » ou de phénotypes plasmablastiques ⁸. Dans le cas du lymphome à cellules du manteau (LCM), les pertes de TP53 sont as sociées à une issue défavorable, et très sombre en cas de délétions concomit ant es de CDKN2A⁹.

Caractéristiques des sondes

P53, 17p13.1, Rouge D17Z1, 17p11.1-q11.1, Vert



Le mélange de sondes P53 est composé d'une sonde de 161 kb, marquée en rouge, qui couvre la totalité du gène P53 (TP53) et des régions flanquantes. Le mélange de sondes contient également une sonde de contrôle pour le centromère 17 (D17Z1) marquée en vert.

Matériel fourni

Sonde: 50 µl par flacon (5 tests) ou 100 µl par flacon (10 tests)

Les sondes sont fournies préalablement mélangées dans une solution d'hybridation (formamide, sulfate de dextrane, solution saline de citrate de sodum (SSC)) et sont prêtes à l'emploi.

Contre-coloration: 150 µl par flacon (15 tests)

La contre-coloration DAPI/antifade est utilisée (ES: 0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-phenylindole)).

Avertissements et précautions

- Utilisation réservée au diagnostic in vitro. Exclusivement réservé à un usage professionnel.
- Le port de gants est obligatoire lors de la manipulation de sondes ADN et de contre-coloration DAPI.
- 3. Les mélanges des sondes contiennent du formamide, un agent tératogène. Ne pas respirer les vapeurs et éviter tout contact cutané. Ce produit doit être manipulé avec précaution : le port de gants et d'une blouse de laboratoire est obligatoire.
- La coloration DAPI est potentiellement cancérogène. Ce produit doit être manipulé avec précaution : le port de gants et d'une blouse de laboratoire est obligatoire.
- Les matériaux dangereux doivent être éliminés conformément aux directives de votre établissement relatives à l'élimination des déchets dangereux.
- Les opérateurs doivent pouvoir distinguer les couleurs rouge, bleue et verte.

- Le non-respect du protocole spécifié et des instructions relatives aux réactifs peut affecter les performances du produit et entraîner des faux positifs/négatifs.
- 8. La sonde ne doit pas être diluée ou mélangée avec d'autres sondes.
- La non-utilisation de 10 µl de sonde durant l'étape de pré-dénaturation du protocole peut affecter les performances et entraîner des faux positifs/négatifs.

Conservation et manipulation



Le kit doit être conservé entre -25 °C et -15 °C au congélateur jusqu'à la date d'expiration indiquée sur l'étiquetage du kit. La sonde et les flacons de contre-coloration doivent être conservés dans l'obscurité.



La sonde reste stable pendant les cycles de congélation/décongélation qui interviennent dans le cadre d'une utilisation normale (un cycle correspond au retrait puis au replacement de la sonde au congélateur). Elle est photostable jusqu'à 48 heures après une exposition continue à la lumière. Il est essentiel de limiter l'exposition aux variations de lumière et de température.

Équipement et matériel nécessaires non fournis

L'équipement utilisé doit être calibré :

- Plaque chauffante (avec plaque solide et contrôle précis de la température jusqu'à 80 °C)
- 2. Micropipettes calibrées de volume variable et embouts de 1 μ l à 200 μ l
- 3. Bain-marie avec contrôle précis de la température à 37 °C et 72 °C
- 4. Tube pour microcentrifugeuse (0,5 ml)
- Microscope à fluorescence (consulter la section Recommandations relatives à la microscopie à fluorescence)
- 6. Microscope à contraste de phase
- 7. Bocaux Coplin propres en plastique, céramique ou verre réfractaire
- Forceps
- pH-mètre calibré (ou bandelettes de pH pouvant mesurer un pH de 6,5 à 8,0)
- 10. Récipient humidifié
- 11. Huile d'immersion de l'objectif du microscope à fluorescence
- 12. Centrifugeus e de paillasse
- 13. Lames pour microscope
- 14. Lamelles couvre-objet de 24 x 24 mm
- 15. Minuteur
- 16. Incubateur à 37 °C
- 17. Colle à base de caoutchouc
- 18. Agitateur vortex
- 19. Éprouvettes graduées
- 20. Agitateur magnétique
- 21. Thermomètre calibré

Équipement en option non fourni

1. Chambre de séchage cytogénétique

Réactifs nécessaires, mais non fournis

- 1. Solution saline de citrate de sodium (SSC) x20
- 2. Éthanol à 100 %
- 3. Tween-20
- 4. Hydroxyde de sodium (NaOH) 1 M
- 5. Acide chlorhydrique (HCI) 1 M
- 6. Eau purifiée

Recommandations relatives à la microscopie à fluorescence

Utiliser une lampe à mercure de 100 watts ou un équivalent, et des objectifs plans apochromatiques à immersion dans l'huile $\times 60/63$ ou $\times 100$ pour une visualisation optimale. Les fluorophores utilisés pour cet ensemble de sondes excitent et émettent les longueurs d'onde suivantes :

Fluorochrome	Excitation _{max} [nm]	Émission _{max} [nm]
Vert	495	521
Rouge	596	615

Vérifier que les filtres d'excitation et d'émission appropriés couvrant les longueurs d'onde indiquées ci-dessus sont installés dans le microscope. Utiliser un filtre passe-bande triple DAPl/spectre vert/spectre rouge ou un filtre passe-bande double pour spectre vert/rouge pour une visualisation simultanée optimale des fluorophores verts et rouges.

Vérifier le microscope à fluorescence avant utilisation pour vérifier qu'il fonctionne correctement. Utiliser de l'huile d'immersion adaptée à la microscopie à fluorescence et formulée pour une auto-fluorescence faible. Éviter de mé langer du DAPI/antifade avec l'huile d'immersion pour microscope, car cela aura pour effet d'obscurcir les signaux. Suivre les recommandations du fabricant concernant la durée de vie de la lampe et l'ancienneté des filtres.

Préparation des échantillons

Ce kit est conçu pour être utilisé sur des suspensions cellulaires d'origine hématologique fixées dans une solution de Carnoy (3:1 méthanol/acide acétique), et préparées conformément aux directives du laboratoire ou de l'établiss e ment. Préparer des échantillons séchés à l'air sur des lames pour microscope, conformément aux procédures cytogénétiques de référence. Le manuel Cytogenetics Laboratory Manual de l'AGT contient des recommandations sur le prélèvement des spécimens, la mise en culture, le recueil et la préparation des lames 12.

Préparation des solutions

Solutions d'éthanol

Diluer de l'éthanol à 100 % avec de l'eau purifiée en respectant les proportions suivantes, puis mélanger soigneusement.

- Éthanol à 70 %: 7 volumes d'éthanol à 100 % pour 3 volumes d'eau purifiée
- Éthanol à 85% : 8,5 volumes d'éthanol à 100 % pour 1,5 volumes d'eau purifiée

Les solutions peuvent être conservées jusqu'à 6 mois à température ambiante dans un contenant hermétique.

2 x solution SSC

Diluer un volume de solution 20xSSC avec 9 volumes d'eau purifiée et mélanger soigneusement. Vérifier le pH et l'ajuster à 7,0 à l'aide de NaOH ou de HCI si nécessaire. La solution peut être conservée jusqu'à 4 semaines à température ambiante dans un contenant hermétique.

0,4 x solution SSC

Diluer un volume de solution 20xSSC avec 49 volumes d'eau purifiée et mélanger soigneusement. Vérifier le pH et l'ajuster à 7,0 à l'aide de NaOH ou de HCI si nécessaire. La solution peut être conservée jusqu'à 4 semaines à température ambiante dans un contenant hermétique.

2 x SSC, solution Tween-20 à 0,05 %

Diluer un volume de solution 20xSSC avec 9 volumes d'eau purifiée. Ajouter $5 \mu l$ de Tween-20 pour 10 ml et mélanger soigneusement. Vérifier le pH et l'ajuster à 7,0 à l'aide de NaOH ou de HCl si nécessaire. La solution peut être conservée jusqu'à 4 semaines à température ambiante dans un contenant hermétique.

Protocole FISH

(Remarque : limiter en tout temps l'exposition de la sonde et de la contrecoloration à la lumière du laboratoire.)

Préparation des lames

- 1. Déposer une goutte d'échantillon cellulaire sur une lame pour microscope en verre. Laisser sécher. (Facultatif, en cas d'util isation d'une chambre de séchage cytogénétique: les gouttes doivent être appliquées sur les lam es à l'aide d'une chambre de séchage cytogénétique. La chambre doit fonctionner à environ 25 °C avec un taux d'humiditéde 50 % pour garantir l'application optimale de l'échantillon cellulaire. En l'absence de chambre de séchage cytogénétique, il est possible d'utiliser une hotte aspirante.)
- Immerger la lame dans 2xSSC pendant 2 minutes à température am biante (TA) sans agitation.
- Déshydrater par une série de bains d'éthanol (70 %, 85 % et 100 %), pendant 2 minutes à TA à chaque fois.
- 4. Laisser sécher.

Pré-dénaturation

- 5. Retirer la sonde du congélateur et la laisser se réchauffer à TA. Centif uger rapidement les tubes avant utilisation.
 6. Vérifier que la solution de la sonde est mélangée de façon homogène à l'aide
- Vérifier que la solution de la sonde est mélangée de façon homogène à l'aide d'une pipette.
- Prélever 10 µl de sonde par test et transférer cevolume dans un tube de microcentrifugeuse. Replacer rapidement le reste de la sonde au congélateur.
- 8. Mettre la sonde et la lame de l'échantillon à préchauffer à 37 °C (+/- 1 °C) sur la plaque chauffante pendant 5 minutes.
- Appliquer 10 µl de mélange de sonde sur l'échantillon cellulaire et appliquer soigneusement une lamelle couvre-objet. Sceller avec de la colle à base de caoutchouc et laisser la colle sécher complètement.

Dénaturation

 Dénaturer l'échantillon et la sonde simultanément en chauffant la lame sur une plaque chauffante à 75 °C (+/- 1 °C) pendant 2 minutes.

Hybridation

11. Placer la lame dans un contenant humide et opaque à 37 °C (+/- 1 °C) toute la nuit.

Lavages post-hybridation

- 12. Retirer le DAPI du congélateur et le laisser se réchauffer à TA.
- 13. Retirer soigneusement la lamelle couvre-objet et toutes les traces de colle.
- 14. Immerger la lame dans 0,4 x SSC (pH 7,0) à 72 °C (+/- 1 °C) pendant 2 minutes sans agitation.
- 15. Vider la lame et l'immerger dans 2 x SSC et Tween-20 à 0,05 % à TA (pH 7,0) pendant 30 secondes sans agitation.
- 16. Vider la lame et appliquer 10 µl de DAPI/antifade sur chaque échantillon.
- 17. Appliquer une lamelle couvre-objet, éliminer les bulles d'air et laisser la couleur se développer dans le noir pendant 10 minutes.
- Vue avec un microscope à fluorescence. (Voir Recommandations relatives à la microscopie à fluorescence.)

Stabilité des lames finalisées

Les lames finalisées restent analysables jusqu'à 1 mois si celles-ci sont conservées dans l'obscurité à TA ou à une température inférieure.

Recommandations sur les procédures

- La cuisson et le vieillissement des lames peuvent réduire la fluorescence du signal.
- L'utilisation d'autres réactifs que ceux fournis ou recommandés par Cytoce II
 Ltd. peut avoir une influence négative sur les conditions d'hybridation.

- Utiliser un thermomètre calbré pour mesurer la température des solutions, des bains-maries et des incubateurs, car ces températures sont essentielles pour garantir des performances optimales du produit.
- Les concentrations, le pH et les températures du lavage sont importants, car une stringence faible peut entraîner une liaison non spécifique de la son de, et une stringence élevée une perte de signal.
- Une dénaturation incomplète peut entraîner une perte de signal, et une dénaturation excessive peut également entraîner une liaison non spécifique.
- L'hybridation excessive peut entraîner des signaux supplémentaires ou inattendus.
- Les utilisateurs doivent optimiser le protocole pour leurs propres échantillons avant d'utiliser le test à des fins diagnostiques.
- 8. Des conditions sous-optimales peuvent entraîner une liaison non spécifique qui peut être interprétée de façon erronée comme un signal de la sonde.

Interprétation des résultats

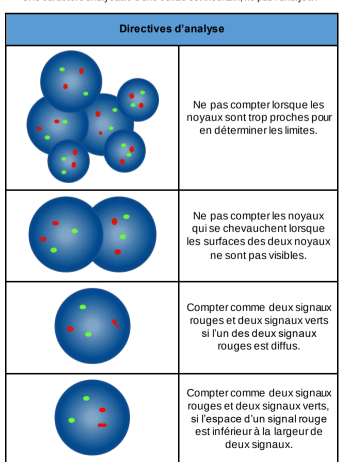
Évaluation de la qualité des lames

La lame ne doit pas être analysée dans les cas suivants :

- Les signaux sont trop faibles pour permettre une analyse avec des filtres uniques. Pour l'analyse, les signaux doivent être clairs, distincts et faciles à évaluer
- L'analyse est obstruée par un grand nombre de cellules agglutinées ou se chevauchant.
- Plus de 50 % des cellules ne sont pas hybridées.
- Les particules fluorescentes sont trop nombreuses entre les cellules et/ou un halo fluorescent interfère avec le signal. Une lame optimale comporte un arrière-plan sombre ou noir et propre.
- Les bords des noyaux cellulaires ne peuvent pas être distingués et ne sont pas intacts.

Directives d'analyse

- Chaque échantillon doit être analysé et interprété par deux analystes. Tout e différence doit être évaluée par un troisième analyste.
- Chaque analyste doit être qualifié conformément aux normes nationales reconnues.
- Chaque analyste doit évaluer indépendamment 100 noyaux pour chaque échantillon. Le premier analyste doit commencer l'analyse par le côté gauche de la lame et le deuxième par le côté droit.
- Chaque analyste doit consigner ses résultats dans des fiches distinctes.
- Seuls les noyaux intacts doivent être analysés. Les noyaux se chevauchant, agglutinés ou couverts par des débris cytoplasmiques ou associés à un degré élevé d'auto-fluorescence ne doivent pas être analysés.
- Éviter les zones présentant des débris cytoplasmiques trop nombreux ou une hybridation non spécifique.
- L'intensité du signal peut varier, même avec un seul noyau. Dans ce cas, utiliser des filtres uniques et/ou ajuster le plan focal.
- Le signal peut apparaître diffus si les conditions sont suboptimales. Si de ux signaux de la même couleurse touchent, ou si la distance qui les sépare est inférieure à la largeur de deux signaux, ou lorsqu'un brin ténu connecte les deux signaux, ils doivent être comptés comme un seul et même signal.
- Si le caractère analysable d'une cellule est incertain, ne pas l'analyser.



Résultats attendus

Séquence de signaux normaux attendue



Pour une cellule normale, deux signaux rouges et deux signaux verts (2R, 2V) sont attendus

Séquence de signaux anormaux attendue



Dans une cellule présentant une délétion de P53 (TP53), la séquence de signaux attendue correspondra à un signal rouge et à deux signaux verts (1R, 2V).

D'autres séquences de signaux sont possibles pour les spécimens aneuploïdes/déséquilibrés.

Réactivité croisée connue

La sonde verte D17Z1 peut montrer une hybridation croisée avec les centromères des chromosomes 11 et X.

Signalement des événements indésirables

Si vous pensez que ce dispositif a présenté un dysfonctionnement ou une détérioration de ses caractéristiques de performances, susceptible d'avoir contribué à un événement indésirable (ex. : retard ou erreur de diagnostic/traitement), vous devez le signaler au fabricant sans délai (courriel: vigilance@ogt.com).

Si applicable, l'événement doit également être signalé à l'autorité nationale compétente. Vous trouverez une liste des interlocuteurs pour les que stions de vigilance à l'adresse suivante : http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contagts/

Caractéristiques de performances spécifiques

Spécificité analytique

La spécificité analytique correspond au pourcentage de signaux qui s'hybrident au locus correct et nulle part ailleurs. La spécificité analytique a été établie par l'analyse de 200 loci cibles. La spécificité analytique a été calculée comme le nombre de signaux FISH hybridés au locus correct divisé par le nombre total de signaux FISH hybridés.

Tableau 1 Spécificité analytique de P53 Deletion Probe

Sonde	Locus cible	Nombre de signaux hybridés au locus correct	Nombre total de signaux hybridés	Spécificité (%)
Rouge P53	17p13.1	200	200	100
Vert D17Z1	17p11.1- q11.1	200	200	100

Sensibilité analytique

La sensibilité analytique correspond au pourcentage de cellules en interphase évaluables dans la séquence de signaux normaux attendue. La sensibilité analytique a été établie en analysant des cellules en interphase de plusieurs échantillons normaux. La sensibilité a été calculée comme le pourcentage de cellules évaluables pour la séquence de signaux attendue (avec un intervalle de confiance de 95 %).

Tableau 2 Sensibilité analytique de P53 Deletion Probe

Nombre de cellules avec des séquences de signaux attendues	Nombre de cellules avec des signaux évaluables	Sensibilité (%)	Intervalle de confiance de 95 %
4902	5000	98,04	97.62 – 98.39

Caractérisation des valeurs seuils normales

La valeur seuil normale, associée aux sondes FISH, correspond au pourcentage maximal de cellules en interphase évaluables pour une séquence de signaux anormaux spécifique selon laquelle un échantillon est considéré comme normal pour cette séquence de signaux.

La valeur seuil normale a été établie à partir d'échantillons négatifs pour la réorganisation que la sonde est censée pouvoir détecter et la fonction bêta inverse. Pour chaque échantillon, les séquences de signaux de 100 noyaux en interphase ont été enregistrées par deux analystes indépendants, pour un total de

Tableau 3 Caractérisation des valeurs seuils normales de P53 Deletion Probe

Séquence de signaux anormaux	Nombre d'échantillons analysés pour générer la valeur seuil	Nombre de noyaux évalués par échantillon	Nombre maximal de séquences de signaux faux positifs	Valeur seuil normale (%)
1R, 2V	1600	200	8	6,8

Les laboratoires doivent vérifier les valeurs seuils à partir de leurs propres données $^{\rm 13,\ 14}.$

Reproductibilité

La reproductibilité a été établie par trois laboratoires individuels ayant testé six échantillons en aveugle (deux négatifs pour la réorganisation, deux faiblement positifs correspondant à 1 à 3 fois la valeur seuil et deux fortement positifs qui contenaient plus de 45 % de cellules positives pour la réorganisation). L'analyse a été menée à l'aide de deux réplicats de chaque échantillon, sur cinq jours non consécutifs.

Les trois sites ont effectué des analyses intra-journalières, inter-journalières et inter-site à l'aide du même lot de sonde, et l'un des sites a également effectué une analyse de reproductibilité inter-lot en utilisant trois lots de sonde différents.

La reproductibilité a été calculée à partir de la concordance entre les variables examinées au cours de chaque test.

Tableau 4 Reproductibilité de P53 Deletion Probe

Étude de reproductibilité	Échantillon	Concordance (%)
Intra-journalière/inter- journalière/inter-site	Négatif	95
	Positif élevé	100
Inter-lot	Négatif	100
	Positif élevé	100

Performances cliniques

Les performances cliniques ont été établies à l'aide d'un ensemble représentatif de patients non sélectionnés adressés pour LMA ou SMD (avec 100 échantillons prélevés sur le site). Les taux d'incidence des réorganisations détectées par la sonde ont été comparés à ceux obtenus à partir d'un examen de la littérature.

Pour permettre cette comparaison, l'intervalle de confiance indiqué par la littérature pour une population de 100 échantillons a été calculé en prenant en compte 1 – test des proportions de l'échantillon avec correction de la continuité.

Tableau 5 Performances cliniques de P53 Deletion Probe

Réorganisation	Prévalence			
	Examen de la littérature (%)	95 % IC inférieur (%)	Site 1 (%)	95 % UCL (%)
LMA avec perte de TP53	4,0	1,3	5	10,5
MDS avec perte de TP53	0,6	0,0	3	5,6

Autres renseignements

Pour plus d'informations sur le produit, contactez le service d'assistance technique de CytoCell.

Tél.: +44 (0)1223 294048

Courriel: techsupport@cytocell.com

Site web: www.ogt.com

Références

- Rossi D, et al., Blood. 2013 Feb 21;121(8):1403-12
- Baliakas P, et al., Leukemia. 2014; (April):1-8
- Grimwade D, et al., Br J Haematol. 2010; (3):17
- Seifert H, et al., Leukemia. 2009;23(4):656-63
- Stengel A, et al., Blood. 2014;124(2):251-8
- Palumbo A, *et al.*, J Clin Oncol. 2015 Sep 10;33(26):2863-9 Fonseca R, *et al.*, Leukemia. 2009 Dec;23(12):2210-21
- Simonitsch-Klupp I, et al., Leukemia. 2004 Jar, 18(1): 146-55 Khayat AS, et al., BMC Gastroenterol. 2009;9:55
- 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.

Guide des symboles

 de des symboles			
RÉF	fr : Numéro de référence		
IVD	fr : Dispositif médical de diagnostic in vitro		
LOT	fr : Numéro de lot		
i	fr : Consulter le mode d'emploi		
	fr : Fabricant		
\square	fr: Date de péremption		
-25°C	fr : Limite de température		
淤	fr : Tenir à l'abri de la lumière du soleil		
Σ	fr : Quantité suffisante pour <n> tests</n>		
CONT	fr : Contenu		

Brevets et marques déposées

CytoCell est une marque déposée de Cytocell Ltd.



Cytocell Ltd.

Oxford Gene Technology, 418 Cambridge Science Park, Milton Road,

Cambridge, CB4 0PZ, UK **Tél.**: +44(0)1223 294048 **Fax**: +44(0)1223 294986 Courriel: probes@cytocell.com Site web: www.ogt.com