



Istruzioni per l'uso (IFU)

RIF: CE-LPH 039-S / CE-LPH 039

### CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe





SOLO PER USO PROFESSIONALE



Ulteriori informazioni e altre lingue disponibili su ogt.com/IFU

#### Uso previsto

CytoCell® CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe è un test qualitativo, non automatizzato, d'ibridazione in situ fluorescente (FISH) utilizzato per rilevare guadagni e delezioni cromosomiche nelle regioni 1p32.3 e 1q21 sul cromosoma 1 in sospensioni cellulari derivate ematologicamente fissate in soluzione di Carnoy (metanolo/acido acetico 3:1) da pazienti con mieloma multiplo (MM) confermato o sospetto.

## Indicazioni per l'uso

Questo dispositivo è ideato come aggiunta ad altri test clinici e istopatologici in percorsi diagnostici e di cura clinica riconosciuti, dove la conoscenza dello stato di CKS1B o CDKN2C (P18) sarebbe importante per la gestione clinica.

#### I imitazioni

Il presente dispositivo è ideato per individuare guadagni o perdite genomiche più grandi della regione coperta dai cloni rosso e verde in questo set di sonde, la quale include le regioni CKS1B e CDKN2C (P18). Guadagni o perdite genomiche esterne a tali regioni o guadagni o perdite parziali di queste regioni potrebbero non venire rilevate con questo dispositivo.

Il presente dispositivo non è destinato a: utilizzo come diagnostica indipendente, test diagnostico di accompagnamento, test prenatale, screening basato sulla popolazione, analisi decentrate o autodiagnosi. Il presente dispositivo non è stato convalidato per tipi di campione, tipi di patologie

od obiettivi diversi da quelli specificati nell'uso previsto.

È concepito in aggiunta ad altri test diagnostici di laboratorio e l'azione terapeutica non deve essere messa in atto esclusivamente sulla base del risultato della FISH. La refertazione e l'interpretazione dei risultati della FISH devono essere eseguite da personale adeguatamente qualificato, devono essere coerenti con gli standard professionali della pratica medica e devono prendere in considerazione altri risultati di test rilevanti e informazioni cliniche e diagnostiche.

Il presente dispositivo è solo per uso professionale di laboratorio.

La mancata aderenza al protocollo può incidere sulle prestazioni e portare a risultati falsi positivi/negativi.

# Principi del test

L'ibridazione in situ fluorescente (fluorescence in situ hybridization, FISH) è una tecnica che consente di rilevare sequenze di DNA su cromosomi in metafase o in nuclei interfasici di campioni citogenetici fissati. La tecnica prevede l'utilizzo di sonde di DNA in grado di ibridare per cromosomi interi o singole sequenze uniche e rappresenta un potente strumento in aggiunta all'analisi citogenetica con bandeggio G. Tale tecnica può essere applicata oggi come strumento diagnostico essenziale nell'analisi cromosomica prenatale, ematologica e nei tumori solidi. Il DNA bersaglio, dopo fissazione e denaturazione, è disponibile per l'annealing per una sonda di DNA similmente denaturata, marcata con sostanza fluorescente, a sequenza complementare. Terminata l'ibridazione, la sonda di DNA non legata o legata in modo non specifico viene rimossa e il DNA viene colorato con un

colorante da contrasto. L'utilizzo della microscopia a fluorescenza permette quindi la visualizzazione della sonda ibridata sul materiale target.

#### Informazioni sulla sonda

Il gene CKS1B (subunità 1B regolatoria della protein-chinasi CDC28) è localizzato in corrispondenza di 1q21 e il gene CDKN2C (inibitore delle chinasi ciclinadipendenti 2C) è localizzato in corrispondenza di 1p32.3.

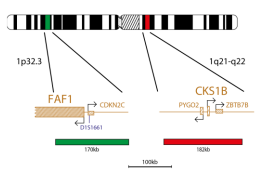
Il guadagno della regione 1q21 che include CKS1B è una delle aberrazioni cromosomiche più frequenti osservate nel mieloma multiplo<sup>1</sup>. La sovraespressione del gene CKS1B regola tutta la progressione del ciclo cellulare, avendo come esito una malattia più proliferativa2. Ciò è correlato al fenotipo avanzato del mieloma multiplo e può quindi essere associato a una prognosi sfavorevole e a progressione di malattia<sup>1,2,3</sup>. Il guadagno di 1q21 è stato collegato a una minore sopravvivenza e un'amplificazione ulteriore è stata osservata in recidiva di malattia. Nel mieloma multiplo sono comuni anche guadagni completi del braccio lungo del cromosoma 1 e questi possono verificarsi come isocromosomi, duplicazioni o traslocazioni a salto e sono di frequente associati a progressione di malattia<sup>4</sup>.

CDKN2C è un gene soppressore tumorale responsabile di indurre la morte delle cellule apoptotiche e frammentazione del DNA<sup>5</sup>. È sovra-regolato dall'espressione della citochina IL-6 nel mieloma multiplo e la delezione in omozigosi del gene è associata a una malattia più proliferativa<sup>5</sup>. Sebbene sia stato segnalato che delezioni CDKN2C sono rare in tumori maligni umani, analisi citogenetiche hanno dimostrato che anomalie di 1p32-36 si verificano in circa il 16% dei casi di mieloma multiplo umano e sono associate a una peggiore sopravvivenza generale<sup>2,3,5,6</sup>.

Anomalie citogenetiche vengono rilevate dalla citogenetica convenzionale in circa un terzo dei casi di mieloma multiplo, ma la FISH aumenta la percentuale di anormalità cromosomiche rilevate fino al >90%7.

#### Specifiche della sonda

CKS1B, 1q21-q22, Rosso CDKN2C (P18), 1p32.3, Verde



Il prodotto CKS1B/CDKN2C è costituito da una sonda di 182 kb, marcata in rosso, che copre tutto il gene CKS1B e le regioni fiancheggianti, inclusi i geni PYGO2 e ZBTB7B, e da una sonda verde che copre una regione di 170 kb, che include tutto il gene CDKN2C, il marcatore D1S1661 e l'estremità centromerica del gene FAF1.

## Materiali forniti

Sonda: 50 µL per provetta (5 test) o 100 µL per provetta (10 test)

Le sonde sono fornite già mescolate nella soluzione d'ibridazione (formammide < 65%; destrano solfato < 20 mg; citrato salino di sodio (SSC) 20x < 10%) e sono pronte all'uso.

# Colorante da contrasto: 150 µL per provetta (15 test)

Il colorante da contrasto è DAPI Antifade ES (DAPI (4,6-diammidino-2-fenilindolo)  $0,125 \mu g/ml$  in mounting medium a base di glicerolo).

## Avvertenze e misure precauzionali

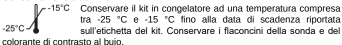
- Per uso diagnostico in vitro. Solo per uso professionale di laboratorio.
- I mix di sonde contengono formammide, una sostanza teratogena; non respirare fumi ed evitare il contatto con la pelle. Maneggiare con cura; indossare quanti e un camice da laboratorio.
- Maneggiare DAPI con cura; indossare guanti e un camice da laboratorio.
- Non utilizzare se la fiala o le fiale sono danneggiate o se il contenuto è in qualche modo compromesso.
- Attenersi ai regolamenti sullo smaltimento locali e alle raccomandazioni presenti nella Scheda tecnica di sicurezza per garantire uno smaltimento sicuro del prodotto. Ciò si applica anche al contenuto del kit di test danneggiato.
- Smaltire tutti i reagenti usati e i materiali monouso contaminati attenendosi alle procedure per i rifiuti infetti o potenzialmente infetti. È responsabilità di ciascun laboratorio maneggiare i rifiuti solidi e liquidi secondo la rispettiva natura e il livello di pericolosità, gestendoli e smaltendoli (o disponendone la gestione e lo smaltimento) nel rispetto dei regolamenti applicabili.
- Gli operatori devono essere in grado di distinguere i colori rosso, blu e verde.
- La mancata aderenza al protocollo descritto e ai reagenti può incidere sulle 8. prestazioni e portare a risultati falsi positivi/negativi.
- 9. La sonda non deve essere diluita o mescolata con altre sonde.

- Il mancato utilizzo di 10 µL di sonda durante lo stadio di pre-denaturazione del protocollo può incidere sulle prestazioni e portare a risultati falsi positivi/negativi.
- 11. Tutti i prodotti devono essere convalidati prima dell'uso.
- 12. I controlli interni devono essere eseguiti utilizzando popolazioni di cellule inalterate nei campioni di prova.

#### Definizioni delle temperature

| • | -20 °C / Congelato / In congelatore:         | da -25 °C a -15 °C |
|---|--|--------------------|
| • | 37 °C:                                       | +37 °C ± 1 °C      |
| • | 72 °C:                                       | +72 °C ± 1 °C      |
| • | 75 °C:                                       | +75 °C ± 1 °C      |
| • | Temperatura ambiente (room temperature, RT): | da +15 °C a +25 °C |

#### Conservazione e utilizzo





La sonda FISH, il colorante da contrasto DAPI Antifade ES e la soluzione d'ibridazione rimangono stabili durante i cicli di congelamento-scongelamento sperimentati durante l'uso normale (dove un ciclo rappresenta la rimozione della fiala dal congelatore e la sua ricollocazione all'interno di quest'ultimo): 5 cicli per la fiala da 50 μL (5 test) di FISH probe, 10 cicli per la

fiala da 100 µL (10 test) di sonda FISH e 15 cicli per la fiala da 150 µL (15 test) di colorante da contrasto. L'esposizione alla luce deve essere ridotta al minimo ed evitata ove possibile. Conservare i componenti nel contenitore a tenuta di luce fornito. I componenti utilizzati e conservati in condizioni diverse da quelle indicate sull'etichetta potrebbero avere prestazioni diverse da quelle attese e influenzare negativamente i risultati del test. È necessario intraprendere tutti gli sforzi per limitare l'esposizione a variazioni di luce e temperatura.

#### Apparecchiature e materiali necessari ma non forniti

È necessario utilizzare apparecchiature calibrate:

- Piastra riscaldante (con una piastra solida e controllo accurato della temperatura fino a 80 °C)
- 2. Micropipette a volume calibrato variabile compreso tra 1  $\mu$ L $-200~\mu$ L
- 3. Bagno termostatato con controllo accurato della temperatura a 37 °C e 72 °C
- 4. Provette da microcentrifuga (0,5 ml)
- Microscopio a fluorescenza (riferirsi alla sezione Configurazione ottimale del microscopio a fluorescenza)
- 6. Microscopio a contrasto di fase
- 7. Contenitori di Coplin in plastica, ceramica o vetro resistente al calore
- 8. Pinzette
- Misuratore calibrato del pH (o strisce indicatrici del pH capace di misurare pH da 6.5 a 8.0)
- 10. Contenitore umidificato
- 1. Olio per lenti a immersione del microscopio a fluorescenza
- 12. Centrifuga da banco
- Vetrini da microscopia
- 14. Coprioggetto 24x24 mm
- 15. Timer
- 16. Incubatore a 37 °C
- 17. Colla per vetrini
- 18. Miscelatore a vortice
- 19. Cilindri graduati
- 20. Agitatore magnetico
- 21. Termometro calibrato

## Apparecchiature opzionali non fornite

Stufa per asciugatura citogenetica

#### Reagenti necessari ma non forniti

- 1. Soluzione 20x di citrato salino di sodio (SSC)
- 2. 100% etanolo
- 3. Tween-20
- 4. 1M sodio idrossido (NaOH)
- 5. 1M acido idroclorico (HCI)
- Acqua purificata

## Configurazione ottimale del microscopio a fluorescenza

Per una visualizzazione ottimale della sonda si raccomanda di utilizzare una lampada a mercurio da 100 watt e obiettivi Plan Apochromat 60/63x e 100x. I fluorofori utilizzati in questa sonda ecciteranno ed emetteranno alle seguenti lunghezze d'onda:

| Fluoroforo | Eccitazione <sub>max</sub> [nm] | Emissione <sub>max</sub> [nm] |
|------------|---------------------------------|-------------------------------|
| Verde      | 495                             | 521                           |
| Rosso      | 596                             | 615                           |

Assicurare un'eccitazione appropriata e assicurarsi che i filtri di emissione che coprono le lunghezze d'onda elencate sopra siano adatti al microscopio. Utilizzare un filtro triplo bandpass DAPI/spettro verde/spettro rosso o un filtro dual spettro verde/spettro rosso per una visualizzazione simultanea dei fluorofori verdi e rossi.

Controllare il microscopio a fluorescenza prima dell'uso per garantire che stia funzionando correttamente. Utilizzare un olio a immersione adatto alla microscopia a fluorescenza e formulato per bassa autofluorescenza. Evitare di mescolare DAPI Antifade con l'olio a immersione per microscopio poiché questo oscurerà i segnali.

Seguire le raccomandazioni del fabbricante in relazione alla vita della lampada e all'età dei filtri.

#### Preparazione del campione

Il kit è progettato per l'utilizzo su sospensioni cellulari derivate ematologicamente, fissate nella soluzione di Carnoy (metanolo/acido acetico 3:1), le quali sono preparate secondo le linee guida del laboratorio o dell'istituto. Stendere i campioni essiccati su vetrini da microscopia secondo le procedure citogenetiche standard. L'AGT Cytogenetics Laboratory Manual contiene raccomandazioni per il prelievo, la coltura, la raccolta di esemplari e per la realizzazione di vetrini<sup>8</sup>.

## Preparazione della soluzione

#### Soluzioni di etanolo

Diluire 100% etanolo con acqua purificata utilizzando i seguenti rapporti e miscelare accuratamente:

- 70% etanolo 7 parti 100% etanolo per 3 parti di acqua purificata
- 85% etanolo 8,5 parti 100% etanolo per 1,5 parti di acqua purificata

Conservare le soluzioni per un massimo di 6 mesi a temperatura ambiente in un contenitore a chiusura ermetica.

#### Soluzione 2xSSC

Diluire 1 parte di soluzione 20xSSC con 9 parti di acqua purificata e miscelare in modo accurato. Controllare il pH e correggere a pH 7,0 mediante NaOH oppure HCl come richiesto. Conservare la soluzione per un massimo di 4 settimane a temperatura ambiente in un contenitore a chiusura ermetica.

#### Soluzione 0,4xSSC

Diluire 1 parte di soluzione 20xSSC con 49 parti di acqua purificata e miscelare in modo accurato. Controllare il pH e correggere a pH 7,0 mediante NaOH oppure HCl come richiesto. Conservare la soluzione per un massimo di 4 settimane a temperatura ambiente in un contenitore a chiusura ermetica.

#### Soluzione 2xSSC, 0.05% Tween-20

Diluire 1 parte di soluzione 20xSSC con 9 parti di acqua purificata. Aggiungere 5  $\mu$ L di Tween-20 per 10 mL e miscelare accuratamente. Controllare il pH e correggere a pH 7,0 mediante NaOH oppure HCl come richiesto. Conservare la soluzione per un massimo di 4 settimane a temperatura ambiente in un contenitore a chiusura ermetica.

## Protocollo FISH

(Nota: durante l'intera procedura limitare l'esposizione della sonda e del colorante da contrasto alle luci di laboratorio).

#### Preparazione del vetrino

- 1. Caricare il campione cellulare su un vetrino da microscopia. Lasciare asciugare il vetrino. (Facoltativo, se si utilizza una stufa per asciugatura citogenetica: La camera deve essere azionata a un'umidità di circa 25 °C e al 50% di umidità per una caricatura del campione cellulare ottimale. Se non è disponibile una stufa per citogenetica, utilizzare una cappa fumaria come alternativa).
- Immergere il vetrino in 2xSCC per 2 minuti a temperatura ambiente (TA) senza agitazione.
- Disidratare in una serie di etanolo (70%, 85% e 100%), ciascuna per 2 minuti a TA.
- 4. Lasciare asciugare il vetrino.

#### Pre-denaturazione

- Rimuovere la sonda dal congelatore e lasciarla riscaldare a TA. Centrifugare brevemente le provette prima dell'uso.
- Assicurarsi che la soluzione della sonda sia miscelata in modo uniforme mediante una pipetta.
- Prelevare 10 µL di sonda per ogni test e inserirli in una provetta da microcentrifuga. Riporre velocemente la sonda rimanente nel congelatore.
- Posizionare la sonda e il vetrino del campione a preriscaldare su una piastra riscaldante a 37 °C (+/- 1 °C) per 5 minuti.
- 9. Caricare 10  $\mu$ L del mix di sonde sul campione cellulare e coprire delicatamente con un coprioggetto. Sigillare con soluzione collante gommosa e far asciugare completamente.

# Denaturazione

10. Denaturare il campione e la sonda contemporaneamente riscaldando il vetrino su una piastra riscaldante a 75 °C (+/- 1 °C) per 2 minuti.

## Ibridazione

11. Posizionare il vetrino su un contenitore umido a prova di luce a 37 °C (+/- 1 °C) durante la notte.

# Lavaggi post-ibridazione

- 12. Rimuovere il DAPI dal congelatore e lasciarlo riscaldare a temperatura
- 13. Rimuovere attentamente il coprioggetto e tutte le tracce di colla.
- 14. Lavare il vetrino in 0,4xSSC (pH 7,0) a 72 °C (+/- 1 °C) per 2 minuti, senza agitazione.
- Scolare il vetrino e lavare in 2xSSC, Tween-20 0,05% (pH 7,0) a TA per 30 secondi senza agitazione.
- 16. Scolare i vetrini e applicare 10 μL di DAPI antifade su ciascun campione.
- Coprire con un coprioggetto, rimuovere eventuali bolle e attendere 10 minuti lasciando il vetrino al buio.
- Analizzare con un microscopio a fluorescenza (vedere Configurazione ottimale del microscopio a fluorescenza).

#### Raccomandazioni per l'uso

- L'eccessivo riscaldamento o l'invecchiamento dei vetrini potrebbe ridurre la fluorescenza del segnale.
- Le condizioni di ibridazione potrebbero essere influenzate negativamente dall'impiego di reagenti differenti rispetto a quelli forniti o raccomandati da Cytocell Ltd.
- L'utilizzo di un termometro calibrato è fortemente raccomandato per la misurazione delle temperature delle soluzioni, dei bagni termostatati e degli incubatori, in quanto queste temperature sono di fondamentale importanza per la performance ottimale del prodotto.
- 4. Le concentrazioni del lavaggio (stringenza), il pH e la temperatura sono di fondamentale importanza in quanto condizioni di stringenza blande possono favorire un legame non specifico della sonda e condizioni di stringenza troppo elevate possono condurre alla mancanza del segnale.
- La denaturazione incompleta può tradursi in una mancanza del segnale, mentre una denaturazione eccessiva può anche tradursi in un legame non specifico.
- Come esito di una sovra-ibridazione, possono verificarsi segnali aggiuntivi o imprevisti.
- Prima di utilizzare il test per obiettivi diagnostici, è necessario ottimizzare il protocollo per i propri campioni.
- Condizioni sub-ottimali possono avere come esito un legame non specifico che può essere interpretato erroneamente come segnale di sonda.

#### Interpretazione dei risultati

#### Valutazione della qualità dei vetrini

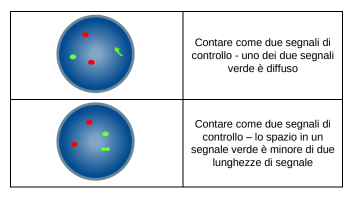
Il vetrino non deve essere analizzato se:

- I segnali sono troppo deboli da analizzare in filtri singoli; al fine di procedere con l'analisi, i segnali devono apparire brillanti, distinti e facilmente valutabili
- Vi sono numerose cellule raggruppate/sovrapposte che impediscono l'analisi
- > 50% delle cellule non è ibridato
- Vi è un eccesso di particelle fluorescenti tra le cellule e/o una foschia fluorescente che interferisce con i segnali; in vetrini ottimali lo sfondo dovrebbe apparire scuro o nero e pulito
- I confini del nucleo cellulare non possono essere distinti e non sono intatti

#### Linee guida di analisi

- Ogni campione deve essere analizzato e interpretato da due analisti. Eventuali
  discrepanze devono essere risolte mediante valutazione da parte di un terzo
  analista
- Ciascun analista deve essere adeguatamente qualificato secondo gli standard nazionali riconosciuti
- Ciascun analista deve dare indipendentemente un punteggio a 100 nuclei per ciascun campione. Il primo analista deve iniziare l'analisi dal lato sinistro del vetrino e il secondo analista dal lato destro
- Ciascun analista deve documentare i propri risultati in fogli separati
- Analizzare solo nuclei intatti, non sovrapposti o affollati o nuclei coperti da detriti citoplasmatici o da un elevato grado di autofluorescenza
- Evitare aree dove vi è un eccesso di detriti citoplasmatici o ibridazione non specifica
- L'intensità del segnale può variare, anche con un singolo nucleo. In tali casi, utilizzare filtri singoli e/o correggere il piano focale
- In condizioni sub-ottimali, i segnali possono apparire confusi. Se due segnali dello stesso colore si toccano o la distanza tra di loro non è maggiore di due larghezze di segnale, o quando vi è un filamento debole che connette i due segnali, contare come un segnale
- Quando si analizzano sonde breakapart a due colori, se vi è uno spazio tra i segnali rosso e verde non più grande di 2 lunghezze di segnale, contare come segnale non riarrangiato/fuso
- Quando si analizzano sonde breakapart a tre colori, se vi è uno spazio tra qualsiasi dei 3 segnali (rosso, verde, blu) a distanza non maggiore di 2 lunghezze di segnale, contare come segnale non riarrangiato/fuso
- In caso di dubbio se la cellula sia analizzabile o meno, non effettuare l'analisi

| Linee guida di analisi |   |  |
|------------------------|---|--|
|                        | Non contare - nuclei troppo<br>vicini l'un l'altro per<br>determinare confini                           |  |
|                        | Non contare nuclei che si<br>sovrappongono - tutte le aree<br>di entrambi i nuclei non sono<br>visibili |  |



Risultati attesi Modello di segnale normale atteso



In una cellula normale, sono attesi due segnali rossi e due verdi (2R2V).

#### Modelli di segnale anormale attesi



In una cellula con delezione di 1p32.3, il modello di segnale atteso sarà due segnali rossi e un segnale verde (2R1V).



In una cellula con guadagno del locus 1q21, saranno attesi due segnali verdi e tre o più segnali rossi (3+R2V).



In una cellula con un'amplificazione del locus 1q21, è possibile osservare un gran numero di piccoli segnali rossi sparsi per tutto il citoplasma insieme a due segnali verdi di controllo (ampR2V).



In una cellula con un'amplificazione del locus 1q21 che ha come risultato una regione colorata in modo omogeneo, sarà osservato un gran numero di segnali rossi lungo il segmento cromosomico allungato ed espanso insieme a due segnali di controllo verdi (ampR2V).

## Interferenze rilevanti note / sostanze interferenti

Non sono note interferenze rilevanti note / sostanze interferenti.

## Reattività crociata nota

Nessuna reattività crociata nota

# Segnalazione di incidenti gravi

Per un paziente/utilizzatore/terza parte nell'Unione europea e nei Paesi con un regime normativo identico (Regolamento (UE) 2017/746 sui dispositivi medicodiagnostici *in vitro*); se durante l'utilizzo del presente dispositivo o in seguito al suo

utilizzo si verificasse un incidente grave, si prega di segnalarlo al fabbricante o alla propria Autorità nazionale competente.

Per gli incidenti gravi verificatisi in altri Paesi, si prega di segnalarli al fabbricante e, se possibile, alla propria Autorità nazionale competente.

Contatto di vigilanza del fabbricante: vigilance@ogt.com

Per le Autorità nazionali competenti europee, è possibile trovare un elenco di punti di vigilanza all'indirizzo:

https://health.ec.europa.eu/medical-devices-sector/new-regulations/contacts\_en

#### Caratteristiche specifiche di prestazione

#### Specificità analitica

La specificità analitica è definita come percentuale di segnali che si ibridano al locus corretto e nessun'altra localizzazione. Sono stati analizzati quattro loci cromosomici in ciascuna delle 20 cellule metafasiche provenienti da cinque campioni, ottenendo 400 punti di dati. È stata mappata la localizzazione di ciascuna sonda ibridata ed è stato registrato il numero di segnali FISH di cromosomi in metafase che si sono ibridati al locus corretto.

La specificità analitica di ciascuna sonda nel kit è stata calcolata come il numero di segnali FISH di cromosomi in metafase che si sono ibridati al locus corretto diviso per il numero totale di segnali FISH ibridati di cromosomi in metafase, tale risultato è stato moltiplicato per 100, espresso come percentuale e dato con un intervallo di

Tavola 1. Specificità analitica per CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe

| Bersaglio | Numero di<br>cromosomi<br>in metafase<br>ibridati | Numero<br>di loci<br>correttamente<br>ibridati | Specificità<br>analitica | Intervallo<br>di confidenza<br>del 95% |
|-----------|---|--|--------------------------|--|
| 1q21      | 200   | 200  | 100%                     | 98,12%-100%                            |
| 1p32.3    | 200   | 200  | 100%                     | 98,12%-100%                            |

#### Sensibilità analitica

La sensibilità analitica è la percentuale di cellule interfase cui è possibile fornire un punteggio con il modello di segnale normale atteso. È stato analizzato un minimo di 100 cellule in interfase per ciascuna delle 25 sospensioni cellulari fissate da midollo osseo e 25 sospensioni cellulari fissate da plasmacellule CD138+ che sono state ritenute negative per un guadagno/amplificazione di CKS1B o per una delezione di CDKN2C, ottenendo come minimo la valutazione di 2500 nuclei per ciascun tipo di campione. I dati relativi alla sensibilità sono stati analizzati in base alla percentuale di cellule che mostra un modello di segnale atteso normale ed espressi come percentuale con un intervallo di confidenza del 95%.

Tavola 2. Sensibilità analitica per CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe

| Tipo di campione | Criteri di sensibilità | Risultati di sensibilità |
|------------------|------------------------|--------------------------|
| Midollo osseo    | >95%                   | 98,68%<br>(97,87–99,49%) |
| CD138+           | >95%                   | 95,95%<br>(94,96–96,94%) |

## Caratterizzazione dei valori normali di cut off

Il cut off normale è definito come la percentuale di cellule che esibiscono un modello di segnale falso positivo a cui un individuo sarebbe considerato normale e non coerente con una diagnosi clinica. È stato analizzato un minimo di 100 cellule in interfase per ciascuna delle 25 sospensioni cellulari fissate da midollo osseo e 25 sospensioni cellulari fissate da CD138+ che sono state ritenute negative per un guadagno/amplificazione di CKS1B o per una delezione di CDKN2C, ottenendo come minimo la valutazione di 2500 nuclei per ciascun tipo di campione.

Il valore di cut off è stato determinato utilizzando la funzione  $\beta$ -inversa (BETAINV) in MS Excel. È stato calcolato come la percentuale di cellule in interfase che mostra un modello di segnale falso positivo utilizzando il limite superiore di un intervallo unilaterale di confidenza del 95% della distribuzione binomiale in un campione normale di pazienti.

Tavola 3. Caratterizzazione dei valori normali di cut off per CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe

| Tipo di campione | Risultati di cut-off<br>3R2V | Risultati di cut-off<br>2R1V |
|------------------|------------------------------|------------------------------|
| Midollo osseo    | 5,93%                        | 5,71%                        |
| CD138+           | 9,24%                        | 10,21%                       |

I laboratori devono verificare i valori di cut-off utilizzando i propri dati<sup>9,10</sup>.

La precisone di questo prodotto è stata misurata in termini di precisione intra-giorno (sample-to-sample), precisione inter-giorno (day-to-day) e precisione per sito singolo inter-lotto (lot-to-lot).

Per esaminare la precisione di questo prodotto sono stati utilizzati tre (3) campioni: 1 campione CD138+ normale, 1 CD138+ positivo basso per 2R1V (-CDKN2C) e 1 CD138+ positivo basso per 3R2V (+CKS1B). I campioni CD138+ positivi bassi sono stati prodotti artificialmente usando una frazione dei campioni CD138+ negativi e correggendola con un campione CD138+ positivo noto, allo scopo di

creare campioni positivi bassi nell'intervallo di 2-4x il cut-off per mettere alla prova il cut-off stabilito.

Per stabilire la precisione inter-giorno e intra-giorno, i campioni sono stati valutati in 10 giorni non consecutivi e per stabilire la precisione da lotto a lotto sono stati valutati 3 lotti del prodotto su 3 repliche degli stessi campioni. I risultati sono stati presentati come l'accordo globale con la classe negativa prevista (per i campioni negativi)

Tavola 4. Riproducibilità e precisione per CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe

| Variabile                              | Tipo di campione                        | Accordo |
|--|---|---------|
|  | CD138+ normale (negativo)               | 100%    |
| Precisione intra-giorno e inter-giorno | CD138+ positivo basso 2R1V<br>(-CDKN2C) | 100%    |
| e inter-giorno                         | CD138+ positivo basso 3R2V<br>(+CKS1B)  | 100%    |
|  | CD138+ normale (negativo)               | 100%    |
| Precisione lot-to-lot                  | CD138+ positivo basso 2R1V<br>(-CDKN2C) | 100%    |
|  | CD138+ positivo basso 3R2V (+CKS1B)     | 100%    |

#### Prestazione clinica

Per assicurarsi che il prodotto rilevi i riarrangiamenti desiderati, è stata stabilita la prestazione clinica nel corso di 1 studio su campioni rappresentativi della popolazione prevista per il prodotto: materiale residuo fissato in metanolo/acido acetico da campioni derivati ematologicamente. La dimensione dei campioni per lo studio era di 23 esemplari, con la popolazione bersaglio di 10 esemplari positivi per amplificazione di *CKS1B* o delezione di *CDKN2C*, o entrambe, e 13 esemplari negativi per amplificazione di CKS1B o delezione di CDKN2C. Tutti i campioni sono stati identificati e randomizzati per impedire il bias di analisi. I risultati sono stati confrontati allo stato noto del campione. La sonda ha identificato correttamente lo stato dei campioni in tutti i casi.

I risultati di tali test sono stati analizzati al fine di fornire la sensibilità clinica, la specificità clinica e il valore del tasso di falsi positivi (FPR) per segnali positivi, utilizzando un approccio unidimensionale.

Tavola 5. Prestazione clinica per CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe, Risultati di amplificazione di CKS1B

| Variabile   | Risultato |
|---|-----------|
| Sensibilità clinica (tasso di veri positivi, TPR) | 98,71%    |
| Specificità clinica (tasso di veri negativi, TNR) | 99,75%    |
| Tasso di falsi positivi (FPR) = 1 - Specificità   | 0,25%     |

Tavola 6. Prestazione clinica per CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe, Risultato della delezione di CDKN2C.

| Variabile   | Risultato |
|---|-----------|
| Sensibilità clinica (tasso di veri positivi, TPR) | 100%      |
| Specificità clinica (tasso di veri negativi, TNR) | 100%      |
| Tasso di falsi positivi (FPR) = 1 - Specificità   | 0%        |

## Riepilogo sulla sicurezza e le prestazioni (SSP)

L'SSP deve essere reso disponibile al pubblico tramite il database europeo sui dispositivi medici (Eudamed), dove esso è collegato al Basic UDI-DI.

URL di Eudamed: https://ec.europa.eu/tools/eudamed

Basic UDI-DI: 50558449LPH039JS

Qualora Eudamed non fosse del tutto operativo, l'SSP deve essere reso disponibile al pubblico su richiesta tramite email all'indirizzo SSP@ogt.com.

## Informazioni aggiuntive

Per informazioni aggiuntive sul prodotto contattare il Dipartimento di Assistenza Tecnica CytoCell.

T: +44 (0)1223 294048

E-mail: techsupport@cytocell.com

Sito web: www.ogt.com

#### Bibliografia

- Hanamura I, Blood 2006;108(5):1724-32
- Fonseca et al., Leukemia 2009;23(12):2210-2221
- 3. Sawyer, Cancer Genetics 2011;204(1):3-12
- Fonseca et al., Leukemia 2006;20(11):2034-40 5
- Leone et al., Clin Cancer Res 2008;14(19):6033-41
- Kulkarni et al., Leukemia 2002;16:127-34 6.
- Swerdlow et al., (eds,) WHO Classification of Tumours of Haematopoietic 7. and Lymphoid Tissue, Lyon, France, 4th edition, IARC, 2017 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 9. 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,
- 10. 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.

## Glossario dei simboli

| ario dei simboli  |  |                            |  |
|---|--|----------------------------|--|
| EN ISO 15223-1:2021 - "Dispositivi medici - Simboli da usare con le informazioni fornite dal fabbricante - Parte 1: Requisiti generali" |  |                            |  |
| (© Organizza  | zione internazionale per   | r la standardizzazione)    |  |
| Simbolo   | Titolo   | Numero/i di<br>riferimento |  |
| ***   | it: Fabbricante  | 5.1.1                      |  |
| EC REP  | it: Rappresentante<br>autorizzato nella<br>Comunità<br>europea/Unione<br>europea | 5.1.2                      |  |
|   | it: Data di scadenza   | 5.1.4                      |  |
| LOT   | it: Codice del lotto   | 5.1.5                      |  |
| REF   | it: Numero di catalogo   | 5.1.6                      |  |
| 类   | it: Tenere lontano<br>dalla luce   | 5.3.2                      |  |
|   | it: Limite di<br>temperatura   | 5.3.7                      |  |
| Ţ <u>i</u>  | it: Consultare le istruzioni per l'uso   | 5.4.3                      |  |
| ogt.com/IFU   | it: Consultare le<br>istruzioni per l'uso in<br>formato elettronico              | 5.4.3                      |  |
| $\triangle$   | it: Attenzione   | 5.4.4                      |  |
| IVD   | it: Dispositivo<br>medico-diagnostico<br>in vitro                                | 5.5.1                      |  |
| Σ   | it: Contenuto per <n> test</n>   | 5.5.5                      |  |
| UDI   | it: Identificativo unico del dispositivo   | 5.7.10                     |  |
| Simboli EDMA per reagenti e componenti dell'IVD, revisione ottobre 2009   |  |                            |  |
| Simbolo   | Titolo   | Numero/i di<br>riferimento |  |
| CONT  | it: Contenuti (o contiene)   | N/D                        |  |

# Brevetti e marchi registrati

CytoCell è un marchio registrato di Cytocell Limited.



## **Cytocell Limited**

Oxford Gene Technology 418 Cambridge Science Park Milton Road CAMBRIDGE CB4 0PZ REGNO UNITO

T: +44 (0)1223 294048 F: +44 (0)1223 294986 E-mail: probes@cytocell.com Sito web: www.ogt.com



Sysmex Europe SE Bornbarch 1

22848 Norderstedt GERMANIA

T: +49 40 527260

Sito web: <u>www.sysmex-europe.com</u>

## Cronologia delle versioni delle Istruzioni per l'uso (IFU)

V001.00 2023-01-11: Nuove Istruzioni per l'uso (IFU) per il Regolamento (UE) 2017/746.