



A Sysmex Group Company



Lietošanas instrukcija

ATS.: CE-LPH 007-S / CE-LPH 007

BCR/ABL (ABL1) Translocation, Dual Fusion Probe



TIKAI PROFESIONĀLAM LIETOJUMAM



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

Paredzētais lietošanas mērķis

Zonde CytoCell® BCR/ABL (ABL1) Translocation, Dual Fusion Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts luminiscentās *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) tests, kas paredzēts hromosomālo pārkātojumu noteikšanai starp 22 hromosomas reģionu 22q11.2 un 9. hromosomas reģionu 9q34.1. Karnūā ūkādumā (3:1 metanolis/etikskābe) fiksētās hematoloģiski iegūtās šūnu suspensijās no pacientiem, kuriem ir konstatēta hroniska mieloleikoze (HML), akūta mieloleikoze (AML) vai akūta limfoblastiskā leikēmija (ALL) vai arī pastāv aizdomas par tās esamību.

Lietošanas indikācijas

Šīs ierīce ir paredzēta kā citu klinisko un histopatoloģisko testu papildinājums atzītās diagnostikas un kliniskās aprūpes metodēs, kad informācija par BCR::ABL1 translokācijas statusu ir svarīga kliniskajai pārvaldībai.

Ierobežojumi

Šī ierīce ir paredzēta pārkātojumu ar pārtraukumpunktiem noteikšanai reģionā, ko nosedz sarkanie un zalijs kloni šajā zonžu komplektā, kurā ietilpst BCR un ABL1 reģioni. Izmantojot šo ierīci, var netikt noteikti pārtraukumpunkti āpus šī reģiona vai pārkātojumu varianti, kas pilnībā ietilpst šajā reģionā.

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

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

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

Zīpošana par FISH testa rezultātiem un to interpretēšanai 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 profesionālam lietojumam laboratorijā.

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

Testa principi

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

Informācija par zondi

BCR (*RhoGEF* un *GTPase BCR aktivators*) gēna atrašanās vieta ir 22q11.2, savukārt ABL1 (*ABL protoonkogēns 1, nereceptoru tirozīnkināzē*) gēna atrašanās

vieta ir 9q34.1. Translokācija starp šiem abiem gēniem ir BCR::ABL1 fuzijas gēna pamatā un rada Filadelfijas hromosomu — redzamu šīs translokācijas rezultātu.

BCR::ABL1 fuzijas klātbūtne ir nozīmīga diagnožu un prognožu noteikšanā dažādu hematoloģisko traucējumu gadījumā.

Raksturīga hroniskas mieloleikozes (HML) iezīme ir t(9;22)(q34.1;q11.2) translokācija, kas ir konstatējama 90–95% gadījumu¹. Atlikušajos gadījumos pastāv variantu translokācija vai kriptisks pārkātojums, kurā iesaistīts reģions 9q34.1 un 22q11.2 un kuru nevar identificēt, izmantojot parasto citogenētisko analīzi¹.

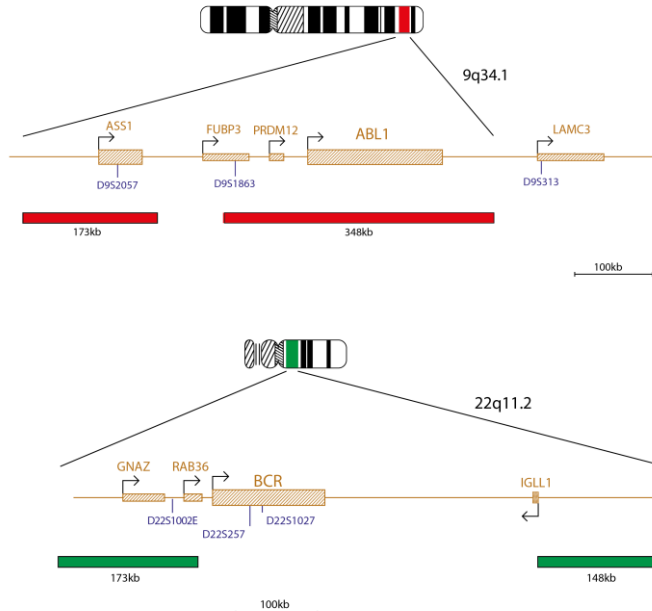
BCR::ABL1 fuzija arī ir konstatējama 25% akūtas limfoblastiskā leikēmijas (ALL) gadījumu pieaugušiem pacientiem un 2–4% ALL gadījumu pediatriskajiem pacientiem¹. *BCR::ABL1* fuzijas klātbūtne liecina par nelabvēlīga ALL iznākuma prognozi gan pieaugušajiem, gan pediatriskajiem pacientiem^{1,2}. Tādēļ anormalitāšu noteikšana ir ļoti svarīga riska stratificēšanai, kas ietekmēs lēmumu pieņēšanu par terapiju un pārvaldību². Nelielā daļā ALL gadījumu translokācijas rezultātā nerodas citogenētiski redzama Filadelfijas hromosoma. Šādos gadījumos FISH ir būtiski svarīga fuzijas gēna izcelšanai³.

Šīs pārkātojums arī ir konstatējams retos akūtas mielodās leikēmijas (AML) gadījumos. Uz Filadelfijas hromosomām pozitīvai AML ir raksturīga rezistence pret konvencionālo standarta ķīmiterapiju un nelabvēlīga iznākuma prognoze⁴, un tādēļ vitāli svarīga ir šīs hromosomālās anormalitātes precīza un savlaicīga identificēšana.

Zondes specifikācija

ABL1, 9q34.1 sarkana

BCR, 22q11.2 zaļa



Sarkanajā zondes maisījumā ir 348 kb zonde, kas aptver *ABL1* gēnu, un 173 kb zonde, kas aptver *ASS1* gēnu. Zalajā zondes maisījumā ir 173 kb zonde centromēri *BCR* gēnam, kas aptver *GNAZ* un *RAB36* gēnu. Otra zalā zonde nosedz 148 kb reģionu telomēri *BCR* gēnam, kas aptver daļu no *IGLL1* gēna.

Nodrošinātie materiāli

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

Zondes tiek nodrošinātas iepriekš sajauktā veidā hibridizācijas šķīdumā (< 65% formamīds; < 20 mg dekstrāna sulfāts; < 10% 20x cītrā fizioloģiskais šķīdums (saline-sodium citrate, SSC)) un ir gatavas lietošanai.

Kontrasta krāsvielas: 150 µl flakonā (15 testi)

Kontrasta krāsvielas ir DAPI luminiscences uzturēšanas šķīdums ES (0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindols) šķīdumā uz glicerīna bāzes).

Bridinājumi un piesardzības pasākumi

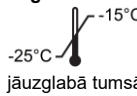
1. Lietošanai *in vitro* diagnostikā. Tikai profesionālam lietojumam laboratorijā.
2. Zondes maisījumos ietilpst formamīds, kas ir teratogēns, tādēļ nedrīkst pieļaut to izgarojumu ieelpošanu un nonākšanu saskarē ar ādu. Rīkojieties ar to piesardzīgi; valkājet cīmrus un laboratorijas virsvalku.
3. Rīkojieties ar DAPI piesardzīgi; valkājet cīmrus un laboratorijas virsvalku.
4. Nelietot, ja flakons(-i) vai bojāts(-i) vai flakona saturs jebkādā veidā ir bojāts.
5. Izpliedit 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 reāgentus un jebkādus citus piesārņotus vienreizlietojamos materiālus, ievērojot procedūras attiecībā uz infekcīziem vai potenciāli infekcīziem atkritumiem. Katra laboratorija ir atbildīga par rīcību ar cietajiem un šķidrajiem atkritumiem atbilstoši to veidam un bīstamības pakāpei, kā arī par to apstrādi un utilizāciju (līdz šim un turpmāk) saskaņā ar spēka esošajiem noteikumiem.

- Operatoriem jāspēj atšķirt sarkano, zilo un zaļo krāsu.
- Neievērojot norādīto protokolu un norādījumus par reaģentiem, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti klūdaini pozitīvi/negatīvi rezultāti.
- Zondi nedrīkst atšķaidīt vai veidot maišījums ar citām zondēm.
- Ja protokola priekšdenarēšanas fāzes laikā netiek izmantoti 10 μ l no zondes, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti klūdaini pozitīvi/negatīvi rezultāti.
- Pirms lietošanas visi produkti ir jāapstiprina.
- Iekšējās kontroles jāveic, testešanas 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
- Istabs temperatūra (Room Temperature — RT): No +15 °C līdz +25 °C

Uzglabāšana un apiešanās

 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 μ l (5 testi) FISH zondes flakonam, 10 cikli 100 μ l (10 testi) FISH zondes flakonam un 15 cikli 150 μ l (15 testi) kontrastvielas flakonam. Pēc iespējas jāsamazina gaismas iedarbība un jāizvairās no tās, kad vien iespējams. Uzglabājiet komponentus nodrošinātajā gaismas necaurlaidīgajā konteinerā. Komponenti, kas izmantoti un uzglabāti apstāklos, kas nav norādīti markējumā, var nedarboties, kā paredzēts, un tie var negatīvi ietekmēt analīzes rezultātus. Ir jāveic viiss iespējamais, lai ierobežotu gaismas un temperatūras svārstību ieteikmi.

Aprikojums 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)
- Kalibrētas dažāda tilpuma mikropipetes un uzgaļi 1–200 μ l diapazonā.
- Ūdens vanna ar precīzu temperatūras regulēšanu 37 °C un 72 °C
- Mikrocentrifūgas mēģenes (0,5 ml)
- Luminiscences mikroskopis (sk. sadāļu Uz luminiscences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi)
- Fāžu kontrasta mikroskops
- Tiri plastmasas, keramikas vai karstumizturīga stikla Koplina trauki
- Pincete
- Kalibrēta pH mērierīce (vai pH indikatora strēmeles, ar kurām var veikt mērījumus pH 6,5–8,0 diapazonā)
- Konteiners ar mitru vidi
- Luminiscenci atbilstoša mikroskopa objektīva iegremdēšanas eļļa
- Galda centrifūga
- Mikroskopa priekšmetstikliņi
- 24x24 mm segstīklīni
- Taimeris
- 37 °C inkubators
- Gumijas līme
- Virpuļmaisītājs
- Mērcilindri
- Magnētiskais maisītājs
- Kalibrēts termometrs

Papildaprīkojums, kas nav ietverts komplektācijā

- Citoģēnētiskā žāvēšanas kamera

Nepieciešamie reaģenti, kas nav ietverti komplektācijā

- 20x citrāta fizioloģisks šķidums (saline-sodium citrate — SSC)
- 100% etanolis
- Tween-20
- 1M nātrija hidroksīds (NaOH)
- 1M sālsskābe (HCl)
- Attīrīts ūdens

Uz luminiscences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi

Lai nodrošinātu optimālu vizualizāciju, izmantojiet 100 W dzīvsudraba spuldzi vai ekvivalentu gaismas avotu un eļļā iegremdējājumus 60/63x vai 100x objektīvus. Šajā zonu komplekta izmantotie fluorofoori tiks ierosināti un izstaros tālāk norādītā garuma viļņos.

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

Nodrošiniet, lai mikroskops būtu aprīkots ar iepriekš norādītajiem vilņa garumiem atbilstošiem ierosmes un izstarošanas filtriem. Lai nodrošinātu optimālu zaļo un sarkanu fluorofooru vienlaicīgu vizualizāciju, izmantojiet trīsjoslus DAPI/zaļā spektra/sarkanā spektra filtru vai divjoslus zaļā spektra/sarkanā spektra filtru. Pirms lietošanas pārbaudiet luminiscences mikroskopu, lai pārliecīnatos, vai tas darbojas pareizi. Izmantojiet iegremdēšanas eļļu, kas piemērota luminiscences mikroskopijai un nodrošina zemu autoluminiscences līmeni. Izvairieties no DAPI

luminiscences uzturēšanas šķiduma sajaukšanās ar mikroskopa iegremdēšanas eļļu, jo pretējā gadījumā radīsies signāla traucējumi. Rīkojties atbilstoši ražotāja ieteikumiem attiecībā uz lampas un filtru kalpošanas ilgumu.

Paraugu sagatavošana

Šis komplekts ir paredzēts izmantošanai ar hematoloģiski iegūtām šūnu suspensijām, kas fiksētais Karnuā (3:1 metanols/etikskābe) šķidumā un ir sagatavotas atbilstoši laboratorijā vai iestādē spēkā esošajām vadlīnijām. Sagatavojet gaisā nožāvētus paraugus uz mikroskopa priekšmetstikliniem atbilstoši standarta citoģēnētiskajām procedūrām. AGT *citoģēnētikas laboratorijas rokasgrāmatā* ir ietverti ieteikumi par paraugu nēmšanu, kultūrēšanu, ievākšanu un priekšmetstiklinju sagatavošanu⁵.

Šķidumu sagatavošana

Etanolā šķidumi

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

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

2xSSC šķidums

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 9 daļām attīrīta 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 dalām attīrīta 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 attīrīta ūdens. Pievienojiet 5 μ l 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.

Luminiscētās in situ hibridizācijas protokols (FISH)

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

Priekšmetstikliņa sagatavošana

- Novietojiet šūnu paraugu uz mikroskopa priekšmetstikliņa, kas izgatavots no stikla. Ľaujiet nožūt. (Pēc izvēles, ja izmanto citoģēnētisko žāvēšanas kameras: Lai nodrošinātu optimālu šūnu parauga sagatavošanu, kamera jādarbina, iestatot aptuveni 25 °C temperatūru un 50% mitruma. Ja citoģēnētiskā žāvēšanas kamera nav pieejama, kā alternatīvu var izmantot gāzu nosūcēju).
- Iegremdējiet priekšmetstikliņu 2xSSC šķidumā istabas temperatūrā uz 2 minūtēm, neveicot maišīšanu.
- Veiciet dehidrēšanas etanolā sērijas (70%, 85% un 100%), katru 2 minūtes istabas temperatūrā.
- Ľaujiet nožūt.

Priekšdenarēšana

- Izņemiet zondi no saldētavas un ļaujiet tai sasilt līdz istabas temperatūrai. Pirms mēģētu lietošanas bridī tās centrifugējiet.
- Izmantojiet pipeti, pārliecīnieties, vai zondes šķidums ir viendabīgi samaisīts.
- Papremiet 10 μ l zondes šķidumu 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 minūtes.
- Uzlieciet 10 μ l zondes maišījuma uz šūnu paraugu un rūpīgi uzlieciet segstīklīnu. 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 minūtes.

Hibridizācija

- Levietojiet 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 segstīklīnu un rūpīgi notiriet visas līmes atliekas.
- Iegremdējiet priekšmetstikliņu 0,4xSSC (pH 7,0) 72 °C (+/- 1 °C) temperatūrā uz 2 minūtēm nemaisot.
- 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 μ l DAPI luminiscences uzturēšanas līdzekli.
- Uzlieciet segstīklīnu, likvidējiet burbulus un ļaujiet krāsai tumsā attīstīties 10 minūtes.
- Skatiet luminiscences mikroskopā (sk. **Uz luminiscences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi**).

Ieteikumi attiecībā uz procedūru

- Priekšmetstiklinu karsēšana vai novecošana var samazināt signāla luminiscenci.
- Tādu reāgentu izmantošana, kas nav uzņēmuma CytoCell Ltd. nodrošinātie vai ieteiktie reāgenti, var nelabvēlīgi ietekmēt hibridizācijas apstākļus.
- Šķidumu, ūdens vannu un inkubatoru temperatūras mērišanai jāizmanto kalibrēti termometrs, jo norādītās temperatūras ievērošana ir kritiski svarīga produkta optimālās veikspējas nodrošināšanai.
- Skalošanas šķidumu koncentrācijas, pH vērtības un temperatūras vērtības ir svarīgas, jo pārāk lielas pielādes gadījumā iespējama nespecifiska sasaiste, savukārt pārāk mazas pielādes 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

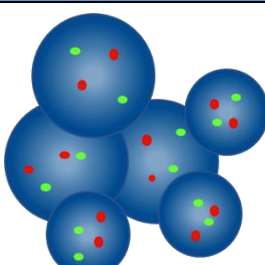
Paraugu nedrīkst analizēt tālāk norādītajos gadījumos.

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

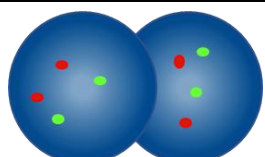
Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas

- Katra parauga analīzi un interpretēšanu ir jāveic diviem laboratorijas speciālistiem. Visas neatbilstības ir jānovērš, novērtēšanu veicot trešajam laboratorijas speciālistam.
- Katram laboratorijas speciālistam jābūt attiecīgi kvalificētam atbilstoši spēkā esošajiem valsts līmeņa standartiem.
- Katram laboratorijas speciālistam neatkarīgi jāveic novērtēšana 100 kodoliem no 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 pārklājošes kodoli, sablīvējušes kodoli vai kodoli, kurus sedz citoplazmatiskās atliekas vai augsta līmeņa autoluminiscence.
- 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.
- Analizejot divkrāsu sadalīšanās zondes, ja attālums starp sarkano un zaļo signālu nepārsniedz 2 signāla platumus, signāls ir uzskatāms par nepārkārtotu/saplūdušu signālu.
- Analizejot trīskrāsu sadalīšanās zondes, ja attālums starp 3 signāliem (sarkanu, zaļu, zilu) nepārsniedz 2 signālu platumu, signāls ir uzskatāms par nepārkārtotu/saplūdušu signālu.
- Ja pastāv šaubas, vai šūna ir analizējama, neveiciet tās analīzi.

Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas



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

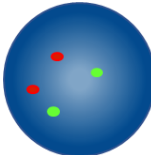


Neskaitīt pārklājošos kodolus — nav redzamas visas abu kodolu zonas

	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 signāla platumi

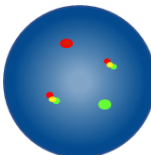
Paredzamie rezultāti

Paredzamais normālu signālu modelis



Normāla šūnā ir paredzami divi sarkani un divi zaļi signāli (2S2Z).

Paredzamie anormālo signālu modeli



Šūnā ar t(9;22)(q34.1;q11.2) translokāciju paredzamais signālu modelis ir viens sarkans, viens zaļš un divas fuzijas (1S1Z2F).

Citi signālu modeli īespējami aneiploīdos/nelīdzsvarotos paraugos.

Zināmie būtiskie traucējumi/traucējošas vielas

Nav zināmu būtisku traucējumu/traucējošu vielu.

Zināmā krusteniskā reakcija

Zaļā BCR zonde var uzrādīt krustenisko hibridizāciju 7. hromosomā, kas atrodas 7q11.2.

Zinošana par nopietniem negadījumiem

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

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

Ražotāja uzraudzības kontaktinformācija: vigilance@oqt.com

ES valstu kompetentajām iestādēm kontaktpersonu medicīnas ierīču kontroles jautājumos sakraksti ar 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 20 metafāzes šūnām no pieciem paraugiem tika analizēti četri 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, dalīts ar kopējo metafāzes hromosomu FISH signālu kopējo skaitu, šis rezultāts tika sareizināts ar 100, izteikts kā procentuālā vērtība un dots ar 95% ticamības intervālu.

1. tabula Zondes BCR/ABL (ABL1) Translocation, Dual Fusion Probe analītiskais specifiskums

Mērķis	Hibridizēto metafāzes hromosomu skaits	Pareizi hibridizēto lokusu skaits	Analītiskais specifiskums	95% ticamības intervāls
9q34.1	200	200	100%	98,12%-100%
22q11.2	200	200	100%	98,12%-100%

Analītiskais jutīgums

Analītiskais jutīgums tiek izteikts kā novērtējamu interfāzes šūnu ar paredzamu normālo signālu modeli procentuālā vērtība. Katrai no 25 fiksētām kaula smadzeņu šūnu suspensijām un 25 fiksētām perifēro asiju šūnu suspensijām, kas tika uzskatītas par negatīvām attiecībā uz *BCR::ABL* pārkārtojumu, tika analizētas vismaz 100 starpfāzes šūnas, rezultātā sniedzot vismaz 2500 kodolus katram parauga tipam. Jutīguma dati tika analizēti, pamatojoties uz šūnu procentuālo vērtību, kas parāda parastu paredzamo signālu modeli un tiek izteikti kā procentuālā vērtība ar 95% ticamības intervālu.

2. tabula Zondes BCR/ABL (ABL1) Translocation, Dual Fusion Probe analītiskais jutīgums

Parauga tips	Jutīguma kritēriji	Jutīguma rezultāts
Kaula smadzenes	>95%	97,60% (96,78% – 98,41%)
Perifērās asinīs	>95%	98,73% (97,97% – 99,50%)

Normalitātes robežvērtību raksturojums

Normalitātes robežvērtību tiek definēta kā to šūnu procentuālā vērtība, kas uzrāda aplami pozitīvu signālu modeli, kurā indiividuāls tiktu uzskaitīts par normalitāti un neatbilstošs klīniskajai diagnozei. Katrai no 25 fiksētām kaula smadzeņu šūnu suspensijām un 25 fiksētām perifēro asiju šūnu suspensijām, kas tika uzskatītas par negatīvām attiecībā uz *BCR::ABL* pārkārtojumu, tika analizētas vismaz 100 starpfāzes šūnas, rezultātā sniedzot vismaz 2500 kodolus katram parauga tipam.

Robežvērtība tika noteikta, programmā MS Excel izmantojot β inversijas (BETAINV) funkciju. Tā tika aprēķināta kā starpfāžu šūnu procentuālā vērtība, kas uzrāda aplami pozitīvu signālu modeli, izmantojot binomālās izplatības vienpusējās 95% ticamības intervāla augšējo robežu normalitātes pacienta paraugā.

3. tabula Zondes BCR/ABL (ABL1) Translocation, Dual Fusion Probe normalitātes robežvērtību raksturojums

Parauga tips	Robežvērtības rezultāts
Kaula smadzenes	2,39%
Perifērās asinīs	2,55%

Laboratorijām jāveic robežvērtību verifikācija, izmantojot savus datus.^{6,7}

Precizitāte

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

Lai novērtētu šā produkta precizitāti, tika izmantoti divi (2) paraugi: negatīvu kaulu smadzeņu paraugu un nedaudz pozitīvu kaulu smadzeņu paraugu. Vāji pozitīvie kaula smadzeņu paraugi tika iegūti, izmantojot negatīvu kaulu smadzeņu paraugu proporcionāli un pievienojot tai pārbaudīti pozitīvu kaulu smadzeņu paraugu, ar mērķi izgatavot nedaudz pozitīvus paraugu 2–4x produkta robežvērtības diapazonā, lai pārbaudītu noteikto robežvērtību.

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

4. tabula Zondes BCR/ABL (ABL1) Translocation, Dual Fusion Probe reproducējamība un precizitāte

Mainīgais	Parauga tips	Konverģence
Dienas un starpdienu precizitāte	Kaula smadzenes, negatīvs	100%
	Kaula smadzenes, nedaudz pozitīvs	86,7%
Starppartiju precizitāte	Kaula smadzenes, negatīvs	100%
	Kaula smadzenes, nedaudz pozitīvs	100%

Kliniskā veikspēja

Lai nodrošinātu to, ka produkts konstatē paredzētos pārkārtojumus, kliniskā veikspēja tika noteikta divos pētījumos produktam paredzētās populācijas reprezentējošiem paraugiem: atlikušais 3:1 metanolā/etikskābē fiksēts materiāls. Paraugu apjoms bija 947 paraugi, no kuriem 84 bija pozitīvi kaulu smadzeņu paraugi un 155 bija pozitīvi perifēro asiju paraugi, un 697 bija negatīvi kaulu smadzeņu paraugi un 11 bija negatīvi perifēro asiju paraugi. Tika konstatēts, ka rezultātu atbilstība/heatbilstība atbilst šā pētījuma akceptēšanas kritērijiem.

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

5. tabula Zondes BCR/ABL (ABL1) Translocation, Dual Fusion Probe kliniskā veikspēja

Mainīgais	Rezultāts
Kliniskais jutīgums (pareizi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate — TPR))	98,93%
Kliniskais specifiskums (pareizi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate — TPR))	99,63%
Klūdaini pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate — FPR) = 1 – specifiskums	0,37%

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: 50558449LPH007JD

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

Papildinformācija

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

Tālr.: +44 (0)1223 294048

E-pasts: techsupport@cytocell.com

Timelīkis: www.oqt.com

Atsauses

1. Swerdlow et al., editors, WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues, Lyon, France, IARC:2008
2. Harrison et al., BJH 2010;151:132-142
3. Van Rhee et al., Br j Haematol 1995;90:225-8
4. Soupir et al., Am J Clin Pathol 2007;127:642-650
5. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
6. 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.
7. Wiktor AE, Dyke DLV, Stupca PJ, Ketterling RP, Thorland EC, Shearer BM, Fink SR, Stockero KJ, Majorowicz JR, Dewald GW. *Precclinical validation of fluorescence in situ hybridization assays for clinical practice*. Genetics in Medicine. 2006;8(1):16-23.

Simbolu glosārijs

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

Patenti un preču zīmes

CytoCell ir reģistrēta Cytocell Limited preču zīme.



Cytocell Limited
Oxford Gene Technology
418 Cambridge Science Park
Milton Road
CAMBRIDGE
CB4 0PZ
APVIENOTĀ KARALISTE

Tālr.: +44 (0)1223 294048
Fakss: +44 (0)1223 294986
E-pasts: probes@cytocell.com
Tīmekļi: www.ogt.com



Sysmex Europe SE
Bornbarch 1
22848 Norderstedt
VĀCIJA

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

Lietošanas instrukcijas variantu vēsture

V001 2023-01-11: Jauna lietošanas instrukcija atbilstoši Regulai (ES) 2017/746
V002 2025-08-29: UKCA zīmes noņemšana.