



A Sysmex Group Company



Lietošanas instrukcija

REF: LPH 006-S / LPH 006

Zonde 13q14.3 Deletion Probe



TIKAI PROFESIONĀLAM LIETOJUMAM



www.cytozell.com

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

Ierobežojumi

Šī ierice ir paredzēta tādu genomisko zudumu noteikšanai, kuru lielums pārsniedz reģionu, ko nosedz sarkanais klons zonžu komplekts, kurā ietilpst reģions 13q14.3. Izmantojot šo produktu, var netikt noteikti genomiskie zudumi ārpus šī reģiona vai daļēji šī reģiona zudumi.

Šis tests nav paredzēts: izmantošanai autonoma diagnostikas līdzekļa statusā, prenatālai testēšanai, konkrētu populāciju skrīningam, testēšanai ārpus laboratorijas un pāstestēšanai. Šis produkts ir paredzēts tikai profesionālai lietošanai laboratorijās; visu rezultātu interpretēšana jāveic atbilstoši kvalificētiem darbiniekim, nemot vērā citu attiecināmo testu rezultātus.

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

Zīgošana par luminiscentās *in situ* hibridizācijas rezultātiem un to interpretēšana ir jāveic atbilstoši profesionālajiem prakses standartiem un ir jāņem vērā cita klīniskā un diagnostikas informācija. Šis komplekts ir paredzēts kā citu diagnostisko laboratorijas testu pafiglīdzeklis, un lēmumus par terapiju nedrīkst pieņemt, vadoties tikai pēc luminiscentās *in situ* hibridizācijas rezultātiem.

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

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

Paredzētais lietojums

Zonde CytoCell 13q14.3 Deletion Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts luminiscentās *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) tests, kas paredzēts hromosomālo delēciju noteikšanai 13. hromosomas reģionā 13q14.2-q14.3. Karnaū šķidumā (3:1 metanol/etikskābe) fiksētās hematoloģiski iegūtās šūnu suspensijās no pacientiem, kuriem ir konstatēta hroniska limfocītiskā leikēmija (HLL) vai multiplās mielomas (MM).

Indikācijas

Šis produkts ir paredzēts kā citu klīnisko un histopatoloģisko testu papildinājums atzītās diagnostikas un klīniskās aprūpes metodēs, kad informācija par 13q14.3 delēcijas statusu ir svarīga klīniskajai pārvāldībai.

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 pafiglīdzeklis. 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 dematurētu, luminiscējoši markētu DNS zondi, kurai ir papildu sekvence. Pēc hibridizācijas nesaistītā un nespecifiski saistītā DNA zonde tiek aizvākta un DNS tiek kontrastēta vizualizācijai. Pēc tam, izmantojot luminiscences mikroskopiju, hibridizēto zondi var vizualizēt mērķa materiālā.

Informācija par zondi

Pārkātojumi, kas izraisa 13. hromosomas garā pleca pilnīgu vai daļēju zudumu, ir regulāri konstatējami plašā hematoloģisko traucējumu diapazonā.

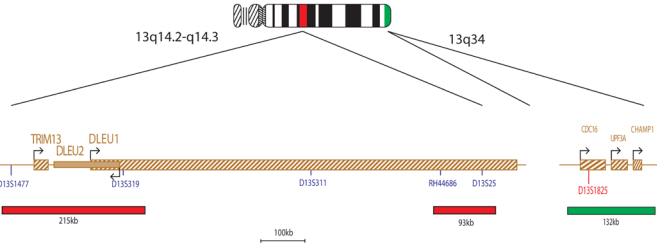
Hromosomas 13q aberācijas ir konstatējamas 16–40% multiplās mielomas (MM) gadījumu, un to vairākums ir 13. hromosomas pilnīga monosomija (85%), savukārt atlikušie 15% ir 13q^{1, 2, 3} delēcija. Multiplās mielomas pacientu gadījumu izpētē kritiskais delēcijas reģions tika sašaurināts līdz 13q14⁴. Vēsturiski 13q delēcijas ir tikušas saistītas ar nelabvēlīga MM iznākuma prognozi, bet pašlaik tiek uzskatīts, ka to relevantums prognozes noteikšanā ir attiecināms uz to saistību ar citiem vienlaicīgiem genētiskiem bojājumiem^{5, 6}.

Delēcijas, kas ietekmē 13q14, arī ir visbiežāk sastopamās strukturālās ģenētiskās aberācijas hroniskā limfocītiskajā leikēmijā (HLL)^{6, 7, 8}. 30–60% HLL pacientu ir konstatēta šī reģiona heterozigota delēcija, savukārt 10–20% HLL pacientu ir konstatēta šī reģiona homozigota delēcija⁹. Izdzīvošanas koeficients šīm abām grupām ir vienāds¹⁰. Pacienti ar 13q14 delēcijām tiek klasificēti kā joti zema riska grupas pārstāvji, ja nav nekādu citu ģenētisku bojājumu¹¹.

Divi nekodējošas RNS gēni, DLEU1 (*deletēts limfocītiskajā leikēmijā 1*) un DLEU2 (*deletēts limfocītiskajā leikēmijā 2*), kā arī ģenētiskais markieris D13S319 atrodas 13q14 patogēni kritiskajā reģionā¹². DLEU1 tiek uzskatīts par visticamāko ar HLL saistīto antionkokandidātgēnu reģionā 13q14¹³. Līdz ar to tika konstatēts, ka D13S319, kas atrodas starp RB1 gēnu un D13S25 un lokusā DLEU1, ir deletēts 44% HLL gadījumu¹⁴. Tieki arī pieņemts, ka gēns, kas ir telomēriskas reģionam D13S319, kas ietver D13S25, var būt svarīgs gadījumos ar hemizigotām delēcijām un ka šis gēns ir hipotētisks antionkogēns¹⁵.

Zondes specifikācija

13q14.2-q14.3, sarkana
13qter, 13q34, zaļa



13q14.2-q14.3 zondes, markētas sarkanā krāsā, nosedz markierus D13S319 un D13S25. 13qter subtelomēriskā specifiskā zonde (klons 163C9), kas markēta zaļā krāsā, ļauj identificēt 13. hromosому un darbojas kā kontrolzonde.

Nodrošinātie materiāli

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

Zondes tiek nodrošinātas iepriekš sajauktā veidā hibridizācijas šķidumā (formamīds; dekstrāna sulfāts; citrāta fizioloģiskais šķidums (saline-sodium citrate — SSC)) un ir gatavas lietošanai.

Kontrasta krāsvielas: 150 µl flakonā (15 testi)

Kontrasta krāsvielas un DAPI luminiscences uzturēšanas šķidums (ES: 0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindols)).

Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

1. Paredzēts lietošanai *in vitro* diagnostikā. Tikai profesionālai lietošanai.
2. Apejoties ar DNS zondēm un DAPI kontrasta krāsvielu, valkājet cimdus.
3. Zondes maisījumos ietilpst formamīds, kas ir teratogēns, tādēļ nedrīkst pieļaut to izgarojumu ieelpošanu un nonākšanu saskarē ar ādu. Rīkojieties ar to pie sardzīgi; valkājet cimdus un laboratorijas virsvalku.
4. DAPI ir potenciāli kancerogēna vielā. Rīkojieties ar to pie sardzīgi; valkājet cimdus un laboratorijas virsvalku.
5. Atbrīvojieties no visām bīstamajām vielām atbilstoši jūsu iestādē spēkā esošajām vadlīnijām attiecībā uz bīstamu atrkritumu utilizāciju.
6. Operatoriem jāspēj atšķirt sarkanu, zilo un zaļo krāsu.
7. Neievērojot norādīto protokolu un norādījumus par reaģentiem, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.
8. Zondi nedrīkst atšķaidīt vai veidot maisījumus ar citām zondēm.
9. Ja protokola priekšdenaturēšanas fāzes laikā netiek izmantoti 10 µl zondes, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.

Uzglabāšana un apiešanās

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



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

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

Ir jāizmanto kalibrēts aprikojums.

1. Sildierīce (ar cietu sildvirsmu un precīzu temperatūras regulēšanu līdz pat 80 °C)
2. Kalibrētais dažāda tilpuma mikropipetes un uzgāji 1–200 µl diapazonā.
3. Ūdens vanna ar precīzu temperatūras regulēšanu — 37 °C un 72 °C
4. Mikrocentrifugas mēģenes (0,5 ml)
5. Luminiscences mikroskops (sk. sadaļu ieteikumi attiecībā uz luminiscences mikroskopu)
6. Fāžu kontrasta mikroskops
7. Tīri plastmasas, keramikas vai karstumizturīga stikla Koplina trauki
8. Pincete
9. Kalibrēta pH mēriņrīce (vai pH indikatora strēmeles, ar kurām var veikt mērījumus pH 6,5–8,0 diapazonā)
10. Konteiners ar mitru vidi
11. Luminisceces atbilstoša mikroskopa objektīva iegremdēšanas eļļa
12. Galda centrifūga
13. Mikroskopa priekšmetstikliņi
14. 24x24 mm segstikliņi
15. Taimeris
16. 37 °C inkubators
17. Gumijas līme
18. Virpuļmaisītājs
19. Mērcilindri
20. Magnētiskais maisītājs
21. Kalibrēts termometrs

Papildaprikojums, kas nav ietverts komplektācijā

1. Citoģenētiskā žāvēšanas kamera

Nepieciešamie reaģenti, kas nav ietverti komplektācijā

1. 20x citrāta fizioloģiskais šķidums (saline-sodium citrate — SSC)
2. 100% etanolis
3. Tween-20
4. 1M nātrija hidroksīds (NaOH)
5. 1M sālsskābe (HCl)
6. Attīrtis ūdens

Uz luminiscences mikroskopu attiecināmie ieteikumi

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

| Fluorofors | Ierosme _{maks.} [nm] | Izstarošana _{maks.} [nm] |
|------------|-------------------------------|-----------------------------------|
| Zaļš | 495 | 521 |
| Sarkans | 596 | 615 |

Nodrošiniet, lai mikroskops būtu aprīkots ar iepriekš norādītajiem viļņu garumiem attilstošiem ierosmes un izstarošanas filtriem. Lai nodrošinātu optimālu zaļo un sarkanu fluoroforu vienlaicīgu vizualizāciju, izmantojiet trīsjoslu DAPI/zaļā spektra/sarkanā spektra filtru vai divjoslu zaļā spektra/sarkanā spektra filtru.

Pirms lietošanas pārbaudiet luminiscences mikroskopu, lai pārliecīnatos, vai tas darbojas pareizi. Izmantojiet iegremdēšanas eļļu, kas piemērota luminiscences mikroskopai un nodrošina zemu autoluminiscences līmeni. Izvairieties no DAPI luminiscences uzturēšanas šķidumu sajaukšanās ar mikroskopa iegremdēšanas eļļu, jo pretējā gadījumā radīsies signāla traucējumi. Rikojieties atbilstoši ražotāja ieteikumiem attiecībā uz spuldzes un filtru kalpošanas ilgumi.

Paraugu sagatavošana

Šis komplekts ir paredzēts izmantošanai ar hematoloģiski iegūtām šūnu suspensijām, kas fiksētas Karnuā šķiduma (3:1 metanols/etikskābe) fiksatorā un ir sagatavotas attilstoši laboratorijā vai iestādē spēkā esošajām vadlīnijām. Sagatavojet gaisā nožāvētus paraugus uz mikroskopa priekšmetstikliņiem attilstoši standarta citoģenētiskajām procedūrām. AGT *citoģenētikas laboratorijas rokasgrāmatā* ir ietverti ieteikumi par paraugu nēmšanu, kultūrēšanu, ievākšanu un priekšmetstikliņu sagatavošanu¹⁶.

Šķidumu sagatavošana

Etanola šķidumi

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

- 70% etanolis — 7 daļas 100% etanola ar 3 daļām attīrtā ūdens
- 85% etanolis — 8,5 daļas 100% etanola ar 1,5 daļām 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 mēnešu 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 mēnešu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzamā konteinerā.

2xSSC, 0,05% Tween-20 šķidums

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 9 daļām attīrtā ūdens. Pievienojet 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 mēnešu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzamā konteinerā.

Luminiscentās in situ hibridizācijas protokols

(Pleziņe. Nodrošiniet, lai zonde un kontrasta krāsvielas pēc iespējas mazāk tikt pakļauta laboratorijas apgaismojuma iedarbībai.)

Priekšmetstikliņa sagatavošana

1. Novietojiet šūnu paraugu uz mikroskopa priekšmetstikliņu, kas izgatavots no stikla. Ľaujiet nožūt. (Pēc izvēles, ja tiek izmantota citoģenētiskā žāvēšanas kamera: priekšmetstikliņu sagatavošanai jāizmanto citoģenētiskā žāvēšanas kamera. 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).
2. Iegremdējiet priekšmetstikliņu 2xSSC šķidumā istabas temperatūrā uz 2 minūtēm, neveicot maišīšanu.
3. Veiciet dehidrēšanas etanolā sērijas (70%, 85% un 100%), katru 2 minūtes istabas temperatūrā.
4. Ľaujiet nožūt.

Priekšdenaturēšana

5. Izņemiet zondi no saldētavas un ļaujiet tai sasilt līdz istabas temperatūrai. Pirms mēģētu lietošanas brīdi tās centrifugējiet.
6. Izmantojot pipeti, pārliecīties, vai zondes šķidums ir viendabīgi samaisīt.
7. Pāņemiet 10 µl zondes šķiduma katram testam un pārnesiet to uz mikrocentrifugas mēģeni. Atlikušo zondes šķidumu nekavējoties ievietojiet atpakaļ saldētavā.
8. Novietojiet zondi un parauga priekšmetstikliņu uz sildierīces un veiciet priekšsildīšanu 37 °C (+/- 1 °C) temperatūrā 5 minūtes.
9. Uzlieciet 10 µl zondes maišījuma uz šūnu parauga un rūpīgi uzlieciet segstikliņu. Hermetizējiet ar gumijas līmi un ļaujiet līmei pilnībā nožūt.

Denaturēšana

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

Hibridizācija

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

Skalošana pēc hibridizācijas

12. Izņemiet DAPI no saldētavas un ļaujiet tam sasilt līdz istabas temperatūrai.
13. Noņemiet segstikliņu un rūpīgi notīriet visas līmes atliekas.
14. Iegremdējiet priekšmetstikliņu 0,4xSSC (pH 7,0) 72 °C (+/- 1 °C) temperatūrā uz 2 minūtēm nemaisot.
15. Noteciniet šķidrumu no priekšmetstikliņa un iegremdējiet to 2xSSC, 0,05% Tween-20 šķidumā istabas temperatūrā (pH 7,0) uz 30 sekundēm nemaisot.
16. Noteciniet šķidrumu no priekšmetstikliņa un katram paraugam pievienojet 10 µl DAPI luminiscences uzturēšanas līdzekļi.
17. Uzlieciet segstikliņu, likvidējiet burbulus un ļaujiet krāsai tumsā attīstīties 10 minūtes.
18. Skatiet luminiscences mikroskopā (sk. **Ieteikumi attiecībā uz luminiscences mikroskopu**).

Sagatavoto priekšmetstikliņu stabilitāte

Sagatavotie priekšmetstikliņi ir analizējami 1 mēneša periodā, ja tiek glabāti tumsā un istabas temperatūrā vai par istabas temperatūru zemākā temperatūrā.

Ieteikumi attiecībā uz procedūru

1. Priekšmetstikliņu karsēšana vai novēcošana var samazināt signāla luminiscenci.
2. Tādu reaģētu izmantošana, kas nav uzņēmuma Cytocell Ltd. nodrošinātie vai ieteiktie reaģenti, var nelabvēlgī ietekmēt hibridizācijas apstākļus.
3. Šķidumu, ūdens vannu un inkubatoru temperatūras mērīšanai jāizmanto kalibrēti termometri, jo norādītās temperatūras ievērošana ir kritiski svarīga produkta optimālas veikspējas nodrošināšanai.
4. Skalošanas šķidumu koncentrācijas, pH vērtības un temperatūras vērtības ir svarīgas, jo pārāk lielas pielades gadījumā iespējama signāla nepieiekamība.
5. Nepilnīga denaturēšana var izraisīt signāla nepieiekamību, savukārt pārmērīga denaturēšana arī var izraisīt nespecifisku sasaistību.
6. Pārmērīgas hibridizācijas dēļ iespējami papildu vai neparedzēti signāli.
7. Pirms testa izmantošanas diagnostikas nolūkiem lietotājiem ir jāveic protokola optimizācija attilstoši saviem paraugiem.
8. Ja apstākļi nav pietiekami optimāli, iespējama nespecifiska sasaiste, kas var tikt nepareizi interpretēta kā zondes signāls.

Rezultātu interpretēšana

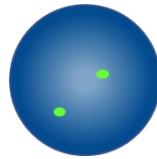
Sagatavotā priekšmetstikliņa ar paraugu kvalitātes novērtēšana

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/pārkļājošos šūnu, kas traucē veikti analīzi.
- >50% šūnu nav hibridizētas.
- Starp šūnām atrodas pārāk daudz luminiscējošo daļu un/vai luminiscējošs aizmiglojums, kas rada signāla traucējumus, — optimāla priekšmetstikliņa 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 katras parauga. Pirmajam laboratorijas speciālistam jāsāk analīze no prieķsmetstiklinā kreisās puses, savukārt otram laboratorijas speciālistam — no prieķsmetstiklinā labās puses.
- Katram laboratorijas speciālistam jādokumentē savi rezultāti atsevišķās lapās.
- Ir jāanalizē tikai veseli kodoli, nevis pārkļājošes kodoli, sablīvējušies 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 pielāgojet 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.



Šūna ar homozigotu delēciju paredzamais signālu modelis ir divi zaļi signāli, bez sarkaniem signāliem (0S, 2Z).

13q dzēsumi CLL ietvaros tiek atzīti par heterogēniem; nelieels dzēsums 13q reģionā var izraisīt nelielu atlikušo signālu ar šo zonžu komplektu.

Citi signālu modeļi ir iespējami aneiploīdos/nelīdzvarotos paraugos.

Zināmā krusteniskā reakcija

Zaļā 13qter zonde var uzrādīt krustenisko hibridizāciju ar 19. hromosomas centromēru un citu hromosomu īsajiem (p) pleciem.

Zinošana par nevēlamiem notikumiem

Ja uzskatāt, ka ir radušies šīs ierīces darbības traucējumi vai tās veikspējas rādītāji ir paslītinājušies, iespējami izraisīt nelabvēlīgu notikumu (piemēram, novēlotu vai nepareizu diagnozi, novēlotu vai nepiemērotu terapiju), par to nekavējoties jāziņo ražotājam (**e-pasta adrese:** vigilance@ogt.com).

Bar šādu notikumu arī var būt jāziņo kompetentajai iestādei attiecīgajā valstī. Kontaktpersonu medicīnas ierīču kontroles jautājumos saraksts ir atrodams šajā vietnē: <http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>.

Specifiskās veikspējas raksturlielumi

Analītiskais specifiskums

Analītiskais specifiskums tiek izteikts kā to signālu procentuālā vērtība, kas hibridizējas ar pareizo lokusu un nekādu citu vietu. Analītiskais specifiskums tika noteikts, veicot 200 mērķa lokusu analīzi. Analītiskais specifiskums tika noteikts, luminiscentās *in situ* hibridizācijas signālu, kas hibridizējās ar pareizo lokusu, skaitu izdalot ar hibridizēto luminiscentās *in situ* hibridizācijas signālu kopskaitu.

1.tabula Zondes 13q14.3 Deletion Probe analītiskais specifiskums

| Zonde | Mērķa lokuss | Ar pareizo lokusu hibridizēto signālu skaits | Hibridizēto signālu kopskaitis | Specifiskums (%) |
|-----------------|---------------|--|--------------------------------|------------------|
| Sarkans 13q14.3 | 13q14.3 | 200 | 200 | 100 |
| Zaļš 13qter | 13qter, 13q34 | 200 | 200 | 100 |

Analītiskais jutīgums

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

2.tabula Zondes 13q14.3 Deletion Probe analītiskais jutīgums

| Šūnu ar paredzamiem signālu modeļiem skaits | Šūnu ar novērtējamiem signāliem skaits | Jutīgums (%) | 95% ticamības intervāls |
|---|--|--------------|-------------------------|
| 481 | 500 | 96,2 | 1,6 |

Normalitātes robežvērtību raksturojums

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

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

3.tabula Zondes 13q14.3 Deletion Probe normalitātes robežvērtību raksturojums

| Anomālu signālu modelis | Jūdena indekss | Normalitātes robežvērtība (%) |
|-------------------------|----------------|-------------------------------|
| 1S, 2Z vai 0S, 2Z | 0,95 | 7 |

Laboratorijām jāveic robežvērtību verifikācija, izmantojot savus datus^{17, 18}.

Precizitāte un reproducējamība

Precizitāte ir testa dabīgo atšķirību rādītājs, testu atkārtojot vairākas reizes vienādos apstākļos. Šis rādītājs tika noteikts, analizējot atkārtotu viena parauga testēšanu ar zondēm no vienas partijas, vienādos apstākļos un vienā dienā.

Reproducējamība ir testa variabilitātes rādītājs un ir noteikta, nemot vērā paraugu līmeni, dienas līmeni un partijas līmeni variabilitāti. Dienas līmena reproducējamība tika noteikta, analizējot vienus un tos pašus paraugus trīs dažādās dienās. Partijas līmena reproducējamība tika noteikta, vienā dienā

DS068/CE-lv v011.00/2021-03-16 (H001 v3)

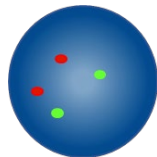
3. Ipp. no 4

Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas

| Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas | |
|------------------------------------|---|
| | Neskaitīt — kodoli atrodas pārāk tuvu viens otram, lai varētu noteikt to robežas |
| | Neskaitīt pārkļājošos 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 |

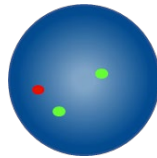
Paredzamie rezultāti

Paredzamais normālu signālu modelis



Normālā šūna ir paredzami divi sarkanai un divi zaļi signāli (2S, 2Z).

Paredzamie anormālo signālu modeli



Šūna ar hemizigotu 13q14.3 delēciju paredzamais signālu modelis ir viens sarkanš un divi zaļi signāli (1S, 2Z).

analizējot vienus un tos pašus paraugus un izmantojot zondes no trīs dažādām partijām. Paraugu līmeņa reproducējamība tika noteikta, analizējot trīs parauga replikātus vienā dienā. Katram paraugam tika reģistrēti 100 interfāzes šūnu signālu modeļi un tika aprēķināta šūnu ar paredzamo signālu modeli procentuālā vērtība.

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

4. tabula Zondes 13q14.3 Deletion Probe reproducējamība un precizitāte

| Mainīgais | Standartnovirze (STDEV) |
|-------------------|-------------------------|
| Precizitāte | 0,72 |
| Paraugu līmeņa | 0,58 |
| Dienas līmeņa | 0,96 |
| Partijas līmeņa | 1,40 |
| Vispārīgā novirze | 1,03 |

Kliniskā veikspēja

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

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

5. tabula Zondes 13q14.3 Deletion Probe kliniskā veikspēja

| Mainīgais | Rezultāts |
|--|-----------|
| Kliniskais jutīgums (pareizi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate — TPR)) | 96,3% |
| Kliniskais specifiskums (pareizi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate — TPR)) | 99,1% |
| Klūdaini pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate — FPR) = 1 – specifiskums | 0,9% |

Papildinformācija

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

Tālr.: +44 (0)1223 294048

E-pasts: techsupport@cytocell.com

Timeklī: www.ogt.com

Atsaucēs

- Bullrich F et al., Cancer Res 2001;61:6640-8
- Zoyer et al., Blood 2000;95(6):1925-1930
- Sawyer, Cancer Genetics 2011;204:3-12
- Shaughnessy J et al., Blood 2000;96:1505-11
- Fonseca et al., Leukemia 2009;23:2210-2221
- Juliusson G et al., N Eng J Med 1990;323:720-4
- Puiggros et al., Biomed Res Int 2014;1:1-13
- Kasar et al., Nature Communications 2015;6:1-12
- Hammarsund M et al., FEBS Letters 2004;556:75-80
- Van Dyke DL et al., Br J Haematology 2009;148:544-50
- Rossi et al., Blood 2013;121(8):1403-1412
- Liu Y et al., Oncogene 1997;15:2463-73
- Wolf S et al., Hum Mol Genet 2001;10:1275-85
- Liu Y et al., Blood 1995;86:1911-5
- Bullrich F et al., Blood 1996;88(8):3109-15
- 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.

| | |
|------------|---|
| REF | Iv: Kataloga numurs |
| IVD | Iv: In vitro diagnostikai paredzēta medicīnas ierīce |
| LOT | Iv: Partijas kods |
| | Iv: Skatīt lietošanas instrukciju |
| | Iv: Ražotājs |
| | Iv: Derīguma termiņš |
| | Iv: Temperatūras ierobežojums |
| | Iv: Sargāt no saules gaismas |
| | Iv: Saturis ir pietiekams <n> testiem |
| CONT | Iv: Saturis |

Patenti un preču zīmes

CytoCell ir SIA Cytocell reģistrēta preču zīme.

Cytocell 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
Timeklī: www.ogt.com