



A Sysmex Group Company

**Lietošanas instrukcija**

REF: LPH 045-S/LPH 045

Zonde IGH/MYEVO Translocation, Dual Fusion Probe**TIKAI PROFESIONĀLAM LIETOJUMAM**

www.cytozell.com

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

Šī ierīce ir paredzēta pārkātojumu ar pārtraukumpunktiem noteikšanai reģionos, kurus ietver sarkanie un zaļie kloni šajā zonžu komplektā, kurā ietilpst gēni *IGH*, *MYEVO* un *CCND1*. Izmantojot šo produktu, var netikt noteikti pārtraukumpunkti ārpus šiem reģioniem vai pārkātojumu varianti, piemēram, insercijas, kas pilnībā ietilpst šajos reģionos.

Šis tests nav paredzēts: izmantošanai autonoma diagnostikas līdzekla statusā, prenatālai testēšanai, konkrētu populāciju skriningam, testēšanai ārpus laboratorijas un paštestēšanai. Šis produkts ir paredzēts tikai profesionālai lietošanai laboratorijās; visu rezultātu interpretēšanai jāveic atbilstoši kvalificētiem darbiniekiem, nemot vērā citu attiecīnamo testu rezultātus.

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

Zinošana par luminiscentās *in situ* hibridizācijas rezultātiem un to interpretēšana ir jāveic atbilstoši profesionālām prakses standartiem un ir jāņem vērā cita kliniskā un diagnostikas informācija. Šis komplekts ir paredzēts kā citu diagnostisko laboratorijas testu palīgķiezklis, un lēnumus par terapiju nedrīkst pienemt, vadoties tikai pēc luminiscentās *in situ* hibridizācijas rezultātiem.

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

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

Paredzētais lietojums

Zonde CytoCell IGH/MYEVO Translocation, Dual Fusion Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts luminiscentās *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) tests, kas paredzēts hromosomālo pārkātojumu noteikšanai starp 11. hromosomas reģionu 11q13.3 un 14. hromosomas reģionu 14q32.3. Karnuā šķidumā (3:1 metanols/etikskābe) fiksētās hematoloģiski iegūtās šūnu suspensijās no pacientiem, kuriem ir konstatēta mantijas šūnu limfoma (MCL) vai multiplā mieloma (MM) vai arī pastāv aizdomas par tās esamību.

Indikācijas

Šis produkts ir paredzēts kā citu klinisko un histopatoloģisko testu papildinājums atzītās diagnostikas un kliniskās aprūpes metodēs, kad informācija par *IGH*-*MYEVO*/*CCND1* translokācijas statusu ir svarīga kliniskajai pārvaldībai.

Testa principi

Luminiscentā *in situ* hibridizācija (Fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) ir metode, kas lauj noteikt DNS sekvences metafrāžu hromosomās vai interfrāzes kodolos fiksētiem citoģenētiskiem paraugiem. Šajā metodē tiek izmantotas DNS zondes, kas hibridizējas ar veselām hromosomām vai atsevišķām unikālām sekvenčēm un kalpo kā efektīvs G joslu citoģenētiskās analīzes palīgķiezklis. 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, kuri ir papildu sekvences. 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

MYEOV (mielomas pārekspresijas) gēna atrašanās vieta ir 11q13.3, savukārt IGH (immunglobulīna smagās ķedes lokusa) atrašanās vieta ir 14q32.33.

Aptuveni 50–60% multiplās mielomas (MM) gadījumu ir saistīti ar translokācijām, kurās iesaistīts IGH un viens no vairākiem partneriem, tostarp *C* *CCND1*, *NSD2* (*WHSC1*) un *FGFR3*, *CCND3*, *MAF* vai *MAFB*.

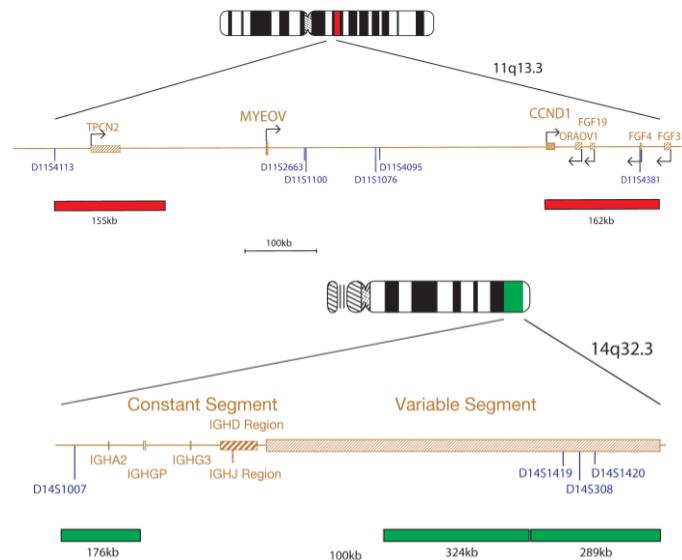
Jānorāda, ka t(11;14)(q13;q32) translokācija ir visbiežāk sastopamā translokācija multiplāji mielomā (MM), kur tā ir konstatējama aptuveni 15% gadījumu²³.

Atšķirībā no mantijas šūnu limfomas (MCL), kur pārtraukumpunkti ir klasterēti 1kb reģionā, kas atrodas 120kb centromēriski attiecībā pret *CCND1* gēnu⁴, pārtraukumpunkti MM gadījums ir izkliedēti 360kb reģionā starp *CCND1* un *MYEVO* atrašanās vietā 11q13⁵. *MYEVO* ir putatīvs onkogēns, kas atrodas 360kb centromēriski no *CCND1*; tiek uzskatīts, ka tas tiek aktivizēts translokācijā, kļūst cieši saistītam ar IGH pastiprinātājiem. Atšķirībā no IGH pārkātojumiem citās neoplazmās multiplāji mielomā (MM) konstatētajiem pārkātojumiem IGH pārtraukumpunkti predominējoši atrodas C/J reģionā, kas *MYEVO* gadījumā pakļauj *MYEVO* gēnu 3' Egr1 pastiprinātāja kontrolei⁵. Turpretī *CCND1* translokācijas Egr pastiprinātājs kontrole *CCND1* ekspreziju. *MYEVO* pārekspresija ir iespējams prognostisks faktors multiplāji mielomā (MM).

Jānorāda, ka t(11;14)(q13;q32) translokācija ir saistīta ar labvēlīgu iznākumu vairākumā sēriju un tādēļ tiek uzskaitīta par neitrālu attiecību uz prognozi³.

Zondes specifikācija

MYEVO, 11q13.3, sarkana
IGH, 14q32.33, zaļa



IGH/MYEVO produktā ietilpst zondes, markētas zaļā krāsā, kas nosedz IGH gēna konstanto un variablu reģionu, kā arī *MYEVO* zondes, kas markētas sarkanā krāsā. *MYEVO* zonžu maiņumā ietilpst 155kb zonde, kas novietota telomēriski attiecībā pret *MYEVO* gēnu un ietver *TPCN2* gēnu, un otra zonde, kas atrodas telomēriski attiecībā pret *MYEVO* gēnu un nosedz 162kb reģionu, tostarp *CCND1* un *ORAOF1* gēnus.

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 krāsviela: 150 µl flakonā (15 testi)

Kontrasta krāsviela ir 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. Apiejoties ar DNS zondām un DAPI kontrasta krāsvielu, valkājet cīmrus.
3. Zondes maiņumos ietilpst formamīds, kas ir teratogēns, tādēļ nedrīkst pieļaut to izgarojumu ieelpošanu un nonākšanu saskarē ar ādu. Valkājet cīmrus, laboratorijas virsvalku un apiešānās laikā izmantojiet gāzu nosūcēju. Atbrīvojties no šī produkta, noskalojiet to ar lielu daudzumu ūdens.
4. DAPI ir potenciāli kancerogēna viela. Rīkojieties ar to piesardzīgi; valkājet cīmrus un laboratorijas virsvalku. Atbrīvojties no šī produkta, noskalbijiet to ar lielu daudzumu ūdens.
5. Atbrīvojieties no visām bīstamajām vielām atbilstoši jūsu iestādē spēkā esošajām vadlīnijām attiecībā uz bīstamu atkritumu utilizāciju.
6. Operatoriem jāspēj atšķirt sarkanu, zilo un zaļo krāsu.
7. Neievērojot norādīto protokolu un norādījumus par reaģentiem, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.
8. Zondi nedrīkst atšķaidīt vai veidot maiņumus ar citām zondēm.
9. Ja protokola priekšdenaturēšanas fāzes laikā netiek izmantoti 10 µl zondes, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūda in negatīvi rezultāti.

Uzglabāšana un apiešanās



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



Zonde paliek stabila normālas lietošanas gaitā notiekšajos sasaldēšanas/atkausēšanas ciklos (vienu ciklu veido zondes iznemšana no saldētavas un ieviešana atpakaļ saldētavā) un ir fotostabila līdz pat 48 stundām pēc nonākšanas pastāvīgā apgaismojumā. Ir jāveic viss iespējams, lai ierobežotu gaismas un temperatūras svārstību ietekmi.

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

Izjāzmanto kalibrēts aprīkojums.

1. Sildierīce (ar cietu sildīvīsmu un precīzu temperatūras regulēšanu līdz pat 80 °C)
2. Kalibrētas dažāda tilpuma mikropipetes un uzgaļi 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. Tīrī plāstmasas, keramikas vai karstumizturīga stikla Koplina trauki
8. Pincete
9. Kalibrēta pH mēriņe (vai pH indikatora strēmeles, ar kurām var veikt mērījumus pH 6,5–8,0 diapazonā)
10. Konteiners ar mitru vidi
11. Luminiscences 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. Virpulmaisītājs
19. Mērcīlindri
20. Magnētiskais maisītājs
21. Kalibrēts termometrs

Papildaprīkojums, kas nav ietverts komplektācijā

1. Citoģenētiskā žāvēšanas kamera

Nepieciešamie reāgenti, kas nav ietverti komplektācijā

1. 20X citrāt fizioloģiskais šķidums (saline-sodium citrate — SSC)
2. 100% etanolis
3. Tween-20
4. 1M nātrijs hidroksīds (NaOH)
5. 1M sālskābe (HCl)
6. Attīrtis ūdens

Uz luminiscences mikroskopu attiecināmie ieteikumi

Lai nodrošinātu optimālu vizualizāciju, izmantojiet 100 W dzīvsudraba spuldžu vai ekvivalentu gaismas avotu un eļļā iegremdējāmus 60/63x vai 100x objektīvus. Šajā zonā komplektā izmantotie fluorofori tiks ierosināti un izstaros tālāk norādītā garuma vilņos.

Fluorofors	Ierosme _{maks.} [nm]	Izstarošana _{maks.} [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 fluoroforu vienlaicīgu vizualizāciju, izmantojiet trīsīoslus DAPI/zaļā spektra/sarkanā spektrafiltru vai divījosu zaļā spektra/sarkanā spektra filtru.

Pirms lietošanas pārbaudiet luminiscences mikroskopu, lai pārliecinātos, vai tas darbojas pareizi. Izmantojiet iegremdēšanas eļļu, kas piemērota luminiscences mikroskopijai un nodrošina zemu autoluminiscences līmeni. Izvairieties no DAPI luminiscences uzturēšanas šķiduma sajauksānās ar mikroskopa iegremdēšanas eļļu, jo pretejā gadījumā radīsies signāla traucējumi. Rīkojieties atbilstoši ražotāja ieteikumiem attiecībā uz spuldzes un filtru kalpošanas ilgumu.

Paraugu sagatavošana

Šis komplekts ir paredzēts izmantošanai ar hematoloģiski iegūtām šūnu suspensijām, kas fiksētas Karnuā šķiduma (3:1 metands/etikskābe) fiksatorā un ir sagatavotas atbilstoši laboratorijai vai iestādē spēkā esošajām vadlīnijām. Sagatavojojiet gaisis nozīmētus paraugus uz mikroskopa priekšmetstikliniem atbilstoši standarta citoģenētiskajām procedūrām. AGT citoģenētiskas laboratorijas rokasgrāmatā ir ietverti ieteikumi par paraugu nēmanu, kultūrēšanu, ievākšanu un priekšmetstiklinu sagatavošanu.

Šķidumu sagatavošana

Etanola šķidumi

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

- 70% etanols — 7 daļas 100% etanola ar 3 daļām attīrtā ūdens
- 85% etanols — 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. Pievienojiet 5 μl Tween-20 uz 10 ml un rūpīgi samaisiet. Pārbaudiet pH līmeni un nodrošiniet, lai tā pH būtu 7,0, pēc nepieciešamības izmantojot NaOH vai HCl. Uzglabājiet šķidumu līdz pat 4 mēnešu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzamā konteinerā.

Luminiscētās in situ hibridizācijas protokols

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

Priekšmetstikliņu sagatavošana

1. Novietojiet šūnu paraugu uz mikroskopa priekšmetstikliņa, kas izgatavots nostikla. Laujiet nozūt. (Pēc izvēles, ja tiek izmantota citoģenētiskā žāvēšanas kamera: priekšmetstikliņu sagatavošanai izjāzmanto citoģenētiskā žāvēšanas kamera. Lai nodrošinātu optimālu šūnu parauga sagatav ošanu, kamera jādarbina, iestatot aptuveni 25 °C temperatūru un 50% mitruma. Ja citoģenētiskā žāvēšanas kamera nav pieejama, kā alternatīvu var izmantot gāzī nosūcēju).
2. Iegremdējiet priekšmetstikliņu 2xSSC šķidumā istabas temperatūrā uz 2 minūtēm, neveicot maišanu.
3. Veiciet dehidrēšanas etanolāsērijas (70%, 85% un 100%), katru 2 minūtes istabas temperatūrā.
4. Laujiet nozūt.

Priekšdenaturēšana

5. Izņemiet zondi no saldētavas un ļaujiet tai sasilt līdz istabas temperatūrai. Pirms mēģējumu lietošanas brīdi tās centrifugējiet.
6. Izmantojot pipeti, pārliecinieties, vai zondes šķidums ir viendabīgi samaisīts.
7. Panemiet 10 μl zondes šķiduma katram testam un pārnesiet to uz mikrocentrifugas mēģeri. Atlikušo zondes šķidumu nekāvējoties 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 maišumā uz šūnu parauga un rūpīgi uzlieciet segstikliņu. Hermetizējiet ar gumijas līmi un ļaujiet līmei pilnībā nozūt.

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 notiriet visas līmes atliekas.
14. Iegremdējiet priekšmetstikliņu 0,4xSSC (pH 7,0) 72 °C (+/- 1 °C) temperatūrā uz 2 minūtēm nemaisot.
15. Noteiniet šķidrumu no priekšmetstikliņa un iegremdējiet to 2xSSC, 0,05% Tween-20 šķidumā istabas temperatūrā (pH 7,0) uz 30 sekundēm nemaisot.
16. Noteiniet šķidrumu no priekšmetstikliņa un katram paraugam pievienojiet 10 μl DAPI luminiscences uzturēšanas līdzekli.
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 novērošana var samazināt signāla luminiscenci.
2. Tādu reāgentu izmantošana, kas nav uzņēmuma Cytocell Ltd. nodrošinātie vai ieteiktie reāgenti, var nelabvēlgī ietekmē hibridizācijas apstākļus.
3. Šķidumu, ūdens vannu un inkubatoru temperatūras mērišanai izjāzmanto kalibrētu termometru, jo norādītās temperatūras ievērošana ir kritiski svarīga produktā optimālas veikspējas nodrošināšanai.
4. Skalošanas šķidumu koncentrācijas, pH vērtības un temperatūras vērtības ir svarīgas, jo pārāk lielas pilaides gadījumā iespējama nespecifiska sasaiste, savukārt pārāk mazas pilaides 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 atbilstoši 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

Paraugs 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/pārkļājošo šūnu, kas traucē veikti analīzi.
- >50% šūnu nav hibridizētas.

- Starp šūnām atrodas pārāk daudz luminiscējošo dalīju un/vai luminiscējošs aizmuglojums, kas rada signāla traucējumus, — optimālā priekšmetstiklinā ar paraugu fonam jābūt tumšam vai melnam un tīram.
- Šūnu kodolu robežas nav izšķiramas un nav veselas.

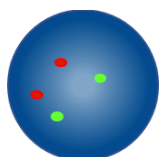
Uz analīzi attiecīnāmās vadlīnijas

- Katra parauga analīzi un interpretēšanu ir jāveic diviem laboratorijas speciālistiem. Visas neatbilstības ir jānovērš, novērtēšanu veicot trešajam laboratorijas speciālistam.
- Katram laboratorijas speciālistam jābūt attiecīgi kvalificētam atbilstoši spēkā esošajiem valsts līmeņa standartiem.
- Katram laboratorijas speciālistam neatkarīgi jāveic novērtēšana 100 kodoliem no katra parauga. Pirmajam laboratorijas speciālistam jāsāk analīze no priekšmetstiklinā kreisās puses, savukārt otram laboratorijas speciālistam — no priekšmetstiklinā labās puses.
- Katram laboratorijas speciālistam jādokumentē savi rezultāti atsevišķas lapās.
- Ir jāanalizē tikai veseli kodoli, nevis pārkājošies kodoli, sablīvējušies kodoli vai kodoli, kurus sedz citoplazmatiskās atliekas vai augsta līmeņa autoluminiscēcija.
- Jāizvairās no zonām ar pārmēriku 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 izkliežēti. Ja divi vienādās krāsas signāli savstarpēji saskaras vai attālums starp tiem nepārsniedz divus signāla platumus, vai arī abus signālus savieno tikko redzams pavediens, šie signāli ir uzskatāmi par vienu signālu.
- Ja pastāv šaubas, vai šūna ir analizējama, neveiciet tās analīzi.

Uz analīzi attiecīnāmās vadlīnijas	
	Neskaitīt — kodoli atrodas pārāk tuvu viens otram, lai varētu noteikt to robežas
	Neskaitīt pārkājošos 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

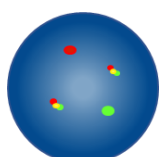
Paredzamie rezultāti

Paredzamais normālu signālu modelis



Normāla šūnā ir paredzami divi sarkanai un divi zaļi signāli (2S, 2Z).

Paredzamais anormālo signālu modelis



Šūnā ar t(11;14)(q13;q32.3) translokāciju paredzamais signālu modelis ir viens sarkanais, viens zaļš un divas fūzijas (1S, 1Z, 2F).

Citi signālu modeli ir iespējami aneiploīdos/helīdz varotos paraugos. Nemiet vērā, ka citu tādu IGH pārkātojumu gadījumā, kas nav IGH/MYEOV translokācija, zāļais IGH signāls var izskatīties sadalīts.

Zināmā krusteniskā reakcija

Zāļā IGH zonde var uzrādīt krustenisko hibridizāciju ar 15q11.2 un 16p11.2.

Zinošana par nevēlamiem notikumiem

Ja uzskatāt, ka ir radušies šīs ierīces darbības traucējumi vai tās veikts pēja rādītāji ir pasliktinājušies, iespējami izraisot nelabvēlu notikumu (piemēram, novēlotu vai nepareizu diagnозi, 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. Kontaktersonu medicīnas ierīču kontroles jautājumos saraksts ir atrodams šajā vietnē: <http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>.

Specifiskās veikspējas raksturlielumi

Laboratorijām jāveic robežvērtību verifikācija, izmantojot savus datus⁸⁹.

Analītiskais specifiskums

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

1. tabula Zondes IGH/MYEOV Translocation, Dual Fusion Probe analītiskais specifiskums

Zonde	Mērķa lokuss	Ar pareizo lokusu hibridizēto signālu skaits	Hibridizēto signālu kopskaita	Specifiskums (%)
Sarkans MAFB	11q13.3	200	200	100
Zaļš IGH	14q32.33	200	200	100

Analītiskais jutīgums

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

2. tabula Zondes IGH/MYEOV Translocation, Dual Fusion Probe analītiskais jutīgums

Šūnu ar paredzamiem signālu modeļiem skaits	Šūnu ar novērtējamiem signāliem skaits	Jutīgums (%)	95% ticamības intervāls
468	500	93,6	2,2

Precizitāte un reproducējamība

Precizitāte ir testa dabīgo atšķirību rādītājs, testu atkārtojot vairākas reizes vienādos apstākļos. Šīs rādītājs tiek noteikts, analīzējot 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 līmena variabilitāti. Dienas līmena reproducējamība tiek noteikta, analīzējot vienus un tos pašus paraugus trīs dažādās dienās. Partijas līmena reproducējamība tiek noteikta, vienā dienā analīzējot vienus un tos pašus paraugus un izmantojot zondes no trīs dažādām partijām. Paraugu līmena reproducējamība tiek noteikta, analīzējot trīs parauga replikātus vienā dienā. Katram paraugam tiek reģistrēti 100 interfāzes šūnu signālu modeļi un tiek aprēķināta šūnu ar paredzamo signālu modeli procentuālā vērtība.

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

3. tabula Zondes IGH/MYEOV Translocation, Dual Fusion Probe reproducējamība un precizitāte

Mainīgais	Standartnovirze (STDEV)
Precizitāte	0,00
Paraugu līmena	0,00
Dienas līmena	0,00
Partijas līmena	0,00
Vispārīgā novirze	0,00

Papildinformācija

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

Tālr.: +44 (0)1223 294048

E-pasts: techsupport@cytocc.com

Tīmekļi: www.ogt.com

Atsauses

1. Fonseca *et al.*, Cancer Res 2004;64:1546-1558
2. Fonseca *et al.*, Leukemia 2009;23(12):2210-2221
3. Sawyer, Cancer Genetics 2011;204(1):3-12
4. Ronchetti *et al.*, Blood 1999;93(4):1330-1337
5. Janssen *et al.*, Blood. 2000;95(8):2691-2698
6. Moreaux *et al.*, Exp Haematol 2010;38(12):1189-1198
7. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
8. 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.
9. 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.

Simbolu skaidrojums

REF	Iv: Kataloga numurs
IVD	Iv: <i>In vitro</i> 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 Ltd.**

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
Tīmeklī: www.ogt.com