



A Sysmex Group Company



Lietošanas instrukcija

ATS.: CE-LPH 039-S / CE-LPH 039

CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe



TIKAI PROFESIONĀLAM LIETOJUMAM



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

Paredzētais lietošanas mērķis

Zonde CytoCell® CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts luminiscentās *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) tests, kas paredzēts hromosomālo pieaugumu un delēciju noteikšanai 1. hromosomas reģionos 1p32.3 un 1q21 Karnuā šķidumā (3:1 metanols/etikskābe) fiksētās hematoloģiski iegūtās šūnu suspensijās no pacientiem, kuriem ir konstatēta multiplās mielomas (MM) vai pastāv aizdomas par tās esamību.

Lietošanas indikācijas

Šīs ierīce ir paredzēta kā citu klīnisko un histopatoloģisko testu papildinājums atzītās diagnostikas un klīniskās aprūpes metodēs, kad informācija par CKS1B vai CDKN2C (P18) statusu ir svarīga klīniskajai pārvaldībai.

Ierobežojumi

Šī ierīce ir paredzēta genomisko pieaugumu vai zudumu noteikšanai, kuru lielums pārsniedz reģionu, ko nosedz sarkanie uz zaļie kloni zonžu komplektā, kurā ietilpst reģioni CKS1B un CDKN2C (P18). Izmantojot šo ierīci, var netikt noteikti genomiskie pieaugumi vai zudumi ārpus šiem reģioniem vai daļēji šo reģionu pieaugumi vai zudumi.

Šī ierīce nav paredzēta: izmantošanai autonoma diagnostikas līdzekļa statusā, papildu diagnostikas nolūkā, prenatālai testēšanai, konkrētu populāciju skriningam, testēšanai ārpus 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.

Ziņošana par FISH testa rezultātiem un to interpretēšanai ir jāveic atbilstoši kvalificētām personālam saskaņā ar profesionālajiem prakses standartiem, un ir jānem vērā citu testu rezultāti, klīniskā un diagnostikas informācija.

Šī ierīce ir paredzēta tikai profesionālām lietojumam laboratorijā.

Neievērojot attiecīgo protokolu, var tikt ieteikmēta veikspēja 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 citogenētiskā 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, luminiscējošu 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 luminiscences mikroskopiju, hibridizēto zondi var vizualizēt mērķa materiālā.

Informācija par zondi

CKS1B (CDC28 proteīnkināzes regulācijas apakšvienības 1B) gēna atrašanās vieta ir 1q21, savukārt CDKN2C (ciklinatkarīgās kināzes inhibitora 2C) gēna atrašanās vieta ir 1p32.3.

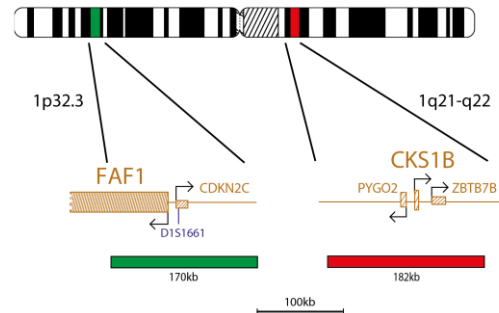
Tā reģiona 1q21 pieaugums, kurā ietilpst CKS1B, ir viena no visbiežāk konstatētajām hromosomālajām aberācijām multiplās mielomas gadījumos¹. CKS1B gēna pāreksprezija augšupregulē šūnu cikla progresiju, līdz ar to slimība ir proliferatīvā². Tas ir saistīts ar multiplās mielomas attīstību fenotipu un līdz ar to var būt saistīts ar nelabvēlīga iznākuma prognozi un slimības progresiju^{1,2,3}. 1q21 pieaugums ir saistīts ar zemu izdzīvošanas koeficientu un turpmāka amplifikāciju ir konstatējama slimības recidīvā. 1. hromosomas garā pleca pilnīgi pieaugumi arī ir bieži konstatējami multiplās mielomas gadījumos un var rasties kā izohromosomas, dublikāti vai lēcīentranslokācijas un bieži ir saistītas ar slimības progresiju⁴.

CDKN2C ir antionkogēns, kas atbild par šūnu apoptozes inducēšanu un DNS fragmentāciju⁵. To augšupregulē citokīna IL-6 eksprezija multiplajā mielomā, un gēna homozigota delekcija ir saistīta ar proliferatīvāku slimību⁵. Lai arī CDKN2C delēcijas ļaundabīgos cilvēku jaunveidojumos ir konstatējamas reti, citogenētiskās analīzes rezultāti norāda, ka 1p32-36 anomalitātes rodas aptuveni 16% cilvēka multiplās mielomas gadījumu un ir saistītas ar mazāku vispārīgo izdzīvojamību^{2,3,5,6}.

Citogenētiskās anomalitātes tiek noteiktas aptuveni vienā trešdaļā multiplās mielomas gadījumu, izmantojot konvencionālās citogenētiskās metodes, bet FISH palielina noteikto hromosomālo anomalitāšu īpatsvaru līdz > 90%⁷.

Zondes specifikācija

CKS1B, 1q21-q22, sarkanā
CDKN2C (P18), 1p32.3, zaļa



CKS1B/CDKN2C produktā ietilpst 182 kb zonde, kas markēta sarkanā krāsā un nosedz visu CKS1B gēnu un tam piegulošos reģionus, tostarp PYGO2 un ZBTB7B gēnus, un zaļa zonde, kas nosedz 170 kb reģionu, tostarp visu CDKN2C gēnu, D1S1661 markieri un FAF1 gēna centromērisko galu.

Nodrošinātie materiāli

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

Zondes tiek nodrošinātas iepriekš sajauktā veidā hibridizācijas šķidumā (< 65% formamīds; < 20 mg dekstrāna sulfāts; < 10% 20x citrāta fizioloģiskais šķidums (saline-sodium citrate — SSC)) un ir gatavas lietošanai.

Kontrasta krāsvielas: 150 µl flakonā (15 testi)

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

Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

1. Lietošanai *in vitro* diagnostikā. Tikai profesionālām lietojumam laboratorijā.
2. Zondes maisījumos ietilpst formamīds, kas ir teratogēns, tādēļ nedrīkst pieļaut to izgarojumu ieelpošanu un nonākšanu saskarē ar ādu. Rīkojeties ar to piesardzīgi; valkājet cimdus un laboratorijas virsvalku.
3. Rīkojeties ar DAPI piesardzīgi; valkājet cimdus un laboratorijas virsvalku.
4. Nelietot, ja flakons(-i) ir bojāts(-i) vai flakona saturs jebkādā veidā ir bojāts.
5. Izpildiet vietējos utilizācijas noteikumus, kā arī drošības datu lapā sniegtos ieteikumus par drošu šī produkta utilizāciju. Tas attiecas arī uz bojātu testa komplektā saturu.
6. Utilizējet visus izmantotos reaģentus un jebkādus citus piesārnotus vienreizlietojamos materiālus, ievērojot procedūras attiecībā uz infekcīziem vai potenciāli infekcīziem atkritumiem. Katra laboratorija ir atbildīga par rīcību ar cietajiem un šķidrājiem atkritumiem atbilstoši to veidam un bīstamības pakāpei, kā arī par to apstrādi un utilizāciju (līdz šim un turpmāk) saskaņā ar spēkā esošajiem noteikumiem.
7. Operatoriem jāspēj atšķirt sarkanu, zilo un zaļo krāsu.
8. Neievērojot norādīto protokolu un norādījumus par reaģentiem, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi/negatīvi rezultāti.
9. Zondi nedrīkst atšķaidīt vai veidot maišījumus ar citām zondēm.
10. Ja protokola priekšēdenaturēšanas fāzes laikā netiek izmantoti 10 µl no zondes, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi/negatīvi rezultāti.
11. Pirms lietošanas visi produkti ir jāapstiprina.
12. Iekšējās kontroles jāveic, testēšanas 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-atkusešanas ciklos parastas lietošanas laikā (kur viens cikls ir flakona izņemšana no saldētavas un ievietošana tajā atpakaļ) — 5 cikli 50 µl (5 testi) FISH zondes flakonam, 10 cikli 100 µl (10 testi) FISH zondes flakonam un 15 cikli 150 µl (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 viss iespējamais, lai ierobežotu gaismas un temperatūras svārstību ietekmi.

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

Ir jāizmanto kalibrēts aprīkojums.

1. Sildierīce (ar cietu sildvirsmu 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 mikroskopš (sk. sadaļu Uz luminiscences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi)
6. Fāžu kontrasta mikroskopš
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. Luminiscences atbilstoša mikroskopa objektīva iegremdēšanas eļļa
12. Galda centrifuga
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

Papildaprīkojums, kas nav ietverts komplektācijā

1. Citoģēnētiskā žāvēšanas kamera

Nepieciešamie reaģenti, kas nav ietverti komplektācijā

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

Uz luminiscences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi

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

Fluorofors	ieresme _{max} [nm]	izstarošana _{max} [nm]
Zalš	495	521
Sarkans	596	615

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

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

Paraugu sagatavošana

Šis komplekts ir paredzēts izmantošanai ar hematoloģiski iegūtām šūnu suspensijām, kas fiksētas Karnuā (3:1 metanols/etiķskābe) šķidumā un ir sagatavotas atbilstoši laboratorijā vai iestādē spēkā esošajām vadlīnijām. Sagatavojet gaisā nozīmētu paragugs uz mikroskopa priekšmetstikliņiem atbilstoši standarta citoģēnētiskajām procedūrām. AGT citoģēnētiskas laboratorijas

rokasgrāmatā ir ietverti ieteikumi par paraugu ļemšanu, kulturēšanu, ievākšanu un priekšmetstikliņu sagatavošanu⁸.

Šķidumu sagatavošana

Etnola šķidumi

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

- 70% etanolš — 7 daļas 100% etanola un 3 daļas attīrtā ūdens
 - 85% etanolš — 8,5 daļas 100% etanola un 1,5 daļas 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 nedēļu 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 nedēļu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzamā konteinerā.

2xSSC, 0,05% Tween-20 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 nedēļu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzamā konteinerā.

Luminiscentās in situ hibridizācijas protokols (FISH)

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

Priekšmetstikliņa sagatavošana

1. Novietojiet šūnu paraugu uz mikroskopa priekšmetstikliņa, kas izgatavots no stikla. Ľaujiet nozūt. (Pēc izvēles, ja izmanto citoģēnētisko žāvēšanas kamenu: 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).
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 nozūt.

Priekšdenaturēšana

5. Izņemiet zondi no saldētavas un ļaujiet tai sasilt līdz istabas temperatūrai. Pirms mēģētu lietošanas brīdi tās centrifugējiet.
6. Izmantojiet pipeti, pārliecinieties, vai zondes šķidums ir viendabīgi samaisīts.
7. Parņemiet 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 paraugu 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 notīriet visas līmes atliekas.
14. Iegremdējiet priekšmetstikliņu 0,4xSSC (pH 7,0) 72 °C (+/- 1 °C) temperatūrā uz 2 minūtēm nemaisot.
15. Noteikiet 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 pievienojiet 10 µl DAPI luminiscences uzturēšanas līdzekļi.
17. Uzlieciet segstikliņu, līkvidējiet burbulus un ļaujiet krāsai tumsā atlīstīties 10 minūtes.
18. Skatiet luminiscences mikroskopā (sk. **Uz luminiscences mikroskopu attiecīnāmie ieteikumi**).

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 nelabvēlīgi ietekmēt hibridizācijas apstākļus.
3. Šķidumu, ūdens vannu un inkubatoru temperatūras mērišanai jāizmanto kalibrēts termometrs, 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 nespecifiska sasaiste, savukārt pārāk mazas pielades 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

Sagatavotā priekšmetstiklija ar paraugu kvalitātes novērtēšana

Paraugu nedrīkst analizēt tālāk norādītajos gadījumos.

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

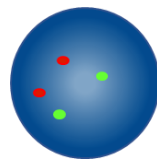
Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas

- Katra parauga analīzi un interpretēšanu ir jāveic diviem laboratorijas speciālistiem. Visas neatbilstības ir jānovērš, novērtēšana 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 priekšmetstiklinā kreisās puses, savukārt otram laboratorijas speciālistam — no priekšmetstiklinā labās puses.
- Katram laboratorijas speciālistam jādokumentē savi rezultāti atsevišķās lapās.
- Ir jāanalizē tikai veseli kodoli, nevis pārkļājošes 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.
- Analizējot divkrāsu sadalīšanās zondes, ja attālums starp sarkano un zaļo signālu nepārsniedz 2 signāla platumus, signāls ir uzskatāms par nepārkārtotu/saplūdušu signālu.
- Analizējot 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 pārkļājošos kodolus — nav redzamas visas abu kodolu zonas
	Skaitīt kā divus kontrolsignālus — viens no abiem zaļajiem signāliem ir difūzs
	Skaitīt kā divus kontrolsignālus — atstarpe vienā zaļajā signālā ir mazāka nekā divi signāla platumi

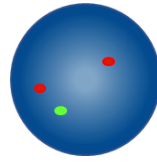
Paredzamie rezultāti

Paredzamais normālu signālu modelis

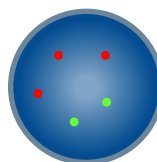


Normālā šūnā ir paredzami divi sarkani un divi zaļi signāli (2S2Z).

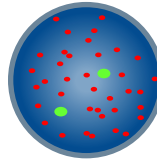
Paredzamie anormālo signālu modeli



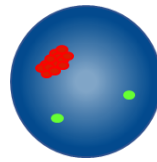
Šūnā ar 1p32.3 delēciju paredzamais signālu modelis ir divi sarkani un viens zaļš signāls (2S1Z).



Šūnā ar 1q21 lokusa pieaugumu ir paredzami divi zaļi un trīs vai vairāk sarkanie signāli (3+S2Z).



Šūnā, kur 1q21 lokusa amplifikācija, tas novērojams kā liels daudzums mazu sarkanu signālu, kas izkliedēti citoplazmā kopā ar diviem zaļiem kontrolsignāliem (ampS2Z).



Šūnā, kur 1q21 lokusa amplifikācijas rezultātā rodas homogēna reģiona iekrāsošanās, ir konstatējams liels daudzums sarkanu signālu attiecībā uz pagarināto un paplašināto hromosomālo segmentu kopā ar diviem zaļiem kontrolsignāliem (ampS2Z).

Citi signālu modeli ir iespējami aneiploīdos/nelīdzvarotos paraugos.

Zināmie būtiskie traucējumi/traucējošās vielas

Nav zināmu būtisku traucējumu/traucējošu vielu.

Zināmā krusteniskā reakcija

Nav zināmas krusteniskās reakcijas

Zinošana par nopietniem negadījumiem

Pacientam/lietotājam/trēsajai personai Eiropas Savienībā un valstīs ar identisku tēsisisko 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 kompetentājam iestādēm kontaktersonu medicīnas ierīču kontroles jautājumos saraksts ir 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 metafāzēs šūnām no pieciem paraugiem tika analizēti četri hromosomu lokusi, dodot 400 datu punktus. Katras hibridizētās zondes atrašanās vieta ir kartēta, un ir ierašķists metafāzes hromosomu luminiscentās *in situ* hibridizācijas (Fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) signālu skaits, kas hibridizējās uz pareizo lokusu.

Katrās komplekta zondes analītiskais specifiskums tika aprēķināts kā metafāzes

DS547/CE-lv v002.00/2025-08-29 (H013 v3)

3. lpp. no 5

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 Analītiskais specifiskums zondei CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe

Mērķis	Hibridizēto metafāzes hromosomu skaits	Pareizi hibridizēto lokusu skaits	Analītiskais specifiskums	95% ticamības intervāls
1q21	200	200	100%	98,12%–100%
1p32.3	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 smadzenu šūnu suspensijām un 25 fiksētām šūnu suspensijām ar CD138+ plazmas šūnām, kas tika uzskaitītas par negatīvām attiecībā uz CKS1B pieaugumu/amplifikāciju vai CDKN2C delēciju, 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 CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe analītiskais jutīgums

Parauga tips	Jutīguma kritēriji	Jutīguma rezultāts
Kaula smadzenes	>95%	98,68% (97,87% – 99,49%)
CD138+	>95%	95,95% (94,96% – 96,94%)

Normalitātes robežvērtību raksturojums

Normalitātes robežvērtība tiek definēta kā to šūnu procentuālā vērtība, kas uzrāda aplami pozitīvu signālu modeli, kurā indivīds tiktu uzskaitīts par normalitāti un neatbilstošā kliniskajai diagnozei. Katrai no 25 fiksētām kaula smadzenu šūnu suspensijām un 25 fiksētām šūnu suspensijām ar CD138+ šūnām, kas tika uzskaitītas par negatīvām attiecībā uz CKS1B pieaugumu/amplifikāciju vai CDKN2C delēciju, 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 binomiālās izplatības vienpusējās 95% ticamības intervāla augšējo robežu normalitātes pacienta paraugā.

3.tabula Normalitātes robežvērtību raksturojums zondei CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe

Parauga tips	Robežvērtības rezultāts 3S2Z	Robežvērtības rezultāts 2S1Z
Kaula smadzenes	5,93%	5,71%
CD138+	9,24%	10,21%

Laboratorijām jāveic robežvērtību verifikācija, izmantojot savus datus.^{9,10}

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 trīs (3) paraugi: 1 normāls CD138+ paraugs, 1 CD138+ nedaudz pozitīvs attiecībā uz 2S1Z (-CDKN2C) un 1 CD138+ nedaudz pozitīvs attiecībā uz 3S2Z (+CKS1B). Vaijī pozitīvie CD138+ paraugi tika iegūti, izmantojot negatīvu CD138+ paraugu proporciju un pievienojot tiem pārbaudīti pozitīvus CD138+ paraugus, ar mērķi izgatavot nedaudz pozitīvus paraugus 2–4x produkta robežvērtības diapazonā, lai pārbaudītu noteikto robežvērtību.

Lai noteiku starpdienu un dienas precizitāti, paraugi tika izvērtēti 10 nesecīgu dienu laikā, un, lai noteiku precizitāti no partijas uz partiju, 3 produkta partijas tika novērtētas ar viena un tā paša parauga 3 atkārtojumiem. Rezultāti tika pasniegti kā vispārēja konverģence ar prognozētu negatīvo klasi (negatīviem paraugiem).

4.tabula Zondes CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe reproducējāmība un precizitāte

Mainīgais	Parauga tips	Konverģence
Dienas un starpdienu precizitāte	Normalitāte CD138+ (negatīva)	100%
	CD138+ nedaudz pozitīvs 2S1Z (-CDKN2C)	100%
	CD138+ nedaudz pozitīvs 3S2Z (+CKS1B)	100%
Precizitāte no partijas uz partiju	Normalitāte CD138+ (negatīva)	100%
	CD138+ nedaudz pozitīvs 2S1Z (-CDKN2C)	100%
	CD138+ nedaudz pozitīvs 3S2Z (+CKS1B)	100%

Kliniskā veikspēja

Lai nodrošinātu to, ka produkts konstatē paredzētos pārkātojumus, kliniskā veikspēja tika noteikta 1 pētījumā par produkta paredzētās populācijas reprezentējošiem paraugiem: atlīkšais metanolā/etikskābē fiksētais materiāls no hematoloģiski iegūtiem paraugiem. Pētījumā izmantotu paraugu apjoms bija 23 paraugi, ar mērķa populāciju 10 pozitīvi paraugi vai nu CKS1B, vai CDKN2C delēcijai, vai abām, un 13 negatīvi paraugi gan CKS1B amplifikācijai, gan CDKN2C delēcijai. Visi paraugi tika padarīti neidentificējami un tika sajaukti, lai novērstu analīzes objektivitāti. Rezultāti tika salīdzināti ar zināmo parauga statusu. Zondei parāzi noteica paraugu statusu visās instancēs.

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

5.tabula Zondes CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe kliniskā veikspēja, amplifikācijas CKS1B rezultāti

Mainīgais	Rezultāts
Kliniskais jutīgums (pareizi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate — TPR))	98,71%
Kliniskais specifiskums (pareizi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate — TPR))	99,75%
Klūdaini pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate — FPR) = 1 – specifiskums	0,25%

6.tabula Zondes CKS1B/CDKN2C (P18) Amplification/Deletion Probe kliniskā veikspēja, delēcijas CDKN2C rezultāti.

Mainīgais	Rezultāts
Kliniskais jutīgums (pareizi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate — TPR))	100%
Kliniskais specifiskums (pareizi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate — TPR))	100%
Klūdaini pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate — FPR) = 1 – specifiskums	0%

Drošuma un veikspējas kopsavilkums (Summary of Safety and Performance — SSP)

SSP jābūt publiski pieejamam, izmantojot Eiropas medicīnisko ierīču datubāzi (Eudamed), kur tas ir saistīts ar pamata UDI-DI.

Eudamed URL: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

Pamata UDI-DI: 50558449LPH039JS

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

Papildinformācija

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

Tālr.: +44 (0)1223 294048

E-pasts: techsupport@cytocell.com

Timēklī: www.ogt.com

Atsauces

1. Hanamura I, Blood 2006;108(5):1724-32
2. Fonseca et al., Leukemia 2009;23(12):2210-2221
3. Sawyer, Cancer Genetics 2011;204(1):3-12
4. Fonseca et al., Leukemia 2006;20(11):2034-40
5. Leone et al., Clin Cancer Res 2008;14(19):6033-41
6. Kulkarni et al., Leukemia 2002;16:127-34
7. Swerdlow et al., (eds.) WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissue, Lyon, France, 4th edition, IARC,2017
8. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
9. 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.
10. 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 glosārijs

<p>EN ISO 15223-1:2021 — "Medicīniskās ierīces — simboli, kas jāizmanto kopā ar ražotāja nodrošināto informāciju — 1. daļa. Vispārīgas prasības (© International Organization for Standardization)</p>		
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 ogt.com/IFU	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 reaģentiem 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

V001.00 2023-01-11: Jauna lietošanas instrukcija atbilstoši Regulai (ES)
2017/746
V002 2025-08-29: UKCA zīmes noņemšana.