



A Sysmex Group Company



Lietošanas instrukcija

REF: LPH 033-S/LPH 033

Zonde IGL Breakapart Probe



TIKAI PROFESIONĀLAM LIETOJUMAM



www.cytozell.com

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

Ierobežojumi

Šī ierīce ir paredzēta pārkārtojumu ar pārtraukumpunktiem noteikšanai reģionā, ko ietver sarkanie un zaļie kloni šajā zonžu komplektā, kurā ietilpst *IGL* reģions. Izmantojot šo produktu, var netikt noteikti pārtraukumpunkti ārpus šī reģiona vai pārkārtojumu varianti, kas pilnībā ietilpst šajā reģionā.

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

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

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

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

Dažos anomalos gadījumos uz sarkanā dalītā signāla var būt redzams vājš atlikušais zalaīs signāls.

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

Paredzētais lietojums

Zonde CytoCell IGL Breakapart Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts luminiscētās *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) tests, kas paredzēts hromosomālo pārkārtojumu noteikšanai 22. hromosomas reģionā 22q11.2 Karnuā šķidumā (3:1 metanolis/etikskābe) fiksētās hematoloģiski iegūtās šūnu suspensijās no pacientiem, kuriem ir konstatēta nehodžkinalimfoma (NHL) vai 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 *IGL* pārkārtojuma statusu ir svarīga kliniskajai pārvadībai.

Testa principi

Luminiscētā *in situ* hibridizācija (Fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) ir metode, kas ļauj noteikt DNS sekences 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 palīglikdzeklis. 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 marķētu DNS zondi, kurai ir papildu sekvenči. Pēc hibridizācijas nesaistītā un nespecifiski saistītā DNA zonde tiek aizvēpta un DNS tiek konstatēta vizualizācijai. Pēc tam, izmantojot luminiscences mikroskopiju, hibridizēto zondi var vizualizēt mērķa materiālā.

Informācija par zondi

Atkārtoti pārkārtojumi, kuros iesaistīts IGH (imūnglobulīna lambda lokusa) gēns, kas atrodas 22q11, ar plāsu diapazonu partneru gēnu, ir konstatējami limfomas un jaundabīgos hematoloģiskos jaunveidojumos.

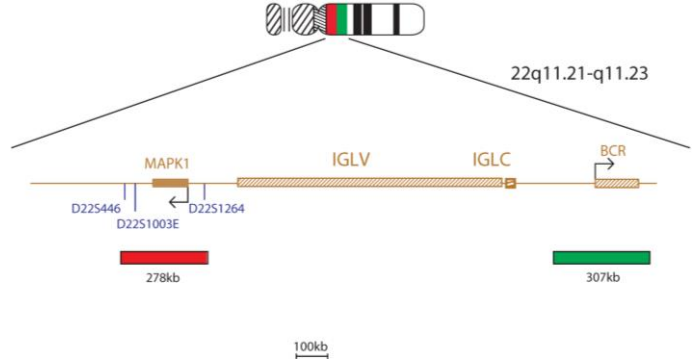
Lielā daudzumā B šūnu jaundabīgo jaunveidojumu ietilpst translokācijas, kurās iesaistīti imūnglobulīna (IG) lokusi. Vairākumā gadījumu ir konstatējami pārkārtojumi, kuros iesaistīts IGH gēns; tomēr translokāciju varianti ir konstatējami 5–10% B šūnu neoplazmu gadījumu, kuros ir iesaistīts imūnglobulīna kapa (IGK) viegлās kēdes lokuss, kas atrodas 2p11.2, vai imūnglobulīna lambda (IGL) viegлās kēdes lokuss, kas atrodas 22q11¹².

Translokāciju varianti, kuros iesaistīti IGH viegлās kēdes lokusi, ir konstatējami Bērka limfomas un multiplās mielomas gadījumos, ar t(2;8)(p12;q24) MYC-IGK vai t(8;22)(q24;q11) MYC-IGL klātbūtni^{3,5}. Difuzajā lielo B šūnu limfomā (DLBCL) translokācijas var būt iesaistīts BCL6 gēns (t(2;3)(p12;q27) vai t(3;22)(q27;q11) translokācijas) vai BCL2 gēns (t(2;18)(p12;q21) vai t(18;22)(q21;q11) translokācijas)⁶.

Zondes specifikācija

IGL, 22q11.21-q11.23, sarkanā

IGL, 22q11.21-q11.23, zaļa



IGL produktā ietilpst 278kb zonde, kas marķēta sarkanā krāsā, atrodas centromēriski IGL mainīgajam reģionam un nosedz MAPK1 gēnu, un zaļā krāsā marķēta zonde, kas nosedz 307kb reģionu telomēriski IGL konstantajam segmentam un ietver BCR gēnu.

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 krāsvielair 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. Apēdoties ar DNS zondēm un DAPI kontrasta krāsvielu, valkājet cīmdu.
3. Zondes maišķumos ietilpst formamīds, kas ir teratogens, tādēl nedrīkst pieļaut to izgarojumu ieelpošanu un nonākšanu saskarē ar ādu. Valkājet cīmdu, laboratorijas virsvalku un apiešanās laikā izmantojiet gāzu nosūcēju. Atbrīvojoties no šī produkta, noskalojiet to ar lielu daudzumu ūdens.
4. DAPI ir potenciāli kancerogēna viela. Rikojieties ar to piesardzīgi; valkājet cīmdu un laboratorijas virsvalku. Atbrīvojoties no šī produkta, noskabjet to ar lielu daudzumu ūdens.
5. Atbrīvojieties no visām bīstamajām vielām atbilstoši jūsu iestādē spēkā esošajām vadlīnijām attiecībā uz bīstamu atkritumu utilizāciju.
6. Operatoriem jāspej 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 maišķumus ar citām zondēm.
9. Ja protokola priekšdenaturēšanas fāzes laikā netiek izmantoti 10 µl zondes, var tikt ietekmēta 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 normālās lietošanas gaitā notiekāsas sasaldēšanas/atkausēšanas ciklos (vienu ciklu veido zondes izņemšana no saldētavas un ieviešana atpakaļ saldētavā) un ir fotostabila līdz pat 48 stundām pēc nonākšanas pasāvīgā aigaismōjumā. Ir jāveic viiss iespējamais, lai ierobežotu gaismas un temperatūras svārstību ietekmi.

Aprīkojums 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 uzgalī 1–200 μl diapazonā.
3. Ūdens vanna ar precīzu temperatūras regulēšanu — 37 °C un 72 °C
4. Mikrocentrifūgas mēģenes (0,5 ml)
5. Luminiscences mikroskops (sk. sadāļi leteikumi attiecībā uz luminiscences mikroskopu)
6. Fāžu kontrasta mikroskops
7. Tīri plastmasas, keramikas vai karstumzīrīga 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. Konteineris ar mitru vidi
11. Luminisceči atbilstoša mikroskopa objektīva iegremdēšanas eļļa
12. Galda centrifūga
13. Mikroskopa priekšmetstiklini
14. 24x24 mm segstiklini
15. Taimeris
16. 37 °C inkubators
17. Gumijas līme
18. Virpulmaistījs
19. Mērcilindri
20. Magnētiskais maišītājs
21. Kalibrēts termometrs

Papildaprīkojums, kas nav ietverts komplektācijā

1. Citoģenētiskā žāvēšanas kamera

Nepieciešamie reāgenti, kas nav ietverti komplektācijā

1. 20x citrāta fizioloģiskais šķidums (saline-sodium citrate — SSC)
2. 100% etanols
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 zonžu 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 viļņa garumiem attilstošiem ierosmes un izstarošanas filtriem. Lai nodrošinātu optimālu zaļo un sarkanu fluoroforu vienlaicīgu vizualizāciju, izmantojiet trīsjoslu DAPI/zaļā spektra/sarkanā spektrafiltru vai divjoslu zaļā spektra/sarkanā spektra filtru.

Pirms lietošanas pārbaudiet luminiscences mikroskopu, lai pārliecinātos, vai tas darbojas pareizi. Izmantojiet iegremdēšanas eļļu, kas piemērota luminiscences mikroskopijai un nodrošinā zemu autoluminiscences līmeni. Izvairieties no DAPI luminiscences uzturēšanas šķidumu sajaušanās ar mikroskopa iegremdēšanas eļļu, jo pretējā gadījumā radīsies signāla traucējumi. Rīkojieties atbilstoši ražotā īeteikumiem 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) fiksatorū un ir sagatavotas attilstoši laboratorijā vai iestādē spēkā esošajām vadlīnijām. Sagatavojet gaisā nozāvētus paraugus uz mikroskopa priekšmetstikliniem attilstoši standarta citoģenētiskajām procedūrām. AGT *citoģenētikas laboratorijas rokasgrāmatā* ir ietverti īeteikumi par paraugu nemišanu, kultūrēšanu, ievākšanu un priekšmetstiklinu sagatavošanu⁷.

Šķidumu sagatavošana

Etnola šķidumi

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

- 70% etanols — 7 daļas 100% etanola ar 3 daļām attīriku ūdens
- 85% etanols — 8,5 daļas 100% etanola ar 1,5 daļām attīriku ūdens

Glabājiet šķidumus līdz pat 6 mēnešiem istabas temperatūrā hermētiski noslēdzama konteinerā.

2xSSC šķidums

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 9 daļām attīriku ūdens un rūpīgi samaisiet. Pārbaudiet pH līmeni un nodrošiniet, lai tā pH būtu 7,0, pēc nepieciešamības izmantojiet NaOH vai HCl. Uzglabājiet šķidumu līdz pat 4 mēnešu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzama konteinerā.

0.4xSSC šķidums

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 49 daļām attīriku ūdens un rūpīgi samaisiet. Pārbaudiet pH līmeni un nodrošiniet, lai tā pH būtu 7,0, pēc nepieciešamības izmantojiet NaOH vai HCl. Uzglabājiet šķidumu līdz pat 4 mēnešu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzama konteinerā.

2xSSC, 0,05% Tween-20 šķidums

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 9 daļām attīriku 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 noslēdzama konteinerā.

Luminiscētās in situ hibridizācijas protokols

(Piezīme. Nodrošiniet, lai zonde un kontrāsta krāsvielas pēc iespējas mazāk tāk tu paklauta laboratorijas apgaismojuma iedarbībai.)

Priekšmetstiklinu sagatavošana

1. Novietojiet šūnu paraugu uz mikroskopa priekšmetstiklini, kas izgatavots no stikla. Ľaujiet nozūt. (Pēc izvēles, ja tiek izmantota citoģenētiska žāvēšanas kamera: priekšmetstiklinu sagatavošanai jāizmanto 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 gāzu nosūcēju).
2. Iegremdējiet priekšmetstiklinu 2xSSC šķidumā istabas temperatūrā uz 2 minūtēm, neveicot maiššanu.
3. Veiciet dehidrēšanas etanolāsērijas (70%, 85% un 100%), katru 2 minūtes istabas temperatūrā.
4. Ľaujiet nozūt.

Priekšdenaturešana

5. Izņemiet zondi no saldētavas un ļaujiet tai sasilt līdz istabas temperatūrai. Pirms mēģēju lietošanas brīdi tās centrifugējiet.
6. Izmantojot pipeti, pārliecinieties, vai zondes šķidums ir viendabīgi samaisīts.
7. Panemiet 10 μl zondes šķidumu katram testam un pārnesiet to uz mikrocentrifūgas mēģeri. Atlikušo zondes šķidumu nekavējoties ievietojiet atpakaļ saldētavā.
8. Novietojiet zondi un parauga priekšmetstiklinu uz sildierīces un veiciet priekšsildīšanu 37 °C (+/- 1 °C) temperatūrā 5 minūtes.
9. Uzlieciet 10 μl zondes maišījuma uz šūnu parauga un rūpīgi uzlieciet segstiklinu. Hermetizējiet ar gumijas līmi un ļaujiet līmei pilnībā nozūt.

Denaturešana

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

Hibridizācija

11. Ievietojiet priekšmetstiklinu 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. Nonemiet segstiklinu un rūpīgi notrieti visas līmes atliekas.
14. Iegremdējiet priekšmetstiklinu 0,4xSSC (pH 7,0) 72 °C (+/- 1 °C) temperatūrā uz 2 minūtēm nemaisot.
15. Noteiniet šķidrumu no priekšmetstiklini un iegremdējiet to 2xSSC, 0,05% Tween-20 šķidumā istabas temperatūrā (pH 7,0) uz 30 sekundēm nemaisot.
16. Noteiniet šķidrumu no priekšmetstiklini un katram paraugam pievienojiet 10 μl DAPI luminiscences uzturēšanas līdzekli.
17. Uzlieciet segstiklinu, likvidējiet burbulus un ļaujiet krāsai tumsā attīstīties 10 minūtes.
18. Skatiet luminiscences mikroskopā (sk. **īeteikumi attiecībā uz luminiscences mikroskopu**).

Sagatavoto priekšmetstiklinu stabilitāte

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

Īeteikumi attiecībā uz procedūru

1. Priekšmetstiklinu karsēšana vai novecošana var samazināt signāla luminiscenci.
2. Tādu reāgentu izmantošana, kas nav uzņemuma Cytocell Ltd. nodrošināti vai ietektie reāgenti, var nelabvēlgī ietekmēt hibridizācijas apstākļus.
3. Šķidumu, ūdens vannu un inkubatoru temperatūras mērišanai jāizmanto kalibrēti termometri, 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 pielāides gadījumā iespējama nespecifiska sasaiste, savukārt pārāk mazas pielāides gadījumā iespējama signāla nepieciešamība.
5. Nepilnīga denaturēšana var izraisīt signāla nepieciešamību, savukārt pārmērīga denaturēšana arī var izraisīt nespecifisku sasaisti.
6. Pārmērīgas hibridizācijas dēļ iespējamai papildu vai neparedzēti signāli.
7. Pirms testa izmantošanas diagnostikas nolūkiem lietotājiem ir jāveic protokola optimizācija attilstoši saviem paraugiem.
8. Ja apstākļi nav pieteikami optimāli, iespējama nespecifiska sasaiste, kas var tikt nepareizi interpretēta kā zondes signāls.

Rezultātu interpretēšana

Sagatavotā priekšmetstiklini 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 veikt analīzi.
- >50% šūnu nav hibridizētas.
- Starp šūnām atrodas pārāk daudz luminiscējošo dalīnu un/vai luminiscējoša aizmuglojums, kas rada signāla traucējumus, — optimāla priekšmetstikliniā ar paraugu fonam jābūt tumšam vai melnam un tīram.

- Šūnu kodolu robežas nav izšķiramas un nav veselas.

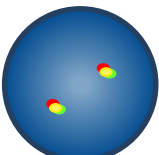
Uz analīzi attiecīnāmās vadlīnijas

- 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 atbilstošispēkā esošajiem valsts līmena standartiem.
- Katram laboratorijas speciālistam neatkarīgi jāveic novērtēšana 100 kodoliem no katra parauga. Pirmajam laboratorijas speciālistam jāsāk analīze no prieķstiklinja kreisās pusēs, savukārt otram laboratorijas speciālistam — no prieķstiklinja labās pusēs.
- Katram laboratorijas speciālistam jādokumentē savi rezultāti atsevišķas lapās.
- Iz jāanalizē tikai veseli kodoli, nevis pārkājošies kodoli, sablīvējušies kodoli vai kodoli, kurus sedz citoplazmatiskās atliekas vai augsta līmena autoluminiscence.
- Jāizvairās no zonām ar pārmēriku citoplazmatisko atlieku apjomu vai nespecifisku hibrīdizāciju.
- 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.
- Analizējot divkrāsu sadalīšanas zondes, ja attālums starp sarkano, zaļo un zilo signālu nepārsniedz divus signāla platumus, signāls ir uzsakāts par nepārkātotu/saplūdušu 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 fūzijas signālus — atstarpe starp sarkano un zaļo signālu ir mazāka nekā divi signāla platumi
	Skaitīt kā divus fūzijas signālus — viens fūzijas signāls ir difūzs

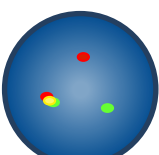
Paredzamie rezultāti

Paredzamais normālu signālu modelis



Normāla šūnā ir paredzami divi sarkani/zaļi fūzijas signāli (2F).

Paredzamais anormālo signālu modelis



Šūnā ar IGL translokāciju paredzamais signālu modelis ir viens atsevišķs sarkans un viens atsevišķs zaļš signāls, kā arī viens normālās 22. hromosomas sarkans/zaļš fūzijas signāls (1S, 1Z, 1F).

Dažos anormālos gadījumos uz sarkanā dalītā signāla var būt redzams vājš atlikušais zaļais signāls.

Citi signālu modeji ir iespējami aneipbīdos/helīdzvarotos paraugos.

Zināmā krusteniskā reakcija

Nav zināmas krusteniskās reakcijas.

Zīņošana par nevēlamiem notikumiem

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

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

Specifiskās veiktspējas raksturlielumi

Laboratorijām jāveic robežvērtību verifikācija, izmantojot savus datus^{8,9}.

Analītiskais specifiskums

Analītiskais specifiskums tiek izteikts kā to signālu procentuālā vērtība, kas hibrīdizējas ar pareizo lokusu un nekādu citu vietu. Analītiskais specifiskums tiek noteikts, veicot 200 mērķa lokusu analīzi. Analītiskais specifiskums tiek noteikts, luminiscentās in situ hibrīdizācijas signālu, kas hibrīdizējas ar pareizo lokusu, skaitā izdalot ar hibrīdizēto luminiscentās in situ hibrīdizācijas signālu kopskaitu.

1. tabula Zondes IGL Breakapart Probe analītiskais specifiskums

Zonde	Mērķa lokuss	Ar pareizo lokusu hibrīdizēto signālu skaits	Hibrīdizēto signālu kopskaita	Specifiskums (%)
Sarkans IGL	22q11.21-q11.23	200	200	100
Zaļš IGL	22q11.21-q11.23	200	200	100

Analītiskais jutīgums

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

2. tabula Zondes IGL Breakapart Probe analītiskais jutīgums

Šūnu ar paredzamiem signālu modeļiem skaits	Šūnu ar novērtējamiem signāliem skaits	Jutīgums (%)	95% ticamības intervāls
483	500	96,6	2,2

Precizitāte un reproducējamība

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

Reproducējamība ir testa variabilitātes rādītājs un noteikta, nemot vērā paraugu līmeni, dienas līmeni un partijas līmeni variabilitāti. Dienas līmena reproducējamība tiek noteikta, analizējot vienus un tos pašus paraugus trīs dažādās dienās. Partijas līmena reproducējamība tiek noteikta, vienā dienā analizējot vienus un tos pašus paraugus un izmantojot zondes no trīs dažādām partijām. Paraugu līmena reproducējamība tiek noteikta, analizējot 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 IGL Breakapart Probe reproducējamība un precizitāte

Mainīgais	Standartnovirze (STDEV)
Precizitāte	2,45
Paraugu līmena	1,53
Dienas līmena	1,22
Partijas līmena	0,91
Vispārīgā novirze	1,61

Papildinformācija

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

Tālr.: +44 (0)1223 294048

E-pasts: techsupport@cytotech.com

Timeklī: www.ogt.com

Atsauces

1. Poulseu TS et al., Leukemia 2002;16:2148-55
2. Martin-Subero JI et al., Int J Cancer 2002;98:470-4
3. Kornblau SM et al., Hematol Oncol 1991;9:63-78
4. Walker BA, et al., Blood Cancer J; 2014;4(3):e191
5. Chaganti SR et al., Genes Chromosomes Cancer 1998;23:323-7
6. Tashiro S et al., Oncogene 1992;7:573-7
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. *Preliminary validation of fluorescence in situ hybridization assays for clinical practice*. Genetics in Medicine. 2006;8(1):16-23.

Simbolu skaidrojums

REF	Iv: Kataloga numurs
	Iv: In vitro diagnostikai paredzēta medicīnas ierīce
	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
	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