



A Sysmex Group Company



### Brugsanvisning

REF: CE-LPH 020-S / CE-LPH 020

### Del(20q) Deletion Probe



KUN TIL ERHVERVSMÆSSIG BRUG



[Yderligere information og andre sprog findes på \[ogt.com/IFU\]\(http://ogt.com/IFU\)](http://ogt.com/IFU)

#### Tilsigtet formål

CytoCell® Del(20q) Deletion Probe er en kvalitativ, ikke-automatiseret FISH-test (fluorescens *in situ* hybridisering), der anvendes til at detektere kromosomale deletioner i 20q12-regionen og 20q13.1-regionen på kromosom 20 ved brug af hæmatologisk-deriverede cellesuspensioner, der er fikseret i Carnoys oplosning (3:1 methanol/eddkikesyre), fra patienter med bekræftet eller mistænkt myelodysplastisk syndrom (MDS).

#### Indikationer for brug

Denne enhed er designet som et supplement til andre kliniske og histopatologiske tests i anerkendte diagnostiske og kliniske plejeforløb, hvor viden om deletionsstatus af 20q12 eller 20q13.1 er vigtig for den kliniske håndtering.

#### Begrænsninger

Denne enhed er designet til at detektere genomtab, der er større end den region, der dækkes af de røde og de grønne kloner i dette probesæt, som inkluderer 20q12- og 20q13.1-regionen. Genomiske tab uden for denne region eller delvise genomiske tab i denne region kan muligvis ikke detekteres med dette produkt.

Denne enhed er ikke beregnet til: brug som det eneste diagnostiske værktøj, brug som supplerende diagnostisk værktøj, prænatal test, populationsbaseret screening, test i nærheden af patienter eller selvtestning.

Denne enhed er ikke valideret til prøvetyper, sygdomstyper eller formål ud over dem, der er angivet i det tilsigtede formål.

Den er beregnet til brug som supplement til andre diagnostiske laboratorietests, og en behandling bør ikke indledes udelukkende på grundlag af FISH-resultatet. Rapportering og fortolkning af FISH-resultater skal udføres af tilstrækkeligt kvalificeret personale, være i overensstemmelse med professionel standardpraksis og bør tage hensyn til andre relevante testresultater, kliniske og diagnostiske informationer.

Denne enhed er udelukkende beregnet til brug af faguddannet laboratoriepersonale.

Hvis protokollen ikke overholdes, kan det have indflydelse på funktionsevnen og føre til falsk positive/negative resultater.

#### Testens principper

Fluorescens *in situ*-hybridisering (FISH) er en teknik, der gør det muligt at detektere DNA-sekvenser på metafasekromosomer eller interfasekerner i fikserede cytogenetiske prøver. Teknikken gør brug af DNA-prøver, som hybridiserer hele kromosomer eller enkelte unikke sekvenser, og er et stærkt supplement til cytogenetisk analyse med G-banding-teknik. Denne teknik kan nu anvendes som et essentielt investigativt værktøj i forbindelse med prænatal analyse, hæmatologiske analyser og kromosomanalyser af solide tumorer. Mäl-DNA'et er, efter fiksering og denaturering, klar til hybridisering til en lignende denatureret, fluorescens-mærket DNA-probe med en komplementærsekvens. Efter hybridisering fjernes den ubundne og ikke-spesifikke bundne DNA-probe, og DNA'et kontrastfarves med henblik på visualisering. Et fluorescensmikroskop gør det derefter muligt at visualisere den hybridiserede probe på mål-materialet.

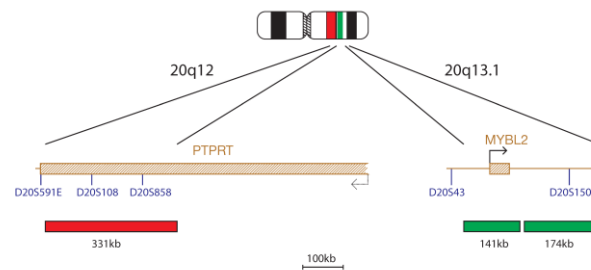
#### Probeinformation

Deletioner af den lange arm af kromosom 20 anerkendes som tilbagevendende kromosmale anomalier, der er knyttet til myelodysplastiske syndromer (MDS). Prognosen for MDS, hvor del(20q) er den eneste anomali, er god; dog kan tilstedevarelsen af sekundære anomalier være et tegn på sygdomsprogression<sup>1</sup>.

#### Probespecifikation

20q12, rød  
20q13.1, grøn

CMP-H019 v006.00



20q12-proben, der er mærket med rødt, dækker en 331 kb-region i *PTPRT*-genet og omfatter D20S108-markøren. 20q13.1-prober, der er mærket med grønt (141 kb og 174 kb), dækker *MYBL2*-genet og omfatter D20S150-markøren.

#### Medleveret materiale

**Probe:** 50 µl pr. hætteglas (5 tests) eller 100 µl pr. hætteglas (10 tests).  
Proberne leveres i en færdigblandet hybridiseringsopløsning (<65 % formamid, <20 mg dextransulfat og <10 % 20x saline-natriumcitrat (SSC)) og er klar til brug.

**Kontrastfarvning:** 150 µl pr. hætteglas (15 tests).

Kontrastfarvningen er DAPI-antifadeopløsning ES (0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-phenylindole) i glycerol-baseret monteringsmedie).

#### Advarsler og forsigtighedsregler

- Til brug til *in vitro*-diagnostik. Må kun anvendes af faguddannet laboratoriepersonale.
- Probe-blanding indeholder formamid, som er teratogen: undgå hudkontakt og at indånde damp. Håndter med omtanke, bær handsker og laboratoriekittel.
- Håndter DAPI med omtanke, bær handsker og laboratoriekittel.
- Må ikke anvendes, hvis hætteglasset/-glassene er beskadiget, eller deres indhold er kompromitteret på nogen måde.
- Følg lokale bortskaffelsesregler for din lokalitet samt anbefalingerne i sikkerhedsdatabladet for at bestemme sikker bortskaffelse af dette produkt. Dette gælder også for indholdet af beskadigede testkits.
- Bortskaf alle brugte reagenser og alle andre kontaminerede engangsmaterialer ved at følge procedurerne for infektiøst eller potentelt infektiøst affald. Det er det enkelte laboratoriums ansvar at håndtere fast og flydende affald i henhold til dets art og grad af farlighed og behandle og bortskaffe det (eller få det behandlet og bortskaffet) i overensstemmelse med gældende regler.
- Brugerne skal kunne skelne mellem farverne rød, blå og grøn.
- Hvis den beskrevne protokol og de beskrevne reagenser ikke overholdes, kan det have indflydelse på funktionsevnen og føre til falsk positive/negative resultater.
- Proben må ikke fortyndes eller blandes med andre prober.
- Hvis der ikke anvendes 10 µl af proben under præ-denatureringen, som beskrevet i protokollen, kan det have indflydelse på funktionsevnen og føre til falsk positive/negative resultater.
- Alle produkter bør valideres før brug.
- Der bør udføres interne kontroller ved brug af upåvirkede cellepopulationer i testprøver.

#### Temperaturdefinitioner

• -20 °C/frossen/i fryseren:	-25 °C til -15 °C
• 37 °C:	+37 °C ± 1 °C
• 72 °C:	+72 °C ± 1 °C
• 75 °C:	+75 °C ± 1 °C
• Rumtemperatur (RT):	+15 °C til +25 °C

#### Opbevaring og håndtering

Køllet skal opbevares mellem -25 °C og -15 °C i en fryser indtil den udløbsdag, der er anført på køllets etiket. Proben og hætteglas med kontrastfarve skal opbevares mørkt.



FISH-proben, DAPI Antifade ES-kontrastfarvning og Hybridisation Solution forbliver stabil under fryseoptønningscyklusser i forbindelse med normal brug (hvor en cyklus omfatter hætteglassets udtagning fra og genindstætning i fryseren)- 5 cyklusser for 50 µl (5 tests) hætteglas med FISH-probe, 10 cyklusser for 100 µl (10 tests) hætteglas med FISH-probe og 15 cyklusser for 150 µl (15 tests) hætteglas med kontrastvæske. Udsættelse for lys bør minimeres og undgås, hvor det er muligt. Opbevar komponenter i den medfølgende lysbestandige beholdere. Komponenter, som anvendes og opbevares under andre forhold end dem, der er angivet på

mærkningen, fungerer muligvis ikke som forventet og kan påvirke analyseresultaterne negativt. Man skal bestræbe sig på at begrænse lyspåvirkning og temperaturforandringer.

#### Nødvendigt udstyr og materialer, som ikke medleveres

Der skal anvendes kalibreret udstyr:

1. Varmeplade (med en fast plade og nøjagtig temperaturkontrol op til 80 °C)
2. Kalibrerede mikropipetter med variabel volumen og spidsrør fra 1 µl til 200 µl
3. Vandbad med nøjagtig temperaturkontrol ved 37 °C og 72 °C
4. Mikrocentrifugerør (0,5 ml)
5. Fluorescensmikroskop (jf. kapitlet Anbefalinger til fluorescensmikroskop)
6. Fasekontrast-mikroskop
7. Røne plastik, keramiske eller varmeresistente Coplin-glas
8. Tænger
9. Kalibreret pH-Meter (eller pH-indikatorstrips, der kan måle pH 6,5 – 8,0)
10. Befugtningsbeholder
11. Immersionsolie til fluorescensmikroskoplinser
12. Bordcentrifuge
13. Mikroskop-objektglas
14. Dækglas på 24x24 mm
15. Timer
16. Inkubator på 37 °C
17. Gummiopløsning (til forsegling af objektglas)
18. Vortex-blender
19. Måleglas
20. Magnetomrører
21. Kalibreret termometer

#### Optionalt udstyr, der ikke medleveres

1. Cytogenetisk tørrekammer

#### Nødvendige reagenser, der ikke medleveres

1. 20x saltvand-natriumcitrat-(SSC)-opløsning
2. 100 % ethanol
3. Tween-20
4. 1M sodiumhydroxid (NaOH)
5. 1M saltsyre (HCl)
6. Renset vand

#### Anbefalinger til fluorescensmikroskopi

Der bør anvendes en 100-watt kviksølv-lampe eller tilsvarende og olie-immersions-apochromat-objektiver, plan, 60/63x eller 100x for at opnå optimal visualisering. De fluorforer, der benyttes i denne probe, vil excitere og udsende lys ved følgende bølgelængder:

Fluorforer	Excitation <sub>maks.</sub> [nm]	Emission <sub>maks.</sub> [nm]
Grøn	495	521
Rød	596	615

Sørg for, at mikroskopet har passende excitations- og emissionsfiltre, som dækker de ovenfor nævnte bølgelængder.

Benyt et tredobbelts båndpasfilter DAPI/grøn, spektrum/rød eller et dobbelt båndpasfilter grønt spektrum/rødt spektrum for at opnå optimal simultan visualisering af grønne og røde fluorforer.

Efterprøv før brug, at fluorescensmikroskopet virker korrekt. Benyt immersionsolie, der er beregnet til fluorescensmikroskopi og formuleret til lav automatisk fluorescens. Undgå at blande DAPI-antifade med mikroskopiummersionsolie, da det vil sløre signalerne. Følg producentens anbefaling angående lampens levetid og filtrernes alder.

#### Prøveklargøring

Kittet er designet til brug på hæmatologisk-deriverede cellesuspensioner fikseret i Carnoys opløsning (3:1 methanol/eddikesyre) fra patienter med bekraeftet eller mistænkt myelodysplastisk syndrom (MDS), som er klargjort i henhold til laboratoriets eller institutionens vejledninger. Præparer lufttørrede prøver på objektglas i henhold til cytogenetiske standardprocedurer. AGT Cytogenetics Laboratory Manual indeholder anbefalinger angående prøveindsamling, dyrkning, høst og præparerering af objektglas<sup>2</sup>.

#### Klargøring af opløsning

##### Ethanolopløsninger

Fortsynd 100 % ethanol med renset vand ved at anvende følgende blandingsforhold, og bland omhyggeligt:

- 70 % ethanol – 7 dele 100 % ethanol til 3 dele renset vand
- 85 % ethanol – 8,5 dele 100 % ethanol til 1,5 dele renset vand

Opløsningerne kan opbevares i op til 6 måneder ved rumtemperatur i en lufttæt beholder.

#### 2xSSC-opløsning

Fortsynd 1 del 20xSSC-opløsning med 9 dele renset vand, og bland omhyggeligt. Efterprøv pH-værdien, og juster til pH 7,0 ved at bruge NaOH eller HCl efter behov. Opløsningen kan opbevares i op til 4 uger ved rumtemperatur i en lufttæt beholder.

#### 0,4xSSC-opløsning

Fortsynd 1 del 20xSSC-opløsning med 49 dele renset vand, og bland omhyggeligt. Efterprøv pH-værdien, og juster til pH 7,0 ved at bruge NaOH eller HCl efter behov. Opløsningen kan opbevares i op til 4 uger ved rumtemperatur i en lufttæt beholder.

#### 2xSSC; 0,05 % Tween-20-opløsning

Fortsynd 1 del 20xSSC-opløsning med 9 dele renset vand. Tilsæt 5 µl Tween-20 pr. 10 ml, og bland omhyggeligt. Efterprøv pH-værdien, og juster til pH 7,0 ved at bruge NaOH eller HCl efter behov. Opløsningen kan opbevares i op til 4 uger ved rumtemperatur i en lufttæt beholder.

#### FISH-protokol

(Bemærk: Probens og kontrastfarvningens eksponering for laboratorielys skal hele tiden begrænses så meget som muligt).

#### Forberedelse af objektglas

1. Dryp celleprøven på et objektglas. Lad det tørre. (Valgfrit, hvis der anvendes et cytogenetisk tørrekammer: Tørrekammeret bør anvendes ved cirka 25 °C og 50 % luftfugtighed for at få optimale celleprøver. Hvis der ikke er et cytogenetisk tørrekammer til rådighed, kan der alternativt anvendes et stinksakab).
2. Nedsnæk objektglasset i 2xSSC i 2 minutter ved rumtemperatur (RT) uden omrystring.
3. Dehydrer i ethanol i stigende koncentrationer (70 %, 85 % og 100 %), hver i 2 minutter ved RT.
4. Lad det tørre.

#### Præ-denaturering

5. Tag proben ud af fryseren, og lad den opnå RT. Centrifugér kort rørene inden brug.
6. Sørg for, at probeopløsningen er ensartet blandet med en pipette.
7. Udtag 10 µl af proben pr. test, og transferer til et mikrocentrifugerør. Sæt hurtigt det resterende probemateriale tilbage i fryseren.
8. Sæt proben og prøveobjektglasset til opvarmning på en varmeplade ved 37 °C (+/- 1 °C) i 5 minutter.
9. Dryp 10 µl af probeblandingen på celleprøven, og dæk forsigtigt med et dækglas. Forsegla med gummiopløsningslim (til forsegling af objektglas), og lad det tørre fuldstændigt.

#### Denaturering

10. Denaturer prøve og probe samtidigt ved at varme objektglasset på en varmeplade ved 75 °C (+/- 1 °C) i 2 minutter.

#### Hybridisering

11. Anbring objektglasset i en fugtig, lystæt beholder ved 37 °C (+/- 1 °C) natten over.

#### Vask efter hybridisering

12. Tag DAPI ud af fryseren, og lad det opnå RT.
13. Fjern omhyggeligt dækglasset og alle spor af lim.
14. Nedsnæk objektglasset i 0,4xSSC (pH 7,0) ved 72 °C (+/- 1 °C) i 2 minutter uden omrystring.
15. Lad objektglasset tørre, og nedsnæk det i 2xSSC, 0,05 % Tween-20 ved RT (pH 7,0) i 30 sekunder uden omrystring.
16. Lad objektglasset tørre, og tilsæt 10 µl DAPI-antifade på hver prøve.
17. Dæk med et dækglas, fjern alle eventuelle bobler, og lad farven udvikle sig i mørke i 10 minutter.
18. Undersøg med et fluorescensmikroskop (se Anbefalinger til fluorescensmikroskopi).

#### Anbefalinger til proceduren

1. Det kan nedsætte signalfluorescensen, hvis objektglassene får for meget varme eller er gamle.
2. Hybridiserbetingelserne kan påvirkes negativt, hvis der bruges andre reagenser end dem, der anbefales eller leveres af Cytocell Ltd.
3. Der skal anvendes et kalibreret termometer til at mæle temperaturerne i opløsninger, vandbade og inkubatorer, da disse temperaturer er vigtige for at opnå bedst mulige resultater.
4. Stringens ved vaskekonzcentrationerne, pH og temperaturerne er vigtig, da for lav stringens kan føre til ikke-specific binding af proben, og for høj stringens kan føre til tab af signaler.
5. Ikke-komplet denaturering kan føre til tab af signaler, og for høj denaturering kan også føre til ikke-specific binding.
6. Overhybridisering kan føre til yderligere eller uforventede signaler.
7. Brugere bør optimere protokollen til egne prøver, før testen bruges til diagnostiske formål.
8. Suboptimale betingelser kan føre til ikke-specific binding, som kan mistolkes som et probesignal.

#### Fortolkning af resultater

##### Vurdering af objektglaskvaliteten

Objektglasset bør ikke analyseres, hvis:

- Signalerne er for svage til, at de enkelte filtre kan analyseres – for at fortsætte med en analyse skal signalerne være lyse, klare og nemme at vurdere
- Der er et højt antal af klumpende/overlappende celler, som slører analysen
- >50 % af cellerne ikke er hybridiseret
- Der er for mange fluorescenspartikler mellem cellerne og/eller en fluorescerende dis, der forstyrer signalerne – optimale objektglas har en enten mørk eller sort og ren baggrund
- Cellekernernes område ikke kan skelnes og ikke er intakt

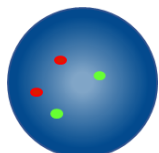
## Analysevejledninger

- Der skal altid være to brugere til at analysere og fortolke hver prøve. Enhver diskrepans skal afklares ved en vurdering fra en tredje bruger
- Hver bruger skal have passende faglige kvalifikationer i overensstemmelse med anerkendte nationale standarder
- Hver bruger bør uafhængigt bedømme 100 kerner for hver prøve. Den ene bruger starter analysen fra venstre side af objektglasset, og den anden bruger starter fra højre side
- Brugerne skal dokumentere deres resultater skriftligt hver for sig
- Der skal kun analyseres intakte kerner, ingen overlappende eller klumpende kerner, der er dækket af cytoplasmatiske debriser eller har en høj grad af autofluorescens
- Undgå områder med overskud af cytoplasmatiske debriser eller ikke-specifik hybridisering
- Signalintensiteten kan variere, selv for den enkelte kerne. I sådanne tilfælde anvendes enkeltfiltre og/eller justering af det fokale plan
- Ved suboptimale betingelser kan signalerne virke diffuse. Hvis to signaler med samme farve berører hinanden, eller afstanden mellem dem ikke er større end bredden på to signaler, eller hvis der er en svag streng, der forbinder de to signaler, tælles de som ét signal
- Hvis man er i tvivl, om en celle kan analyseres eller ej, så analyseres den ikke

Analysevejledninger	
	Tæl ikke – cellekerne er for tæt på hinanden til, at der kan bestemmes grænser
	Tæl ikke cellekerner, der overlapper hinanden – det er ikke alle områder af de to cellekerner, der er synlige
	Tæl som to røde signaler og to grønne signaler – et af de to røde signaler er diffust
	Tæl som to røde signaler og to grønne signaler – hullet i et rødt signal er mindre end to signalers bredde

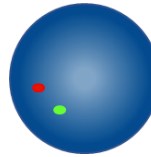
## Forventede resultater

### Forventet normalt signalmønster



I en normal celle forventes der to røde og to grønne signaler (2R2G).

## Forventede abnorme signalmønstre



Der kan ses et rødt og et grønt signalmønster (1R1G) i tilfælde af monosomi 20 eller hemizygot deletion af begge bånd på 20q.

Andre signalmønstre er mulige i aneuploide/ubalancede prøver.

### Kendte relevante interferencer/interfererende stoffer

Ingen kendte relevante interferencer/interfererende stoffer.

### Kendt krydsreaktivitet

Ingen kendt krydsreaktivitet.

### Indberetning af alvorlig hændelser

For patienter/brugere/tredjeparter i EU og lande med identisk reguleringsordning (forordning (EU) 2017/746 om *in vitro*-diagnostisk medicinsk udstyr) gælder det, at hvis der er opstået en alvorlig hændelse under brugen af denne enhed eller som følge af dens brug, skal det rapporteres til producenten og til den nationale kompetente myndighed.

Alvorlige hændelser i andre lande skal rapporteres til producenten og, hvis det er relevant, til den nationale kompetente myndighed.

Producentens vigilance-kontakt: [vigilance@oqt.com](mailto:vigilance@oqt.com)

En liste med vigilance-kontaktsteder for nationale kompetente myndigheder i EU kan findes på:

[https://health.ec.europa.eu/medical-devices-sector/new-regulations/contacts\\_en](https://health.ec.europa.eu/medical-devices-sector/new-regulations/contacts_en)

### Særlige ydelseskarakteristika

#### Analytisk specifitet

Analytisk specifitet er defineret som procentdelen af signaler, som kun hybridiserer til det korrekte locus og ingen anden lokalitet. Der blev analyseret to (2) kromosomale loci i hver af tyve (20) metafaseceller fra fem (5) prøver, hvilket gav 200 data points pr. komponent. Lokationen for hver hybridiseret probe blev kortlagt, og antallet af FISH-metafasekromosomsignal, som hybridiseredes til det korrekte locus, blev registreret.

Den analytiske specifitet af hver probe i kippet blev beregnet som antallet af FISH-metafasekromosomsignal, som hybridiseredes til det rette locus, delt med det samlede antal af hybridiserede FISH-metafasekromosomsignal, og dette resultat blev multipliceret med 100, udtrykt som procentdel og givet med et konfidensinterval på 95 %.

Tabel 1. Analytisk specifitet for Del(20q) Deletion Probe

Mål	Antal hybridiserede metafasekromosomer	Antal korrekt hybridiserede loci	Analytisk specifitet	95 % konfidensinterval
20q12	200	200	100 %	98,12 % – 100 %
20q13.1	200	200	100 %	98,12 % – 100 %

#### Analytisk sensitivitet

Analytisk sensitivitet er procentdelen af de interfaseceller, der kan tælles med det forventede normale signalmønster. Der blev analyseret mindst 200 interfaseceller for hver af 25 normale knoglemarvsprøver, som blev anset som negative for en 20q-deletion, hvilket resulterede i minimum 5.000 kerner i en score for hver prøvetype. Følsomhedsdata blev analyseret på grundlag af procentdelen af celler, der viste et normalt, forventet signalmønster, og blev udtrykt som en procentdel med et konfidensinterval på 95 %.

Tabel 2. Analytisk sensitivitet for Del(20q) Deletion Probe

Prøvetype	Sensitivitetskriterier	Sensitivetsresultater
Knoglemarv	>95 %	98,48 % (98,09 % – 98,87 %)

#### Karakterisering af normale cut-off-værdier

Normalt cut-off er defineret som procentdelen af celler, der udviser et falskt-positivt signalmønster, der fører til, at det hos en person ville blive betragtet som normalt og ikke svarer til en klinisk diagnose. Der blev analyseret mindst 200 interfaseceller for hver af 1300 knoglemarvsprøver, som blev anset som negative for en 20q-deletion, hvilket resulterede i minimum 260.000 kerner i en score for hver prøvetype.

Cut-off-værdien blev bestemt ved brug af  $\beta$ -inverse-funktionen (BETAINV) i MS Excel. Den blev beregnet som procentdelen af interfaseceller, der viste et falskt-positivt signalmønster ved brug af den øvre grænse af et en-sidet konfidensinterval på 95 % af den binominale fordeling i en normal patientprøve.

Tabel 3. Karakterisering af normale cut-off-værdier for Del(20q) Deletion Probe

Prøvetype	Cut-off-resultater
Knoglemarv	5,7 %

Laboratorier skal verificere cut-off-værdier ved at bruge deres egne data<sup>3,4</sup>.

#### Reproducerbarhed

Reproducerbarhedsstudier blev udført for at fastslå:

- Intra-dag reproducerbarhed (prøve-til-prøve) på 3 laboratorier
- Inter-dag reproducerbarhed (dag-til-dag) på 3 laboratorier
- Inter-laboratorium reproducerbarhed (laboratorium-til-laboratorium) på 3 laboratorier
- Inter-lot reproducerbarhed (lot-til-lot) på en enkelt laboratorium

Reproducerbarhed blev etableret af tre individuelle laboratorier, som testede seks blindeste prøver (to negative for deletionen, to lavt positive prøver, som var 1 til 3 gange cut-off, og to højt positive prøver, som indeholdt mere end 45 % positive celler for deletionen). Analysen blev gennemført med to replikater af hver prøve over et forløb på fem ikke på hinanden følgende dage.

På alle tre laboratorier blev der udført intra-dag-, inter-dag- og inter-laboratorietesting med samme probelot samtidig med, at et af laboratorierne også udførte inter-lot-reproducerbarhed ved brug af tre forskellige probelots.

Resultaterne blev præsenteret som samlet overensstemmelse med den forudsagte negative klasse (for de negative prøver) og den forudsagte positive klasse (for de positive prøver).

Tabel 4. Reproducerbarhed af Del(20q) Deletion Probe

Variabel	Prøvetype	Overensstemmelse
Intra-dag (prøve til prøve)-, inter-dag-(dag til dag) og inter-laboratorium-reproducerbarhed (laboratorium til laboratorium)	Knoglemarv negativ	100 %
	Knoglemarv lav positiv	90 %
	Knoglemarv høj positiv	100 %
Inter-lot (lot til lot)-reproducerbarhed	Knoglemarv negativ	92 %
	Knoglemarv lav positiv	67 %
	Knoglemarv høj positiv	100 %

#### Klinisk ydeevne

For at sikre, at produktet detekterer de påtænkte rearrangementer, blev den kliniske ydeevne fastslået ved 3 retrospektive undersøgelser af repræsentative prøver fra den påtænkte population for produktet: hæmatologisk-deriverede cellesuspensioner i en oplosning (3:1 methanol/eddkikesyre) fra patienter med bekraeftet eller mistænkt myelodysplastisk syndrom (MDS). Undersøgelserne omfatter i alt 764 prøver med en population på 24 positive prøver og 740 negative prøver. Resultaterne blev derefter sammenlignet med den kendte status for prøven. Overensstemmelsen/diskordansen af resultater blev fundet at opfylde acceptkriterierne for denne undersøgelse.

Resultatet af disse tests blev analyseret for at se klinisk følsomhed, klinisk specificitet og værdier for falsk-positiv-raten (FPR) af positive signaler ved brug af en endimensional fremgangsmåde.

Tabel 5. Klinisk ydeevne for Del(20q) Deletion Probe

Variabel	Resultat
Klinisk sensitivitet (sand positiv rate, TPR (True Positive rate))	99,65 %
Klinisk specificitet (sand negativ rate, TNR (True Negative rate))	99,94 %
Falsk positiv rate (FPR, False Positive rate) = 1 – Specificitet	0,06 %

#### Sammenfatning af sikkerhed og ydeevne (SSP)

SSP'et skal gøres tilgængeligt for offentligheden via den europæiske database over medicinsk udstyr (Eudamed), hvor det knyttes til Basic UDI-DI'et.

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

Basic UDI-DI: 50558449LPH020J5

Hvis Eudamed ikke er fuldt funktionelt, skal SSP'et gøres tilgængeligt for offentligheden på anmeldning ved at sende en e-mail til [SSP@ogt.com](mailto:SSP@ogt.com).

#### Yderligere information

Kontakt CytoCell Technical Support Department, hvis du ønsker yderligere produktinformationer.

T: +44 (0)1223 294048

E: [techsupport@cytocell.com](mailto:techsupport@cytocell.com)

W: [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

#### Referencer

- Brézinová et al., 2005;160(2):188-192
- 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.

#### Symbolordliste

EN ISO 15223-1:2021 – "Medicinsk udstyr – symboler, der skal bruges sammen med oplysninger fra producenten – del 1: Generelle krav"		
(© International Organization for Standardization)		
Symbol	Titel	Referencenummer/-numre
	da: Producent	5.1.1
	da: Autoriseret repræsentant i De Europæiske Fællesskaber/EU	5.1.2
	da: Sidste anvendelsesdato	5.1.4
	da: Batch-kode	5.1.5
	da: Katalognummer	5.1.6
	da: Holdes væk fra sollys	5.3.2
	da: Temperaturgrænse	5.3.7
	da: Se brugsanvisningen	5.4.3
	da: Se den elektroniske udgave af brugsanvisningen	5.4.3
	da: Forsiktig	5.4.4
	da: Medicinsk udstyr til in vitro-diagnostik	5.5.1
	da: Indholder tilstrækkeligt til <n> tests	5.5.5
	da: Unik enhedsidentifikator	5.7.10
EDMA-symboler til IVD-reagenser og -komponenter, revision fra oktober 2009		
Symbol	Titel	Referencenummer/-numre
	da: Indhold (eller indeholder)	N/A

**Patenter og varemærker**

CytoCell er et registreret varemærke tilhørende Cytocell Limited.



**Cytocell Limited**

Oxford Gene Technology  
418 Cambridge Science Park  
Milton Road  
CAMBRIDGE  
CB4 0PZ  
STORBRITANNIEN

T: +44 (0)1223 294048

F: +44 (0)1223 294986

E: [probes@cytocell.com](mailto:probes@cytocell.com)

W: [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

**EC REP**

**Sysmex Europe SE**

Bombach 1  
22848 Norderstedt  
TYSKLAND

T: +49 40 527260

W: [www.sysmex-europe.com](http://www.sysmex-europe.com)

**IFU-versionshistorik**

V001 2023-07-25: Ny IFU til forordning (EU) 2017/746

V002 2025-08-29: Fjernelse af UKCA-mærket.