



A Sysmex Group Company

**Instrucțiuni de utilizare (IFU)**

REF: CE-LPH 025-S / CE-LPH 025

**Sonda Del (7q) Deletion Probe****NUMAI PENTRU UTILIZARE PROFESIONALĂ**

ogt.com/IFU

Informații suplimentare și în alte limbi sunt disponibile pe [ogt.com/IFU](http://ogt.com/IFU)**Destinație de utilizare**

Sonda CytoCell® Del(7q) Deletion Probe este un test calitativ, ne-automatizat de hibridizare fluorescentă *in situ* (FISH), utilizat pentru detecția delețiilor cromozomiale în regiunile 7q22 și 7q31.2 ale cromozomului 7 în suspensie de celule de origine hematologică, fixate în soluție Carnoy (metanol/acid acetic 3:1), de la pacienti cu diagnostic suspectat sau confirmat de leucemie acută mieloidă (LAM) sau sindrom mielodisplazic (SMD).

**Indicații de utilizare**

Acest produs este conceput pentru a fi utilizat complementar la alte teste clinice și histopatologice în cadrul algoritmilor stabiliți de diagnostic și tratament în situațiile în care cunoașterea statutului privind delecția 7q22 (7q31.2 poate fi importantă pentru alegerea strategiei de gestionare clinică).

**Limitări**

Acest dispozitiv este conceput pentru a detecta delecții ale unor fragmente genomice mai mari decât regiunile de care se atașează clonele roșii și verzi din acest set de sonde, care includ regiunile 7q22 și 7q31.2. Este posibil ca delețiile din afara acestei regiuni sau delețiile parțiale să nu fie detectate cu acest dispozitiv. Acest dispozitiv nu este destinat pentru: utilizarea ca mijloc de diagnosticare de sine stătător, testare prenatală, screening la nivel de populație, testare la locul de acordare a asistenței medicale sau autotestare.

Acest dispozitiv nu a fost validat pentru utilizarea pe tipuri de probe, pe alte tipuri de boli sau în alte scopuri decât cele specificate în destinația de utilizare.

Este destinat ca test complementar altor teste diagnostice de laborator, iar acțiunea terapeutică nu trebuie inițiată exclusiv pe baza rezultatului FISH.

Raportarea și interpretarea rezultatelor FISH trebuie să fie făcute de către personal calificat corespunzător, concordante cu standardele de practică profesională și trebuie să ia în considerare alte rezultate ale testelor relevante, informații clinice și diagnostice.

Acest dispozitiv este destinat numai pentru utilizare profesională de laborator.

Nerespectarea protocolului poate afecta performanța și poate duce la rezultate fals pozitive/negative.

**Principiul testului**

Hibridizarea fluorescentă *in situ* (FISH) este o tehnică care permite detecția secvențelor de ADN pe cromozom în metafază sau nuclei în interfază din probe citogenetice fixate. Această tehnică presupune utilizarea sondelor de ADN care se hibridizează la cromozomi întregi sau la secvențe unice separate și servește ca un important test complementar analizei citogenetice cu bandare G. Această tehnică poate fi aplicată în prezent ca instrument de investigație esențial în cadrul analizei cromozomiale prenatale, hematologice și a tumorilor solide. ADN-ul întărit, după fixare și denaturare, este disponibil pentru aliniere la o sondă de ADN denaturată în mod similar și marcată fluorescent, care are o secvență complementară. După hibridizare, sonda de ADN nelegată și legată în mod nespecific este îndepărtată, iar ADN-ul este contracolorat pentru vizualizare. După aceea, microscopia de fluorescentă permite vizualizarea sondelor hibridizate pe materialul întărit.

**Informații privind sonda**

Monosomia cromozomului 7 și delețiile la nivelul brațului lung al cromozomului 7 sunt aberații cromozomiale recunoscute, observate frecvent în afecțiunile mieloide, inclusiv sindromul mielodisplazic (SMD) și leucemia acută

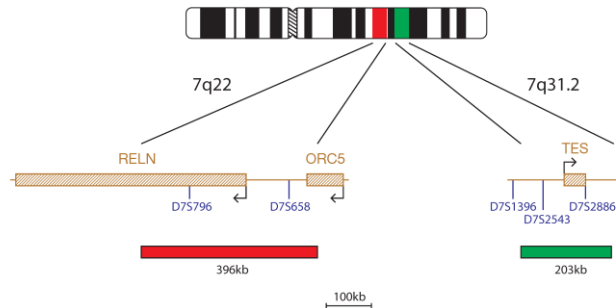
mieloidă (LAM). În plus, aceste anomalii apar în cazurile de SMD și LAM la pacienții cu afecțiuni sistemică (de exemplu, anemia Fanconi, sindromul Kostmann, neurofibromatoza de tip 1 și monosomia familială 7)<sup>2</sup>. Prezența monosomiei 7 sau a deleției del(7q) este asociată cu un prognostic mai slab la pacienții cu neoplazii mieloide<sup>1,3</sup>. În cazul afecțiunilor mieloide, delețiile la nivelul cromozomului 7 sunt, de regulă, mari și se caracterizează prin eterogenitatea punctelor de ruptură, ceea ce împiedică cartarea regiunilor frecvente de delecție (CDR - common deleted regions).

**Specificații privind sonda**

7q22, roșu

7q31.2, verde

CMP-H018 v006.00



Sonda 7q22, marcată cu roșu, se atașează la o regiune de 396 kb, care include capătul telomeric al genei RELN, și se extinde dincolo de markerul D7S658. Sonda 7q31.2, marcată cu verde, se atașează la o regiune de 203 kb, care include genea TES.

**Materiale furnizate**

**Sonda:** 50 µl per flacon (5 teste) sau 100 µl per flacon (10 teste)

Sondele sunt furnizate pre-amestecate în soluție de hibridizare (< 65% formamidă; < 20 mg dextran sulfat; < 10% de soluție salină - citrat de sodiu (SSC) 20x și sunt gata de utilizare.

**Contracolorant:** 150 µl per flacon (15 teste)

Contracolorantul este DAPI Antifade ES (0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindol) în mediu de montare pe bază de glicerol).

**Atenționări și precauții**

- Pentru diagnosticare *in vitro*. Numai pentru utilizare profesională în laborator.
- Amestecurile de sonde conțin formamidă, care este terogen; nu inhalați vaporii și nu permiteți contactul cu pielea. Manevrați cu atenție; purtați mănuși și halat de laborator.
- Manevrați DAPI cu atenție; purtați mănuși și halat de laborator.
- Nu utilizați dacă flaconul/flacoanele este/sunt deteriorat/e sau conținutul flaconului este compromis în orice fel.
- Respectați reglementările locale de eliminare pentru locația dvs., împreună cu recomandările din fișa cu date de securitate, pentru a determina modul sigur de eliminare a acestui produs. Acest lucru este valabil și pentru conținutul deteriorat al kitului de testare.
- Eliminați toti reactivii utilizati și orice alte materiale de unică folosință contaminante în conformitate cu procedurile pentru deșeuri infecțioase sau potențial infecțioase. Este responsabilitatea fiecărui laborator să manipuleze deșeurile solide și lichide în funcție de natura și gradul lor de periculozitate și să le trateze și să le eliminate (sau să dispună tratarea și eliminarea lor) în conformitate cu toate reglementările aplicabile.
- Operatorul trebuie să fie capabil să distingă culorile roșu, albastru și verde.
- Nerespectarea protocolului specificat, inclusiv a indicațiilor privind reactivii, poate afecta performanța și poate duce la rezultate fals pozitive/negative.
- Sonda nu trebuie diluată sau amestecată cu alte sonde.
- Neutilizarea a 10 µl de sondă la etapa de pre-denaturare a protocolului poate afecta performanța și poate duce la rezultate fals pozitive/negative.
- Toate produsele trebuie validate înainte de utilizare.
- Controalele interne trebuie efectuate prin utilizarea unor populații de celule neafectate în probele de testare.

**Definiții pentru temperatură**

- 20 °C / Congelat / În congelator: între -25 °C și -15 °C
- 37 °C: +37 °C ± 1 °C
- 72 °C: +72°C ± 1 °C
- 75 °C: +75°C ± 1 °C
- Temperatura camerei (TC): între +15 °C și +25 °C

**Păstrare și manevrare**

Kitul trebuie păstrat la temperaturi cuprinse între -25 °C și -15 °C în congelator până la data de expirare indicată pe eticheta kitului. Flacoanele cu sondă și contracolorant trebuie păstrate la întuneric.

Sonda FISH, contracolorantul DAPI Antifade ES și soluția de hibridizare rămân stabile de-a lungul ciclurilor de congelare-decongelare prin care trec în timpul utilizării normale (unde un ciclu reprezintă scoaterea flaconului din congelator și repunerea acestuia în congelator) - 5 cicluri pentru flaconul de 50 µl

(5 teste) de sondă FISH, 10 cicluri pentru flaconul de 100 µl (10 teste) de sondă FISH și 15 cicluri pentru flaconul de 150 µl (15 teste) de contracolorant. Expunerea la lumină trebuie să fie redusă la minimum și evitată ori de câte ori este posibil. Păstrați componentele în recipientul rezistent la lumină furnizat. Componentele utilizate și păstrate în alte condiții decât cele menționate pe etichetă pot să nu funcționeze conform așteptărilor și pot afecta negativ rezultatele analizei. Trebuie depuse toate eforturile pentru a limita expunerea la lumină și modificările de temperatură.

#### Echipamente și materiale necesare, dar neincluse în setul de livrare

Trebuie utilizate echipamente calibrate:

1. Placă fierbinte (cu placă solidă și control precis al temperaturii până la 80 °C)
2. Micropipete cu volum variabil, calibrate și vârfuri, în intervalul 1 µl – 200 µl
3. Baie de apă cu control precis al temperaturii la 37 °C și 72 °C
4. Eprubete de microcentrifugă (0,5 ml)
5. Microscop de fluorescentă (vă rugăm să consultați secțiunea Recomandare privind microscopul de fluorescentă)
6. Microscop în contrast de fază
7. Vase Coplin din plastic, ceramică sau sticlă rezistentă la căldură, curate
8. Pensă
9. pH-metru calibrat (sau benzi indicatoare de pH capabile să măsoare valori ale pH-ului de 6,5 - 8,0)
10. Recipient umidificat
11. Ulei de imersie pentru lentile de microscop de grad de fluorescentă
12. Centrifugă pentru banc de lucru
13. Lame de microscop
14. Lamele de 24x24 mm
15. Cronometru
16. Incubator la 37 °C
17. Adeziv din soluție de cauciuc
18. Mixer vortex
19. Cilindri gradați
20. Agitator magnetic
21. Termometru calibrat

#### Echipamente optionale, care nu sunt furnizate

1. Cameră de uscare de citogenetică

#### Reactivi necesari, dar care nu sunt furnizați

1. Soluție salină - citrat de sodiu (SSC - saline-sodium citrate) 20x
2. Etanol 100%
3. Tween-20
4. Hidroxid de sodiu (NaOH) 1M
5. Acid clorhidric (HCl) 1M
6. Apă purificată

#### Recomandare privind microscopul de fluorescentă

Utilizați o lampă cu mercur de 100 wăți sau echivalent și obiective plane apocromate cu imersie în ulei de 60/63x sau 100x pentru vizualizare optimă. Fluorofoii utilizati în acest set de sonde vor fi excitați și vor emite la următoarele lungimi de undă:

Fluorofor	Excitația <sub>max</sub> [nm]	Emissia <sub>max</sub> [nm]
Verde	495	521
Rosu	596	615

Asigurați-vă de atașarea la microscop a unor filtre de excitație și emisie adecvate care acoperă lungimile de undă enumerate mai sus. Utilizați un filtru cu bandă de trecere triplă DAPI/spectru verde/spectru roșu sau un filtru cu bandă de trecere dublă spectru verde/spectru roșu pentru vizualizarea simultană optimă a fluoroforilor de culoare verde și roșie.

Verificați microscopul de fluorescentă înainte de utilizare, pentru a vă asigura că acesta funcționează corect. Utilizați ulei de imersie potrivit pentru microscopia de fluorescentă și este formulat pentru autofluorescență redusă. Evitați amestecul agentului anti-diminuare a colorării DAPI cu uleiul de imersie pentru microscop, deoarece acest lucru ar estompa semnalele. Urmați recomandările producătorului cu privire la durata de viață a lămpii și vîrsta filtrelor.

#### Prepararea probelor

Kitul este conceput pentru utilizarea pe suspensii de celule derivate hematologic, fixate în soluție Carnoy (metanol/acid acetic 3:1), care sunt preparate în conformitate cu ghidurile laboratorului sau instituției. Preparați probele uscate la aer pe lame de microscop în conformitate cu procedurile standard de citogenetică. *Manualul de laborator de analize citogenetice (Cytogenetics Laboratory Manual)* al AGT (Association of Genetic Technologists) conține recomandări pentru colectarea specimenei, cultură, recoltarea și crearea lamelor<sup>4</sup>.

#### Prepararea soluțiilor

##### Soluțile de etanol

Diluați etanol 100% cu apă purificată prin utilizarea următoarelor proporții și amestecați temeinic:

- Etanol 70% - 7 părți etanol 100% la 3 părți apă purificată
- Etanol 85% - 8,5 părți etanol 100% la 1,5 părți apă purificată

Păstrați soluțiile timp de maximum 6 luni la temperatura camerei, într-un recipient ermetic.

##### Soluție SSC 2x

Diluați 1 parte soluție SSC 20x cu 9 părți apă purificată și amestecați temeinic. Verificați pH-ul și ajustați la pH de 7,0 prin utilizarea de NaOH sau HCl, după cum este necesar. Păstrați soluția timp de maximum 4 săptămâni la temperatura camerei într-un recipient ermetic.

#### Soluție SSC 0,4x

Diluați 1 parte soluție SSC 20x cu 49 părți apă purificată și amestecați temeinic. Verificați pH-ul și ajustați la pH de 7,0 prin utilizarea de NaOH sau HCl, după cum este necesar. Păstrați soluția timp de maximum 4 săptămâni la temperatura camerei într-un recipient ermetic.

#### Soluție SSC 2x, Tween-20 0,05%

Diluați 1 parte soluție SSC 20x cu 9 părți apă purificată. Adăugați 5 µl de Tween-20 per 10 ml și amestecați temeinic. Verificați pH-ul și ajustați la pH de 7,0 prin utilizarea de NaOH sau HCl, după cum este necesar. Păstrați soluția timp de maximum 4 săptămâni la temperatura camerei într-un recipient ermetic.

#### Protocolul FISH

(Notă: Limitați expunerea în orice moment a sondei și a contracolorantului la lumina din laborator.)

#### Prepararea lamei

1. Depuneți punctiform proba de celule pe o lamă de microscop din sticlă. Lăsați să se usuce. (**Optional, dacă utilizați o cameră de uscare destinată analizelor citogenetice:** Camera trebuie să funcționeze la aproximativ 25 °C și umiditate de 50% pentru depunerea punctiformă optimă a probei de celule. Dacă nu este disponibilă o cameră de uscare de citogenetică, utilizați ca alternativă o hotă.)
2. Imersați lama în SSC 2x timp de 2 minute la temperatura camerei (TC), fără agitare.
3. Deshidrațați în serii de etanol (70%, 85% și 100%), fiecare timp de 2 minute la TC.
4. Lăsați să se usuce.

#### Pre-denaturarea

5. Scoateți sonda din congelator și lăsați-o să se încălzească până la TC. Centrifugați scurt eprubetele înainte de utilizare.
6. Asigurați-vă de faptul că soluția de sondă este amestecată uniform, cu o pipetă.
7. Îndepărtați 10 µl de sondă per test și transferați într-o eprubetă de microcentrifugă. Puneți rapid la loc în congelator sonda rămasă.
8. Plasați sonda și lama cu probă pentru preîncălzire pe o placă fierbinte de 37 °C (+/- 1 °C) timp de 5 minute.
9. Depuneți punctiform 10 µl de amestec de sondă pe proba de celule și aplicați cu atenție o lamelă. Sigilați cu adeziv din soluție de cauciuc și lăsați adezivul să se usuce complet.

#### Denaturarea

10. Denaturați simultan proba și sonda prin încălzirea lamei pe o placă fierbinte la 75 °C (+/- 1 °C) timp de 2 minute.

#### Hibridizarea

11. Plasați lama într-un recipient umed, impermeabil pentru lumină, la 37 °C (+/- 1 °C) și lăsați-o să stea peste noapte.

#### Spălările post-hibridizare

12. Scoateți DAPI din congelator și lăsați să se încălzească la TC.
13. Îndepărtați cu atenție lamela și toate urmele de adeziv.
14. Imersați lama în SSC 0,4x (pH 7,0) la 72 °C (+/- 1 °C) timp de 2 minute fără agitare.
15. Lăsați lama să se scurgă și imersați-o în SSC 2x, Tween-20 0,05% la TC (pH 7,0) timp de 30 secunde fără agitare.
16. Lăsați lama să se scurgă și aplicați 10 µl de agent anti-diminuare a colorării DAPI pe fiecare probă.
17. Acoperiți cu o lamelă, îndepărtați orice eventuale bule și lăsați culoarea să se dezvolte la întuneric timp de 10 minute.
18. Vizualizați cu un microscop de fluorescentă (consultați secțiunea Recomandare privind microscopul de fluorescentă).

#### Recomandări procedurale

1. Coacerea sau îmbătrânrarea lamelor poate reduce semnalul de fluorescentă.
2. Condițiile de hibridizare pot fi influențate în mod negativ de utilizarea unor reactivi diferiți de cei furnizați sau recomandați de Cytocell Ltd.
3. Utilizați un termometru calibrat pentru măsurarea temperaturilor soluțiilor, băilor de apă și incubatoarelor, deoarece aceste temperaturi sunt critice pentru performanța optimă a produsului.
4. Concentrațiile, pH-ul și temperaturile de spălare sunt importante, deoarece o strictețe redusă poate avea ca rezultat legarea nespecifică a sondei, iar o strictețe prea mare poate avea ca rezultat lipsa de semnal.
5. Denaturarea incompletă poate avea ca rezultat lipsa de semnal, iar denaturarea exagerată poate avea ca rezultat, de asemenea, legarea nespecifică.
6. În urma hibridizării excesive se pot forma semnale suplimentare sau neașteptate.
7. Utilizatorii trebuie să optimizeze protocolul pentru propriile lor probe înainte de utilizarea testului în scopuri diagnostice.
8. Condițiile suboptime pot avea ca rezultat legarea nespecifică, care poate fi interpretată eronat ca semnal al sondei.

## Interpretarea rezultatelor

### Evaluarea calității lamei

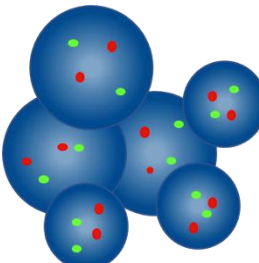
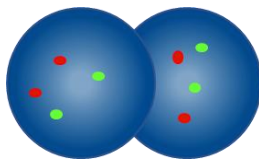
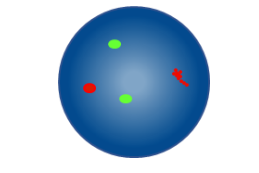
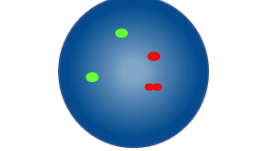
Lama nu trebuie analizată dacă:

- Semnalele sunt prea slabe pentru a fi analizate în filtre unice - pentru a continua analiza, semnalele trebuie să apară luminoase, distincte și ușor evaluabile
- Există un număr mare de celule aggregate/suprapuse care obstrucționează analiza
- >50% dintre celule nu sunt hibridizate
- Există un exces de particule fluorescente între celule și/sau o ceată fluorescentă care interferează cu semnalele - în lamele optime, fundalul trebuie să apară întunecat sau negru și curat
- Marginile nucleilor celulelor nu pot fi distinse și nu sunt intacte

### Linii directoare privind analiza

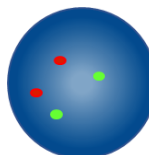
- Fiecare probă trebuie analizată și interpretată de doi analiști. Orice discrepanță trebuie rezolvată prin evaluarea de către un al treilea analist
- Fiecare analist trebuie să fie calificat adecvat în conformitate cu standardele recunoscute la nivel național
- Fiecare analist trebuie să atrbuie un scor în mod independent unui număr de 100 de nuclei pentru fiecare probă. Primul analist trebuie să înceapă analiza din partea stângă a lamei, iar cel de-al doilea analist, din partea dreaptă
- Fiecare analist trebuie să își documenteze rezultatele în fișe separate
- Analizați numai nuclei intacti, nu și pe cei suprapuși sau aglomerati sau nuclei acoperiți de resturi citoplasmatic sau cu un grad ridicat de autofluorescentă
- Evitați zonele în care există un exces de resturi citoplasmatic sau hibridizare nespecifică
- Intensitatea semnalului poate varia, chiar și în cazul unui singur nucleu. În astfel de cazuri, utilizați filtre unice și/sau ajustați planul focal
- În condiții suboptime, semnalele pot apărea difuze. Dacă două semnale de aceeași culoare se ating unul pe celălalt, sau dacă distanța dintre ele nu este mai mare decât două lățimi de semnal, sau atunci când există un fir slab care conectează cele două semnale, considerați ca un singur semnal
- La analizarea sondelor de separare în două culori, dacă există o breșă nu mai mare decât lățimea a 2 semnale între semnalele roșu și verde, considerați ca semnal fără rearanjament/fuziune
- Dacă aveți orice dubii cu privire la caracterul analizabil al unei celule, nu o analizați

### Linii directoare privind analiza

	Nu se analizează — nucleele se află prea aproape unele de celelalte pentru a le putea determina hotarele
	Nucleele suprapuse nu se analizează — nu sunt vizibile toate zonele celor două nuclee
	Considerați ca două semnale roșii și două semnale verzi — unul dintre cele două semnale roșii este difuz
	Considerați ca două semnale roșii și două semnale verzi — breșa în cadrul unui semnal roșu este mai mică decât lățimea a două semnale

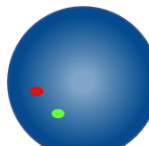
## Rezultate așteptate

### Tiparul de semnale normal așteptat



Într-o celulă normală se așteaptă detectarea a două semnale roșii și două semnale verzi (2R2V).

### Tiparul de semnale anormal așteptat



În caz de monosomie 7 sau în caz de deleție hemizigotă a ambelor CDR la nivelul 7q se va observa în celule un semnal roșu și un semnal verde (1R1V).

În specimene cu aneuploidie/anechilibrate sunt posibile și alte modele de semnale.

### Interferențe/Substanțe interferente cunoscute relevante

Nu se cunosc interferențe/substanțe interferente relevante.

### Reactivitate încrucisată cunoscută

Nu este cunoscută nicio reactivitate încrucisată.

### Raportarea incidentelor grave

Pentru un pacient/utilizator/terț din Uniunea Europeană și din țările cu un regim de reglementare identic (Regulamentele (UE) 2017/746 privind dispozitivele medicale de diagnostic *in vitro*); dacă, în timpul utilizării acestui dispozitiv sau ca urmare a utilizării acestuia, a avut loc un incident grav, vă rugăm să îl raportați producătorului și autorității naționale competente din țara dvs.

Pentru incidente grave în alte țări, vă rugăm să le raportați producătorului și, dacă este cazul, autorității naționale competente din țara dvs.

Punct de contact de vigilanță al producătorului: [vigilance@sgt.com](mailto:vigilance@sgt.com)

Pentru autoritățile naționale competente din UE, o listă de puncte de contact de vigilanță se găsește la:

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

### Caracteristici de performanță specifică

#### Specificitatea analitică

Specificitatea analitică este definită ca procentul de semnale care se hibridizează la locusul corect și nu în altă locație. Au fost analizate patru locusuri cromozomiale în fiecare dintre douăzeci de celule în metafază din cinci probe, rezultând 200 puncte de date per componentă. Locația fiecărei sonde hibridizate a fost mapată și a fost înregistrat numărul de semnale FISH de cromozomi în metafază care s-au hibridizat în locusul corect.

Specificitatea analitică a fiecărei sonde din kit a fost calculată ca numărul de semnale FISH de cromozomi în metafază hibridizată la locusul corect împărțit la numărul total de semnale FISH de cromozomi în metafază hibridizată; acest rezultat a fost înmulțit cu 100, a fost exprimat ca procent și i-a fost atribuit un interval de încredere de 95%.

Tabelul 1. Specificitatea analitică a sondelor Del(7q) Deletion Probe

Ținta	Numărul de cromozomi în metafază hibridizati	Numărul de locusuri cu hibridizare corectă	Specificitatea analitică	Interval de încredere de 95%
7q22	200	200	100%	98,12% - 100%
7q31.2	200	200	100%	98,12% - 100%

#### Sensibilitatea analitică

Sensibilitatea analitică este procentul de celule de interfază căror li se poate atribui un scor cu tiparul de semnale normal așteptat. A fost analizat un minim de 200 celule în interfază pentru fiecare din cele 25 de probe de măduvă osoasă normale din punct de vedere cariotipic, fixate în soluție Carnoy (3:1 metanol/acid acetic), rezultând un minim de 5.000 de nuclei căror li s-a atribuit un scor pentru fiecare tip de probă. Datele privind sensibilitatea au fost analizate pe baza procentului de celule care prezintă un model așteptat de semnale normal și au fost exprimate ca procent cu un interval de încredere de 95%.

Tabelul 2. Sensibilitatea analitică a sondelor Del(7q) Deletion Probe

Tip de probă	Criterii de sensibilitate	Rezultat de sensibilitate
Măduvă osoasă	>95%	98,9% (98,62%, 99,18%)

#### Caracterizarea valorilor limită de normalitate

Valoarea normală de referință este definită ca procentul de celule care prezintă un model de semnale fals pozitive la care o persoană ar fi considerată normală și care

DS557/CE-ro v002.00/2025-08-29 H018 v6

Pagina 3 din 5

nu este concordant cu un diagnostic clinic. A fost analizat un minim de 200 celule în interfață pentru fiecare din cele 1.300 de probe de măduvă osoasă, rezultând un minim de 260.000 de nuclei căror li s-a atribuit un scor pentru fiecare tip de probă.

Valoarea normală de referință a fost determinată prin utilizarea funcției  $\beta$ -inversă (BETAINV) din MS Excel. Aceasta a fost calculată ca procentul de celule în interfață care prezintă un model de semnale fals pozitive prin utilizarea limitei superioare a unui interval de încredere de 95% unilateral al distribuției binomiale într-o probă de la un pacient normal.

Tabelul 3. Caracterizarea valorilor normale de referință ale sondei Del(7q) Deletion Probe

Tip de probă	Rezultat de referință
Măduvă osoasă	7,4%

Laboratoarele trebuie să verifice valorile de referință în baza propriilor date<sup>5,6</sup>.

#### Reproductibilitatea

S-au efectuat studii de reproductibilitate pentru a stabili:

- Reproductibilitatea la 3 centre în cadrul aceleiași zile (între probe)
- Reproductibilitatea la 3 centre între zile diferite (între zile)
- Reproductibilitatea la 3 centre între centre diferite (între centre)
- Reproductibilitatea la un singur centru între loturi (între loturi)

Reproductibilitatea a fost stabilită în trei laboratoare independente, în care au fost analizate şase probe mascate (două probe fără delecție, două probe cu pozitivitate slabă de 1-3 ori mai mare decât valoarea de referință și două probe cu pozitivitate înaltă — cu prezența delecției în peste 45% dintre celule). Analiza a fost efectuată folosind două replicate ale fiecărei probe în decursul a cinci zile neconsecutive.

În toate cele trei laboratoare, au fost comparate rezultatele obținute cu același set de sonde în diferite momente ale aceleiași zile, în zile diferite și în centre diferite, iar unul dintre laboratoare a determinat, de asemenea, reproductibilitatea rezultatelor obținute cu trei seturi de sonde diferite.

Rezultatele au fost prezentate ca fiind concordanță globală cu clasa negativă prezisă (pentru probele negative) și cu clasa pozitivă prezisă (pentru probele pozitive).

Tabelul 4. Reproductibilitatea rezultatelor obținute cu sonda Del(7q) Deletion Probe

Studiul de reproductibilitate	Tip de probă	Concordanță
Reproductibilitatea în cadrul aceleiași zile (între probe), între zile diferite (între zile) și între centre diferite (între centre).	Măduvă osoasă Negativ	100%
	Măduvă osoasă Slab pozitiv	100%
	Măduvă osoasă Înalt pozitiv	100%
Reproductibilitate între loturi diferite (între loturi)	Măduvă osoasă Negativ	100%
	Măduvă osoasă Slab pozitiv	100%
	Măduvă osoasă Înalt pozitiv	100%

#### Performanța clinică

Pentru a asigura faptul că produsul detectează rearanjamentele de destinație, performanța clinică a fost stabilită în cadrul a 3 studii retrospective efectuate pe probe reprezentative ale populației de destinație pentru produs: material fixat în metanol acid / acetic 3:1 din probe de origine hematologică anonimizate. Studiile au avut o mărime combinată a eșantionului de 796 de specimene, cu o populație țintă de 65 de specimene pozitive și 731 de specimene negative. Rezultatele au fost comparate cu statul cunoscut al probei. S-a constatat că concordanța/neconordanța rezultatelor a înălțat criteriile de acceptare pentru acest studiu.

Rezultatele acestor teste au fost analizate pentru a furniza valorile privind sensibilitatea clinică, specificitatea clinică și rata de rezultate fals pozitive (FPR, false positive rate) pentru semnalele pozitive, prin utilizarea unei abordări unidimensionale.

Tabelul 5. Performanța clinică a sondei Del(7q) Deletion Probe

Variabilă	Rezultat
Sensibilitate clinică (rata de rezultate adevărat pozitive - TPR, true positive rate)	97,95%
Specificitate clinică (rata de rezultate real negative - TNR, true negative rate)	99,23%
Rata de rezultate fals pozitive (FPR, false positive rate) = 1 - specificitatea	0,77%

#### Rezumatul de siguranță și performanță (SSP)

SSP trebuie să fie pus la dispoziția publicului prin Baza de date europeană a dispozitivelor medicale (Eudamed), unde este pus în legătură cu UDI-DI de bază. URL Eudamed: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>

UDI-DI de bază: 50558449LPH025JF

Dacă Eudamed nu este complet funcțională, SSP trebuie să fie pus la dispoziția publicului, la cerere, prin solicitare la adresa [SSP@oqt.com](mailto:SSP@oqt.com).

#### Informații suplimentare

Pentru informații suplimentare referitoare la produs, vă rugăm să contactați departamentul de asistență tehnică CytoCell.

Tel: +44 (0)1223 294048

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

Internet: [www.oqt.com](http://www.oqt.com)

#### Referințe

1. Jerez et al., Blood 2012;119(25):6109-6118
2. Fisher et al., Blood 1997;89(6):2036-2041
3. Trobaugh-Lottrio et al., Bone Marrow Transplantation 2005;35(2):143-149
4. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
5. 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.
6. Wiktor AE, Dyke DLV, Stupca PJ, Ketterling RP, Thorlund 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.

#### Glosarul simbolurilor

EN ISO 15223-1:2021 – „Dispozitive medicale - Simboluri care trebuie utilizate împreună cu informațiile care trebuie furnizate de către producător - Partea 1: Cerințe generale”  
© International Organization for Standardization

Simbol	Titlu	Număr/numere de referință
	ro: Producător	5.1.1
	ro: Reprezentant autorizat pentru Comunitatea Europeană/Uniunea Europeană	5.1.2
	ro: Data de expirare	5.1.4
	ro: Seria de fabricație	5.1.5
	ro: Număr de catalog	5.1.6
	ro: A se feri de lumina solară	5.3.2
	ro: Limită de temperatură	5.3.7
	ro: Consultați instrucțiunile de utilizare	5.4.3
	ro: Consultați instrucțiunile de utilizare electronice <a href="http://oqt.com/IFU">oqt.com/IFU</a>	5.4.3
	ro: Precauție	5.4.4
	ro: Dispozitiv medical pentru diagnostic <i>in vitro</i>	5.5.1
	ro: Conține o cantitate suficientă pentru <n> teste	5.5.5
	ro: Identificator unic al dispozitivului	5.7.10

#### Simboluri EDMA pentru reactivi și componente IVD, revizie octombrie 2009

Simbol	Titlu	Număr/numere de referință
	ro: Conținut (sau conținuturi)	Nu este cazul



**Cytocell Limited**

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

Tel: +44 (0)1223 294048  
Fax: +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  
GERMANIA

Tel: +49 40 527260  
W: [www.sysmex-europe.com](http://www.sysmex-europe.com)

**Istoricul versiunilor IFU**

V001 2023-07-21: Noi IFU pentru Regulamentul (UE) 2017/746  
V002 2025-08-29: Eliminarea mărcii UKCA