



A Sysmex Group Company



Οδηγίες χρήσης (IFU)

ΚΩΔ. ΑΝΑΦ.: CE-LPA 003-S / CE-LPA 003

## Prenatal 13 and 21 Enumeration Probe Kit



ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΕΠΑΓΓΕΛΜΑΤΙΚΗ ΧΡΗΣΗ



ogt.com/IFU

Μπορείτε να βρείτε περαιτέρω πληροφορίες και άλλες γλώσσες στον ιστότοπο [ogt.com/IFU](http://ogt.com/IFU)

## Προοριζόμενη χρήση

To CytoCell® Prenatal 13 and 21 Enumeration Probe Kit είναι μια πιοτική, μη αυτοματοποιημένη εξέταση φθορίζοντος *in situ* υβριδισμού (FISH) που χρησιμοποιείται για την ανίχνευση της περιοχής 13q14.2 του χρωμοσώματος και της περιοχής 21q22.1 του χρωμοσώματος σε μονιμοποιημένα σε διάλυμα Carnoy (μεθανόλη/όξικό οξύ 3:1) κυτταρικά ενιαρήματα που προέρχονται από δέγματα αμνιακού υγρού στο πλαίσιο της απαρίθμησης των χρωμοσώματων 13 και 21 σε κυτήρες υψηλού κινδύνου με υποψία για σύνδρομο Down ή Patau.

## Ενδείξεις χρήσης

To προϊόν αυτό είναι σχεδιασμένο ως συμπληρωματικό σε άλλες κλινικές και εργαστηριακές εξετάσεις σε αναγνωρισμένα μονοπάτια διάγνωσης και κλινικής φροντίδας, όπως είναι ο υπερηχογραφικός προσυμπωματικός έλεγχος και οι βιοχημικές εξετάσεις, όπου η γνώση της υπαρξης του αριθμού αντιγράφου της περιοχής 13q14.2 του χρωμοσώματος και της περιοχής 21q22.1 του χρωμοσώματος θα ήταν σημαντική για την κλινική αντιμετώπιση.

## Περιορισμοί

To προϊόν αυτό έχει σχεδιαστεί για να ανιχνεύει χρωμοσωμικό υλικό που περιλαμβάνει την περιοχή 13q14.2 του χρωμοσώματος και την περιοχή 21q22.1 του χρωμοσώματος, οι οποίες καλύπτονται από τον πράσινο και τον πορτοκαλί κλώνο αντίστοιχα σε αυτό το σετ ιχνηθέων. Οι γονιδιωματικές ενισχύσεις ή απώλειες εκτός των περιοχών αυτών ή οι μερικές απωλειών στις περιοχές αυτές μπορεί να μην είναι ανιχνεύσιμες με αυτό το προϊόν.

To προϊόν αυτό δεν προορίζεται για: χρήση ως μεμονωμένη διαγνωστική εξέταση, συνοδευτική διαγνωστική εξέταση, προσυμπωματικό έλεγχο βάσει πλήθυσμού, εξέταση κοντά στον ασθενή ή αυτοεξέταση, και δεν έχει επικυρωθεί για τύπους δειγμάτων, τύπους ασθενειών ή για σκοπούς πέραν αυτών που καθορίζονται στην προοριζόμενη χρήση.

To προϊόν αυτό προορίζεται για χρήση ως συμπλήρωμα σε άλλες διαγνωστικές εργαστηριακές εξετάσεις και δεν θα πρέπει να ξεκινάει καμία θεραπευτική ενέργεια μόνο βάσει του αποτελέσματος FISH.

Η αναφορά και η ερμηνεία των αποτελεσμάτων FISH πρέπει να πραγματοποιούνται από κατάλληλα εξειδικευμένο προσωπικό, σύμφωνα με τα επαγγελματικά πρότυπα πρακτικής, και πρέπει να λαμβάνονται υπόψη όλα σχετικά αποτελέσματα εξετάσεων, κλινικές και διαγνωστικές πληροφορίες.

To προϊόν αυτό προορίζεται μόνο για εργαστηριακή επαγγελματική χρήση.

Η μη τήρηση του πρωτοκόλου ενδέχεται να επηρεάσει την απόδοση και να οδηγήσει σε ψευδώς θετικά/αρνητικά αποτελέσματα.

## Άρχες της εξέτασης

Ο φθορίζων *in situ* υβριδισμός (FISH) είναι μια τεχνική που επιτρέπει την ανίχνευση αλληλουχιών DNA σε μεταφαστικά χρωμοσώματα ή σε μεσοφασικούς πυρήνες από μονιμοποιημένα κυτταρογενετικά δείγματα. Η τεχνική χρησιμοποιεί ιχνηθέτες DNA που υβριδοποιούνται σε ολόκληρα χρωμοσώματα ή μεμονωμένες μοναδικές αλληλουχίες και χρησιμεύει ως ένα σημαντικό συμπλήρωμα στην κυτταρογενετική

ανάλυση με G-ζώνωση. Αυτή η τεχνική μπορεί πλέον να εφαρμοστεί ως ένα σημαντικό ερευνητικό εργαλείο στα πλαίσια προγεννητικών και αιματολογικών αναλύσεων, καθώς και χρωμοσωμικών αναλύσεων συμπτωμάτων όγκων. Μετά τη μονιμοποίηση και τη μετουσίωση, το DNA-στόχος είναι διαθέσιμο για αναδιάταξη σε έναν παρόμοια μετουσιωμένο, φθορίζοντα σημασμένο ιχνηθέτη DNA, ο οποίος έχει συμπληρωματική αλληλουχία. Μετά τον υβριδισμό, γίνεται αφαίρεση του μη δεσμευμένου και μη ειδικά δεσμευμένου ιχνηθέτη DNA και το DNA υποβάλλεται σε αντίχρωση για απεικόνιση. Στη συνέχεια, η μικροσκοπία φθορισμού καθιστά δυνατή την απεικόνιση του υβριδοποιημένου ιχνηθέτη στο υλικό-στόχο.

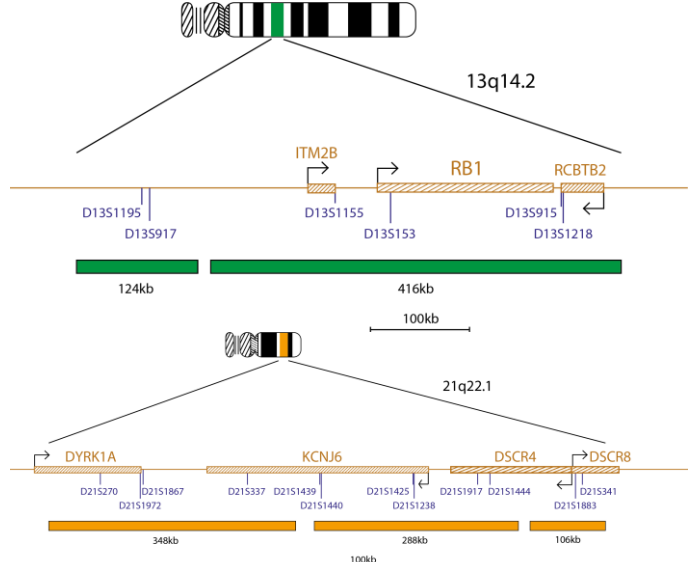
## Πληροφορίες για τον ιχνηθέτη

Το σύνδρομο Down (DS) είναι μια αυτοσωματική τρισωμία που προκαλείται από την ύπαρξη ενός τρίτου (μερικού ή πλήρους) αντιγράφου του χρωμοσώματος 21 και χαρακτηρίζεται από μεταβαλλόμενη νοητική υπερέργηση, μυϊκή απονία και χαλάρωση των αρθρώσεων, η οποία συχνά σχετίζεται με χαρακτηριστική δυσμορφία προσώπου και διάφορες ανωμαλίες, όπως καρδιακές, γαστρεντερικές, νευροιασθητριακές ή ενδοκρινικές ανωμαλίες<sup>1,2</sup>. Το σύνδρομο Down (DS) είναι μία από τις κύριες αιτίες νοητικής υπερέργησης παγκοσμίως και αυτοί οι ασθενείς αντιμετωπίζουν επίσης διάφορα προβλήματα μάθησης και μνήμης, συγγενών καρδιοπαθειών (CHD), νόσου Αλτσχάιμερ (AD), λευχαιμίας, καρκίνων και νόσου Hirschsprung (HD)<sup>1</sup>. Το σύνδρομο Down (DS) έχει υψηλή γενετική περιπλοκότητα και φαινοτυπική διακύμανση<sup>1</sup>. Στις 16 εβδομάδες κύτσης, οι περιπτώσεις κυήσεων με σύνδρομο Down (DS) είναι 1 στις 1.050 για μητέρες ηλικίας 20 ετών, 1 στις 620 για μητέρες ηλικίας 30 ετών και 1 στις 70 για μητέρες ηλικίας 40 ετών<sup>3</sup>.

Το σύνδρομο Patau (PS) είναι μια χρωμοσωμική ανωμαλία που προκαλείται από την παρουσία ενός επιπλέον χρωμοσώματος 13 και χαρακτηρίζεται από δυσπλασία του εγκεφάλου (ολοπροσεγκεφαλία), δυσμορφία προσώπου, οφθαλμικές ανωμαλίες, μεταξονική πολυδακτυλία, σπλαχνικές δυσπλασίες (καρδιοπάθεια) και συβαρή ψυχοκινητική καθυστέρηση<sup>2</sup>. Το σύνδρομο Patau (PS) συνδέεται με φαινοτυπική ολοπροσεγκεφαλία και ανωμαλίες συνένωσης της μέσης γραμμής λόγω απελούς συνένωσης του νωτοχορδικού μεσοδέρματος στο εμβρυϊκό στάδιο<sup>4</sup>. Στις 16 εβδομάδες κύτσης, οι περιπτώσεις κυήσεων με σύνδρομο Patau (PS) είναι 1 στις 11.000 για μητέρες ηλικίας 20 ετών, 1 στις 6.500 για μητέρες ηλικίας 30 ετών και 1 στις 700 για μητέρες ηλικίας 40 ετών<sup>3</sup>.

## Προδιαγραφές ιχνηθέτων

13 μοναδική ακολουθία, 13q14.2 Πράσινος  
21 μοναδική ακολουθία, 21q22.1 Πορτοκαλί



To meίγμα πράσινου ιχνηθέτη περιέχει έναν ιχνηθέτη 124kb και έναν ιχνηθέτη 416kb που περιλαμβάνει τα γονίδια *ITM2B*, *RB1* και *RCBTB2*. Το μείγμα πορτοκαλί ιχνηθέτη καλύπτει μια περιοχή από 21q22.1 έως το γονίδιο *DYRK1A* έως το γονίδιο *DSCR8*.

## Παρέχομενα υλικά

**Ιχνηθέτης:** 50 μl ανά φιαλίδιο (5 εξετάσεις) ή 100 μl ανά φιαλίδιο (10 εξετάσεις). Οι ιχνηθέτες παρέχονται προαναμεμένοι σε διάλυμα υβριδοσύρμο (<65% φορμαριδίο, <20 mg θειική δεξτράνη, <10% αλατούχο διάλυμα-κιτρικό νάτριο 20x (SSC)) και είναι έτοιμοι προς χρήση.

## Αντίχρωση: 150 μl ανά φιαλίδιο (15 εξετάσεις)

Η αντίχρωση είναι DAPI Antifade ES (0.125 μg/ml DAPI (4,6-διαμιδινο-2-φαινυλινδόλη) σε βασισμένο σε γλυκερόλη μέσο στερέωσης).

## Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

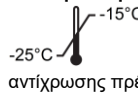
1. Για *in vitro* διαγνωστική χρήση. Μόνο για εργαστηριακή επαγγελματική χρήση.
2. Τα μήγματα των ιχνηθέτων περιέχουν φορμαριδίο, το οποίο είναι τερατογόνο. Μην αναπνέετε αναθυμίσεις και αποφύγετε την επαφή με το δέρμα. Απαιτείται προσεκτικός χειρισμός. Να φοράτε γάντια και εργαστηριακή ποδιά.
3. Απαιτείται προσεκτικός χειρισμός του DAPI. Να φοράτε γάντια και εργαστηριακή ποδιά.

- Μην το χρησιμοποιείται εάν τα φιαλίδια έχουν υποστεί ζημιά ή εάν η ακεραιότητα του περιεχομένου των φιαλιδίων έχει επιπρεστεί με στοιχειοδήποτε τρόπο.
- Τηρείτε τους τοπικούς κανονισμούς απόρριψης για την περιοχή σας σε συνδυασμό με τις συστάσεις του Δελτίου δεδομένων ασφάλειας για να καθορίσετε την ασφαλή απόρριψη αυτού του προϊόντος. Αυτό ισχύει επίσης για το περιεχόμενο κιτ εξετάσεων που έχουν υποστεί ζημιά.
- Η απόρριψη όλων των χρησιμοποιημένων αντιδραστηρίων και τυχόν άλλων μολυσμένων αναλώσιμων υλικών πρέπει να γίνεται σύμφωνα με τις παρακάτω διαδικασίες για μολυσματικά ή εν δυνάμει μολυσματικά απόβλητα. Κάθε εργαστήριο είναι υπεύθυνο για τον χειρισμό των στερεών και υγρών αποβλήτων σύμφωνα με τη φύση και τον βαθμό επικινδυνότητάς τους, καθώς και για την επεξεργασία και την απόρριψη τους (ή την ανάθεση της επεξεργασίας και της απόρριψής τους σε τρίτους) σύμφωνα με τυχόν ισχύοντες κανονισμούς.
- Οι χειριστές πρέπει να έχουν την ικανότητα να διακρίνουν το κόκκινο, το μπλε και το πράσινο χρώμα.
- Η μη τήρηση του περιγραφόμενου πρωτοκόλλου και των αντιδραστηρίων ενδέχεται να επηρεάσει την απόδοση και να οδηγήσει σε ψευδώς θετικά/αρνητικά αποτελέσματα.
- Ο ιχνηθέτης δεν θα πρέπει να αραιώνεται ή να αναμιγνύεται με άλλους ιχνηθέτες.
- Η μη χρήση 10 μl ιχνηθέτη στο στάδιο του πρωτοκόλλου πριν από τη μετουσιώση ενδέχεται να επηρεάσει την απόδοση και να οδηγήσει σε ψευδώς θετικά/αρνητικά αποτελέσματα.
- Όλα τα προϊόντα πρέπει να επικυρώνονται πριν από τη χρήση.
- Οι εσωτερικοί έλεγχοι πρέπει να πραγματοποιούνται με τη χρήση κυτταρικών πληθυσμών που δεν έχουν επηρεαστεί σε δείγματα εξέτασης.

#### Ορισμοί θερμοκρασίας

- 20 °C / Κατεψυγμένο / Στον καταψύκτη: -25 °C έως -15 °C
- 37 °C: +37 °C ± 1 °C
- 72 °C: +72 °C ± 1 °C
- 75 °C: +75 °C ± 1 °C
- Θερμοκρασία δωματίου (RT): +15 °C έως +25 °C

#### Αποθήκευση και χειρισμός

 Το κιτ θα πρέπει να αποθηκεύεται σε θερμοκρασία από -25 °C έως και -15 °C σε καταψύκτη μέχρι την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα του κιτ. Τα φιαλίδια ιχνηθέτων και αντίχρωσης πρέπει να αποθηκεύονται σε σκοτεινό χώρο.

Ο ιχνηθέτης FISH, η αντίχρωση DAPI Antifade ES και το διάλυμα υφριδισμού ψύξης/απόψυξης που πραγματοποιούνται στο πλαίσιο της φυσιολογικής χρήσης (ένας κύκλος αντιστοιχεί στην αφαίρεση του φιαλίδιου από τον καταψύκτη και την εκ νέου τοποθέτησή του σε αυτόν) - 5 κύκλοι για το φιαλίδιο 50 μl (5 εξετάσεις) του ιχνηθέτη FISH, 10 κύκλοι για το φιαλίδιο 100 μl (10 εξετάσεις) του ιχνηθέτη FISH και 15 κύκλοι για το φιαλίδιο 150 μl (15 εξετάσεις) της αντίχρωσης. Η έκθεση στο φως πρέπει να ελαχιστοποιείται και να αποφεύγεται όπου είναι δυνατόν. Φυλάσσετε τα συστατικά στον παρεχόμενο περιέκτη με προστασία από το φως. Τα συστατικά που χρησιμοποιούνται και αποθηκεύονται υπό συνθήκες διαφορετικές από αυτές που καθορίζονται στην επισήμανση μπορεί να μην έχουν την αναμενόμενη απόδοση και μπορεί να επηρεάσουν αρνητικά τα αποτελέσματα της ανάλυσης. Πρέπει να καταβάλλεται κάθε δυνατή προσπάθεια ώστε η έκθεση σε μεταβαλλόμενες συνθήκες φωτισμού και θερμοκρασίας να περιορίζεται στο ελάχιστο.

#### Εξοπλισμός και υλικά που απαιτούνται αλλά δεν παρέχονται

Πρέπει να χρησιμοποιείται βαθμονομημένος εξοπλισμός:

- Θερμή πλάκα (με στερεή πλάκα και διάταξη ακριβούς ελέγχου θερμοκρασίας έως και 80 °C)
- Βαθμονομημένες μικροπιπέτες μεταβλητού όγκου και ρύγχη, από 1 μl έως 200 μl
- Υδατόλουτρο με διάταξη ακριβούς ελέγχου θερμοκρασίας στους 37 °C και στους 72 °C
- Σωλήνες μικροφυγοκέντρησης (0,5 ml)
- Μικροσκόπιο φθορισμού (ανατρέξτε στην ενότητα «Σύσταση για το μικροσκόπιο φθορισμού»)
- Μικροσκόπιο αντίθεσης φάσεων
- Καθαρά πλαστικά, κεραμικά ή θερμοανθεκτικά γυάλινα δοχεία Coplin
- Λαβίδια
- Βαθμονομημένο πεχάμετρο (ή πεχαμετρικές ταινίες με δυνατότητα μέτρησης τιμών pH 6,5 – 8,0)
- Περιέκτης υγρασίας
- Φακός μικροσκοπίου φθορισμού καταδυτικός σε λάδι
- Φυγόκεντρος πάγκου εργασίας
- Αντικειμενοφόρο μικροσκοπίου
- Καλυπτρίδες 24 x 24 mm
- Χρονόμετρο
- Επωαστήρας 37 °C
- Κόλλα με διάλυμα ελαστικού
- Μίκτης περιδίνης
- Διαβαθμισμένοι κύλινδροι
- Μαγνητικός ανάδευτήρας
- Βαθμονομημένο θερμόμετρο

#### Προαιρετικός εξοπλισμός που δεν παρέχεται

- Κυτταρογενετικός θάλαμος ξήρανσης

#### Αντιδραστήρια που απαιτούνται αλλά δεν παρέχονται

- Διάλυμα αλατούχου διαλύματος-κιτρικού νατρίου (SSC) 20x
- Αιθανόλη 100%
- Tween-20
- Υδροξείδιο του νατρίου 1M (NaOH)
- Υδροχλωρικό οξύ 1M (HCl)
- Απιονισμένο νερό

#### Σύσταση για το μικροσκόπιο φθορισμού

Χρησιμοποιείτε λάμπα υδραργύρου 100 watt ή ισοδύναμη και επίπεδους, αποχρωματικούς αντικειμενικούς φακούς καταδυτικούς σε λάδι με μεγέθυνση 60/63x ή 100x για βέλτιστη απεικόνιση. Οι φθορίζουσες ουσίες που χρησιμοποιούνται σε αυτό το σετ ιχνηθέτων θα διεγρθούν και θα εκπέμψουν στα ακόλουθα μήκη κύματος:

Φθοροφόρο	Διέγερση <sub>μέγ.</sub> [nm]	Εκπομπή <sub>μέγ.</sub> [nm]
Πράσινο	495	521
Πορτοκαλί	551	572

Βεβαιωθείτε ότι στο μικροσκόπιο έχουν τοποθετηθεί τα κατάλληλα φίλτρα διέγερσης και εκπομπής, τα οποία καλύπτουν τα μήκη κύματος που αναφέρονται παραπάνω. Το φίλτρο διέλευσης τριπλής ζώνης DAPI/FITC/TRITC είναι βέλτιστο για την ταυτόχρονη προβολή του πράσινου και του πορτοκαλιού φθοροφόρου, καθώς και της αντίχρωσης. Το φίλτρο διέλευσης τριπλής ζώνης DAPI/FITC/Texas Red μπορεί επίσης να χρησιμοποιηθεί για την ταυτόχρονη προβολή και των δύο φθοροφόρων και του DAPI.

Ελέγχετε το μικροσκόπιο πριν από τη χρήση για να διασφαλίσετε ότι λειτουργεί σωστά. Χρησιμοποιήστε λάδι εμβάπτισης που ενδείκνυται για μικροσκοπία φθορισμού και έχει σχεδιαστεί για χαμηλό αυτόματο φθορισμό. Αποφύγετε την ανάμιξη του DAPI antifade με λάδι κατάδυσης μικροσκοπίου, διότι κάπι τέτοιο θα καλύψει τα σήματα. Τηρείτε τις συστάσεις του κατασκευαστή όσον αφορά τη διάρκεια ζωής της λάμπας και την ηλικία των φίλτρων.

#### Προετοιμασία δειγμάτων

Το κιτ έχει σχεδιαστεί για χρήση σε κυτταρικά εναιωρήματα από δείγματα αρνιακού υγρού, μονιμοποιημένα σε διάλυμα Carnoy (μεθανόλη/οξικό οξύ 3:1), για την απαριθμητηση των χρωματωμάτων 13 και 21 σε κυήσεις υψηλού κινδύνου με υπουργία για σύνδρομο Down ή Patau, τα οποία έχουν προετοιμαστεί σύμφωνα με τις κατευθυντήριες οδηγίες του εργαστηρίου ή του ιδρύματος. Η συλλογή του δείγματος αρνιακού υγρού πρέπει να πραγματοποιείται σύμφωνα με τις κατευθυντήριες οδηγίες του εργαστηρίου ή του ιδρύματος. Τα δείγματα με αιματηρή εμφάνιση ή καφέ χρώματος δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται, καθώς μπορεί να περιέχουν μητρικά σίμα και ενδέχεται να οδηγήσουν σε ψευδή αποτελέσματα. Προετοιμάστε δείγματα που έχουν υποστεί ξήρανση με αέρα σε αντικειμενοφόρους μικροσκοπίου σύμφωνα με τις τυπικές κυτταρογενετικές διαδικασίες. Το εγχειρίδιο AGT Cytogenetics Laboratory Manual περιέχει συστάσεις για τη σύλλογη, καλλιέργεια και μεταφορά δειγμάτων, καθώς και για την προετοιμασία των αντικειμενοφόρων πλακών<sup>6</sup>.

#### Προετοιμασία διαλυμάτων

##### Διαλύματα αιθανόλης

Αραιώστε αιθανόλη 100% με απιονισμένο νερό με βάση τις ακόλουθες αναλογίες και αναμίξτε καλά:

- Αιθανόλη 70% - 7 μέρη αιθανόλης 100% σε 3 μέρος απιονισμένου νερού
- Αιθανόλη 85% - 8,5 μέρη αιθανόλης 100% σε 1,5 μέρος απιονισμένου νερού

##### Διάλυμα 2xSSC

Αραιώστε 1 μέρος διαλύματος 20xSSC με 9 μέρη απιονισμένου νερού και αναμίξτε καλά. Ελέγχετε την τιμή pH και ρυθμίστε σε pH 7,0 χρησιμοποιώντας NaOH ή HCl, κατά περίπτωση. Αποθηκεύστε το διάλυμα για έως και 6 μήνες σε θερμοκρασία δωματίου σε αεροστεγή περιέκτη.

##### Διάλυμα 0,4xSSC

Αραιώστε 1 μέρος διαλύματος 20xSSC με 49 μέρη απιονισμένου νερού και αναμίξτε καλά. Ελέγχετε την τιμή pH και ρυθμίστε σε pH 7,0 χρησιμοποιώντας NaOH ή HCl, κατά περίπτωση. Αποθηκεύστε το διάλυμα για έως και 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου σε αεροστεγή περιέκτη.

##### 2xSSC, Διάλυμα Tween-20 0,05%

Αραιώστε 1 μέρος διαλύματος 20xSSC με 9 μέρη απιονισμένου νερού. Προσθέστε 5 μl Tween-20 ανά 10 ml και αναμίξτε καλά. Ελέγχετε την τιμή pH και ρυθμίστε σε pH 7,0 χρησιμοποιώντας NaOH ή HCl, κατά περίπτωση. Αποθηκεύστε το διάλυμα για έως και 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου σε αεροστεγή περιέκτη.

##### Συνιστώμενη προεπεξεργασία αντικειμενοφόρου<sup>5</sup>

- Εμβαπτίστε την αντικειμενοφόρο που έχει προετοιμαστεί από κύτταρα μονιμοποιημένα σε μεθανόλη/οξικό οξύ 3:1, τα οποία προέρχονται από δείγματα αρνιακού υγρού, σε 2xSSC για 1 ώρα στους 37°C.
- Τοποθετήστε την αντικειμενοφόρο σε φρέσκο προετοιμασμένο διάλυμα εργασίας πεψίνης (5 mg πεψίνης έχουν προστεθεί σε 100 ml 0,01M HCl) για 13 λεπτά στους 37°C.
- Εμβαπτίστε την αντικειμενοφόρο σε ρυθμιστικό διάλυμα φωσφορικών (PBS) σε θερμοκρασία δωματίου (RT) για 5 λεπτά.
- Εμβαπτίστε την αντικειμενοφόρο σε 1,0 ml 37% φορμαλδεΰδης, 0,18 g MgCl<sub>2</sub> και 39,0 ml PBS για 5 λεπτά σε θερμοκρασία δωματίου (RT).
- Εμβαπτίστε την αντικειμενοφόρο σε ρυθμιστικό διάλυμα φωσφορικών (PBS) σε θερμοκρασία δωματίου (RT) για 5 λεπτά.

- Εμβαπτίστε την αντικειμενοφόρο σε 70% αιθανόλης σε θερμοκρασία δωματίου (RT). Αφήστε την αντικειμενοφόρο στο διάλυμα πλύσης αιθανόλης για 2 λεπτά.
- Αφαιρέστε την αντικειμενοφόρο από το διάλυμα αιθανόλης 70%. Επαναλάβετε το βήμα 6 με αιθανόλη 80% και στη συνέχεια με αιθανόλη 100%.
- Αφήστε την αντικειμενοφόρο να στεγνώσει στον αέρα.

#### Πρωτόκολλο FISH

(Σημειώση: Βεβαιωθείτε ότι η έκθεση του ιχνηθέτη και της αντίχρωσης στα φώτα του εργαστηρίου είναι πάντα περιορισμένη).

#### Προετοιμασία αντικειμενοφόρου (παραλείψτε αυτό το βήμα εάν η αντικειμενοφόρος υποβάλθηκε σε προεπεξεργασία σύμφωνα με το παραπάνω πρωτόκολλο)

- Τοποθετήστε μια κηλίδα από το κυτταρικό δείγμα σε μια γυάλινη αντικειμενοφόρο μικροσκόπιου. Αφήστε τη να στεγνώσει. (**Προαιρετικά, εάν Χρησιμοποιείται κυτταρογενετικός θάλαμος ξήρανσης:** Ο θάλαμος πρέπει να λειτουργεί σε θερμοκρασία περίπου 25 °C και υγρασία 50% για τη βέλτιστη λήψη κυτταρικού δείγματος. Εάν δεν υπάρχει διαθέσιμος κυτταρογενετικός θάλαμος ξήρανσης, χρησιμοποιήστε έναν απαγών ως εναλλακτική).
- Βυθίστε την αντικειμενοφόρο σε διάλυμα 2xSSC για 2 λεπτά σε θερμοκρασία δωματίου χωρίς ανακίνηση.
- Αφυδατώστε σε διαφορετικά ποσοστά αιθανόλης (70%, 85% και 100%), διαδοχικά, το καθένα για 2 λεπτά σε θερμοκρασία δωματίου.
- Αφήστε τη να στεγνώσει.

#### Πριν από τη μετουσίωση

- Αφαιρέστε τον ιχνηθέτη από τον καταψύκτη και αφήστε τον να θερμανθεί σε θερμοκρασία δωματίου. Εκτελέστε σύντομη φυγοκέντριση πριν από τη χρήση.
- Βεβαιωθείτε ότι το διάλυμα ιχνηθέτη έχει αναμιχθεί ομοιόμορφα με τη χρήση πιπέτας.
- Αφαιρέστε 10 μl ιχνηθέτη για κάθε εξέταση και μεταφέρετε τα σε έναν σωλήνα μικροφυγοκέντρισης. Τοποθετήστε γρήγορα τον υπόλοιπο ιχνηθέτη στον καταψύκτη.
- Τοποθετήστε τον ιχνηθέτη και την αντικειμενοφόρο δείγματος σε μια θερμή πλάκα με θερμοκρασία 37 °C (+/- 1 °C) για 5 λεπτά για προθέρμανση.
- Τοποθετήστε 10 μl μίγματος ιχνηθέτη στο κυτταρικό μίγμα και εφαρμόστε μια καλυπτρίδα προσεκτικά. Σφραγίστε με κόλλα με διάλυμα ελαστικού και αφήστε τη να στεγνώσει εντελώς.

#### Μετουσίωση

- Μετουσιώστε το δείγμα και τον ιχνηθέτη ταυτόχρονα θερμαίνοντας την αντικειμενοφόρο σε μια θερμή πλάκα στους 75 °C (+/- 1 °C) για 2 λεπτά.

#### Υβριδισμός

- Τοποθετήστε την αντικειμενοφόρο σε έναν υγρό, φωτοσκιερό περιέκτη σε θερμοκρασία 37 °C (+/- 1 °C) για μια ολόκληρη νύχτα.

#### Πλύσεις μετά τον υβριδισμό

- Αφαιρέστε το DAPI από τον καταψύκτη και αφήστε το να θερμανθεί σε θερμοκρασία δωματίου.
- Αφαιρέστε την καλυπτρίδα και όλα τα υπολείμματα κόλλας προσεκτικά.
- Βυθίστε την αντικειμενοφόρο σε διάλυμα 0,4xSSC (pH 7,0) σε θερμοκρασία 72 °C (+/- 1 °C) για 2 λεπτά χωρίς ανακίνηση.
- Αποστραγγίστε την αντικειμενοφόρο και βυθίστε τη σε διάλυμα 2xSSC, 0,05% Tween-20 σε θερμοκρασία δωματίου (pH 7,0) για 30 δευτερόλεπτα χωρίς ανακίνηση.
- Αποστραγγίστε την αντικειμενοφόρο και τοποθετήστε 10 μl DAPI antifade σε κάθε δείγμα.
- Καλύψτε τη με μια καλυπτρίδα, αφαιρέστε τυχόν φυσαλίδες και περιμένετε 10 λεπτά μέχρι να αναπτυχθεί το χρώμα στο σκοτάδι.
- Παρατηρήστε σε μικροσκόπιο φθορισμού (ανατρέξτε στην ενότητα **Σύσταση για το μικροσκόπιο φθορισμού**).

#### Συστάσεις για τη διαδικασία

- Η θέρμανση ή ωρίμανση των αντικειμενοφόρων μπορεί να μειώσει τον φθορισμό των σημάτων.
- Οι συνθήκες υβριδισμού μπορεί να επηρεαστούν δυσμενώς από τη χρήση αντιδραστηρίων πέραν εκείνων που παρέχονται από τη Cytocell Ltd.
- Χρησιμοποιήστε ένα βαθμονομημένο θερμόμετρο για τη μέτρηση θερμοκρασιών διαλυμάτων, υδατόλουτρων και επωαστήρων, καθώς οι εν λόγω θερμοκρασίες είναι κρίσιμης σημασίας για τη βέλτιστη απόδοση του προϊόντος.
- Οι συγκεντρώσεις, οι τιμές pH και οι θερμοκρασίες πλύσης είναι σημαντικές, καθώς οι συνθήκες χαμηλής αυστηρότητας μπορεί να έχουν ως αποτέλεσμα μη ειδική δέσμευση του ιχνηθέτη και οι συνθήκες υπερβολικά υψηλής αυστηρότητας μπορεί να έχουν ως αποτέλεσμα την απώλεια σήματος.
- Η ατελής μετουσίωση μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα την απώλεια σήματος και η υπερβολική μετουσίωση μπορεί επίσης να έχει ως αποτέλεσμα τη μη ειδική δέσμευση.
- Ο υπερβολικός υβριδισμός μπορεί να οδηγήσει σε πρόσθετα ή μη αναμενόμενα σήματα.
- Οι χρήστες θα πρέπει να βελτιστοποιούν το πρωτόκολλο για τα δείγματά τους πριν από τη χρήση της εξέτασης για διαγνωστικούς σκοπούς.
- Τυχόν υποβέλτιστες συνθήκες μπορεί να έχουν ως αποτέλεσμα μη ειδική δέσμευση, η οποία μπορεί να παρεμπνηνευτεί ως σήμα ιχνηθέτη.

#### Ερμηνεία των αποτελεσμάτων

##### Εκτίμηση ποιότητας αντικειμενοφόρων πλακών

Η αντικειμενοφόρος δεν θα πρέπει να αναλύεται εάν:

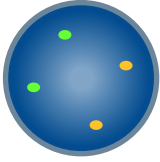
- Τα σήματα είναι πολύ ασθενή για να πραγματοποιηθεί ανάλυση σε μεμονωμένα φίλτρα. Για να προχωρήσετε με την ανάλυση, τα σήματα θα πρέπει να είναι φωτεινά, διακριτά και έγκολα αξιολογήσιμα
- Υπάρχει μεγάλος αριθμός συσταδοποιημένων/αλληλοεπικαλυπτόμενων κυττάρων που εμποδίζουν την ανάλυση
- >50% των κυττάρων δεν έχουν υβριδοποιηθεί
- Υπάρχει περισσεια φθοριζόντων σωματιδίων μεταξύ των κυττάρων ή/και φθοριζόντων αχλή προκαλεί παρεμβολές στα σήματα. Ιδιαίτερα, το υπόβαθρο των αντικειμενοφόρων θα πρέπει να φαίνεται σκοτεινό ή μαύρο και καθαρό
- Τα όρια του κυτταρικού πυρήνα δεν είναι διακριτά και δεν είναι άθικτα

##### Κατευθυντήριες οδηγίες για την ανάλυση

- Κάθε δείγμα θα πρέπει να αναλύεται και να ερμηνεύεται από δύο αναλυτές. Τυχόν ασυμφωνίες θα πρέπει να επιλύονται μέσω εκτίμησης από τρίτο αναλυτή
- Κάθε αναλυτής θα πρέπει να είναι κατάλληλα εξειδικευμένος σύμφωνα με τα αναγνωρισμένα εθνικά πρότυπα
- Κάθε αναλυτής πρέπει να βαθμολογεί ανεξάρτητα επιπλέοντα σήματα που προκαλούνται από την ιδρυματοποίηση της ιδρύματος ή από τις τοπικές ή εθνικές κατευθυντήριες οδηγίες. Ο πρώτος αναλυτής πρέπει να ανάλυσε από την αριστερή πλευρά της αντικειμενοφόρου και ο δεύτερος αναλυτής από τη δεξιά πλευρά.
- Κάθε αναλυτής θα πρέπει να τεκμηριώνει τα αποτελέσματά του σε χωριστά έντυπα
- Αναλύετε μόνο άθικτους πυρήνες και όχι επικαλυπτόμενους ή συσσωρευμένους πυρήνες ή πυρήνες που καλύπτονται από κυτταροπλασματικά υπολείμματα ή υψηλό επίπεδο αυτοφθορισμού
- Αποφεύγετε περιοχές με περισσεια κυτταροπλασματικών υπολειμμάτων ή μη ειδικού υβριδισμού
- Η ένταση των σημάτων μπορεί να ποικίλλει, ακόμα και στην περίπτωση ενός μόνο πυρήνα. Σε τέτοιες περιπτώσεις, να χρησιμοποιείται μονά φίλτρα ή/και να ρυθμίζεται το εστιακό επίπεδο
- Σε υποβέλτιστες συνθήκες, τα σήματα μπορεί να φαίνονται διάχυτα. Εάν δύο σήματα του ίδιου χρώματος βρίσκονται σε επαφή μεταξύ τους, ή η απόσταση μεταξύ τους δεν είναι μεγαλύτερη από δύο πλάτη σήματος, ή συνδέονται με ένα αρχινό νήμα, μετρήστε τα ως ένα σήμα
- Κατά την ανάλυση δίχρωμα ιχνηθέτων διάσπασης, εάν υπάρχει διάστημα μεταξύ του κόκκινου και του πράσινου σήματος που δεν υπερβαίνει τα πλάτη 2 σημάτων, προσμετρήστε ως σήμα που δεν αντιστοιχεί σε αναδιάταξη/σύντηξη
- Κατά την ανάλυση ιχνηθέτων διάσπασης τριών χρωμάτων, εάν υπάρχει διάστημα μεταξύ του 3 σημάτων (κόκκινου, πράσινου, μπλε) που δεν υπερβαίνει τα πλάτη 2 σημάτων, προσμετρήστε ως σήμα που δεν αντιστοιχεί σε αναδιάταξη/σύντηξη
- Εάν έχετε αμφιβολίες για το εάν ένα κύτταρο μπορεί να αναλυθεί ή όχι, μην προχωρήστε στην ανάλυσή του

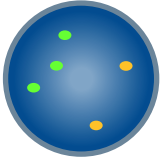
Κατευθυντήριες οδηγίες για την ανάλυση	
	Μην προσμετράτε - οι πυρήνες είναι υπερβολικά κοντά ο ένας στον άλλον για τον καθορισμό ορίων
	Μη προσμετράτε αλληλοκαλυπτόμενους πυρήνες - δεν είναι ορατή ολόκληρη η έκταση και των δύο πυρήνων
	Προσμετρήστε ως δύο πορτοκαλί και δύο πράσινα σήματα - ένα από τα δύο πράσινα σήματα είναι διάχυτο
	Προσμετρήστε ως δύο πορτοκαλί και δύο πράσινα σήματα - το διάστημα στο ένα πράσινο σήμα είναι μικρότερο από τα πλάτη δύο σημάτων

## Αναμενόμενο φυσιολογικό πρότυπο σημάτων

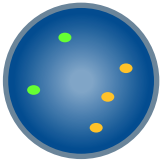


Σε ένα φυσιολογικό κύτταρο, αναμένονται δύο πράσινα και δύο πορτοκαλί (2Πράσ2Πορτ).

### Αναμενόμενο(-α) μη φυσιολογικό(-ά) πρότυπο(-α) σημάτων



Σε ένα κύτταρο με τρισωμία 13, αναμένονται τρία πράσινα και δύο πορτοκαλί σήματα (3Πράσ2Πορτ).



Σε ένα κύτταρο με τρισωμία 21, αναμένονται δύο πράσινα και τρία πορτοκαλί σήματα (2Πράσ3Πορτ).

Μπορούν να προκύψουν και άλλα πρότυπα σημάτων σε ανευπλοειδή/μη ισορροπημένα δείγματα.

### **Γνωστές σχετικές αλληλεπιδράσεις / Παρεμβαλλόμενες ουσίες**

Δεν υπάρχουν γνωστές σχετικές αλληλεπιδράσεις / παρεμβαλλόμενες ουσίες.

### **Γνωστή διασταυρούμενη αντιδραστικότητα**

Δεν υπάρχει γνωστή διασταυρούμενη αντιδραστικότητα.

### **Αναφορά σοβαρών συμβάντων**

Για ασθενείς/χρήστες/τρίτα μέρη στην Ευρωπαϊκή Ένωση και σε χώρες με πανομόιοτο ρυθμοτικό καθεστώς (Κανονισμός (ΕΕ) 2017/746 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα που χρησιμοποιούνται για διάγνωση *In vitro*). Εάν κατά τη χρήση αυτού του προϊόντος ή ως αποτέλεσμα της χρήσης του προκληθεί σοβαρό συμβάν, αναφέρετε το στον κατασκευαστή και στις εθνικές αρμόδιες αρχές.

Στοιχεία επικοινωνίας κατασκευαστή για θέματα επαγρύπνησης: [vigilance@oqt.com](mailto:vigilance@oqt.com)

Για τις εθνικές αρμόδιες αρχές στην ΕΕ, μπορείτε να βρείτε τον κατάλογο με τα στοιχεία επικοινωνίας για θέματα επαγρύπνησης στο:

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

### **Ειδικά χαρακτηριστικά απόδοσης**

#### **Αναλυτική ειδικότητα**

Η αναλυτική ειδικότητα ορίζεται ως το ποσοστό των σημάτων που υβριδοποιούνται μόνο στη σωστή θέση και σε καμία άλλη θέση. Αναλύθηκαν τέσσερις χρωμοσωματικές θέσεις σε κάθε ένα από τα 20 μεταφασικά κύτταρα από πάντες δείγματα, δίνοντας 400 σημεία δεδομένων. Χαρτογραφήθηκε η τοποθεσία κάθε υβριδοποιημένου ιχνηθέτη και καταγράφηκε ο αριθμός των σημάτων FISH μεταφασικών χρωμοσωμάτων που υβριδοποιήθηκαν στη σωστή θέση.

Η αναλυτική ειδικότητα κάθε ιχνηθέτη στο κιτ υπολογίστηκε ως ο αριθμός των σημάτων FISH μεταφασικών χρωμοσωμάτων που υβριδοποιήθηκαν στη σωστή θέση διαιρεμένος με τον συνολικό αριθμό υβριδοποιημένων σημάτων FISH μεταφασικών χρωμοσωμάτων. Το αποτέλεσμα αυτό πολλαπλασιάστηκε με το 100 και εκφράστηκε ως ποσοστό με διάστημα εμπιστοσύνης 95%.

#### Πίνακας 1. Αναλυτική ειδικότητα του Prenatal 13 and 21 Enumeration Probe Kit

Στόχος	Αριθμός υβριδοποιημένων μεταφασικών χρωμοσωμάτων	Αριθμός σωστά υβριδοποιημένων ύθεσεων	Αναλυτική ειδικότητα	Διάστημα εμπιστοσύνης 95%
21q22.1	200	200	100%	98,12% - 100%
13q14.2	200	200	100%	98,12% - 100%

### **Αναλυτική ευαισθησία**

Η αναλυτική ευαισθησία είναι το ποσοστό των αξιολογήσιμων μεσοφασικών κυττάρων με το αναμενόμενο πρότυπο φυσιολογικών σημάτων. Αναλύθηκαν κατ' ελάχιστον 50 μεσοφασικά κύτταρα για κάθε ένα από τα 25 μονιμοποιημένα κυτταρικά εναιαρήματα από δείγματα αμνιακού υγρού από καρυοτυπικά φυσιολογικούς άντρες ή γυναίκες που επιβεβαιώθηκε ότι είχαν φυσιολογικό σύνολο χρωμοσωμάτων 13 και 21 με τη μέθοδο FISH ή καρυούτπου. Συνεπώς,

βαθμολογήθηκαν κατ' ελάχιστον 1.250 πυρήνες για κάθε είδος δείγματος. Τα δεδομένα για την ευαισθησία αναλύθηκαν βάσει του ποσοστού κυττάρων που έσειζαν φυσιολογικό αναμενόμενο πρότυπο σημάτων και εκφράστηκαν ως ποσοστό με διάστημα εμπιστοσύνης 95%.

#### Πίνακας 2. Αναλυτική ευαισθησία του Prenatal 13 and 21 Enumeration Probe Kit

Είδος δείγματος	Κριτήρια ευαισθησίας	Αποτέλεσμα ευαισθησίας
Αμνιακό υγρό	>95%	96,24% (94,84-97,64%)

### **Χαρακτηρισμός των φυσιολογικών τιμών αποκοπής**

Η φυσιολογική αποκοπή ορίζεται ως το ποσοστό κυττάρων που εμφανίζουν ψευδώς θετικό πρότυπο σημάτων βάσει του οποίου ένα άτομο θα θεωρούτων φυσιολογικό σε αντίθεση με την κλινική διάγνωση. Αναλύθηκαν κατ' ελάχιστον 50 μεσοφασικά κύτταρα για κάθε ένα από τα 25 μονιμοποιημένα κυτταρικά εναιαρήματα από δείγματα αμνιακού υγρού από καρυοτυπικά φυσιολογικούς άντρες ή γυναίκες που επιβεβαιώθηκε ότι είχαν φυσιολογικό σύνολο χρωμοσωμάτων 13 και 21 με τη μέθοδο FISH ή καρυούτπου. Συνεπώς, βαθμολογήθηκαν κατ' ελάχιστον 1.250 πυρήνες για κάθε είδος δείγματος.

Η τιμή αποκοπής προσδιορίστηκε χρησιμοποιώντας τη β ανάστροφη (BETAINV) συνάρτηση στο MS Excel. Υπολογίστηκε ως το ποσοστό μεσοφασικών κυττάρων που έσειζαν ψευδώς θετικό πρότυπο σημάτων χρησιμοποιώντας το ανώτερο όριο ενός μονότλευρου διαστήματος εμπιστοσύνης 95% της διωνυμικής κατανομής φυσιολογικού δείγματος ασθενή.

#### Πίνακας 3. Χαρακτηρισμός των φυσιολογικών τιμών αποκοπής του Prenatal 13 and 21 Enumeration Probe Kit

Είδος δείγματος	Αποτέλεσμα αποκοπής
Αμνιακό υγρό	8,97%

Τα εργαστήρια πρέπει να επιβεβαιώνουν τις τιμές αποκοπής χρησιμοποιώντας τα δικά τους δεδομένα και σύμφωνα με τις κατευθυντήριες οδηγίες βέλτιστης πρακτικής του ίδρυματος ή τις τοπικές ή επαγγελματικές κατευθυντήριες οδηγίες βέλτιστης πρακτικής που ενδέχεται να ισχύουν στον σχετικό διαγνωστικό τομέα 6,7.

### **Ακρίβεια**

Η ακρίβεια αυτού του προϊόντος έχει μετρηθεί σε σχέση με την ακρίβεια εντός ημέρας (από δείγμα σε δείγμα), την ακρίβεια μεταξύ ημερών (από ημέρα σε ημέρα) και την ακρίβεια μεταξύ παρτίδων σε ένα κέντρο (από παρτίδα σε παρτίδα).

Τρία (3) δείγματα χρησιμοποιήθηκαν για την αξιολόγηση της ακρίβειας αυτού του προϊόντος: ένα φυσιολογικό δείγμα αμνιακού υγρού, ένα χαμηλής θετικότητας δείγμα αμνιακού υγρού με τρισωμία 13 (3Πράσ2Πορτ) και ένα χαμηλής θετικότητας δείγματα αμνιακού υγρού δημιουργήθηκαν τεχνητά με τη χρήση μέρους του φυσιολογικού δείγματος αμνιακού υγρού και με την προσθήκη σε αυτό γνωστού θετικού δείγματος αμνιακού υγρού, με σκοπό τη δημιουργία χαμηλής θετικότητας δείγματος στο εύρος αποκοπής 2-4x.

Για τον προσδιορισμό της μεταξύ ημερών και εντός ημέρας ακρίβειας, τα δείγματα αξιολογήθηκαν στη διάρκεια 10 μη διασδικών ημερών και για τον προσδιορισμό της μεταξύ παρτίδων ακρίβειας, τρεις (3) παρτίδες του προϊόντος αξιολογήθηκαν σε τρεις (3) επαναληψεις των ίδιων δείγμάτων. Τα αποτελέσματα παρουσιάστηκαν ως συνολική συμφωνία με την προβλεπόμενη αρνητική κατηγορία (για τα αρνητικά δείγματα).

#### Πίνακας 4. Αναπαραγωγιμότητα και ακρίβεια του Prenatal 13 and 21 Enumeration Probe Kit

Μεταβλητή	Είδος δείγματος	Συμφωνία
Ακρίβεια εντός ημέρας και μεταξύ ημερών	Αμνιακό υγρό, αρνητικό	100%
	Αμνιακό υγρό, χαμηλής θετικότητας, τρισωμία 13 (3Πράσ2Πορτ)	100%
	Αμνιακό υγρό, χαμηλής θετικότητας, τρισωμία 21 (2Πράσ3Πορτ)	96,7%
Μεταξύ παρτίδων και μεταξύ ημερών	Αμνιακό υγρό, αρνητικό	88,9%
	Αμνιακό υγρό, χαμηλής θετικότητας, τρισωμία 13 (3Πράσ2Πορτ)	100%
	Αμνιακό υγρό, χαμηλής θετικότητας, τρισωμία 21 (2Πράσ3Πορτ)	100%

### **Κλινική απόδοση**

Για να διασφαλιστεί ότι το προϊόν ανιχνεύει τις προβλεπόμενες αναδιατάξεις, η κλινική απόδοση προσδιορίστηκε με τρεις μελέτες αντιπροσωπευτικών δείγμάτων του προβλεπόμενου πλήθυσμού του προϊόντος: Υπολειπόμενο υλικό μονιμοποιημένο σε μεθανόλη/οξειδό οξύ 3:1 από προγεννητικά δείγματα αμνιακού υγρού. Το μέγεθος δείγματος για τη μελέτη ήταν 172 δείγματα, με πληθυσμό 15 θετικών δείγμάτων για τρισωμία 13 και 157 αρνητικών δείγμάτων για τρισωμία 13, με συνολικά 109 θετικά δείγματα για τρισωμία 21 και 63 αρνητικά δείγματα για τρισωμία 21. Τα αποτελέσματα συγκρίθηκαν με τη γνωστή κατάσταση του δείγματος. Ο ιχνηθέτης αναγνώρισε σωστά την κατάσταση των δείγμάτων σε όλες τις περιπτώσεις.

Τα αποτελέσματα των δοκιμών αυτών αναλύθηκαν προκειμένου να υπολογιστεί η κλινική ευαισθησία, η κλινική ειδικότητα και το ποσοστό ψευδώς θετικών (FPR) τιμών για τα θετικά σήματα, χρησιμοποιώντας μια προσέγγιση μίας διάστασης.

#### Πίνακας 5. Κλινική απόδοση του Prenatal 13 and 21 Enumeration Probe Kit

Μεταβλητή	Αποτέλεσμα
Κλινική ευαισθησία (ποσοστό αληθώς θετικών, TPR)	100,0%
Κλινική ειδικότητα (ποσοστό αληθώς αρνητικών, TNR)	100,0%
Ποσοστό ψευδώς θετικών (FPR) = 1 – Ειδικότητα	0,00%

#### Περίληψη ασφάλειας και κλινικής απόδοσης (SSP)

Η περίληψη SSP θα είναι διαθέσιμη στο κοινό μέσω της ευρωπαϊκής βάσης δεδομένων για ιατρικές συσκευές (Eudamed) όπου συνδέεται με το βασικό UDI-DI.

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

Βασικό UDI-DI: 50558449LPA003GL

Εάν η βάση δεδομένων Eudamed δεν είναι πλήρως λειτουργική, η περίληψη SSP θα διατίθεται στο κοινό κατόπιν αιτήματος μέσω email στη διεύθυνση [SSP@oqt.com](mailto:SSP@oqt.com).

#### Πρόσθετες πληροφορίες

Για πρόσθετες πληροφορίες, επικοινωνήστε με το Τμήμα Τεχνικής Υποστήριξης της CytoCell.

Τηλ.: +44 (0)1223 294048

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

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

#### Βιβλιογραφικές αναφορές

- Asim A, Kumar A et al. Down syndrome an insight of the Disease. Journal of Biomedical Science, 2015;22(41):1-9
- <https://www.orpha.net/>
- Gardner, R. and Amor, D. Gardner and Sutherland's Chromosome Abnormalities and Genetic Counseling. 5th ed: OUP USA, 2018
- Noriega MA, Siddik AB. s.l. Trisomy 13 : StatPearls[Internet], Treasure Island[FL], updated 2021.
- 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.

#### Γλωσσάριο συμβόλων

EN ISO 15223-1:2021 - «Ιατροτεχνολογικά προϊόντα - Σύμβολα που χρησιμοποιούνται με τις πληροφορίες που παρέχονται από τον κατασκευαστή - Μέρος 1: Γενικές απαιτήσεις»

(© Διεθνής Οργανισμός Τυποποίησης)

Σύμβολο	Τίτλος	Αριθμοί αναφοράς
	ει: Κατασκευαστής	5.1.1
	ει: Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα/Ευρωπαϊκή Ένωση	5.1.2
	ει: Ημερομηνία λήξης	5.1.4
	ει: Αριθμός παρτίδας	5.1.5
	ει: Αριθμός καταλόγου	5.1.6
	ει: Να διατηρείται μακριά από το ηλιακό φως	5.3.2
	ει: Όριο Θερμοκρασίας	5.3.7
	ει: Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	5.4.3
	ει: Συμβουλευτείτε τις ηλεκτρονικές οδηγίες χρήσης	5.4.3
	ει: Προσοχή	5.4.4
	ει: Ιατροτεχνολογικό προϊόν που χρησιμοποιείται για διάγνωση <i>In vitro</i>	5.5.1
	ει: Περιέχει επαρκή ποσότητα για <n> εξετάσεις	5.5.5
	ει: Αποκλειστική ταυτοποίηση ιατροτεχνολογικού προϊόντος	5.7.10
<b>Σύμβολα EDMA για αντιδραστήρια και στοιχεία IVD, αναθεώρηση Οκτώβριος 2009</b>		
Σύμβολο	Τίτλος	Αριθμοί αναφοράς
	ει: Περιεχόμενο (ή περιέχει)	Δ/Δ

#### Διπλώματα ευρεσιτεχνίας και εμπορικά σήματα

Η ονομασία CytoCell είναι σήμα κατατεθέν της Cytocell Limited.



**Cytocell Limited**  
Oxford Gene Technology  
418 Cambridge Science Park  
Milton Road  
CAMBRIDGE  
CB4 0PZ  
ΗΝΩΜΕΝΟ ΒΑΣΙΛΕΙΟ

Τηλ.: +44 (0)1223 294048  
Φαξ: +44 (0)1223 294986  
Email: [probes@cytotech.com](mailto:probes@cytotech.com)  
Ιστότοπος: [www.oqt.com](http://www.oqt.com)



**Sysmex Europe SE**  
Bornbarch 1  
22848 Norderstedt  
ΓΕΡΜΑΝΙΑ

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

#### Ιστορικό εκδόσεων Οδηγιών χρήσης (IFU)

V001.00 2023-01-11: Νέες Οδηγίες χρήσης (IFU) για Κανονισμό (ΕΕ) 2017/746.  
DS551/CE-el v001.00/2023-01-11 (A001 v4 / A002 v3)  
Σελίδα 5 από 5