



Gebrauchsanweisung (IFU)

REF: CE-LPH 036-S / CE-LPH 036

EVI1 (MECOM) Breakapart Probe





NUR FÜR DEN PROFESSIONELLEN GEBRAUCH



Weitere Informationen und andere Sprachen erhältlich unter ogt.com/IFU

Verwendungszweck

Die CytoCell® EVI1 (MECOM) Breakapart Probe ist ein hochwertiger, nicht automatisierter Fluoreszenz-in-situ-Hybridisierungstest (FISH) zum Nachweis von chromosomalen Neuanordnungen in der Region 3q26.2 auf Chromosom 3 in mit Carnoy'scher Lösung (3:1 Methanol/Essigsäure) fixierten, hämatologisch gewonnenen Zellsuspensionen von Patienten mit bestätigter oder vermuteter akuter myeloischer Leukämie mit MECOM-Neuanordnung (AML) oder myelodysplastischen Neoplasien (MDS).

Gebrauchshinweise

Dieses Produkt wurde als Ergänzung zu anderen klinischen histopathologischen Tests in anerkannten diagnostischen und klinischen Versorgungspfaden konzipiert, bei denen die MECOM-Kenntnis Neuanordnungsstatus für das klinische Management relevant wäre.

Einschränkungen

Dieses Produkt wurde entwickelt, um Neuanordnungen mit Bruchstellen in der Region zu erkennen, die durch die roten, grünen und türkisen Klone in diesem Sondenset gebunden wird. Dazu gehören auch die Region MECOM (grüne Sonde), die sich telomerisch zum MECOM-Gen (rote Sonde) befindet, und eine Region, die sich centromerisch zum MECOM-Gen befindet (türkise Sonde). Bruchstellen außerhalb dieser Regionen oder abweichende Neuanordnungen, die komplett in dieser Region enthalten sind, können mit diesem Produkt nicht erkannt

Dieses Produkt ist nicht für die eigenständige Diagnostik, begleitende Diagnostik, populationsbasierte Screening, Pränataldiagnostik. das Untersuchungen oder Selbsttests geeignet.

Dieses Produkt wurde ausschließlich für die Probentypen, Krankheitstypen oder Zwecke validiert, die unter "Verwendungszweck" aufgeführt sind.

Es ist als Ergänzung zu anderen diagnostischen Labortests gedacht und es sollten nicht allein aufgrund des FISH-Ergebnisses therapeutische Maßnahmen

Die Meldung und Auslegung der FISH-Ergebnisse sollte von entsprechend geschultem Personal durchgeführt werden, den professionellen Praxisstandards entsprechen und weitere relevante Testergebnisse sowie klinische und diagnostische Informationen berücksichtigen.

Dieses Produkt ist nur für den professionellen Gebrauch im Labor vorgesehen. Die Nichteinhaltung des Protokolls kann sich nachteilig auf die Leistung auswirken und zu falsch positiven/negativen Ergebnissen führen.

Grundprinzipien des Tests

Bei der Fluoreszenz-in-situ-Hybridisierung (FISH) handelt es sich um eine Technik, die es ermöglicht, DNA-Sequenzen auf Metaphase-Chromosomen oder in Interphase-Kernen in festen zytogenetischen Proben nachzuweisen. Bei dieser Technik kommen DNA-Sonden zum Einsatz, die ganze Chromosomen oder einzelne, einzigartige Sequenzen hybridisieren und als leistungsstarke Ergänzung zur zytogenetischen Analyse der G-Bänderung dienen. Diese Technik kann nun als wesentliches Untersuchungsinstrument bei der Chromosomenanalyse im pränatalen und hämatologischen Bereich sowie bei der Analyse von soliden Tumoren eingesetzt werden. Die Ziel-DNA steht nach Fixierung und Denaturierung für die Bindung an eine ähnlich denaturierte, fluoreszierend markierte DNA-Sonde Verfügung, die eine komplementäre Sequenz aufweist. Nach der

Hybridisierung wird die ungebundene und unspezifisch gebundene DNA-Sonde entfernt und zwecks Visualisierung eine Gegenfärbung der DNA vorgenommen. Mittels Fluoreszenzmikroskopie wird dann die hybridisierte Sonde im Zielmaterial visualisiert

Informationen zur Sonde

Bei malignen hämatologischen Erkrankungen myeloischen Ursprungs liegen häufig Neuanordnungen des *MECOM*-Onkogens (MDS1 und EVI1 komplexer Locus) an 3q26.2 vor, einschließlich myelodysplastischer Neoplasien (MDS) und akuter myeloischer Leukämie mit *MECOM*-Neuanordnung (AML). Seine Expression in neoplastischen myeloiden Zellen unterbricht die myeloische Differenzierung, die Regulation des Zellzyklus und die Zellsignalwege¹

Diese deregulierte Expression ist oft auf eine chromosomale Neuanordnung mit 3q26.2 zurückzuführen, wobei die beiden häufigsten (~40 %) Aberrationen die t(3;3)(q21;q26.2) und inv(3)(q21q26.2) sind¹. Es wurden mehr als 30 zusätzliche 3q26.2-Neuanordnungen beschrieben, die meisten davon auf der molekularen

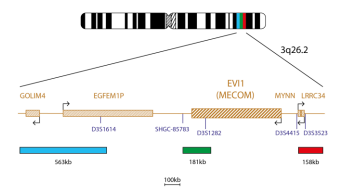
Die Bruchstellen für Translokationen und Inversionen sind sehr unterschiedlich. MECOM-Neuanordnungen sind sehr heterogen und können mit herkömmlicher Zytogenetik schwer zu erkennen sein. Daher ist die FISH-Analyse ein nützliches Werkzeug zum Nachweis dieser Neuanordnungen. Abweichende t(3;v)(q26.2;v)-Bruchstellenregionen können von 3' proximal vom MECOM-Gen bis zu 5' distal vom MDS1-EVI1-Promotor reichen und werden von der grünen Sonde abgedeckt. Daher variiert das erwartete Signalmuster für diese Translokationen abhängig von der Bruchstellenposition². Das Testen auf *MECOM*-Neuanordnungen wird sowohl bei MDS als auch bei AML³ empfohlen.

AML mit einer MECOM-Neuanordnung ist eine aggressive Erkrankung mit kurzer Überlebensrate, unabhängig vom Prozentsatz an Blasten und ohne Unterschiede beim Ergebnis zwischen Fällen mit inv(3)/t(3;3) im Vergleich zu MECOM-Neuanordnungen mit anderen Partnern¹. Die Risikostratifizierung bei MDS umfasst Variablen wie das Alter, die Schwere von Zytopenien und zytogenetische Befunde1.

Spezifikation der Sonde

EVI1, 3q26.2, Rot EVI1, 3q26.2, Grün EVI1, 3q26.2, Türkisfarben

CMP-H021 v008.00



Die rote Komponente des EVI1-Sondenmix besteht aus einer 158-kb-Sonde, die telomerisch zum D3S4415-Marker ist und das LRRC34-Gen beinhaltet. Die grüne Komponente umfasst eine 181-kb-Region, die den centromerischen Teil des *EVI1* (*MECOM*)-Gens beinhaltet und über den Marker D3S1282 hinausreicht. Die türkise Komponente deckt eine 563-kb-Region ab, die sich centromerisch vom EVI1-Gen befindet und den Marker D3S1614 beinhaltet.

Bereitgestelltes Material

Sonde: 50 µL pro Ampulle (5 Tests) oder 100 µL pro Ampulle (10 Tests) Die Sonden werden in Hybridisierungslösung (< 65 % Formamid, < 20 mg Dextransulfat, < 10 % des 20x Kochsalz-Natriumcitrats (SSC)) vorgemischt bereitgestellt und sind gebrauchsfertig.

Gegenfärbung: 150 µL pro Ampulle (15 Tests)

Für die Gegenfärbung wird DAPI Antifade ES verwendet (0,125 µg/mL DAPI (4,6-Diamidino-2-phenylindol) in Glyzerin-basiertem Fixiermittel).

Warn- und Sicherheitshinweise

- Nur für den Einsatz in der In-vitro-Diagnostik. Nur für den professionellen Gebrauch im Labor.
- Sondenmixturen enthalten Formamid, dabei handelt es sich um ein Teratogen. Dämpfe nicht einatmen und Hautkontakt vermeiden. Gehen Sie vorsichtig vor; tragen Sie Handschuhe und einen Laborkittel.
- Gehen Sie beim Umgang mit DAPI vorsichtig vor; tragen Sie Handschuhe und einen Laborkittel.
- Verwenden Sie keine Ampulle/n, die auf irgendeine Weise beschädigt oder kompromittiert sind.
- Hinweise zur sicheren Entsorgung dieses Produkts finden Sie in den für Ihren Standort geltenden örtlichen Entsorgungsvorschriften sowie den Empfehlungen im Sicherheitsdatenblatt. Dies gilt auch für beschädigte Testkit-
- Entsorgen Sie alle gebrauchten Reagenzien und alle anderen kontaminierten Einwegmaterialien gemäß den Verfahren für infektiösen oder potenziell infektiösen Abfall. Es liegt in der Verantwortung jedes Labors, feste und

flüssige Abfälle entsprechend ihrer Art und ihrem Gefährlichkeitsgrad zu handhaben und sie gemäß den geltenden Vorschriften zu behandeln und zu entsorgen (oder behandeln und entsorgen zu lassen).

- Die Nutzer müssen in der Lage sein, zwischen den Farben Rot, Blau und Grün zu unterscheiden.
- Die Nichteinhaltung des vorgegebenen Protokolls oder die Nichtnutzung der Reagenzien kann sich nachteilig auf die Leistung auswirken und zu falsch positiven/negativen Ergebnissen führen.
- Die Sondenflüssigkeit sollte nicht verdünnt oder mit anderen Sondenflüssigkeiten gemischt werden.
- 10. Werden während der Prä-Denaturierungsphase nicht 10 µL der Sonde benutzt, so kann sich das nachteilig auf die Leistung auswirken und zu falsch positiven/negativen Ergebnissen führen.
- Alle Produkte sind vor dem Gebrauch zu validieren.
- Es sollten interne Kontrollen an den nicht betroffenen Zellpopulationen der Testproben durchgeführt werden.

Temperaturdefinitionen

-20 °C / Gefroren / Im Gefrierschrank: -25 °C bis -15 °C 37 °C: +37 °C ± 1 °C 72 °C: +72 °C ± 1 °C 75 °C +75 °C ± 1 °C Raumtemperatur (RT): +15 °C bis +25 °C

Lagerung und Handhabung



-15°C Das Kit ist bei Temperaturen zwischen -25 °C und -15 °C in einem Gefrierschrank aufzubewahren, bis das Ablaufdatum, das auf dem Etikett des Kits angegeben ist, erreicht wurde. Die

Sonde und die Ampullen mit der Gegenfärbung sind im Dunkeln zu lagern.



Die FISH-Sonde, DAPI-Antifade-ES-Gegenfärbelösung und Hybridisierungslösung bleiben während der Frost-Tau-Zyklen, die im regulären Gebrauch auftreten, stabil (dabei besteht ein Zyklus jeweils aus der Entnahme der Ampulle aus dem Gefrierschrank und dem Austausch der Ampulle im Gefrierschrank) - 5 Zyklen für die 50-µL-Ampulle der FISH-

Sonde (5 Tests), 10 Zyklen für die 100-µL-Ampulle der FISH-Sonde (10 Tests) und 15 Zyklen für die 150-µL-Ampulle der Gegenfärbelösung (15 Tests). Die Lichteinstrahlung sollte minimiert, und wenn möglich vermieden werden. Lagern Sie die Komponenten in dem mitgelieferten lichtdichten Behälter. Komponenten, die unter anderen als den auf dem Etikett angegebenen Bedingungen verwendet und gelagert werden, funktionieren möglicherweise nicht wie erwartet und können die Testergebnisse negativ beeinflussen. Es müssen alle Anstrengungen unternommen werden, um die Exposition gegenüber Licht-Temperaturschwankungen zu begrenzen.

Benötigte Geräte und Materialien, die nicht zum Lieferumfang gehören

Es müssen kalibrierte Geräte verwendet werden:

- Heizplatte (mit einer festen Platte und einer präzisen Temperaturregelung bis
- Kalibrierte Mikropipetten und Spitzen mit variablem Volumen von 1 μL-200 μL
- Wasserbad mit präziser Temperaturregelung bei 37 °C und 72 °C
- Mikrozentrifugenröhrchen (0,5 mL)
- Fluoreszenzmikroskop (bitte beachten Sie dazu den Abschnitt "Empfehlungen zum Fluoreszenzmikroskop")
- Phasenkontrastmikroskop
- Saubere Coplin-Gefäße aus Kunststoff, Keramik oder hitzebeständigem Glas
- Pinzette 8.
- Kalibriertes pH-Messgerät (oder pH-Indikatorstreifen für die Messung von 9. pH-Werten zwischen 6,5-8,0)
- Befeuchteter Behälter
- Immersionsöl für das Objektiv des Fluoreszenz-Mikroskops 11.
- Laborzentrifuge 12.
- Objektträger 13.
- 24 x 24 mm Deckgläser 14.
- 15. Zeitmesser 37 °C Inkubator
- 16. 17.
- Kleber auf Gummibasis
- Vortexmischer 18.
- Messzylinder 19.
- Magnetrührer 20.
- Kalibriertes Thermometer

Optionale Ausrüstung, die nicht zum Lieferumfang gehört

Zytogenetische Trocknungskammer

Benötigte Reagenzien, die nicht zum Lieferumfang gehören

- 20x Kochsalz-Natriumcitrat (SSC)-Lösung
- 100 % Ethanol 2.
- 3. Tween-20
- 1M Natriumhydroxid (NaOH)
- 1M Salzsäure (HCI) 5
- Destilliertes Wasser 6

Empfehlungen zum Fluoreszenzmikroskop

Benutzen Sie eine 100-Watt-Quecksilberlampe oder eine gleichwertige Lampe sowie 60/63x oder 100x Plan-Apochromate-Objektive für eine optimale Visualisierung. Die Fluorophore, die in diesem Sondenset verwendet werden, werden bei folgenden Wellenlängen angeregt und emittiert:

Fluorophor	Erregung _{max} [nm]	Aussendung _{max} [nm]
Türkis	418	467
Grün	495	521
Rot	596	615

Achten Sie auf eine angemessene Anregung und stellen Sie sicher, dass das Mikroskop mit Emissionsfiltern ausgestattet ist, welche die oben aufgeführten Wellenlängen abdecken.

Verwenden Sie einen einfachen Bandfilter für das türkise Spektrum für eine optimale Visualisierung des türkisen Spektrums oder einen dreifachen Bandfilter für das rote/grüne/türkise Spektrum zur gleichzeitigen Visualisierung der grünen, roten und türkisen Fluorophore.

Überprüfen Sie das Fluoreszenzmikroskop vor dem Gebrauch, um sich von seiner einwandfreien Funktion zu überzeugen. Verwenden Sie Immersionsöl, das für die Fluoreszenzmikroskopie geeignet ist und aufgrund seiner Formulierung eine geringe Autofluoreszenz aufweist. Mischen Sie DAPI-Antifade nicht mit Mikroskop-Immersionsöl, da dadurch die Signale verdeckt werden können. Befolgen Sie hinsichtlich der Lebensdauer der Lampe und der Anwendungsdauer der Filter die Empfehlungen der Hersteller.

Vorbereitung der Probe

Das Kit ist für den Einsatz auf hämatologisch gewonnenen Zellsuspensionen von Patienten mit bestätigter oder vermuteter akuter myeloischer Leukämie (AML) bzw. mit bestätigten oder vermuteten akuten myelodysplastischer Neoplasien (MDS) konzipiert, die mit Carnov'scher Lösung (3:1 Methanol/Essigsäure) fixiert sind und nach den Richtlinien des Labors oder des Instituts vorbereitet werden. Bereiten Sie lufttrocknende Proben nach den zytogenetischen Standardverfahren auf Objektträgern vor. Das AGT Cytogenetics Laboratory Manual enthält Empfehlungen für die Sammlung, Kultivierung und Entnahme von Proben sowie die Präparation der Objektträger4

Vorbereitung der Lösung

Ethanollösungen

Verdünnen Sie 100 % Ethanol unter Berücksichtigung der folgenden Mischverhältnisse mit destilliertem Wasser und mischen Sie die Lösung gründlich

- 70 % Ethanol 7 Teile 100 % Ethanol auf 3 Teile destilliertes Wasser
- 85 % Ethanol 8,5 Teile 100 % Ethanol auf 1,5 Teile destilliertes Wasser Lagern Sie die Lösung bis zu 6 Monate bei Raumtemperatur in einem luftdichten Behälter.

Verdünnen Sie 1 Teil 20x SSC-Lösung mit 9 Teilen destilliertem Wasser und mischen Sie die Lösung gründlich durch. Messen Sie den pH-Wert und korrigieren Sie diesen nach Bedarf mit NaOH oder HCl auf einen pH-Wert von 7,0. Lagern Sie die Lösung bis zu 4 Wochen bei Raumtemperatur in einem luftdichten Behälter.

0,4x SSC-Lösung

Verdünnen Sie 1 Teil 20x SSC-Lösung mit 49 Teilen destilliertem Wasser und mischen Sie die Lösung gründlich durch. Messen Sie den pH-Wert und korrigieren Sie diesen nach Bedarf mit NaOH oder HCl auf einen pH-Wert von 7,0. Lagern Sie die Lösung bis zu 4 Wochen bei Raumtemperatur in einem luftdichten Behälter.

2x SSC-, 0,05 % Tween-20-Lösung

Verdünnen Sie 1 Teil 20x SSC-Lösung mit 9 Teilen destilliertem Wasser. Fügen Sie 5 µL Tween-20 auf 10 mL hinzu und mischen Sie die Lösung gründlich durch. Messen Sie den pH-Wert und korrigieren Sie diesen nach Bedarf mit NaOH oder HCl auf einen pH-Wert von 7,0. Lagern Sie die Lösung bis zu 4 Wochen bei Raumtemperatur in einem luftdichten Behälter.

FISH-Protokoll

(Hinweis: Stellen Sie sicher, dass die Exposition der Sonde und der Gegenfärbung gegenüber den Laborlampen stets begrenzt ist.)

Vorbereitung des Objektträgers

- Leuchten Sie die Zellprobe auf einem Objektträger aus Glas aus. Lassen Sie den Objektträger trocknen. (Optional, bei Verwendung einer zytogenetischen Trocknungskammer: Die Kammer sollte bei etwa 25 °C und 50 % Luftfeuchtigkeit betrieben werden, um eine optimale Ausleuchtung sicherzustellen. Zellproben Steht keine zytogenetische Trocknungskammer zur Verfügung, so kann alternativ auch ein Dunstabzug verwendet werden.)
- Tauchen Sie den Objektträger 2 Minuten lang bei Raumtemperatur (RT) in 2x SSC, ohne die Lösung dabei zu schütteln.
- In einer Ethanolserie (70 %, 85 % und 100 %) jeweils 2 Minuten bei RT dehvdrieren.
- Lassen Sie den Objektträger trocknen.

Prä-Denaturierung

- Entnehmen Sie die Sonde aus dem Gefrierschrank und erwärmen Sie diese auf RT. Die Röhrchen vor dem Gebrauch kurz zentrifugieren.
- Stellen Sie sicher, dass die Sondenlösung mit einer Pipette gleichmäßig durchaemischt wird.
- Entnehmen Sie jeweils 10 µL Sondenflüssigkeit pro Test und geben Sie diese Menge in ein Mikrozentrifugenröhrchen. Geben Sie die verbleibende Sonde schnell wieder zurück in den Gefrierschrank.
- Platzieren Sie die Sonde und den Objektträger mit der Probe zum Vorwärmen 5 Minuten lang auf einer Heizplatte mit einer Temperatur von 37 °C (+/- 1 °C).

 Tröpfeln Sie 10 μL des Sondengemischs auf die Zellprobe und setzen Sie vorsichtig ein Deckglas darauf. Verschließen Sie das Gefäß mit Kleber auf Gummibasis und lassen Sie den Kleber vollständig trocknen.

Denaturierung

 Denaturieren Sie die Probe und die Sonde gleichzeitig, indem Sie den Objektträger 2 Minuten lang auf einer Heizplatte auf eine Temperatur von 75 °C (+/- 1 °C) erhitzen.

Hybridisierung

11. Platzieren Sie den Objektträger über Nacht in einem feuchten, lichtundurchlässigen Behälter bei einer Temperatur von 37 °C (+/- 1 °C).

Spülgänge nach der Hybridisierung

- Entnehmen Sie die DAPI-Lösung aus dem Gefrierschrank und erwärmen Sie diese auf RT.
- Nehmen Sie das Deckglas ab und entfernen Sie vorsichtig etwaige Kleberrückstände.
- Tauchen Sie den Objektträger 2 Minuten lang bei einer Temperatur von 72 °C (+/- 1 °C) ohne Schütteln in 0,4x SSC (pH 7,0) ein.
- Den Objektträger abtropfen lassen und bei RT (pH 7,0) 30 Sekunden lang ohne Schütteln in 2x SSC, 0,05 % Tween-20 eintauchen.
- 16. Den Objektträger trocknen lassen und 10 μL DAPI Antifade auf jede Probe aufbringen.
- 17. Ein Deckglas aufsetzen, etwaige Blasen entfernen und 10 Minuten abwarten, während sich die Farbe im Dunkeln entwickelt.
- Unter einem Fluoreszenzmikroskop betrachten (bitte beachten Sie den Abschnitt Empfehlungen zum Fluoreszenzmikroskop).

Empfehlungen zur Vorgehensweise

- Die Ofenbehandlung oder Aushärtung von Objektträgern kann die Signalfluoreszenz reduzieren.
- Die Hybridisierungsbedingungen k\u00f6nnen beeintr\u00e4chtigt werden, wenn andere Reagenzien als die verwendet werden, die durch Cytocell Ltd. zur Verf\u00fcgung gestellt oder empfohlen werden.
- Verwenden Sie ein kalibriertes Thermometer, um die Temperatur von Lösungen, Wasserbädern und Inkubatoren zu messen, da diese für eine optimale Produktleistung eine entscheidende Rolle spielen.
- 4. Die Waschkonzentrationen, der pH-Wert und die Temperaturen sind wichtig, da eine geringe Stringenz zu einer unspezifischen Bindung der Sonde führen kann und eine zu hohe Stringenz ein fehlendes Signal verursachen kann.
- Eine unvollständige Denaturierung kann zu einem fehlenden Signal führen, eine übermäßige Denaturierung dagegen auch zu unspezifischer Bindung.
- Eine übermäßige Hybridisierung kann zu zusätzlichen oder unerwarteten Signalen führen.
- Anwender sollten das Protokoll für ihre eigenen Proben optimieren, bevor sie den Test für diagnostische Zwecke einsetzen.
- Suboptimale Bedingungen können zu einer unspezifischen Bindung führen, die fälschlicherweise als Sondensignal interpretiert werden kann.

Auswertung der Ergebnisse Beurteilung der Objektträgerqualität

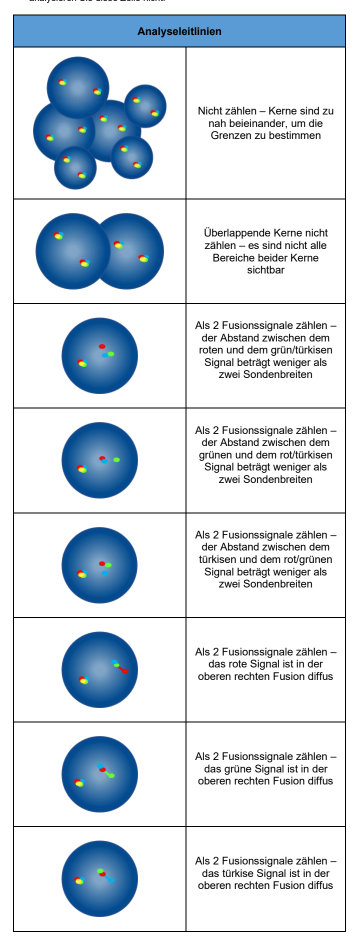
Der Objektträger sollte nicht analysiert werden, falls Folgendes zutrifft:

- Die Signale sind zu schwach für eine Analyse in Einzelfiltern um die Analyse fortzusetzen, sollten Signale hell, deutlich und leicht auswertbar sein.
- Es gibt eine große Anzahl von verklumpten/überlappenden Zellen, welche die Analyse stören.
- > 50 % der Zellen sind nicht hybridisiert.
- Es gibt einen Überschuss an fluoreszierenden Partikeln zwischen den Zellen und/oder einen fluoreszierenden Schleier, der die Signale stört – bei einem optimalen Objektträger sollte der Hintergrund dunkel oder schwarz und sauber aussehen.
- Die Zellkerngrenzen sind nicht eindeutig erkennbar und nicht intakt.

Analyseleitlinien

- Jede Probe sollte von zwei Analytikern analysiert und ausgewertet werden.
 Etwaige Unstimmigkeiten sind durch die Auswertung durch einen dritten Analytiker zu klären.
- Jeder Analytiker muss über eine angemessene Qualifikation verfügen, die den anerkannten nationalen Standards entspricht.
- Jeder Analytiker sollte unabhängig voneinander 100 Kerne für jede Probe bewerten. Der erste Analytiker sollte mit seiner Analyse auf der linken Seite des Objektträgers beginnen, der zweite Analytiker auf der rechten Seite.
- Jeder Analytiker sollte seine Ergebnisse in separaten Tabellen dokumentieren.
- Analysieren Sie nur intakte Kerne, keine überlappenden oder überfüllten Kerne und keine Kerne, die mit zytoplasmatischen Ablagerungen bedeckt sind oder einen hohen Autofluoreszenzgrad aufweisen.
- Meiden Sie Bereiche, in denen übermäßige zytoplasmatische Ablagerungen oder unspezifische Hybridisierung vorhanden sind.
- Die Signalintensität kann variieren, das gilt auch für einzelne Kerne.
 Verwenden Sie in solchen Fällen Einzelfilter und/oder passen Sie die Bildebene entsprechend an.
- Unter suboptimalen Bedingungen können Signale diffus erscheinen. Wenn sich zwei Signale der gleichen Farbe berühren oder der Abstand zwischen ihnen nicht größer als zwei Signalbreiten ist, oder wenn ein schwacher Strang vorhanden ist, der die beiden Signale verbindet, zählen diese beiden Signale jeweils als ein Signal.
- Wenn bei der Analyse von dreifarbigen Break-apart-Sonden ein Abstand zwischen den 3 Signalen auftritt (rot, grün, türkis), der nicht größer ist als

- 2 Signalbreiten, so wird dies als nicht neu angeordnetes/fusioniertes Signal gedeutet.
- Falls Sie Zweifel haben, ob eine Zelle für die Analyse infrage kommt oder nicht, analysieren Sie diese Zelle nicht.



Erwartete Ergebnisse Erwartetes normales Signalmuster



In einer normalen Zelle werden zwei rote/grüne/türkise Fusionssignale erwartet (2RGT).

Erwartete abnormale Signalmuster



In einer Zelle mit einem t(3;3)(q21;26.2) oder einem t(3;v)(q26.2;v) mit Bruchstellen distal zur grünen Sonde ist das erwartete Signalmuster ein rot/grün/türkises Fusionssignal, eine grün/türkise Fusion und ein rotes Signal (1RGT1GT1R).



In einer Zelle mit einem inv(3)(q21q26.2) oder einem t(3;v)(q26.2;v) mit Bruchstellen proximal zur grünen Sonde ist das erwartete Signalmuster ein rot/grün/türkises Fusionssignal, eine rot/grüne Fusion und ein türkises Signal (1RGT1RG1T).

Andere Signalmuster sind bei aneuploiden/unausgewogenen Proben möglich.

Bekannte relevante Interferenzen/Störsubstanzen

Keine bekannten relevanten Interferenzen/Störsubstanzen.

Keine bekannten Kreuzreaktionen.

Meldung schwerer Störungen

Bei einem Patienten, einem Benutzer oder einer Drittpartei in der Europäischen Union und in Ländern mit identischen regulatorischen Bestimmungen (EU-Verordnung 2017/746 zu Medizinprodukten für die *In-vitro*-Diagnostik) gilt: Falls es während der Verwendungen dieses Produkts oder aufgrund der Verwendung dieses Produkts zu einer schweren Störung kommt, dann melden Sie diese bitte dem Hersteller und der in Ihrem Land zuständigen Behörde.

Bei schweren Störungen in anderen Ländern gilt: Melden Sie die Störung bitte dem Hersteller und, sofern zutreffend, der in dem Land zuständigen Behörde.

Ansprechpartner des Herstellers für Vigilanz: vigilance@ogt.com

Eine Liste der für Vigilanz zuständigen Ansprechpartner für die Behörden der EU-Mitgliedsländer finden Sie unter:

https://health.ec.europa.eu/medical-devices-sector/new-regulations/contacts_en

Spezifische Leistungsmerkmale Analytische Spezifität

Analytische Spezifität bezeichnet den Prozentsatz der Signale, die im richtigen Locus und an keinem anderen Ort hybridisiert wurden. Es wurden zwei chromosomale Loci in jeder der zwanzig Metaphasezellen aus fünf Proben analysiert, das ergibt 200 Datenpunkte pro Komponente. Die Position jeder hybridisierten Sonde wurde abgebildet und die Anzahl der FISH-Signale der Metaphase-Chromosomen, die am richtigen Ort hybridisiert wurden, wurde aufgezeichnet.

Die analytische Spezifität jeder Sonde im Kit wurde berechnet, indem die Anzahl der FISH-Signale der Metaphase-Chromosomen, die am richtigen Locus hybridisiert wurden, durch die Gesamtzahl der hybridisierten FISH-Signale der Metaphase-Chromosomen dividiert wurde. Dieses Ergebnis wurde mit 100 multipliziert, als Prozentsatz ausgedrückt und mit einem Konfidenzintervall von 95 % angegeben.

Tabelle 1. Analytische Spezifität der EVI1 (MECOM) Breakapart Probe

Ziel	Anzahl der hybridisierten Metaphase- Chromosomen	Anzahl der korrekt hybridisierten Loci	Analytische Spezifität	95 % Konfidenzintervall
3q26.2	200	200	100 %	98,12 %-100 %
3q26.2	200	200	100 %	98,12 %-100 %
3q26.2	200	200	100 %	98,12 %-100 %

Analytische Sensitivität

Die analytische Sensitivität ist der Prozentsatz der auswertbaren Zellen in der Interphase, die das erwartete normale Signalmuster aufweisen. Für 25 fixierte Zellsuspensionen aus Knochenmark, die keine MECOM-Neuanordnung

aufweisen, wurden jeweils mindestens 200 Zellen in der Interphase analysiert, sodass für jeden Probentyp mindestens 5.000 Kerne ausgewertet wurden. Die Sensitivitätsdaten wurden basierend auf dem Prozentsatz der Zellen analysiert, die ein normales erwartetes Signalmuster aufweisen, und als Prozentsatz mit einem Konfidenzintervall von 95 % ausgedrückt.

Tabelle 2. Analytische Sensitivität der EVI1 (MECOM) Breakapart Probe

Probentyp	Sensitivitätskriterien	Sensitivitätsergebnis
Knochenmark	> 95 %	99,14 % (98,89 %– 99,39 %)

Charakterisierung der normalen Cut-off-Werte

Der normale Cut-off-Wert wird definiert als der Prozentsatz der Zellen, die ein falsch positives Signalmuster aufweisen, bei dem eine Person als gesund angesehen wird und das nicht mit einer klinischen Diagnose übereinstimmt. Für 25 Knochenmarkproben, die keine *MECOM*-Neuanordnung aufweisen, wurden jeweils mindestens 200 Zellen in der Interphase analysiert, sodass für jeden Probentyp mindestens 5.000 Kerne ausgewertet wurden.

Der Cut-off-Wert wurde mit der Funktion β -inverse (BETAINV) in MS Excel ermittelt. Er wurde berechnet als Prozentsatz der Zellen in der Interphase, die ein falsch positives Signalmuster unter Verwendung der oberen Grenze eines einseitigen Konfidenzintervalls von 95 % der Binomialverteilung in einer normalen Patientenprobe aufweisen.

<u>Tabelle 3. Charakterisierung der normalen Cut-off-Werte der EVI1 (MECOM)</u>
<u>Breakapart Probe</u>

Probentyp	Cut-off-Ergebnis
Knochenmark	4 %

Labore müssen die Cut-off-Werte anhand eigener Daten überprüfen^{5,6}.

Reproduzierbarkeit

Studien zur Reproduzierbarkeit wurden durchgeführt, um folgende Werte zu ermitteln:

- Reproduzierbarkeit innerhalb eines Tages (Probe zu Probe) an 3 Standorten
- Reproduzierbarkeit an verschiedenen Tagen (Tag zu Tag) an 3 Standorten
- Reproduzierbarkeit zwischen den 3 Standorten (Standort zu Standort)
- Reproduzierbarkeit in verschiedenen Chargen (Charge zu Charge) an einem einzigen Standort

Die Reproduzierbarkeit wurde durch 3 unabhängige Labore nachgewiesen, die insgesamt 12 verblindete Proben untersuchten, 6 pro Signalmuster (2 ohne Neuanordnung, 2 schwach positive mit dem 1- bis 3-fachen Cut-off-Wert und 2 stark positive Proben, in denen mehr als 45 % der Zellen positiv auf die Neuanordnung getestet wurden). Die Analyse wurde durchgeführt, indem an 5 nicht aufeinanderfolgenden Tagen jeweils 2 Kopien jeder Probe untersucht wurden.

Alle 3 Standorte führten Tests innerhalb eines Tages, an mehreren Tagen und standortübergreifend mit der gleichen Sondencharge durch, während einer der Standorte auch die Reproduzierbarkeit zwischen Chargen mit 3 verschiedenen Sondenchargen untersuchte.

Die Ergebnisse wurden als allgemeine Übereinstimmung mit der prognostizierten negativen Klasse (für die negativen Proben) und der prognostizierten positiven Klasse (für die positiven Proben) präsentiert.

<u>Tabelle 4a. Reproduzierbarkeit und Genauigkeit der EVI1 (MECOM) Breakapart Probe – Inversionssignalmuster</u>

Variable	Probentyp	Übereinstimmung
Reproduzierbarkeit	Knochenmark negativ	100 %
innerhalb eines Tages (Probe zu Probe), an	Knochenmark schwach positiv	63 %
verschiedenen Tagen (Tag zu Tag) und an verschiedenen Standorten (Standort zu Standort)	Knochenmark stark positiv	100 %
	Knochenmark negativ	92 %
Reproduzierbarkeit in verschiedenen Chargen	Knochenmark schwach positiv	67 %
(Charge zu Charge)	Knochenmark stark positiv	100 %

<u>Tabelle 4b. Reproduzierbarkeit und Genauigkeit der EVI1 (MECOM) Breakapart Probe – Translokationssignalmuster</u>

Variable	Probentyp	Übereinstimmung
Reproduzierbarkeit	Knochenmark negativ	100 %
innerhalb eines Tages (Probe zu Probe), an	Knochenmark schwach positiv	98 %
verschiedenen Tagen (Tag zu Tag) und an verschiedenen Standorten (Standort zu Standort)	Knochenmark stark positiv	100 %
Denre duzierherkeit in	Knochenmark negativ	100 %
Reproduzierbarkeit in verschiedenen Chargen (Charge zu Charge)	Knochenmark schwach positiv	100 %
(Charge 2d Charge)	Knochenmark stark positiv	100 %

Eine zusätzliche Reproduzierbarkeitsstudie wurde durchgeführt, um die schwach positiven Ergebnisse für das Inversionssignalmuster zu ergänzen. Es wurden 2 Proben mit unterschiedlichen schwach positiven Konzentrationen (2x und 4x Cut-off-Wert) und 1 negative Probe verwendet, um folgende Werte zu ermitteln:

- Reproduzierbarkeit innerhalb eines Tages (Probe zu Probe) an 1 Standort
- Reproduzierbarkeit an verschiedenen Tagen (Tag zu Tag) an 1 Standort
- Reproduzierbarkeit zwischen verschiedenen Nutzern (Nutzer zu Nutzer) an 1 Standort.

Die Reproduzierbarkeit wurde mit 1 Sondencharge ermittelt, die an 2 Kopien jeder Probe evaluiert und über 5 nicht aufeinanderfolgende Tage von 2 verschiedenen Nutzern getestet wurde.

Die Ergebnisse wurden als allgemeine Übereinstimmung mit der prognostizierten positiven Klasse (für die positiven Proben) präsentiert.

Tabelle 4c. Zusätzliche unterstützende Daten für die Reproduzierbarkeit und Genauigkeit der EVI1 (MECOM) Breakapart Probe – Inversionssignalmuster

Variable	Probentyp	Übereinstimmung
(Probe zu Probe), an verschiedenen Tagen	Knochenmark schwach positiv (2-facher Cut-off-Wert)	100 %
(Tag zu Tag) und zwischen verschiedenen Nutzern (Nutzer zu Nutzer)	Knochenmark schwach positiv (4-facher Cut-off-Wert)	100 %

Klinische Leistung

Um sicherzustellen, dass das Produkt die vorgesehenen Neuanordnungen erkennt, wurde die klinische Leistung in 3 Studien an repräsentativen Proben der für das Produkt vorgesehenen Zielpopulation ermittelt: Hämatologisch gewonnene Zellsuspensionen von Patienten mit bestätigter oder vermuteter akuter myelodsyehestischer Leukämie (AML) bzw. mit bestätigten oder vermuteten akuten myelodysplastischer Neoplasien (MDS), die mit Carnoy'scher Lösung (3:1 Methanol/Essigsäure) fixiert sind. Die Studien hatten eine kombinierte Stichprobengröße von einhundertachtzehn (118) Proben, mit der Zielpopulation von sieben (7) Translokations-positiven und einhundertelf (111) Translokations-negativen Proben sowie einer kombinierten Probe aus einhundertneunzehn (119) Proben mit einhundertelf (111) Inversions-negativen und acht (8) Inversions-positiven Proben. Die Ergebnisse wurden mit dem bekannten Status der Probe verglichen. Die Konkordanz/Diskordanz der Ergebnisse entsprach den Akzeptanzkriterien für diese Studie.

Die Ergebnisse dieser Tests wurden analysiert, um mit einem eindimensionalen Ansatz klinische Sensitivität, klinische Spezifität und die Werte der Falsch-Positiv-Rate (FPR) für positive Signale zu bestimmen.

<u>Tabelle 5. Klinische Leistung der EVI1 (MECOM) Breakapart Probe – Translokation</u>

Variable	Ergebnis
Klinische Sensitivität (Richtig-Positiv-Rate, TPR)	99,94 %
Klinische Spezifität (Richtig-Negativ-Rate, TNR)	99,97 %
Falsch-Positiv-Rate (FPR) = 1 – Spezifität	0,03 %

Tabelle 6. Klinische Leistung der EVI1 (MECOM) Breakapart Probe – Inversion

Variable	Ergebnis
Klinische Sensitivität (Richtig-Positiv-Rate, TPR)	96,26 %
Klinische Spezifität (Richtig-Negativ-Rate, TNR)	99,28 %
Falsch-Positiv-Rate (FPR) = 1 – Spezifität	0,72 %

Kurzbericht über Sicherheit und Leistung (SSP)

Der SSP wird der Öffentlichkeit über die europäische Datenbank für Medizinprodukte (Eudamed) zugänglich gemacht, wo er mit der Basis-UDI-DI verknüpft ist.

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

Basis-UDI-DI: 50558449LPH036JL

Wenn Eudamed nicht voll funktionsfähig ist, wird der SSP der Öffentlichkeit auf Anfrage per E-Mail an SSP@ogt.com zur Verfügung gestellt.

Zusätzliche Informationen

Für weitere Produktinformationen wenden Sie sich bitte an den technischen

Support von CytoCell. **Tel.:** +44 (0)1223 294048 **E-Mail:** techsupport@cytocell.com

Website: www.ogt.com

Referenzen

- WHO Classification of Tumours Editorial Board. Haematolymphoid tumours [Internet; beta version ahead of print]. Lyon (France): International Agency for Research on Cancer; 2022 [cited 2023 December 21]. (WHO classification of tumours series, 5th ed.; vol. 11). Available from: https://tumourclassification.jarc.who.int/chapters/63
- Ottema et al. Atypical 3q26/MECOM rearrangements genocopy inv(3)/t(3;3) in acute myeloid leukemia. Blood (2020)136(2):224–234.
- 3. Rack et al., Leukemia (2019) 33:1851–1867
- 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 DL 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.

Symbolerklärung

EN ISO 15223-1:2021 - "Medizinprodukte - Symbole, zur
Verwendung im Rahmen der vom Hersteller bereitzustellenden
Informationen - Teil 1: Allgemeine Anforderungen"
(© International Organization for Standardization)

(© International Organization for Standardization)		
Symbol	Titel	Referenznummer(n)
***	de: Hersteller	5.1.1
EC REP	de: Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft/Europäischen Union	5.1.2
	de: Verfallsdatum	5.1.4
LOT	de: Chargenbezeichnung	5.1.5
REF	de: Katalognummer	5.1.6
茶	de: Vor Sonnenlicht schützen	5.3.2
1	de: Temperaturgrenze	5.3.7
ì	de: Gebrauchsanweisung beachten	5.4.3
ogt.com/IFU	de: Elektronische Gebrauchsanweisung beachten	5.4.3
\triangle	de: Vorsicht	5.4.4
IVD	de: Medizinprodukt für die <i>In-vitro-</i> Diagnostik	5.5.1
Σ	de: Menge reicht für <n> Tests</n>	5.5.5
UDI	de: Eindeutige Gerätekennung	5.7.10

EDMA-Symbole für IVD-Reagenzien und Komponenten, Revision Oktober 2009		
Symbol Titel Referenznummer(r		Referenznummer(n)
CONT	de: Inhalt (oder enthält)	n. z.

Patente und Warenzeichen

CytoCell ist eine eingetragene Marke von Cytocell Limited.



Cytocell Limited

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

Tel.: +44 (0)1223 294048 E-Mail: probes@cytocell.com Website: www.ogt.com



Sysmex Europe SE

Deelböge 19 D 22297 Hamburg DEUTSCHLAND

Website: www.sysmex-europe.com

Versionshistorie der Gebrauchsanweisung
V001 2024-02-05: Neue Gebrauchsanweisung für EU-Verordnung 2017/746
V002 2025-08-29: Entfernung der UKCA-Kennzeichnung
V003 2025-09-09: Aktualisierung der Adresse des in der EU autorisierten
Vertreters. Entfernung der Telefonnummer des in der EU autorisierten Vertreters.
Entfernung der OGT-Faxnummer