



A Sysmex Group Company



### Návod k použití

REF: LPH 011-S / LPH 011

### Deletion Probe ATM



POUZE K PROFESIONÁLNÍMU POUŽITÍ



Další informace a více jazyků k dispozici na [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

#### Omezení

Tento prostředek je navržen tak, aby detekoval genomové ztráty, které jsou větší než oblast pokrytá červenou kopíí v této sadě sond, což zahrnuje oblast *ATM*. Genomové ztráty mimo tuto oblast nebo částečné ztráty této oblasti nemusí být tímto prostředkem detekovány.

Tento test není určen k použití v rámci samostatné diagnostiky, prenatálnímu testování, skríningu populace, testování přímo u pacientů nebo provádění autotestování. Tento produkt je určen pouze k profesionálnímu laboratornímu použití; veškeré výsledky musejí vyhodnotit kvalifikovaní pracovníci se zohledněním dalších relevantních výsledků testů.

Tento produkt nebyl validován pro použití na typech vzorků nebo jiných typech chorob kromě těch, které jsou specifikovány v odstavci předpokládané použití.

Hlášení a interpretace výsledků FISH musejí být v souladu s profesionálními standardy praxe a měly by zohledňovat další klinické a diagnostické informace. Tato sada je koncipována jako doplněk dalších diagnostických laboratorních testů. Terapeutické postupy nesmí být zahajovány pouze na základě výsledků testu FISH.

Nedodržení protokolu může ovlivnit funkci a vést k falešně pozitivním/negativním výsledkům.

Tato sada nebyla validována pro jiné účely než ty, které jsou uvedeny v odstavci předpokládané použití.

#### Předpokládané použití

Deletion Probe CytoCell ATM je kvalitativní, neautomatizovaný, fluorescenční *in situ* hybridizační test (FISH) používaný k detekci chromozomálních delecí v oblasti 11q22.3 na chromozomu 11 v hematologicky získaných buněčných suspenzích fixovaných v Carnoyově roztoku (3:1 metanol/kyselina a octová) od pacientů s potvrzenou nebo předpokládanou chronickou lymfocytickou leukémii (CLL).

#### Indikace

Tento produkt byl vytvořen jako doplněk k dalším klinickým a histopatologickým testům v rámci uznaných diagnostických postupů a postupů klinické péče v případech, kdy by znalost stavu delece *ATM* byla důležitá pro klinickou léčbu.

#### Princip testu

Fluorescenční *in situ* hybridizace (FISH) je technika umožňující detektovat sekvenky na metafázových chromozomech nebo v interfázích jádřech z fixovaných cytogenetických vzorků. Tato technika využívá sondy DNA, které hybridizují na celé chromozomy nebo na jednotlivé jedinečné sekvence, a slouží jako důležitý doplněk cytogenetické analýzy pomocí G-pruhování. Tuto techniku je nyní možno aplikovat jako základní vyšetřovací nástroj při prenatálním a hematologickém vyšetření a při chromozomální analýze solidního tumoru. Po fixování a denaturaci je cílová DNA k dispozici pro reasociaci na podobně denaturovanou, fluorescenčně označenou sondu DNA, která má komplementární sekvenci. Po hybridizaci se nevázaná a nespecifická vazaná DNA sonda odstraní a DNA se barevně označí pro účely vizualizace. Fluorescenční mikroskopie potom umožňuje vizualizaci hybridizované sondy na cílovém materiálu.

#### Informace o sondě

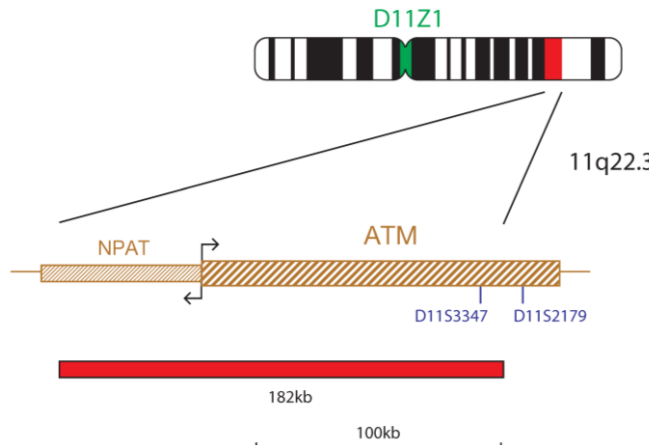
Gen proteinkináza ATM (serin/treoninkináza ATM) na 11q22.3 je často deletován v případech chronické lymfocytické leukémie B-buněk (CLL). ATM je důležitým kontrolním genem odpovědným za řízení poškození buněk. Jeho funkci je

vyhodnotit stupeň poškození DNA buňky a pokusit se o nápravu pomocí fosforylace klíčových substrátů zapojených do procesu odpovědi na poškození<sup>1</sup>.

B-CLL je nejběžnějším typem leukémie u dospělých; její průběh může být různý, může postupovat velmi pomalu i rychle a progresivně. Díky nízké mitotické aktivitě leukemických buněk *in vitro* jsou klonální chromozomální abnormality detekovány pomocí konvenční cytogenetiky, využívající B-buněčné mitogeny, u 40-50 %<sup>2</sup> případů, zatímco analýza FISH identifikuje chromozomální aberance přibližně u 80 %<sup>2</sup> případů B-CLL. Screening delec ATM a/nebo TP53 je nezbytný k tomu, aby umožnil informovanou volbu léčby pacientů s B-CLL, protože delece TP53 a ATM naznačují horší prognózu tohoto onemocnění<sup>4</sup>; proto se využítí testu FISH ukázalo jako účinný nástroj jak v diagnostice, tak v léčbě pacientů s B-CLL<sup>3,4</sup>.

Analýza interakce ATM/TP53 u pacientů s B-CLL prokázala, že TP53 a ATM hrají významnou roli při proliferaci lymfoidních nádorů<sup>1</sup>. Bylo prokázáno, že ATM zlepšuje fosforylací TP53, pokud je poškození tak velké, že buňka vyžaduje destrukci pomocí apoptózy (což je zprostředkováno pomocí TP53). Delece ATM odstraňuje aktivitu tohoto kontrolního bodu a tím i aktivaci TP53. Tudíž není, navzdory přítomnosti TP53, proveden pokus o opravu nebo apoptózu poškozených buněk. Při absenci ATM mohou poškozené buňky dále proliferovat<sup>5</sup>.

**Parametry sondy**  
ATM, 11q22.3, červená  
D11Z1, 11p11.1-q11.1, zelená



Sonda ATM má délku 182 kb, je označena červeně, a pokrývá telomerický konec genu NPAT a centromerický konec genu ATM těsně za markérem D 11S 3347. Směs sond také obsahuje kontrolní sondu pro centromeru 11 (D11Z1) označenou zeleně.

#### Dodaný materiál

**Sonda:** 50 µl v jedné lahvičce (5 testů) nebo 100 µl v jedné lahvičce (10 testů)  
Sondy jsou dodávány předem smíchané v hybridizačním roztoku (formamid; dextran sulfát; solný roztok citrátu sodného (SSC)) a jsou připraveny k použití.

**Kontrastní barvivo:** 150 µl v jedné lahvičce (15 testů)

Kontrastním barvivem je DAPI antifade (ES: 0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidin-2-fenylindol)).

#### Varování a bezpečnostní pokyny

- Pro diagnostické použití *in vitro*. Výhradně k profesionálnímu použití.
- Při manipulaci s DNA sondami a barvivem DAPI antifade používejte rukavice.
- Směsi v sondách obsahují formamid, což je teratogen; nevdechujte výpary a zamezte kontaktu s pokožkou. Zacházejte s ním opatrně; nosete rukavice a laboratorní pláště.
- DAPI je potenciální karcinogen. Zacházejte s ním opatrně; nosete rukavice a laboratorní pláště.
- Veškeré nebezpečné materiály likvidujte v souladu se směnicemi pro likvidaci nebezpečného odpadu vašeho zdravotnického zařízení.
- Pracovníci musí být schopni rozlišit červenou, modrou a zelenou barvu.
- Nedodržení předepsaného protokolu a reagencí může ovlivnit funkci a vést k falešně pozitivním/negativním výsledkům.
- Sonda se nesmí ředit ani míchat s jinými sondami.
- Není-li během kroku predenaturace v rámci protokolu použito 10 µl sondy, může to ovlivnit funkci a vést k falešně pozitivním/negativním výsledkům.

#### Uchovávání a manipulace

Sadu je třeba uchovávat v mrazničce při teplotách -25 °C až -15 °C až do data expirace uvedeného na štítku sady. Sonda a lahvička s kontrastními barvivy musí být uloženy v temném.



Sonda zůstává během cyklu zmrazování a rozmrazování, k nimž dochází při běžném používání, stabilní (jeden cyklus znamená vyjmout sondy z mrazničky a vrátit je do mrazničky) a je fotostabilní až 48 hodin po souvislé vystavení světlu. Je třeba vynaložit veškeré úsilí na omezení expozice světlu a teplotním změnám.

#### Potřebné vybavení a materiál, které nejsou součástí dodávky

Je nutné používat kalibrovaná zařízení:

- Varná deska (s pevnou plotnou a přesným ovládáním teploty do 80 °C)

DS074/CE-cz v011.00/2020-12-01 (H006 v4)

Strana 1 z 4

- Kalibrované mikropipety s různým objemem a špičkami v rozsahu od 1  $\mu$ l do 200  $\mu$ l
- Vodní lázeň s přesným ovládáním teploty od 37 °C do 72 °C
- Mikrocentrifugační zkumavky (0,5 ml)
- Fluorescenční mikroskop (viz oddíl Doporučený fluorescenční mikroskop)
- Mikroskop s fázovým kontrastem
- Čisté plastové, keramické nebo skleněné (z ohnivzdorného skla) lahvičky typu „coplin“
- Chirurgické kleště
- Kalibrovaný pH metr (nebo pH indikační proužky, schopné měřit pH v rozmezí 6,5–8,0)
- Vlhčená nádoba
- Imerzní olej na objektiv fluorescenčního mikroskopu
- Stolní odstředivka
- Mikroskopová sklíčka
- Krycí sklíčka 24 x 24 mm
- Stopky
- Inkubátor 37 °C
- Lepidlo na bázi kaučukového roztoku
- Vířivý mixér
- Odměrné válce
- Magnetická míchačka
- Kalibrovaný teploměr

#### **Volitelné vybavení, které není součástí dodávky**

- Cytogenetická sušící komora

#### **Potřebné reagencie, které nejsou součástí dodávky**

- 20x fyziologický roztok citrátu sodného (SSC)
- 100% etanol
- Tween-20
- 1 M hydroxidu sodného (NaOH)
- 1 M kyseliny chlorovodíkové (HCl)
- Demineralizovaná voda

#### **Doporučení ohledně fluorescenčního mikroskopu**

Pro optimální vizualizaci použijte 100 wattovou rtuťovou lampa nebo podobnou a apochromatické objektivy 60/63x nebo 100x s imerzním olejem. Fluorofory použité v této sadě sondy budou excitovat a emitovat při následujících vlnových délkách:

Fluorofor	Excitace <sub>max</sub> [nm]	Emise <sub>max</sub> [nm]
Zelená	495	521
Cervená	596	615

Zajistěte, aby byl mikroskop vybaven příslušnými excitačními a emisními filtry, které pokrývají výše uvedené vlnové délky. Pro optimální simultánní vizualizaci zelených a červených fluoroforů použijte třípásmový DAPI/zelený/červený filtr nebo dvoupásmový zelený/červený filtr.

Před použitím zkontrolujte správnou funkci fluorescenčního mikroskopu. Použijte imerzní olej vhodný pro fluorescenční mikroskopy a se speciálním složením pro nízkou autofluorescenci. Dbejte na to, aby nedošlo ke smíchání barviva DAPI antifade s imerzním olejem do mikroskopu, protože by tak došlo k zastření signálů. Dodržujte doporučení výrobce týkající se životnosti lampy a stáří filtrů.

#### **Příprava vzorků**

Sada je určena k použití u hematologicky získaných buněčných suspenzí fixovaných v Carnoyově fixačním roztoku (3:1 metanol/kyselina octová), které jsou připraveny v souladu s pokyny laboratoře nebo zdravotnického zařízení. Na mikroskopová sklíčka naneste vzorky usušené na vzdachu v souladu se standardními cytogenetickými postupy. *Cytogenetics Laboratory Manual AGT* (Příručka pro cytogenetické laboratoře) obsahuje doporučení pro odběr, kultivaci a získávání vzorků a pro přípravu sklíček<sup>6</sup>.

#### **Příprava roztoků**

##### **Etanolové roztoky**

Rozdělte 100% etanol demineralizovanou vodou v následujících poměrech a rádně promíchejte.

- 70% etanol - 7 dílů 100% etanolu na 3 díly purifikované vody
- 85% etanol - 8,5 dílů 100% etanolu na 1,5 díly purifikované vody

Roztoky skladujte až 6 měsíců při pokojové teplotě ve vzduchotěsné nádobě.

##### **Roztok 2xSSC**

Zředte 1 díl roztoku 20xSSC 9 díly demineralizované vody a rádně promíchejte. Zkontrolujte pH a pomocí NaOH nebo HCl podle potřeby upravte na pH 7,0. Roztok skladujte ve vzduchotěsné nádobě při pokojové teplotě po dobu až 4 týdnů.

##### **Roztok 0,4xSSC**

Zředte 1 díl roztoku 20xSSC 49 díly demineralizované vody a rádně promíchejte. Zkontrolujte pH a pomocí NaOH nebo HCl podle potřeby upravte na pH 7,0. Roztok skladujte ve vzduchotěsné nádobě při pokojové teplotě po dobu až 4 týdnů.

##### **Roztok 2xSSC, 0,05% roztok Tween-20**

Zředte 1 díl roztoku 20xSSC 9 díly demineralizované vody. Na 10 ml přidejte 5  $\mu$ l roztoku Tween-20 a rádně promíchejte. Zkontrolujte pH a pomocí NaOH nebo HCl podle potřeby upravte na pH 7,0. Roztok skladujte ve vzduchotěsné nádobě při pokojové teplotě po dobu až 4 týdnů.

#### **Protokol FISH**

(Poznámka: Dbejte, aby vždy byla omezena expozice sondy a kontrastních barviv osvětlení v laboratoři).

#### **Příprava sklíčka**

- Naneste buněčný vzorek na mikroskopové sklíčko. Nechte ho uschnout. (Volitelně při použití cytogenetické sušící komory: vzorky lze na sklíčka nanést pomocí cytogenetické sušící komory. K optimálnímu nanesení buněčných vzorků by měla komora pracovat při teplotě přibližně 25 °C a vlhkosti 50%. Pokud cytogenetickou sušící komoru nemáte, použijte jako alternativu digestoř.)
- Sklíčko ponorte na 2 minuty do roztoku 2xSSC při pokojové teplotě. Neprotřepávejte.
- Dehydratujte pomocí etanolové série (70%, 85% a 100%), vždy po dobu 2 minut při pokojové teplotě.
- Nechte ho uschnout.

#### **Predenaturace**

- Vyjměte sondu z mrazničky a nechejte ji zahřát na pokojovou teplotu. Laboratorní lahvičky před použitím krátce odstředte.
- Dbejte, aby byl roztok sondy rovnoměrně promíchán pipetou.
- Na každý test naberte 10  $\mu$ l sondy a přeneste ji do mikrocentrifugační zkumavky. Zbytek sondy vrátěte rychle do mrazničky.
- Sondu a sklíčko se vzorkem umístěte na varnou desku a předehřívejte po dobu 5 minut při teplotě 37 °C (+/- 1 °C).
- Kápněte 10  $\mu$ l směsi sondy na buněčný vzorek a opatrně jej překryjte krycím sklíčkem. Neprodýšeně uzavřete pomocí kaučukového lepidla a nechejte lepidlo úplně uschnout.

#### **Denaturace**

- Zahříváním sklíčka na varné desce po dobu 2 minut při teplotě 75 °C (+/- 1 °C) vzorek a sondu souběžně denaturujte.

#### **Hybridizace**

- Sklíčko uložte na noc do vlhké neprůsvitné nádobky při teplotě 37 °C (+/- 1 °C).

#### **Post-hybridizační vymývání**

- Vyjměte DAPI z mrazničky a nechejte ho zahřát na pokojovou teplotu.
- Opatrně sejměte krycí sklíčko a odstraňte všechny zbytky lepidla.
- Sklíčko ponořte na 2 minuty do roztoku 0,4xSSC (pH 7,0) při teplotě 72 °C (+/- 1 °C). Neprotřepávejte.
- Sklíčko osušte a na 30 sekund ponořte do roztoku 2xSSC, 0,05% Tween-20 při pokojové teplotě. Neprotřepávejte.
- Sklíčko osušte a na každý vzorek naneste 10  $\mu$ l DAPI antifade.
- Přikryjte krycím sklíčkem, odstraňte veškeré bublinky, uložte do temna a po dobu 10 minut nechejte vyvjet barvu.
- Zkontrolujte pomocí fluorescenčního mikroskopu (viz **Doporučení ohledně fluorescenčního mikroskopu**).

#### **Stabilita připravených sklíček**

Pokud jsou hotová sklíčka uložena v temnu a při pokojové teplotě nebo nižší, lze je analyzovat až po dobu 1 měsíce.

#### **Doporučení pro zpracování**

- Vypalování nebo stárnutí sklíček může redukovat fluorescenční signál.
- Podmínky hybridizace mohou být nepříznivě ovlivněny použitím reagentů, které nejsou dodány nebo doporučeny společností Cytocell Ltd.
- K měření teplot roztoků, vodních lázní a inkubátorů používejte kalibrovaný teploměr, protože tyto teploty jsou velmi důležité k zajištění optimální funkce produktu.
- Koncentrace promývacího roztoku, pH a teplota jsou důležité, protože nedostatečná důslednost může vést k nespecifickému navázání sondy a přílišná důslednost naopak k absenci signálu.
- Neúplná denaturace může vést k absenci signálu a příliš dlouhá denaturace může rovněž způsobit nespecifické navázání.
- Nadměrná hybridizace může způsobit dodatečné nebo neočekávané signály.
- Uživatelé by si měli před použitím testu pro diagnostické účely optimalizovat protokol pro své vlastní vzorky.
- Neoptimální podmínky mohou vést k nespecifickému vázání, které může být nesprávně interpretováno jako signál sondy.

#### **Interpretace výsledků**

##### **Vyhodnocení kvality sklíčka**

Sklíčko by se nemělo analyzovat, jestliže:

- jsou signály příliš slabé, a nelze je proto analyzovat jednoduchými filtry – pro pokračování v analýze musejí být signály jasné, výrazné a snadno hodnotitelné;
- analýze brání velký počet shluků buněk nebo překrývajících se buněk;
- nebylo hybridizováno >50% buněk;
- mezi buňkami se nachází příliš mnoho fluorescenčních částic a/nebo fluorescenčního zákalu, který ruší signály – u optimálních sklíček by mělo být pozadí tmavé nebo černé a čiré;
- není možné rozlišit hranice buněčných jader a hranice nejsou nepoškozené.

#### **Pokyny pro analýzu**

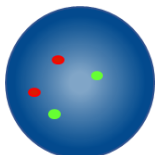
- Každý vzorek musí analyzovat a vyhodnotit dva analytici. Jakékoli nesrovnanosti se musí vyřešit hodnocením třetího analytika.

- Všichni analytici musí mít odpovídající kvalifikaci v souladu s uznávaným i národními standardy.
- Všichni analytici musí provést nezávislé hodnocení 100 jader každého vzorku. První analytik musí začít provádět analýzu z levé strany sklíčka a druhý analytik z pravé strany.
- Každý analytik musí zdokumentovat své výsledky na samostatných listech.
- Analyzujte pouze nepoškozená jádra, nikoli překrývající se nebo nahromaděná jádra ani jádra překrytá cytoplazmatickým odpadem či jádra s vysokým stupněm autofluorescence.
- Vyhnete se místům, kde je příliš mnoho cytoplazmatického odpadu nebo kde se vyskytuje nespecifická hybridizace.
- Intenzita signálů se může lišit, dokonce i v rámci jediného jádra. V takových případech použijte jednoduché filtry a/nebo upravte ohniskovou rovinu.
- Za neoptimálních podmínek se mohou signály jevit jako rozptýlené. Jestliže se dva signály stejné barvy vzájemně dotýkají, nebo je mezi nimi vzdálenost menší než dvě šířky signálu, nebo pokud dva signály spojuje slabý pruh, počítejte je jako jeden signál.
- Pokud si nejste jisti, zda lze buňku analyzovat či nikoli, analýzu neprovádějte.

Pokyny pro analýzu	
	Nepočítejte – jádra jsou příliš těsně u sebe, takže není možno určit hranice
	Nepočítejte překrývající se jádra – všechny oblasti obou jader nejsou viditelné
	Počítejte jako dva červené signály a dva zelené signály – jeden ze dvou červených signálů je difúzní
	Počítejte jako dva červené signály a dva zelené signály – mezera v jednom červeném signálu je menší než dvě šířky signálu

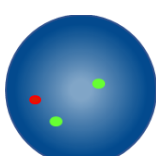
#### Předpokládané výsledky

##### Předpokládaný vzorec normálního signálu



U normální buňky se předpokládají dva červené a dva zelené signály (2Č, 2Z).

##### Předpokládaný vzorec abnormálního signálu



V buňce s delecí ATM bude mít předpokládaný vzorec signálu jeden červený a dva zelené signály (1Č, 2Z).

U aneuploidních/nevyvážených vzorků jsou možné jiné vzory signálu.

#### Známá zkřížená reaktivita

Zelená sonda D11Z1 může vykazovat až 4 signály zkřížené hybridizace na Xc a 17c.

#### Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se domníváte, že prostředek nefungoval správně nebo došlo ke zhoršení jeho funkčních charakteristik, což mohlo přispět ke vzniku nežádoucí události

(např. zpožděná nebo chybná diagnóza, zpožděná nebo nevhodná léčba), je nutné tuto skutečnost neprodleně oznámit výrobci (e-mail: vigilance@ogt.com).

V odpovídajících případech je rovněž nutné událost oznámit příslušnému národnímu orgánu. Seznam kontaktních míst pro vigilanci naleznete na adrese: <http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>.

#### Specifické funkční charakteristiky

##### Analytická specificita

Analytická specificita je procento signálů, které hybridizují do správného lokusu a na žádné jiné místo. Analytická specificita byla stanovena analýzou celkem 200 cílových lokusů. Analytická specificita byla vypočtena jako počet signálů FISH hybridizovaných na správný lokus vydělený celkovým počtem hybridizovaných signálů.

Tabulka 1. Analytická specificita Deletion Probe ATM

Sonda	Cílový lokus	Počet signálů hybridizovaných na správný lokus	Celkový počet hybridizovaných signálů	Specificita (%)
Červená ATM	11q22.3	200	200	100
Zelená D11Z1	11q11.1-q11.1	200	200	100

##### Analytická citlivost

Analytická senzitivita je procento započitatelných interfázích buněk s předpokládaným normálním signálovým vzorem. Analytická senzitivita byla stanovena analýzou interfázích buněk napříč různými normálními vzorky. Senzitivita byla vypočtena jako procento započitatelných buněk s očekávaným signálovým vzorem (s 95% intervalem spolehlivosti).

Tabulka 2. Analytická citlivost Deletion Probe ATM

Počet buněk s předpokládanými vzory signálu	Počet buněk se započitatelnými signály	Citlivost (%)	Interval spolehlivosti 95 %
482	500	96,4	1,0

##### Charakteristika normálních mezních hodnot

Normální mezní hodnota v souvislosti se sondami FISH je maximální procento započitatelných interfázích buněk se specifickým abnormálním vzorcem signálu, při kterém se vzorek pro tento vzorec signálu považuje za normální.

Normální mezní hodnota byla stanovena pomocí vzorků normálních a pozitivních pacientů. Pro každý vzorek byly zaznamenány signálové vzory 100 buněk. Byl vypočten Youdenův index k nalezení prahové hodnoty, u níž je hodnota senzitivita + specificita -1 maximální.

Tabulka 3. Charakteristika normálních mezních hodnot Deletion Probe ATM

Vzorec abnormálního signálu	Youdenův index	Normální mezní hodnota (%)
1Č, 2Z	0,99	9

Laboratoři si musí ověřit mezní hodnoty pomocí vlastních dat<sup>7,8</sup>.

##### Přesnost a reprodukovatelnost

Přesnost je míra přirozeného kolísání testu při několikanásobném opakování za stejných podmínek. Hodnocení bylo provedeno opakovánou analýzou sond stejněho čísla šarže, kdy testy probíhaly na stejném vzorku za stejných podmínek tentož den.

Reprodukční možnost je míra variabilitu testu a byla stanovena na základě variabilitu mezi jednotlivými vzorky, jednotlivými dny a jednotlivými dávkami. Reprodukční možnost mezi jednotlivými dny byla vyhodnocena analýzou stejných vzorků ve třech různých dnech. Reprodukční možnost mezi jednotlivými dny byla vyhodnocena analýzou stejných vzorků tentýž den pomocí tří různých čísel šarž sondy. Reprodukční možnost mezi jednotlivými vzorky byla hodnocena analýzou tří replikátu vzorku ve stejný den. Pro každý vzorek byly zaznamenány signálové vzory 100 interfázích buněk a bylo vypočteno procento buněk s předpokládaným signálovým vzorem.

Reprodukční možnost a přesnost byly vypočteny jako směrodatná odchylka (STDEV) mezi replikaty pro každou proměnnou a jako celková střední hodnota STDEV.

Tabulka 4. Reprodukční možnost a přesnost Deletion Probe ATM

Variabilní	Směrodatná odchylka (STDEV)
Přesnost	0,38
Mezi vzorky	0,38
Mezi dny	0,58
Mezi šaržemi	1,27
Celková odchylka	1,01

##### Klinická funkce

Klinická funkce byla stanovena na základě reprezentativního vzorku populace, pro niž je produkt určen. Pro každý vzorek byly zaznamenány signálové vzory

$\geq 100$  interfázních buněk. Bylo provedeno normální/abnormální stanovení porovnáním procenta buněk se specifickým abnormálním signálovým vzorem v e srovnání s normální mezní hodnotou. Výsledky byly poté porovnány se známým stavem vzorku.

Výsledky klinických dat byly analyzovány za účelem stanovení senzitivity, specificity a mezní hodnoty pomocí jednodimenzního přístupu.

Tabulka 5. Klinická funkce Deletion Probe ATM

Variabilní	Výsledek
Klinická senzitivita (míra skutečné pozitivity, TPR)	100%
Klinická specificita (míra skutečné negativity, TNR)	99,2%
Míra falešné pozitivity (FPR) = 1 – specifičnost	0,8%

#### Další informace

Další informace o produktu vám sdělí oddělení technické podpory společnosti CytoCell.

T: +44 (0)1223 294048

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

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

#### Reference

1. Stankovic *et al.*, Blood 2004; 103(1):291-300
2. Dohner *et al.*, N Eng J Med 2000;343:1910-1916
3. Zent *et al.*, Blood 2010;115(21):4154-4155
4. Rossi *et al.*, Blood 2013;121(8):1403-1412
5. Khanna *et al.*, Nature Genetics 1998;20(4):398-400
6. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
7. 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.
8. 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.

REF	cz: Katalogové číslo
IVD	cz: Zdravotnický diagnostický prostředek <i>in vitro</i>
LOT	cz: Kód šarže
	cz: Viz návod k použití
	cz: Výrobce
	cz: Datum spotřeby
	cz: Omezení teploty
	cz: Chraňte před slunečním světlem
	cz: Množství dostačuje k provedení <n> testů
CONT	cz: Obsah

#### Patenty a ochranné známky

CytoCell je registrovaná ochranná známka společnosti CytoCell Ltd.

**Cytocell Ltd.**  
3-4 Technopark  
Newmarket Road  
Cambridge, CB5 8PB, UK.  
T: +44(0)1223 294048  
F: +44(0)1223 294986  
E: [probes@cytocell.com](mailto:probes@cytocell.com)  
W: [www.ogt.com](http://www.ogt.com)