



A Sysmex Group Company



## Lietošanas instrukcija

REF: LPH 046-S/LPH 046

### Zonde TCL1 Breakapart Probe



TIKAI PROFESIONĀLAM LIETOJUMAM



www.cytozell.com

**Papildinformācija un informācija citās valodās ir pieejama vietnē**  
[www.ogt.com](http://www.ogt.com)

#### Ierobežojumi

Šī ierīce ir paredzēta pārkārtojumu ar pārtraukumpunktiem noteikšanai reģionā, ko ietver sarkanie un zaļie kloni šajā zonu komplektā, kurā ietilpst *TCL1* reģions. Izmantojot šo produktu, var netikt noteikti pārtraukumpunkti ārpus šī reģiona vai pārkārtojumu varianti, kas pilnībā ietilpst šajā reģionā.

Šis tests nav paredzēts: izmantošanai autonoma diagnostikas līdzekļa statusā, prenatālai testēšanai, konkrētu populāciju skrīningam, testēšanai ārpus laboratorijas un paštestēšanai. Šis produkts ir paredzēts tikai profesionālai lietošanai laboratorijās; visu rezultātu interpretēšana jāveic atbilstoši kvalificētiem darbiniekiem, nemot vērā citu attiecīnamo testu rezultātus.

Šis produkts nav apstiprināts lietošanai tādu tipu paraugiem vai slimībām, kas nav norādīti informācijā par paredzēto lietojumu.

Zinošana par luminiscētās *in situ* hibridizācijas rezultātiem un to interpretēšanai ir jāveic atbilstoši profesionālajiem prakses standartiem un ir jāņem vērā cita kliniskā un diagnostikas informācija. Šis komplekts ir paredzēts kā citu diagnostisko laboratorijas testu palīdzeklis, un lēmumus par terapiju nedrīkst pieņemt, vadoties tikai pēc luminiscētās *in situ* hibridizācijas rezultātiem.

Neievērojot attiecīgo protokolu, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.

Šis komplekts nav apstiprināts izmantošanai nolūkiem, kas neatbilst norādītajam paredzētajam lietojumam.

#### Paredzētais lietojums

Zonde CytoCell *TCL1* Breakapart Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts luminiscētās *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) tests, kas paredzēts hromosomālā pārkārtojumu noteikšanai 14. hromosomas reģionā 14q32.1-q32.2. Karnaū šķidumā (3:1 metanols/etikskābe) fiksētās hematoloģiskie gēni ūnūsuspenzijā no pacientiem, kuriem ir konstatēta akūta limfocītiskā leikēmija (ALL) vai pastāv aizdomas par tās esamību.

#### Indikācijas

Šis produkts ir paredzēts kā citu klinisko un histopatoloģisko testu papildinājums atzītās diagnostikas un kliniskās aprūpes metodēs, kad informācija par *TCL1* pārkārtojuma statusu ir svarīga kliniskajai pārvaldībai.

#### Testa principi

Luminiscētā *in situ* hibridizācija (Fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) ir metode, kas ļauj noteikt DNS sekvenču metāfāžu hromosomās vai interfāzes kodolos fiksētiem citogenētiskiem paraugiem. Šajā metodē tiek izmantotas DNS zondes, kas hibridizējas ar veselām hromosomām vai atsevišķām unikālām sekvenčēm un kalpo kā efektīvs G joslu citogenētiskā analīzes palīdzeklis. Šo metodi tagad var lietot kā būtisku izmeklēšanas instrumentu prenatālajā, hematoloģiskajā un solīdu audzēju hromosomālā analīzē. Mērķa DNS pēc fiksācijas un denaturēšanas ir pieejama hibridizācijai ar līdzīgi denaturētu, luminiscējoši markētu DNS zondi, kurai ir papildu sekvenču. Pēc hibridizācijas nesaistītā un nespecifiski saistītā DNA zonde tiek aizvākta un DNS tiek kontrastēta vizualizācijai. Pēc tam, izmantojot luminiscences mikroskopiju, hibridizēto zondi var vizualizēt mērķa materiālā.

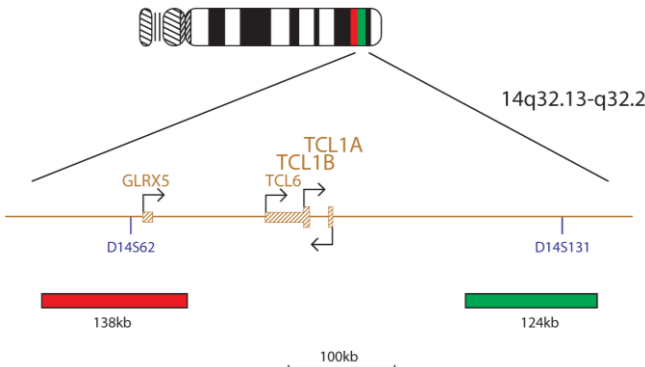
#### Informācija par zondi

Ir konstatēta *TCL1A* (*T* ūnu leikēmijas/limfomas 1A) un *TCL1B* (*T* ūnu leikēmijas/limfomas 1B) gēnu atrašanās vietā 14q32 disregulācija, ko izraisa cieša pretnostatīšana T ūnu receptorgēnu (TCR) pastiprinātājelementiem<sup>1</sup>.

Gēnu transkripcijas disregulācija ir visu akūto leikēmiju iezīme. T ūnu neoplazmās to izraisa normālo transkripcijas faktoru proteīnu eksprezijas izmaiņas, kuras bieži izraisa hromosomālā pārkārtojumi, kuru rezultātā šie gēni nonāk TCR gēnu promotor elementu un pastiprinātājelementu tiešā tuvumā: *TRA* un *TRD* atrašanās vietā 14q11.2, *TRB* atrašanās vietā 7q34 un *TRG* atrašanās vietā 7p14<sup>2,3</sup>.

T ūnu prolinofocišķajā leikēmijā (T-PLL) T ūnu leikēmijas 1A/1B gēnu klasteri hromosomā 14q32 ir iesaistīti vairākos atšķirīgos hromosomālajos pārkārtojumos, tostarp t(14;14)(q11;q32) un inv(14)(q11;q32), kā rezultātā klastera elementi tiek cieši pretnostatīti TCR gēnu promotoriem un pastiprinātājiem, kā arī nonāk to kontrolē. Gēnu klasteri ir divi pārtraukumpunktu reģioni un katrs no tiem ir konstatējams atšķirīgas neoplazmās, bet tie abi ir iesaistīti inv(14) vai t(14;14). Pārtraukumpunkti ir koncentrēti reģionos, kas atrodas centromēriski un telomēriski attiecībā pret *TCL1A*, *TCL6* un *TCL1B* gēniem<sup>4</sup>.

#### Zondes specifikācija

*TCL1*, 14q32.13, sarkana*TCL1*, 14q32.2, zaļa

*TCL1* produktā ietilpst 138kb zonde, kas markēta sarkanā krāsā un atrodas centromēriski *TCL1A* un *TCL1B* gēniem un ietver *GLRX5* gēnu un markēri *D14S62*, un zaļā krāsā markēta zonde, kas nosedz 124kb reģionu, kas atrodas telomēriski attiecībā pret šiem gēniem, un ietver *D14S131* markēri.

#### Nodrošinātie materiāli

**Zonde:** 50 µl flakonā (5 testi) vai 100 µl flakonā (10 testi)

Zondes tiek nodrošinātas iepriekš sajauktā veidā hibridizācijas šķidumā (formamīds; dekstrāna sulfāts; citrāta fizioloģiskais šķidums (saline-sodium citrate — SSC)) un ir gatavas lietošanai.

**Kontrasta krāsviela:** 150 µl flakonā (15 testi)

Kontrasta krāsvielai DAPI luminiscences uzņurēšanas šķidums (ES: 0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindols)).

#### Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

1. Paredzēts lietošanai *in vitro* diagnostikā. Tikai profesionālai lietošanai.
2. Apēdoties ar DNS zondēm un DAPI kontrasta krāsvielu, valkājet cīmdu.
3. Zondes maišķumos ietilpst formamīds, kas ir teratogens, tādēļ nedrīkst pieļaut to izgarošanai ieelpošanu un nonākšanu saskarē ar ādu. Rīkojieties ar to piesardzīgi; valkājet cīmdu un laboratorijas virsvalku.
4. DAPI ir potenciāli kancerogēna vielā. Rīkojieties ar to piesardzīgi; v alkājiet cīmdu un laboratorijas virsvalku.
5. Atbrīvojieties no visām bīstamajām vielām atbilstoši jūsu iestādē spēkā esošajām vadlīnijām attiecībā uz bīstamu atkritumu utilizāciju.
6. Operatoriem jāspēj atšķirt sarkanu, ziļo un zaļo krāsu.
7. Neievērojot norādīto protokolu un norādījumus par reaģentiem, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.
8. Zondi nedrīkst atšķādīt vai veidot maišķumus ar citām zondēm.
9. Ja protokola priekšdenaturēšanas fāzē laikā netiek izmantoti 10 µl zondes, var tikt ieteikmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūda in negatīvi rezultāti.

#### Uzglabāšana un apiešanās

Komplekts ir jāglabā saldētavā, temperatūras diapazonā no -25 °C līdz -15 °C, līdz pat derīguma termiņa beigu datumam, kas norādīts uz komplekta markējuma. Zondes un kontrasta krāsvielas flakoni ir jāuzglabā tumsā.



Zonde paliek stabila normālās lietošanas gaitā notiekšajos sasaldēšanas/atkausēšanas ciklos (vienu ciklu veido zondes izņemšana no saldētavas un ieviešanā atpakaļ saldētavā) un ir fotostabila līdz pat 48 stundām pēc nonākšanas pasāvīgā apgaismojumā. Ir jāveic viiss iespējamais, lai ierobežotu gaismas un temperatūras svārstību ietekmi.



- Šūnu kodolu robežas nav izšķiramas un nav veselas.

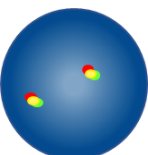
#### **Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas**

- Katra parauga analīzi un interpretēšanu ir jāveic diviem laboratorijas speciālistiem. Visas neatbilstības ir jānovērš, novērtēšanu veicot trešajam laboratorijas speciālistam.
- Katram laboratorijas speciālistam jābūt attiecīgi kvalificētam atbilstoši spēkā esošajiem valsts līmena standartiem.
- Katram laboratorijas speciālistam neatkarīgi jāveic novērtēšana 100 kodoliem no katra parauga. Pirmajam laboratorijas speciālistam jāsāk analīze no prieķstikliniņa kreisās pusēs, savukārt otram laboratorijas speciālistam — no prieķstikliniņa labās pusēs.
- Katram laboratorijas speciālistam jādokumentē savi rezultāti atsevišķas lapās.
- Iz jāanalizē tikai veseli kodoli, nevis pārkājošies kodoli, sablīvējušies kodoli vai kodoli, kurus sedz citoplazmatiskās atliekas vai augsta līmena autoluminiscence.
- Jāizvairās no zonām ar pārmēriku citoplazmatisko atlieku apjomu vai nespecifisku hibridizāciju.
- Signāla intensitāte var būt mainīga, pat vienā kodolā. Šādos gadījumos izmantojiet atsevišķus filtrus un/vai pielāgojiet fokālo plakni.
- Ja apstākļi nav pietiekami optimāli, signāli var šķist izkliedēti. Ja divi vienādās krāsas signāli savstarpēji saskaras vai attālums starp tiem nepārsniedz divus signāla platumus, vai arī abus signālus savieno tikko redzams pavediens, šie signāli ir uzskaņāti par vienu signālu.
- Analizējot divkrāsu sadalīšanas zondes, ja attālums starp sarkano, zaļo un zilo signālu nepārsniedz divus signāla platumus, signāls ir uzskaņāts par nepārkātotu/saplūdušu signālu.
- Ja pastāv šaubas, vai šūna ir analizējama, neveiciet tās analīzi.

<b>Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas</b>	
	Neskaitīt — kodoli atrodas pārāk tuvu viens otram, lai varētu noteikt to robežas
	Neskaitīt pārkājošos kodolus — nav redzamas visas abu kodolu zonas
	Skaitīt kā divus fūzijas signālus — atstarpe starp sarkano un zaļo signālu ir mazāka nekā divi signāla platumi
	Skaitīt kā divus fūzijas signālus — viens fūzijas signāls ir difūzs

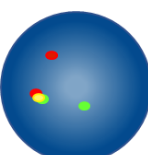
#### **Paredzamie rezultāti**

##### Paredzamais normālu signālu modelis

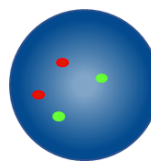


Normāla šūnā ir paredzami divi sarkani/zaļi fūzijas signāli (2F).

##### Paredzamie anormālo signālu modeli



Šūnā ar monoalēlisku TCL1 translokāciju vai inversiju paredzamais signālu modelis ir viens sarkans, viens zaļš un viens fūzijas signāls (1S, 1Z, 1F).



Bialēliskas translokācijas gadījumā paredzamais signālu modelis ir divi sarkani un divi zaļi signāli, bez fūzijas signāliem (2S, 2Z).

Citi signālu modeli ir iespējami aneipbīdos/nelīdzvarotos paraugos.

#### **Zināmā krusteniskā reakcija**

Nav zināmu krustenisko reakciju.

#### **Zinošana par nevēlamiem notikumiem**

Ja uzskaņāt, ka ir radušies šīs ierīces darbības traucējumi vai tās veikts pējas rādītāji ir pasliktinājušies, iespējam izraisot nelabvēlu notikumu (piemēram, novēlotu vai nepareizu diagnozi, novēlotu vai nepiemērotu terapiju), par to nekavējoties jāziņo ražotājam (e-pasta adrese: vigilance@ogt.com).

Bar šādu notikumu arī var būt jāziņo kompetentajai iestādei attiecīgajā valstī. Kontaktersonu medicīnas ierīču kontroles jautājumos saraksts ir atrodams šajā vietnē: <http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>.

#### **Specifiskās veikspējas raksturlielumi**

##### **Analītiskais specifiskums**

Analītiskais specifiskums tiek izteikts kā to signālu procentuālā vērtība, kas hibridizējas ar pareizo lokusu un nekādu citu vietu. Analītiskais specifiskums tiek noteikts, veicot 200 mērķa lokusu analīzi. Analītiskais specifiskums tiek noteikts, luminiscentās *in situ* hibridizācijas signālu, kas hibridizējās ar pareizo lokusu, skaitu izdalot ar hibridizēto luminiscentās *in situ* hibridizācijas signālu kopskaitu.

1.tabula Zondes TCL1 Breakapart Probe analītiskais specifiskums

Zonde	Mērķa lokuss	Ar pareizo lokusu hibridizēto signālu skaits	Hibridizēto signālu kopskaita	Specifiskums (%)
Sarkans TCL1	14q32.13	200	200	100
Zaļš TCL1	14q32.13	200	200	100

##### **Analītiskais jutīgums**

Analītiskais jutīgums tiek izteikts kā novērtējamu interfāzes šūnu ar paredzamu normālo signālu modeli procentuālā vērtība. Analītiskais jutīgums tiek noteikts, analizējot interfāzes šūnas dažādos normālos paraugos. Jutīgums tiek aprēķināts kā novērtējamo šūnu ar paredzamo signālu modeli procentuālā vērtība (ar 95% ticamības intervālu).

2.tabula Zondes TCL1 Breakapart Probe analītiskais jutīgums

Šūnu ar paredzamiem signālu modeļiem skaits	Šūnu ar novērtējamiem signālu modeļiem skaits	Jutīgums (%)	95% ticamības intervāls
490	498	98,0	1,4

##### **Normalitātes robežvērtību raksturojums**

Uz luminiscentās *in situ* hibridizācijas zondēm attiecināmā normalitātes robežvērtība ir novērtējamu interfāzes šūnu ar specifisku anormālo signālu modeļi, ar kādu paraugs ir uzskaņāti par normālu attiecībā uz šādu signālu modeļi, maksimāla procentuālā vērtība.

Normalitātes robežvērtība tiek noteikta, izmantojot paraugus no normāliem un pozitīviem pacientiem. Katram paraugam tiek reģistrēti 100 šūnu signālu modeļi. Tie aprēķināti Jūdena indekss, lai noteiku robežvērtību, kurai ir maksimizēts jutīgums + specifiskums -1.

3.tabula Zondes TCL1 Breakapart Probe normalitātes robežvērtību raksturojums

Anomālu signālu modeļis	Jūdena indekss	Normalitātes robežvērtība (%)
1S, 1Z, 2F	0,99	4

Laboratorijām jāveic robežvērtību verifikācija, izmantojot savus datus<sup>6,7</sup>.

#### **Precizitāte un reproducējamība**

Precizitāte ir testa dabīgo atšķirību rādītājs, testu atkārtojot vairākas reizes vienādos apstākļos. Šīs rādītājs tiek noteikts, analizējot atkārtotu viena parauga testēšanu ar zondēm no vienas partijas, vienādos apstākļos un vienā dienā.

Reproducējamība ir testa variabilitātes rādītājs un ir noteikta, nemot vērā paraugu līmeni, dienas līmeni un partijas līmeni variabilitāti. Dienas līmena reproducējamība tiek noteikta, analizējot vienus un tos pašus paraugus trīs dažādās dienās. Partijas līmena reproducējamība tiek noteikta, vienā dienā analizējot vienus un tos pašus paraugus un izmantojot zondes no trīs dažādām partijām. Paraugu līmena reproducējamība tiek noteikta, analizējot trīs parauga replikātus vienā dienā. Katram paraugam tiek reģistrēti 100 interfāzes šūnu signālu modeļi un tie aprēķināta šūnu ar paredzamo signālu modeli procentuālā vērtība.

Reproducējamība un precizitāte tika aprēķinātas kā standartnovirze (Standard Deviation — STDEV) starp replikātiem katram mainīgajam, kā arī vispārējā vidējā STDEV.

4. tabula Zondes TCL1 Breakapart Probe reproducējamība un precizitāte

Mainīgais	Standartnovirze (STDEV)
Precizitāte	0,00
Paraugu līmeņa	0,00
Dienas līmeņa	0,00
Partijas līmeņa	0,00
Vispārīgā novirze	0,00

#### Klīniskā veikspēja

Klīniskā veikspēja tika noteikta, izmantojot produkta paredzēto populāciju reprezentējošu paraugu. Katram paraugam tikareģistrēti  $\geq 100$  interfāzes šūnu signālu modeli. Normalitāte/anormalitāte tika noteikta, saīdzinot šūnu ar specifisku anormālo signālu modeli procentuālo vērtību ar normalitātes robežvērtību. Rezultāti pēc tam tika saīdzināti ar zināmo parauga statusu.

Klīnisko datu rezultāti tika analizēti, lai iegūtu jutīguma, specifiskuma un normalitātes vērtības, izmantojot viendimensionālu pīeeju.

5. tabula Zondes TCL1 Breakapart Probe klīniskā veikspēja

Mainīgais	Rezultāts
Klīniskais jutīgums (pareizi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate — TPR))	100%
Klīniskais specifiskums (pareizi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate — TPR))	100%
Klūdaini pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate — FPR) = 1 - specifiskums	0%

#### Papildinformācija

Lai saņemtu papildinformāciju par produktu, sazinieties ar CytoCell tehniskā atbalsta nodalju.

Tālr.: +44 (0)1223 294048

E-pasts: techsupport@cytocell.com

Timelī: www.ogt.com

#### Atsauses

1. Saitou *et al.*, Oncogene 2000;19:2796-2802
2. Korsmeyer SJ, Annual Rev Immunol 1992;10:785-807
3. Gesk *et al.*, Leukemia 2003;17:738-745
4. Saitou *et al.*, Oncogene 2000;19:2796-802
5. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
6. 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.
7. 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* hybridizationassays for clinicalpractice*. Genetics in Medicine. 2006;8(1):16-23.

#### Simbolu skaidrojums

REF	Iv: Kataloga numurs
IVD	Iv: <i>In vitro</i> diagnostikai paredzēta medicīnas ierīce
LOT	Iv: Partijas kods
	Iv: Skatīt lietošanas instrukciju
	Iv: Ražotājs
	Iv: Derīguma termiņš
	Iv: Temperatūras ierobežojums
	Iv: Sargāt no saules gaismas
	Iv: Saturis ir pietiekams <n> testiem
CONT	Iv: Saturis

#### Patenti un preču zīmes

CytoCell ir SIA Cytocell reģistrēta preču zīme.



#### Cytocell Ltd.

Oxford Gene Technology,  
418 Cambridge Science Park,  
Milton Road,  
Cambridge, CB4 0PZ, Apvienotā Karaliste  
Tālr.: +44(0)1223 294048  
Fakss: +44(0)1223 294986  
E-pasts: probes@cytocell.com  
Timelī: www.ogt.com