



A Sysmex Group Company



Lietošanas instrukcijas

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

Del(7q) Deletion Probe



TIKAI PROFESIONĀLAM LIETOJUMAM

Papildinformācija un informācija citās valodās ir pieejama vietnē ogt.com/IFU

Paredzētais lietošanas mērķis

Zonde CytoCell® Del(7q) Deletion Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts luminescentās *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation, FISH) tests, kas paredzēts hromosomālo delēcijas noteikšanai 7. hromosomas reģionos 7q22 un 7q31.2. Kārtā ūjumā (3:1 metanol/etilskābe) fiksētās hematoloģiski iegūtās šūnu suspensijās no pacientiem, kuriem ir konstatēta akūta mieloīda leikēmija (AML) vai meliodisplastiskais sindroms (MDS) vai arī pastāv aizdomas par tā esamību.

Lietošanas indikācijas

Šī ierīce ir paredzēta kā citu klīnisko un histopatoloģisko testu papildinājums atzītās diagnostikas un klīniskās aprūpes metodēs, kad informācija par 7q22 vai 7q31.2 delēcijas statusu ir svarīga klīniskajai pārvaldībai.

Ierobežojumi

Šī ierīce ir paredzēta tādu genomisko zudumu noteikšanai, kuru lielums pārsniedz reģionus, ko nosedz sarkanie un zaliye kloni šajā zonžu komplektā, kuros ietilpst reģioni 7q22 un 7q31.2. Izmantojot šo ierīci, var netikt noteikti genomiskie zudumi ārpus šī reģiona vai daļēji šī reģiona zudumi.

Šī ierīce nav paredzēta izmantošanai autonoma diagnostikas līdzekļa statusā, papildu diagnostikas nolūkā, prenatālai testēšanai, konkrētu populāciju skrīningam, testēšanai ārpus laboratorijas un paštestēšanai.

Šī ierīce nav validēta paraugu tipiem, slimību tipiem vai mērķiem, kas neatbilst paredzētajam lietošanas mērķim.

Tā ir paredzēta kā citu diagnostisko laboratorijas testu palīglīdzeklis, un lēmumus par terapiju nedrīkst pieņemt, vadoties tikai pēc FISH testa rezultātiem.

Zinošana par FISH testa rezultātiem un to interpretēšanai ir jāveic atbilstoši kvalificētam personālam saskaņā ar profesionālajiem prakses standartiem, un ir jāņem vērā citu testu rezultāti, klīniskā un diagnostikas informācija.

Šī ierīce ir paredzēta tikai profesionālam lietojumam laboratorijā.

Protokola neievērošana var ietekmēt veikspēju, un var tikt iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.

Testa principi

Fluorescences *in situ* hibridizācija (fluorescence *in situ* hybridisation, FISH) ir metode, kas ļauj noteikt DNS sekvences metafāžu hromosomās vai starpfāzes kodolos fiksētiem citogenētiskiem paraugiem. Šajā metodē tiek izmantotas DNS zondes, kas hibridizējas ar veselām hromosomām vai atsevišķām unikālām sekvenčēm un kaiju kā efektīvs G joslu citoģenētiskās analīzes palīglīdzeklis. Šo metodi tagad var lietot kā būtisku izmeklēšanas instrumentu prenatālajā, hematoloģiskajā un solīju audzēju hromosomālajā analīzē. Mērķa DNS pēc fiksācijas un denaturēšanas ir pieejama hibridizācijai ar līdzīgi denaturētu, DNS zondi ar fluorescētu markējumu, kurai ir papildu sekvenču. Pēc hibridizācijas nesaistītā un nespiecifiski saistītā DNS zonde tiek izvilkta un DNS tiek kontrastēta vizualizācijai. Pēc tam, izmantojot fluorescences mikroskopiju, hibridizēto zondi var vizualizēt mērķa materiālā.

Informācija par zondi

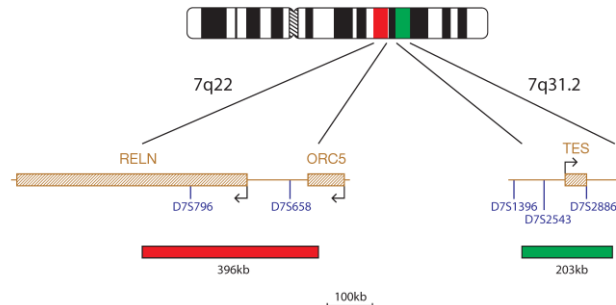
7. hromosomas monosomija un 7. hromosomas garā pleca delēcijas ir atzītas hromosomālās aberācijas ar tendenci atkārtoties un ir bieži konstatējamas mieloīdo traucējumu gadījumos, tostarp meliodisplastiskā sindroma (MDS) un akutās mieloīdas leikēmijas (AML) gadījumā¹. Šīs novirzes var rasties arī MDS un AML gadījumos pacientiem ar konstitucionāliem traucējumiem (piemēram, Fankoni anēmijas, Kostmana sindroma, 1. tipa neirofibromatozes un pārmantotas 7. hromosomas monosomijas)². 7. hromosomas monosomijas vai del(7q) kā kariotipisku izmaiņu klātbūtnē ir saistīta ar nelabvēlīgu iznākumu ļaundabīgu mieloīdo jaunveidojumu gadījumā^{1,3}. 7. hromosomas delēcijas parasti ir lielas, ar heterogenitāti pārtraukumpunktos mieloīdo saslimšanu gadījumā, kas apgrūtina parasti delēcijai pakļauto reģionu (common deleted region, CDR) kartēšanu.

Zondes specifikācija

7q22, sarkanā

7q31.2, zaļa

CMP-H018 v006.00



Zonde 7q22, markēta sarkanā krāsā, nosedz 396kb reģionu, tostarp arī *RELN* gēna telomērisko galu, un plešas aiz markiera D7S658. Zonde 7q31.2, markēta zaļā krāsā, nosedz reģionu 203kb, tostarp arī *TES* gēnu.

Nodrošinātie materiāli

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

Zondes tiek nodrošinātas iepriekš sajauktā veidā hibridizācijas šķidumā (< 65% formamīds; < 20 mg dekstrāna sulfāts; < 10% 20x citrāta fizioloģiskais šķidums (saline-sodium citrate, SSC)) un ir gatavas lietošanai.

Kontrasta krāsviela: 150 µl flakonā (15 testi)

Kontrasta krāsviela ir DAPI luminiscences uzturēšanas šķidums ES (0,125 µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindols) ieķlaušanas vidē uz glicerīna bāzes).

Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

1. Lietošanai *in vitro* diagnostikā. Tikai profesionālam lietojumam laboratorijā.
2. Zondes maisījumos ietilpst formamīds, kas ir teratogēns, tādēļ nedrīkst pieļaut to izgarojumu ieelpošanu un nonāksanu saskarē ar ādu. Lietojet ievērojot piesardzību; valkājiet cimdus un laboratorijas virsvalku.
3. Rikojieties ar DAPI piesardzīgi; valkājiet cimdus un laboratorijas virsvalku.
4. Nelietot, ja flakons(-i) ir bojāts(-i) vai flakona saturs jebkādā veidā ir bojāts.
5. Izpildiet vietējos utilizācijas noteikumus, kā arī drošības datu lapā sniegtos ieteikumus par drošu šī produkta utilizāciju. Tas attiecas arī uz bojātu testa komplekta saturu.
6. Utilizējet visus izmantotos reaģentus un jebkādus citus piesārņotus vienreizlietojamos materiālus, ievērojot procedūras attiecību uz infekcīziem vai potenciāli infekcīziem atrkritumiem. Katra laboratorija ir atbildīga par rīcību ar cietajiem un šķidrājiem atrkritumiem atbilstoši to veidam un bīstamības pakāpei, kā arī par to apstrādi un utilizāciju (līdz šim un turpmāk) saskaņā ar spēkā esošajiem noteikumiem.
7. Operatoriem jāspēj atšķirt sarkanu, zilo un zaļo krāsu.
8. Neievērojot norādīto protokolu un norādījumus par reaģentiem, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi/negatīvi rezultāti.
9. Zondi nedrīkst atšķaidīt vai veidot maisījumus ar citām zondēm.
10. Ja protokola iepriekšējās denaturēšanas fāzēs laikā neizmanto 10 µl no zondes, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi/negatīvi rezultāti.
11. Pirms lietošanas visi produkti ir jāapstiprina.
12. Iekšējās kontroles jāveic, testēšanas paraugos izmantojot neietekmētas šūnu populācijas.

Temperatūras definīcijas

- -20 °C/sasaldēts/saldētavā: No -25 °C līdz -15 °C
- 37 °C: +37 °C ± 1 °C
- 72 °C: +72 °C ± 1 °C
- 75 °C: +75 °C ± 1 °C
- Istabas temperatūra (Room Temperature, RT): No +15 °C līdz +25 °C

Uzglabāšana un lietošana

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

- Ir daudz salipušu/pārklājošos šūnu, kas traucē veikt analīzi.
- >50% šūnu nav hibridizētas.
- Starp šūnām atrodas pārāk daudz fluorescences daļu un/vai fluorescences dūmokas, kas rada signāla traucējumus, — optimālā priekšmetstiklinā ar paraugu fonam jābūt tumšam vai melnam un tīram.
- Šūnu kodolu robežas nav izšķiramas un nav veselas.

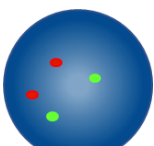
Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas

- 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 līmeņa standartiem.
- Katram laboratorijas speciālistam neatkarīgi jāveic novērtēšana 100 kodoliem no katra parauga. Pirmajam laboratorijas speciālistam jāsāk analīze no priekšmetstiklinā kreisās pusēs, savukārt otram laboratorijas speciālistam — no priekšmetstiklinā labās pusēs.
- Katram laboratorijas speciālistam jādokumentē savi rezultāti atsevišķās lapās.
- Ir jāanalizē tikai veseli kodoli, nevis pārklājošes kodoli, sablīvējušies kodoli vai kodoli, kurus sedz citoplazmatiskās atliekas vai augsta līmeņa automātiskā fluorescence.
- 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 vienādas krāsas signāli savstarpēji saskaras vai attālums starp tiem nepārsniedz divus signāla platumus, vai arī abus signālus savieno tikko redzams pavediens, šie signāli ir uzskatāmi par vienu signālu.
- Analizējot divkrāsu sadalīšanās zondes, ja attālums starp sarkano un zaļo signālu nepārsniedz 2 signāla platumus, signāls ir uzskatāms par nepārkārtotu/saplūdušu signālu.
- Ja pastāv šaubas, vai šūna ir analizējama, neveiciet tās analīzi.

Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas	
	Neskaitīt — kodoli atrodas pārāk tuvu viens otram, lai varētu noteikt to robežas
	Neskaitīt pārklājošos kodolus — nav redzamas visas abu kodolu zonas
	Skaitīt kā divus sarkanus signālus un divus zaļus signālus — viens no abiem sarkanajiem signāliem ir difūzs
	Skaitīt kā divus sarkanus signālus un divus zaļus signālus — atstarpe vienā sarkanajā signālā ir mazāka nekā divi zondes platumi

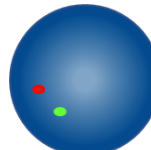
Paredzamie rezultāti

Paredzamais normālu signālu modelis



Normālā šūnā ir paredzami divi sarkanai un divi zaļai signāli (2R2G).

Paredzamais normālai neatbilstošo signālu modelis



Viena sarkana un viena zaļa signāla modelis (1R1G) ir novērojams 7. hromosomas monosomijas vai abu PDR hemizigotas delēcijas 7q šūnās.

Citi signālu modeli ir iespējami aneiploīdos/nelīdzvarotos paraugos.

Zināmie būtiskie traucējumi/traucējošas vielas

Nav zināmu būtisku traucējumu/traucējošu vielu.

Zināmā krusteniskā reaktivitāte

Nav zināmas krusteniskās reaktivitātes.

Zīnošana par nopietniem negadījumiem

Pacientam/lietotājam/trēsajai personai Eiropas Savienībā un valstīs ar identisku tiesisku regulejumu (Regula (ES) 2017/746 par *In vitro* diagnostikas medicīniskām ierīcēm); ja šīs ierīces lietošanas laikā vai tās lietošanas rezultātā ir noticis nopietns negadījums, ziņojiet par to ražotājam un valsts atbildīgajai iestādei.

Attiecībā uz nopietniem negadījumiem citās valstīs, ziņojiet par to ražotājam un, ja paredzēts, savas valsts atbildīgajai iestādei.

Ražotāja uzraudzības kontaktinformācija: vigilance@oqt.com

ES valstu kompetentajām iestādēm kontaktpersonu medicīnas ierīču kontroles jautājumos saraksts ir atrodams šajā vietnē:
https://health.ec.europa.eu/medical-devices-sector/new-regulations/contacts_en

Specifiskās veikspējas raksturielumi

Analītiskais specifiskums

Analītiskais specifiskums tiek definēts kā to signālu procentuālā vērtība, kas hibridizējas uz pareizo lokusu un nekādu citu vietu. Katrā no divdesmit metafāzēm šūnām no pieciem paraugiem tika analizēti četri hromosomu lokusi, dodot 200 datu punktus vienam komponentam. Katras hibridizētās zondes atrašanās vieta ir karteļa, un ir ierakstīts metafāzes hromosomu FISH signālu skaits, kas hibridizējās uz pareizo lokusu.

Katras komplektā zondes analītiskais specifiskums tika aprēķināts kā metafāzes hromosomu FISH signālu skaits, kas hibridizējās uz pareizo lokusu, dalīts ar kopejo metafāzes hromosomu FISH signālu kopējo skaitu, šīs rezultāts tika sareizināts ar 100, izteikts kā procentuālā vērtība un dots ar 95% ticamības intervālu.

1.tabula. Zondes Del (7q) Deletion Probe analītiskais specifiskums

Mērķis	Hibridizēto metafāzes hromosomu skaits	Pareizi hibridizēto lokusu skaits	Analītiskais specifiskums	95% ticamības intervāls
7q22	200	200	100%	98,12%–100%
7q31.2	200	200	100%	98,12%–100%

Analītiskais jutīgums

Analītiskais jutīgums tiek izteikts kā novērtējamu starpfāzes šūnu ar paredzamu normālo signālu modeli procentuālā vērtība. Visos 25 Karmuā šķidumā (metanolš/etikšķabe 3:1) fiksētos karotiņiski parastos kaulu smadzeņu paraugos analīzēja vismaz 200 starpfāzes šūnas, katram parauga tipam iegūstot vismaz 5000 kodolus. Jutīguma dati tika analizēti, pamatojoties uz šūnu procentuālo vērtību, kas parāda parastu paredzamo signālu modeli un tiek izteikti kā procentuālā vērtība ar 95% ticamības intervālu.

2.tabula. Zondes Del (7q) Deletion Probe analītiskais jutīgums

Parauga tips	Jutīguma kritēriji	Jutīguma rezultāts
Kaulu smadzenes	>95%	98,9% (98,62%, 99,18%)

Normālai atbilstošu robežvērtību raksturojums

Normālai atbilstošai robežvērtībai tiek definēta kā šūnu procentuālā vērtība, kas uzrāda kļūdaini pozitīvu signālu modeli, kurā individu tiktu uzskatīts par normalitāti un neatbilstošu kliniskajai diagnozai. Visās 1300 kaulu smadzeņu paraugos analīzēja vismaz 200 starpfāzes paraugi šūnas, iegūstot vismaz 260000 kodolus katram parauga tipam.

Robežvērtība tika noteikta, programmā MS Excel izmantojot β inversijas (BETAINV) funkciju. Tā tika aprēķināta kā starpfāžu šūnu procentuālā vērtība, kas uzrāda kļūdaini pozitīvu signālu modeli, izmantojot binomīlās izplātības vienpusējās 95% pārliecības intervāla augšējo robežu normai atbilstošā pacienta paraugā.

3.tabula. Zondes Del (7q) Deletion Probe normālai atbilstošu robežvērtību raksturojums

Parauga tips	Robežvērtības rezultāts
Kaulu smadzenes	7,4%

Laboratorijām jāveic robežvērtību verifikācija, izmantojot savus datus^{5,6}.

Reproducējamība

Reproducējamības pētījumi tika veikti, lai noteiktu:

- Reproducējamība vienā dienā 3 laboratorijās (paraugu līmenis)
- Reproducējamība dažādās dienās 3 laboratorijās (dienas līmenis)
- Reproducējamība dažādās laboratorijās (laboratorijas līmenis)
- Dažādu partiju reproducējamība vienā laboratorijā (partijas līmenis)

Reproducējamība tika noteikta trīs atsevišķās laboratorijās, kurās tika testēti seši kodēti paraugi (divi negatīvi attiecībā uz delēciju, divi zema līmena pozitīvi paraugi, kas 1–3 reizes pārsniedza robežvērtību, un divi augsta līmena pozitīvi paraugi, kuros vairāk nekā 45% šūnu bija pozitīvas attiecībā uz delēciju). Analīze tika veikta, izmantojot divus katru parauga replikātus piecu nesecigu dienu laikā.

Visās trīs laboratorijās veica testēšanu vienā dienā, dažādās dienās un dažādās laboratorijās, izmantojot vienu zonžu partiju, kā arī vienā no laboratorijām tika testēta dažādu partiju reproducējamība, izmantojot trīs atšķirīgas zonžu partijas.

Rezultāti tika pasniegti kā vispārēja konvergēnce ar prognozētu negatīvo klasi (negatīviem paraugiem) un prognozētu pozitīvu klasi (pozitīviem paraugiem).

4. tabula. Zondes Del (7q) Deletion Probe reproducējamība

Reproducējamības pētījums	Parauga tips	Konvergēnce
Reproducējamība vienā dienā (paraugu līmenis), dažādās dienās (dienas līmenis) un dažādās laboratorijās (laboratorijas līmenis)	Kaulu smadzenes, negatīvs	100%
	Kaulu smadzenes, zema līmena pozitīvi paraugi	100%
	Kaulu smadzenes, augsta līmena pozitīvi paraugi	100%
Dažādas partijas (partijas līmenis) reproducējamība	Kaulu smadzenes, negatīvs	100%
	Kaulu smadzenes, zema līmena pozitīvi paraugi	100%
	Kaulu smadzenes, augsta līmena pozitīvi paraugi	100%

Klīniskā veikspēja

Lai nodrošinātu to, ka produkts konstatē paredzētos pārkātojumus, klīniskā veikspēja tika noteikta 3 retrospektīvos pētījumos produktam paredzētās populācijas reprezentējošiem paraugiem. Metanolā/etikskābē (3:1) fiksēts materiāls no deidentificētiem, hematoloģiski iegūtiem paraugiem. Pētījumos tika kombinēts paraugu apjoms ar 796 paraugu materiāliem, tostarp 65 pozitīviem paraugiem un 731 negatīvi paraugu materiāliem. Rezultāti tika salīdzināti ar zināmo parauga statusu. Tika konstatēts, ka rezultātu atbilstība/neatbilstība atbilst šā pētījuma akceptēšanas kritérijiem.

Šo testu rezultāti tika analizēti, lai nodrošinātu klīnisku jutīgumu, klīnisku specifiskumu un kļūdaini pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate, FPR) vērtības pozitīviem signāliem, izmantojot viendimensijas pieju.

5. tabula. Zondes Del (7q) Deletion Probe klīniskā veikspēja

Mainīgais	rezultāts
Klīniskais jutīgums (patiesi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate, TPR))	97,95%
Klīniskais specifiskums (patiesi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate, TNR))	99,23%
Kļūdaini pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate, FPR) = 1 – specifiskums	0,77%

Drošuma un veikspējas kopsavilkums (Summary of Safety and Performance, SSP)

SSP jābūt publiski pieejamam, izmantojot Eiropas medicīnisko ierīču datubāzi (Eudamed), kur tas ir saistīts ar pamata UDI-DI.

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

Pamata UDI-DI: 50558449LPH025JF

Ja Eudamed nedarbojas pilnībā, SSP ir publiski pieejams pēc pieprasījuma pa e-pastu SSP@oqt.com.

Papildinformācija

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

Tālr.: +44 (0)1223 294048

E-pasta adrese: techsupport@cytotech.com

Tīmekļa vietne: www.oqt.com

Atsauses

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

5. Mascarello JT, Hirsch B, Kearney HM, et al. Section E9 of the American College of Medical Genetics technical standards and guidelines: fluorescence in situ hybridization. Genet Med. 2011;13(7):667-675.
6. Wiktor AE, Dyke DLV, Stupca PJ, Ketterling RP, Thorland EC, Shearer BM, Fink SR, Stockero KJ, Majorowicz JR, Dewald GW. *Precinical validation of fluorescence in situ hybridization assays for clinical practice*. Genetics in Medicine. 2006;8(1):16-23.

Symbolu vārdnīca

EN ISO 15223-1:2021 — „Medicīniskās ierīces — simboli, kas jāizmanto kopā ar ražotāja nodrošināto informāciju. 1. daļa. Vispārīgas prasības” (© International Organization for Standardization)		
Simbols	Nosaukums	Atsauces numurs(-i)
	Iv: Ražotājs	5.1.1.
	Iv: Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā/Eiropas Savienībā	5.1.2.
	Iv: Derīguma termiņš	5.1.4.
	Iv: Partijas kods	5.1.5.
	Iv: Kataloga numurs	5.1.6.
	Iv: Sargājiet no tiešiem saules stariem	5.3.2.
	Iv: Temperatūras ierobežojums	5.3.7.
	Iv: Skatīt lietošanas instrukciju	5.4.3.
	Iv: Skatīt elektronisko lietošanas instrukciju	5.4.3.
	Iv: Uzmanību!	5.4.4.
	Iv: In vitro diagnostikas medicīniskā ierīce	5.5.1.
	Iv: Saturis ir pietiekams <n> testiem	5.5.5.
	Iv: Unikālais ierīces identifikators	5.7.10.
EDMA simboli IVD reaģentiem un komponentiem, 2009. gada oktobra redakcija		
Simbols	Nosaukums	Atsauces numurs(-i)
	Iv: Sastāvs (vai satur)	N/p

Patenti un preču zīmes

CytoCell ir reģistrēta Cytocell Limited preču zīme.



Cytocell Limited

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-pasta adrese: probes@cytocc.com

Timekļa vietne: www.ogt.com

EC REP

Sysmex Europe SE

Bornbarch 1
22848 Norderstedt
VĀCIJA

Tālr.: +49 40 527260

Timekļa vietne: www.sysmex-europe.com

Lietošanas instrukcijas variantu vēsture

V001 2023-07-21: Jauna lietošanas instrukcija atbilstoši Regulai (ES) 2017/746