



A Sysmex Group Company



### Kullanım Talimatları

REF: LPH 036-S / LPH 036

## EVI1 (MECOM) Breakapart Probe



YALNIZCA PROFESYONEL KULLANIM İÇİNDİR



Daha fazla bilgi ve diğer diller şurada mevcuttur: [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

### Sınırlamalar

Bu cihaz, *EVI1 (MECOM)* bölgesini içeren bu prob setindeki kırmızı, yeşil ve mavi klonlarla bağlanmış bölgedeki kırılma noktalarının yeniden düzenlemelerini tespit etmek için tasarlanmıştır. Bu bölge dışındaki kırılma noktaları ya da tümüyle bu bölge dahilinde olan varyant yeniden düzenlemeleri bu ürün olmadan tespit edilemeyebilir.

Bu test şunlar için kullanılmaz: bağımsız tanılama, prenatal test, popülasyon bazı tarama, hasta başında test ya da kendi kendine test. Bu ürün yalnızca laboratuvar uzmanları tarafından kullanılması için üretilmiştir; tüm sonuçlar, diğer ilgili test sonuçları da göz önünde bulundurularak gerekli vasıflara sahip personel tarafından yorumlanmalıdır.

Bu ürün, kullanım amacının dışında kalan numune tipleri ya da hastalık türlerinde kullanılması için valide edilmemiştir.

FISH sonuçlarının raporlaması ve yorumlanması, profesyonel uygulama standartlarıyla tutarlı olmalıdır ve diğer klinik ve tanılama bilgilerinde göz önünde bulundurulmalıdır. Bu set, tanılama amaçlı diğer laboratuvar testlerine yardımcı olması için kullanılmalıdır. Yalnızca FISH sonuçlarına dayanarak tedavi başlatılmamalıdır.

Protokole bağlı kalınmaması performansı etkileyebilir ve yanlış pozitif/negatif sonuçlara neden olabilir.

Bu set, belirlenen kullanım amacının dışındaki amaçlarla kullanılması için valide edilmemiştir.

### Kullanım Amacı

CytoCell *EVI1 (MECOM)* Breakapart Probe, doğrulanmış veya şüpheli akut myeloid lösemi (AML) veya myelodisplastik lösemili (MDS) hastalardan alınan hematolojik olarak türetilmiş hücre süspansiyonları sabitlenmiş Carnoy çözeltisindeki (3:1 metanol/asetik asit) kromozom 3 üzerindeki 3q26.2 bölgesindeki kromozomal yeniden düzenlemeleri tespit etmek için yerinde hibridizasyon (FISH) testinde kullanılan kalitatif, otomatik olmayan bir floresandır.

### Endikasyonlar

Bu ürün, tanısal ve klinik bakım yollarında, *EVI1 (MECOM)* translokasyon durumu bilgisinin klinik yönetim için önemli olacağı, diğer klinik ve histopatolojik testlere ek olarak tasarlanmıştır.

### Test Prensipleri

Floresan *In Situ* Hibridizasyonu (FISH), DNA dizilimlerinin metafaz kromozomlar üzerinde ya da sabit sitogenetik numunelerden alınan arafaz çekirdeklere tespit edilmesine yardımcı olan bir tekniktir. Bu teknik, tüm kromozomları ya da teki özgün dizilimleri melezleştiren DNA problemleri kullanır ve G bantlı sitogenetik analiz için güçlü bir yardımcıdır. Bu teknik, prenatal, hematolojik ve solid tümör kromozomal analizlerde temel bir araştırma aracı olarak kullanılabilir. Fiksasyon ve denatürasyonun ardından, hedef DNA komplemanı bir dizilime sahip, benzer bir denatüre, floresan etiketli DNA probuna tavlama hazır hale gelir. Melezlemeyi takiben, başsız ve belirsiz bağlı DNA probu kaldırılır ve DNA vizüalizasyon için karşı boyayla boyanır. Floresan mikroskop böylece hedef materyal üzerindeki melezlenmiş probun görüntülenmesini yapabilir.

### Prob Bilgisi

3q26.2'deki MECOM (*MDS1* ve *EVI1* karmaşık lokusu) onkogeni sıklıkla myeloid orijinin hematolojik malignitelerinde yeniden düzenlenir.

MECOM, AML ve MDS hastalarının %2-5'i arasındaki lösemik hücrelerde uygunsuz şekilde ortaya çıkan çinko parmak proteinini kodlar<sup>1</sup>. Bu düzensiz ekspresyonun nedeni, en sık rastlanan iki sapma ile birlikte 3q26.2'yi içeren bir kromozomal yeniden düzenlemedir. Bu sapmalar t(3;3)(q21;q26.2) ve inv(3)(q21q26.2)'dir<sup>1</sup>. Translokasyonlar ve inversiyonlar için ayrılma değerleri değişkendir.

İnversiyon sınır değerleri, MECOM genine sentromeriktir ve bu geni içine alıp yaklaşık 600kb'yi kapsar. 3q26.2 translokasyonlarındaki ayrılma noktalarının çoğunluğu MECOM genine telomeriktir ve MDS1 geninin telomerik ucu ile MYNN genini içeren bir bölgeyi kapsar<sup>2</sup>.

3q26.2 bölgesini içeren kromozom yeniden düzenlemeleri, myeloid maligniteler, MECOM geninin anormal ekspresyonu, elverişsiz bir prognoz ve agresif bir klinik gidişat ile ilişkilendirilir<sup>2</sup>.

Dünya Sağlık Örgütü (WHO) miyeloid neoplazma ve akut lösemi sınıflandırmasına göre, inv(3)(q21q26.2) ya da t(3;3)(q21;q26.2) içeren AML'yi bir hastalık varlığı olarak kabul edilmiştir. Bu, çok agresif bir klinik seyir ve 3q26.2'de MECOM'u ve 3q21<sup>3</sup>'de RPN1'i (riboforin I) içeren sapmaları barındıran dönüştürülmüş veya yeni bir AML'dir.

MECOM, t(3;21)(q26.2;q22) translokasyonu yoluyla terapi ile ilişkili hastalıkta da yeniden düzenlenebildiğini ve bir MECOM-RUNX1 füzyonu ile sonuçlandığını gösterilmiştir<sup>3,4</sup>.

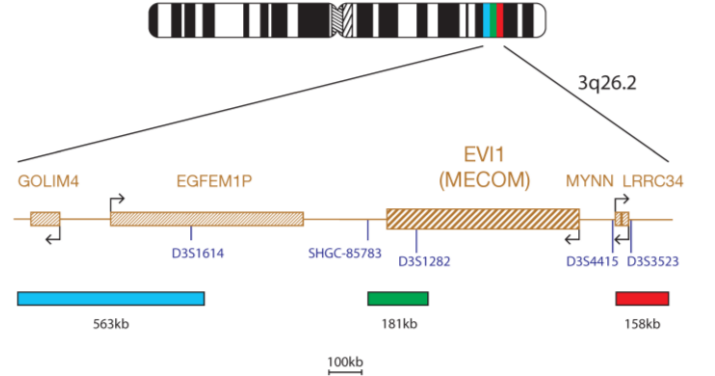
MECOM yeniden düzenlemeleri çok heterojendir ve konvensiyonel sitogenetik ile tespit edilmesi zor olabilir. Bu durum FISH'i tespitler için yararlı bir araç haline getirir.

### Prob Spesifikasyonu

EVI1, 3q26.2, Kırmızı

EVI1, 3q26.2, Yeşil

EVI1, 3q26.2, Mavi



EVI1 prob karışımının kırmızı bileşeni, D3S4415 işaretçisine telomerik bir 158kb probdan oluşur ve LRRC34 genini de içerir. Yeşil bileşen, EVI1 (MECOM) geninin sentromerik bölümünü ve D3S1282 işaretçisinin ötesini içeren bir 181kb bölgesini kapsar. Mavi bileşen, D3S1614 işaretçisini içeren EVI1 genine sentromerik bir 563kb bölgesini kapsar.

### Tedarik Edilen Materyaller

**Prob:** Viyal başına 50µl (5 test) ya da viyal başına 100µl (10 test)

Problar, hibridizasyon çözeltisine (formamit, dekstran sülfat, salin-sodyum sitrat (SSS)) karıştırılmış olarak tedarik edilir ve kullanıma hazırdır.

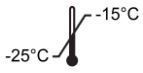
**Karşıt Boya:** Viyal başına 150µl (15 test)

Karşıt boya, DAPI renk solması karşıtı karışımdır (ES: 0.125µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindol)).

### Uyarılar ve Tedbirler

1. Yalnızca *in vitro* tanılama amaçlıdır. Yalnızca profesyonel kullanım içindir.
2. DNA problemleri ve DAPI karşıt boyasını kullanırken eldiven giyin.
3. Prob karışımları bir teratojen olan formamit içermektedir; buharı solumayın ya da cildinize temas ettirmeyin. Kullanırken özen gösterin; eldiven ve laboratuvar önlüğü giyin.
4. DAPI'nin kanserojen potansiyeli vardır. Kullanırken özen gösterin; eldiven ve laboratuvar önlüğü giyin.
5. Tüm tehlikeli malzemeleri, kurumunuzun tehlikeli atık boşaltımı kılavuzuna göre boşaltın.
6. Operatörler, kırmızı, mavi ve yeşil renkleri ayırt edebiliyor olmalıdır.
7. Belirtilen protokol ve reaktiflere bağlı kalınmaması, performansı etkileyebilir ve yanlış pozitif/negatif sonuçlara neden olabilir.
8. Bir prob diğer problemlerle seyreltilmemelidir ya da karıştırılmamalıdır.
9. Protokolün ön denatürasyon aşaması sırasında 10µl prob kullanılmaması, performansı etkileyebilir ve yanlış pozitif/negatif sonuçlara neden olabilir.

## Muhafaza ve Kullanım



Kiti, setin etiketinde belirtilen son kullanma tarihine kadar -25°C ile -15°C arasında bir dondurucuda muhafaza edilmelidir. Prob ve karşıt boya şişeleri karanlık bir ortamda muhafaza edilmelidir.



Prob, normal kullanım sırasında deneyimlenen donma-çözülme çevrimleri sırasında istikrarlı kalır (bir çevrim, probun dondurucudan alınması ve tekrar dondurucuya koyulmasından oluşur) ve sürekli ışığa maruz bırakılmasının ardından 48 saate kadar fotostabildir. Işığa ve sıcaklık değişimlerine maruz kalınmasının önüne geçmek için her türlü çaba sarf edilmelidir.

## Gerekli Olan Fakat Tedarik Edilmemiş Teçhizat ve Malzemeler

Kalibre edilmiş teçhizat kullanılmalıdır:

1. Isıtmalı tabla (sert bir tabla ve 80°C'ye kadar doğru sıcaklık kontrolü)
2. Kalibre edilmiş değişken hacimli mikropipet ve uç aralığı 1µl - 200µl
3. Doğru sıcaklık kontrolünde (37°C ve 72°C) su banyosu
4. Mikrosantrifüj tüpleri (0.5ml)
5. Floresan mikroskop (Lütfen Floresan Mikroskop Önerisi bölümüne bakınız)
6. Faz kontrast mikroskopu
7. Temiz plastik, seramik ya da ısıya dayanıklı cam Coplin kavanozlar
8. Forseps
9. Kalibre edilmiş pH ölçüm cihazı (ya da pH 6.5 – 8.0 ölçeklenen pH indikatör şeritler)
10. Nemli kap
11. Floresan dereceli mikroskoplens immersiyon yağı
12. Tezgah üstü santrifüj
13. Mikroskop lamaları
14. 24x24 lamel
15. Zamanlayıcı
16. 37°C inkübatör
17. Kauçuk çözelti yapıştırıcısı
18. Vorteks mikser
19. Dereceli silindirler
20. Manyetik karıştırıcı
21. Kalibre edilmiş termometre

## Tedarik Edilmeyen Tercihe Bağlı Teçhizat

1. Sitogenetik kurutma kabini

## Gerekli Olan Fakat Tedarik Edilmeyen Reaktifler

1. 20x salin-sodyum sitrat (SSS) Çözeltisi
2. %100 Etanol
3. Tween-20
4. 1M Sodyum Hidroksit (NaOH)
5. 1M Hidroklorik asit (HCl)
6. Artılmış su

## Floresan Mikroskop Önerisi

Optimal vizüalizasyon için, 100 vat cıva buharlı lamba ya da muadili bir lamba ve yağ immersiyonu planı apokromat objektiflerini (60/63x ya da 100x) kullanın. Bu prob setinde kullanılan florofor şu dalga boylarını eksite eder ve yayar:

Florofor	Eksitasyon <sub>maks</sub> [nm]	Emisyon <sub>maks</sub> [nm]
Mavi	418	467
Yeşil	495	521
Kırmızı	596	615

Yukarıda listelenen ses dalgalarını kapsayan eksitasyon ve emisyon filtrelerinin mikroskoba uyduğundan emin olun. Yeşil ve kırmızı floroforların optimal eş zamanlı vizüalizasyonu için, üçlü DAPI/yeşil spektrum/kırmızı spektrum bant geçirici filtre ya da ikili yeşil/kırmızı spektrum bant geçirici filtre kullanın. Aqua spektrumun optimum şekilde görüntülenmesi için tek bant geçiricimli bir su spektrum filtresi veya yeşil, kırmızı ve aqua floroforların eş zamanlı görüntülenmesi için üçlü kırmızı spektrum/yeşil spektrum/aqua spektrum bant geçirici filtre kullanın.

Doğru şekilde çalıştığından emin olmak için, floresan mikroskopu kullanmadan önce kontrol edin. Floresan mikroskoba uygun ve düşük otomatik floresan için formüle edilmiş immersiyon yağı kullanın. DAPI renk solması önleyici karışımı mikroskop immersiyon yağıyla karıştırmaktan kaçının. Bu, sinyalleri bozacaktır. Lamba ömrü ve filtrelerin yaşıyla ilgili olarak üreticilerin önerilerine riayet edin.

## Numune Hazırlama

Bu set, laboratuvar ya da kurumsal kılavuzlara göre hazırlanmış olan, Carnoy çözeltisi (3:1 metanol/asetik asit) fiksatif içinde sabitlenmiş, hematolojik olarak üretilmiş hücre süspansiyonlarında kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Havayla kurutulmuş numuneleri mikroskop lamaları üzerinde standart sitogenetik prosedürlere uygun şekilde hazırlayın. AGT *Sitogenetik Laboratuvar Kılavuzu*, numune toplama, kültürlenme, hasat ve lam yapımı için öneriler içermektedir<sup>5</sup>.

## Çözelti Hazırlama

### Etanol Çözeltisi

Takip eden oranları ve karışımları kullanarak %100 etanolü artılmış su ile seyreltin.

- %70 Etanol - 7 birim %100 etanol ve 3 birim artılmış su
- %85 Etanol - 8.5 birim %100 etanol ve 1.5 birim artılmış su

Çözeltileri hava geçirmez bir kaptaki, 6 ay boyunca, oda sıcaklığında muhafaza edin.

## 2xSSS Çözeltisi

1 birim 20xSSS Çözeltiyi 9 birim artılmış suyla seyreltin ve iyice karıştırın. pH'i kontrol edin ve NaOH ya da HCl kullanarak pH 7.0 olarak ayarlayın. Çözeltiyi oda sıcaklığında, hava geçirmez bir kaptaki, 4 haftaya kadar muhafaza edin.

## 0.4xSSS Çözeltisi

1 birim 20xSSS Çözeltiyi 49 birim artılmış suyla seyreltin ve iyice karıştırın. pH'i kontrol edin ve NaOH ya da HCl kullanarak pH 7.0 olarak ayarlayın. Çözeltiyi oda sıcaklığında, hava geçirmez bir kaptaki, 4 haftaya kadar muhafaza edin.

## 2xSSS, %0.05 Tween-20 Çözeltisi

1 birim 20xSSS Çözeltiyi 9 birim artılmış suyla seyreltin. Her 10 ml başına 5µl Tween-20 ekleyin ve iyice karıştırın. pH'i kontrol edin ve NaOH ya da HCl kullanarak pH 7.0 olarak ayarlayın. Çözeltiyi oda sıcaklığında, hava geçirmez bir kaptaki, 4 haftaya kadar muhafaza edin.

## FISH Protokolü

(Not: Probu ve karşı boyanın laboratuvar ışıklarına maruz kalmamasına her zaman dikkat edin).

## Lam Hazırlama

1. Hücre numunesini cam mikroskop lam üzerine yerleştirin. Kurumaya izin verin. **(Sitogenetik bir kurutma kabini kullanıyorsanız tercihe bağlıdır.)** lam üzerine damlatma sitogenetik kurutma kabini içinde yapılmalıdır. Optimal hücre numunesi damlatma için, kabin yaklaşık 25°C'de ve %50 nemde işletilmelidir. Bir sitogenetik kurutma kabini mevcut değilse alternatif olarak bir davlumbaz kullanın).
2. Lamı 2 dakika boyunca, oda sıcaklığında ve ajitasyon olmadan 2xSSS içine daldırın.
3. Bir etanol serisinde (%70, %85 ve %100), 2 dakika boyunca, oda sıcaklığında dehidrasyon yapın.
4. Kurumaya izin verin.

## Ön Denatürasyon

5. Probu dondurucudan çıkartın ve oda sıcaklığında ısınmasını sağlayın. Kullanmadan önce, tüpleri kısa süre santrifüj edin.
6. Prob çözeltisinin bir pipetle karıştırıldığından ve çözeltinin eşit olarak dağıldığından emin olun.
7. Test başına probtan 10µl alın ve bir mikrosantrifüj tüpüne aktarın. Kalan probu vakit kaybetmeden dondurucuya geri koyun.
8. 5 dakikalık ön ısıtma için, probu ve numune lamını 37°C (+/- 1°C) ısıtmalı tabla üzerine koyun.
9. Prob karışımından 10µl alıp hücre numunesi üzerine damlatın ve dikkatlice bir lamel uygulayın. Kauçuk çözelti yapıştırıcısıyla kapatın ve yapıştırıcının tamamen kurumasına izin verin.

## Denatürasyon

10. Lamı ısıtmalı tabla üzerinde 75°C'de (+/- 1°C), 2 dakika ısıtarak numuneyi ve probu eş zamanlı olarak denatüre edin.

## Mezleştirme

11. Lamı nemli, ışık geçirmez bir kap içinde, 37°C'de (+/- 1°C) bir gece bekletin.

## Mezleme Sonrası Yıkamalar

12. DAPI'yi dondurucudan çıkarın ve oda sıcaklığında ısınmasını sağlayın.
13. Lameli ve yapıştırıcının tüm izlerini dikkatlice kaldırın.
14. Lamı 2 dakika boyunca, 72°C'de (+/- 1°C) ve ajitasyon olmadan 0.4xSSS (pH 7.0) içine daldırın.
15. Lamı kurutun ve 30 saniye boyunca, oda sıcaklığında (pH 7.0) 2xSSS, %0.05 Tween-20 içine daldırın.
16. Lamı kurutun ve her bir numuneye 10µl DAPI renk solması önleyici karışımı uygulayın.
17. Bir lamel ile üstünü kapatın, baloncukları giderin ve 10 dakika boyunca karanlıkta bekleterek rengin belirginleşmesini sağlayın.
18. Floresan mikroskop kullanarak izleyin (bakınız **Floresan Mikroskop Önerisi**).

## Kullanılmış Lamaların Stabilitesi

Eğer karanlık ve oda sıcaklığında ya da oda sıcaklığının altında bir ortamda muhafaza edilirse, kullanılmış lamalar 1 aya kadar yeniden analiz yapılabilir.

## Prosedürel Öneriler

1. Lamaların ısıtılması ya da yıpranması, sinyal floresanını düşürebilir
2. Cytocell Ltd.'nin tedarik ettiği ya da önerdiği reaktifler haricinde reaktifler kullanmak, mezleştirme koşullarını olumsuz etkileyebilir
3. Bu sıcaklıklar optimum ürün performansı açısından kritik olduğu için, çözelti, su banyosu ve inkübatör sıcaklıklarını ölçmek için kalibre edilmiş bir termometre kullanın.
4. Düşük sertlik probun belirsiz bağlanmasıyla ve çok yüksek sertlik sinyal yokluğuyla sonuçlanabileceği için, yıkama konsantrasyonlar, pH ve sıcaklıklar önemlidir
5. Tamamlanmamış denatürasyon sinyal yokluğuna, aşırı denatürasyon ise belirsiz bağlanmaya neden olabilir
6. Aşırı mezleştirme ilave ya da beklenmeyen sinyallerin ortaya çıkmasıyla sonuçlanabilir
7. Kullanıcılar, testi tanılama amaçlı olarak kullanmadan önce, protokdü kendi numunelerine göre optimize etmelidirler
8. Optimal altı koşullar, belirsiz bağlanmanın yanlış şekilde prob sinyali olarak yorumlanmasına neden olabilir

## Sonuçların Yorumlanması

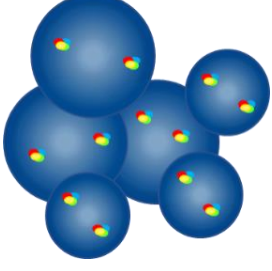
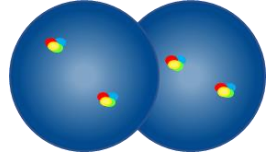
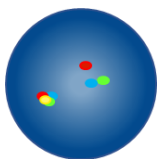
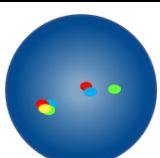
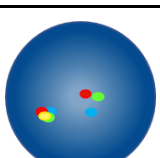
### Lam Kalitesinin Değerlendirilmesi

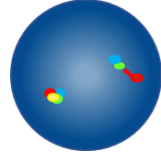
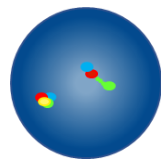
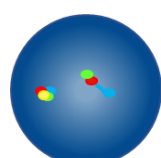
Aşağıdaki durumlarda lam analiz edilmemelidir:

- Sinyaller, tekli filtrelerle analiz yapmak için çok zayıfsa - analize devam etmek için, sinyaller parlak, ayırt edilebilir ve kolay değerlendirilebilir olmalıdır
- Analize engel olan, çok sayıda kümelenmiş/üst üste binmiş hücre varsa
- Hücrelerin >%50'si melezleştirilmemiş
- Hücreler arasında fazla floresan partikül ve/ya da sinyalleri bozan bir floresan bulanıklığı varsa - Optimal lamlarda arka plan koyu ya da siyah ve temiz görünmelidir
- Hücre çekirdekleri arasında sınırlar ayırt edilemiyorsa ve intakt değilse

### Analiz Kılavuzları

- Her numuneyi iki analist analiz etmeli ve yorumlamalıdır. Herhangi bir tutarsızlık üçüncü bir analist tarafından değerlendirilerek çözümlenmelidir
- Analistlerin hepsi geçerli ulusal standartların öngördüğü vasıflara sahip olmalıdır
- Her analist, her numune için bağımsız olarak 100 çekirdek almalıdır. Birinci analist lamın sol tarafından, ikinci analist lamın sağ tarafından analize başlamalıdır
- Her bir analist elde ettiği sonuçları ayrı tablolara kaydetmelidir
- Yalnızca intakt çekirdekleri analiz edin. Üst üste binmiş, kümelenmiş ya da sitoplazmik kalıntılarla veya yüksek derece otofloresanla kaplı çekirdekleri analiz etmeyin
- Çok fazla sitoplazmik kalıntı ya da belirsiz hibridizasyon olan alanlardan kaçının
- Sinyal yoğunluğu, tek bir çekirdekte bile değişebilir. Bu durumlarda, teki filtreler kullanın ve/ya da odak düzlemini ayarlayın
- Optimal altı koşullarda difüze olarak görülebilir. Eğer aynı rengin iki sinyal birbirine değişiyorsa ya da bu iki sinyalin arasındaki uzaklık iki sinyal genişliğinden daha büyük değilse veya bu iki sinyali birbirine bağlayan zayıf bir zincir varsa, bu iki sinyal tek olarak kabul edilir
- Üç renkli ayırma probunu analiz ederken, aralarında iki sinyal genişliğinden daha dar olan bir boşluk bulunan kırmızı, yeşil ve mavi sinyaller varsa, bunlar yeniden düzenlenmemiş/füze edilmemiş sinyal olarak sayılırlar
- Hücresinin analiz edilebilir olup olmadığından emin değilseniz, analiz yapmayın

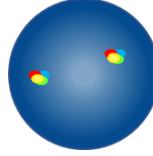
Analiz Kılavuzları	
	Saymayın - çekirdeklerin sınırları belirlenemeyecek kadar birbirine çok yakın
	Örtüşen çekirdekleri saymayın - her iki çekirdeğin tüm alanları görünmez
	2 füzyon sinyali olarak sayılır - kırmızı ile yeşil/mavi sinyal arasındaki mesafe iki sinyal genişliğinden azdır
	2 füzyon sinyali olarak sayılır - yeşil ve kırmızı/mavi sinyal arasındaki boşluk iki sinyal genişliğinden azdır
	2 füzyon sinyali olarak sayılır - mavi ile kırmızı/yeşil sinyal arasındaki mesafe iki sinyal genişliğinden azdır

	2 füzyon sinyali olarak sayılır - sağ üst füzyonda kırmızı sinyal difüzdür
	2 füzyon sinyali olarak sayılır - sağ üst füzyonda yeşil sinyal difüzdür
	2 füzyon sinyali olarak sayılır - sağ üst füzyonda mavi sinyal difüzdür

### Beklenen Sonuçlar

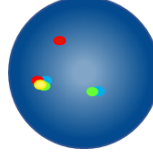
Üç renkli strateji, hem bir translokasyonun hem de bir inversiyonun varlığını gösterir ve her bir farklı düzenleme türünün ayırt edilmesine olanak sağlar.

### Beklenen Normal Sinyal Örüntüsü

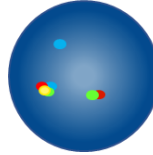


Normal bir hücrede, iki kırmızı/yeşil/mavi ortak yerleştirilebilir sinyal (2KYM) olması beklenir.

### Beklenen Anormal Sinyal Örüntüleri



t(3;nn)(q21;q26.2) translokasyonlu bir hücrede, beklenen sinyal modeli bir kırmızı, bir yeşil/mavi füzyon ve bir kırmızı/yeşil/mavi füzyon sinyali olur (1K, 1YM, 1KYM).



inv(3)(q21q26.2) inversiyonlu bir hücrede, beklenen sinyal modeli bir kırmızı/yeşil füzyon, ayrı bir mavi füzyon ve bir kırmızı/yeşil/mavi füzyon sinyali olur (1KY, 1M, 1KYM).

Anöploid/dengesiz numunelerde diğer sinyal örüntüleri mümkündür.

### Bilinen Çapraz Reaktivite

Bilinen çapraz reaktivite yok.

### Olumsuz Durum Raporlaması

Eğer bu cihazın işlevini yeterli şekilde yerine getirmediğini ya da performansının olumsuz durumları (örn. gecikmiş ya da yanlış teşhis, gecikmiş ya da yanlış tedavi) daha da ağırlaştıracak şekilde kötüleştiğini düşünüyorsanız bunu hemen üreticiye bildirin (**e-posta**: vigilance@ogt.com).

Eğer mümkünse durumu yetkili ulusal makama da bildirmelisiniz. Vijilans temas noktalarının bir listesini burada bulabilirsiniz <http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>.

### Spesifik Performans Özellikleri

#### Analitik Spesifite

Analitik spesifite, yalnızca doğru lokusa hibritleşen sinyallerin yüzdesidir. Analitik spesifite, toplam 200 hedef lokusun analiziyle tespit edildi. Analitik spesifite, doğru lokusa hibridize olan FISH sinyalleri sayısının, toplam hibridize FISH sinyallerine bölünmesiyle hesaplandı.

Tablo 1. EVI1 Breakapart Probe için Analitik Belirlilik

Prob	Hedef Lokus	Doğru Lokusa Hibridize Olan Sinyallerin Sayısı	Hibridize Sinyallerin Toplam Sayısı	Spesifite (%)
Kırmızı EVI1	3q26	200	200	100
Yeşil EVI1	3q26	200	200	100
Mavi EVI1	3q26	200	200	100

**Analitik Sensitivite**

Analitik sensitivite, beklenen normal sinyal örüntüsü olan, skorlanabilir arafaz hücrelerinin yüzdesidir. Analitik sensitivite, farklı normal numuneler üzerinden arafaz hücreler analiz edilerek belirlenmiştir. Sensitivite, beklenen sinyal örüntüsüne sahip, skorlanabilir hücrelerin yüzdesi olarak hesaplanmıştır (%95 güven aralığı).

Tablo 2. EVI1 Breakapart Probe için Analitik Hassasiyet

Beklenen Sinyal Örüntüsü Hücrelerin Sayısı	Skorlanabilir Sinyalli Hücrelerin Sayısı	Sensitivite (%)	%95 Güven Aralığı
4957	5000	99,14	98.84 – 99.36

**Normal Kesim Değerleri Karakterizasyonu**

FISH problemleri birlikte normal kesim değeri, bir numunenin bu sinyal örüntüsünün normal kabul edileceği spesifik anormal sinyal örüntüsü, skorlanabilir arafaz hücresi maksimum yüzdesidir.

Proben tespit etmesi amaçlanan yeniden düzenlemenin negatif numuneler ve beta ters işlevi kullanılarak normal kesim değeri belirlenmiştir. Her bir numune için 100 faz arası çekirdeğin sinyal modelleri, toplamda her bir numune için 200 olarak iki bağımsız analist tarafından kaydedilmiştir.

Tablo 3. EVI1 Breakapart Probe Normal Kesim Değeri Karakterizasyonu

Anormal sinyal örüntüsü	Kesim yapmak için analiz edilen numune sayısı	Her bir numune için değerlendirilen çekirdek sayısı	Maks. yanlış pozitif sinyal modeli sayısı	Normal kesim valfi (%)
1K, 1YM, 1KYM	25	200	3	4
1KY, 1M, 1KYM	25	200	3	4

Laboratuvarlar kesim değerlerini kendi verilerini kullanarak teyit etmelidirler<sup>6, 7</sup>.

**Yeniden Üretilirlik**

Yeniden üretilebilirlik, altı kör numune (yeniden düzenleme için iki negatif, kesimin 1 ila 3 katı iki düşük pozitif numune ve yeniden düzenleme için pozitif hücrelerin %45'inden fazlasını içeren iki yüksek pozitif numune) test eden üç ayrı laboratuvar tarafından oluşturulmuştur. Analiz, art arda beş gün boyunca her bir numunenin iki kopyası kullanılarak gerçekleştirildi.

Her üç bölge de aynı prob lotu kullanılarak gün içi, günler arası ve bölgeler arası testlerden geçirdi. Ayrıca bölgelerden birinde üç farklı prob kullanılarak lotlar arası yeniden üretilebilirlik de gerçekleştirildi.

Tekrarlanabilirlik, her test sırasında incelenen değişkenler arasındaki uzlaşma kullanılarak hesaplandı.

Tablo 4. EVI1 Breakapart Probe için Yeniden Üretilirlik ve Kesinlik

Sinyal	Yeniden üretilebilirlik çalışması	Örnek	Anlaşma (%)
İnversiyon (1KY, 1M, 1KYM)	Gün içi / günler arası / bölgeler arası	Negatif	100
		Yüksek Pozitif	100
	Lotlar Arası	Negatif	92
		Yüksek Pozitif	100
Translokasyon (1K, 1YM, 1KYM)	Gün içi / günler arası / bölgeler arası	Negatif	100
		Yüksek Pozitif	100
	Lotlar Arası	Negatif	100
		Yüksek Pozitif	100

**Klinik Performans**

Klinik performans, bölgeden toplanan 100 örnek ile birlikte AML veya MDS için atıfta bulunulan temsilci seçilmemiş hasta grubu kullanılarak oluşturuldu. Prob tarafından tespit edilen yeniden düzenlemelerin vaka oranları, literatür kaynaklarının gözden geçirilmesinden alınan vakalarla karşılaştırıldı.

Bu karşılaştırmayı etkin kılmak için literatürde 100 örnek popülasyonunda belirtilen güven aralığı, 1 - örnek oran testinin süreklilik düzeltmesiyle hesaplanarak bulunmuştur.

Tablo 5. EVI1 Breakapart Probe için Klinik Performans

Yeniden Düzenleme	Prevalans			
	Kanyak Gözde Geçirme (%)	%95 LCI (%)	Klinik Çalışma (%)	%95 UCL (%)
inv(3)/t(3;3)MECOM yeniden düzenlemeleriyle AML	1,3	0,1	4	6,7
MECOM yeniden düzenlemeleriyle MDS	0,4	0		5,3

**Ek Bilgiler**

Ürünle ilgili daha fazla bilgi almak için, CytoCell Teknik Destek Bölümü ile iletişime geçin.

Tel: +44 (0)1223 294048


E-posta: techsupport@cytozell.com

Web sitesi: www.ogt.com

**Referanslar**

- Soderholm *et al.*, Leukemia 1997;11:352-358
- Bobadilla *et al.*, Br J Haematol 2007;136:806-813
- Swerdlow *et al.*, (eds.) WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissue, Lyon, France, 4th edition, IARC, 2017
- Pedersen-Bjergaard *et al.*, Leukemia 2008;22:240-248
- Arsham, MS., Barch, M.J. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
- Mascarello JT, Hirsch B, Kearney HM, et al. Section E9 of the American College of Medical Genetics technical standards and guidelines: fluorescence in situ hybridization. Genet Med. 2011;13(7):667-675.
- Wiktor AE, Dyke DLV, Stupca PJ, Ketterling RP, Thorland EC, Shearer BM, Fink SR, Stockero KJ, Majorowicz JR, Dewald GW. *Preclinical validation of fluorescence in situ hybridization assays for clinical practice*. Genetics in Medicine. 2006;8(1):16-23.

**Sembol Kılavuzu**

REF	tr: Katalog numarası
	tr: <i>In vitro</i> tıbbi tanılama cihazı
	tr: Parti kodu
	tr: Kullanım talimatlarına bakın
	tr: Üretici
	tr: Son kullanım tarihi
	tr: Sıcaklık sınırı
	tr: Güneş ışığından koruyun
	tr: <n> testleri için yeterlidir
	tr: İçindekiler

**Patentler ve Markalar**

CytoCell, Cytozell Ltd.'nin tescilli ticari markasıdır.

**CytoCell Ltd.**

3-4 Technopark  
Newmarket Road

Cambridge, CB5 8PB, UK.

Tel: +44(0)1223 294048

F: +44(0)1223 294986

E-posta: probes@cytozell.com

Web sitesi: www.ogt.com