



# Zyto *Light*SPEC MYB Dual Color Break Apart Probe

**REF** Z-2143-50

∑ 5 (0,05 ml)

**REF** Z-2143-200

 $\Sigma$  20 (0,2 ml)

Für den qualitativen Nachweis von Translokationen des humanen MYB-Gens bei 6q23.3 mittels Fluoreszenz-*insitu*-Hybridisierung (FISH)

4250380P204QP



In-vitro-Diagnostikum gemäß IVDR (EU) 2017/746

# 1. Verwendungszweck

Die Zyto Light SPEC MYB Dual Color Break Apart Probe (PL100) ist für den qualitativen Nachweis von Translokationen des humanen MYB-Gens bei 15q25.3 in zytologischen Präparaten oder Formalin-fixierten, Paraffineingebetteten Geweben, wie z. B. adenoidem zystischem Karzinom (ACC), mittels Fluoreszenz-in-situ-Hybridisierung (FISH) bestimmt. Die Sonde ist für die Verwendung in Kombination mit den Zyto Light FISH Implementation Kits (Prod. Nr. Z-2028-5/-20, oder Z-2099-20) vorgesehen.

Das Produkt ist nur für den professionellen Gebrauch bestimmt. Alle Tests, bei denen das Produkt verwendet wird, sollten in einem zertifizierten, zugelassenen anatomisch-pathologischen Labor unter der Aufsicht eines Pathologen/Humangenetikers von qualifiziertem Personal durchgeführt werden.

Die Sonde ist als Hilfsmittel für die Differentialdiagnose von ACC vorgesehen, und therapeutische Maßnahmen sollten nicht allein auf der Grundlage des Testergebnisses eingeleitet werden.

# 2. Prinzip der Methode

Die Fluoreszenz-*in-situ*-Hybridisierung (FISH) erlaubt den Nachweis und die Visualisierung von spezifischen Nukleinsäuresequenzen in Zellpräparationen. Fluoreszenzmarkierte DNA-Fragmente, sogenannte FISH-Sonden, und deren komplementäre Zielsequenzen in den Präparationen werden co-denaturiert und können anschließend während der Hybridisierung binden. Danach werden unspezifische und ungebundene Sondenfragmente durch Stringenzwaschschritte entfernt. Nach der Gegenfärbung der DNA mit DAPI werden hybridisierte Sondenfragmente mit einem Fluoreszenzmikroskop visualisiert, welches mit für die Fluorochrome spezifischen Anregungs- und Emissionsfiltern ausgestattet ist, mit denen die FISH-Sondenfragmente direkt markiert wurden.

# 3. Enthaltene Reagenzien

Die Zyto Light SPEC MYB Dual Color Break Apart Probe besteht aus:

- ZyGreen (Anregung 503 nm/Emission 528 nm) markierten Polynukleotiden (~10 ng/μl), die gegen Sequenzen in 6q23.2q23.3\* (chr6:134,840,690-135,483,752) gerichtet sind, welche proximal zur MYB-Bruchpunktregion lokalisiert sind (siehe Abb.1).
- ZyOrange (Anregung 547 nm/Emission 572 nm) markierten Polynukleotiden (~4.5 ng/µl), die gegen Sequenzen in 6q23.3\* (chr6:135,728,667-136,390,142) gerichtet sind, welche distal zur MYB-Bruchpunktregion lokalisiert sind (siehe Abb. 1).
- Hybridisierungsbuffer auf Basis von Formamid

\*nach Human Genome Assembly GRCh37/hg19

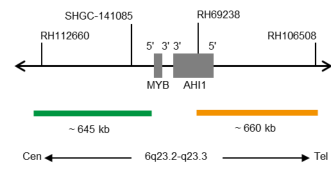


Abb. 1: SPEC MYB Sondenlokalisation (nicht maßstabsgetreu)

Die Zyto Light SPEC MYB Dual Color Break Apart Probe ist verfügbar in zwei Größen:

- Z-2143-50: 0,05 ml (5 Reaktionen von je 10 μl)
- Z-2143-200: 0,2 ml (20 Reaktionen von je  $10 \mu l$ )

# 4. Benötigte, aber nicht bereitgestellte Materialien

- Positive und negative Kontrollproben
- Hybridizer oder Wärmeplatte
- Hybridizer oder Feuchtekammer im Hybridisierungsofen
- Stoppuhr
- Küvetten oder Färbetröge
- Kalibriertes Thermometer
- Verstellbare Pipetten (10 μl, 25 μl)
- Ethanol oder denaturierter Alkohol
- Deionisiertes oder destilliertes Wasser
- Deckgläser (22 mm x 22 mm, 24 mm x 60 mm)
- Naturkautschuk-Klebstoff, z.B. <u>Fixogum Rubber Cement</u> (Prod. Nr. E-4005-50/-125), oder Ähnliches
- Regelmäßig gewartetes Fluoreszenzmikroskop (400-1000x)
- Immersionsöl, geeignet für Fluoreszenzmikroskopie
- Entsprechende Filtersätze

# Zytologische Präparate

- Zyto Light FISH-Cytology Implementation Kit (Prod. Nr. Z-2099-20)
- Objektträger, unbeschichtet
- Wasserbad (70°C)
- 37% Formaldehyd, säure-frei, oder 10% Formalin, neutral gepuffert
- 2x Natriumcitrat Salzlösung (SSC), z.B. aus <u>20x SSC Solution</u> (Prod. Nr. WB-0003-50)

# FFPE Präparate

- Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kit (Prod. Nr. Z-2028-5/-20)
- Objektträger, positiv geladen
- Wasserbad (37°C, 98°C)
- Xylol

# 5. Lagerung und Handhabung

Bei 2-8°C in aufrechter Position und lichtgeschützt lagern. Vor Licht geschützt verwenden. Unmittelbar nach Gebrauch wieder unter Lagerbedingungen aufbewahren. Keine Reagenzien nach Ablauf des auf dem Etikett angegebenen Verfallsdatums verwenden. Das Produkt ist bei sachgemäßer Handhabung bis zu dem auf dem Etikett angegebenen Verfallsdatum stabil

# À⇒ÌÌ

#### 6. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Gebrauchsanweisung vor der Verwendung lesen!
- Reagenzien nach Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr verwenden!
- Dieses Produkt enthält Substanzen (in geringen Konzentrationen und Volumina), welche gesundheitsschädlich und potentiell infektiös sind. Jeder direkte Kontakt mit den Reagenzien muss vermieden werden. Entsprechende Schutzmaßnahmen (Verwendung von Einmalhandschuhen, Schutzbrille und Laborbekleidung) sind zu ergreifen!
- Schwerwiegende Vorfälle, die im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten sind, in Übereinstimmung mit den örtlichen Vorschriften dem Hersteller sowie den zuständigen Behörden melden!
- Sollten Reagenzien mit der Haut in Kontakt kommen, die betroffenen Stellen sofort mit viel Wasser abspülen!
- Ein Sicherheitsdatenblatt ist auf Anfrage für den beruflichen Anwender verfügbar.
- Die Reagenzien nicht wiederverwenden.
- Kreuzkontaminationen der Präparate vermeiden, da diese zu fehlerhaften Ergebnissen führen.
- Die Sonde sollte nicht für längere Zeit dem Licht, insbesondere intensivem Licht, ausgesetzt werden. Das bedeutet, falls möglich sollten alle Arbeitsschritte im Dunkeln und/oder unter Verwendung von lichtundurchlässigen Behältnissen durchgeführt werden!

#### Gefahren- und Sicherheitshinweise:

Die gefahrbestimmende Komponente ist Formamid.



## Gefahr

H351	Kann vermutlich Krebs erzeugen.
H360FD	Kann die Fruchtbarkeit beeinträchtigen. Kann das Kind im Mutterleib schädigen.
H373	Kann die Organe schädigen bei längerer oder wiederholter Exposition.
P201	Vor Gebrauch besondere Anweisungen einholen.
P202	Vor Gebrauch alle Sicherheitshinweise lesen und verstehen.
P260	Staub/Rauch/Gas/Nebel/Dampf/Aerosol nicht einatmen.
P280	Schutzhandschuhe/Schutzkleidung/Augenschutz/ Gesichtsschutz tragen.
P308+P313	BEI Exposition oder falls betroffen: Ärztlichen Rat

einholen/ärztliche Hilfe hinzuziehen.

Unter Verschluss aufbewahren.

# 7. Einschränkungen

P405

- Für die Verwendung als In-vitro-Diagnostikum.
- Nur für die professionelle Anwendung.
- Nur für den nicht-automatischen Gebrauch.
- Die klinische Interpretation jeglicher positiven F\u00e4rbung bzw. deren Abwesenheit muss im Kontext mit der klinischen Anamnese, Morphologie, anderer histopathologischer Kriterien sowie weiterer diagnostischer Tests erfolgen. Es obliegt der Verantwortung eines qualifizierten Pathologen, mit FISH Sonden, Reagenzien, Diagnose-Panels und den zur Erstellung von gef\u00e4rbten Pr\u00e4paraten verwendeten Methoden vertraut zu sein. Die F\u00e4rbung ist in einem zertifizierten, lizenzierten Labor unter Aufsicht eines Pathologen durchzuf\u00fchren, der f\u00fcr die Auswertung der F\u00e4rbepr\u00e4parate und f\u00fcr die Sicherstellung der Eignung von positiven und negativen Kontrollen verantwortlich ist.

- Die Färbung der Präparate, insbesondere die Signalintensität und die Hintergrundfärbung, ist abhängig von der Behandlung und Prozessierung der Präparate vor der Färbung. Unsachgemäßes Fixieren, Einfrieren, Auftauen, Waschen, Trocknen, Erhitzen, Schneiden oder Kontamination mit anderen Präparaten oder Flüssigkeiten können Artefakte oder falsche Ergebnisse verursachen. Inkonsistente Ergebnisse können von Variationen bei Fixierungs- und Einbettungsverfahren sowie von inhärenten Unregelmäßigkeiten innerhalb des Präparates resultieren.
- Die Sonde ist nur für den Nachweis der Loci, die in Kapitel 3 "Enthaltene Reagenzien" beschrieben werden, zu verwenden.
- Die Leistung wurde unter Verwendung der in dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Verfahren validiert. Abweichungen von diesen Verfahren können die Leistung beeinflussen und müssen vom Anwender validiert werden. Dieses IVD ist nur dann CE-zertifiziert, wenn es wie in dieser Gebrauchsanweisung beschrieben im Rahmen der bestimmungsgemäßen Verwendung eingesetzt wird.

#### 8. Störsubstanzen

Rote Blutzellen innerhalb des Präparates können Autofluoreszenz verursachen, welche die Signalerkennung behindert.

Folgende Fixierungen sind nicht kompatibel mit FISH:

- Bouin Fixierung
- B5 Fixierung
- Saure Fixiermittel (z.B. Pikrinsäure)
- Zenker Fixierung
- Alkohole (bei alleiniger Verwendung)
- Quecksilberchlorid
- Formaldehyd/Zink Fixiermittel
- Hollande Fixierung
- Ungepuffertes Formalin

# 9. Vorbereitung der Präparate

Bereiten Sie die Proben wie in der Gebrauchsanweisung des jeweiligen ZytoVision Implementation Kits beschrieben vor.

# 10. Vorbereitung der Reagenzien

Das Produkt ist gebrauchsfertig. Kein Rekonstituieren, Mischen oder Verdünnen ist notwendig. Die Sonde vor der Anwendung lichtgeschützt auf Raumtemperatur (18-25°C) bringen. Vor dem Öffnen durch Vortexen mischen und kurz herunterzentrifugieren.

#### 11. Testverfahren

#### Zytologische Präparate

## Vorbehandlung der Präparate

Die Präparatevorbehandlung ist wie in der Gebrauchsanweisung des Zyto*Light* FISH-Cytology Implementation Kits beschrieben durchzuführen.

## Denaturierung und Hybridisierung

- 1. 10  $\mu$ l der Sonde auf jedes der vorbehandelten Präparate pipettieren.
- 2. Die Präparate mit 22 mm x 22 mm Deckgläsern abdecken (Einschluss von Luftbläschen vermeiden) und das Deckglas versiegeln.

Wir empfehlen die Verwendung von Naturkautschuk-Klebstoff (z.B. Fixogum) zum Versiegeln.

- Die Objektträger auf einer Wärmeplatte oder in einem Hybridizer platzieren und die Präparate für 5 min bei 72°C denaturieren.
- **4.** Die Objektträger in eine Feuchtekammer überführen und über Nacht bei 37°C hybridisieren (z.B. in einem Hybridisierungsofen).

Es ist essentiell, dass die Präparate während des Hybridisierungsschritts nicht austrocknen.

# Post-Hybridisierung

Die Post-Hybridisierung (Waschen, Gegenfärbung, Fluoreszenzmikroskopie) gemäß der Gebrauchsanweisung des <u>Zyto Light FISH-Cytology Implementation Kits</u> durchführen.

# A)>文

# **FFPE Präparate**

## Vorbehandlung der Präparate

Die Präparatevorbehandlung ist wie in der Gebrauchsanweisung des Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kits beschrieben durchzuführen.

#### Denaturierung und Hybridisierung

- 1. 10 μl der Sonde auf jedes der vorbehandelten Präparate pipettieren.
- Die Präparate mit 22 mm x 22 mm Deckgläsern abdecken (Einschluss von Luftbläschen vermeiden) und das Deckglas versiegeln.

Wir empfehlen die Verwendung von Naturkautschuk-Klebstoff (z.B. Fixogum) zum Versiegeln.

- Die Objektträger auf einer Wärmeplatte oder in einem Hybridizer platzieren und die Proben für 10 min bei 75°C denaturieren.
- Die Objektträger in eine Feuchtekammer überführen und über Nacht bei 37°C hybridisieren (z.B. in einem Hybridisierungsofen).

Es ist essentiell, dass die Präparate während des Hybridisierungsschritts nicht austrocknen.

#### Post- Hybridisierung

Die Post-Hybridisierung (Waschen, Gegenfärbung, Fluoreszenzmikroskopie) gemäß der Gebrauchsanweisung des <u>Zyto Light</u> <u>FISH-Tissue Implementation Kits</u> durchführen.

# 12. Interpretation der Ergebnisse

Bei Verwendung von geeigneten Filtersätzen erscheinen die Hybridisierungssignale der Sonde grün (proximal zur MYB-Bruchpunktregion) und orange (distal zur MYB-Bruchpunktregion).

**Normale Situation**: In Interphasen von normalen Zellen oder Zellen ohne eine Translokation der MYB-Genregion erscheinen zwei grün/orange Fusionssignale (siehe Abb. 2).

**Aberrante Situation**: Eine von einer Translokation betroffene MYB-Genregion wird durch ein separates grünes Signal und ein separates oranges Signal gekennzeichnet (siehe Abb. 2).

Sich überlagernde Signale können als gelbe Signale erscheinen.

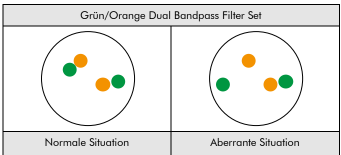


Abb. 2: Zu erwartende Ergebnisse in normalen und aberranten Zellkernen

Genomische Aberrationen aufgrund kleinerer Deletionen, Duplikationen oder Inversionen können zu unauffälligen Signalmustern führen. Bei einigen aberranten Präparaten können andere Signalmuster als die oben beschriebenen beobachtet werden. Diese unerwarteten Signalmuster sollten weiter untersucht werden.

# Bitte beachten:

- Aufgrund von dekondensiertem Chromatin können einzelne FISH-Signale als kleine Signal-Cluster erscheinen. Daher sollten zwei oder drei Signale der gleichen Größe mit einer Distanz von ≤ 1 Signaldurchmesser als ein Signal gewertet werden.
- Sich überlagernde Zellkerne nicht auswerten.
- Über-verdaute Zellkerne nicht auswerten (erkennbar als dunkle Areale im Zellkern).
- Keine Auswertung von Zellen mit starker Eigenfluoreszenz, welche die Signalerkennung behindert.
- Ein negatives oder unspezifisches Ergebnis kann durch verschiedene Faktoren verursacht werden (siehe Kapitel 16 "Fehlerbehebung").
- Um die Ergebnisse korrekt zu interpretieren, muss der Anwender das Produkt vor der Anwendung in diagnostischen Verfahren unter Berücksichtigung nationaler und/oder internationaler Richtlinien validieren.

# 13. Empfohlene Qualitätskontrollverfahren

Um die korrekte Leistung der verwendeten Präparate und Testreagenzien zu überwachen, sollte jeder Test von internen und externen Kontrollen begleitet werden. Falls interne und/oder externe Kontrollen keine adäquate Färbung zeigen, müssen die Ergebnisse der Patientenproben als ungültig angesehen werden.

Interne Kontrolle: Nicht-neoplastische Zellen innerhalb des Präparates, die ein normales Signalmuster aufweisen, z.B. Fibroblasten.

Externe Kontrolle: Validierte positive und negative Kontrollproben.

# 14. Leistungsmerkmale

#### 14.1 Analytische Leistung

Die Leistung wurde gemäß der Gebrauchsanweisung der Zyto*Light* FISH-Implementation Kits evaluiert.

Analytische Sensitivität:	100% (95% CI 98.5 – 100.0)
Analytische Spezifität:	100% (95% CI 97.0 – 100.0)

# 14.2 Klinische Leistung

Diagnostische Sensitivität:	90% (95% CI 61.5 – 99.8) vs. RT-PCR 100% (95% CI 75.7 – 99.1) vs. NGS 100% (95% CI 61.5 – 99.8) vs. RNA-Sequenzierung
Diagnostische Spezifität:	100% (95% CI 61.5 – 99.8) vs. RT-PCR 88.89% (95% CI 75.7 – 99.1) vs. NGS 83.33% (95% CI 61.5 – 99.8) vs. RNA-Sequenzierung

# 15. Entsorgung

Die Entsorgung der Reagenzien muss in Übereinstimmung mit den örtlichen Vorschriften erfolgen.

#### 16. Fehlerbehebung

Jede Abweichung von der Gebrauchsanweisung kann zu schwachen bis gar keinen Färbungen führen. Einige der Hinweise in diesem Abschnitt sind nur bei der Verwendung des <u>ZytoLight FISH-Tissue Implementation Kits</u> anwendbar. Weitere Informationen erhalten Sie unter <u>www.zytovision.com</u>.

Schwache oder keine Signale

Mögliche Ursache	Lösung
Zell- oder Gewebeproben sind nicht korrekt fixiert	Die Fixierzeit und das Fixiermittel optimieren oder Post-Fixierungsschritte wie in "Testverfahren" der Gebrauchsanweisung des Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kits beschrieben anwenden
Proteolytische Vorbehandlung nicht optimal	Die Inkubationszeit mit Pepsin optimieren, falls notwendig erhöhen oder reduzieren
Verdunstung der Sonde	Bei der Nutzung eines Hybridizers ist die Verwendung von feuchten Vliesstreifen/Wassertanks erforderlich. Bei der Nutzung eines Hybridisierungsofens muss eine Feuchtekammer verwendet werden. Zusätzlich sollte das Deckglas, z.B. mit Fixogum, vollständig versiegelt werden, um ein Austrocknen der Präparat während der Hybridisierung zu verhindern.
Ungeeignete Filtersätze verwendet	Für die Fluorochrome der Sonde geeignete Filtersätze verwenden. Triple-Bandpass-Filtersätze liefern im Vergleich zu Single- oder Dual- Bandpass-Filtersätzen weniger Licht. Daher können die Signale unter Verwendung von Triple-Bandpass- Filtersätzen schwächer erscheinen.



Kreuzhybridisierungssignale, Hintergrundsignale

Mögliche Ursache	Lösung	
Unvollständiges Entparaffinieren	Frische Lösungen verwenden, Dauer des Entparaffinierens überprüfen	
Proteolytische Vorbehandlung zu stark	Die Inkubationszeit mit Pepsin reduzieren	
Objektträger sind vor der Hybridisierung auf Raumtemperatur abgekühlt	Objektträger schnell auf 37°C transferieren	

Degradierte Morphologie

Mögliche Ursache	Lösung
Zell- oder Gewebeproben sind nicht optimal fixiert	Die Fixierzeit und das Fixiermittel optimieren oder Post-Fixierungsschritte wie in "Testverfahren" der Gebrauchsanweisung des <u>ZytoLight FISH-Tissue Implementation Kits</u> beschrieben anwenden
Proteolytische Vorbehandlung nicht optimal ausgeführt	Die Inkubationszeit mit Pepsin optimieren, falls notwendig erhöhen oder reduzieren
Unzureichende Trocknung vor Applikation der Sonde	Lufttrocknung verlängern

Überlagernde Zellkerne

Mögliche Ursache	Lösung
Ungeeignete Dicke der	2-4 μm dicke Mikrotomschnitte
Gewebeschnitte	anfertigen

Präparat löst sich vom Objektträger

Mögliche Ursache	Lösung
Proteolytische Vorbehandlung ist zu stark	Inkubationszeit mit Pepsin reduzieren

Schwache Gegenfärbung

Carry action of organical proving		
Mögliche Ursache	Lösung	
Gering konzentrierte DAPI- Lösung	DAPI/DuraTect-Solution (ultra) (Prod. Nr. MT-0008-0.8) stattdessen verwenden	
Inkubationszeit mit DAPI zu kurz	Inkubationszeit mit DAPI anpassen	

# 17. Literatur

- Kievits T, et al. (1990) Cytogenet Cell Genet 53: 134-6.
- Martelotto LG, et al. (2015) J Pathol.
- Massé J, et al. (2020) Mod Pathol.
- Sun B, et al. (2021) Am J Cancer Res.
- Wilkinson DG: In Situ Hybridization, A Practical Approach, Oxford University Press (1992) ISBN 0 19 963327 4.

# 18. Revision



www.zytovision.com

Die aktuellste Gebrauchsanweisung sowie Gebrauchsanweisungen in verschiedenen Sprachen finden Sie unter <a href="www.zytovision.com">www.zytovision.com</a>.

Unsere Experten stehen Ihnen für Ihre Fragen zur Verfügung. Bitte kontaktieren Sie <a href="helptech@zytovision.com">helptech@zytovision.com</a>
Einen Kurzbericht über Sicherheit und Leistung finden Sie unter <a href="helptech@xytovision.com">www.zytovision.com</a>.



ZytoVision GmbH Fischkai 1 27572 Bremerhaven/ Germany Telefon: +49 471 4832-300 Fax: +49 471 4832-509

www.zytovision.com Email: info@zytovision.com

## Warenzeichen:

ZytoVision® und ZytoLight® sind Warenzeichen der ZytoVision GmbH.