

# Novocastra™ Liquid Mouse Monoclonal Antibody EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))



**Product Code: NCL-L-EZH2**

Leica Biosystems Newcastle Ltd  
Balliol Business Park  
Benton Lane  
Newcastle Upon Tyne NE12 8EW  
United Kingdom  
+44 191 215 4242



[EN](#) [FR](#) [IT](#) [DE](#) [ES](#) [PT](#) [SV](#) [EL](#) [DA](#) [NL](#)  
[NO](#) [TR](#) [BG](#) [HU](#) [RO](#) [RU](#) [PL](#) [SL](#) [CS](#) [SK](#)

## Instructions for Use

Please read before using this product.

## Mode d'emploi

À lire avant d'utiliser ce produit.

## Istruzioni per L'uso

Si prega di leggere, prima di usare il prodotto.

## Gebrauchsweisung

Bitte vor der Verwendung dieses Produkts lesen.

## Instrucciones de Uso

Por favor, leer antes de utilizar este producto.

## Instruções de Utilização

Leia estas instruções antes de utilizar este produto.

## Instruktioner vid Användning

Var god läs innan ni använder produkten.

## Οδηγίες Χρήσης

Παρακαλούμε διαβάστε τις οδηγίες πριν χρησιμοποιήσετε το προϊόν αυτό.

## Brugsanvisning

Læs venligst før produktet tages i brug.

## Gebruiksinstucties

Lezen vóór gebruik van dit product.

## Bruksanvisning

Vennligst les denne før du bruker produktet.

## Kullanım Talimatları

Lütfen bu ürünü kullanmadan önce okuyunuz.

## Инструкции за употреба

Моля, прочетете преди употреба на този продукт.

## Használati utasítás

A termék használatba vétele előtt olvassa el.

## Instrucțiuni de utilizare

Cititi aceste instrucțiuni înainte de a utiliza produsul.

## Инструкция по применению

Прочтите перед применением этого продукта.

## Instrukcja obsługi

Przed użyciem tego produktu należy przeczytać instrukcję.

## Navodila za uporabo

Preberite pred uporabo tega izdelka.

## Návod k použití

Čtěte před použitím tohoto výrobku.

## Návod na použitie

Prosím, prečítajte si ho pred použitím produktov.

## Check the integrity of the packaging before use.

Vérifier que le conditionnement est en bon état avant l'emploi.

Prima dell'uso, controllare l'integrità della confezione.

Vor dem Gebrauch die Verpackung auf Unversehrtheit überprüfen.

Comprobar la integridad del envase, antes de usarlo. Verifique a integridade da embalagem antes de utilizar o produto.

Kontrollera att paketet är obrutet innan användning. Ελέγχετε την ακεραιότητα της συσκευασίας πριν από τη χρήση.

Kontroller, at pakken er ubeskadiget før brug.

Controleer de verpakking vóór gebruik.

Sjekk at pakningen er intakt før bruk.

Kullanmadan önce ambalajın bozulmamış olmasını kontrol edin.

Проверете целостта на опаковката преди употреба.

Használat előtt ellenőrizze a csomagolás épségét.

Verificați integritatea ambalajului înainte de a utiliza produsul.

Перед применением убедитесь в целостности упаковки.

Przed użyciem należy sprawdzić, czy opakowanie jest szczelne.

Pred uporabom preverite celovitost embalaže.

Před použitím zkонтrolujte neporušenosť obalu.

Pre použitím skontrolujte, či balenie nie je porušené.



# **Novocastra™ Liquid Mouse Monoclonal Antibody EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))**

## **Product Code: NCL-L-EZH2**

### **Intended Use**

*For in vitro diagnostic use.*

NCL-L-EZH2 is intended for the qualitative identification by light microscopy of EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) molecules in paraffin sections. The clinical interpretation of any staining or its absence should be complemented by morphological studies using proper controls and should be evaluated within the context of the patient's clinical history and other diagnostic tests by a qualified pathologist.

### **Principle of Procedure**

Immunohistochemical (IHC) staining techniques allow for the visualization of antigens via the sequential application of a specific antibody to the antigen (primary antibody), a secondary antibody to the primary antibody and an enzyme complex with a chromogenic substrate with interposed washing steps. The enzymatic activation of the chromogen results in a visible reaction product at the antigen site. The specimen may then be counterstained and coverslipped. Results are interpreted using a light microscope and aid in the differential diagnosis of pathophysiological processes, which may or may not be associated with a particular antigen.

### **Clone**

6A10

### **Immunogen**

Prokaryotic recombinant protein corresponding to a portion of the N-terminus domain of the human EZH2 molecule.

### **Specificity**

Human EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)), (85 kD). Region common to isoforms A and B of the protein.

### **Reagent Composition**

NCL-L-EZH2 is a liquid tissue culture supernatant containing 15 mM sodium azide as a preservative.

### **Ig Class**

IgG1

### **Total Protein Concentration** Total Protein

1.0–8.0 g/L. Refer to vial label for lot specific total protein concentration.

### **Antibody Concentration**

Greater than or equal to 20 mg/L as determined by ELISA. Refer to vial label for batch specific Ig concentration.

### **Recommendations On Use**

Immunohistochemistry (see **Methodology**) on paraffin sections. Suggested dilution: 1:200 for 30 minutes at 25 °C. Heat induced epitope retrieval using Epitope Retrieval Solution pH 6.0 RE7113, RE7114 or RE7115. This is provided as a guide and users should determine their own optimal working dilutions.

### **Storage and Stability**

Store at 2–8 °C. Do not freeze. Return to 2–8 °C immediately after use. Do not use after expiration date indicated on the vial label. Storage conditions other than those specified above must be verified by the user.

### **Specimen Preparation**

The recommended fixative is 10% neutral-buffered formalin for paraffin-embedded tissue sections.

### **Warnings and Precautions**

This reagent has been prepared from the supernatant of cell culture. As it is a biological product, reasonable care should be taken when handling it.

The molarity of sodium azide in this reagent is 15 mM. A Material Safety Data Sheet (MSDS) is available upon request for sodium azide. Consult federal, state or local regulations for disposal of any potentially toxic components.

Specimens, before and after fixation, and all materials exposed to them, should be handled as if capable of transmitting infection and disposed of with proper precautions.<sup>1</sup> Never pipette reagents by mouth and avoid contacting the skin and mucous membranes with reagents and specimens. If reagents or specimens come in contact with sensitive areas, wash with copious amounts of water. Seek medical advice.

Minimize microbial contamination of reagents or an increase in non-specific staining may occur.

Incubation times or temperatures, other than those specified, may give erroneous results. Any such changes must be validated by the user.

### **Quality Control**

Differences in tissue processing and technical procedures in the user's laboratory may produce significant variability in results, necessitating regular performance of in-house controls in addition to the following procedures.

Controls should be fresh autopsy/biopsy/surgical specimens, formalin-fixed, processed and paraffin wax-embedded as soon as possible in the same manner as the patient sample(s).

## **Positive Tissue Control**

Used to indicate correctly prepared tissues and proper staining techniques.

One positive tissue control should be included for each set of test conditions in each staining run.

A tissue with weak positive staining is more suitable than a tissue with strong positive staining for optimal quality control and to detect minor levels of reagent degradation.<sup>2</sup>

Recommended positive control tissue is tonsil.

If the positive tissue control fails to demonstrate positive staining, results with the test specimens should be considered invalid.

## **Negative Tissue Control**

Should be examined after the positive tissue control to verify the specificity of the labeling of the target antigen by the primary antibody.

Recommended negative control tissue is cerebellum.

Alternatively, the variety of different cell types present in most tissue sections frequently offers negative control sites, but this should be verified by the user.

Non-specific staining, if present, usually has a diffuse appearance. Sporadic staining of connective tissue may also be observed in sections from excessively formalin-fixed tissues. Use intact cells for interpretation of staining results. Necrotic or degenerated cells often stain non-specifically.<sup>3</sup> False-positive results may be seen due to non-immunological binding of proteins or substrate reaction products. They may also be caused by endogenous enzymes such as pseudoperoxidase (erythrocytes), endogenous peroxidase (cytochrome C), or endogenous biotin (eg. liver, breast, brain, kidney) depending on the type of immunostain used. To differentiate endogenous enzyme activity or non-specific binding of enzymes from specific immunoactivity, additional patient tissues may be stained exclusively with substrate chromogen or enzyme complexes (avidin-biotin, streptavidin, labeled polymer) and substrate-chromogen, respectively. If specific staining occurs in the negative tissue control, results with the patient specimens should be considered invalid.

## **Negative Reagent Control**

Use a non-specific negative reagent control in place of the primary antibody with a section of each patient specimen to evaluate non-specific staining and allow better interpretation of specific staining at the antigen site.

## **Patient Tissue**

Examine patient specimens stained with NCL-L-EZH2 last. Positive staining intensity should be assessed within the context of any non-specific background staining of the negative reagent control. As with any immunohistochemical test, a negative result means that the antigen was not detected, not that the antigen was absent in the cells/tissue assayed. If necessary, use a panel of antibodies to identify false-negative reactions.

## **Results Expected**

### **Normal Tissues**

Clone 6A10 detected the EZH2 antigen expressed in the nucleus of a variety of tissues (n=44). Expression was detected in germinal centre lymphocytes in tonsil, stomach and appendix; basal epithelium in small bowel, large bowel, stomach and skin. Strong expression was also noted in seminiferous tubules of testis.

### **Abnormal Tissues**

Clone 6A10 detected the EZH2 antigen expressed in the nucleus of a variety of abnormal tissues (n=120) including prostate carcinomas (5/11), breast carcinomas (11/23), Non-Hodgkin's B-cell lymphomas (11/11), Reed-Sternberg cells in Hodgkin's lymphoma (4/4), T-cell lymphoma (1/2), gastric carcinoma (2/2), cholangiocarcinoma (1/1), bladder carcinoma (4/5), thymoma (1/1), malignant melanoma (2/3), squamous cell carcinomas of various sites (3/3), lung tumors (3/5), ovarian tumors (3/6), endometrial tumors (3/3), colonic carcinoma (1/1), rhabdomyosarcoma (2/2), mixed germ cell tumor (1/1), testicular embryonal tumor (1/1), desmoplastic tumor (1/1) and adrenal oncocytoma (1/1).

### **NCL-L-EZH2 is recommended for use in the detection of EZH2 protein expression in normal and neoplastic tissues.**

## **General Limitations**

Immunohistochemistry is a multistep diagnostic process that consists of specialized training in the selection of the appropriate reagents; tissue selection, fixation, and processing; preparation of the IHC slide; and interpretation of the staining results.

Tissue staining is dependent on the handling and processing of the tissue prior to staining. Improper fixation, freezing, thawing, washing, drying, heating, sectioning or contamination with other tissues or fluids may produce artifacts, antibody trapping, or false negative results. Inconsistent results may be due to variations in fixation and embedding methods, or to inherent irregularities within the tissue.<sup>4</sup> Excessive or incomplete counterstaining may compromise proper interpretation of results.

The clinical interpretation of any staining or its absence should be complemented by morphological studies using proper controls and should be evaluated within the context of the patient's clinical history and other diagnostic tests by a qualified pathologist.

Antibodies from Leica Biosystems Newcastle Ltd are for use, as indicated, on either frozen or paraffin-embedded sections with specific fixation requirements. Unexpected antigen expression may occur, especially in neoplasms. The clinical interpretation of any stained tissue section must include morphological analysis and the evaluation of appropriate controls.

## **Bibliography - General**

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F, Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. Blood, 97(12): 3896–3901 (2001).

6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

**Amendments to Previous Issue**

Not applicable.

**Date of Issue**

01 November 2018

# Immunohistochemical Methodology For Novocastra™ Antibodies On Paraffin-Embedded Tissue Utilizing The Heat Induced Epitope Retrieval Technique.

## Reagents Required but not Supplied

1. Standard solvents used in immunohistochemistry.
2. 50 mM Tris-Buffered Saline (TBS) pH 7.6.
3. Epitope Retrieval Solution (see C. Epitope Retrieval Solutions).
4. Antibody diluent, Novocastra IHC Diluent, RE7133.
5. Visualization system, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) or RE7290-K (50 tests).
6. Mounting medium - use as recommended by manufacturer.

## Equipment Required but not Supplied

1. Incubator set to 25 °C.
2. Heating device for epitope retrieval: water bath, steamer, pressure cooker or other temperature controlled laboratory equipment.
3. General immunohistochemistry laboratory equipment.

## Epitope Retrieval Solutions (see Recommendations on Use for one of the following)

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Citrate-based buffer containing surfactant
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	EDTA-based buffer containing surfactant
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	Tris/EDTA-based buffer containing surfactant
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## Methodology

### Prior to undertaking this methodology, users must be trained in immunohistochemical techniques.

Users should determine optimal dilutions for antibodies. Unless indicated, all steps are performed at room temperature (25 °C).

### Epitope Retrieval

Please follow the instructions for use in Epitope Retrieval Solutions, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 or RE7122.

### Visualization

Please follow the instructions for use in the Novolink Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) or RE7290-K (50 tests).

## Amendments to Previous Issue

Not applicable.

## Date of Issue

23 April 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# **Novocastra™ Anticorps Monoclonal liquide de Souris EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) Référence du Produit: NCL-L-EZH2**

## **Utilisation Prévue**

*Diagnostic in vitro.*

Le NCL-L-EZH2 est destiné à l'identification qualitative par microscopie optique de la molécules EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) sur des coupes en paraffine. L'interprétation clinique de tout marquage, ou absence de marquage, doit être complétée par des études morphologiques utilisant des contrôles appropriés et doit être évaluée par un pathologiste qualifié à la lumière des antécédents cliniques du patient et d'autres analyses diagnostiques.

## **Principe de la Procédure**

Les techniques de marquage immunohistochimique (IHC) permettent la visualisation des antigènes via l'application séquentielle d'un anticorps spécifique sur un antigène (anticorps primaire), d'un anticorps secondaire sur l'anticorps primaire et d'un complexe enzymatique comportant un substrat chromogène, avec des étapes de lavage intercalées. L'activation enzymatique du chromogène se traduit par la présence d'un produit de réaction visible au niveau du site de l'antigène. Le spécimen peut ensuite faire l'objet d'une coloration de contraste et être placé sous une lamelle. Les résultats sont interprétés à l'aide d'un microscope optique et participent au diagnostic différentiel des processus physiopathologiques, susceptibles, ou non, d'être associés à un antigène particulier.

## **Clone**

6A10

## **Immunogène**

Protéine procaryote recombinante correspondant à la partie N terminale de la molécule de EZH2 humain.

## **Spécificité**

EZH2 humain (Enhancer of Zeste Homologue 2 (Drosophile)), (85 kD). Région commune aux isoformes A et B de la protéine.

## **Composition du Réactif**

Le NCL-L-EZH2 est un surnageant de culture tissulaire liquide contenant une solution d'azide de sodium 15 mM comme conservateur.

## **Classe d'Ig**

IgG1

## **Concentration Totale en Protéines** Total Protein

1,0–8,0 g/L. La concentration totale en protéines, spécifique du lot, figure sur l'étiquette du flacon.

## **Concentration en Anticorps**

Supérieure ou égale à 20 mg/L, déterminée par la méthode ELISA. La concentration totale en Ig, spécifique du lot, figure sur l'étiquette du flacon.

## **Recommandations d'utilisation**

Immunohistochimie (voir **Méthodologie**) sur des coupes en paraffine. Dilution préconisée : 1:200 pendant 30 minutes à 25 °C.

Restauration de l'épitope induite par la chaleur à l'aide de Epitope Retrieval Solution pH 6.0 RE7113, RE7114 ou RE7115. Ceci n'est donné qu'à titre indicatif et les utilisateurs doivent déterminer leurs propres dilutions de travail optimales.

## **Conservation et Stabilité**

Conserver à 2–8 °C. Ne pas congeler. Remettre immédiatement à 2–8 °C après utilisation. Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur l'étiquette du récipient. Les conditions de conservation autres que celles qui sont spécifiées ci-dessus doivent faire l'objet d'une vérification par l'utilisateur.

## **Préparation des Spécimens**

Le fixateur recommandé est le formol à 10%, tamponné, neutre, pour coupes tissulaires incluses en paraffine.

## **Mises en Garde et Précautions**

Ce réactif a été préparé à partir du surnageant d'une culture cellulaire. Du fait de sa nature de produit biologique, sa manipulation doit faire l'objet du plus grand soin.

Dans ce réactif, la molarité de l'azide de sodium est de 15 mM. Une fiche toxicologique (MSDS) relative à l'azide de sodium est disponible sur demande.

Consulter les réglementations nationales, régionales ou locales en vigueur relatives à l'élimination de tous les éléments potentiellement toxiques.

Les spécimens, avant et après fixation, ainsi que toutes les matières ayant été en contact avec eux, doivent être manipulés comme s'ils étaient susceptibles de transmettre une infection et être éliminés en respectant les précautions appropriées\*. Ne jamais pipeter les réactifs avec la bouche et éviter tout contact des réactifs et des spécimens avec la peau et les membranes muqueuses. Rincer avec de grandes quantités d'eau en cas de contact des réactifs ou des spécimens avec des zones sensibles. Consulter un médecin.

Minimiser la contamination microbienne des réactifs sinon un accroissement du marquage non spécifique est susceptible de se produire.

Des durées et des températures d'incubation différentes de celles qui ont été spécifiées sont susceptibles de conduire à des résultats erronés. Toutes les modifications doivent être validées par l'utilisateur.

## **Contrôle de Qualité**

Des différences de traitement des tissus et de procédures techniques du laboratoire de l'utilisateur sont susceptibles de conduire à une variabilité significative des résultats, ce qui rend nécessaire la mise en œuvre de contrôles en interne en plus des procédures suivantes. Les contrôles doivent être des spécimens frais provenant d'autopsies, de biopsies ou d'interventions chirurgicales, fixés au formol, traités et inclus en cire de paraffine dès que possible, de la même façon que le(s) échantillon(s) de patient.

### **Tissu de Contrôle Positif**

Il est utilisé pour indiquer que les tissus ont été préparés correctement et que les techniques de marquage étaient appropriées.

Un contrôle tissulaire positif doit être inclus dans toute opération de marquage pour chaque ensemble de conditions d'analyse.

Un tissu présentant un marquage faiblement positif est plus adapté à un contrôle de qualité optimal qu'un tissu présentant un marquage fortement positif et il permet de détecter de moindres niveaux de dégradation du réactif.<sup>2</sup>

Le tissu de contrôle positif recommandé est les amygdales.

Si le tissu de contrôle positif ne présente pas de marquage positif, les résultats des spécimens analysés doivent être considérés comme invalides.

### **Tissu de Contrôle Négatif**

Il doit être examiné après le tissu de contrôle positif afin de vérifier la spécificité du marquage de l'antigène cible par l'anticorps primaire. Le cervelet constitue le tissu de contrôle négatif recommandé.

Sinon, la diversité des types cellulaires présents dans la plupart des tissus permet de disposer fréquemment de sites de contrôle négatif, mais ils doivent être vérifiés par l'utilisateur.

S'il est présent, le marquage non spécifique prend habituellement une apparence diffuse. Un marquage sporadique du tissu conjonctif peut également être observé sur des coupes de tissus qui ont été fixées par un excès de formol. Utiliser des cellules intactes pour l'interprétation des résultats du marquage. Les cellules nécrotiques ou dégénérées sont souvent marquées de façon non spécifique.<sup>3</sup> Des résultats faussement positifs peuvent être observés en raison d'une liaison non immunologique à des protéines ou à des produits de réaction du substrat. Ils peuvent également être provoqués par des enzymes endogènes comme la pseudoperoxydase (érythrocytes), la peroxydase endogène (cytochrome C), ou la biotine endogène (foie, sein, cerveau, rein, par exemple) selon le type d'immunomarquage utilisé. Pour différencier l'activité des enzymes endogènes ou la liaison non spécifique d'enzymes de l'immunoréactivité spécifique, des tissus supplémentaires du patient peuvent être marqués exclusivement avec le substrat chromogène ou par des complexes enzymatiques (avidine-biotine, streptavidine, polymère marqué) et le substrat chromogène respectivement. Si un marquage spécifique se produit dans le tissu de contrôle négatif, les résultats des spécimens du patient doivent être considérés comme invalides.

### **Réactif de Contrôle Négatif**

Utiliser un réactif de contrôle négatif non spécifique à la place de l'anticorps primaire avec une coupe de chaque spécimen du patient afin d'évaluer le marquage non spécifique et de permettre une meilleure interprétation du marquage spécifique au niveau du site antigénique.

### **Tissu du Patient**

Examiner les échantillons du patient marqués au NCL-L-EZH2 en dernier lieu. L'intensité du marquage positif doit être évaluée à la lumière du bruit de fond du marquage non spécifique du réactif de contrôle négatif. Comme pour toutes les analyses immunohistochimiques, un résultat négatif signifie que l'antigène n'a pas été détecté mais ne signifie pas qu'il est absent des cellules/tissus testés. Si nécessaire, employer un panel d'anticorps pour identifier les réactions faussement négatives.

## **Résultats Attendus**

### **Tissus normaux**

Le clone 6A10 a détecté l'expression de l'antigène EZH2 dans les noyaux des cellules de divers tissus (n=44). Cette expression a été détectée dans les lymphocytes des centres germinatifs des amygdales, de l'estomac et de l'appendice ; dans l'épithélium basal de l'intestin grêle, du gros intestin, de l'estomac et de la peau. Une forte expression a également été remarquée dans les tubules séminifères des testicules.

### **Tissus tumoraux**

Le clone 6A10 a détecté l'expression de l'antigène EZH2 dans les noyaux des cellules de divers tissus anormaux (n=120) dont les carcinomes de la prostate (5/11), les carcinomes mammaires(11/23), les lymphomes non hodgkiens à cellules B (11/11), les cellules de Reed-Sternberg des lymphomes de Hodgkin (4/4), les lymphomes à cellules T (1/2), les carcinomes gastriques (2/2), les cholangiocarcinomes (1/1), les carcinomes de la vessie (4/5), les thymomes (1/1), les mélanomes malins (2/3), les carcinomes squameux de divers sites (3/3), les tumeurs pulmonaires (3/5), les tumeurs ovariennes (3/6), les tumeurs endométriales (3/3), les carcinomes du côlon (1/1), les rhabdomyosarcomes (2/2), les tumeurs des cellules germinales mixtes (1/1), les tumeurs embryonnaires testiculaires (1/1), les tumeurs desmoplastiques (1/1) et les oncocytomes surrenalians (1/1).

**L'utilisation du NCL-L-EZH2 est recommandée pour la détection de l'expression de la protéine EZH2 dans les tissus normaux et néoplasiques.**

### **Limites Générales**

L'immunohistochimie est un processus diagnostique constitué de plusieurs étapes qui nécessite une formation spécialisée relative au choix des réactifs appropriés ; au choix, à la fixation et au traitement des tissus ; à la préparation des lames IHC ; et à l'interprétation des résultats du marquage.

Le marquage des tissus dépend de leur manipulation et de leur traitement avant le marquage. Une fixation, une congélation, une décongélation, un lavage, un séchage, un chauffage, une coupe, incorrects ou une contamination par d'autres tissus ou d'autres liquides sont susceptibles de conduire à la production d'artefacts, au piégeage de l'anticorps ou à des résultats faussement négatifs. Des variations dans les méthodes de fixation et d'inclusion, ainsi que des irrégularités propres au tissu, peuvent conduire à des résultats incohérents.<sup>4</sup>

Une coloration de contraste excessive ou incomplète peut gêner l'interprétation correcte des résultats.

L'interprétation clinique de tout marquage, ou absence de marquage, doit être complétée par des études morphologiques utilisant des contrôles appropriés et doit être évaluée par un pathologiste qualifié à la lumière des antécédents cliniques du patient et d'autres analyses diagnostiques.

Les anticorps de Leica Biosystems Newcastle Ltd sont destinés, selon les besoins, à être utilisés sur des coupes incluses en paraffine ou des coupes congelées, et conformément à des exigences particulières en matière de fixation. Une expression antigénique inattendue est susceptible de se produire, en particulier au niveau des néoplasmes. L'interprétation clinique de toute coupe tissulaire marquée doit comporter une analyse morphologique et l'évaluation des contrôles appropriés.

## Bibliographie Générale

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. *Progress in Surgical Pathology*. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadj M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. *Laboratory Medicine*. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. *American Journal of Clinical Pathology*. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. *Blood*, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

## Amendements Apportés à la Version Précédente

Non applicable.

## Date de Publication

01 novembre 2018

# Méthodologie immunohistochimique d'utilisation des anticorps Novocastra™ sur les tissus inclus en paraffine à l'aide de la technique de restauration de l'épitope par la chaleur.

## Réactifs nécessaires mais non fournis

1. Solvants standard utilisés en immunohistochimie.
2. Solution saline tamponnée de Tris (TBS) 50 mM, pH 7,6.
3. Solution de restauration de l'épitope (voir section C Solutions de restauration de l'épitope).
4. Diluant anticorps, Novocastra™ IHC Diluent, RE7133.
5. Système de révélation, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) ou RE7290-K (50 tests).
6. Milieu de montage - utiliser selon les recommandations du fabricant.

## Equipements nécessaires mais non fournis

1. Incubateur réglé à 25 °C.
2. Dispositif de chauffage pour restauration de l'épitope : bain-marie ou four à vapeur, autocuiseur ou tout autre appareil de laboratoire à température contrôlée.
3. Équipements généraux de laboratoire d'immunohistochimie.

## Solutions de restauration de l'épitope (voir Recommandations d'utilisation pour l'une des solutions suivantes)

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Tampon citrate contenant un surfactant
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	Tampon EDTA contenant un surfactant
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	Tampon Tris/EDTA contenant un surfactant
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## Méthodologie

### Avant d'utiliser cette méthodologie, les utilisateurs doivent avoir été formés aux techniques immunohistochimiques.

Les utilisateurs doivent déterminer les dilutions optimales des anticorps. Sauf mention contraire, toutes les étapes sont réalisées à température ambiante (25 °C).

#### Restauration de l'épitope

Veuillez respecter le mode d'emploi des Epitope Retrieval Solutions, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119, RE7122.

#### Révélation

Veuillez respecter le mode d'emploi de Novolink™ Polymer Detection Systems , RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) ou RE7290-K (50 tests).

## Amendements apportés à la version précédente

Non applicable.

## Date de publication

23 avril 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# **Novocastra™ Anticorpo Monoclonale Murino Liquido EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) Codice Del Prodotto: NCL-L-EZH2**

## **Uso Previsto**

*Per uso diagnostico in vitro.*

NCL-L-EZH2 è destinato all'identificazione qualitativa in microscopia ottica della molecola EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)), in sezioni incluse in paraffina. L'interpretazione clinica di ogni colorazione o della sua assenza va integrata da studi morfologici che utilizzino i controlli appropriati e deve essere valutata da un patologo qualificato, nel contesto della storia clinica del paziente e delle altre metodiche diagnostiche adoperate.

## **Principio Della Procedura**

Le tecniche di colorazione immunoistochimica (IHC) consentono la visualizzazione degli antigeni mediante l'applicazione sequenziale di un anticorpo specifico per l'antigene (anticorpo primario), di un anticorpo secondario che lega l'anticorpo primario e di un complesso enzimatico con un substrato cromogeno; l'applicazione dei tre reagenti è intervallata da fasi di lavaggio. L'attivazione enzimatica del cromogeno produce una reazione visibile in corrispondenza del sito antigenico. Il campione biologico può, quindi, essere controcolorato e montato. I risultati vengono interpretati mediante un microscopio ottico e sono utili nella diagnosi differenziale di processi fisiopatologici, che possono essere più o meno associati ad un particolare antigene.

## **Clone**

6A10

## **Immunogeno**

Proteina ricombinante procariotica, corrispondente a una porzione del dominio N-terminale della molecola EZH2 umana.

## **Specificità**

EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) umano, (85 kD). Regione comune alle isoforme A e B della proteina.

## **Composizione Del Reagente**

NCL-L-EZH2 è un supernatante liquido di coltura tissutale, contenente 15 mM di sodio azide come conservante.

## **Classe Ig**

IgG1

## **Concentrazione Proteica Totale** Total Protein

1,0–8,0 g/L. Consultare l'etichetta del flacone per la concentrazione proteica totale specifica del lotto.

## **Concentrazione Anticorpale**

Superiore o uguale a 20 mg/L, come determinato mediante test ELISA. Consultare l'etichetta del flacone per la concentrazione di Ig specifica del lotto.

## **Raccomandazioni Per L'uso**

Immunoistochimica (vedere **Metodologia**) sulle sezioni in paraffina. Diluizione raccomandata: 1:200 per 30 minuti a 25 °C.

Smasceramento ad alta temperatura dell'epitopo mediante Epitope Retrieval Solution pH 6.0 RE7113, RE7114 o RE7115. Queste raccomandazioni costituiscono delle semplici linee guida; spetta al singolo utente stabilire la diluizione di lavoro ottimale.

## **Conservazione E Stabilità**

Conservare a 2–8 °C. Non congelare. Immediatamente dopo l'uso, raffreddare di nuovo a 2–8 °C. Non usare dopo la data di scadenza, indicata sull'etichetta del flacone. Condizioni di conservazione diverse da quelle sopra specificate vanno verificate dall'utente.

## **Preparazione Del Campione Biologico**

Il fissativo raccomandato è la formalina tamponata neutra al 10% per sezioni tissutali incluse in paraffina.

## **Avvertenze E Precauzioni**

Questo reagente è stato preparato dal supernatante di coltura cellulare. Trattandosi di un prodotto biologico, va maneggiato con cautela. La molarità della sodio azide nel reagente corrisponde a 15 mM. Su richiesta, è disponibile una scheda dei dati di sicurezza del materiale (MSDS) per la sodio azide.

Fare riferimento alla normativa federale, statale o locale per lo smaltimento dei componenti potenzialmente tossici.

Prima e dopo la fissazione, i campioni biologici e tutti i materiali ad essi esposti vanno trattati come potenzialmente infettanti e smaltiti con le appropriate precauzioni.<sup>1</sup> Non pipettare i reagenti con la bocca ed evitare il contatto dei reagenti e dei campioni biologici con la pelle e con le mucose. Se i reagenti o i campioni biologici vengono a contatto con zone sensibili, sciaccquare abbondantemente le parti interessate. Consultare il medico.

Ridurre al minimo la contaminazione microbica dei reagenti, allo scopo di evitare un aumento di colorazione aspecifica.

Tempi o temperature d'incubazione diversi da quelli specificati possono condurre a risultati non veritieri. Tali variazioni devono essere convalidate dall'utente.

## **Controllo Qualità**

Differenze nella processazione del tessuto e nelle tecniche in uso presso il laboratorio dell'utente possono produrre una discrepanza significativa nei risultati, rendendo necessaria la regolare esecuzione di controlli interni, in aggiunta alle procedure descritte di seguito. I controlli devono essere costituiti da campioni biologici freschi autotipi/biopatici/chirurgici e devono essere il più rapidamente possibile fissati in formalina, processati ed inclusi in paraffina, allo stesso modo dei campioni biologici ottenuti dal paziente.

### **Controllo Positivo Del Tessuto**

È usato per indicare tessuti correttamente preparati e tecniche di colorazione appropriate.

Per ogni gruppo di condizioni del test e ogni volta che viene eseguita la colorazione, deve essere incluso un controllo positivo del tessuto.

Un tessuto a debole colorazione positiva è più adatto di uno a colorazione positiva intensa per un ottimale controllo qualità e per mettere in evidenza anche minimi livelli di degradazione del reagente.<sup>2</sup>

Il tessuto raccomandato per il controllo positivo è la tonsilla.

Se il controllo positivo del tessuto non dimostra colorazione positiva, i risultati con i campioni biologici del test vanno considerati non validi.

### **Controllo Negativo Del Tessuto**

Va esaminato dopo il controllo positivo, per verificare la specificità nei confronti dell'antigene bersaglio da parte dell'anticorpo primario.

Il tessuto raccomandato per il controllo negativo è il cervelletto.

In alternativa, la varietà dei tipi cellulari presenti nella maggior parte delle sezioni tissutali offre spesso siti di controllo negativo, ma questo va verificato dall'utente.

La colorazione aspecifica, se presente, assume di solito aspetto diffuso. La colorazione sporadica del tessuto connettivo può anche manifestarsi in seguito ad iperfissazione di sezioni di tessuto in formalina. Per l'interpretazione dei risultati della colorazione, usare cellule intatte. Le cellule necrotiche o degenerate si colorano spesso in maniera aspecifica<sup>3</sup>. Si possono osservare risultati falsamente positivi, dovuti a legame non immunologico delle proteine o a prodotti di reazione del substrato. Tali falsi positivi possono essere anche causati da enzimi endogeni quali la pseudoperossidasi (eritrociti), la perossidasi endogena (ciclotromo C) o la biotina endogena (es. fegato, mammella, cervello, rene), a seconda del tipo di immuno-colorazione usato. Per differenziare l'attività enzimatica endogena o il legame enzimatico aspecifico dall'immuno-attività specifica, possono essere colorati ulteriori tessuti del paziente esclusivamente con substrato cromogeno o con complessi enzimatici (avidina-biotina, streptavidina, polimero marcato) e substrato cromogeno. Se nel controllo negativo del tessuto compare una colorazione specifica, i risultati sui campioni biologici ottenuti dal paziente devono essere considerati non validi.

### **Controllo Negativo Del Reagente**

Usare un controllo negativo aspecifico del reagente in luogo dell'anticorpo primario, con una sezione di ogni campione biologico del paziente, per valutare la colorazione aspecifica e per consentire una migliore interpretazione della colorazione specifica in corrispondenza del sito antigenico.

### **Tessuto Del Paziente**

Successivamente, esaminare i campioni biologici del paziente colorati con NCL-L-EZH2. L'intensità della colorazione positiva va analizzata nel contesto di qualsiasi colorazione aspecifica di fondo del controllo negativo del reagente. Come per tutti gli altri test immunoistochimici, un risultato negativo significa che l'antigene non è stato determinato, ma non necessariamente che fosse assente dalle cellule o dal tessuto esaminato. Se necessario, usare un pannello di anticorpi per identificare reazioni falsamente negative.

### **Risultati Attesi**

#### **Tessuti normali**

Il clone 6A10 ha messo in evidenza l'antigene EZH2 espresso nel nucleo delle cellule di una varietà di tessuti (n=44). L'espressività è stata messa in evidenza nei linfociti dei centri germinativi della tonsilla, dello stomaco e dell'appendice; nell'epitelio basale dell'intestino tenue, dell'intestino crasso, dello stomaco e della cute. Un'intensa espressività è stata osservata anche nei tubuli seminiferi del testicolo.

#### **Tessuti tumorali**

Il clone 6A10 ha messo in evidenza l'antigene EZH2 espresso nel nucleo di una varietà di tessuti anormali (n=120), che comprendevano: carcinoma prostatico (5/11), carcinoma mammario (11/23), linfoma non-Hodgkin a cellule B (11/11), cellule di Reed-Sternberg in linfoma di Hodgkin (4/4), linfoma a cellule T (1/2), carcinoma gastrico (2/2), colangiocarcinoma (1/1), carcinoma vescicale (4/5), timoma (1/1), melanoma maligno (2/3), carcinoma a cellule squamose a varia localizzazione (3/3), tumori polmonari (3/5), tumori ovarici (3/6), tumori endometriali (3/3), carcinoma del colon (1/1), rabbdomiosarcoma (2/2), tumori misti a cellule germinali (1/1), tumori testicolari embrionali (1/1), tumori desmoplastici (1/1) e oncocitoma surrenale (1/1).

**Sì raccomanda l'uso di NCL-L-EZH2 nella determinazione dell'espressione della proteina EZH2 nei tessuti normali e neoplastici.**

### **Limitazioni Generali**

L'immunoistochimica è un procedimento diagnostico a più passi (multistep) che richiede un'esperienza specifica nella selezione dei reagenti appropriati, nella selezione, fissazione e processazione dei tessuti, nella preparazione di vetrini IHC e nell'interpretazione dei risultati della colorazione.

La colorazione del tessuto dipende dalle modalità di manipolazione e di processazione del tessuto stesso, adottate prima della colorazione. La fissazione, il congelamento, lo scongelamento, il lavaggio, l'asciugatura, il riscaldamento o la sezione condotti in modo non corretto, o la contaminazione con altri tessuti o liquidi, possono produrre artefatti, intrappolamento (trapping) anticorpale o risultati falsi negativi. Risultati incompatibili possono essere dovuti a modifiche dei metodi di fissazione e di inclusione o ad irregolarità intrinseche al tessuto.<sup>4</sup>

Una controcolorazione eccessiva o incompleta può compromettere la corretta interpretazione dei risultati.

L'interpretazione clinica di ogni colorazione o della sua assenza va integrata da studi morfologici che utilizzino i controlli appropriati e deve essere valutata da un patologo qualificato, nel contesto della storia clinica del paziente e delle altre metodiche diagnostiche adoperate.

Gli anticorpi di Leica Biosystems Newcastle Ltd. sono destinati all'uso, quando indicato, su sezioni congelate o incluse in paraffina, con specifici requisiti di fissazione. Un'espressione antigenica inattesa può manifestarsi in particolare nelle neoplasie. L'interpretazione clinica di ogni sezione tessutale colorata deve includere l'analisi morfologica e la valutazione dei controlli appropriati.

### Riferimenti Bibliografici Di Base

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. *Progress in Surgical Pathology*. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. *Laboratory Medicine*. 1983; 14:767.
4. Ormata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. *American Journal of Clinical Pathology*. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. *Blood*, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst FM, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

### Modifiche Alla Pubblicazione Precedente

Non applicabile.

### Data Di Pubblicazione

01 novembre 2018

# **Metodologia immunoistochimica per l'uso di anticorpi Novocastra™ su tessuto incluso in paraffina, utilizzando la tecnica di smascheramento ad alta temperatura dell'epitopo.**

## **Reagenti necessari ma non forniti**

1. Solventi standard utilizzati in immunoistochimica.
2. Tampone Tris salino (TBS) 50 mM a pH 7.6.
3. Soluzione di smascheramento dell'epitopo (vedere sezione C Soluzioni per lo smascheramento dell'epitopo).
4. Diluente per anticorpi, Novocastra™ IHC Diluent, RE7133.
5. Sistema di visualizzazione, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) o RE7290-K (50 tests).
6. Mezzo di montaggio - usare secondo le raccomandazioni del produttore.

## **Attrezzature necessarie ma non forniti**

1. Set incubatore a 25 °C.
2. Dispositivo di riscaldamento per lo smascheramento dell'epitopo: bagno termostatico o vaporizzatore, autoclave o altre attrezzature termostatiche da laboratorio.
3. Attrezzatura di base del laboratorio di immunoistochimica.steamer vaporizer.

## **Soluzioni per lo smascheramento dell'epitopo (vedere le Raccomandazioni per l'uso per uno dei seguenti prodotti)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Tampone citrato contenente surfattante
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	Tampone EDTA contenente surfattante
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	Tampone Tris/EDTA contenente surfattante
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## **Metodologia**

### **Prima di intraprendere questa metodologia, l'utente deve aver acquisito esperienza con le tecniche immunoistochimiche.**

Gli utenti devono determinare le diluizioni ottimali degli anticorpi. Se non indicato diversamente, tutte le fasi vanno condotte a temperatura ambiente (25 °C).

#### **Smascheramento dell'epitopo**

Si prega di seguire le istruzioni per l'uso in Epitope Retrieval Solutions, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119, RE7122.

#### **Visualizzazione**

Si prega di seguire le istruzioni per l'uso in Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) o RE7290-K (50 tests).

## **Modifiche alla pubblicazione precedente**

Non applicabile.

## **Data di pubblicazione**

23 aprile 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# **Novocastra™ Flüssiger Monoklonaler Maus-Antikörper**

## **EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))**

### **Produkt-Nr.: NCL-L-EZH2**

#### **Verwendungszweck**

Für *in-vitro-Diagnostik*.

NCL-L-EZH2 ist für den qualitativen Nachweis der EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))-Moleküle in Paraffinschnitten mittels Lichtmikroskopie gedacht. Die klinische Bewertung einer vorliegenden bzw. fehlenden Färbung sollte durch morphologische Studien mit entsprechenden Kontrollen ergänzt und im Kontext der Krankengeschichte des Patienten und anderer diagnostischer Tests von einem qualifizierten Pathologen vorgenommen werden.

#### **Verfahrensgrundlage**

Immunhistochemische (IHC) Färbetechniken gestatten die optische Darstellung von Antigenen mittels sequentieller Anwendung eines spezifischen Antikörpers zum Antigen (primärer Antikörper), eines sekundären Antikörpers zum primären Antikörper und eines Enzymkomplexes mit einem chromogenen Substrat, jeweils getrennt durch dazwischen liegende Waschschritte. Die enzymatische Aktivierung des Chromogens führt zu einem sichtbaren Reaktionsprodukt am Ort des Antigens. Die Probe kann dann gegengefärbt und mit einem Deckglas versehen werden. Die Ergebnisse werden mithilfe eines Lichtmikroskops interpretiert und unterstützen die Differentialdiagnose pathophysiologischer Prozesse, die mit einem bestimmten Antigen assoziiert sein könnten.

#### **Klon**

6A10

#### **Immunogen**

Prokaryotisches rekombinantes Protein, das einem Teil der N-terminalen Domäne des humanen EZH2-Moleküls entspricht.

#### **Spezifität**

Humanes EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)), (85 kD). Die Region ist sowohl bei Isoform A als auch Isoform B des Proteins vorhanden.

#### **Reagenz zusammensetzung**

NCL-L-EZH2 ist ein flüssiger Gewebekulturüberstand, der 15 mmol/l Natriumazid als Konservierungsmittel enthält.

#### **Ig-Klasse**

IgG1

#### **Gesamtproteinkonzentration**

Total Protein

1,0–8,0 g/L. Siehe Angaben auf dem Produktetikett bezüglich der chargenspezifischen Gesamtproteinkonzentration.

#### **Antikörperkonzentration**

Größer als oder gleich 20 mg/L laut ELISA-Bestimmung. Hinsichtlich der chargenspezifischen Ig-Konzentration siehe Angaben auf dem Produktetikett.

#### **Gebrauchsempfehlungen**

Immunhistochemie (siehe **Vorgehensweise**) auf Paraffinschnitten. Empfohlene Verdünnung: 1:200 über einen Zeitraum von 30 Minuten bei 25 °C. Hitzeinduzierte Antigendemaskierung mit Epitope Retrieval Solutions pH 6.0 RE7113, RE7114 oder RE7115. Dies ist nur eine Empfehlung, und die Benutzer sollten ihre eigenen optimalen Arbeitsverdünnungen bestimmen.

#### **Lagerung und Stabilität**

Bei 2–8 °C lagern. Nicht einfrieren. Nach Gebrauch sofort wieder bei 2–8 °C lagern. Nach Ablauf des Verfallsdatums (auf dem Behälteretikett) darf das Produkt nicht mehr verwendet werden. Lagerbedingungen, die von den oben genannten Bedingungen abweichen, müssen vom Benutzer verifiziert werden.

#### **Probenvorbereitung**

Für paraffineingebettete Gewebeschnitte ist das empfohlene Fixativ 10% neutral gepuffertes Formalin.

#### **Warnhinweise und Sicherheitsmaßnahmen**

Dieses Reagenz wurde aus Zellkulturüberstand zubereitet. Das Reagenz ist ein biologisches Produkt und sollte mit entsprechender Vorsicht gehandhabt werden.

Die Molarität des Natriumazids in diesem Reagenz beträgt 15 mmol/l. Ein Sicherheitsdatenblatt (MSDS) für Natriumazid ist auf Anfrage erhältlich.

Die entsprechenden nationalen und lokalen Bestimmungen und Vorschriften zur Entsorgung potentiell giftiger Komponenten sind einzuhalten.

Vor und nach der Fixierung sind die Proben sowie alle Materialien, die mit ihnen in Kontakt gekommen sind, als potentiell infektiös zu behandeln und daher mit entsprechender Vorsicht zu entsorgen.<sup>1</sup> Reagenzien dürfen niemals mit dem Mund pipettiert werden, und jeglicher Kontakt der Reagenzien und Proben mit Haut und Schleimhäuten ist zu vermeiden. Falls Reagenzien oder Proben mit empfindlichen Bereichen in Kontakt gekommen sind, müssen diese mit reichlich Wasser gespült werden. Ärztlichen Rat einholen.

Die mikrobielle Verunreinigung von Reagenzien ist zu minimieren, da ansonsten eine erhöhte unspezifische Färbung auftreten kann.

Falls die spezifizierten Inkubationszeiten oder -temperaturen nicht eingehalten werden, kann es zu fehlerhaften Ergebnissen kommen. Jegliche Abweichungen von den angegebenen Werten müssen vom Benutzer verifiziert werden.

## **Qualitätskontrolle**

Unterschiede bei der Gewebearbeitung und den technischen Verfahren im Labor des Benutzers können zu signifikanten Schwankungen bei den Ergebnissen führen. Daher ist es wichtig, zusätzlich zu den folgenden Verfahren regelmäßige laborinterne Kontrollen durchzuführen.

Die Kontrollen sollten mit frischen Autopsie-/Biopsie-/chirurgischen Proben vorgenommen werden, die so bald wie möglich und auf dieselbe Weise wie die Patientenprobe(n) in Formalin fixiert, behandelt und in Paraffin eingebettet worden sind.

## **Positive Gewebekontrolle**

Zeigt korrekt vorbereite Gewebe und korrekte Färbetechniken an.

In jedem Färbelauf sollte für jeden Satz Testbedingungen eine positive Gewebekontrolle durchgeführt werden.

Gewebe mit schwach positiver Färbung ist für die optimale Qualitätskontrolle und den Nachweis kleiner Minderungen in der Reagenzleistung besser geeignet als ein Gewebe mit stark positiver Färbung.<sup>2</sup>

Für die positive Gewebekontrolle wird Tonsillengewebe empfohlen.

Falls das positive Kontrollgewebe keine positive Färbung nachweisen kann, sollten die mit den Testproben erzielten Ergebnisse als ungültig betrachtet werden.

## **Negative Gewebekontrolle**

Die negative Gewebekontrolle sollte nach der positiven Gewebekontrolle erfolgen, um die Spezifität der Zielantigenmarkierung durch den primären Antikörper zu verifizieren.

Für die negative Gewebekontrolle wird Kleinhirngewebe empfohlen.

Alternativ bietet die Vielfalt unterschiedlicher Zelltypen, die in den meisten Gewebeschnitten vorliegen, häufig Stellen für eine negative Kontrolle. Jedoch sollte dies vom Benutzer verifiziert werden.

Liegt eine unspezifische Färbung vor, hat diese gewöhnlich ein diffuses Erscheinungsbild. Eine sporadische Färbung des Bindegewebes kann ebenfalls in Schnitten von übermäßig formalinfixierten Geweben beobachtet werden. Zur Bewertung der Färbeergebnisse intakte Zellen verwenden. Nekrotische oder degenerierte Zellen werden oft unspezifisch gefärbt.<sup>3</sup> Falsch-positive Ergebnisse können aufgrund einer nichtimmunologischen Bindung von Proteinen oder Substratreaktionsprodukten beobachtet werden. In Abhängigkeit von der Art der verwendeten Immunfärbung können solche Ergebnisse auch durch endogene Enzyme wie Pseudoperoxidase (Erythrozyten), endogene Peroxidase (Zytochrom C) oder endogenes Biotin (beispielsweise Leber, Mamma, Gehirn, Niere) hervorgerufen werden. Um eine endogene Enzymaktivität bzw. eine unspezifische Enzymbindung von einer spezifischen Immunreakтивität zu unterscheiden, können zusätzliche Patientengewebe ausschließlich mit Substratchromogen bzw. mit Enzymkomplexen (Avidin-Biotin, Streptavidin, markiertes Polymer) plus Substratchromogen gefärbt werden. Falls im negativen Kontrollgewebe eine spezifische Färbung auftritt, sollten die Ergebnisse mit den Patientenproben als ungültig betrachtet werden.

## **Negative Reagenzkontrolle**

Zur Beurteilung einer unspezifischen Färbung und zur besseren Bewertung einer spezifischen Färbung an der Antigenstelle ist mit einem Schnitt jedes Patientenpräparates anstelle des primären Antikörpers eine unspezifische negative Reagenzkontrolle zu verwenden.

## **Patientengewebe**

Die mit NCL-L-EZH2 gefärbten Patientenproben müssen zuletzt untersucht werden. Eine positive Färbeintensität ist im Kontext einer unspezifischen Hintergrundfärbung der negativen Reagenzkontrolle zu bewerten. Wie bei jedem immunhistochemischen Test bedeutet ein negatives Ergebnis, dass das Antigen nicht nachgewiesen wurde. Ein negatives Ergebnis bedeutet jedoch nicht notwendigerweise, dass das Antigen in den getesteten Zellen / im getesteten Gewebe nicht vorlag. Bei Bedarf sollte zur Identifizierung falsch-negativer Reaktionen eine Gruppe von Antikörpern verwendet werden.

## **Erwartete Ergebnisse**

### Normale Gewebe

Klon 6A10 wies das im Nukleus einer Reihe unterschiedlicher Gewebe exprimierte EZH2-Antigen nach (n=44). Die Expression wurde in Lymphozyten des Keimzentrums in Tonsillen, Magen und Appendix sowie im Basalepithel von Dünndarm, Dickdarm, Magen und Haut nachgewiesen. Eine starke Expression wurde außerdem in den Samenkanälchen der Hoden beobachtet.

### Tumorgewebe

Klon 6A10 wies die Expression des EZH2-Antigens im Nukleus einer Reihe abnormaler Gewebe nach (n=120), einschließlich Prostatakarzinom (5/11), Mammakarzinom (11/23), Nicht-Hodgkin-B-Zellen-Lymphomen (11/11), Reed-Sternberg-Zellen bei Hodgkin-Lymphomen (4/4), T-Zellen-Lymphomen (1/2), Magenkarzinom (2/2), Cholangiokarzinom (1/1), Harnblasenkarzinom (4/5), Thymom (1/1), malignen Melanom (2/3), Plattenzellkarzinom an unterschiedlichen Orten (3/3), Lungentumoren (3/5), Eierstocktumoren (3/6), Endometriatumoren (3/3), Kolonkarzinom (1/1), Rhabdomyosarkom (2/2), gemischem Keimzellentumor (1/1), embryонаlem Hodentumor (1/1), desmoplastischem Tumor (1/1) und adrenalem Onkozytom (1/1).

**NCL-EZH2 wird für den Nachweis der EZH2-Proteinexpression in normalen und neoplastischen Geweben empfohlen.**

## **Allgemeine Beschränkungen**

Die Immunhistochemie ist ein mehrstufiger diagnostischer Prozess, der eine spezialisierte Ausbildung auf den folgenden Gebieten erfordert: Auswahl der entsprechenden Reagenzien; Gewebeauswahl, -fixierung und -verarbeitung; Vorbereitung des IHC-Objektträgers sowie Bewertung der Färbeergebnisse.

Die Gewebefärbung hängt von der Handhabung und Verarbeitung des Gewebes vor dem Färben ab. Unsachgemäßes Fixieren, Einfrieren, Auftauen, Waschen, Trocknen, Erwärmen, Schneiden oder eine Kontamination mit anderen Geweben oder Flüssigkeiten kann zu Artefakten, Antikörper-Trapping oder falsch-negativen Ergebnissen führen. Abweichende Ergebnisse können aufgrund von Unterschieden bei der Fixierung und Einbettung oder intrinsischen Unregelmäßigkeiten im Gewebe selbst entstehen.<sup>4</sup>

Eine exzessive oder unvollständige Gegenfärbung kann die korrekte Bewertung von Ergebnissen gefährden.

Die klinische Bewertung einer vorliegenden bzw. fehlenden Färbung sollte durch morphologische Studien mit entsprechenden Kontrollen ergänzt und im Kontext der Krankengeschichte des Patienten und anderer diagnostischer Tests von einem qualifizierten Pathologen vorgenommen werden.

Antikörper von Leica Biosystems Newcastle Ltd sind wo angezeigt für die Verwendung entweder auf gefrorenen oder in Paraffin eingebetteten Schnitten mit spezifischen Fixierungsanforderungen bestimmt. Es kann insbesondere bei Neoplasmen zu einer unerwarteten Antigenexpression kommen. Die klinische Bewertung eines gefärbten Gewebschnitts muss eine morphologische Analyse und die Auswertung der entsprechenden Kontrollen einschließen.

## Literatur - Allgemein

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. Blood, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. American Journal of Pathology, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. Journal of the National Cancer Institute. 95(9): 634–635 (2003).

## Änderungen zur vorhergehenden Ausgabe

Keine.

## Ausgabedatum

01 November 2018

# **Immunhistochemische Vorgehensweise für die Anwendung von Novocastra™-Antikörpern auf in Paraffin eingebettetes Gewebe mit Hilfe des wärmeinduzierten Epitopdemaskierungsverfahrens.**

## **Erforderliche, jedoch nicht mitgelieferte Reagenzien**

1. In der Immunhistochemie gebräuchliche Standardlösungsmittel
2. 50 mM Tris-gepufferte Kochsalzlösung (TBS) mit pH-Wert 7,6.
3. Epitop-Retrieval-Lösung (siehe Abschnitt C Epitopdemaskierungslösungen)
4. Antikörperverdünnungsmittel, Novocastra™ IHC Diluent, RE7133.
5. Visualisierungssystem, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) oder RE7290-K (50 tests).
6. Fixativ – gemäß Herstellerempfehlungen verwenden.

## **Erforderliche, jedoch nicht mitgelieferte Ausrüstung**

1. Auf 25 °C eingestellter Inkubator.
2. Erwärmungsgerät für das Epitopdemaskierungsverfahren: Wasserbad oder Dampfbad, Dampfdrucktopf oder andere temperaturgesteuerte Laboranlage.
3. Allgemeine immunhistochemische Laborausrustung.

## **Epitopdemaskierungslösungen (siehe Gebrauchsempfehlungen für eines der folgenden Produkte)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Zitratbasierter Puffer mit Detergens
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	EDTA-basierter Puffer mit Detergens
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	Tris-/EDTA-basierter Puffer mit Detergen
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## **Vorgehensweise**

### **Vor der Durchführung dieser Methode müssen die Anwender in immunhistochemischen Verfahren ausgebildet werden.**

Die Kunden müssen die optimalen Verdünnungen für Antikörper bestimmen. Wenn nicht anders angegeben, werden alle Schritte bei Raumtemperatur (25 °C) durchgeführt.

#### **Epitopdemaskierungsv erfahren**

Bitte befolgen Sie die Gebrauchsanweisungen für die Epitope Retrieval Solutions RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119, RE7122.

#### **Visualisierung**

Bitte befolgen Sie die Gebrauchsanweisungen der Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) oder RE7290-K (50 tests).

## **Änderungen zur vorherigen Ausgabe**

Keine.

## **Ausgabedatum**

23 April 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# **Novocastra™ Anticuerpos Monoclonal líquidos de Ratón**

## **EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))**

### **Código De Producto: NCL-L-EZH2**

#### **Indicaciones De Uso**

*Para uso diagnóstico in vitro.*

NCL-L-EZH2 está indicado para la identificación cualitativa en secciones de parafina, mediante microscopía óptica, de moléculas de EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)). La interpretación clínica de cualquier tinción o de su ausencia debe complementarse con estudios morfológicos, con el uso de los controles adecuados, y un anatomopatólogo cualificado debe evaluarla en el contexto del historial clínico del paciente y de otras pruebas diagnósticas.

#### **Principio Del Procedimiento**

Las técnicas de tinción inmunohistoquímica (IHQ) permiten la visualización de antígenos mediante la aplicación secuencial de un anticuerpo específico dirigido contra el antígeno (anticuerpo primario), un anticuerpo secundario dirigido contra el anticuerpo primario y un complejo enzimático con un sustrato cromogénico, con pasos de lavado intercalados. La activación enzimática del cromógeno produce una reacción visible en el lugar en que se encuentra el antígeno. Luego se puede contratenear la muestra y cubrirla con un cubreobjeto. Los resultados se interpretan utilizando un microscopio óptico y son de ayuda en el diagnóstico diferencial de los procesos fisiopatológicos, que pueden estar o no vinculados a un determinado antígeno.

#### **Clon**

6A10

#### **Inmunógeno**

Proteína recombinante procariótica correspondiente a una porción del extremo aminoterminal de la molécula de EZH2 humana.

#### **Especificidad**

EZH2 humano (potenciador de Zeste Homolog 2 (drosófila)), (85 kD). Región común a las isoformas A y B de la proteína.

#### **Composición Del Reactivo**

NCL-L-EZH2 es un sobrenadante de cultivo tisular líquido que contiene azida sódica 15 mM como conservante.

#### **Clase de Ig**

IgG1

#### **Concentración Total De Proteína** Total Protein

1,0–8,0 g/L. Consulte la etiqueta del vial para ver la concentración total de proteína específica del lote.

#### **Concentración De Anticuerpo**

Igual o superior a 20 mg/L según se ha determinado mediante ELISA. Consulte en la etiqueta del vial la concentración de Ig específica del lote.

#### **Recomendaciones De Uso**

Inmunohistoquímica (ver **Metodología**) con secciones de parafina. Dilución sugerida: 1:200 durante 30 minutos a 25 °C.

Recuperación de epítotos inducida por calor con Epitope Retrieval Solution pH 6.0 RE7113, RE7114 o RE7115. Ésta es tan solo una pauta y cada usuario debe determinar sus propias diluciones de trabajo óptimas.

#### **Almacenamiento Y Estabilidad**

Almacénelo a una temperatura de 2–8 °C. No lo congele. Devuélvalo a 2–8 °C inmediatamente después de su uso. No lo utilice después de la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del vial. Cualesquier condiciones de almacenamiento que no sean las arriba especificadas deben ser verificadas por el usuario.

#### **Preparación De Las Muestras**

El fijador recomendado para secciones de tejido incluidos en parafina es formol tamponado neutro al 10%.

#### **Advertencias Y Precauciones**

Este reactivo se ha preparado a partir del sobrenadante de un cultivo celular. Como se trata de un producto de origen biológico, debe manipularse con precaución.

La molaridad de la azida sódica en este reactivo es 15 mM. Si la solicita, existe una hoja de información sobre la seguridad del material (MSDS) azida sódica a su disposición.

Consulte las normativas nacionales, estatales, provinciales o municipales acerca de cómo desechar cualquier componente potencialmente tóxico.

Las muestras, antes y después de ser fijadas, así como todos los materiales expuestos a ellas, deben manipularse como susceptibles de transmitir una infección, y se deben desechar tomando las precauciones adecuadas.<sup>1</sup> No pipete nunca los reactivos con la boca, y evite el contacto de la piel y de las membranas mucosas con los reactivos y las muestras. Si los reactivos o las muestras entran en contacto con zonas delicadas, lave éstas con abundante agua. Acuda inmediatamente al médico.

Reduzca al mínimo la contaminación microbiana de los reactivos; de lo contrario, podría producirse un aumento de la tinción no específica.

Cualquier tiempo o temperatura de incubación que no sean los aquí especificados pueden conducir a resultados erróneos. Cualquier cambio de tal naturaleza debe ser validado por el usuario.

## **Control De Calidad**

Las diferencias en el procesamiento de los tejidos y en los procedimientos técnicos del laboratorio del usuario pueden producir una variabilidad significativa en los resultados; por ello, es necesario que éste lleve a cabo regularmente los controles de su propio laboratorio, además de los siguientes procedimientos.

Los controles deben ser muestras frescas de autopsia, biopsia o quirúrgicas fijadas en formol, procesadas e incluidas en parafina, lo antes posible, de manera idéntica a la utilizada para la muestra o muestras del paciente o pacientes.

## **Control Tisular Positivo**

Se utiliza para indicar la preparación correcta de los tejidos y las técnicas de tinción adecuadas.

Debe incluirse un control tisular positivo por cada conjunto de condiciones de ensayo en cada tinción o serie de tinciones realizada.

Un tejido con una tinción positiva débil es más adecuado que un tejido con una tinción positiva intensa para lograr un control de calidad óptimo y para detectar niveles bajos de degradación del reactivo.<sup>2</sup>

El tejido de control positivo recomendado es amígdala palatina.

Si el tejido de control positivo no muestra tinción positiva, los resultados de las muestras analizadas deben considerarse no válidos.

## **Control Tisular Negativo**

Debe examinarse después del control de tejido positivo, a fin de verificar la especificidad del marcado del antígeno diana por el anticuerpo primario.

El tejido de control negativo recomendado es cerebro.

O bien, la variedad de diferentes tipos de células presentes en la mayoría de los cortes de tejido ofrece con frecuencia lugares de control negativo, pero esto debe ser verificado por el usuario.

Si aparece una tinción no específica, ésta tiene generalmente aspecto difuso. En cortes de tejido fijados excesivamente con formol puede observarse también una tinción esporádica del tejido conectivo. Utilice células intactas para la interpretación de los resultados de la tinción. A menudo, las células necróticas o degeneradas quedan teñidas de forma no específica.<sup>3</sup> También pueden observarse falsos positivos causados por la unión no inmunológica a proteínas o a productos de reacción del sustrato. Estos falsos positivos pueden estar causados también por enzimas endógenas tales como la pseudoperoxidasa (eritrocitos), la peroxidasa endógena (citoferro C), o la biotina endógena (por ejemplo, de hígado, mama, cerebro, riñón), en función del tipo de inmunotinción utilizada. Para diferenciar la actividad de las enzimas endógenas o los enlaces no específicos de las enzimas de la inmunorreactividad específica, pueden teñirse otros tejidos del paciente exclusivamente con cromógeno sustrato o con complejos enzimáticos (avidina-biotina, estreptavidina, polímeros marcados) y cromógeno sustrato respectivamente. Si se produce una tinción específica del control tisular negativo, los resultados de las muestras de los pacientes deben considerarse no válidos.

## **Control De Reactivo Negativo**

Utilice un control de reactivo negativo no específico en lugar del anticuerpo primario con un corte de cada muestra del paciente a fin de evaluar la tinción no específica y obtener una mejor interpretación de la tinción específica en el lugar en que se encuentra el antígeno.

## **Tejido Del Paciente**

Examine las muestras del paciente o pacientes teñidas con NCL-L-EZH2 al final. La intensidad de la tinción positiva debe valorarse en el contexto de cualquier tinción de fondo no específica del control de reactivo negativo. Como con cualquier prueba inmunohistocitoquímica, un resultado negativo significa que no se ha detectado antígeno, y no que el antígeno esté ausente en las células o tejido probados. Si es necesario, use un panel de anticuerpos para identificar falsas reacciones negativas.

## **Resultados esperados**

### **Tejidos normales**

El clon 6A10 detectó el antígeno EZH2 primario expresado en el núcleo de diversos tejidos (n=44). La expresión se detectó en linfocitos del centro germinativo en la amígdala palatina, el estómago y el apéndice, el epitelio basal del intestino delgado y el intestino grueso, del estómago y la piel. Se apreció una elevada expresión en los túbulos seminíferos de los testículos.

### **Tejidos tumorales**

El clon 6A10 detectó el antígeno de EZH2 expresado en el núcleo de diversos tejidos anormales, (n=120) como carcinomas de próstata (5 de 11), carcinomas de mama (11 de 23), linfomas de célula B no Hodgkin (11 de 11), células de Reed-Sternberg en linfoma de Hodgkin (4 de 4), linfoma de célula T (1 de 2), carcinoma gástrico (2 de 2), colangiocarcinoma (1 de 1), carcinoma de vejiga (4 de 5), timoma (1 de 1), melanoma maligno (2/3), carcinomas de células escamosas de varios tejidos (3 de 3), tumores de pulmón (3 de 5), tumores ováricos (3 de 6), tumores endometriales (3 de 3), carcinoma de colon (1 de 1), rhabdomiosarcoma (2 de 2), tumor mixto de células germinales (1 de 1), tumor embrionario testicular (1 de 1), tumor desmoplástico (1 de 1) y oncocitoma adrenal (1 de 1).

**El NCL-L-EZH2 se recomienda para la detección de la expresión de la proteína EZH2 en tejidos normales y neoplásicos.**

## **Limitaciones Generales**

La inmunohistocitoquímica es un proceso de diagnóstico en varias fases que abarca: la formación especializada en la selección de los reactivos apropiados, la selección, fijación y procesamiento de tejidos, la preparación del portaobjetos para IHQ, y la interpretación de los resultados de la tinción.

La tinción de los tejidos depende de la manipulación y el procesamiento del tejido previos a la tinción. Una fijación, congelación, descongelación, lavado, secado, calentamiento o seccionamiento incorrectos, o la contaminación con otros tejidos o líquidos pueden generar artefactos, atrapamiento del anticuerpo o falsos negativos. La aparición de resultados incoherentes puede deberse a variaciones en los métodos de fijación y de inclusión, o a irregularidades inherentes al tejido.<sup>4</sup>

Una contratinación excesiva o incompleta puede poner en peligro la interpretación correcta de los resultados.

La interpretación clínica de cualquier tinción o de su ausencia debe complementarse con estudios morfológicos, con el uso de los controles adecuados, y un anatomopatólogo cualificado debe evaluarla en el contexto del historial clínico del paciente y de otras pruebas diagnósticas.

Los anticuerpos de Leica Biosystems Newcastle Ltd son para utilizarlos, según se indique, con secciones congeladas o incluidas en parafina, con requisitos de fijación específicos. Puede producirse una expresión inesperada del antígeno, especialmente en las neoplasias. La interpretación clínica de cualquier sección de tejido teñida debe incluir un análisis morfológico y la evaluación de los controles apropiados.

### Bibliografía - General

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. Blood, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. American Journal of Pathology, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. Journal of the National Cancer Institute. 95(9): 634–635 (2003).

### Correcciones A La Publicación Anterior

No aplicable.

### Fecha De Publicación

01 de noviembre de 2018

# **Metodología inmunohistoquímica para la utilización de anticuerpos Novocastra™, en tejidos incluidos en parafina, con la aplicación de la técnica de recuperación de epítopenos inducida por calor.**

## **Reactivos necesarios que no se suministran**

1. Disolventes estándar utilizados en inmunohistoquímica.
2. Solución salina tamponada con Tris 50 mM (TBS), pH 7,6.
3. Solución para la recuperación de epítopenos (véase la sección C Soluciones para la recuperación de epítopenos).
4. Diluyente del anticuerpo, Novocastra™ IHC Diluent, RE7133.
5. Sistema de visualización, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) o RE7290-K (50 tests).
6. Medio de montaje; utilizado de la forma recomendada por el fabricante.

## **Equipo necesario que no se suministra**

1. Incubador ajustado a 25 °C.
2. Dispositivo de calentamiento para la recuperación de epítopenos: baño de agua o de vapor, olla de presión u otro equipo de laboratorio con temperatura controlada.
3. Equipo de laboratorio utilizado generalmente para inmunohistoquímica.

## **Soluciones para la recuperación de epítopenos (véanse las Recomendaciones de uso de alguna de las siguientes)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	Tampón basado en citrato, que contiene agente tensioactivo
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	Tampón basado en EDTA, que contiene agente tensioactivo
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	Tampón basado en Tris/EDTA, que contiene agente tensioactivo
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## **Metodología**

### **Antes de poner en práctica esta metodología, los usuarios deben formarse en el uso de las técnicas inmunohistoquímicas.**

Los clientes deben determinar las diluciones óptimas de los anticuerpos. A menos que se indique otra cosa, todos los pasos se llevan a cabo a temperatura ambiente (25 °C).

#### Recuperación de epítopenos

Siga las instrucciones de uso de las Epitope Retrieval Solutions RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119, RE7122.

#### Visualización

Siga las instrucciones de uso de los sistemas de detección de polímeros Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) o RE7290-K (50 tests).

## **Correcciones con respecto a la publicación anterior**

No aplicable.

## **Fecha de publicación**

23 de abril de 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# **Novocastra™ Anticorpo Monoclonal líquido de Ratinho**

## **EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))**

### **Código Do Produto: NCL-L-EZH2**

#### **Utilização prevista**

*Para utilização em diagnósticos *in vitro*.*

NCL-L-EZH2 foi concebido para efectuar a identificação qualitativa da moléculas de EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) por microscopia óptica, em secções parafinadas. A interpretação clínica de qualquer coloração ou da sua ausência deve ser complementada por estudos morfológicos empregando os devidos controlos e deve ser avaliada por um patologista qualificado, dentro do contexto do historial clínico do doente e de outros testes de diagnóstico.

#### **Princípio Do Procedimento**

As técnicas de coloração imunohistoquímica (IHQ) permitem que se faça a visualização de抗ígenos por meio da aplicação sequencial de um anticorpo específico do antígeno (o anticorpo primário), de um anticorpo secundário ao anticorpo primário, e de um complexo enzimático com um substrato cromogénico e etapas de lavagem de permeio. A activação enzimática do cromogénio resulta num produto de reacção visível no local do antígeno. A amostra pode então ser contrastada e coberta com uma lamela. Os resultados são interpretados por meio de um microscópio óptico, e ajudam a formular o diagnóstico diferencial dos processos fisiopatológicos, os quais podem ou não estar associados a抗ígenos específicos.

#### **Clone**

6A10

#### **Imunogénio**

Proteína recombinante procariótica correspondendo a uma parte do domínio do terminal N da molécula EZH2 humana.

#### **Especificidade**

EZH2 (Intensificador do Homólogo 2 de Zeste (Drosófila)) humano. (85 kD). Região comum às isoformas A e B da proteína.

#### **Composição Do Reagente**

NCL-L-EZH2 é o sobrenadante líquido da cultura de um tecido contendo 15 mM de azida de sódio como produto conservante.

#### **Classe De Ig**

IgG1

#### **Concentração Total De Proteína** Total Protein

1,0–8,0 g/L. Consultar a etiqueta da ampola para determinar a concentração total de proteína do lote específico.

#### **Concentração De Anticorpo**

Maior que ou igual a 20 mg/L, conforme determinado por ELISA. Consultar a etiqueta da ampola para determinar a concentração de Ig do lote específico.

#### **Recomendações Sobre A Utilização**

Imunohistoquímica (ver **Metodologia**) em secções de parafina. Diluição sugerida: 1:200 durante 30 minutos a 25 °C. Recuperação de epitópos induzida por calor utilizando Epitope Retrieval Solution pH 6.0 RE7113, RE7114 ou RE7115. Esta recomendação é apenas uma directriz e o utilizador deve determinar qual a diluição ideal para o trabalho específico.

#### **Armazenamento E Estabilidade**

Armazenar a 2–8 °C. Não congelar. Retornar à temperatura de 2–8 °C imediatamente após a utilização. Não utilizar após o prazo de validade indicado no rótulo do recipiente. As condições de armazenamento que diferirem das que se encontram especificadas acima devem ser verificadas pelo utilizador.

#### **Preparação Das Amostras**

O fixador recomendado é formol tamponado neutro a 10% para secções de tecido envolvidas em parafina.

#### **Avisos E Precauções**

Este reagente foi preparado a partir do sobrenadante de cultura celular. Visto ser um produto biológico, deve ser manuseado com o devido cuidado.

A molaridade da azida de sódio neste reagente é de 15 mM. Encontra-se disponível, mediante pedido, uma folha de dados de segurança de materiais (MSDS) sobre a azida de sódio.

Consultar a legislação aplicável em relação ao descarte de quaisquer componentes potencialmente tóxicos.

As amostras, antes e depois da sua fixação, bem como todos os materiais expostos às mesmas, devem ser manipulados como se tivessem a capacidade de transmitir infecções e devem ser descartados com as devidas precauções.<sup>1</sup> Não pipetar nunca os reagentes com a boca e evitar o contacto entre a pele e membranas mucosas e os reagentes e amostras. Caso os reagentes ou amostras entrem em contacto com áreas sensíveis, lavar com grandes quantidades de água. Consultar um médico.

Minimizar a contaminação microbiana dos reagentes para evitar a possibilidade do aumento da coloração não específica.

Os períodos de incubação ou temperaturas diferentes dos que foram especificados poderão dar azo a resultados errados. Todas as alterações desse tipo devem ser validadas pelo utilizador.

## **Controlo Da Qualidade**

As diferenças entre os diferentes métodos e técnicas de processamento de tecidos no laboratório do utilizador podem causar uma grande variabilidade de resultados, requerendo a realização frequente de controlos internos suplementares aos procedimentos que se seguem.

Os controlos devem ser amostras de autópsia/biopsia/cirurgia frescas, fixadas em formol, processadas e envolvidas em cera parafínica logo que possível, da mesma maneira que a(s) amostra(s) do(s) doente(s).

### **Controlo De Tecido Positivo**

Usado para assinalar os tecidos correctamente preparados e as técnicas de coloração indicadas.

Cada conjunto de condições de testes, em cada processo de coloração, deve incluir um controlo de tecido positivo.

Os tecidos com uma coloração positiva fraca são mais indicados do que os têm uma coloração positiva forte para proporcionarem um controlo de qualidade óptimo, bem como para detectar níveis reduzidos de degradação dos reagentes.<sup>2</sup>

O tecido de controlo positivo recomendado é a amígdala.

Se o controlo de tecido positivo não demonstrar uma coloração positiva, os resultados obtidos com as amostras de testes devem ser considerados inválidos.

### **Controlo De Tecido Negativo**

Este deve ser examinado depois do controlo de tecido positivo para verificar a especificidade da marcação do antígeno objectivado pelo anticorpo primário.

O controlo de tecido negativo recomendado é o cerebelo.

Alternativamente, a variedade de diferentes tipos de células presentes na maioria das secções de tecidos oferece muitas vezes locais de controlo negativo, mas isto deve ser verificado pelo utilizador.

A coloração não específica, caso ocorra, tem geralmente um aspecto difuso. A coloração esporádica do tecido conjuntivo pode também ter lugar em secções de tecido excessivamente fixado em formol. Devem utilizar-se células intactas para a interpretação dos resultados da coloração. As células necróticas ou degeneradas causam muitas vezes uma coloração não específica.<sup>3</sup> Podem verificar-se resultados positivos falsos devido à ligação não imunológica de proteínas ou de produtos da reacção do substrato. Esses resultados podem também ser causados por enzimas endógenas tais como a pseudoperoxidase (eritrócitos), a peroxidase endógena (citoloxano C), ou a biotina endógena (ex. no fígado, mama, cérebro ou rim) dependendo do tipo de imunocoloração utilizado. Para diferenciar entre a actividade das enzimas endógenas e as ligações não específicas de enzimas de imunoreactividade específica, podem colorir-se tecidos adicionais dos doentes exclusivamente com substrato cromogénico ou com complexos de enzimas (avidina-biotina, estreptavidina, polímero marcado) e substrato-cromogénico, respectivamente. Se ocorrer a coloração específica no controlo de tecido negativo, os resultados dos testes feitos com as amostras do doente devem ser considerados inválidos.

### **Controlo De Reagente Negativo**

Utilizar um controlo de reagente negativo não específico em vez do anticorpo primário com uma secção de cada amostra de doente para avaliar a coloração não específica e permitir uma melhor interpretação da coloração específica no local do antígeno.

### **Tecido Do Doente**

Examinar as amostras do doente coloridas com NCL-L-EZH2 em último lugar. A intensidade da coloração positiva deve ser avaliada dentro do contexto de qualquer coloração não específica de fundo do controlo de reagente negativo. Tal como com qualquer teste imunohistoquímico, um resultado negativo significa que o antígeno não foi detectado, e não que o antígeno se encontrava ausente das células ou tecido analisados. Se necessário, deve utilizar-se um painel de anticorpos para identificar reacções falso-negativas.

### **Resultados Previstos**

#### **Tecidos normais**

O clone 6A10 detectou o antígeno EZH2 expressado no núcleo de uma série de tecidos (n=44). A expressão foi detectada em linfócitos centrais germinais na amígdala, estômago e apêndice; no epitélio basal do intestino delgado, intestino grosso, estômago e pele. Observou-se também uma expressão forte nos túbulos seminíferos do testículo.

#### **Tecidos tumorais**

O clone 6A10 detectou o antígeno EZH2 expressado no núcleo de uma série de tecidos anormais (n=120) incluindo carcinomas da próstata (5/11), carcinomas da mama (11/23), linfomas da célula B de não Hodgkin (11/11), células de Reed-Sternberg no linfoma de Hodgkin (4/4), linfoma da célula T (1/2), carcinoma gástricos (2/2), colangiocarcinoma (1/1), carcinoma da bexiga (4/5), timoma (1/1), melanoma maligno (2/3), carcinoma da célula escamosa de várias regiões (3/3), tumores pulmonares (3/5), tumores ovarianos (3/6), tumores endometriais (3/3), carcinoma colônico (1/1), rabdomiossarcoma (2/2), tumor misto da célula germinal (1/1), tumor testicular embrionário (1/1), tumor desmoplástico (1/1) e oncocitoma adrenal (1/1).

#### **NCL-L-EZH2 é recomendado para a detecção da expressão da proteína EZH2 em tecidos normais e neoplásicos.**

### **Limitações Gerais**

A imunohistoquímica é um processo diagnóstico em múltiplas etapas que consta de: uma formação especializada na seleção dos reagentes apropriados, seleção, fixação e processamento de tecidos, preparação das lâminas de IHQ e interpretação dos resultados das colorações.

A coloração de tecidos depende do seu manuseamento e processamento antes da sua coloração. A fixação, congelação, descongelação, lavagem, secagem, aquecimento ou corte incorrectos das amostras, ou a sua contaminação com outros tecidos ou fluidos, podem produzir artefactos, retenção de anticorpos, ou resultados falso-negativos. Os resultados inconsistentes podem dever-se a variações nos métodos de fixação e envolvimento ou a irregularidades inerentes ao tecido.<sup>4</sup>

Uma contrastação excessiva ou incompleta pode comprometer a correcta interpretação dos resultados.

A interpretação clínica de qualquer coloração ou da sua ausência deve ser complementada por estudos morfológicos empregando os devidos controlos e deve ser avaliada por um patologista qualificado, dentro do contexto do historial clínico do doente e de outros testes de diagnóstico.

Os anticorpos da Leica Biosystems Newcastle Ltd destinam-se a serem utilizados, conforme indicado, em secções de tecido ou congeladas ou envolvidas em parafina, com requisitos de fixação específicos. Pode ocorrer uma expressão inesperada de antígeno, especialmente em neoplasmas. A interpretação clínica de qualquer secção de tecido colorido deverá incluir a análise morfológica e a avaliação de controlos apropriados.

### **Bibliografia - Geral**

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. *Progress in Surgical Pathology*. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. *Laboratory Medicine*. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. *American Journal of Clinical Pathology*. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphomas. *Blood*, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

### **Emendas Da Edição Anterior**

Não é aplicável.

### **Data De Emissão**

01 de Novembro de 2018

# **Metodologia de imunohistoquímica para utilização de anticorpos Novocastra™ em tecidos envolvidos em parafina através da técnica de recuperação de epítópos por indução térmica.**

## **Reagentes necessários mas não fornecidos**

1. Solventes comuns utilizados em imunohistoquímica.
2. Solução salina a 50 mM com tampão Tris (TBS) pH 7,6.
3. Solução de recuperação de epítópos (ver a secção C Soluções de recuperação de epítópos).
4. Diluente de anticorpos, Novocastra™ IHC Diluent RE7133.
5. Sistema de visualização, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) ou RE7290-K (50 tests).
6. Meio de montagem – usar conforme recomendado pelo fabricante.

## **Equipamento necessário mas não fornecido**

1. Incubador regulado para 25 °C.
2. Dispositivo de aquecimento para a recuperação de epítópos: banho-maria ou vaporizador, panela de pressão ou outro equipamento de laboratório com controlo da temperatura.
3. Equipamento geral de laboratório de imunohistoquímica.

## **Soluções de recuperação de epítópos (ver as Recomendações sobre a utilização de um dos seguintes produtos)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Tampão à base de citrato contendo um surfactante
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	Tampão à base de EDTA contendo um surfactante
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	Tampão à base de Tris/EDTA contendo um tensio-activo
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## **Metodologia**

**Antes de intentar esta metodologia, o utilizador deve ter recebido a devida formação em técnicas de imunohistoquímica.**

O cliente deve determinar quais as fórmulas de diluição ideais para os anticorpos. A não ser indicação em contrário, todas as etapas devem ser efectuadas à temperatura ambiente (25 °C).

### **Recuperação de epítópos**

Adeir às instruções de utilização aplicáveis às Epitope Retrieval Solutions RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 e RE7122.

### **Visualização**

Adeir às instruções de utilização dos Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) ou RE7290-K (50 tests).

### **Emendas da edição anterior**

Não é aplicável.

### **Data de emissão**

23 de abril de 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# **Novocastra™ Flytande Monoklonal Musantikropp EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) Produktkod: NCL-L-EZH2**

## **Avsedd Användning**

För *in vitro* diagnostisk användning.

NCL-L-EZH2 är avsedd för kvalitativ identifiering med ljusmikroskop i paraffinsnitt. Den kliniska tolkningen av all färgning eller dess frånvaro bör kompletteras med morfologiska undersökningar som använder korrekt kontroller och utvärderas av kvalificerad patolog inom ramen för patientens kliniska anamnes och andra diagnostiska tester.

## **Metodens Princip**

Immunkontakta (IHC) färgningstekniker tillåter visualisering av antigener genom sekvenstillämpning av en specifik antikropp till antigenet (primär antikropp), en sekundär antikropp till den primära antikroppen och ett enzymkomplex med ett kromogen substrat med inlagda tvättsteg. Den enzymatiska aktiveringen av kromogenet resulterar i en synlig reaktionsprodukt på antigenområdet. Proverna kan då kontrastfärgas och förses med täckglas. Resultaten tolkas med ljusmikroskop och bidrar till differentialdiagnoserna av patofisiologiska processer som eventuellt kan associeras till ett särskilt antigen.

## **Klon**

6A10

## **Immunogen**

Prokaryotiskt rekombinant protein motsvarande en portion av den humana EZH2-moleylens N-terminus.

## **Specificitet**

Human EZH2 (Förstärkare för Zeste Homolog 2 (Drosophila)), (85 kD). Gemensamt område för isoformer A och B för proteinet.

## **Reagensinnehåll**

NCL-L-EZH2 är en flytande supernatant från vävnadsodling som innehåller 15 mM natriumazid som konserveringsmedel.

## **Ig-klass**

IgG1

## **Total Proteinkoncentration**

Total Protein

1,0–8,0 g/L. Se flaskans etikett för total specifik proteinkoncentration för satsen.

## **Antikropps Koncentration**

Större än eller lika med 20 mg/L fastställt genom ELISA. Se flaskans etikett för specifik Ig-koncentration för satsen.

## **Rekommendationer Vid Användning**

Immunkontakta (se Metodologi) på paraffinsnitt. Föreslagen spädning: 1:200 i 30 minuter vid 25 °C. Värmeinducerad epitopåtervinning med Epitope Retrieval Solution pH 6,0 RE7113, RE7114 eller RE7115. Detta är endast en riktlinje och användare bör själva fastställa den optimala bruksspädningen.

## **Förvaring Och Stabilitet**

Förvara vid 2–8 °C. Frys ej. Återgå till 2–8 °C direkt efter användning. Använd ej efter det utgångsdatum som anges på flaskans etikett. Förvaringsförhållanden som skiljer sig från de ovannämnda måste kontrolleras av användaren.

## **Preparation Av Prov**

Rekommenderat fixeringsmedel för paraffinibäddade vävnadssnitt är 10% neutralbuffrat formalin.

## **Varningar Och Försiktighetsåtgärder**

Reagenset har förberetts från supernatanten av vävnadsodlingar. Eftersom det är en biologisk produkt bör skälig försiktighet iakttas vid hantering.

Natriumazidens molaritet i reagenset är 15 mM. Varuinformationsblad (MSDS) för natriumazid finns att få på begäran.

För kassering av potentieligt toxiska komponenter hänvisas till nationella eller lokala bestämmelser.

Före och efter fixering bör prover och alla material som har varit utsatta för dem hanteras som om det finns risk för att de kan överföra infektioner och kasseras med iakttagande av försiktighet.<sup>1</sup> Pipettera aldrig reagenser med munnen och se till att huden och slehminnorna inte kommer i kontakt med reagens och prover. Om reagens eller prover kommer i kontakt med känsliga områden, tvätta med rikliga mängder vatten. Rådgör med läkare.

Minimera mikrobiell kontaminering av reagens annars kan en ökning av ospecifik färgning ske.

Inkubationsstider eller temperaturer som skiljer sig från dem som specificeras kan ge felaktiga resultat. Alla sådana förändringar måste kontrolleras av användaren.

## **Kvalitetskontroll**

Skillnader i vävnadsbehandling och tekniska metoder i användarens laboratorium kan ge stor variation i resultaten vilket kan göra det nödvändigt att genomföra regelbundna interna kontroller utöver följande metoder.

Kontroller bör vara färsk obduktions-/biopsi-/kirurgiprover som snarast möjligt formalinfixeras, bearbetas och paraffininbäddas på samma sätt som patientprover.

## **Positiv Vävnadskontroll**

Används för att ange korrekt förberedda vävnader och rätt färgningstekniker.

En positiv vävnadskontroll bör ingå i varje uppsättning av testförhållanden vid varje färgningskörning.

En vävnad med svag positiv färgning är mer lämplig för optimal kvalitetskontroll och för att upptäcka låga nivåer av reagensdegradering än en vävnad med stark positiv färgning.<sup>2</sup>

Tonsill rekommenderas som positiv kontrollvävnad.

Om den positiva vävnadskontrollen inte uppvisar positiv färgning bör resultat med testproverna anses vara ogiltiga.

## **Negativ Vävnadskontroll**

Bör undersökas efter den positiva vävnadskontrollen för att fastställa specificiteten för märkningen av målantigenet med den primära antikroppen.

Lillhjärnan rekommenderades som negativ kontrollvävnad.

Alternativt ger ofta en mängd olika celltyper som finns i de flesta vävnadssnitt negativa kontrollområden men detta bör kontrolleras av användaren.

Ospecifisk färgning, om det förekommer, har ofta ett diffust utseende. Sporadisk färgning av bindväv kan också observeras i snitt från överflödigt formalinfixerade vävnader. Använd intakta celler för tolkning av färgningsresultat. Nekrotiska eller degenererade celler färgar ofta ospecifikt.<sup>3</sup> Falskt positiva resultat kan uppstå p.g.a. icke-immunologisk bindning av proteiner eller substratreaktionsprodukter. De kan också orsakas av endogena enzymer som pseudoperoxidaser (erytrocyter), endogent peroxidaser (cytokrom C) eller endogent biotin (t.ex. lever, bröst, hjärna, njure) beroende på typ av immunfärgning som används. För att skilja endogen enzymaktivitet eller ospecifik enzymbindning från specifik immunreaktivitet kan ytterligare patientvävnader färgas exklusivt med respektive substratkromogen eller enzymkomplex (avidin-biotin, streptavidin, märkt polymer) och substrat-kromogen. Om specifik färgning sker i den negativa vävnadskontrollen bör resultat med patientprover anses vara ogiltiga.

## **Negativ Reagenskontroll**

Använd en ospecifik negativ reagenskontroll istället för den primära antikroppen med ett snitt från varje patientprov för att utvärdera ospecifik färgning och tillåta bättre tolkning av specifik färgning på antigenområdet.

## **Patientvävnad**

Undersök patientprover färgade med NCL-L-EZH2 sist. Positiv färgningsintensitet bör utvärderas inom ramen för all ospecifik bakgrundsfärgning av den negativa reagenskontrollen. Som vid alla immunhistokemiska tester betyder ett negativt resultat att antigenet inte upptäcktes och inte att det inte förekom i de analyserade cellerna/vävnaderna. Använd vid behov en antikroppspanel för att identifiera falskt negativa reaktioner.

## **Förväntade Resultat**

### **Normal vävnad**

Klon 6A10 detekterade antigenet EZH2 uttryckt i kärnan av ett antal olika vävnader (n=44). Uttrycket detekterades i germinalcenterlymfociter i tonsill, mage och blindtarm, basalepitel i tunntarm, mage och hud. Starkt uttryck observerades även i testiklarnas sådесkanaler.

### **Tumörvävnader**

Klon 6A10 detekterade EZH2-antigenet uttryckt i kärnan av ett antal olika abnormala vävnader (n=120) inklusive prostatacarcinom (5/11), bröstcancerom (11/23), icke-Hodgkins B-cell lymfom (11/11), Reed-Sternberg-celller i Hodgkins lymfom (4/4), T-cell lymfom (1/2), magarcinom (2/2), kolangiocarcinom (1/1), urinblåsecarcinom (4/5), tymom (1/1), malignt melanom (2/3), skvamösa cellcarcinom på olika platser (3/3), lungtumör (3/5), äggstockstumör (3/6), endometran tumör (3/3), koloncancerom (1/1), rabdomysarkom (2/2), blandade germinalcellstumör (1/1), testikelembryonal tumör (1/1), desmoplastisk tumör (1/1) och adrenal onkocytom (1/1).

### **NCL-L-EZH2 rekommenderas för detektion av EZH2-proteinuttryck i normala och neoplastiska vävnader.**

## **Allmänna Begränsningar**

Immuhistokemi är en diagnostisk process i flera steg som kräver specialiserad utbildning i urvalet av lämpliga reagens, val av vävnad, fixering och bearbetning, förberedelse av IHC-objektglaset samt tolkning av färgningsresultaten.

Vävnadsfärgning påverkas av hantering och bearbetning av vävnaden före färgningen. Felaktig fixering, nedfrysning, upptringning, tvättning, torkning, uppvärming, snittning eller kontaminering av andra vävnader eller vätskor kan framställa artefakter, infärgande av antikroppar eller falskt negativa resultat. Motsägelsefulla resultat kan bero på variationer av fixerings- och inbäddningsmetoder eller på naturliga oregelbundenheter i vävnaden.<sup>4</sup>

Överflödig eller ofullständig kontrastfärgning kan försvåra en korrekt tolkning av resultatet.

Den kliniska tolkningen av all färgning eller dess frånvaro bör kompletteras med morfologiska undersökningar som använder korrekta kontroller och utvärderas av kvalificerad patolog inom ramen för patientens kliniska anamnes och andra diagnostiska tester.

Antikroppar från Leica Biosystems Newcastle Ltd är till för användning så som anges på antingen frysta eller paraffininbäddade snitt med specifika fixeringskrav. Övrigt antigenuttryck kan ske, speciellt i neoplasmer. Morfologisk analys och utvärdering av lämpliga kontroller måste ingå i den kliniska tolkningen av alla färgade vävnadssnitt.

## **Bibliografi - Allmän**

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F, Field & Wood, Inc., Philadelphia.

3. Nadj M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. *Laboratory Medicine*. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. *American Journal of Clinical Pathology*. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. *Blood*, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst FM, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

### Rättelser Av Tidigare Utgivning

Galler inte.

### Utgivningsdatum

01 november 2018

# **Immunhistokemisk metodologi för användning av Novocastra™ antikroppar på paraffinibäddad vävnad med hög temperatur epitopåtervinningsmetoden.**

## **Reagens som krävs men inte tillhandahålls**

1. Standardlösningar som används inom immunhistokemi.
2. 50 mM tris-buffrad koksaltlösning (TBS) pH 7,6.
3. Epitopåtervinningslösning (se avsnitt C Epitopåtervinningslösningar).
4. Antikroppsutsprädningsmedel, Novocastra™ IHC Diluent, RE7133.
5. Visualiseringssystem, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) eller RE7290-K (50 tester).
6. Monteringsmedel – bered enligt tillverkarens rekommendationer.

## **Utrustning som krävs men inte tillhandahålls**

1. Inkubator inställd på 25 °C.
2. Uppvärmningsapparat för epitopåtervinning: vattenbad eller förångare, tryckkokare eller annan temperaturkontrollerad laboratorieutrustning.
3. Allmän immunhistokemisk laboratorieutrustning.

## **Epitopåtervinningslösningar (se Rekommendationer för användning för en av följande)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Citratbaserad buffert innehållande ytaktivt medel
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	EDTA baserad buffert innehållande ytaktivt medel
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	Tris/EDTA baserad buffert innehållande ytaktivt medel
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## **Metodologi**

**Innan metoden tillämpas måste användarna vara utbildade i immunhistokemiska tekniker.**

Kunder bör fastställa optimal spädning för antikroppar. Om inte annat anges utförs alla steg vid rumstemperatur (25 °C).

### **Epitopåtervinning**

Vänligen följ instruktionerna för användning i Epitope Retrieval Solutions, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119, RE7122.

### **Visualisering**

Vänligen följ instruktionerna för användning i Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) eller RE7290-K (50 tests).

### **Rättelser av tidigare utgivning**

Inte tillämpligt.

### **Utgivningsdatum**

23 April 2008 (CEProtocol/HTAUT+Novolink)

# Novocastra™ Υγρό μονοκλωνικό αντίσωμα ποντικού EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (*Drosophila*)) Κωδικός είδους: NCL-L-EZH2

## Χρήση Για Την Οποία Προορίζεται

Για *in vitro* διαγνωστική χρήση.

Το NCL-L-EZH2 προορίζεται για την πιοτική ταυτοποίηση με μικροσκοπία φωτός της ανθρώπινης Μόρια EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (*Drosophila*)) σε τομές παραφίνης. Η κλινική ερμηνεία αποασθήτησης χρώσης ή της απουσίας της θα πρέπει να συμπληρώνεται με μορφολογικές μελέτες που χρησιμοποιούν σωτούς μάρτυρες και θα πρέπει να αξιολογείται στα πλαίσια του κλινικού ιστορικού του ασθενούς και άλλων διαγνωστικών εξετάσεων από ειδικευμένο παθολογοανατόμο.

## Αρχή Της Διαδικασίας

Οι τεχνικές ανασύστοχηματικής (IHC) χρώσης επιπρέπουν την οπτικοποίηση των αντιγόνων μέσω της διαδοχικής εφαρμογής ενός ειδικού αντισώματος στο αντιγόνο (πρωτοταγές αντίσωμα), ενός δευτεροταγούς αντισώματος στο πρωτοταγές αντίσωμα και ενός ενζυμικού συμπλόκου με χρωμογόνο υπόστρωμα με παρεμβαλλόμενα βήματα πλύσης. Η ενζυμική ενεργοποίηση του χρωμογόνου έχει ως αποτέλεσμα το σχηματισμό ενός ωρατού προϊόντος αντιδράστησης στη θέση του αντιγόνου. Το δείγμα μπορεί κατόπιν να υποβληθεί σε αντίχρωση και να καλυφθεί με καλυπτήριδα. Τα αποτελέσματα ερμηνεύονται με χρήση μικροσκοπίου φωτός και βοηθούν στη διαφορική διάγνωση παθοφυσιολογικών εξεργασιών, οι οποίες ενδέχεται ή όχι να σχετίζονται με ένα συγκεκριμένο αντιγόνο.

## Κλώνος

6A10

## Ανοσογόνο

Προκαρυωτική ανασυνδυασμένη πρωτεΐνη που αντιστοιχεί σε τμήμα της περιοχής του N-τελικού άκρου του μορίου ανθρώπινου EZH2.

## Ειδικότητα

Ανθρώπινο EZH2 (Ενισχυτής του ομολόγου 2 Zeste (*Drosophila*)), (85 kD). Περιοχή κοινή στις ισομορφές A και B της πρωτεΐνης.

## Σύνθεση Αντιδραστηρίου

Το NCL-L-EZH2 είναι ένα υγρό υπερκείμενο ιστοκαλλιέργειας που περιέχει 15 mM αζίδιο του νατρίου ως συντηρητικό.

## Τάξη Ig

IgG1

## Ολική Συγκέντρωση Πρωτεΐνης Total Protein

1,0–8,0 g/L. Για την ολική συγκέντρωση πρωτεΐνης που είναι ειδική για την εκάστοτε παρτίδα, ανατρέξτε στην ετικέτα του φιαλίδιου.

## Συγκέντρωση Αντισώματος

Μεγαλύτερη ή ίση με 20 mg/L, όπως προσδιορίζεται με ELISA. Για τη συγκέντρωση Ig που είναι ειδική για την εκάστοτε παρτίδα, ανατρέξτε στην ετικέτα του φιαλίδιου.

## Συστάσεις Για Τη Χρήση

Ανοσοτοκημεία (δείγμα την **Μεθοδολογία**) σε τομές παραφίνης. Προτεινόμενη αραίωση: 1:200 επί 30 λεπτά στους 25 °C. Θερμικά επαγόμενη ανάκτηση επιπόπου με χρήση των Eritope Retrieval Solution pH 6.0 RE7113, RE7114 ή RE7115. Αυτό παρέχεται ως οδηγός και οι χρήστες θα πρέπει να προσδιορίζουν τις δικές τους βέλτιστες αραιώσεις εργασίας.

## Φύλαξη Και Σταθερότητα

Φυλάσσετε στους 2–8 °C. Μην καταψύχετε. Επαναφέρετε στους 2–8 °C αμέσως μετά τη χρήση. Μη χρησιμοποιείτε μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα του φιαλίδιου. Τυχόν συνθήκες φύλαξης διαφορετικές από εκείνες που καθορίζονται παραπάνω πρέπει να επαληθεύονται από το χρήστη.

## Παρασκευή Δείγματος

Το συνιστώμενο μονιμοποιητικό είναι ουδέτερο ρυθμιστικό διάλυμα φορμόλης 10% για τομές ιστού εγκλεισμένες σε παραφίνη.

## Προειδοποιήσεις Και Προφυλάξεις

Το αντιδραστήριο αυτό έχει παρασκευαστεί από το υπερκείμενο κυτταροκαλλιέργειας. Επειδή είναι βιολογικό προϊόν, θα πρέπει να δίνεται εύλογη προσοχή κατά το χειρισμό του.

Η μοριακότητα του αζίδιου του νατρίου στο αντιδραστήριο αυτό είναι 15 mM. Κατόπιν αιτήματος, διατίθεται ένα δελτίο δεδομένων ασφαλείας υλικού (MSDS) για το αζίδιο του νατρίου.

Συμβουλεύετε τους ομοσπονδιακούς, πολιτειακούς ή τοπικούς κανονισμούς για απόρριψη τυχόν δυνητικών τοξικών συστατικών.

Ο χειρισμός δειγμάτων, πριν και μετά τη μονιμοποίηση, καθώς και όλων των υλικών που έχουν εκτεθεί σε αυτά, θα πρέπει να γίνεται ως εάν ήταν δυνητικά μετάδοσης λοιμώξης και η απόρριψη τους να πραγματοποιείται λαμβάνοντας τις σωστές προφυλάξεις.<sup>1</sup> Μην αναρρόφατε ποτέ με πιπέτα αντιδραστήρια με το στόμα και αποφύγετε την επαφή του δέρματος και των βλεννογόνων με αντιδραστήρια και δέλγματα. Εάν τα αντιδραστήρια ή τα δείγματα έλθουν σε επαφή με ευαίσθητες περιοχές, πλύνετε με άφθονες ποσότητες νερού. Ζητήστε τη συμβουλή ιατρού.

Ελαχιστοποιήστε τη μικροβιακή μόλυνση των αντιδραστηρίων, διότι ενδέχεται να συμβεί αύξηση μη ειδικής χρώσης.

Χρόνιο ή θερμοκρασίες επιώσης διαφορετικές από εκείνες που καθορίζονται ενδέχεται να δώσουν εσφαλμένα αποτελέσματα. Τυχόν τέτοιες μεταβολές πρέπει να επικυρώνονται από το χρήστη.

## Ποιοτικός Έλεγχος

Τυχόν διαφορές στην επεξεργασία των ιστών και τις τεχνικές διαδικασίες στο εργαστήριο του χρήστη ενδέχεται να προκαλέσουν σημαντική μεταβλητότητα στα αποτελέσματα, καθιστώντας αναγκαία την τακτική εκτέλεση εσωτερικών ελέγχων επιπλέον των ακόλουθων διαδικασιών.

Οι μάρτυρες θα πρέπει να είναι φρέσκα δείγματα νεκροφιάσις/βιοψίας/χειρουργικά δείγματα, τα οποία είναι μονιμοποιημένα σε φορμόλη, επεξεργασμένα και εγκλεισμένα σε κηρό παραφίνη, το συντομότερο δυνατό με τον ίδιο τρόπο με το(a) δείγμα(τα) του ασθενούς.

## Θετικός Μάρτυρας Ιστού

Χρησιμοποιείται για να υποδεικνύει σωστά παρασκευασμένους ιστούς και σωστές τεχνικές χρώσης.

Θα πρέπει να περιλαμβάνεται ένας θετικός μάρτυρας ιστού για κάθε σύνολο των συνθηκών εξέτασης σε κάθε εκτέλεση χρώσης.

Ένας ιστός με ασθενή θετική χρώση είναι πιο κατάλληλος από έναν ιστό με ισχυρή θετική χρώση για βέλτιστο έλεγχο ποιότητας και για την ανήγειρη πολυ μικρών επιπλέοντων τυχόν αποδόμησης των αντιδραστηρίων.<sup>2</sup>

Συνιστώμενος ιστός θετικού μάρτυρα είναι η αιμυδράλη.

Εάν ο θετικός μάρτυρας ιστού δεν παρουσιάζει θετική χρώση, τα αποτελέσματα με τα δείγματα της εξέτασης θα πρέπει να θεωρούνται άκυρα.

## Αρνητικός Μάρτυρας Ιστού

Θα πρέπει να εξετάζεται μετά τον θετικό μάρτυρα ιστού για την επαλήθευση της ειδικότητας της επισήμανσης του αντιγόνου-στόχου από το πρωτοταγές ασθενός.

Συνιστώμενος ιστός αρνητικού μάρτυρα είναι η παρεγκεφαλίδα.

Εναλακτικά, η ποικιλά διαφόρων κυτταρικών τύπων που υπάρχουν στις περισσότερες τομές ιστών παρέχει συχνά θέσεις αρνητικού μάρτυρα, αλλά αυτό πρέπει να εταληθεύεται από το χρήστη.

Μη ειδική χρώση, εάν υπάρχει, έχει συνήθως διάχυτη εμφάνιση. Ενδέχεται επίσης να παρατηρηθεί σποραδική χρώση του συνδετικού ιστού σε τομές από ιστούς που έχουν μονιμοποιηθεί με υπερβολική ποσότητα φορμόλης. Χρησιμοποιείτε άθικτα κύτταρα για την ερμηνεία των αποτελεσμάτων της χρώσης. Νεκρωτική ή εκφυλισμένα κύτταρα παρουσιάζουν συχνά μη ειδική χρώση.<sup>3</sup> Ενδέχεται να παραπρηρώνουν ωφελώνες θετικά αποτελέσματα λόγω μη ανοσολογικής δέσμευσης των πρωτεΐνων ή των προϊόντων αντιδράσεως του υποστρώματος. Ενδέχεται επίσης να προκληθούν από ενδογενή ένζυμα, όπως η ψευδούμπεροξείδαση (ερυθροκύτταρα), η ενδογενής υπεροξείδαση (κυττόρωμα C) ή η ενδογενής βιοτίνη (π.χ. ήπαρ, μαστός, εγκέφαλος, νεφρός) ανάλογα με τον τύπο ανοσοχρώσης που χρησιμοποιείται. Για τη διαφραστοποίηση της ενδογενής ενύψυμικης δραστικότητας ή της μη ειδικής δέσμευσης των ενύψυμων από ειδική ανοσοστρατικότητα, είναι δυνατό να χρωματίσουν αποκλειστικά επιπλέον ιστοί ασθενών με χρωμαγόνο υποστρώματος ή ενύψυμικα σύμπλοκα (αβδινή-βιοτίνη, στρεπταβίνη, στημαζένη πολυμερές) και υποτρωμα-χρωμαγόνο, αντίστοιχα. Εάν παρουσιάστε ειδική χρώση στον αρνητικό μάρτυρα ιστού, τα αποτελέσματα με τα δείγματα ασθενούς θα πρέπει να θεωρούνται άκυρα.

## Αρνητικός Μάρτυρας Αντιδραστηρίου

Χρησιμοποιείτε έναν μη ειδικό αρνητικό μάρτυρα αντιδραστηρίου αντί του πρωτοταγούντων αντισώματος με μια τομή κάθε δείγματος ασθενούς για την αξιολόγηση μη ειδικής χρώσης και για να επιπρέπεται καλύτερη ερμηνεία της ειδικής χρώσης στη θέση του αντιγόνου.

## Ιστός Ασθενούς

Εξετάστε τελευταία τα δείγματα ασθενούς που έχουν χρωματίστε με το NCL-L-EZH2. Η ένταση της θετικής χρώσης θα πρέπει να εκτιμάται στα πλαίσια τυχόν μη ειδικής χρώσης υποβάθρου του αρνητικού μάρτυρα αντιδραστηρίου. Όπως συμβαίνει με υποιδιαδήποτε ανοσοϊστοχημική εξέταση, ένα αρνητικό αποτέλεσμα σημαίνει ότι το αντιγόνο δεν ανιχνεύτηκε, όχι ότι το αντιγόνο δεν υπήρχε στα κύτταρα/στον ιστό που εξετάστηκε. Εάν είναι απαραίτητο, χρησιμοποιήστε μια σειρά αντισωμάτων για την αναγνώριση ψευδών αρνητικών αντιδράσεων.

## Αναμενόμενα Αποτελέσματα

### Φυσιολογικοί ιστοί

Ο κλώνος 6A10 ανιχνεύει το αντιγόνο EZH2 που εκφράζεται στον πιυρήνα πιοκιλίας ιστών (n=44). Έκφραση ανιχνεύτηκε σε λεμφοκύτταρα βλαστικού κέντρου στην αμυγδαλή, στο στόμαχο και στη σκωληκοειδή απόφυση, στο βασικό επιθήλιο στο λεπτό έντερο, στο παχύ έντερο, στο στόμαχο και στο δέρμα. Ισχυρή έκφραση παραπρηρήθηκε επίσης στα σπερματοφόρα σωληνάρια των όρχεων.

### Καρκινικοί ιστοί

Ο κλώνος 6A10 ανιχνεύει το αντιγόνο EZH2 που εκφράζεται στον πιυρήνα μιας πιοκιλίας μη φυσιολογικών ιστών (n=120), οι οποίοι περιλαμβάνουν καρκινώματα του προστάτη (5/11), καρκινώματα του μαστού (1/1), Hodkin's Β-κυτταρικό λευκώματα (11/11), κύτταρα Reed-Sternberg σε λεμφώματα Hodgkin's (4/4), Τ-κυτταρικό λευκώμα (1/2), γαστρικό καρκίνωμα (2/2), χολαγγειοκαρκίνωμα (1/1), καρκίνωμα της ουροδόχου κύτταρης (4/5), θυμώμα (1/1), κακοήθες μελάνωμα (2/3), ακανθοκυτταρικά καρκινώματα διαφόρων θεσεών (3/3), όγκοι του πυενάσματος (3/5), όγκοι των ωδηνών (3/6), όγκοι του ενδομητρίου (3/3), καρκίνωμα του κόλου (1/1), ραβδομυοσάρκωμα (2/2), μεικτός όγκος βλαστικών κυττάρων (1/1), εμβριοκός όγκος των όρχεων (1/1), δεσμοπλαστικός όγκος (1/1) και επινεφριδικό ογκοκυτταρώμα (1/1).

**Το NCL-L-EZH2 συνιστάται για χρήση στην ανίχνευση της έκφρασης της πρωτεΐνης EZH2 σε φυσιολογικούς και σε νεοπλασματικούς ιστούς.**

## Γενικοί Περιορισμοί

Η ανοσοϊστοχημιαία είναι μια διαγνωστική διεργασία πολλαπλών βιημάτων, η οποία αποτελείται από ειδικευμένη εκπαίδευση στην επιλογή των κατάλληλων αντιδραστηρίων, επιλογή ιστού, μονιμοποίηση και επεξεργασία, προετοιμασία της πλάκας IHC και ερμηνεία των αποτελεσμάτων της χρώσης.

Η χρώση του ιστού εξαρτάται από το χειρισμό και την επεξεργασία του ιστού πριν από τη χρώση. Τυχόν εσφαλμένη μονιμοποίηση, καταψυχή, απόψυξη, πλύση, στέγνωμα, θέρμανση, τομή ή μόλυνση με άλλους ιστούς ή υγρά ενδέχεται να παράγει μορφώματα, παγίδευση αντισώματος ή ψευδών αρνητικού αποτελεσμάτων. Τυχόν ασυνεπή αποτελέσματα ενδέχεται να οφείλονται σε παραλλαγές των μεδόνων μονιμοποίησης και εγκλεισμούς ή σε εγγενείς ανωμαλίες εντός του ιστού.<sup>4</sup>

Τυχόν υπερβολική ή ατελής αντίχρωση ενδέχεται να διακυβεύσει τη σωστή ερμηνεία των αποτελεσμάτων.

Η κλινική ερμηνεία σημασιούστηκε προτού επιλεγεί ο ιστός για την αποτελέσματα, με ειδικές απαιτήσεις μονιμοποίησης. Ενδέχεται να παρουσιάστε μη αναμενόμενη έκφραση αντιγόνου, ειδικά σε νεοπλασμάτων. Η κλινική ερμηνεία οποιαδήποτε χρωματισμένης τομής ιστού πρέπει να περιλαμβάνει μορφολογική ανάλυση και την επιλογή των ακόλουθων μαρτύρων.

## **Βιβλιογραφία - Γενική**

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. Blood, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. American Journal of Pathology, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. Journal of the National Cancer Institute. 95(9): 634–635 (2003).

## **Τροποποιήσεις Στην Προηγούμενη Έκδοση**

Δεν έχει εφαρμογή.

## **Ημερομηνία Έκδοσης**

01 Νοεμβρίου 2018

# **Μεθοδολογία ανοσοϊστοχημείας για χρήση αντισωμάτων Novocastra™ σε ιστό εγκλεισμένο σε παραφίνη με χρήση της τεχνικής θερμικά επαγόμενης ανάκτησης επιτόπου.**

## **Αντιδραστήρια που απαιτούνται αλλά δεν παρέχονται**

- Πρότυποι διαλύτες που χρησιμοποιούνται στην ανοσοϊστοχημεία
- 50 mM αλατούχο ρυθμιστικό διαλύματος Tris (TBS) με pH 7,6.
- Διάλυμα ανάκτησης επιτόπου (δείτε την ενότητα Γ)
- Αραιωτικό αντισώματος, Novocastra™ IHC Diluent, RE7133.
- Σύστημα απεικόνισης, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) ή RE7290-K (50 tests).
- Μέσο στερέωσης – χρησιμοποιείτε σύμφωνα με τις συστάσεις του κατασκευαστή.

## **Εξοπλισμός που απαιτείται αλλά δεν παρέχεται**

- Θάλαμος επώασης ρυθμισμένος στους 25 °C.
- Συσκευή θέρμανσης για ανάκτηση επιτόπου: υδατόλουτρο ή συσκευή ατμού, ατμοκλίβανος ή άλλος εργαστηριακός εξοπλισμός ελεγχόμενης θερμοκρασίας.
- Γενικός εργαστηριακός εξοπλισμός ανοσοϊστοχημείας.

## **Διαλύματα ανάκτησης επιτόπου (δείτε την ενότητα “Συστάσεις για τη χρήση” για ένα από τα ακόλουθα)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Ρυθμιστικό διάλυμα με βάση κιτρικά που περιέχει επιφανειοδραστικό παράγοντα
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	Ρυθμιστικό διάλυμα με βάση το EDTA που περιέχει επιφανειοδραστικό παράγοντα
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	Ρυθμιστικό διάλυμα με βάση το Tris/EDTA που περιέχει επιφανειοδραστικό παράγοντα
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## **Μεθοδολογία**

**Πριν από την εφαρμογή της μεθοδολογίας αυτής, οι χρήστες πρέπει να εκπαιδευτούν σε ανοσοϊστοχημικές τεχνικές.**

Οι πελάτες θα πρέπει να προσδιορίσουν τις βελτιστες αραιώσεις για αντισώματα. Εκτός εάν υποδεικνύεται διαφορετικά, όλα τα βήματα εκτελούνται σε θερμοκρασία δωματίου (25 °C).

### **Ανάκτηση επιτόπου**

Παρακαλούμε ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης στα Epitope Retrieval Solutions, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119, RE7122.

### **Απεικόνιση**

Παρακαλούμε ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης στα Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) ή RE7290-K (50 tests).

## **Τροποποιήσεις στην προηγούμενη έκδοση**

Δεν έχει εφαρμογή.

## **Ημερομηνία έκδοσης**

23 Απρίλιος 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# **Novocastra™ Væskeformigt Monoklonalt Museantistof EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) Produktkode: NCL-L-EZH2**

## **Tilsiget Anvendelse**

*Tit il vitro diagnostisk anvendelse.*

NCL-L-EZH2 er beregnet til kvalitativ identifikation af EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))-molekyler i paraffinsnit ved lysmikrosopi. Klinisk fortolkning af farvning eller mangel derpå skal suppleres med morfologiske undersøgelser under anvendelse af passende kontroller og bør evalueres i sammenhæng med patientens kliniske historie og andre diagnostiske tests af en kvalificeret patolog.

## **Procedureprincip**

Immuhistokemiske (IHC) farvningsteknikker muliggør visualisering af antigener via sekventiel tilsætning af et specifikt antistof mod antigenet (primært antistof), et sekundært antistof mod det primære antistof og et enzym kompleksbundet til et kromogenet substrat med indskudte vasketrin. Den enzymatiske aktivering af kromogenet resulterer i et synligt reaktionsprodukt på antigenestedet. Prøven kan derefter kontrastfarves og dækkes med et dækglas. Resultaterne fortolkes ved anvendelse af et lysmikroskop og medvirker til differentiel diagnose af patofisiologiske processer, som muligvis kan være associeret med et bestemt antigen.

## **Klon**

6A10

## **Immunogen**

Prokaryot rekombinant protein svarende til en del af N-terminalen af det humane EZH2-molekyle.

## **Specificitet**

Human EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)), (85 kD). Region almindelig for isoformerne A og B af proteinet.

## **Reagenssammensætning**

NCL-L-EZH2 er en flydende vævskultursupernatant indeholdende 15 mM natriumazid som konserveringsmiddel.

## **Ig-klasse**

IgG1

## **Totalproteinkoncentration**

Total Protein

1,0–8,0 g/L. Se etiketten på hætteflasken for lotspecifik totalproteinkoncentration.

## **Antistofkoncentration**

Større end eller lig med 20 mg/L som bestemt ved ELISA. Se etiketten på hætteflasken for lotspecifik Ig-koncentration.

## **Anbefalinger Vedrørende Anvendelse**

Immuhistokemi (se Metodologi) på paraffinsnit. Foreslættet fortynding: 1:200 ved 30 minutter ved 25 °C. Varmeinduceret epitopgenfindning ved brug af Epitope Retrieval Solution pH 6.0 RE7113, RE7114 eller RE7115. Disse retningslinier er vejledende, og brugeren bør selv bestemme egne optimale brugsopløsninger.

## **Opbevaring Og Holdbarhed**

Opbevares ved 2–8 °C. Må ikke fryses. Sættes tilbage til 2–8 °C umiddelbart efter brug. Må ikke anvendes efter udløbsdatoen angivet på hætteflaskens etikette. Andre opbevaringsbetingelser end de ovenfor angivne skal verificeres af brugeren.

## **Prøveklargøring**

Det anbefaede fiksativ er 10% neutralbufferjusteret formalin til paraffinindstøbte vævssnit.

## **Advarsler Og Forholdsregler**

Dette reagens er fremstillet ud fra supernatanten af en cellekultur. Da det er et biologisk produkt, skal der tages fornuftige sikkerhedsforanstaltninger ved dets håndtering.

Molariteten af natriumazid i dette reagens er 15 mM. Der kan efter anmodning leveres et datablad for materialesikkerhed (MSDS) for natriumazid.

Konsulter landsdækkende og lokale love og regler vedrørende bortskaffelse af alle potentieligt toksiske komponenter.

Prøver skal før og efter fiksering, lige som alle materialer eksponeret mod prøverne, håndteres som potentiel smittefarlige og bortskaffes under lagttagelse af passende forholdsregler<sup>1</sup>. Pipetter aldrig reagenser med munden og undgå, at reagenser og prøver kommer i kontakt med huden eller slimhinder. Hvis reagenser eller prøver kommer i kontakt med følsomme områder, skal der skyldes efter med rigelige mængder vand. Søg læge.

Minimer mikrobiel kontaminering af reagenserne, da der ellers kan forekomme øget uspecifik farvning.

Incubationstider eller -temperaturer andre end de specificerede kan give fejlagtige resultater. Alle sådanne ændringer skal valideres af brugeren.

## **Kvalitetskontrol**

Forskelle i behandlingen af væv og forskelle i tekniske procedurer i brugerens laboratorium kan frembringe betydeligt varierende resultater og nødvendiggøre regelmæssig udførelse af kontroller på stedet ud over nedenstående procedurer.

Kontrollerne skal være friske autopsier/biopsier/kirurgiske prøver fikseret i formalin og behandlet og indstøbt i paraffin så hurtigt som muligt på samme måde som patientprøver.

## **Positiv Vævskontrol**

Anvendes til påvisning af, at vævet er fremstillet korrekt, og at der er anvendt korrekte farvningsteknikker.

Der bør inkluderes en positiv vævskontrol for hvert sæt testbetingelser i hver farvekørsel.

Svagt positivt farvet væv er mere egnet end kraftigt positivt farvet væv til optimal kvalitetskontrol og påvisning af små niveauer af reagensnedbrydning.<sup>2</sup>

Anbefalet positivt kontrolvæv er tonsil.

Hvis den positive vævskontrol ikke udviser positiv farvning, skal resultater af testprøverne kasseres.

## **Negativ Vævskontrol**

Skal undersøges efter den positive vævskontrol for at sikre, at det primære antistof mærker målantigenet specifikt.

Det anbefalet negative kontrolvæv er lillehjerne.

Alternativt frembyder de mange forskellige celletyper, der er til stede i de fleste vævssnit, ofte negative kontrolsteder, men dette skal verificeres af brugeren.

Uspecifik farvning har, hvis til stede, ofte et diffust udseende. Sporadisk farvning af bindevæv kan ligeledes observeres i vævssnit af væv, der er fikseret for kraftigt i formalin. Anvend intakte celler til fortolkning af farningsresultaterne. Nekrotiske eller degenererede celler farves ofte mere uspecifik.<sup>3</sup> Der kan eventuelt ses falske positive resultater, der skyldes non-immunologisk binding af proteiner eller substratreaktionsprodukter. Dette kan ligeledes skyldes endogene enzymer, såsom pseudoperoxidase (erytrocytter), endogen peroxidase (cytochrom C) eller endogen biotin (f.eks. lever, bryst, hjerte, nyre) afhængigt af den anvendte type immunfarve. For at differentiere mellem endogen enzymaktivitet eller uspecifik enzymbinding og specifik immunreaktivitet kan yderligere patientvæv eventuelt farves udelukkende med henholdsvis substratkromogen eller enzymkompleksler (avidin-biotin, streptavidin, mæretet polymer) og substratkromogen. Hvis der optræder specifik farvning i den negative vævskontrol, skal resultaterne af patientprøverne kasseres.

## **Negativ Reagenskontrol**

Anvend en uspecifik negativ reagenskontrol i stedet for det primære antistof på et vævssnit af hver patientprøve for at vurdere uspecifik farvning og muliggøre bedre fortolkning af specifik farvning på antigenstedet.

## **Patientvæv**

Eksaminer patientprøver farvet med NCL-L-EZH2 sidst. Intensiteten af positiv farvning bør vurderes i sammenhæng med eventuel uspecifik baggrundsfarvning af den negative reagenskontrol. Som med alle immunhistokemiske tests betyder et negativt resultat, at antigenet ikke blev påvist. Ikke at antigenet var fraværende i de analyserede celler eller det analyserede væv. Om nødvendigt anvendes et panel af antistoffer til identifikation af falske negative reaktioner.

## **Forventede Resultater**

### **Normalt væv**

Klon 6A10 detekterede EZH2-antigenet udtrykt i kerne af et antal vævsprøver (n=44). Udtrykket blev detekteret i germinalcenter-lymfocytter i mandel, mavesæk og blindtarm; basal epitel i tyndtarm, tyktarm, mavesæk og hud. Kraftig ekspression blev også bemærket i seminiférøse tubuler fra testikler.

### **Tumorfæ**

Clone 6A10 detekterede EZH2-antigenet udtrykt i kernen af en række unormale vævsprøver (n=120) herunder prostatica-carcinomer (5/11), bryst-carcinomer (11/23), Non-Hodgkin's B-cell lymphom (11/11), Reed-Sternberg-cellular i Hodgkin's lymphom (4/4), T-cell lymphom (1/2), gastrisk carcinomer (2/2), cholangiocarcinomer (1/1), blære-carcinom (4/5), thymom (1/1), malignt melanom (2/3), celleplade-carcinom fra forskellige lokaliteter (3/3), lungetumorer (3/5), ovarietumorer (3/6), endometrielle tumorer (3/3), kolon-carcinomer (1/1), rhabdomyosarkom (2/2), blandet mikrobe-celletumor (1/1), testikulær embryonal tumor (1/1), desmoplastisk tumor (1/1) samt adrenal-oncocytom (1/1).

### **NCL-L-EZH2 anbefales anvendt til påvisning af EZH2-protein i normale og neoplastiske væv.**

## **Generelle Begrensninger**

Immuhistokemi er en diagnostisk proces bestående af mange trin, der omfatter specialiseret uddannelse i valg af passende reagenser, vævseksekton, -fiksering og -behandling samt fremstilling af IHC-objektglas og fortolkning af farningsresultaterne.

Vævsfarvning er afhængig af håndteringen og behandlingen af vævet inden farvning. Forkert fiksering, frysning, optønning, vask, tørring, opvarmning, sekcionering eller kontaminering med andet væv eller andre væsker kan frembringe artefakter, indfangning af antistof eller falske negative resultater. Inkonsistente resultater kan skyldes variationer i fiksérings- og indstøbningsmetoder eller irregulærheder indeholdt i vævet.<sup>4</sup>

Før kraftig eller ukomplet kontrastfarvning kan gøre korrekt fortolkning af resultaterne vanskeligt.

Klinisk fortolkning af farvning eller mangel derpå skal suppleres med morfologiske undersøgelser under anvendelse af passende kontroller og bør evaluieres i sammenhæng med patientens kliniske historie og andre diagnostiske tests af en kvalificeret patolog.

Antistoffer fra Leica Biosystems Newcastle Ltd er som angivet beregnet til anvendelse på enten frosne eller paraffinfindstøbte vævssnit med specifikke krav til fiksering. Der kan forekomme uventet antigenekspression, navnlig i neoplasmer. Den kliniske fortolkning af alle farvede vævssnit skal indbefatte morfologisk analyse og evaluering af passende kontroller.

## **Bibliografi - Generelt**

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1-15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F, Field & Wood, Inc., Philadelphia.

3. Nadj M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. *Laboratory Medicine*. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. *American Journal of Clinical Pathology*. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. *Blood*, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst FM, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

#### **Rettelser Til Tidligere Udgave**

Ingen rettelser.

#### **Udgivelsesdato**

01 november 2018

# **Immunhistokemisk fremgangsmåde til anvendelse af Novocastra™ antistoffer på paraffinindstøbte væv ved anvendelse af varmeinduceret epitopgenfindingsteknik.**

## **Nødvendige reagenser, der ikke medfølger**

1. Standardopløsningsmidler anvendt i immunhistokemi
2. 50 mM tris-bufferjusteret saltvandsopløsning (TBS) pH 7,6
3. Epitopgenfindingsopløsning (se afsnit C Antigengenfindingsopløsninger).
4. Antistofdiluent, Novocastra™ IHC Diluent, RE7133.
5. Visualiseringssystem, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) eller RE7290-K (50 tests).
6. Monteringsmedium – fremstilles ifølge producentens anbefalinger.

## **Nødvendigt udstyr, der ikke medfølger**

1. Inkubator sat til 25 °C.
2. Opvarmningsapparat til epitopgenfinding: vandbad eller dampbad, trykkoger eller andet temperaturkontrolleret laboratorieudstyr.
3. Almindeligt laboratorieudstyr til immunhistokemi.

## **Antigengenfindingsopløsninger (se Anbefalinger vedrørende anvendelse for en af følgende)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	Citratbaseret buffer indeholdende overfladeaktivt middel
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	EDTA-baseret buffer indeholdende overfladeaktivt middel
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	Tris/EDTA-baseret buffer indeholdende overfladeaktivt middel
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## **Fremgangsmåde**

### **Inden ibrugtagning af denne metodologi, skal brugere være oplært i immunhistokemiske teknikker.**

Kunden skal fastlægge optimale fortyndinger for antistoffer. Med mindre andet er anført, skal alle trin udføres ved stuetemperatur (25 °C).

#### **Epitopgenfinding**

Følg venligst vejledningen i Epitope Retrieval Solutions, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119, RE7122.

#### **Visualisering**

Følg venligst vejledningen i Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) eller RE7290-K (50 tests).

## **Rettelser til tidlige udgave**

Ingen rettelser.

## **Udgivelsesdato**

23 April 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# Novocastra™ vloeibaar monoklonaal muisantilichaam

## EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2(Drosophila))

### Productcode: NCL-L-EZH2

#### Beoogd gebruik

##### Voor gebruik bij in-vitrodiagnostiek

NCL-L-EZH2 is bedoeld voor de kwalitatieve identificatie van EZH2-moleculen (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) in paraffinecoupes door middel van lichtmicroscopie. De klinische interpretatie van elke kleuring of het ontbreken hiervan moet worden aangevuld door morfologische studies met de juiste controles en moet binnen de context van de klinische voorgeschiedenis van de patiënt en andere diagnostische tests worden geëvalueerd door een bevoegd patholoog.

#### Principe van de procedure

Immunohistochemische (IHC) kleuringstechnieken maken het mogelijk om antigenen te visualiseren via de sequentiële toepassing van een specifiek antilichaam op het antigen (primair antilichaam), een secundair antilichaam op het primaire antilichaam en een enzymcomplex met een chromogeen substraat met ingevoerde wasstappen. De enzymatische activering van het chromogeen resulteert in een zichtbaar reactieproduct op de antigenplaats. Het monster kan dan worden tegengekleurd en met een dekglaasje worden bedekt. De resultaten worden geïnterpreteerd met behulp van een lichtmicroscoop en helpen bij de differentiële diagnose van pathofysiologische processen, die al dan niet met een bepaald antigen kunnen worden geassocieerd.

#### Kloon

6A10

#### Immunogeen

Prokaryotisch recombinant eiwit dat overeenkomt met een deel van de N-terminus van het humane EZH2-molecuul.

#### Specificiteit

Humaan EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)), (85 kD). Gebied dat gemeenschappelijk is voor isovorm A en B van het eiwit.

#### Reagenssamenstelling

NCL-L-EZH2 is a liquid tissue culture supernatant containing sodium azide as a preservative.

#### Ig-klasse

IgG1

#### Totale eiwitconcentratie

Total Protein

1,0–8,0 g/l. Zie het etiket van de flacon voor de totale eiwitconcentratie van de partij.

#### Antilichaamconcentratie

Groter dan of gelijk aan 20 mg/l zoals bepaald door ELISA. Zie het flaconlabel voor specifieke Ig-concentratie van de partij.

#### Aanbevelingen voor het gebruik

Immunohistochimie (zie **Methodologie**) op paraffinecoupes. Voorgestelde verdunning: 1:200 gedurende 30 minuten bij 25°C. Warmtegeïnduceerd epitopeherstel met Epitope Retrieval Solution pH 6.0 RE7113, RE7114 of RE7115. Dit is een richtsnoer en gebruikers moeten zelf de voor hen optimale werkverdunning bepalen.

#### Opslag en stabiliteit

Bewaar bij 2–8°C. Niet invriezen. Direct na gebruik weer bij 2–8°C oplaan. Niet gebruiken na de vervaldatum die op het etiket van de flacon staat. Andere dan de hierboven genoemde opslagcondities moeten door de gebruiker worden geverifieerd.

#### Monsterpreparatie

Het aanbevolen fixatief is 10% neutraal gebufferde formaline voor in paraffine ingebedde weefselcoupes.

#### Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Dit reagens is bereid uit het supernatant van celkweek. Aangezien dit een biologisch product is, moet redelijke voorzichtigheid worden betracht bij het hanteren ervan.

De molariteit van natriumazide in dit reagens is 15 mM. Er is op verzoek een veiligheidsinformatieblad (VIB) beschikbaar voor natriumazide.

Raadpleeg de nationale, regionale en plaatselijke voorschriften voor het afvoeren van potentieel giftige componenten.

Specimens, zowel voor als na de fixatie, en alle materialen die eraan worden blootgesteld, moeten worden behandeld als potentiële overdragers van infecties en met inachtneming van de juiste voorzorgsmaatregelen worden afgeweerd.<sup>1</sup> Pipetteer reagentia nooit met de mond en vermijd dat de huid en slijmvliezen in aanraking komen met reagentia en specimens. Indien reagentia of monsters in aanraking komen met gevoelige gebieden, moet u deze wassen met een overvloedige hoeveelheid water. Raadpleeg een arts.

Minimaliseer de kans op microbiële contaminatie van reagentia omdat hierdoor de niet-specificke kleuring kan toenemen.

Andere incubatietijden of temperaturen dan hierin vermeld, kunnen onjuiste resultaten opleveren. Dergelijke wijzigingen moeten door de gebruiker worden gevalideerd.

## Kwaliteitscontrole

Verschillen in weefselbewerking en technische procedures in het laboratorium van de gebruiker kunnen tot aanzienlijke variabiliteit in de resultaten leiden, waardoor het nodig is om regelmatig interne controles uit te voeren in aanvulling op de volgende procedures.

Controles zijn verse autopsie-/biopsie-/chirurgische monsters die zo snel mogelijk en op dezelfde manier als het monster of de monsters van de patiënt zijn gefixeerd in formaline, bewerkt en ingebed in paraffinewas.

## Positieve weefselcontrole

Wordt gebruikt om aan te geven dat weefsels correct gerepareerd zijn en dat passende kleuringtechnieken zijn gebruikt.

Voor elke set testvoorraarden in elke kleuringsrun moet één positieve weefselcontrole worden opgenomen.

Voor optimale kwaliteitscontrole en detectie van lichte degeneratie van het reagens is een weefsel met zwakke positieve kleuring meer geschikt dan een weefsel met sterke positieve kleuring.<sup>2</sup>

Aanbevolen positief controleweefsel is tonsil.

Als de positieve weefselcontrole geen positieve kleuring vertoont, moeten de resultaten die met testmonsters zijn verkregen als ongeldig worden beschouwd.

## Negatieve weefselcontrole

De negatieve weefselcontrole moet na de positieve weefselcontrole worden onderzocht om de specificiteit van de labeling van het doelantigen door het primaire antilichaam te verifiëren.

Aanbevolen negatief controleweefsel is cerebellum.

Aan de andere kant levert de verscheidenheid aan diverse celtypen die in de meeste weefselcouples aanwezig zijn, vaak negatieve controlelocaties op, maar dit moet wel worden geverifieerd door de gebruiker.

Niet-specifieke kleuring, indien aanwezig, ziet er doorgaans diffus uit. Een sporadische kleuring van bindweefsel kan ook worden waargenomen in coupes van bovenen in formaline gefixeerde weefsels. Gebruik intacte cellen voor het interpreteren van kleuringsresultaten. Necrotische of gedegenererde cellen kleuren vaak niet-specifiek.<sup>3</sup> Fout-positieve resultaten kunnen optreden als gevolg van niet-immunologische binding van eiwitnen of substraatreactieproducten. Ze kunnen ook worden veroorzaakt door endogene enzymen zoals pseudoperoxidase (erytrocyten), endogene peroxidase (cytochrome c) of endogeen biotine (bv. lever, borst, hersenen, nier), afhankelijk van het gebruikte type immunokleuring. Om activiteit van endogene enzymen of niet-specifieke binding van enzymen te onderscheiden van specifieke immunoreactiviteit, kunnen aanvullende patiëntweefsels worden gekleurd met respectievelijk uitsluitend substrachromogeen of enzymcomplexen (avidine-biotine, streptavidine, gelabeld polymeer) en substrachromogeen. Als er specifieke kleuring optreedt in de negatieve weefselcontrole, moeten resultaten met de patiëntmonsters als ongeldig worden beschouwd.

## Negatieve reagenscontrole

Gebruik een niet-specifieke negatieve reagenscontrole van het primaire antilichaam met een coupe van elk patiëntspecimen om niet-specifieke kleuring te evalueren en specifieke kleuring op de antigenlocatie beter te kunnen interpreteren.

## Patiëntweefsel

Onderzoek de patiëntmonsters die met NCL-L-EZH2 zijn gekleurd als laatste. De intensiteit van de positieve kleuring moet worden geëvalueerd binnen de context van niet-specifieke achtergrondkleuring van de negatieve reagenscontrole. Zoals bij elke immunohistochemische test betekent een negatief resultaat dat het antigen niet is gedetecteerd. Het betekent niet dat het antigen afwezig was in de onderzochte cellen of het onderzochte weefsel. Gebruik zo nodig een panel antilichamen om fout-negatieve reacties te identificeren.

## Verwachte resultaten

### Normale weefsels

Kloon 6A10 detecteerde het EZH2-antigeen, tot expressie gebracht in de kern van cellen in verscheidene weefsels (n=44). Er is expressie gedetecteerd in lymphocyten van kiemcentra in tonsil, maag en appendix; basaal epitelie in dunne darm, dikke darm, maag en huid. Er werd ook sterke expressie waargenomen in de tubuli seminiferi van de testis en in hepatocyten.

### Afwijkende weefsels

Kloon 6A10 detecteerde het EZH2-antigeen, tot expressie gebracht in de kern van verschillende afwijkende weefsels (n=120) inclusief prostaatcarcinothen (5/11), borstcarcinothen (11/23), B-cellymfomen die geen Hodgkin's waren (11/11), Reed-Sternberg-cellén in Hodgkin-lymfoom (4/4), T-cellymfoom (1/2), maagcarcinothen (2/2), cholangiocarcinoom (1/1), blaascarcinoom (4/5), thymonen (1/1), maligne melanomen (2/3), van verschillende locaties (3/3), longtumoren (3/5), eierstoktumoren (3/6), endometrische tumoren (3/3), dikke darmcarcinoom (1/1), rhabdomyosarcoom (2/2), gemengde kiemceltumor (1/1), embryonale testikel tumor (1/1), desmoplastische tumor (1/1) en bijnierenocytoom (1/1).

### NCL-L-EZH2 wordt aanbevolen voor gebruik bij het detecteren van de expressie van EZH2-eiwit in normale en neoplastische weefsels.

## Algemene beperkingen

Immunohistochemie (IHC) is een diagnostisch meerstapsproces waarvoor een gespecialiseerde opleiding nodig is in het kiezen van de juiste reagentia, het selecteren, fixeren en bewerken van weefsel, het prepareren van IHC-objectglaasjes en het interpreteren van de kleuringsresultaten.

Weefselkleuring is afhankelijk van de manier waarop het weefsel vóór de kleuring wordt behandeld en bewerkt. Verkeerd fixeren, invriezen, onttdooien, wassen, drogen, verwarmen, snijden, of contaminatie met andere weefsels of vloeistoffen kan tot artefacten, insluiting van antilichamen of fout-negatieve resultaten leiden. Inconsistente resultaten kunnen te wijten zijn aan variaties in de fixatie- en inbeddingsmethodes, of aan intrinsieke onregelmatigheden in het weefsel.<sup>4</sup>

Een te sterke of onvolledige tegenkleuring kan een juiste interpretatie van de resultaten bemoeilijken of onmogelijk maken.

De klinische interpretatie van elke kleuring of het ontbreken hiervan moet worden aangevuld door morfologische studies met de juiste controles en moet binnen de context van de klinische voorgeschiedenis van de patiënt en andere diagnostische tests worden geëvalueerd door een bevoegd patholoog.

Antilichamen van Leica Biosystems Newcastle Ltd zijn bedoeld voor gebruik, zoals aangegeven, op bevoren of in paraffine ingebette coupes die een specifieke fixatie vereisen. Er kan onverwachte antigenexpressie optreden, met name bij neoplasma. De klinische interpretatie van gekleurde weefselcoupes moet een morfologische analyse en de evaluatie van overeenkomstige controles bevatten.

### **Literatuurlijst – algemeen**

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. Blood, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. American Journal of Pathology, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. Journal of the National Cancer Institute. 95(9): 634–635 (2003).

### **Aanpassingen ten opzichte van de vorige uitgave**

Niet van toepassing.

### **Datum uitgave**

01 november 2018

# Immunohistochemische methodologie voor Novocastra™-antilichamen op in paraffine ingebed weefsel met de warmte-geïnduceerd epitooophersteltechniek.

## Benodigde, maar niet inbegrepen reagentia

1. Standaard oplossingen gebruikt in de immunohistochemie.
2. 50 mM tris-gebufferde zoutoplossing (TBS), pH 7,6.
3. Epitope Retrieval Solution (zie C. Epitope Retrieval Solutions).
4. Antilichaam-verdunningsmiddel, Novocastra IHC Diluent, RE7133.
5. Visualisatiesysteem, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) of RE7290-K (50 tests).
6. Inbedmiddel - gebruiken volgens de aanbevelingen van de fabrikant.

## Benodigde, maar niet inbegrepen apparatuur

1. Incubator ingesteld op 25°C.
2. Verwarmingsapparaat voor epitooopherstel: waterbad, stomer, snelkoker of andere temperatuurgecontroleerde laboratoriumapparatuur.
3. Algemene uitrusting van immunohistochemisch laboratorium.

## Epitope Retrieval Solutions (zie gebruiksaanwijzingen voor één van de volgende)

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 l	Oppervlakte-actieve stof met buffer op basis van citraat
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 ml	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 l	
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 l	Oppervlakte-actieve stof met buffer op basis van EDTA
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 l	
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 l	Oppervlakte-actieve stof met buffer op basis van Tris/ EDTA
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 l	

## Methodologie

Gebruikers moeten vóór het ondernemen van deze methodologie worden opgeleid in immunohistochemische technieken.

Gebruikers moeten de optimale verdunning voor antilichamen bepalen. Tenzij anders vermeld worden alle stappen uitgevoerd bij kamertemperatuur (25°C).

## Epitooopherstel

Volg de instructies voor gebruik in Epitope Retrieval Solutions RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 of RE7122.

## Visualisatie

Volg de instructies voor gebruik in de Novolink Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) of RE7290-K (50 tests).

## Aanpassingen ten opzichte van de vorige uitgave

Niet van toepassing.

## Datum uitgave

23 April 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# **Novocastra™ flytende murint monoklonalt antistoff EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))**

## **Produktkode: NCL-L-EZH2**

### **Tiltenkt bruk**

*Til in vitro-diagnostisk bruk.*

NCL-L-EZH2 er beregnet for kvalitativ identifisering ved lysmikroskopering av EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))-molekyler på parafinsnitt. Den kliniske tolkningen av en farging eller uteblitt farging skal suppleres av morfologiske studier ved bruk av riktige kontroller og skal evalueres av en kvalifisert patolog innenfor sammenhengen av pasientens kliniske historie og andre diagnostiske tester.

### **Prinsipp for prosedyren**

Teknikker for immunhistokjemisk (IHC) farging muliggjør visualisering av antigener via sekvensiell applikasjon av et spesifikt antistoff på antigenet (primært antistoff), et sekundært antistoff på det primære antistoffet og et enzymkompleks med et kromogensubstrat med mellomliggende vasketrinn. Den enzymatiske aktiviteteren av kromogenet resulterer i et synlig reaksjonsprodukt på antigenestedet. Prøven kan deretter kontrastfarges og påføres dekkglass. Resultatene tolkes ved hjelp av lysmikroskop og bidrar til differensialdiagnosene for patofysiologiske prosesser, som kan være tilknyttet et spesielt antigen eller ikke.

### **Klon**

6A10

### **Immunogen**

Prokaryotisk rekombinant protein tilsvarende en del av N-terminal domene av human EZH2-molekyl.

### **Spesifisitet**

Human EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)), (85 kD). Region felles for isoformer A og B av proteinet.

### **Reagenssammensetning**

NCL-L-EZH2 er en flytende vevskultursupernatant som inneholder natriumazid som konserveringsmiddel.

### **Ig-klasse**

IgG1

### **Totalproteinkonsentrasjon** Total Protein

1,0–8,0 g/l. Se etiketten på hetteglasset for partispesifik totalproteinkonsentrasjon.

### **Antistoffkonsentrasjon**

Større enn eller lik 20 mg/l som fastslått av ELISA. Se etiketten på hetteglasset for batchspesifik Ig-konsentrasjon.

### **Anbefalinger for bruk**

Immuhistokjemi (se Metode) på parafinsnitt. Foreslått fortynning: 1:200 i 30 minutter ved 25 °C. Varmeindusert epitop demaskering med Epitope Retrieval Solution pH 6,0 RE7113, RE7114 eller RE7115. Dette er kun veiledede, og brukerne bør fastslå egne optimale fortynninger for sitt arbeid.

### **Oppbevaring og stabilitet**

Oppbevar ved 2–8 °C. Må ikke fryses. Returner til 2–8 °C umiddelbart etter bruk. Må ikke brukes etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten på hetteglasset. Andre oppbevaringsforhold enn de som er angitt ovenfor, må verifiseres av brukeren.

### **Prøveklargjøring**

Anbefalt fiksativ er 10 % nøytralt bufret formalin for parafininnstøpte vevsnitt.

### **Advarsler og forholdsregler**

Dette reagensen ble fremstilt fra supernanten fra cellekultur. Ettersom det er et biologisk produkt, må det utvises rimelig forsiktighet når det håndteres.

Molariteten av natriumazid er 15 mM. Et sikkerhetsdatablad (SDS) er tilgjengelig på forespørsel for natriumazid.

Se lokale, regionale eller statlige forskrifter for avhending av potensielt toksiske komponenter.

Prøver, før og etter fiksering, og alle materialer som utsettes for dem, skal håndteres som smittefarlige og avhendes etter egnede forholdsregler.<sup>1</sup> Pipetter aldri reagenser via munnen og unngå kontakt med hud og slimhinner med reagenser og prøver. Hvis reagenser eller prøver kommer i kontakt med følsomme områder, skyll med rikelige mengder vann. Oppsök lege.

Minimer mikrobiell kontaminering av reagenser, ellers kan det forekomme en økning i ikke-spesifik farging.

Andre inkubasjontider eller temperaturer enn de som er spesifisert, kan gi feilaktige resultater. Enhver slik endring må valideres av brukeren.

### **Kvalitetskontroll**

Forskjeller i vevprosessering og tekniske prosedyrer i brukerens laboratorium kan frembringe signifikant variasjon i resultatene og gjør det påkrevd med regelmessige interne ytelseskontroller i tillegg til følgende prosedyrer.

Kontroller skal være ferske prøver fra obduksjon/biopsi/kirurgi, som er formalinfiksert, behandlet og parafinvoksinnstøpt så snart som mulig på samme måte som pasientprøven(e).

## **Positiv vektor**

Brukes for å indikere riktig klargjorte vev og riktige fargingsteknikker.

Én positiv vektor bør inkluderes for hvert sett med testbetingelser i hver fargerunde.

Svakt positivt farget vev er mer egnet enn kraftig positivt farget vev til optimal kvalitetskontroll og påvisning av små nivåer reagensnedbrytning.<sup>2</sup>

Anbefalt positivt kontrollvev er mandel.

Hvis den positive vektoren ikke gir positiv farging, skal resultater med testprøvene betraktes som ugyldige.

## **Negativ vektor**

Skal undersøkes etter den positive vektoren for å verifisere spesifisiteten i merkingen av målantigenet med det primære antistoffet.

Anbefalt negativt kontrollvev er cerebellumvev.

Alternativt gir variasjonen av forskjellige celletyper som kan finnes i de fleste vevsnitt ofte rom for negativ kontroll, men dette må verifiseres av brukeren.

Ikke-spesifikk farging, hvis dette forekommer, har vanligvis et diffust utseende. Sporadisk farging av bindevæv vil også kunne observeres i vevsnitt som er fikset i for mye formalin. Bruk intakte celler til tolkning av fargingsresultatet. Nekrotiske eller degenererte celler farger ofte uspesifikt.<sup>3</sup> Falske positive resultater kan sees på grunn av ikke-immunologisk binding av proteiner eller substratreaksjonsprodukter. De kan også forårsakes av endogene enzymer slik som pseudoperoksidase (erytrocyter), endogen peroksidase (cytokrom C) eller endogen biotin (f.eks. lever, bryst, hjerte, nyre) avhengig av type immunfarging som brukes. For å differensiere endogen enzymaktivitet eller ikke-spesifikk binding av enzymer fra spesifikk immunaktivitet kan ekstra pasientvev farges eksklusivt med henholdsvis substratkromogen eller enzymkompleksler (avidin-biotin, streptavidin, merket polymer) og substratkromogen. Hvis det forekommer spesifikk farging i de negative vektorane, skal resultater med pasientprøvene betraktes som ugyldige.

## **Negativ reagenskontroll**

Bruk en uspesifikk negativ reagenskontroll i stedet for det primære antistoffet med et snitt av hver pasientprøve for å evaluere uspesifikk farging og gi bedre mulighet for tolkning av den spesifikke fargingen på antigenstedet.

## **Pasientvev**

Undersøk pasientprøver farget med NCL-L-EZH2 sist. Positiv fargingsintensitet skal vurderes i lys av eventuell ikke-spesifikk bakgrunnsfarging i den negative reagenskontrolle. På samme måte som for alle andre immunhistokjemiske tester betyr et negativt resultat at antigenet ikke ble påvist, ikke at antigenet ikke var til stede i cellene / det analyserte vevet. Om nødvendig, skal det brukes et panel med antistoffer til å identifisere falske negative reaksjoner.

## **Forventede resultater**

### **Normal vev**

Klon 6A10 påviste EZH2-antigenet uttrykt i kjernen av en rekke vev (n=44). Uttrykk ble påvist i germinalsenterlymfocytter i mandel, mage og blindtarm, basalepiteli i tynntarm, tykktarm, mage og hud. Kraftig uttrykk ble også observert i seminifere tubuli av testikler.

### **Unormal vev**

Klon 6A10 påviste EZH2-antigenet uttrykt i kjernen av en rekke unormale vev (n=120), inkludert prostatakarsinomer (5/11), brystkarsinomer (11/23), ikke-Hodgkins B-cellelymfom (11/11), Reed-Sternberg-cell i Hodgkins lymfom (4/4), T-cellelymfom (1/2), gastriskarsinom (2/2), kolangiokarsinom (1/1), blærekarzinom (4/5), tymom (1/1), oordart melanom (2/3), skamøse cellekarzinomer på forskjellige steder (3/3), lungetumorer (3/5), eggstokktumorer (3/6), endometriettumor (3/3), kolonkarsinom (1/1), rabbdomyosarkom (2/2), blandet kimcelltumor (1/1), testikulær embryonal tumor (1/1), desmoplastisk tumor (1/1) og adrenalt onkocytom (1/1).

### **NCL-L-EZH2 anbefales for bruk til påvisning av EZH2 proteinuttrykk i normalt og neoplastisk vev.**

## **Generelle begrensninger**

Immunhistokjemi er en flertrinns diagnostisk prosess som krever spesialisert opplæring i valg av egnede reagenser, valg, fiksering og behandling av vev, klargjøring av IHC-objektglass og tolkning av fargingsresultatet.

Vevfargingen er avhengig av håndtering og behandlingen av vevet før det farges. Urikig fiksering, dypfrysing, opptining, vasking, torking, oppvarming, snittning eller kontaminerings med annet vev eller væsker kan frembringe artefakter, farging av antistoff eller falske negative resultater. Inkonsistente resultater kan skyldes variasjoner i fikserings- og innstøpingsmetoder eller uregelmessigheter i vevet.<sup>4</sup>

Overdrene eller ulovligstendig kontrastfarging kan hindre riktig tolkning av resultater. Den kliniske tolkningen av en farging eller uteblitt farging skal suppleres med morfologiske studier ved bruk av riktige kontroller og skal evalueres av en kvalifisert patolog innenfor sammenhengen av pasientens kliniske historie og andre diagnostiske tester.

Antistoffer fra Leica Biosystems Newcastle Ltd er til bruk, som indirekt, på enten froste eller paraffininstøpte snitt med spesifikke fikseringskrev. Det kan forekomme uventet antigenuttrykk, spesielt i neoplasmer. Den kliniske tolkningen av ethvert farget vevsnitt må inkludere morfologisk analyse og evaluering av egnede kontroller.

## **Bibliografi – generelt**

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. Blood, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkin Disease. American Journal of Pathology, 157(3): 709–715 (2000).

7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

**Endringer på tidligere utgave**

Ikke relevant.

**Utstedelsesdato**

01 november 2018

# **Immunhistokjemisk metode for Novocastra™-antistoffer på parafininnstøpt vev gjennom varmeindusert epitop demaskeringsteknikk.**

## **Nødvendige reagenser som ikke følger med**

1. Standard løsemidler som brukes innen immunhistokjemi.
2. 50 mM tris-bufret saltvann (TBS) pH 7,6.
3. Epitope Retrieval Solution (se C. Løsninger for epitop demaskering).
4. Antistofffortynner, Novocastra IHC Diluent, RE7133.
5. Visualiseringssystem, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tester), RE7150-K (500 tester), RE7140-K (250 tester) eller RE7290-K (50 tester).
6. Monteringsmedium – bruk som anbefalt av produsenten.

## **Nødvendig utstyr som ikke følger med**

1. Inkubator stilt til 25 °C.
2. Oppvarmingsutstyr for epitop demaskering: vannbad, dampkoker, trykkoker eller annet laboratorieutstyr med temperaturkontroll.
3. Generelt immunhistokjemisk laboratorieutstyr.

## **Løsninger for epitop demaskering (se anbefalinger for bruk for en av følgende)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 l	Sitatrbasert buffer som inneholder et overflateaktivt stoff
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 ml	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (klar til bruk) 1 L	EDTA-basert buffer som inneholder et overflateaktivt stoff
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 l	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (klar til bruk) 1 L	Tris/EDTA-basert buffer som inneholder et overflateaktivt stoff
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 l	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (klar til bruk) 1 L	

## **Metodikk**

**Før bruk av denne metoden må brukerne være opplært i immunhistokjemiske teknikker.**

Brukne skal fastslå optimale fortynninger for antistoffer. Med mindre annet er angitt, utføres alle trinn ved romtemperatur (25 °C).

### Epitop demaskering

Følg bruksanvisningen for Epitope Retrieval Solutions, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 eller RE7122.

### Visualisering

Følg bruksanvisningen for Novolink™ polymerdeteksjonssystemer, RE7280-K (1250 tester), RE7150-K (500 tester), RE7140-K (250 tester) eller RE7290-K (50 tester).

## **Endringer på tidligere utgave**

Ikke relevant.

## **Utstedelsesdato**

23. april 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# **Novocastra™ Likit Monoklonal Fare Antikoru**

## **EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))**

### **Ürün Kodu: NCL-L-EZH2**

#### **Kullanım Amacı**

*In vitro* diagnostik kullanım içindir.

NCL-L-EZH2, parafin bölmelerindeki EZH2 (Zeste Homolog 2 Artırıcı (Drosophila)) moleküllerinin ışık mikroskopisiyle kalitatif tanımlanması amaçlıdır. Herhangi bir boyanmanın veya yokluğunun klinik yorumlanması hastanın klinik öyküsü ve diğer tanisal testler bağlamında nitelikli bir patoloji uzmanı tarafından değerlendirilmeli ve uygun kontroller kullanılarak morfolojik çalışmalarla desteklenmelidir.

#### **İşlem Prensibi**

İmmünohistokimyasal (IHK) boyama teknikleri, antijene ardışık olarak belirli bir antikorun uygulanması (birincil antikor), birincil antikora ikinci bir antikorun uygulanması ve aralarındaki yıkama adımları ile,抗原ların kromojenik substratlı bir enzim kompleksi yoluyla görselleştirilmesine olanak tanır. Kromojenin enzimle etkinleştirilmesi, antijen alanında gözle görülebilir bir tepkiye yol açar. Numune daha sonra karşıt boyanabilir ve lamelle örtülebilir. Sonuçlar bir ışık mikroskopu kullanılarak yorumlanır ve belirli bir antijen ile ilişkili olabilecek veya olmamayıp bilinçli olabilecek patofizyolojik süreçlerin ayırıcı tanısına yardımcı olur.

#### **Clone**

6A10

#### **İmmünojen**

İnsan EZH2 molekülünün N ucu bölgesinin bir kısmına karşılık gelen prokaryotik rekombinant protein.

#### **Özgülük**

İnsan EZH2 (Zeste Homolog 2 Artırıcı (Drosophila)), (85 kD). Proteinin A ve B izoformlarının ortak bölgesi.

#### **Reaktif Bileşimi**

NCL-L-EZH2, prezervatif olarak sodyum azit içeren supernatant bir likit doku kültüründür.

#### **Ig Sınıfı**

IgG1

#### **Toplam Protein Konsantrasyonu** Total Protein

1,0-8,0 g/l Lota özgü toplam protein konsantrasyonu için flakon etiketine başvurun.

#### **Antikor Konsantrasyonu**

ELISA tarafından belirlendiği gibi 20 mg/L'ye eşit veya bu değerden yüksek. Seriye özgü Ig konsantrasyonu için flakon etiketine bakın.

#### **Kullanım Önerileri**

Parafin kesitlerinde immünohistokimya (bkz **Metodoloji**).parafin bölümü Önerilen dilüsyon: 25°C'de 30 dakika boyunca 1:200. Epitope Retrieval Solution pH 6,0 RE7113, RE7114 veya RE7115 kullanarak ısı indüklü epitop geri kazanımı. Bu, kılavuz olarak verilmiş ve kullanıcılar kendi optimál çalışma seyrettilerini belirtmeliidir.

#### **Saklama ve Stabilité**

2-8°C'de saklayın. Dondurmayın. Kullanıldan hemen sonra 2-8°C'ye geri alın. Flakon etiketinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra kullanmayın. Yukarıda belirtilenler dışında saklama koşulları kullanıcı tarafından doğrulanmalıdır.

#### **Numune Hazırlama**

Parafine gömülü doku kesitleri için önerilen fiksatif %10 nötr tamponlanmış formalindir.

#### **Uyarılar ve Önlemler**

Bu reaktif hücre kültürü süpernatandan hazırlanmıştır. Biyolojik bir ürün olduğundan, elleçleme sırasında makul düzeyde dikkatli olunmalıdır.

Sodyum azitin molaritesi bu reaktifte 15 mM'dir. Sodyum azit için Malzeme Güvenlik Bilgileri Formu (MSDS), talep üzerine sağlanmaktadır.

Olası toksik bileşenlerin atılması ile ilgili yerel, bölgesel veya ulusal düzenlemelere başvurun.

Fiksasyondan önce ve sonra örnekler ve onlara maruz kalmış bütün materyaller, enfeksiyon yayabilecekmiş gibi işlem görmelidir ve gerekli önlemler alınarak atılmalıdır.<sup>1</sup> Reaktifleri hiçbir zaman ağızla pipetlemeyin. Cildin ve mukoz membranların reaktifler ve örneklerle temas etmesini öleyin. Reaktifler veya numuneler hassas bölgelere temas ederse bol miktarda suyu yiyin. Tıbbi yardım isteyin.

Reaktiflerin mikrobiyel kontaminasyonunu minimuma indirin yoksa nonspesifik boyanmadır bir artış olabilir.

Belirtilenler dışındaki inkübasyon süreleri veya sıcaklıklar hatalı sonuçlara yol açabilir. Bu tür değişiklikler kullanıcı tarafından doğrulanmalıdır.

#### **Kalite Kontrol**

Kullanıcının laboratuvarında doku işleme ve teknik işlemlerdeki farklar sonuçlarda önemli değişkenliğe neden olabilir ve aşağıdaki işlemleri ek olarak düzenli şekilde tesis içi kontrollerin kullanılmasını gerektirir.

Kontroller, hasta numunesi/numuneleriyle aynı şekilde mümkün olduğunda kısa süre içinde formalin fiksasyonlu, işlenmiş ve parafine gömülü taze otopsi/biyopsi/cerrahi materyal olmalıdır.

## Pozitif Doku Kontrolü

Doğru hazırlanmış dokuları ve uygun boyama tekniklerini belirtmek için kullanılır.

Her boyama döngüsünde her test koşulu setine bir pozitif doku kontrolü dahil edilmelidir.

Zayıf pozitif boyama yapılmış doku, optimal kalite kontrolü ve minör reaktif bozunma düzeylerini saptamak için güçlü pozitif boyama yapılmış dokudan daha uygundur.<sup>2</sup>

Önerilen pozitif kontrol dokusu bademciktir.

Eğer pozitif doku kontrolü pozitif boyanma göstermezse, test numunelerinin sonuçları geçersiz kabul edilmelidir.

## Negatif Doku Kontrolü

Primer antikor tarafından hedef antijenin etiketlenmesinin spesifikliğini doğrulamak için, pozitif doku kontrolünden sonra incelenmelidir. Önerilen negatif kontrol dokusu serebellumdur.

Alternatif olarak çoğu doku kesişidine bulunan farklı hücre tiplerinin çeşitliliği sıkılıkla negatif kontrol bölgeleri sunar ama bu durum kullanıcı tarafından doğrulanmalıdır.

Eğer varsa nonspesifik boyanmanın görünümü genellikle difüzdür. Aşırı formalin fiksasyonlu dokulardan kesitlerde bağ dokusunun sporadik boyanması da görülebilir. Boyama sonuçlarının yorumlanması için sağlam hücreler kullanın. Nekrotik ve dejeneren hücreler genellikle spesifik olmayan şekilde boyanır.<sup>3</sup> Proteinlerin veya substrat reaksiyon ürünlerinin immünolojik olmayan bağlanması nedeniyle yanlış pozitif sonuçlar görülebilir. Bu sonuçlar ayrıca, kullanılan immün-boyaya bağlı olarak psödoperoksız (eritrosit), endojen peroksız (sitokrom C) veya endojen biotin (örn. karaciğer, meme, beyin, böbrek) gibi endojen enzimlerden de kaynaklanabilir. Endojen enzim aktivitesini veya nonspesifik enzim bağlanması spesifik immunoaktiviteden ayırmak için ek hasta dokuları sırasıyla sadece substrat kromojen veya enzim kompleksleri (avidin-biotin, streptavidin, etiketli polimer) ve substrat kromojen ile boyanabilir. Negatif doku kontrolünde spesifik boyanma olursa hasta numunelerinin sonuçları geçersiz kabul edilmelidir.

## Negatif Reaktif Kontrolü

Spesifik olmayan boyamayı değerlendirmek ve antijen bölgesinde spesifik boyanmayı daha iyi yorumlayabilmek için her hasta örneği kesitinde primer antikor yerine spesifik olmayan bir negatif reaktif kontrolü kullanın.

## Hasta Dokusu

NCL-L-EZH2 ile boyanmış hasta numunelerini en son inceleyin. Pozitif boyama yoğunluğu, negatif reaktif kontrolünün spesifik olmayan herhangi bir arka plan boyaması bağılamında değerlendirilmelidir. Her immunoistokimyasal testle olduğu gibi negatif bir sonuç antijenin saptanmadığı anlamına gelir ve antijenin çalışmaları hücrelerde/dokuda bulunmadığı anlamına gelmez. Gerekirse yalancı negatif reaksiyonları tanımlamak için bir antikor paneli kullanın.

## Öngörürlü Sonuçlar

### Normal Dokular

Klon 6A10 çeşitli dokuların çekirdeklерinde (n=44) EZH2 antijeninin ifade edildiğini saptamıştır. Tonil, mide ve apandisitteki germinal merkez lenfositlerde, ince bağırsak, kalın bağırsak, mide ve derideki bazal epitelde ekspresyon saptanmıştır. Testisin seminifer tübüllerinde de güçlü ekspresyon görülmüştür.

### Anormal Dokular

Klon 6A10 prostat karsinomları (5/11), meme karsinomları (11/23), Hodgkin B hücreli olmayan lenfomalar (11/11), Hodgkin lenfomasındaki Reed-Sternberg hücreleri (4/4), T hücreli lenfomalar (1/2), gastrik karsinom (2/2), kolanjiyokarsinom (1/1), mesane karsinomu (4/5), timoma (1/1), malign melanom (2/3), çeşitli yerlerden skuamöz hücreli karsinomlar (3/3), akciğer tümörleri (3/5), yumurtalık tümörleri (3/6), endometrial tümörler (3/3), kolonik karsinom (1/1), rabbdomiyosarkom (2/2), karış germ hücresi tümörü (1/1), testis embrional tümörü (1/1), desmoplastik tümör (1/1) ve adrenal onkositom (1/1) dahil olmak üzere çeşitli anomal dokularında (n=120) çekirdeklerde EZH2 antijeninin ifade edildiğini saptadı.

### NCL-L-EZH2 normal ve neoplastik dokularda EZH2 protein ekspresyonunun saptanması için tavsiye edilir.

## Genel Sınırlamalar

İmmunoistokimya; uygun reaktiflerin seçimi, doku seçimi, fiksasyonu ve işlenmesi, IHC slaytinın hazırlanması ve boyama sonuçlarının yorumlanması alanlarında özel eğitiminin olusan, çok adımlı bir diagnostik süreçtir.

Doku boyama, boyama öncesinde dokunun kullanımına ve işlenmesine bağlıdır. Uygun olmayan fiksasyon, dondurma, çözme, yıkama, kurutma, ısıtma, kesit alma veya diğer dokular veya sıvılar kontaminasyon artefaktları, antikor tutulmasına veya yalancı negatif sonuçlara yol açabilir. Tutarlısız sonuçlar, fiksasyon ve gömme yöntemlerindeki değişikliklerden ya da dokunun yapısından kaynaklanan düzensizliklerden kaynaklanabilir.<sup>4</sup>

Aşırı ya da tam olmayan karıştır boyama, sonuçların düzgün yorumlamasını olumsuz etkileyebilir.

Herhangi bir boyanmanın veya yokluğunun klinik yorumlaması hastanın klinik öyküsü ve diğer tanışal testler bağlamında nitelikli bir patoloji uzmanı tarafından değerlendirilmeli ve uygun kontroller kullanılarak morfolojik çalışmalarla desteklenmelidir.

Leica Biosystems Newcastle Ltd'in antikorları, belirtilen şekilde, özel fiksasyon gereklilikleriyle parafine gömülü veya dondurulmuş kesitler üzerinde kullanılır. Özellikle neoplazmlarda beklenmeyeen antijen ekspresyonu olusabilir. Herhangi bir boyanmış doku kesişinin klinik yorumu morfolojik analizi ve uygun kontrollerin değerlendirilmesini içermelidir.

## Kaynakça - Genel

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F, Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.

5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. *Blood*, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

#### **Önceki Sayıya Göre Değişiklikler**

Geçerli değildir.

#### **Yayın Tarihi**

01 Kasım 2018

# **Isı İndüklü Epitop Alımı Tekniğinden faydalananlarak Parafine Gömülüş Dokuda Novocastra™ Antikorları İçin İmmünohistokimya Yöntemi.**

## **Gereken ancak sağlanmayan reaktifler**

1. İmmünohistokimyada kullanılan standart çözütüler.
2. 50 mM Tris Tamponlu Salin (TBS) pH 7,6.
3. Epitop Geri Kazanım Çözeltisi (bkz. Epitop Geri Kazanım Çözeltileri).
4. Antikor seyreltici, Novocastra IHC Diluent, RE7133.
5. Görüntüleme sistemi, Novolink® Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 test), RE7150-K (500 test), RE7140-K (250 test) veya RE7290-K (50 test).
6. Monte etme solüsyonu - üreticinin önerdiği şekilde kullanın.

## **Gereken ancak sağlanmayan ekipman**

1. 25°C'ye ayarlı inkübator.
2. Epitop geri kazanımı için ısıtıcı cihaz: Su banyosu, buhar makinesi, basınçlı pişirici veya diğer sıcaklık kontrollü laboratuvar ekipmanı.
3. Genel immünohistokimya laboratuvar ekipmanı.

## **Epitop Geri Kazanım Çözeltileri (bkz. aşağıdakilerden birinin Kullanım Önerileri)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Sürfaktan içeren sitrat bazlı tampon
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 ml	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	Sürfaktan içerek EDTA bazlı tampon
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	Sürfaktan içerek Tirs/EDTA bazlı tampon
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	Sürfaktan içerek Tirs/EDTA bazlı tampon

## **Metodoloji**

Kullanıcılar, bu yöntemi uygulamadan önce, immünohistokimya teknikleri konusunda gereklili eğitimi almış olmalıdır.

Antikorlar için optimal dilüsyonları kullanıcıların kendileri belirlemelidir. Aksi belirtildiğinde tüm adımlar oda sıcaklığında (25°C) gerçekleştirilebilir.

### **Epitop Geri Kazanımı**

Epitope Retrieval Solutions, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 veya RE7122'de kullanım için lütfen talimatları izleyin.

### **Görüntüleme**

Novolink Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 test), RE7150-K (500 test), RE7140-K (250 test) veya RE7290-K'de (50 test) kullanım için lütfen talimatları izleyin.

## **Önceki Sayıya Göre Değişiklikler**

Geçerli değildir.

## **Yayın Tarihi**

23 Nisan 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# Течно мише моноклонално антитяло Novocastra™

## EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))

### Код на продукта: NCL-L-EZH2

#### Предназначение

За употреба при *in vitro* диагностика.

Продуктът NCL-L-EZH2 е предназначен за качествено идентифициране посредством оптична микроскопия на молекула EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) в парафинови срези. Клиничната интерпретация на всяко оцветяване или неговата липса следва да бъде допълнена от морфологични проучвания с помощта на подходящи контроли и трябва да се оценява в контекста на клиничната история на пациента и други диагностични изследвания от квалифициран патолог.

#### Принцип на процедурата

Техниките на имунохистохимично (IHC) оцветяване позволяват визуализация на антигени чрез последователно приложение на специфично антитяло на антигена (първично антитяло), вторично антитяло на първично антитяло и ензимен комплекс с хромогенен субстрат, с междуини стъпки на промиване. Ензимното активиране на хромогена води до видим реакционен продукт на мястото на антигена. След това може да се направи контраоцветяване на спесимена и да се постави покривно стъкло. Резултатите се интерпретират с използване на оптичен микроскоп и са в помощ при диференциалната диагностика на патофизиологични процеси, които може да са или да не са свързани с определен антиген.

#### Клонинг

6A10

#### Имуночеп

Прокариотен рекомбинантен протеин, съответстващ на дял от N-терминален домен на човешката EZH2 молекула.

#### Специфичност

Човешки EZH2 (подобрител на Zeste хомолог 2 (Drosophila), (85 kD). Регион, общ на изоформи A и B на протеина.

#### Състав на реагента

NCL-L-EZH2 е супернатантна течност от тъканна култура, съдържаща 15 mM натриев азид като консервант.

#### Имуноглобулинов клас

IgG1

#### Обща концентрация на протеин

Total Protein

1,0 – 8,0 g/L. Вижте етикета на флакона относно специфичната за партидата концентрация на общ протеин.

#### Концентрация на антитела

По-висока или равна на 20 mg/L, както е определено от ELISA. Вижте етикета на флакона относно специфичната за партидата концентрация на имуноглобулин.

#### Препоръки за употреба

Имунохистохимия (вж **Методология**) върху парафинови срези. Предложение за разреждане: 1:200 за 30 минути при температура 25 °C. Термично индуцирано извлечение на епитоп, използвайки Epitope Retrieval Solution pH 6,0 RE7113, RE7114 или RE7115. Това е дадено като указание, като потребителите трябва сами да определят техни собствени оптимални работни разреждания.

#### Съхранение и стабилност

Съхранявайте при температура 2 – 8 °C. Не замразявайте. Да се върне на температура 2 – 8 °C веднага след употреба. Да не се използа след срока на годност, обелизан върху етикета на флакона. Други условия на съхранение, освен посочените по-горе, трябва да бъдат проверени от потребителя.

#### Подготовка на спесимени

Препоръчителният фиксиращ разтвор е неутрален буфериран формалин 10% за тъканни срези, вградени в парафин.

#### Предупреждения и предпазни мерки

Този реагент е приготвен от супернатант от клетъчна култура. Тъй като е биологичен продукт, необходимо е повишено внимание при работа с него.

Моларността на натриевия азид в този реагент е 15 mM. При поискване е налице информационен лист за безопасност на материалите (MSDS) за натриевия азид.

Консултирайте се с федералните, държавните или местните регламенти относно изхвърлянето на потенциално токсични компоненти.

Всички спесимени преди и след фиксация, както и всички материали, изложени на тях, трябва да се третират като възможни преносители на инфекция и да се изхвърлят, като се вземат правилни предпазни мерки.<sup>1</sup> Никога не пипетирайте реагенти с уста и изявявайте контакт на кожата и лигавиците с реагенти и спесимени. При контакт на реагенти или спесимени с чувствителни зони измийте зоните с обилино количество вода. Потърсете медицинска помощ.

Свеждайте до минимум микробната контаминация на реагентите, в противен случай може да се появи увеличаване на неспецифичното оцветяване.

Инкубационни времена или температури, различни от посочените, могат да доведат до грешни резултати. Всички подобни промени трябва да бъдат валидирани от потребителя.

### **Качествен контрол**

Различията в обработката на тъканите и техническите процедури в лабораторията на потребителя могат да доведат до значително вариране на резултатите, налагайки редовно извършване на вътрешен контрол в допълнение към следните процедури.

Контролите трябва да са свежи спесимени, взети по време на аутопсия/биопсия/операция, фиксирали във формалин, обработени и вградени в парафинов восък, възможно най-бързо, по същия начин като проба(та) на пациента(ите).

### **Позитивна тъканна контрола**

Използва се, за да се покажат правилно пригответи тъкани и правилни техники на оцветяване.

Една позитивна тъканна контрола трябва да бъде включена за всеки сет с тестови условия при всяка серия преби за оцветяване.

Тъкан със слабо позитивно оцветяване е по-подходяща от тъкан със силно позитивно оцветяване за оптимален качествен контрол и за откриване на по-малки нива на деградация на реагента.<sup>2</sup>

Препоръчителната позитивна тъканна контрола е сливница.

Ако позитивната тъканна контрола не показва позитивно оцветяване, резултатите от спесимените, включени в теста, трябва да се считат за невалидни.

### **Негативна тъканна контрола**

Тръбва да се изследва след позитивната тъканна контрола, за да се провери специфичността на белязоването на таргетния антigen от първичното антитяло.

Препоръчителната тъкан за негативна контрола е малкият мозък.

Алтернативно, разнообразието от различни видове клетки, пристъпващи в повечето тъканни срези, често предлага места за негативна контрола, но това тръбва да се провери от потребителя.

Неспецифичното оцветяване, ако присъства, обикновено е дифузно на вид. Спорадично оцветяване на съединителна тъкан може да се наблюдава и в части от прекомерно фиксираните във формалин тъкани. Използвайте интакти клетки за интерпретацията на резултатите от оцветяването. Некротичните или дегенериращите клетки често се оцветяват неспецифично.<sup>3</sup> Може да се видят неверни позитивни резултати поради неимунологично свързване на протеини или реакционни продукти на субстрата. Те може да са причинени и от ендогенни ензими, като например псевдодоплероксидаза (еритроцити), ендогенна пероксидаза (цитохром C) или ендогенен биотин (напр. черен дроб, ърда, мозък, бъбрец) в зависимост от типа на използваното имуно оцветяване. За диференциране на ендогенна ензимна активност или неспецифично ензимно свързване от специфична имуна реактивност ексклузивно може да се оцветят допълнителни тъкани от пациента, съответно със субстрат-хромоген или с ензими комплекси (авидин-биотин, стрептавидин, маркиран полимер) и субстрат-хромоген. Ако се появи специфично оцветяване в негативната тъканна контрола, резултатите от спесимените на пациентите трябва да се считат за невалидни.

### **Негативна контрола на реагента**

Използвайте неспецифична негативна контрола на реагента, вместо първичното антитяло, със срез от всеки спесимен на пациент, за да се направи оценка на неспецифичното оцветяване и да се даде по-добра интерпретация на специфичното оцветяване на мястото на антигена.

### **Тъкан от пациент**

Изследвайте спесимените на пациенти, оцветени последно с NCL-L-EZH2. Наситеността на позитивното оцветяване трябва да бъде оценена в контекста на всяко неспецифично фоново оцветяване на негативната контрола на реагента. Както при всеки имунохистохимичен тест, един отрицателен резултат означава, че антигънят не е открит, а не че антигънят отсъства в анализираните клетки/тъкан. Ако се налага, използвайте панел от антитела за идентифициране на фалшиво отрицателни реакции.

### **Очаквани резултати**

#### **Нормални тъкани**

Клонинг 6A10 открива антигена EZH2, експресиран в ядрата на редица тъкани (n=44). Експресия се открива в лимфоцити на зародишни центрове в сливниците, стомаха и апендикса; базалния епител на тънките черва, дебелото черво, стомаха и кожата. Силна експресия се забелязва също и при семенните канали на тестисите.

#### **Аномални тъкани**

Клонинг 6A10 открива антигена EZH2 в ядрото на редица аномални тъкани (n=120), включително карциноми на простатата (5/11), карциноми на гърдата (11/23), неходжкинови В-клетъчни лимфоми (11/11), клетки на Рийд-Щернберг в лимфом на Ходжкин (4/4), Т-клетъчен лимфом (1/2), стомашни карциноми (2/2), холангiocарцином (1/1), карцином на пикочния меухур (4/5), тимом (1/1), злокачествен меланом (2/3), плоскоклетъчни карциноми от различни места (3/3), тумори на белия дроб (3/5), овариални тумори (3/6), тумори на ендометриума (3/3), карциноми на ободното черво (1/1), рабдомиосаркоми (2/2), смесен тумор на зародишните клетки (1/1), тестикуларен ембрионален тумор (1/1), дезмопластичен тумор (1/1) и адренален онкоцитом (1/1).

**Продуктът NCL-L-EZH2 се препоръчва за използването при откриването на експресията на протеин EZH2 в нормални и неопластични тъкани.**

## **Общи ограничения**

Имунохистохимията е многостъпков диагностичен процес, който се състои от специализирано обучение за избор на подходящи реагенти, избор на тъкани, фиксация и обработка, подготовка на ИХС предметно стъкло и интерпретация на резултатите от оцветяването.

Тъканното оцветяване зависи от боравенето с тъкана и нейната обработка преди оцветяването. Неправилната фиксация, замразяване, размразяване, промиване, изсушаване, затопляне, срязване или контаминацията с други тъкани или течности може да причини появя на артефакти, блокиране на антителата или фалшиво отрицателни резултати. Несъответстващите резултати може да се дължат на вариации в методите на фиксация и вграждане или на присъща нерегулярност в тъкана.<sup>4</sup>

Прекомерното или непълно контраоцветяване може да попречи на правилната интерпретация на резултатите.

Клиничната интерпретация на всяко оцветяване или неговата липса следва да бъде допълнена от морфологични проучвания с помощта на подходящи контроли и трябва да се оценява в контекста на клиничната история на пациента и други диагностични изследвания от квалифициран патолог.

Антителата от Leica Biosystems Newcastle Ltd са предназначени за употреба, както е указано, върху замразени или вградени в парафин срези със специфични изисквания за фиксация. Възможно е да настъпи неочаквана антигенна експресия, особено при неоплазии. Клиничната интерпретация на всеки оцветен тъканен срез трябва да включва морфологичен анализ и оценката на подходящи контроли.

## **Библиография – основна**

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. *Progress in Surgical Pathology*. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. *Laboratory Medicine*. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. *American Journal of Clinical Pathology*. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. *Blood*, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

## **Изменения на предишно издание**

Не е приложимо.

## **Дата на издаване**

01 Ноември 2018

# **Имуноистохимична методология за антитела Novocastra™ върху вградени в парафин тъкани, използвайки техниката за термично индуцирано извлечение на епитоп.**

## **Необходими, но непредоставени реагенти**

- Стандартни разтворители, използвани с имуноистохимията.
- 50 mM трометамин-буфериран физиологичен разтвор (TBS) pH 7,6.
- Разтвор за извлечение на епитоп (вж. С. Разтвори за извлечение на епитоп).
- Разредител за антитела, Novocastra IHC Diluent, RE7133.
- Система за визуализация, Novolink® Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 теста), RE7150-K (500 теста), RE7140-K (250 теста) или RE7290-K (50 теста).
- Микроскопски препарат – използвайте според препоръките на производителя.

## **Необходимо, но непредоставено оборудване**

- Инкубатор, настроен на температура 25°C.
- Загряващ уред за извлечение на епитоп: водна вана, изпарител, съд за загряване под налягане или друго лабораторно оборудване с контролирана температура.
- Общо имуноистохимично лабораторно оборудване.

## **Разтвори за извлечение на епитоп (вж. Препоръки за употреба за един от следните)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Базиран на цитрат буфер, съдържащ повърхностно активно вещество
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (готов за употреба) 1 L	
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	Базиран на етилендиаминтетраоцетна киселина буфер, съдържащ повърхностно активно вещество
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (готов за употреба) 1 L	
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	Базиран на трометамин-буфериран физиологичен разтвор/етилендиаминтетраоцетна киселина буфер, съдържащ повърхностно активно вещество
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (готов за употреба) 1 L	

## **Методология**

### **Преди прилагането на тази методология потребителите трябва да бъдат обучени за имуноистохимичните техники.**

Потребителите трябва да определят оптималните разтвори за антитела. Освен ако не е указано друго, всички стъпки се извършват при стайна температура (25 °C).

### **Извличане на епитоп**

Моля, следвайте инструкциите за употреба в Разтвори за извлечение на епитоп RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 или RE7122.

### **Визуализация**

Моля, следвайте инструкциите за употреба в Novolink Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 теста), RE7150-K (500 теста), RE7140-K (250 теста) или RE7290-K (50 теста).

## **Изменения на предишно издание**

Не е приложимо.

## **Дата на издаване**

23 април 2008 г. (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# Novocastra™ folyékony egér monoklonális antitest EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))

Termékkód: NCL-L-EZH2

## Alkalmazási terület

### In vitro diagnosztikai használatra.

Az NCL-L-EZH2 az EZH2 (Zeste-homológ 2 enhancer (Drosophila)) molekulák fény mikroszkóppal végzett kvalitatív azonosítására szolgáló paraffinos metszetekben. minden festődés meglétének vagy hiányának klinikai értelmezését morfológiai vizsgálatokkal és megfelelő kontrollokkal kell kiegészíteni, valamint az értékelést a beteg klinikai körtörténete és egyéb diagnosztikai vizsgálatok figyelembevételével, képzett patológusnak kell elvégeznie.

## Az eljárás elve

Az immunhisztokémiai (immunohistochemical, IHC) megfestési technikák az antigén elleni specifikus antitest (elsődleges antitest), az elsődleges antitest elleni másodlagos antitest és egy enzim kromogén szubsztrát alkotott komplexének egymás után következő alkalmazásán keresztül, közbeiktatott mosási lépések mellett lehetővé teszik az antigének megjelenítését. A kromogén enzimaktiválása látható reakciótermékkel eredményez az antigén helyén. Ezután a minta kontrasztfesthető és lefedhető. Az eredmények fény mikroszkóp használatával értelmezhetők, majd segítségül használhatók a patofiziológiai folyamatok differenciál-diagnosztikája során, amely folyamatok az esetek egy részében konkrét antigénhez kapcsolódnak.

## Klón

6A10

## Immunogén

A humán EZH2 molekula N-terminális domén egy szakaszának megfelelő prokarióta eredetű rekombináns fehérje.

## Specifitás

Humán EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)), (85 kD). A fehérje A és B izoformáiban közös régió.

## A reagens összetétele

Az NCL-L-EZH2 tartósítószerként 15 mM nátrium-azidot tartalmazó folyékony szövetkultúra felülvész.

## Ig-osztály

IgG1

## Összfehérje-koncentráció

Total Protein

1,0–8,0 g/l. A sarzspecifikus összfehérje-koncentrációt lásd az üveg címkéjén.

## Antitest-koncentráció

Legalább 20 mg/l ELISA által meghatározottak szerint. A sarzspecifikus Ig-koncentrációt lásd az üveg címkéjén.

## Felhasználási javaslatok

Immuhisztokémia (lásd Módszer) paraffinos metszeteken. Javasolt hígítás: 1:200, 30 percen át, 25 °C-on. Hőindukált epitópfeltáráról Epitope Retrieval Solution pH 6,0 RE7113, RE7114 vagy RE7115 alkalmazásával. Az adatok csak útmutatásul szolgálnak, a felhasználóknak kell meghatároznia saját optimális munkaadatokat.

## Tárolás és stabilitás

2–8 °C-on tárolandó. Tilos fagyastani. Felhasználás után azonnal tegye vissza 2–8 °C közötti hőmérsékletre. Ne használja az üveg címkéjén feltüntetett lejáratú dátum után. A fentiekben előírtaktól eltérő tárolási feltételeket a felhasználónak ellenőriznie kell.

## A minták előkészítése

A javasolt fixálószer a paraffinba ágyazott szövetmetszeteknél 10%-os, semleges pufferolású formalin.

## Figyelmeztetések és óvintézkedések

Ez a reagens a sejtkultúra felülvészjáróból készült. Mivel biológiai termék, kezelésekor ézszerű körültekintéssel kell eljárni.

A reagensben lévő nátrium-azid molaritása 15 mM. A nátrium-azidra vonatkozó anyagbiztonsági adatlapot (Material Safety Data Sheet, MSDS) igény esetén rendelkezésre bocsátjuk.

Minden potenciálisan toxikus összetevő ártalmatlanításával kapcsolatban kövesse a szövetségi, állami és helyi előírásokat.

A mintákat fixálás előtt és után, valamint a velük érintkező összes anyagot fertőzések terjesszére képes anyagként kell kezelni, és megfelelő körültekintéssel kell ártalmatlanítani.<sup>1</sup> Soha ne pipettázza szájal a reagenseket, továbbá kerülje a bőr és a nyálkahártyák érintkezését a reagensekkel és a mintákkal. Ha a reagensek vagy minták érzékeny területtel érintkeznek, bő vízzel mosza le az érintett területet. Forduljon orvoshoz.

Minimálisra kell csökkenteni a reagensek mikrobiális szennyeződését, különben megnövekedhet a nem specifikus festődés.

A megadottaktól eltérő inkubációs idők és hőmérsékletek hibás eredményekhez vezethetnek. A felhasználónak minden ilyen jellegű változtatást validálnia kell.

## Minőség-ellenőrzés

A felhasználó laboratóriumban alkalmazott szövelfeldolgozási és technikai eljárások eltérései jelentős különbséget okozhatnak az eredményekben, ami az alábbi eljárásokon túl belső kontrollok rendszeres futtatását teszi szükséges.

Kontrollként friss boncolási/biopsziás/sebészeti mintákat kell használni, amelyeket a lehető leghamarabb a betegmintákkal megegyező módon kell formalinban fixálni, feldolgozni és paraffinviaszba ágyazni.

## Pozitív szövetkontroll

A megfelelő szövet-előkészítés és festési technikák ellenőrzésére használatos.

Minden tesztelési körülmenyegyüttes esetében és minden megfestési sorozatban kell alkalmazni egy pozitív szövetkontrollt.

A gyengén pozitív festődésű szövet alkalmasabb az erősebbben pozitív festődésű szövetnél az optimális minőség-ellenőrzéshez, valamint a kismértekű reagensbomlás ellenőrzéséhez.<sup>2</sup>

A javasolt pozitív kontrollsövet a tonsilla.

Ha a pozitív szövetkontroll nem mutat pozitív festődést, a vizsgált minták eredményeit érvénytelennek kell tekinteni.

## Negatív szövetkontroll

A pozitív szövetkontroll után azért kell megvizsgálni, hogy a vizsgált antigén elsődleges antitest segítségével történő jelölésének specifikitását ellenőrizni lehessen.

A javasolt negatív kontrollsövet a kissagy.

Ezenkívül a legtöbb szövetszetben jelen lévő különböző sejtípusok gyakran használhatók negatív kontrollként, de ezeket a felhasználónak kell ellenőriznie.

Ha van nem specifikus festődés, az rendszerint diffúz megjelenésű. A formalinban túlfixált szövektől származó metszeteinknél a kötőszövet szörványos festődése is megfigyelhető. A festési eredmények értelmezésére ép sejteket használjon. A nekrotizált vagy degenerálódott sejtek gyakran nem specifikusan festődnék meg.<sup>3</sup> A fehérjék vagy a szubsztrát reakciótermékeinek nem immunológiai kötődése miatt általában nem specifikus festődés. Okozhatják ezt olyan endogén enzimek is, mint a pszeudoperoxidáz (eritrociták), endogén peroxidáz (citokróm C), illetve endogén biotin (pl. máj, mell, agy, vese), az alkalmazott immunmegfestés típusától függően. Az endogén enzim aktivitásának vagy az enzimek nem specifikus kötődésének a specifikus immunreakciótól való megkülönböztetésére további betegszövetek festhetők kizárálag szubsztrát-kromogén oldattal vagy enzimkomplexekkel (avidin-biotin, sztreptavidin, jelölt polimer) és szubsztrát-kromogénnel. Ha a negatív szövetkontroll specifikus festődést mutat, a betegminták eredményeit érvénytelennek kell tekinteni.

## Negatív reagenskontroll

A nem specifikus festődés kiérteleséhez és az antigén helyén létrejövő specifikus festődés jobb értelmezéséhez minden betegminta esetén egy metszeten alkalmazzon az elsődleges antitest helyett nem specifikus negatív reagenskontrollt.

## Betegszövet

Az NCL-L-EZH2 reagenssel festett betegmintákat vizsgálja meg utolsóként. A pozitív festődés intenzitását a negatív reagenskontroll esetleges nem specifikus háttérfestődésének viszonylatában értelmezte. Mint minden immunhisztokémiai vizsgálatnál, a negatív eredményt azt jelenti, hogy az antigén nem volt kimutatható, nem pedig azt, hogy az antigén nem volt jelen a vizsgált sejtekben/ szövethet. Szükség esetén az álnegatív reakciók azonosítására használjon antitestpanelt.

## Várható eredmények

### Normál szövetek

A 6A10 klón különböző szövetek ( $n = 44$ ) sejtjeinek sejtmagjában detektálta az expresszált EZH2 antigént. Expresszió volt megfigyelhető a csírközponti limfocitákban a tonsillában, a gyomorban és a féregnyúlványban, valamint a vékonybél, a vastagbél, a gyomr és a bőr bazális epithéliumában. Erős expresszió volt látható a herecsatornácskában.

### Kóros szövetek

A 6A10 klón különféle kóros szövetekben ( $n = 120$ ) mutatta ki a sejtmagban expresszált EZH2 antigént, beleértve az alábbiakat: prosztata-karcinómák (5/11), emlőkarcinómák (11/23), non-Hodgkin B-sejtés limfómák (11/11), Hodgkin-limfóma Reed-Sternberg-sejtek (4/4), T-sejtés limfóma (1/2), gyomor-karcinómák (2/2), kolangiocarcinómá (1/1), hügyhólyag-karcinómák (4/5), limfóma (1/1), malignus melanóma (2/3), különböző helyeken előforduló laphámsejtek karcinómák (3/3), tüdődaganatok (3/5), petefészek-daganatok (3/6), endometrium-daganatok (3/3), vastagbél-karcinómá (1/1), rabdomioszarkóma (2/2), kevert csírasejtés daganat (1/1), embrionális heredaganat (1/1), dezmosztikus daganat (1/1) és mellékvese-onkocitoma (1/1).

### Az NCL-L-EZH2 az EZH2 fehérjexpresszió detektálására ajánlott egészséges és tumoros szövetekben.

## Általános korlátozások

Az immunhisztokémia több lépésből álló diagnostikai folyamat, amely a következőket foglalja magában: speciális képzés alapján a megfelelő reagenciek kiválasztása; a szövetek kiválasztása, fixálása és feldolgozása; az IHC tárgylemez előkészítése; és a festési eredmények értelmezése.

A szövet festődése függ a szövet festés előtti kezelésétől és feldolgozásától. A nem megfelelő fixálás, a fagyasztság, olvasztás, mosás, száritás, melegítés, metszetszűrés, illetve a más szövetekkel vagy folyadékokkal történő szennyezés műtermékekkel, az antitestek befogását, illetve álnegatív eredményeket okozhat. Elittemondó eredményekhez vezethetnek a fixálási vagy beágazási módszerek eltérése, illetve a szövet eredendő rendellenességei.<sup>4</sup>

A túlzott vagy hiányos kontrasztfestés ronthatja az eredmények megfelelő értelmezését.

Minden festődés meglétének vagy hiányának klinikai értelmezését morfológiai vizsgálatokkal és megfelelő kontrollokkal kell kiegészíteni, valamint az értékkelést a beteg klinikai körölténete és egyéb diagnostikai vizsgálatok figyelembevételével, képzett patológusnak kell elvégeznie.

A Leica Biosystems Newcastle Ltd által biztosított antitestek specifikus fixálási követelmények mellett, az utasításoknak megfelelően fagyaszott vagy paraffinba ágyazott metszeteken történő felhasználásra szolgálnak. Időnként váratlan antigén-expresszió fordulhat elő, különösen daganatok esetében. Bármielő festett szövetszet klinikai értelmezéséhez morfológiai elemzést is kell végezni, és ki kell értékelni a megfelelő kontrollokat.

## Bibliográfia – általános

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.

2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. *Progress in Surgical Pathology*. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. *Laboratory Medicine*. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. *American Journal of Clinical Pathology*. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. *Blood*, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

#### **Módosítások az előző változathoz képest**

Nem alkalmazható.

#### **Kiadás dátuma**

01 november 2018

# A Novocastra™ antitestek paraffinba ágyazott szöveten történő felhasználásának immunhisztokémiai módszere hőindukált epitópfeltárással.

## Szükséges, de nem biztosított reagensek

1. Az immunhisztokémiai alkalmazott standard oldószerek.
2. 50 mM tris-bufferelt sóoldat (Tris-buffered saline, TBS), pH 7,6.
3. Epitópfeltáró oldat (lásd C. Epitópfeltáró oldatok).
4. Antitesthígítő, Novocastra IHC Diluent, RE7133.
5. Megjelenítő rendszer: Novolink® Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests), illetve RE7290-K (50 tests).
6. Fedőanyag – a gyártó javaslatának megfelelően használandó.

## Szükséges, de nem biztosított felszerelés

1. 25 °C-ra beállított inkubátor.
2. Melegítő készülék az epitópfeltáráshoz: vízfürdő, gőzölő, kukta vagy egyéb szabályozott hőmérsékletű laboratóriumi eszköz.
3. Általános immunhisztokémiai laboratóriumi felszerelés.

## Epitópfeltáró oldatok (lásd Felhasználási javaslatok az adott oldat esetében)

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 l	Felületaktív anyagot tartalmazó, citrátalapú puffer
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 l	Felületaktív anyagot tartalmazó, EDTA-alapú puffer
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 l	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 l	Felületaktív anyagot tartalmazó, tris/EDTA-alapú puffer
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 l	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 l	

## Módszertan

A módszer végrehajtása előtt a felhasználóknak képzésben kell részesülniük az immunhisztokémiai módszerekkel kapcsolatban.

A felhasználóknak kell meghatározniuk az optimális antitesthígításokat. Ha nincs másként feltüntetve, minden lépést szobahőmérsékleten (25 °C) kell végrehajtani.

### Epitópfeltárási

Kövesse az RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119, illetve RE7122 számú epitópfeltáró oldatok használati útmutatóját.

### Megjelenítés

Kövesse a Novolink Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests), illetve RE7290-K (50 tests) használati útmutatóját.

## Előző kiadás módosításai

Nem alkalmazható.

## Kiadás időpontja

2008. április 23. (CE-protokoll/HTAUT+Novolink).

# Novocastra™ Anticorp monoclonal lichid de șoarece

## EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))

### Cod produs: NCL-L-EZH2

#### Utilizare prevăzută

Pentru diagnosticare *in vitro*.

NCL-L-EZH2 este destinat identificării calitative, prin intermediul microscopiei optice, a moleculelor de EZH2 (Intensificator al Omologului Zeste 2 (Drosophila)) în secțiunile de parafină. Interpretarea clinică a oricărui colorări sau a absenței acesteia trebuie completată cu studii morfologice utilizând controale adecvate și trebuie evaluată în contextul antecedentelor clinice ale pacientului, precum și al altor teste de diagnosticare efectuate de către un patolog calificat.

#### Principiul de procedură

Tehnicile de colorare imunohistochimică (IHC) permit vizualizarea antigenilor prin aplicarea sevențială a unui anumit anticorp pe antigen (anticorp primar), a unui anticorp secundar pe anticorpul primar și a unui complex enzimatic cu un substrat cromogen, cu etape de spălare intercaleate. Activarea enzimatică a cromogenului duce la un produs de reacție vizibil la locul aplicării antigenului. Specimenul poate fi apoi contricolorat și acoperit cu lamelă. Rezultatele sunt interpretate folosind un microscop optic și ajută la diagnosticul diferențial al proceselor patofiziologice, care pot sau nu să fie asociate cu un anumit antigen.

#### Clonă

6A10

#### Imunogen

Proteină recombinantă procariotică corespunzând unei porțiuni din domeniul N-terminal al moleculei EZH2 umane.

#### Specificitate

EZH2 uman (Potențiator pentru omologul Zeste 2 (Drosophila)), (85 kD). Regiune comună pentru izoforme A și B ale proteinei.

#### Compoziția reactivului

NCL-L-EZH2 este un supernatant de cultură tisulară lichid, care conține 15 mM azidă de sodiu drept conservant.

#### Clasa Ig

IgG1

#### Concentrație proteină totală

Total Protein

1,0–8,0 g/l. Consultați eticheta flaconului pentru concentrația proteinelor totale specifică lotului.

#### Concentrație anticorpi

Mai mare sau egală cu 20 mg/L, așa cum este determinată prin ELISA. Consultați eticheta flaconului pentru concentrația Ig specifică lotului.

#### Recomandări privind utilizarea

Imunohistochimie (a se [Metodologie](#)) pe secțiuni în parafină. Diluție sugerată: 1:200 timp de 30 de minute la 25 °C. Recuperarea indușă de căldură a epitopilor utilizând Soluție de recuperare a epitopilor pH 6,0 RE7113, RE7114 sau RE7115. Aceste informații sunt furnizate cu rol de îndrumare, iar utilizatorii trebuie să-și stabilească singuri propriile diluții de lucru optimă.

#### Depozitare și stabilitate

A se depozita la 2–8 °C. A nu se congela. A se returna la 2–8 °C imediat după utilizare. A nu se utiliza după data expirării indicată pe eticheta flaconului. Alte condiții de depozitare decât cele specificate mai sus trebuie verificate de către utilizator.

#### Pregătirea specimenuului

Mediul de fixare recomandat este formalină tamponată neutră 10% pentru secțiunile de țesut încorporate în parafină.

#### Avertismente și precauții

Acest reactiv a fost pregătit din supernatantul culturii celulare. Întrucât este un produs biologic, trebuie să se acționeze cu prudență rezonabilă la manipularea sa.

Molaritatea azidei de sodiu din acest reactiv este 15 mM. Fișă tehnică de securitate a materialului (FTSM) referitoare la azida de sodiu este disponibilă la cerere.

Consultați reglementările naționale, județene sau locale pentru informații privind eliminarea la deșeuri a oricăror componente cu potențial toxic.

Specimenele, înainte și după fixare, precum și toate materialele expuse la acestea, trebuie manipulate ca și când ar avea potențialul de a transmite infecții și trebuie eliminate la deșeuri luând măsurile de precauție adecvate.<sup>1</sup> Nu pipetați niciodată reactivii pe gură și evitați contactul reactivilor și specimeneelor cu pielea și membranele mucoase. Dacă reactivii sau probele vin în contact cu suprafețele sensibile, spălați cu apă din abundență. Solicitați asistență medicală.

Reduceteți la minimum contaminarea microbiană a reactivilor, în caz contrar poate apărea o creștere a colorării nespecifice.

Temperaturile sau temperaturile de incubație care diferă de valorile specificate pot genera rezultate eronate. Orice astfel de modificări trebuie validate de către utilizator.

## **Controlul calității**

Diferențele în ceea ce privește procesarea țesutului și procedurile tehnice în laboratorul utilizatorului pot cauza o variabilitate semnificativă a rezultatelor, necesitând efectuarea cu regularitate de controale interne, în plus față de următoarele proceduri.

Probele de control trebuie să fie probe proaspete de autopsie/biopsie/chirurgicale, fixate în formalină, procesate și încorporate în ceară de parafină cât mai curând posibil și în aceeași manieră ca și probele pacientului.

## **Tesutul de control pozitiv**

Folosiți pentru a indica țesuturile pregătite corect și tehniciile de colorare adecvate.

O probă de țesut de control pozitiv trebuie să fie inclusă pentru fiecare set de condiții de testare în fiecare etapă de colorare. Un țesut cu colorare pozitivă slabă este mai adecat decât un țesut cu colorare pozitivă puternică în vederea unui control optim al calității și pentru a detecta nivelurile mănușe de degradare a reactivului.<sup>2</sup>

Tesutul de control pozitiv recomandat este de amigdale.

Dacă țesutul de control pozitiv nu demonstrează colorația pozitivă, rezultatele obținute cu acele probe de testare trebuie considerate nevalide.

## **Tesutul de control negativ**

Trebuie examinat după țesutul de control pozitiv pentru a verifica specificitatea informațiilor de etichetare ale antigenului întărit în funcție de anticorpul primar.

Tesutul de control negativ recomandat este cerebelul.

Ca alternativă, variația de tipuri diferite de celule prezente în majoritatea secțiunilor tisulare oferă frecvența locurilor de control negativ, dar acest lucru trebuie verificat de către utilizator.

Colorația nespecifică, dacă este prezentă, are, de obicei, un aspect difuz. Colorația sporadică a țesutului conjunctiv poate fi observată, de asemenea, în secțiuni de țesuturi fixate în mod excesiv în formalină. Folosiți celule intaceate pentru interpretarea rezultatelor de colorare. Celulele necrotice sau degenerante se colorează deseori într-un mod nespecific.<sup>3</sup> Se pot observa rezultate false pozitive ca urmare a legăturii non-imunologice a proteinelor sau producătorilor de reacție ai substratului. Acestea pot fi cauzate, de asemenea, de enzime endogene precum pseudoperoxidaza (eritrocite), peroxidaza endogenă (citocromul C) sau biotina endogenă (de exemplu, ficat, sân, creier, rinichi), în funcție de tipul de imuno-colorație folosit. Pentru a diferenția activitatea enzimelor endogene sau legarea nespecifică a enzimelor de imunoreactivitatea specifică, pot fi colorate țesuturi suplimentare de la pacient numai cu substrat-cromogen sau, respectiv, complexe enzimatiche (avidină-biotină, streptavidină, polimer etichetat) și substrat-cromogen. În cazul în care colorația specifică are loc în țesutul de control negativ, rezultatele obținute pe probele pacientului trebuie să fie considerate nevalide.

## **Reactivul de control negativ**

Folosiți un reactiv de control negativ non-specific în locul anticorpului primar cu o secțiune din fiecare specimen al pacientului pentru a evalua colorația nespecifică și a permite o mai bună interpretare a colorării specifice la situl antigenului.

## **Tesutul pacientului**

Examinați specimenele pacientului colorate cu NCL-L-EZH2 ultimele. Intensitatea colorației pozitive trebuie evaluată în contextul oricărui colorații de fond nespecifice a reactivului de control negativ. La fel ca în cazul oricărui test imunohistochimic, un rezultat negativ înseamnă că antigenul nu a fost detectat, și nu că antigenul a fost absent în celulele/țesuturile analizate. Dacă este necesar, folosiți un panel pentru anticorpi pentru identificarea reacțiilor false negative.

## **Rezultate așteptate**

### **Tesuturi normale**

Clona 6A10 a detectat antigenul EZH2 exprimat în nucleele unei varietăți de țesuturi (n=44). Expresia a fost detectată în limfocitele centru germinal din amigdală, stomac și apendice; epitelul bazal din intestinul subțire, intestinul gros, stomac și piele. O expresie puternică a fost de asemenea observată în tubulele seminifere din testicul.

### **Tesuturi anormale**

Clona 6A10 a detectat antigenul EZH2 exprimat în nucleul unei varietăți de țesuturi anormale (n=120) incluzând carcinoame de prostata (5/11), carcinoame mamare (11/23), limfoame Non-Hodgkin cu celule B (11/11), celule Reed-Sternberg în limfon Hodgkin (4/4), limfom cu celule T (1/2), carcinom gastric (2/2), colangiocarcinom (1/1), carcinom al vezicii urinare (4/5), timom (1/1), melanom malign (2/3), carcinoame cu celule scuamoase în diferite situri (3/3), tumori pulmonare (3/5), tumori ovariene (3/6), tumori endometriale (3/3), carcinom colonic (1/1), rhabdomyosarcom (2/2), tumoră mixtă cu celule germinale (1/1), tumoră testiculară embrională (1/1), tumoră desmoplastică (1/1) și oncocitom suprarenal (1/1).

### **NCL-L-EZH2 este recomandat pentru evaluarea expresiei proteinei EZH2 în tesuturi normale și neoplazice.**

## **Limitări generale**

Imunohistochimia este un proces de diagnostic cu mai multe etape, care constă din instruirea specializată în ceea ce privește alegerea reactivilor adecvăți; alegerea, fixarea și procesarea țesutului; prepararea lamei IHC; și interpretarea rezultatelor de colorare.

Colorarea țesulară depinde de manipularea și procesarea țesutului înainte de colorare. Fixarea, congelarea, dezghețarea, spălarea, uscarea, încălzirea, secționarea necorespunzătoare sau contaminarea cu alte țesuturi ori fluiduri pot cauza artefacte, captura anticorpilor sau rezultate false negative. Rezultatele inconveniente pot fi atribuite diferențelor în ceea ce privește metodele de fixare și încorporare, ori neregularităților inherentelor ale țesutului.<sup>4</sup>

Contra-colorația excesivă sau incompletă poate compromite interpretarea adecvată a rezultatelor.

Interpretarea clinică a oricărui colorări sau a absenței acestora trebuie completată cu studii morfologice utilizând controale adecvate și trebuie evaluată în contextul antecedentelor clinice ale pacientului, precum și al altor teste de diagnosticare efectuate de către un patolog calificat.

Anticorpii di Leica Biosystems Newcastle Ltd sunt destinați utilizării, conform indicațiilor, fie pe secțiuni conglate, fie pe secțiuni încorporate în parafină cu cerințe de fixare specifice. Poate apărea exprimarea neașteptată a antigenului, în special în neoplazme. Interpretarea clinică a oricărui secțiuni tisulare colorate trebuie să includă analiza morfologică și evaluarea probelor de control adecvate.

## **Bibliografie - General**

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. Blood, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. American Journal of Pathology, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. Journal of the National Cancer Institute. 95(9): 634–635 (2003).

## **Amendamente la ediția anterioară**

Nu este cazul.

## **Data publicării**

01 noiembrie 2018

# **Metodologie imunohistochimică pentru Anticorpi Novocastra™ pe țesut încorporat în parafină utilizând tehnica de recuperare indusă de căldură a epitopilor.**

## **Reactivi necesari care nu sunt însă furnizați**

1. Solvenți standard folosiți în imunohistochimie.
2. Soluție salină tamponată cu trometamină (SSTT) 50 mM, pH 7,6.
3. Soluție de recuperare a epitopilor (a se vedea C. Soluții de recuperare a epitopilor).
4. Diluant pentru anticorpi, Novocastra IHC Diluent, RE7133.
5. Sistem de vizualizare, Novolink-Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 teste), RE7150-K (500 teste), RE7140-K (250 teste) sau RE7290-K (50 teste).
6. Mediu de montare - a se utiliza conform recomandărilor producătorului.

## **Echipamente necesare care nu sunt însă furnizate**

1. Incubator setat la 25 °C.
2. Dispozitiv de încălzire pentru recuperarea epitopilor: baie de apă, vas de aburi, vas sub presiune sau alte echipamente de laborator cu temperatură controlată.
3. Echipament de laborator general pentru imunohistochimie.

## **Soluții de recuperare a epitopilor (a se vedea Recomandări de utilizare pentru una din următoarele)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Soluție tampon bazată pe citrat conținând surfactant
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	Soluție tampon bazată pe EDTA conținând surfactant
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	Soluție tampon bazată pe Tris/EDTA conținând surfactant
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## **Metodologie**

**Înainte de a aplica această metodologie, utilizatorii trebuie să fie instruiți în ceea ce privește tehniciile imunohistochimice.**

Utilizatorii trebuie să stabilească diluțiile optime în funcție de anticorpi. Dacă nu se indică altfel, toate etapele se efectuează la temperatură camerei (25 °C).

### Recuperarea epitopilor

Urmăți instrucțiunile de utilizare pentru Soluții de recuperare a epitopilor, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 sau RE7122.

### Vizualizare

Urmăți instrucțiunilor de utilizare pentru Novolink Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 teste), RE7150-K (500 teste), RE7140-K (250 teste) sau RE7290-K (50 teste).

## **Amendamente la ediția anterioară**

Nu este cazul.

## **Data publicării**

23 aprilie 2008 (CEprotocol/HAUT+Novolink).

# Жидкая форма моноклональных антител мыши Novocastra™ EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))

## Код продукта: NCL-L-EZH2

### Назначение

Для диагностики *in vitro*

Препарат NCL-L-EZH2 предназначен для качественного определения молекул EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) в парафиновых срезах методом световой микроскопии. Клиническая интерпретация любого окрашивания или его отсутствия должна быть дополнена морфологическими исследованиеами с надлежащими контролями и должна быть оценена квалифицированным патологом с учетом анамнеза пациента и других диагностических тестов.

### Принцип метода

Иммуногистохимические (ИГХ) методы окрашивания позволяют визуализировать антигены путем последовательного связывания специфического антитела с антигеном (первичное антитело), вторичного антитела с первичным антителом и ферментного комплекса с хромогенным субстратом. Между этими этапами выполняется промежуточная промывка. Ферментная активация хромогена приводит к образованию видимого продукта реакции в месте расположения антигена. После этого образцы можно подвергать контрастному окрашиванию и заключить под покровную пленку. Интерпретацию результатов выполняют под световым микроскопом и используют для дифференциальной диагностики патофизиологических процессов, которые могут быть связаны или не связаны с конкретным антигеном.

### Клон

6A10

### Иммуноген

Рекомбинантный белок из прокариотических клеток, соответствующий участку N-концевого домена EZH2-молекулы человека.

### Специфичность

EZH2-молекула человека (энхансер гомолога 2 Zeste (дрозофилы)) (85 кД) Участок, общий для изоформ А и В этого белка.

### Состав реактива

NCL-L-EZH2 является супернатантом жидкой культуры тканей, который в качестве консерванта содержит азид натрия в концентрации 15 мМ.

### Класс иммуноглобулинов

IgG1

### Общая концентрация белка

Total Protein

1,0–8,0 г/л. Общая концентрация белка в каждой партии указана на этикетке флакона.

### Концентрация антитела

Не менее 20 мг/л при измерении методом ИФА. Концентрация иммуноглобулина, соответствующая данной серии, указана на этикетке флакона.

### Рекомендации по применению

Иммуногистохимия парафиновых срезов (смотрите **Методология**). Рекомендуемое разведение: 1: 200 в течение 30 минут при температуре 25 °C. Тепловая демаскировка эпилотов с использованием раствора для демаскирования эпилотов (Epitope Retrieval Solution), pH 6,0 RE7113, RE7114 или RE7115. Данная информация носит рекомендательный характер, и пользователям следует самостоятельно определять оптимальные рабочие разведения.

### Хранение и стабильность

Хранить при температуре 2–8 °C. Не замораживать. После использования незамедлительно вернуть на хранение при температуре 2–8 °C. Не использовать после указанной на этикетке флакона даты истечения срока годности. Условия хранения, отличающиеся от указанных выше, должны быть проверены пользователем.

### Подготовка образцов

Для приготовления залитых в парафин срезов тканей рекомендуется фиксация в 10 % нейтральном забуференном формалине.

### Предупреждения и меры предосторожности

Этот реагент был изготовлен из супернатанта культуры клеток. При обращении с этим продуктом, как и с другими биологическими продуктами, следует соблюдать разумную осторожность.

Молярность азида натрия в данном реагенте составляет 15 мМ. Паспорт безопасности химической продукции, составленный на азид натрия, предоставляется по запросу.

По вопросам утилизации любых возможно токсических компонентов выполняйте требования федеральных, региональных или местных нормативных документов.

С образцами (до и после фиксации) и всеми материалами, которые находятся под их воздействием, следует обращаться как со способными к передаче инфекции и утилизировать, соблюдая соответствующие меры предосторожности.<sup>1</sup> Никогда не набирайте реактивы в пипетку ртом и не допускайте контакта реактивов и образцов с кожей и слизистыми оболочками. В случае контакта реактивов или образцов с чувствительными зонами промойте их большим количеством воды. Обратитесь за медицинской помощью.

Сводите к минимуму микробное загрязнение реактивов во избежание усиления неспецифического окрашивания. Инкубация при сроках и температурах, отличных от указанных в инструкции, может дать ошибочные результаты. Любые подобные изменения должны быть валидированы пользователем.

## Контроль качества

Различия в методах обработки тканей и технических процедурах, выполняемых в лаборатории пользователя, могут привести к существенной вариабельности результатов, в связи с чем требуется регулярное выполнение внутрилабораторных контролей в дополнение к указанной ниже процедурой.

В качестве контролей следует использовать свежие образцы, полученные при аутопсии, биопсии или хирургических процедурах, фиксированные в формалине, обработанные и как можно скорее залитые в парафин так же, как были обработаны полученные у пациентов образцы.

### Положительный контроль ткани

Применяется для проверки правильности подготовки тканей и методов окрашивания.

В каждый набор условий теста при каждом цикле окрашивания следует включать один срез ткани для положительного контроля. Для оптимального контроля качества и обнаружения незначительных уровней деградации реактива более подходит ткань со слабым положительным окрашиванием, чем ткань с сильным положительным окрашиванием.<sup>2</sup>

В качестве положительного контроля рекомендуется использовать ткань мицадилин.

При отсутствии положительного окрашивания ткани, использующейся в качестве положительного контроля, результаты, полученные с исследуемыми образцами, считаются недействительными.

### Отрицательный контроль ткани

Этот тест необходимо выполнять после положительного контроля ткани для проверки специфичности мечения целевого антигена первичным антителом.

В качестве отрицательного контроля рекомендуется ткань мозжечка.

Кроме того, разнообразные типы клеток для отрицательного контроля можно часто найти в большинстве срезов тканей, однако такие препараты должны быть проверены пользователем.

Неспецифическое окрашивание, если оно присутствует, обычно выглядит диффузным. В срезах тканей, избыточно фиксированных формалином, можно также иногда увидеть окрашивание соединительной ткани. Для интерпретации результатов окрашивания используйте интактные клетки. Некротизированные или разрушенные клетки часто окрашиваются неспецифически.<sup>3</sup> Неиммунное связывание белков или продуктов реакции с субстратом может привести к ложноположительным результатам. Такие же результаты могут быть связаны с эндогенными ферментами, например псевдопероксидазой (в эритроцитах), эндогенной пероксидазой (цитохром С) или эндогенным биотином (например, в печени, молочной железе, головном мозге или почке) в зависимости от типа использованного иммунного окрашивания. Чтобы отличить активность эндогенных ферментов или неспецифическое связывание ферментов от специфической иммунореактивности, можно выполнить окрашивание дополнительных тканей пациента исключительно хромогенным субстратом или ферментными комплексами (авидин-биотин, стрептавидин, меченный полимер) и хромогенным субстратом соответственно. При наличии специфического окрашивания в отрицательном контроле ткани результаты исследования полученных у пациентов образцов считаются недействительными.

### Отрицательный контроль реактива

Для оценки неспецифического окрашивания и лучшей интерпретации специфического окрашивания в области связывания антигена, исследуя срезы каждого образца, взятого у пациента, вместо первичных антител используйте реагент, служащий в качестве неспецифического отрицательного контроля.

### Ткань, полученная у пациента

Иследуйте образцы взятой у пациента ткани, которые окрашены с помощью NCL-L-EZH2, в последнюю очередь.

Интенсивность положительного окрашивания следует оценивать с учетом любого неспецифического фонового окрашивания отрицательного контроля реактива. Как и при любом иммуногистохимическом исследовании, отрицательный результат означает необнаружение антигена, но не его отсутствие в исследованных клетках или ткани. При необходимости следует использовать панель антител для выявления ложноотрицательных реакций.

### Ожидаемые результаты

#### Нормальные ткани

Клон BA10 обнаружил антиген EZH2, выраженный в ядре клеток различных тканей (n=44). Экспрессия обнаружила в лимфоцитах зародышевых центров в мицадалине, желудке и аппендице; базальном эпителии в тонком и толстом кишечнике, желудке и коже. Сильная экспрессия также наблюдалась в семявыносящих трубочках яичек.

#### Патологически измененные ткани

Клон BA10 обнаружил антиген EZH2, выраженный в ядрах клеток различных патологически измененных тканей (n=120), включая карциному простаты (5/11), карциному молочной железы (11/23), неходжкинскую В-лимфоцитарную лимфому (11/11), клетки Рид-Штернберга в лимфоме Ходжкина (4/4), Т-лимфоцитарную лимфому (1/2), карциному желудка (2/2), холангiocарциному (1/1), карциному молочной железы (4/5), тимому (1/1), злокачественную меланому (2/3), плоскоклеточную карциному различных мест (3/3), опухоль легких (3/5), опухоли яичников (3/6), опухоли эндометрия (3/3), карциному толстого кишечника (1/1), рабдомиосаркому (2/2), смешанную опухоль зародышевых клеток (1/1), эмбриональную опухоль яичек (1/1), десмопластическую опухоль (1/1) и онкоцитому надпочечников (1/1).

**NCL-L-EZH2 рекомендуется использовать для обнаружения экспрессии EZH2-протеина в здоровых и пораженных опухолью тканях.**

### Общие ограничения

Иммуногистохимическое исследование является многостадийным диагностическим процессом, требующим специальных навыков в выборе надлежащих реагентов; выборе, фиксации и обработке тканей; приготовлении среза с ИГХ препаратом; интерпретации результатов окрашивания.

Окрашивание тканей зависит от обращения с тканями и их обработкой перед окрашиванием. Неправильные процедуры фиксации, замораживания, оттаивания, промывки, сушки, нагрева, приготовления срезов, а также загрязнение другими тканями или жидкостями могут приводить к артефактам, захвату антител или ложноотрицательным результатам. Противоречивые результаты могут быть обусловлены различиями методов фиксации и заливки препарата или присущей тканям внутренней неравномерностью структуры.<sup>4</sup>

Чрезмерное или неполное контрастирование может негативно отразиться на точности интерпретации результатов. Клиническая интерпретация любого окрашивания или его отсутствия должна быть дополнена морфологическими исследованиями с надлежащими контролами и должна быть оценена квалифицированным патологом с учетом анамнеза пациента и других диагностических тестов.

Изготовленные компанией Leica Biosystems Newcastle Ltd антитела предназначены, как указано выше, для применения на замороженных или залипных в парафин срезах и требуют выполнения конкретных требований по фиксации. Возможна непредвиденная экспрессия антигена, особенно в опухолях. Клиническая интерпретация любого окрашенного среза ткани должна включать морфологический анализ и оценку соответствующих контролей.

### **Литература — общая**

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. Blood, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. American Journal of Pathology, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. Journal of the National Cancer Institute. 95(9): 634–635 (2003).

### **Дополнения к предыдущему выпуску**

Не применимо.

### **Дата выпуска**

01 Ноябрь 2018

# **Методика иммуногистохимического исследования антител Novocastra™ в залипых в парафин тканях с использованием технологии тепловой демаскировки эпитопа.**

## **Необходимые реактивы, не входящие в комплект поставки**

- Стандартные растворители, использующиеся в иммуногистохимических исследованиях.
- 50 мМ трис-буферный солевой раствор (TBS), pH 7,6.
- Раствор для демаскирования эпитопов (смотрите раздел «Растворы для демаскирования эпитопов»).
- Разбавитель антител, Novocastra IHC Diluent, RE7133.
- Система визуализации, предназначенная для детекции полимеров, Novolink™ Polymer Detection Systems RE7280-K (1250 исследований), RE7150-K (500 исследований), RE7140-K (250 исследований) или RE7290-K (50 исследований).
- Среда для заливки препаратов: используйте в соответствии с рекомендациями производителя.

## **Необходимое оборудование, не входящее в комплект поставки**

- Инкубатор, установленный на 25 °C.
- Устройства для нагревания, использующиеся при демаскировании антигенов: водяная баня, паогенератор, сковорочка или иное лабораторное оборудование, снабженное регулятором температуры.
- Стандартное лабораторное оборудование для иммуногистохимических исследований.

## **Растворы для демаскировки эпитопов (см. рекомендации по использованию одного из следующих)**

Раствор для демаскирования эпитопов RE7113 Epitope Retrieval Solution, pH 6, (10-кратный концентрат), 1 л	Буфер на основе лимонной кислоты, содержащий сурфактант
Раствор для демаскирования эпитопов RE7114 Epitope Retrieval Solution, pH 6, (10-кратный концентрат), 500 мл	
Раствор для демаскирования эпитопов RE7115 Epitope Retrieval Solution, pH 6, (готовый к использованию реагент), 1 л	
Раствор для демаскирования эпитопов RE7116 Epitope Retrieval Solution, pH 8, (10-кратный концентрат), 1 л	Буфер на основе EDTA, содержащий сурфактант
Раствор для демаскирования эпитопов RE7118 Epitope Retrieval Solution, pH 8, (готовый к использованию реагент), 1 л	
Раствор для демаскирования эпитопов RE7119 Epitope Retrieval Solution, pH 9, (10-кратный концентрат), 1 л	Буфер на основе EDTA/Tris, содержащий сурфактант
Раствор для демаскирования эпитопов RE7122 Epitope Retrieval Solution, pH 9, (готовый к использованию реагент), 1 л	

## **Методика**

**Прежде чем применять эту методику, пользователи должны научиться проводить иммуногистохимические исследования.**

Пользователи должны определить оптимальные разведения препаратов антител. Если не указано иное, выполняйте все этапы при комнатной температуре (25 °C).

### **Демаскирование эпитопа.**

Пожалуйста, следуйте инструкциям по использованию растворов для демаскирования эпитопов RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 или RE7122.

### **Визуализация**

Пожалуйста, следуйте инструкциям по использованию систем визуализации Novolink Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 исследований), RE7150-K (500 исследований), RE7140-K (250 исследований) или RE7290-K (50 исследований).

## **Дополнения к предыдущему выпуску**

Не применимо.

## **Дата выпуска**

23 апреля 2008 г. (CEProtocol/HTAUT+Novolink).

# Płynne mysie przeciwciało monoklonalne Novocastra™

## EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))

### Kod produktu: NCL-L-EZH2

#### Przeznaczenie

*Do diagnostyki *in vitro*.*

Preparat NCL-L-EZH2 jest przeznaczony do jakościowej identyfikacji za pomocą mikroskopii świetlnej cząsteczek EZH2 (wzmacniaczem homologu zeste 2 (Drosofila)) w skrawkach parafinowych. Kliniczną interpretację barwienia lub jego braku należy uzupełnić badaniami morfologicznymi oraz odpowiednimi kontrolami. Ocenę powinien przeprowadzić wykwalifikowany patolog w kontekście historii choroby pacjenta oraz innych badań diagnostycznych.

#### Zasady postępowania

Metody barwienia immunohistochemicznego (IHC) umożliwiają wizualizację抗原ów dzięki zastosowaniu – po kolej – swoistego przeciwciała przeciwko antygenowi (przeciwciała pierwszorzędowego), przeciwciała drugorzędowego przeciwko przeciwciału pierwszorzędowemu i kompleksu enzymu z substratem chromogenem w etapami przemywania. Aktywacja enzymatyczna chromogenu prowadzi do wytworzenia widocznego produktu reakcji w miejscu antygenu. Następnie można wykonać barwienie kontrastowe próbki i zakryć ją szkieletem nakrywkowym. Wyniki są interpretowane przy użyciu mikroskopu świetlnego i pomagają w diagnostyce różnicowej procesów patofizjologicznych, które mogą mieć związek z określonym antygenem.

#### Klon

6A10

#### Immunogen

Prokariotyczne białko rekombinowane odpowiadające domenie N-koniec ludzkiej cząsteczki EZH2.

#### Swoistość

Ludzki EZH2 (Roztwór wzmacniający Zeste Homolog 2 (Drosophila)), (85 kD). Region wspólny dla izoform A i B białka.

#### Skład odczynnika

NCL-L-EZH2 jest płynnym supernatantem hodowli tkankowej zakonserwowanym 15 mM azydu sodu.

#### Klasa Ig

IgG1

#### Całkowite stężenia białka

Total Protein

1,0–8,0 g/L. Całkowite stężenie białka w danej serii podano na etykcie fiolki.

#### Stężenie przeciwciał

Większe lub równe 20 mg/L oznaczone za pomocą testu ELISA. Stężenie Ig w danej serii podano na etykcie fiolki.

#### Zalecenia dotyczące stosowania

Badanie immunochemiczne (zob. Metodologia) skrawków parafinowych. Sugerowane rozcieranie: 1:200 przez 30 minut w temperaturze 25 °C. Cieplne odmaskowywanie epitopu przy użyciu roztworu Epitope Retrieval Solution pH 6.0 RE7113, RE7114 lub RE7115. Te informacje stanowią jedynie wskazówkę – użytkownicy powinni sami określić swoje optymalne rozcieranie robocze.

#### Przechowywanie i trwałość

Przechowywać w temperaturze 2–8 °C. Nie zamrażać. Niezwłocznie po użyciu ponownie umieścić w temperaturze 2–8°C. Nie używać po upływie daty ważności podanej na etykcie fiolki. Przechowywanie w warunkach innych od wskazanych powyżej wymaga weryfikacji użytkownika.

#### Przygotowanie próbek

Zalecanym utrwalaczem jest 10-procentowa obojętna buforowana formalina do zatopionych w parafinie skrawków tkankowych.

#### Ostrzeżenia i środki ostrożności

Odczynnik został przygotowany z supernatantu hodowli tkankowej. Ponieważ jest to produkt biologiczny, podczas jego używania należy zachować odpowiednie środki ostrożności.

Stężenie molarne azydu sodu w tym odczynniku wynosi 15 mM. Karta charakterystyki azydu sodu jest udostępniana na żądanie.

Wszelkie potencjalnie toksyczne składniki należy utylizować zgodnie z krajowymi lub lokalnymi przepisami.

Próbki przed i po utrwaleniu oraz wszelkie materiały narażone na kontakt z nimi należy traktować jak materiały potencjalnie zakaźne i należy je utylizować z zachowaniem odpowiednich środków ostrożności.<sup>1</sup> Podczas pobierania pipetą nie wolno zasysać odczynników ustami i należy unikać kontaktu odczynników i preparatów ze skórą oraz błonami śluzowymi. W razie kontaktu odczynników lub próbek ze szczególnie narażonymi miejscami przemyć miejsce kontaktu dużą ilością wody. Należy zasięgnąć porady lekarza.

Chronić odczynniki przed skażeniem drobnoustrojami, ponieważ może ono doprowadzić do zwiększonego barwienia niespecyficznego. Zastosowanie okresów inkubacji i temperatur innych niż podano w instrukcji może spowodować błędne wyniki. Wszelkie zmiany tego typu muszą zostać zweryfikowane przez użytkownika.

#### Kontrola jakości

Różnice w przetwarzaniu tkanek i procedurach technicznych w laboratorium użytkownika mogą doprowadzić do znacznej zmienności wyników, co oznacza konieczność dodatkowego przeprowadzania regularnych kontroli wewnętrznych.

Kontrole należy przeprowadzać jak najszybciej na świeżych próbkach z autopsji/biopsji/operacji chirurgicznej utrwalonych, przetworzonych i zatopionych w parafinie, taką samą metodą, jaką badane są pobrane tkanki.

### **Tkankowa kontrola pozytywna**

Stosowana w celu wskazania prawidłowo przygotowanych tkanek i prawidłowych technik barwienia.

W każdej serii barwienia każdy zestaw warunków testowych powinien uwzględniać jedną tkankową kontrolę pozytywną.

Do optymalnej kontroli jakości i do wykrywania niewielkich poziomów degradacji odczynników bardziej nadaje się tkanka o słabym barwieniu pozytywnym niż tkanka o silnym barwieniu pozytywnym.<sup>2</sup>

Tkankowa kontrola pozytywna powinna obejmować migdałek.

Jeśli tkankowa kontrola pozytywna nie wykaże odpowiedniego barwienia pozytywnego, wyniki testu przeprowadzonego na próbках pobranych od pacjenta należy uznać za nieważne.

### **Tkankowa kontrola negatywna**

Należy ją wykonać po tkankowej kontroli pozytywnej, aby sprawdzić swoistość znakowania docelowego antygenu przez przeciwciało pierwszorzędowe.

Tkankowa kontrola negatywna powinna obejmować mózgdek.

Ewentualnie tkankowa kontrola negatywna może obejmować różne typy komórek obecne w większości skrawków tkankowych, jednak powinno to zostać zweryfikowane przez użytkownika.

Barwienie niespecyficzne, jeżeli jest obecne, zwykle ma charakter rozproszony. Na skrawkach wykonanych z materiału tkankowego nadmiernie utrwalonego w formalinie można również zaobserwować sporadyczne barwienie tkanki łącznej. Do interpretacji wyników barwienia należy używać nieuszkodzonych komórek. Komórki martwicze lub zdegenerowane często powodują barwienie niespecyficzne.<sup>3</sup> Wyniki fałszywie pozytywne mogą pojawić się w następstwie nieimmunologicznego wiązania białek lub występowania produktów reakcji substratów. Mogą być również spowodowane przez endogenną enzymy, takie jak pseudoperoksydaza (erytrocyty), endogenna peroksydaza (cytochrom C) lub endogenna biotyna (np. wątroba, piersi, mózg, nerki), w zależności od zastosowanego barwnika immunohistochemicznego. Aby odróżnić endogenną aktywność enzymatyczną lub niespecyficzne wiązanie enzymów od swoistej immunoreaktywności, dodatkowe tkanki pacjenta mogą być barwione wyłącznie substratem chromogenem lub kompleksem enzymatycznym (awidyna-biotyna, streptawidyna, znakowany polimer) i substratem-chromogenem. Jeśli w trakcie tkankowej kontroli negatywnej nastąpi barwienie specyficzne, wyniki testu przeprowadzonego na próbках pobranych od pacjenta należy uznać za nieważne.

### **Negatywna kontrola odczynnika**

Aby przeprowadzić ocenę barwienia niespecyficznego oraz umożliwić lepszą interpretację barwienia specyficznego na każdym skrawku z próbki pobranej od pacjenta należy przeprowadzić nieswoistą kontrolę negatywną odczynnika w miejscu wiązania przeciwcała pierwszorzędowego.

### **Tkanka pacjenta**

Próbki pobrane od pacjenta barwione NCL-L-EZH2 należy badać jako ostatnie. Intensywność barwienia pozytywnego należy oceniać w kontekście ewentualnego barwienia niespecyficznego tła w negatywnej kontroli odczynnika. Tak jak we wszystkich innych badaniach immunohistochemicznych wynik ujemny oznacza, że antigen nie został wykryty, co jednak nie oznacza, że jest on nieobecny w badanych komórkach/tkankach. W razie konieczności do identyfikacji reakcji fałszywie negatywnych należy wykorzystać panel przeciwcała.

### **Oczekiwane wyniki**

#### **Tkanki prawidłowe**

Klon 6A10 wykrył antigen EZH2 w jądrach komórek w różnych tkankach (n=44). Ekspresję wykryto w limfocytach ośrodków rozmnazania w migdałkach, żołądku i wrostku robaczkowym; nablonku podstawnym w jelcie cienkim, jelcie grubym, żołądku i skórze. Barwienie stwierdzono również w kanalikach nasieniowych jader.

#### **Tkanki nieprawidłowe**

Klon 6A10 wykrył antigen EZH2 ulegający ekspresji w jądrze szeregu nieprawidłowych tkanek (n=120), w tym raki gruczołu krokowego (5/11), raki sutka (11/23), chłoniaki nieiznarczne z limfocytów B (11/11), komórki Reeda-Sternberga w chłoniaku Hodgkina (4/4), chłoniaka z limfocytów T (1/2), raki żołądka (2/2), raka dróg żółciowych (1/1), raka pęcherza moczowego (4/5), grasiczaka (1/1), czerniaki złośliwe (2/3), rak płaskonablonkowy w różnych lokalizacjach (3/3), guzy pluc (3/5), guzy jajnika (3/6), guzy endometrium (3/3), raka okreżniczy (1/1), miesiąki prażkowanokomórkowe (2/2), mieszanego guza zarodkowego (1/1), guza zarodkowego jądra (1/1), guza desmoplastycznego (1/1) i oncocytomad nadherczy (1/1).

**Zaleca się stosowanie NCL-L-EZH2 do oceny ekspresji białka EZH2 w tkankach prawidłowych i nowotworowych.**

### **Ograniczenia ogólne**

Badanie immunohistochemiczne to wieloetapowy proces diagnostyczny, który wymaga specjalistycznego szkolenia w zakresie doboru odpowiednich odczynników i tkanek, utrwalania i przetwarzania tkanek, przygotowywania preparatów immunohistochemicznych oraz interpretacji wyników barwienia.

Barwienie tkanek zależy od postępowania z tkanką i jej przetwarzania przed barwieniem. Nieprawidłowe utrwalanie, zamrażanie, rozmażanie, przemywanie, suszenie, podgrzewanie, ścinanie skrawków lub skażenie innymi tkankami lub płynami może powodować artefakty, zatrzymywanie przeciwcała lub wyniki fałszywie negatywne. Niespójne wyniki mogą wynikać z różnic w metodach utrwalania i zatapiania lub nieprawidłowości związanej z tkanką.<sup>4</sup>

Nadmierne lub niepełne barwienie kontrastowe może negatywnie wpływać na właściwą interpretację wyników.

Kliniczną interpretację barwienia lub jego braku należy uzupełnić badaniami morfologicznymi oraz odpowiednimi kontrolami. Ocena powinien przeprowadzić wykwalifikowany patolog w kontekście historii choroby pacjenta oraz innych badań diagnostycznych.

Przeciwciała firmy Leica Biosystems Newcastle Ltd są przeznaczone do badania skrawków zamrożonych lub zatopionych w parafinie, które utrwalono zgodnie z określonymi wymogami. Może wystąpić nieoczekiwana ekspresja antygenu, szczególnie w przypadku nowotworów. Interpretacja kliniczna wybarwionych skrawków musi obejmować analizę morfologiczną oraz ocenę przeprowadzoną w ramach odpowiednich kontroli.

## **Piśmiennictwo - ogólne.**

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. Blood, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. American Journal of Pathology, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. Journal of the National Cancer Institute. 95(9): 634–635 (2003).

## **Zmiany wprowadzone do poprzedniego wydania**

Nie dotyczy.

## **Data publikacji**

01 listopada 2018

# **Metodologia badań immunohistochemicznych wykorzystujących przeciwciała Novocastra™ do badania tkanek zatopionych w parafinie techniką cieplnego odmaskowywania epitopów.**

## **Odczynniki wymagane, lecz niedostarczane**

1. Standardowe roztwory soli fizjologicznej buforowanego odczynniku Tris (TBS) pH 7.6.
2. 50 mM roztwór soli fizjologicznej buforowanego odczynniku Tris (TBS) pH 7.6.
3. Epitope Retrieval Solution (zob.: C. Roztwory do odmaskowywania epitopu).
4. Rozcieńczalnik do przeciwciał, Novocastra IHC Diluent, RE7133.
5. System wizualizacji, Novolink-Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 testów), RE7150-K (500 testów), RE7140-K (250 testów) lub RE7290-K (50 testów).
6. Środek do zamknięcia preparatów mikroskopowych - użyć zgodnie z zaleceniami producenta.

## **Sprzęt wymagany, lecz niedostarczany**

1. Inkubator ustawiony na 25°C.
2. Urządzenie grzewcze do odmaskowywania epitopu: lażnia wodna, parowar, szybkowar lub inne urządzenie laboratoryjne z kontrolowaną temperaturą.
3. Ogólne wyposażenie laboratorium immunohistochemicznego.

## **Roztwory do odmaskowywania epitopu (zob. Zalecenia dotyczące stosowania dla jednego z poniższych)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 l	
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 ml	Bufor na bazie cytrynianu zawierający środek powierzchniowo czynny
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 l	
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 l	Bufor na bazie EDTA zawierający środek powierzchniowo czynny
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 l	
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 l	Bufor na bazie Tris/EDTA zawierający środek powierzchniowo czynny
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 l	

## **Metodologia**

**Przed przystąpieniem do działań w ramach niniejszej metodologii użytkownik powinien zostać przeszkolony w zakresie technik immunohistochemicznych.**

Użytkownicy powinni określić optymalne rozcieńczenia dla przeciwciał. O ile nie wskazano inaczej, wszystkie etapy należy przeprowadzać w temperaturze pokojowej (25 °C).

### Odmaskowywanie epitopu.

Należy postępować zgodnie z instrukcją stosowania dołączoną do roztworów Epitope Retrieval Solutions, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 lub RE7122.

### Wizualizacja

Należy postępować zgodnie z instrukcją stosowania dołączoną do Novolink Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 testów), RE7150-K (500 testów), RE7140-K (250 testów) lub RE7290-K (50 testów).

## **Zmiany wprowadzone do poprzedniego wydania**

Nie dotyczy.

## **Data publikacji**

23 kwietnia 2008 r. (CEprotocol/HTAUT + Novolink).

# Tekoče mišje monoklonsko protitelo Novocastra™

## EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))

### Koda izdelka: NCL-L-EZH2

#### Predvidena uporaba

Za diagnostično uporabo *in vitro*.

Izdelek NCL-L-EZH2 je namenjen za kvalitativno identifikacijo molekul EZH2 (ojačevalca homologa Zeste 2 (Drosophila)) v parafinskih rezinah s pomočjo svetlobne mikroskopije. Klinično razlagajo obarvanja ali odstotnosti le-tega morajo dopolnjevati morfološke študije ustreznih kontrolnih vzorcev, ki jih v okviru klinične anamneze bolnika in drugih diagnostičnih testov oceni usposobljen patolog.

#### Načelo postopka

Imunohistokemijske (IHC) tehnike barvanja omogočajo vizualizacijo antigenov z izvajanjem zaporednega nanosa - z vmesnimi koraki izpiranja - specifičnega protitelesa na antigen (primarno protitelo), sekundarnega protitelesa na primarno protitelo in encimskega kompleksa s kromogenim substratom. Encimska aktivacija kromogena povzroči vidno reakcijo izdelka na mestu antigena. Tak vzorec lahko nato nasprotno barvamo in pokrijemo s krovnim stekelcem. Rezultate nato obdelamo s pomočjo svetlobnega mikroskopa in jih uporabimo pri diferencialni diagnozi patološko-fizioloških procesov, ki so morda povezani z določenim antigenom ali pa tudi ne.

#### Klon

6A10

#### Imunogen

Prokarionski rekombinantri protein, ki ustreza delu N-terminalne domene molekule človeškega EZH2.

#### Specifičnost

Človeški EZH2 (ojačvalec homologa Zeste 2 (Drosophila)), (85 kD). Regija, ki je skupna izformama A in B proteina.

#### Sestava reagenta

NCL-L-EZH2 je tekočinski supernatant kulture tkiva in vsebuje 15 mM natrijev azid kot konzervans.

#### Razred Ig

IgG1

#### Skupna koncentracija beljakovin

Total Protein

1,0–8,0 g/l. Skupna koncentracija beljakovin v določeni seriji je navedena na oznaki na viali.

#### Koncentracija protiteles

Višja ali enaka 20 mg/l, kot določa test ELISA. Za specifično koncentracijo Ig v seriji glejte oznako na viali.

#### Priporočila za uporabo

Imunohistokemija (glejte Metodologija) parafinskih rezin. Predlagano redčenje: 1:200, 30 minut pri 25 °C. Toplotno pridobivanje epitopa z raztopino Epitope Retrieval Solution pH 6,0 RE7113, RE7114 ali RE7115. To so samo smernice; uporabniki naj poiščejo svoje lastne najbolj učinkovite delovne razredčine.

#### Shranjevanje in stabilnost

Hraniti pri temperaturi 2–8 °C. Ne zamrzujte. Tako po uporabi ohladite na temperaturo 2–8 °C. Ne uporabljajte po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na oznaki na viali. Uporabnik naj preveri pogoj shranjevanja, ki se razlikujejo od zgoraj navedenih.

#### Priprava vzorcev

Priporočena fiksirna raztopina je 10% formalin v neutralnem pufru za tkivne rezine, vstavljeni v parafin.

#### Opozorila in previdnostni ukrepi

Vir priprave tega reagenta je supernatant celične kulture. Ker je to biološki izdelek, je treba z njim ravnat z ustrezno skrbnostjo.

Molarni natrijevov azid v tem reagentu je 15 mM. Varnostni list za natrijev azid je na voljo na zahtevo.

Sledite zveznim, državnim ali lokalnim predpisom za odstranjevanje katerih koli morebitno strupenih sestavin.

Z vzorci, pred fiksiranjem in po njem, in vsemi materiali, s katerimi so prišli v stik, morate rokovati, kot da bi lahko prenašali okužbe, in pri njihovem odstranjevanju slediti ustreznim previdnostnim ukrepom.<sup>1</sup> Nikoli ne pipetirajte reagentov skozi ust; pazite, da reagenti in vzorci ne pridejo v stik s kožo in sluznicami. Če reagenti ali vzorci pridejo v stik z občutljivimi deli, jih izperite z obilo vode. Poiščite zdravniško pomoč.

Pazite, da ne pride do mikrobne okužbe reagentov, saj lahko povzroči nespecifično barvanje.

Če uporabite čas ali temperature inkubacije, ki se razlikujejo od navedenih, lahko pridobite napačne rezultate. Uporabnik mora validirati morebitne spremembe.

#### Kontrola kakovosti

Razlike pri obdelavi tkiva in tehničnih postopkih v laboratoriju uporabnika lahko vodijo do precejšnje variabilnosti rezultatov, kar zahteva redne interne kontrole učinkovitosti poleg spodaj navedenih postopkov.

Kontrolni vzorci morajo biti sveži vzorci, pridobljeni z obdukcijo/biopsijo/kirurškim posegom, fiksirani s formalinom, obdelani in shranjeni v parafinskem vosku kakor hitro je mogoče ter na isti način, kot vzorci bolnikov.

## Pozitivni kontrolni vzorci tkiva

Uporabite jih za opredelitev pravilno pripravljenih tkiv in ustreznih tehnik barvanja.

Pri vsakem postopku barvanja morate vsakemu sklopu preizkusnih pogojev dodati en pozitiven kontrolni vzorec tkiva.

Za kar najboljšo kontrolo kakovosti in boljše zaznavanje manjših stopenj razkroja reagenta je bolj primerno uporabiti tkivo s šibkim pozitivnim obarvanjem kot tkivo z močnim pozitivnim obarvanjem.<sup>2</sup>

Za pozitivni kontrolni vzorce tkiva priporočamo tkivo tonzil.

Če pozitivni kontrolni vzorci tkiva ne pokažejo pozitivnega obarvanja, morate rezultate preizkusnih vzorcev zavreči kot neveljavne.

## Negativni kontrolni vzorci tkiva

Pregledati jih morate po pregledu pozitivnih kontrolnih vzorcev tkiva, da preverite specifičnost oznake ciljnega antigena glede na primarno protiteleso.

Za negativni kontrolni vzorec tkiva priporočamo tkivo malih možganov.

Drugач pa se kot negativni kontrolni vzorci pogosto uporablja vrsta različnih celic, ki so prisotne v večini rezin tkiv, vendar pa mora tako uporabo preveriti uporabnik.

Nespecifično barvanje, če je prisotno, je običajno razpršeno. Opazite lahko tudi posamično obarvanje vezivnega tkiva v rezinah tkiv, kot posledica premočnega fiksiranja s formalinom. Za razlago rezultatov obarvanja uporabite nespremenjene celice. Obarvanje nekrotičnih ali degeneriranih celic je pogosto nespecifično.<sup>3</sup> Lažno pozitivni rezultati se lahko pojavijo zaradi ne-imunoleske vezave proteinov ali produktov reakcije substrata. Povzročijo jih lahko tudi endogeni encimi, kot so pseudoperoksidaza (eritrociti), endogena peroksidaza (citokromni C) ali endogeni biotin (npr. jetra, dolje, možgani, ledvice), odvisno od vrste uporabljenega imunskega barvalja. Za razlikovanje med endogensko aktivnostjo encimov ali nespecifično vezavo encimov zaradi specifične imunske reaktivnosti, lahko barvate dodatna tkiva bolnika izključno ali s kromogenskim substratom ali encimskimi kompleksi (avidin-biotin, streptavidin, označeni polimer) in kromogenskim substratom. Če pride do specifičnega obarvanja negativnih kontrolnih vzorcev tkiva, morate rezultate vzorcev bolnika zavreči kot neveljavne.

## Negativni kontrolni reagent

Za oceno nespecifičnega barvanja in boljšo razlago specifičnega obarvanja na antigenskem mestu uporabite nespecifični negativni kontrolni reagent namesto primarnega protitelesa z eno rezino vsakega vzorca bolnika.

## Bolnikovo tkivo

Nazadnje preglejte bolnikove vzorce, obarvane z izdelkom NCL-L-EZH2. Intenzivnost pozitivnega obarvanja ocenite v okviru morebitnega nespecifičnega obarvanja ozadja z negativnim kontrolnim reagentom. Tako kot pri vseh imunohistokemijskih preizkusih negativen rezultat pomeni, da antigen ni bil zaznan, ne pa odsohtnosti antiga v testiranih celicah/tkivih. Po potrebi uporabite nabor protiteles za opredelitev napačnih negativnih reakcij.

## Pričakovani rezultati

### Normalna tkiva

Klon 6A10 je zaznal izražen antigen EZH2 v celičnih jedrih različnih tkiv (n = 44). Izražanje so opazili v germinalnih središčih tonzil, želodca in spleča, v bazalnem epiteliju tankega čревa, debelega čревa, želodca in kože. Močno izražanje so opazili tudi v semenskih cevkah testisov.

### Nenormalna tkiva

Klon 6A10 je zaznal izražen antigen EZH2 v celičnih jedrih različnih nenormalnih tkiv (n = 120), vključno s karcinomi prostate (5/11), karcinomi dolj (11/23), ne-Hodgkinovi limfomi celic B (11/11), Reed-Sternbergovi celicami v Hodgkinovem limfomu (4/4), limfomi celic T (1/2), želodčni karcinomi (2/2), holangiokarcinom (1/1), karcinomi sečnega mehurja (4/5), timomom (1/1), malignimi melanomi (2/3), pličatoceličnimi karcinomi na različnih mestih (3/3), pljučnimi tumorji (3/5), tumorji jajčnikov (3/6), endometrijskimi tumorji (3/3), karcinomom kolona (1/1), rabbdomiosarkomi (2/2), mešanim tumorjem zarodnih celic (1/1), embrionalnim tumorjem testisov (1/1), dezmostoplastičnim tumorjem (1/1) in onkocitomom nadledvične žleze (1/1).

### NCL-L-EZH2 se priporoča za odkrivanje izražanja proteina EZH2 v normalnih in neoplastičnih tkivih.

## Splošne omejitve

Imunohistokemija je diagnostični postopek z več koraki, ki zahteva specializirano usposabljanje za izbiro ustreznih reagentov, izbiro, fiksiranje in obdelavo tkiv, pripravo IHC preparata in razlago rezultatov obarvanja.

Obarvanje tkiva je odvisno od rokovanja s tkivom in njegovo obdelavo pred barvanjem. Nepravilno fiksiranje, zamrzovanje, odtajanje, izpiranje, sušenje, segrevanje, rezanje ali okužba z drugimi tkivi ali tekočinami lahko povzroči nastanek artefaktov, lovljene protitelesa ali lažne negativne rezultate. Nedosledni rezultati so lahko posledica razlik pri metodah fiksiranja in priprave ali pa so del nepravilnosti tkiva samega.<sup>4</sup> Prekomerno ali nepolnopravno barvanje lahko neugodno vpliva na pravilno tolmačenje rezultatov.

Klinično razlago obarvanja ali odsohtnosti le-tega morajo dopolnjevati morfološke študije ustreznih kontrolnih vzorcev, ki jih v okviru klinične anamneze bolnika in drugih diagnostičnih testov oceni usposobljen patolog.

Protitelesa družbe Leica Biosystems Newcastle Ltd so namenjena uporabi, kot je navedeno, na zamrznjenih ali v parafin vstavljenih rezinah z določenimi zahtevami za fiksiranje. Lahko pride do nepriznane izražanja antiga, zlasti pri neoplazmeh. Pri klinični razlagi obarvane rezine tkiva morateupoštevati morfološko analizo in oceno ustreznih kontrol.

## Splošna literatura

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.

5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. *Blood*, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

#### **Dodataki in spremembe k prejšnji izdaji**

Navedba smiselno ni potrebna.

#### **Datum izdaje**

01 november 2018

# Imunohistokemijska metodologija za uporabo protiteles Novocastra™ pri tkivu, vstavljenem v parafin, s tehniko toplotnega pridobivanja epitopa.

## Potrebni reagenti, ki niso priloženi

1. Standardna topila, ki se uporablajo v imunohistokemiji.
2. Fiziološka raztopina s 50 mM pufra tris (TBS), pH 7,6.
3. Epitope Retrieval Solution (glejte C. Raztopine za pridobivanje epitopa).
4. Redčilo za protitelesa, Novocastra IHC Diluent, RE7133.
5. Sistem za vizualizacijo, Novolink® Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 testov), RE7150-K (500 testov), RE7140-K (250 testov) ali RE7290-K (50 testov).
6. Medij za pritrjevanje – uporabljajte skladno s priporočili izdelovalca.

## Potrebna oprema, ki ni priložena

1. Inkubator, nastavljen na 25 °C.
2. Grelnik za pridobivanje epitopa: vodna kopel, parni kuhalnik, tlačni lioneč ali druga laboratorijska oprema z nadzorom temperature.
3. Splošna oprema za imunohistokemijski laboratorij.

## Epitope Retrieval Solutions (glejte priporočila za uporabo enega izmed naslednjih izdelkov)

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Citratni puffer, ki vsebuje surfaktant
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	Puffer z EDTA, ki vsebuje surfaktant
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	Puffer s tris/EDTA, ki vsebuje surfaktant
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## Metodologija

**Preden uporabniki začnejo uporabljati to metodologijo, morajo biti usposobljeni za delo z imunohistokemijskimi tehnikami.**

Uporabniki morajo sami določiti optimalne razredčitve protiteles. Vse korake izvajajte pri sobni temperaturi (25 °C), razen če je navedeno drugače.

### Pridobivanje epitopov

Upoštevajte navodila za uporabo raztopin za pridobivanje epitopov Epitope Retrieval Solutions, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 ali RE7122.

### Vizualizacija

Upoštevajte navodila za uporabo sistemov za zaznavanje polimerov Novolink Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 testov), RE7150-K (500 testov), RE7140-K (250 testov) ali RE7290-K (50 testov).

## Dodatki in spremembe k prejšnji izdaji

Navedba smiselno ni potrebna.

## Datum izdaje

23. april 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# **Novocastra™ Tekutá myší monoklonální protilátka EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))**

**Kód výrobku: NCL-L-EZH2**

## **Zamýšlené použití**

*Pro diagnostické použití in vitro.*

NCL-L-EZH2 je určen ke kvalitativnímu stanovení molekul EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)) světelnou mikroskopii na parafínových řezech. Klinickou interpretaci jakéhokoliv barvení nebo jeho nepřítomnosti je nutné doplnit morfologickým vyšetřením s použitím správných kontrol a zhodnotit je musí kvalifikovaný patolog v kontextu s klinickou anamnézou pacienta a jinými diagnostickými testy.

## **Princip metody**

Imunohistochemické (IHC) barvící techniky umožňují vizualizaci antigenů pomocí sekvenční aplikace specifické protilátky proti antigenu (primární protilátku), sekundární protilátky proti primární protilátké a enzymového komplexu s chromogenním substrátem s interponovanými omývacími kroky. Enzymatická aktivace chromogenu má za následek viditelnou reakci produktu v místě antigenu. Vzorek pak může být kontrastně nabarven a překryt krycím sklíkem. Výsledky se interpretují ve světelném mikroskopu; jsou pomůckou v differenciální diagnostice patofyzioligických procesů, které mohou, ale nemusí, souviset s příslušným antigenem.

## **Klon**

6A10

## **Imunogen**

Prokaryotický rekombinantní protein odpovídající části N-terminální domény lidské molekuly EZH2.

## **Specificita**

Lidský gen EZH2 (Zvýrazňovač Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila)), (85 kD). Oblast běžná pro izoformy A a B proteinu.

## **Složení reagencie**

NCL-L-EZH2 je tekutý supernatant z tkáňové kultury obsahující jako konzervační prostředek 15mM roztok azidu sodného.

## **Třída Ig**

IgG1

## **Konzentrace celkového proteinu**

Total Protein

1,0–8,0 g/l. Koncentrace celkového proteinu specifická pro šarži je uvedena na štítku na lahvičce.

## **Konzentrace protilátek**

20 mg/l nebo vyšší, stanovená metodou ELISA. Koncentrace imunoglobulinu (Ig) specifická pro šarži je uvedena na štítku na lahvičce.

## **Doporučení k použití**

Imunohistochemické vyšetření (viz Metodika) na parafínových řezech. Doporučené ředění: 1:200 po dobu 30 minut při 25 °C. Teplém indukované odmaskování epitopu s použitím odmaskovacího roztoku epitopu pH 6,0 RE7113, RE7114 nebo RE7115. Toto doporučení je uvedeno jako vodítko; uživatelé musí stanovit vlastní optimální pracovní ředění.

## **Skladování a stabilita**

Uchovávejte při teplotě 2–8 °C. Nezmrazujte. Okamžitě po použití vrátěte do teploty 2–8 °C. Nepoužívejte po uplynutí data expirace uvedeného na štítku na lahvičce. Podmínky skladování jiné než výše uvedené musí uživatel validovat.

## **Příprava vzorku**

Fixační roztok doporučený pro řezy tkáně zalité v parafinu je 10% formalín pufrovány na neutrální pH.

## **Varování a bezpečnostní opatření**

Tato reagencie byla připravena ze supernatantu z buněčné kultury. Protože jde o biologický produkt, je nutno manipulaci s ní věnovat náležitou pozornost.

Molarita azidu sodného v této reagencii je 15 mM. Bezpečnostní list materiálu (MSDS) pro azid sodný je k dispozici na vyžádání.

Údaje o likvidaci jakýchkoli potenciálně toxických komponent prostudujte ve federálních, státních nebo místních nařízeních.

Se vzorky, před fixací i po fixaci, a se všemi materiály jim vystavenými, je nutno zacházet, jako by mohly způsobit přenos infekce, a likvidovat je s náležitými bezpečnostními opatřeními.<sup>1</sup> Reagencie nikdy nepipetejte ústy a zabráňte styku reagencii a vzorků s kůží a sliznicemi. Pokud se reagencie nebo vzorky dostanou do kontaktu s citlivými oblastmi, omýjte je velkým množstvím vody. Vyhledejte lékařskou pomoc.

Minimalizujte mikrobiální kontaminaci reagencí, mohlo by dojít ke zvýšení výskytu nespecifického barvení.

Inkubační doby nebo teploty jiné než předepsané mohou vést k chybným výsledkům. Všechny takové změny musí být uživatelem validovány.

## **Kontrola jakosti**

Rozdíly ve zpracování tkání a v technických postupech v laboratoři uživatele mohou způsobit významnou variabilitu výsledků, což vyžaduje kromě níže uvedených postupů i pravidelné provádění kontrol v laboratoři.

Kontroly musí být čerstvý pitevní/biopatické/operační vzorky co nejdříve fixované formalinem, zpracované a zalité do parafínového vosku, stejným způsobem jako vzorek/vzorky pacienta.

## Pozitivní tkáňová kontrola

Používá se k průkazu správně přípravených tkání a správných barvících technik.

V každém barvícím cyklu musí být použita jedna pozitivní tkáňová kontrola pro každý soubor testovacích podmínek.

Pro optimální kontrolu jakosti a k detekci menšího stupně degradace reagencie je vhodnější tkáň se slabým pozitivním barvením než tkáň se silným pozitivním barvením.<sup>2</sup>

Doporučená pozitivní tkáňová kontrola je tonzila.

Pokud pozitivní tkáňová kontrola nevykazuje pozitivní barvení, musí být výsledky testovaných vzorků považovány za neplatné.

## Negativní tkáňová kontrola

Musí být vyšetřena po pozitivní tkáňové kontrole k ověření specificity označení cílového antiguenu primární protitílkou.

Doporučená negativní tkáňová kontrola je mozeček.

Alternativně často představuje místa negativní kontroly řada různých typů buněk přítomných ve většině tkáňových řezů, to ale musí uživatel validovat.

Nespecifické barvení, je-li přítomno, má obvykle difúzní vzhled. V řezech ze tkání nadměrně fixovaných formalinem může být také zjištěno sporadické barvení pojivojivé tkáni. K interpretaci výsledků barvení použijte neporušené buňky. Nekrotické nebo degenerované buňky se často barví nespecificky.<sup>3</sup> Falešně pozitivní výsledky mohou být důsledek neimunologické vazby proteinů nebo produků reakčního substrátu. Mohou být také způsobeny endogenními enzymy, jako je např. pseudoperoxidáza (erytrocyty), endogenní peroxidáza (cytochrom C) nebo endogenní biotin (např. játra, prs., mozek, ledviny), podle typu použitého imunobarviva. K odlišení aktivity endogenních enzymů či nespecifické vazby enzymů od specifické imunoreaktivity mohou být barveny další tkáň pacienta výlučně chromogenním substrátem, případně enzymovými komplexy (avidin-biotin, streptavidin, značený polymer) a chromogenním substrátem. Pokud dojde v negativní tkáňové kontrole ke specifickému barvení, musí být výsledky vzorků pacienta považovány za neplatné.

## Negativní reagenční kontrola

K vyhodnocení nespecifického barvení a umožnění lepší interpretace specifického barvení v místě antigenu použijte na řezu z každého vzorku pacienta nespecifickou negativní reagenční kontrolu místo primární protitílky.

## Tkáň pacienta

Nakonec vyšetřete vzorky pacienta barvené pomocí NCL-L-EZH2. Intenzita pozitivního barvení musí být zhodnocena v kontextu se vším nespecifickým barvením pozadí v negativní reagenční kontrole. Jako u každého imunohistochemického vyšetření, negativní výsledek znamená, že antigen nebyl zjištěn, nikoli, že antigen není ve vyšetřovaných buňkách/tkáních přítomen. V případě potřeby použijte k identifikaci falešně negativních reakcí panel protitílek.

## Očekávané výsledky

### Normální tkáň

Klon 6A10 detekoval antigen EZH2 exprimovaný v jádru různých tkání (n = 44). Exprese byla detekována v lymfocytech germinálního centra tonsile, žaludku a appendix, bazálním epitelu tenkého střeva, tlustého střeva, žaludku a kůži. Silná exprese byla také pozorována v semenných tubulech varlat.

### Abnormální tkáň

Klon 6A10 detekoval antigen EZH2 exprimovaný v jádru různých abnormálních tkání (n = 120), včetně karcinomů prostaty (5/11), karcinomů prsu (11/23), jiných než Hodgkinových B-buněčných lymfomů (11/11), Reed-Sternbergových buněk v Hodgkinovém lymfomu (4/4), T-buněčných lymfomů (1/2), karcinomů žaludku (2/2), cholangiokarcinomů (1/1), karcinomů močového měchýře (4/5), thymomu (1/1), maligních melanomů (2/3), skvamocebulárních karcinomů různých míst (3/3), tumorů plíc (3/5), tumorů vaječníku (3/6), endometriálních tumorů (3/3), karcinomů tlustého střeva (1/1), rabdomyosarkomů (2/2), smíšeného germinálního tumoru (1/1), testikulárního embryonálního tumoru (1/1), desmoplastického tumoru (1/1) a adrenálního onkocytomu (1/1).

### NCL-L-EZH2 se doporučuje při hodnocení exprese proteinu EZH2 u normálních a neoplastických tkání.

## Obecná omezení

Imunohistochemické vyšetření je vícekrokový diagnostický proces, který spočívá ve specializovaném školení ve výběru vhodných reagencí; výběru, fixaci a zpracování tkáni; přípravě imunohistochemického sklíčka; a v interpretaci výsledků barvení.

Barvení tkáně závisí na manipulaci s tkání a jejím zpracování před barvením. Nesprávným postupem při fixaci, zmrazení, rozmrazení, omývání, sušení, zahřívání, krájení řezů nebo kontaminaci jinými tkáněmi či tekutinami mohou vzniknout artefakty, může dojít k vychytávání protitílek nebo k falešně negativním výsledkům. Nekonsistentní výsledky mohou být důsledek odchylek ve fixačních metodách a metodách zalítí, nebo přirozených odchylek ve tkáni.<sup>4</sup> Nadměrné nebo nedostatečné kontrastní barvení může narušit správnou interpretaci výsledků.

Klinickou interpretaci jakéhokoliv barvení nebo jeho nepřítomnosti je nutné doplnit morfologickým vyšetřením s použitím správných kontrol a zhodnotit je musí kvalifikovaný patolog v kontextu s klinickou anamnézou pacienta a jinými diagnostickými testy.

Protitílky společnosti Leica Biosystems Newcastle Ltd se používají, jak bylo uvedeno, u zmrazených nebo u parafínových řezů se specifickými požadavky na fixaci. Může dojít k exprese neočekávaných antigenů, zejména u nádorů. Klinická interpretace jakéhokoli barveného tkáňového řezu musí zahrnovat morfologickou analýzu a zhodnocení příslušných kontrol.

## Literatura - všeobecná

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.
2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. Progress in Surgical Pathology. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F, Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. Laboratory Medicine. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. American Journal of Clinical Pathology. 1980; 73:626.

5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. *Blood*, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

#### Opravy předchozího vydání

Nevztahuje se.

#### Datum vydání

01 listopad 2018

# **Imunohistochemická metodika při použití protilátek Novocastra™ u tkáně zalité v parafínu s použitím techniky teplem indukovaného odmaskování epitopu.**

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

1. Standardní rozpouštědla používaná v imunohistochemii.
2. Fyziologický roztok pufrován 50mM roztokem tris-pufru (TBS), pH 7,6.
3. Odmaskovací roztok epitopu (viz C. Roztoky Epitope Retrieval Solutions).
4. Ředicí roztok na protilátky, Novocastra IHC Diluent, RE7133.
5. Vizualizační systém, Novolink Polymer Detection Systems, RE7280-K (1 250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) nebo RE7290-K (50 tests).
6. Fixační médium – použijte podle doporučení výrobce.

## **Potřebné vybavení, které není dodáno**

1. Inkubátor nastavený na 25 °C.
2. Zahřívací zařízení k odmaskování epitopu: vodní lázeň, sterilizační přístroj, tlakový hrnec nebo jiné laboratorní vybavení s kontrolovanou teplotou.
3. Obecné vybavení imunohistochemické laboratoře.

## **Roztoky k odmaskování epitopu (viz Doporučení k použití pro jeden z následujících roztoků)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 koncentrát) 1 l	Citrátový pufr s obsahem surfaktantu
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 ml	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (roztok připravený k použití) 1 l	
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 koncentrát) 1 l	EDTA pufr s obsahem surfaktantu
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (roztok připravený k použití) 1 l	
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 koncentrát) 1 l	Tris/EDTA pufr s obsahem surfaktantu
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (roztok připravený k použití) 1 l	

## **Metodika**

**Než uživatéle přistoupí k této metodice, musí být proškoleni v imunohistochemických technikách.**

Uživatelé musí stanovit optimální ředění pro protilátky. Pokud není uvedeno jinak, prováděj se všechny kroky při pokojové teplotě (25 °C).

### Odmaskování epitopu

Postupujte podle pokynů k roztokům Epitope Retrieval Solutions, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 nebo RE7122.

### Vizualizace

Postupujte podle návodu k použití k systému Novolink Polymer Detection System, RE7280-K (1 250 tests), RE7150-K (500 tests), RE7140-K (250 tests) nebo RE7290-K (50 tests).

## **Opravy předchozího vydání**

Nevztahuje se.

## **Datum vydání**

23. dubna 2008 (CEprotocol/HTAUT+Novolink).

# Tekutá myšia monoklonálna protilátka Novocastra™

## EZH2 (Enhancer of Zeste Homolog 2 (Drosophila))

### Kód produktu: NCL-L-EZH2

#### Zamýšľané použitie

*Na diagnostické použitie in vitro.*

NCL-L-EZH2 slúží na kvalitatívnu identifikáciu molekúl EZH2 (zosilňovač Zeste homológu 2 (drozofila)) v parafínových rezoch pomocou svetelnej mikroskopie. Klinická interpretácia akéhokoľvek farbenia alebo jeho absencie musí byť kombinovaná s morfológickejmi vyšetrovami za použitia zodpovedajúcich kontrol. Výsledky je nutné vyhodnotiť v kontexte klinickej anamnézy pacienta a iných diagnostických testov vedených kvalifikovaným patológom.

#### Princíp postupu

Techniky imunohistochemického (IHC) zafarbenia umožňujú vizualizáciu antigénov sekvenčnou aplikáciou špecifickej protilátky proti antigenu (primárna protilátku), sekundárnej protilátky proti primárnej protilátku a enzymatického komplexu s chromogénym substrátom. Medzi jednotlivými krokmi kromi prebieha premývanie. Enzymatická aktivácia chromogénu vytvára v mieste antigénu viditeľné produkty reakcie. Môžete doplniť kontrastnú zafarbenie vzorky a zakryť ju krycím skličkom. Výsledky sa interpretujú pomocou svetelného mikroskopu a napomáhajú pri diferenciálnej diagnostike patofyziológických procesov, ktoré môžu, ale nemusia byť spojené s určitým antigénom.

#### Klon

6A10

#### Imunogén

Prokaryotický rekombinantný proteín zodpovedajúci časti domény N-koncovky ľudskej molekuly EZH2.

#### Špecifickita

Ľudský EZH2 (zosilňovač Zeste homológu 2 (Drosophila)), (85 kD). Región spoločný pre izoformy A a B tohto proteínu.

#### Zloženie činiad

NCL-L-EZH2 je tekutý supernatant na tkanivovú kultiváciu obsahujúci 15 mM azidu sodného ako konzervačnej látky.

#### Trieda Ig

IgG1

#### Celková koncentrácia proteínov

Total Protein

1,0 – 8,0 g/l. Celkovú koncentráciu proteínov špecifickú pre šaržu nájdete na štítku flaštičky.

#### Koncentrácia protilátok

Vyššia alebo rovná 20 mg/l podľa ELISA. Koncentráciu Ig špecifickú pre šaržu nájdete na štítku flaštičky.

#### Odporúčania na použitie

Imunohistochémia (pozri Metóda) parafínových rezov. Odporúčané riedenie: 1 : 200 po dobu 30 minút pri teplote 25 °C. Záchyt epitopov s tepelnou indukciou s použitím záchytného roztoku pre epitopy s pH 6,0 RE7113, RE7114 alebo RE7115. Táto hodnota je orientačná, používateľia si musia stanoviť svoje vlastné optimálne pracovné riedenia.

#### Uskladnenie a stabilita

Skladujte pri teplote 2 – 8 °C. Nezmrazujte. Okamžite po použití vráťte do teploty 2 – 8 °C. Nepoužívajte po uplynutí dátumu expirácie uvedeného na štítku flaštičky. Iné než vyššie uvedené podmienky skladovania si vyžadujú validáciu používateľom.

#### Príprava vzorky

Odporučaný fixačný prípravok je 10 % neutrálny pufrovaný formalín pre bločky tkaniva zaliate do parafinu.

#### Varovania a bezpečnostné opatrenia

Toto činidlo bolo prípravené zo supernatantu bunkovej kultúry. Kedže ide o biologický produkt, pri manipulácii je nutné vynaložiť zodpovedajúcu starostlivosť.

Molarita azidu sodného v tomto činidle je 15 mM. Materiálový bezpečnostný list (MSDS) k azidu sodnému je k dispozícii na požiadanie. Likvidáciu prípadných potenciálne toxických súčasťí definujú federálne, štátne alebo miestne predpisy.

So vzorkami pred fixáciou a po nej a všetkými materiálmi, ktoré s nimi prišli do kontaktu, je nutné manipulovať ako s potenciálne infekčnými a zlikvidovať ich pri dodržaní zodpovedajúcich bezpečnostných opatrní.<sup>1</sup> Činidlá nikdy nepipetujte ústami a zabráňte kontaktu činidel a vzoriek s kožou a sliznicami. Ak sa činidlá alebo vzorky dostanú do kontaktu s citlivými oblastami, umyte ich veľkým množstvom vody. Vyhľadajte lekársku pomoc.

Minimalizujte mikrobiálnu kontamináciu činidel. V opačnom prípade môže dôjsť k zvýšeniu nešpecifického zafarbenia.

Nedodržanie predpísaných inkubačných dôb alebo teplôt môže viest' k nesprávnym výsledkom. Všetky takéto zmeny si vyžadujú validáciu používateľom.

#### Kontrola kvality

Rozdiely v spracovaní tkaniva a technických postupoch v laboratóriu používateľa môžu viest' k významnému kolísaniu výsledkov, čo si vyžaduje, okrem nasledujúcich postupov, aj pravidelné interné kontroly.

Kontroly by mali byť čerstvé pitevné/biopatické/chirurgické vzorky fixované čo najskôr formalínom a spracované zaliatím do parafínu rovnakým spôsobom ako vzorky pacienta.

## Pozitívna kontrola tkanivom

Identifikuje správne pripravené tkanivá a správne techniky zafarbenia.

Každá súprava testových podmienok v každom cykle zafarbenia musí obsahovať jednu pozitívnu kontrolu tkanivom.

Tkanivo so slabým pozitívnym farbením je pre optimálnu kontrolu kvality a na detekciu slabšej degradácie činidla vhodnejšie než tkanivo so silným pozitívnym farbením.<sup>2</sup>

Odporučané tkanivo na pozitívnu kontrolu je tonzila.

Ak pozitívna kontrola tkanivom nebude vykazovať pozitívne zafarbenie, výsledky testovaných vzoriek je nutné považovať za neplatné.

## Negatívna kontrola tkanivom

Nutné vyšetriť po pozitívnej kontrole tkanivom s cieľom overiť špecifitu značenia cieľového antigénu primárnu protílátkou.

Odporučané tkanivo na negatívnu kontrolu je mozoček.

Ako negatívnu kontrolu je možné použiť aj rôzne typy buniek prítomné vo väčšine tkanivových rezov, takýto postup si však vyžaduje validáciu používateľom.

Prípadné nešpecifické farbenie má obvykle difúzny vzhľad. V rezoch tkanív silne fixovaných formalínom môže byť pozorované sporadicke farbenie spojiva. Na interpretáciu výsledkov farbenia používajte intaktne bunky. Nekrotické alebo degenerované bunky sa často farbia nešpecificky.<sup>3</sup> Falošne pozitívne výsledky môžu byť pozorované v dôsledku neimunologickej väzby proteinov alebo produktov reakcie substrátu. Môžu byť spôsobené aj endogénnymi enzýmami, ako napr. pseudoperoxidázou (erytrocyty), endogennou peroxidázou (cytochrón C) alebo endogénym biotínom (napr. pečeň, prsník, mozog, oblička) v závislosti od typu imunologickeho farbenia. S cieľom diferencovať endogennú enzymatickú aktivitu alebo nešpecifickú väzbu enzýmov od špecifickej imunoreakcie môžete nafarbiť ďalšie vzorky tkanív pacienta výhradne substrátovým chromogénom alebo enzymatickými kompleksmi (avidin-biotín, streptavidín, značený polymér), resp. substrátovým chromogénom. V prípade špecifického farbenia v negatívnej kontrole tkanivom je nutné výsledky vzoriek pacienta považovať za neplatné.

## Negatívna kontrola činidlom

Na vyhodnotenie nešpecifického zafarbenia použite nešpecifickú negatívnu kontrolu činidlom miesto primárnej protílátky s rezom jednotlivých vzoriek pacienta, čo umožní lepšiu interpretáciu špecifického farbenia na mieste antigéru.

## Tkanivo pacienta

Pacientske vzorky zafarbené prípravkom NCL-L-EZH2 preskúmajte ako posledné. Intenzitu pozitívneho farbenia je nutné vyhodnotiť v kontexte prípadného nešpecifického zafarbenia negatívnej kontroly činidlom na pozadí. Podobne ako pri všetkých imunohistochemických testov znamená negatívny výsledok, že antigén neboli detegovaný. Nepotvrzuje jeho absenciu v testovaných bunkách/tkanivách. V prípade potreby identifikujte falošne negatívne reakcie pomocou panelu protílátok.

## Očakávané výsledky

### Normálne tkanivá

Klon 6A10 detegoval antigén EZH2 exprimovaný v jadre rôznych tkanív (n = 44). Expresia bola detegovaná v lymfocytach zárodočného centra tonzil, žalúdka a slepého čreva; bazálnom epitelii tenkého čreva, hrubého čreva, žalúdka a kože. Silná expresia bola naznamenaná aj v semenotvorných kanálloch semenníkov.

### Abnormálne tkanivá

Klon 6A10 detegoval antigén EZH2 exprimovaný v jadre rôznych abnormálnych tkanív (n = 120) vrátane karcinómov prostata (5/11), karcinómov prsníka (11/23), non-Hodgkinových B-bunkových lymfóm (11/11), Reed-Sternbergových buniek v Hodgkinovom lymfóme (4/4), T-bunkových lymfóm (1/2), karcinómov žalúdka (2/2), cholangiolarkinomu (1/1), karcinómov močového mechúra (4/5), tymómu (1/1), malígnych melanómov (2/3), skvamocelulárnych karcinómov na rôznych miestach (3/3), nádorov pľúc (3/5), nádorov vaječníkov (3/6), nádorov endometria (3/3), karcinómu hrubého čreva (1/1), rabdomyosarkómov (2/2), zmiešaného nádoru zárodočných buniek (1/1), embryonálneho nádoru semenníkov (1/1), dezmoplastického nádoru (1/1) a onkocytómu nadobliček (1/1).

### NCL-L-EZH2 sa odporúča na detekciu expresie proteínu EZH2 v normálnych a neoplastických tkanivách.

## Všeobecné limitácie

Imunohistochémia je diagnostický postup pozostávajúci z viacerých krokov, ktorý si vyžaduje špecializované zaškolenie vo výbere zodpovedajúcich činidiel, výbere tkanív, fixácie a spracovania, príprave IHC sklička a interpretáciu výsledkov farbenia.

Farbenie tkaniva závisí od manipulácie s tkanivom a od jeho spracovania pred farbením. Nesprávna fixácia, zmrzovanie, rozmrzovanie, premývanie, sušenie, ohrevanie, rezanie alebo kontaminácia inými tkanivami či tekutinami môžu viesť k vzniku artefaktov, záhytu protílátok alebo falošne negatívny výsledkom. Inkonsistentné výsledky môžu byť spôsobené zmenami metód fixácie a montáže preparátov alebo inherentnými nepravidelnosťami v tkanive.<sup>4</sup>

Nadmerné alebo neúplné kontrastné farbenie môže narušiť správnosť interpretácie výsledkov.

Klinická interpretácia akéhokoľvek farbenia alebo jeho absencie musí byť kombinovaná s morfológickejmi vyšetreniami za použitia zodpovedajúcich kontrol. Výsledky je nutné vyhodnotiť v kontexte klinickej anamnézy pacienta a iných diagnostických testov vedených kvalifikovaným patológom.

Protílátky spoločnosti Leica Biosystems Newcastle Ltd sú určené na použitie na zmrazených rezoch alebo rezoch zaliatych parafínom so špecifickými požiadavkami na fixáciu, ako uvádzá tento dokument. Najmä pri neopláziach môže dôjsť k nečakanej expresii antigénov. Klinická interpretácia akéhokoľvek farbených tkanivových rezov musí zahŕňať morfológicú analýzu a vyhodnotenie zodpovedajúcich kontrol.

## Bibliografia – všeobecne

1. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. Villanova, P.A. 1991; 7(9). Order code M29-P.

2. Battifora H. Diagnostic uses of antibodies to keratins: a review and immunohistochemical comparison of seven monoclonal and three polyclonal antibodies. *Progress in Surgical Pathology*. 6:1–15. eds. Fenoglio-Preiser C, Wolff CM, Rilke F. Field & Wood, Inc., Philadelphia.
3. Nadji M, Morales AR. Immunoperoxidase, part I: the techniques and pitfalls. *Laboratory Medicine*. 1983; 14:767.
4. Omata M, Liew CT, Ashcavai M, Peters RL. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: a possible source of error in immunohistochemistry. *American Journal of Clinical Pathology*. 1980; 73:626.
5. Van Kemenade FJ, Raaphorst FM, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group proteins is associated with cycling cells and degree of malignancy in B-cell non-Hodgkin lymphoma. *Blood*, 97(12): 3896–3901 (2001).
6. Raaphorst Fm, Van Kemenade FJ, Blokzijl T et al. Coexpression of BMI-1 and EZH2 polycomb-group genes in Reed-Sternberg cells of Hodgkins Disease. *American Journal of Pathology*, 157(3): 709–715 (2000).
7. Kattan M. Judging New Markers by Their Ability to Improve Predictive Accuracy. *Journal of the National Cancer Institute*. 95(9): 634–635 (2003).

### **Úpravy predchádzajúceho vydania**

Neuplatňuje sa.

### **Dátum vydania**

01 november 2018

# **Imunohistochemická metóda spracovania protilátok Novocastra™ na tkanive zaliatom v parafíne pomocou techniky záchytu epitopov s tepelnou indukciami.**

## **Požadované, ale nedodávané činidlá**

1. Štandardné rozpúšťadlá používané v imunohistochémii
2. 50mM tris-pufrovaný fyziologický roztok (TBS), pH 7,6
3. Roztok na záchyt epitopov (pozri časť C. Roztoky na záchyt epitopov)
4. Zriedovadlo protilátok, Novocastra IHC Diluent, RE7133
5. Vizualizačný systém, Novolink™ Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 testov), RE7150-K (500 testov), RE7140-K (250 testov) alebo RE7290-K (50 testov).
6. Upevňovacie médium – používajte podľa odporúčania výrobcu.

## **Požadované, ale nedodávané vybavenie**

1. Inkubátor nastavený na teplotu 25 °C.
2. Ohrievač na záchyt epitopov: vodný kúpeľ, naparováč, tlakový hrniec alebo iné laboratórne vybavenie s reguláciou teploty
3. Všeobecné vybavenie imunohistochemického laboratória

## **Roztoky na záchyt epitopov (pozri časť Odporúčania na použitie pre niektorý z nasledujúcich produktov)**

RE7113 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 1 L	Pufor na báze citranu obsahujúci surfaktant
RE7114 Epitope Retrieval Solution pH 6 (x10 Concentrate) 500 mL	
RE7115 Epitope Retrieval Solution pH 6 (Ready to Use) 1 L	Pufor na báze EDTA obsahujúci surfaktant
RE7116 Epitope Retrieval Solution pH 8 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7118 Epitope Retrieval Solution pH 8 (Ready to Use) 1 L	Pufor na báze tris/EDTA obsahujúci surfaktant
RE7119 Epitope Retrieval Solution pH 9 (x10 Concentrate) 1 L	
RE7122 Epitope Retrieval Solution pH 9 (Ready to Use) 1 L	

## **Metóda**

**Používateľia musia byť vyškolení v oblasti imunohistochemických techník skôr, než pristúpia k tejto metóde.**

Používateľ musí stanoviť optimálne riedenie protilátok. Ak nie je uvedené inak, všetky kroky sa vykonávajú pri izbovej teplote (25 °C).

### Záchyt epitopov

Postupujte podľa návodu na použitie v časti Roztoky na záchyt epitopov, RE7113, RE7114, RE7115, RE7116, RE7118, RE7119 alebo RE7122.

### Vizualizácia

Postupujte podľa návodu na použitie v systémoch Novolink Polymer Detection Systems, RE7280-K (1250 testov), RE7150-K (500 testov), RE7140-K (250 testov) alebo RE7290-K (50 testov).

## **Úpravy predchádzajúceho vydania**

Neuplatňuje sa.

## **Dátum vydania**

23. apríla 2008 (CE protokol/HTAUT+Novolink).



Leica Biosystems Newcastle Ltd   
Balliol Business Park  
Benton Lane  
Newcastle Upon Tyne NE12 8EW  
United Kingdom  
+44 191 215 4242

Leica Biosystems Canada  
71 Four Valley Drive  
Concord, Ontario L4K 4V8  
Canada  
+1 800 248 0123

Leica Biosystems Inc  
1700 Leider Lane  
Buffalo Grove IL 60089  
USA  
+1 800 248 0123

Leica Biosystems Melbourne  
Pty Ltd  
495 Blackburn Road  
Mt Waverley VIC 3149  
Australia  
+61 2 8870 3500