

# BOND™ Ready-to-Use Primary Antibody

## CD79a (11E3)

**Catalog No: PA0192**

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](#) [AR](#)

### 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.

### Gebrauchsanweisung

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.

إرشادات الاستعمال

نُرْجِي القراءة قبل استخدام هذا المنتج.

### 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 uporabo preverite celovitost embalaže.

Před použitím zkontrolujte neporušenost obalu.

Pre použitím skontrolujte, či balenie nie je porušené.

تحقق من سلامة العبوة قبل الاستخدام.



# BOND™ Ready-To-Use Primary Antibody

## CD79a (11E3)

### Catalog No: PA0192

#### Intended use

*This reagent is for in vitro diagnostic use.*

CD79a (11E3) monoclonal antibody is intended to be used for the qualitative identification by light microscopy of human CD79a antigen in formalin-fixed, paraffin-embedded tissue by immunohistochemical staining using the automated BOND system (includes Leica BOND-MAX system and Leica BOND-III system).

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

#### Summary and Explanation

Immunohistochemical techniques can be used to demonstrate the presence of antigens in tissue and cells (see "Using BOND Reagents" in your BOND user documentation). CD79a (11E3) primary antibody is a ready to use product that has been specifically optimized for use with BOND Polymer Refine Detection. The demonstration of human CD79a antigen is achieved by first, allowing the binding of CD79a (11E3) to the section, and then visualizing this binding using the reagents provided in the detection system. The use of these products, in combination with the automated BOND system, reduces the possibility of human error and inherent variability resulting from individual reagent dilution, manual pipetting and reagent application.

#### Reagents Provided

CD79a (11E3) is a mouse anti-human monoclonal antibody produced as a tissue culture supernatant, and supplied in Tris buffered saline with carrier protein, containing 0.35% ProClin™ 950 as a preservative.

Total volume = 7 mL.

#### Clone

11E3.

#### Immunogen

Prokaryotic recombinant fusion protein corresponding to the internal domain, of 61 amino acids, at the C-terminus of the CD79a molecule.

#### Specificity

Human CD79a antigen.

#### Subclass

IgG2a.

#### Total Protein Concentration

Approx 10 mg/mL.

#### Antibody Concentration

Greater than or equal to 0.21 mg/L as determined by ELISA.

#### Dilution and Mixing

CD79a (11E3) primary antibody is optimally diluted for use on the BOND system. Reconstitution, mixing, dilution or titration of this reagent is not required.

#### Materials Required But Not Provided

Refer to "Using BOND Reagents" in your BOND user documentation for a complete list of materials required for specimen treatment and immunohistochemical staining using the BOND system.

#### Storage and Stability

Store at 2–8 °C. Do not use after the expiration date indicated on the container label.

The signs indicating contamination and/or instability of CD79a (11E3) are: turbidity of the solution, odor development, and presence of precipitate.

Return to 2–8 °C immediately after use.

Storage conditions other than those specified above must be verified by the user<sup>1</sup>.

#### Precautions

- This product is intended for *in vitro* diagnostic use.
- The concentration of ProClin™ 950 is 0.35%. It contains the active ingredient 2-methyl-4-isothiazolin-3-one, and may cause irritation to the skin, eyes, mucous membranes and upper respiratory tract. Wear disposable gloves when handling reagents.
- To obtain a copy of the Material Safety Data Sheet contact your local distributor or regional office of Leica Biosystems, or alternatively, visit the Leica Biosystems' Web site, [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).

- 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>2</sup>. Never pipette reagents by mouth and avoid contacting the skin and mucous membranes with reagents or specimens. If reagents or specimens come in contact with sensitive areas, wash with copious amounts of water. Seek medical advice.
- Consult Federal, State or local regulations for disposal of any potentially toxic components.
- Minimize microbial contamination of reagents or an increase in non-specific staining may occur.
- Retrieval, incubation times or temperatures other than those specified may give erroneous results. Any such change must be validated by the user.

## Instructions for Use

CD79a (11E3) primary antibody was developed for use on the automated BOND system in combination with BOND Polymer Refine Detection. The recommended staining protocol for CD79a (11E3) primary antibody is IHC Protocol F. Heat induced epitope retrieval is recommended using BOND Epitope Retrieval Solution 2 for 20 minutes.

## Results Expected

### Normal Tissues

Clone 11E3 detected the CD79a antigen on the cell membrane of B lymphocytes (n=139).

### Tumor Tissues

Clone 11E3 stained 14/15 B cell lymphomas, including follicular lymphomas, mantle cell lymphomas, diffuse large cell lymphomas and small lymphocytic lymphoma. T cell lymphomas (n=5), anaplastic large cell lymphomas (n=3), Hodgkin's disease (n=2) and non-lymphoid tumors (n=45) were negative, except for reactive B cells.

**CD79a (11E3) is recommended for use as part of an antibody panel in the characterization of B cell disorders.**

## Product Specific Limitations

CD79a (11E3) has been optimized at Leica Biosystems for use with BOND Polymer Refine Detection and BOND ancillary reagents. Users who deviate from recommended test procedures must accept responsibility for interpretation of patient results under these circumstances. The protocol times may vary, due to variation in tissue fixation and the effectiveness of antigen enhancement, and must be determined empirically. Negative reagent controls should be used when optimizing retrieval conditions and protocol times.

## Troubleshooting

Refer to Reference 3 for remedial action.

Contact your local distributor or the regional office of Leica Biosystems to report unusual staining.

## Further Information

Further information on immunostaining with BOND reagents, under the headings Principle of the Procedure, Materials Required, Specimen Preparation, Quality Control, Assay Verification, Interpretation of Staining, Key to Symbols on Labels, and General Limitations can be found in "Using BOND Reagents" in your BOND user documentation.

## Bibliography

- Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
- Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
- Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
- Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585-591.

## Date of Issue

31 October 2018

# Anticorps Primaire Prêt À L'emploi BOND™

## CD79a (11E3)

### Référence: PA0192

#### Utilisation prévue

##### Ce réactif est destiné au diagnostic *in vitro*.

L'anticorps monoclonal CD79a (11E3) est conçu pour l'identification qualitative en microscopie optique de l'antigène CD79a humain sur tissu fixé au formol, inclus en paraffine, par marquage immunohistochimique automatisé BOND (qui comprend les systèmes Leica BOND-MAX et Leica BOND-III).

L'interprétation clinique de tout marquage ou de son absence doit être complétée par des études morphologiques utilisant des contrôles appropriés et évaluée dans le contexte des antécédents cliniques du patient et des autres tests diagnostiques par un pathologiste qualifié.

#### Résumé et explications

Les techniques immunohistochimiques peuvent être utilisées pour la mise en évidence d'antigènes sur tissus ou cellules (voir « Utilisation des réactifs BOND » dans votre manuel d'utilisation BOND). L'anticorps primaire CD79a (11E3) est prêt à l'emploi et a été spécialement optimisé pour BOND Polymer Refine Detection. La mise en évidence de l'antigène CD79a humain s'effectue en hybridant CD79a (11E3) sur la coupe, puis en visualisant le complexe avec les réactifs du système de détection. L'utilisation de ces produits, en association avec l'automate BOND, réduit les possibilités d'erreurs humaines et de variations lors des dilutions, du pipetage manuel et de l'application des réactifs.

#### Réactifs fournis

CD79a (11E3) est un anticorps monoclonal anti-humain de souris, produit par surnageant de culture de tissu et conditionné dans du tampon salin Tris avec une protéine de transport, contenant 0,35 % de ProClin™ 950 comme conservateur.

Volume total = 7 ml.

#### Clone

11E3.

#### Immunogène

Protéine de fusion recombinante procaryote correspondant au domaine interne, de 61 acides aminés, à l'extrémité C-terminale de la molécule CD79a.

#### Spécificité

Antigène CD79a humain.

#### Sous-classe

IgG2a.

#### Concentration totale en protéine

Environ 10 mg/ml.

#### Concentration en anticorps

Supérieure ou égale à 0,21 mg/ml, déterminée par ELISA.

#### Dilution et mélange

L'anticorps primaire CD79a (11E3) est à dilution optimale pour utilisation dans BOND. Reconstitution, mélange, dilution et titration de ce réactif non nécessaires.

#### Matériel nécessaire mais non fourni

Voir « Utilisation des réactifs BOND » dans votre manuel d'utilisation pour obtenir la liste complète du matériel nécessaire au traitement des échantillons et au marquage immunohistochimique avec BOND.

#### Conservation et stabilité

Conserver entre 2 et 8 °C. Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur l'étiquette du récipient.

Une turbidité de la solution, une présence d'odeurs ou de précipité sont des signes indicateurs d'une contamination et/ou d'une instabilité de CD79a (11E3).

Remettre à 2–8 °C immédiatement après usage.

Des conditions de stockage différentes de celles ci-dessus doivent être contrôlées par l'utilisateur<sup>†</sup>.

#### Précautions

- Ce produit est conçu pour le diagnostic *in vitro*.
- La concentration de ProClin™ 950 est de 0,35 %. Contient du 2-méthyl-4-isothiazoline-3-one (principe actif) et peut entraîner des irritations de la peau, des yeux, des muqueuses et des voies aériennes supérieures. Porter des gants jetables lors de la manipulation des réactifs.
- Pour obtenir une copie de la fiche technique des substances dangereuses, contactez votre distributeur local ou le bureau régional de Leica Biosystems, ou allez sur le site Web de Leica Biosystems, [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).

- Les échantillons, avant et après fixation, et tous les matériaux ayant été en contact avec eux, devraient être manipulés comme s'ils étaient à risque infectieux et éliminés avec les précautions adéquates<sup>2</sup>. Ne jamais pipeter les réactifs à la bouche et éviter le contact de la peau et des muqueuses avec les réactifs ou les échantillons. Si des réactifs ou des échantillons entrent en contact avec des zones sensibles, rincer abondamment à l'eau. Consultez un médecin.
- Renseignez-vous sur les règlements fédéraux, nationaux et locaux pour l'élimination des composés potentiellement toxiques.
- Éviter une contamination microbienne des réactifs qui peut entraîner un marquage non spécifique.
- Des durées ou températures de démasquage ou d'incubation autres que celles spécifiées peuvent donner des résultats erronés. Tout changement doit être validé par l'utilisateur.

## **Mode d'emploi**

L'anticorps primaire CD79a (11E3) a été développé pour être utilisé dans l'automate BOND avec BOND Polymer Refine Detection. Le protocole de marquage recommandé pour l'anticorps primaire CD79a (11E3) est IHC Protocol F. Un démasquage d'épitope par la chaleur est recommandé en utilisant BOND Epitope Retrieval Solution 2 durant 20 minutes.

## **Résultats attendus**

### **Tissus sains**

Le clone 11E3 a détecté l'antigène CD79a sur la membrane cellulaire des lymphocytes B (n = 139).

### **Tissus tumoraux**

Le clone 11E3 a marqué 14/15 lymphomes à cellules B, parmi lesquels les lymphomes folliculaires, lymphomes à cellules du manteau, lymphomes diffus à grandes cellules et lymphomes lymphocytaires à petites cellules. Les lymphomes à cellules T (n = 5), lymphomes à grandes cellules anaplasiques (n = 3), cas de maladie de Hodgkin (n=2) et tumeurs non lymphoïdes (n = 45) étaient négatifs, à l'exception des cellules B réactives.

**CD79a (11E3) est recommandé comme élément d'un panel d'anticorps servant à la caractérisation des troubles des cellules B.**

## **Limites spécifiques du produit**

CD79a (11E3) a été optimisé chez Leica Biosystems pour une utilisation avec BOND Polymer Refine Detection et les réactifs auxiliaires BOND. Les utilisateurs qui ne respectent pas les procédures de test recommandées prennent la responsabilité de l'interprétation des résultats des patients dans ces conditions. Les durées du protocole peuvent varier, à cause des variations de fixation des tissus et de l'efficacité de la facilitation de l'antigène, et doivent être déterminées empiriquement. Des contrôles négatifs devraient être réalisés lors de l'optimisation des conditions de démasquage et des durées du protocole.

## **Identification des problèmes**

Voir la référence 3 pour connaître les actions correctrices.

Prenez contact avec votre distributeur local ou avec le bureau régional de Leica Biosystems pour signaler tout marquage inattendu.

## **Informations complémentaires**

Des informations complémentaires sur l'immunomarquage avec les réactifs BOND, les principes de la méthode, le matériel nécessaire, la préparation des échantillons, le contrôle qualité, les vérifications d'analyse, l'interprétation du marquage, les légendes et symboles sur les étiquettes et les limites générales, peuvent être obtenues dans « Utilisation des réactifs BOND » dans votre manuel d'utilisation BOND.

## **Bibliographie**

1. Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
2. Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991;7(9). Order Code : M29-P.
3. Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
4. Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology 2004;127:585–591.

## **Date de publication**

31 octobre 2018

# **Anticorpo Primario Pronto All'uso BOND™**

## **CD79a (11E3)**

### **N. catalogo: PA0192**

#### **Uso previsto**

##### **Reagente per uso diagnostico *in vitro*.**

L'uso dell'anticorpo monoclonale CD79a (11E3) è previsto per l'identificazione qualitativa con microscopio ottico dell'antigene umano CD79a in tessuto fissato in formalina, incluso in paraffina, con colorazione immunoistochimica, utilizzando il sistema automatizzato BOND (include il sistema Leica BOND-MAX e il sistema Leica BOND-III).

L'interpretazione clinica di un'eventuale colorazione, o della sua assenza, deve avvalersi di studi morfologici e di opportuni controlli ed essere effettuata da patologi qualificati, nel contesto dell'anamnesi clinica del paziente e di altri test diagnostici.

#### **Sommario e spiegazione**

Grazie alle tecniche di immunoistochimica è possibile dimostrare la presenza di antigeni nel tessuto e nelle cellule (vedere "Uso dei reagenti BOND" nella documentazione per l'utente BOND). L'anticorpo primario CD79a (11E3) è un prodotto pronto per l'uso che è stato ottimizzato in modo specifico per l'impiego con il BOND Polymer Refine Detection. La dimostrazione dell'antigene umano CD79a si ottiene in primo luogo consentendo il legame del CD79a (11E3) con la sezione, e quindi visualizzando il legame stesso per mezzo dei reagenti forniti nel sistema di rilevazione. L'impiego di questi prodotti, insieme al sistema automatizzato BOND, riduce la possibilità di un errore umano e la relativa variabilità che deriva dalla diluizione individuale del reagente e dal pipettamento e dall'applicazione del reagente eseguiti manualmente.

#### **Reagenti forniti**

Il CD79a (11E3) è un anticorpo monoclonale murino anti-umano prodotto come surnatante di coltura tissutale e fornito in soluzione salina tamponata Tris con proteina carrier, contenente 0,35% di ProClin™ 950 come conservante.

Volume totale = 7 ml.

#### **Clone**

11E3.

#### **Immunogeno**

Proteina di fusione ricombinante procariotica corrispondente al dominio interno, di 61 aminoacidi, all'estremità C-terminale della molecola del CD79a.

#### **Specificità**

Antigene umano CD79a.

#### **Sottoclasse**

IgG2a.

#### **Concentrazione proteica totale**

Circa 10 mg/ml.

#### **Concentrazione dell'anticorpo**

Uguale o superiore a 0,21 mg/l, determinata mediante ELISA.

#### **Diluizione e miscelazione**

La diluizione dell'anticorpo primario CD79a (11E3) è stata ottimizzata per l'uso con il sistema BOND. Non è necessario ricostituire, miscelare, diluire o titolare il reagente.

#### **Materiale necessario non fornito**

Per un elenco completo del materiale necessario per il trattamento del campione e la colorazione immunoistochimica con il sistema BOND, consultare l'"Uso dei reagenti BOND" nella documentazione per l'utente BOND.

#### **Conservazione e stabilità**

Conservare a 2–8 °C. Non utilizzare dopo la data di scadenza indicata sull'etichetta del contenitore.

I segni di contaminazione e/o instabilità del CD79a (11E3) sono: torbidità della soluzione, formazione di odori e presenza di un precipitato.

Riportare a 2–8 °C immediatamente dopo l'uso.

L'utente deve verificare eventuali condizioni di conservazione diverse da quelle specificate<sup>1</sup>.

#### **Precauzioni**

- Il prodotto è destinato all'uso diagnostico *in vitro*.
- La concentrazione del ProClin™ 950 è 0,35%. Esso contiene il principio attivo 2-metil-4-isotiazolin-3-one e può causare irritazione alla cute, agli occhi, alle membrane mucose e alle altre vie respiratorie. Per la manipolazione dei reagenti usare guanti monouso.
- Una copia della Scheda di sicurezza può essere richiesta al distributore locale o all'ufficio di zona di Leica Biosystems o, in alternativa, visitando il sito di Leica Biosystems [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).

- I campioni, prima e dopo la fissazione, e tutti i materiali esposti ad essi devono essere manipolati come potenziali vettori di infezione e smaltiti con le opportune precauzioni<sup>2</sup>. Non pipettare mai i reagenti con la bocca ed evitare il contatto dei reagenti e dei campioni con la pelle e le membrane mucose. Se un reagente o un campione viene a contatto con superfici sensibili, lavare abbondantemente con acqua. Consultare un medico.
- Consultare la normativa nazionale, regionale o locale vigente per lo smaltimento dei componenti potenzialmente tossici.
- Ridurre al minimo la contaminazione microbica dei reagenti per evitare il rischio di una colorazione non specifica.
- Tempi o temperature di incubazione per il riconoscimento diversi da quelli specificati possono fornire risultati erronei. Ogni eventuale modifica deve essere validata dall'utente.

## Istruzioni per l'uso

L'anticorpo primario CD79a (11E3) è stato sviluppato per essere utilizzato con il sistema automatizzato BOND in associazione con il BOND Polymer Refine Detection. Il protocollo di colorazione consigliato per l'anticorpo primario CD79a (11E3) è l'IHC Protocol F. Per lo smascheramento termoindotto dell'epitopo si consiglia l'uso della BOND Epitope Retrieval Solution 2 per 20 minuti.

## Risultati attesi

### Tessuti normali

Il clone 11E3 ha rilevato l'antigene CD79a sulla membrana cellulare dei linfociti B (n=139).

### Tessuti neoplastici

Il clone 11E3 ha colorato 14/15 linfomi a cellule B, tra i quali linfomi follicolari, linfomi a cellule del mantello, linfomi diffusi a grandi cellule e un linfoma linfocitico a piccole cellule. I linfomi a cellule T (n=5), i linfomi a grandi cellule anaplastiche (n=3), il linfoma di Hodgkin (n=2) e i tumori non linfoidi (n=45) sono risultati negativi, fatta eccezione per le cellule B reattive.

### Si raccomanda l'uso del CD79a (11E3), come parte di un gruppo di anticorpi, per la caratterizzazione delle alterazioni dei linfociti B.

### Limitazioni specifiche del prodotto

Il CD79a (11E3) è stato ottimizzato da Leica Biosystems per l'uso con il BOND Polymer Refine Detection e con i reagenti ausiliari BOND. Gli utenti che modificano le procedure raccomandate devono assumersi la responsabilità dell'interpretazione dei risultati relativi ai pazienti in tali circostanze. I tempi del protocollo possono variare in base alle variazioni nella fissazione del tessuto e nell'efficienza del potenziamento dell'antigene e devono essere definiti in modo empirico. Nell'ottimizzazione delle condizioni di riconoscimento e dei tempi del protocollo si devono impiegare dei controlli negativi del reagente.

### Soluzione problemi

Per le azioni di rimedio consultare il riferimento bibliografico n. 3.

Per riferire una colorazione inusuale rivolgersi al distributore locale o all'ufficio di zona di Leica Biosystems.

### Ulteriori informazioni

Ulteriori informazioni sull'immunocolorazione con i reagenti BOND si trovano in "Uso dei reagenti BOND" nella documentazione per l'utente BOND, ai titoli Principio della procedura, Materiali necessari, Preparazione del campione, Controllo di qualità, Verifica del saggio, Interpretazione della colorazione, Leggenda dei simboli e delle etichette e Limitazioni generali.

### Bibliografia

1. Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
2. Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
3. Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
4. Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585-591.

### Data di pubblicazione

31 ottobre 2018

# Gebrauchsfertiger BOND™ -Primärantikörper CD79a (11E3)

**Bestellnr.: PA0192**

## Verwendungszweck

**Dieses Reagenz ist für die In-vitro-Diagnostik bestimmt.**

Der monoklonale Antikörper CD79a (11E3) ist für den qualitativen lichtmikroskopischen Nachweis des humanen CD79a-Antigens in formalinfixiertem, in Paraffin eingebettetem Gewebe durch immunhistochemische Färbung mit dem automatischen BOND-System (bestehend aus dem Leica BOND-MAX-System und dem Leica BOND-III-System) vorgesehen.

Die klinische Auswertung der An- oder Abwesenheit einer Färbung sollte durch morphologische Untersuchungen und geeignete Kontrollen ergänzt werden und sollte im Zusammenhang mit der Krankengeschichte eines Patienten und anderen diagnostischen Tests von einem qualifizierten Pathologen vorgenommen werden.

## Zusammenfassung und Erläuterung

Immunhistochemische Methoden können dazu verwendet werden, die Anwesenheit von Antigenen in Geweben und Zellen zu demonstrieren (sehen Sie dazu "Das Arbeiten mit BOND-Reagenzien" in Ihrem BOND-Benutzerhandbuch). Der Primärantikörper CD79a (11E3) ist ein gebrauchsfertiges Produkt, das speziell für den Gebrauch mit dem BOND Polymer Refine Detection optimiert wurde. Der Nachweis des humanen CD79a-Antigens erfolgt durch die Bindung von CD79a (11E3) an das Präparat und die anschließende Sichtbarmachung dieser Bindung mit den Reagenzien, die im Detektionssystem bereitgestellt werden. Die Verwendung dieser Produkte zusammen mit dem automatischen BOND-System reduziert die Wahrscheinlichkeit menschlicher Fehler sowie die natürlichen Schwankungen, die beim individuellen Verdünnen von Reagenzien, manuellen Pipettieren und Auftragen der Reagenzien auftreten.

## Mitgelieferte Reagenzien

CD79a (11E3) ist ein monoklonaler Maus-anti-Human-Antikörper, der aus Zellkulturüberstand hergestellt wurde, in Tris-gepufferter Salzlösung mit einem Trägerprotein geliefert wird und 0,35% ProClin™ 950 als Konservierungsmittel enthält.

Gesamtvolumen = 7 ml.

## Klon

11E3.

## Immunogen

Prokaryotisches rekombinantes Fusionsprotein, das 61 Aminosäuren des C-Terminus der internen Domäne des CD79a-Moleküls entspricht.

## Spezifität

Humanes CD79a-Antigen.

## Subklasse

IgG2a.

## Gesamtproteinkonzentration

Ca. 10 mg/ml.

## Antikörperkonzentration

Größer als oder gleich 0,21 mg/l, bestimmt mit ELISA.

## Verdünnung und Mischung

Der Primärantikörper CD79a (11E3) ist optimal für den Gebrauch mit dem BOND-System verdünnt. Rekonstitution, Mischen, Verdünnen oder Titrieren dieses Reagenzes ist nicht erforderlich.

## Erforderliche, aber nicht mitgelieferte Materialien

Eine vollständige Liste der Materialien, die für die Probenbehandlung und die immunhistochemische Färbung mit dem BOND-System benötigt werden, befindet sich im Abschnitt "Das Arbeiten mit BOND-Reagenzien" in Ihrem BOND-Benutzerhandbuch.

## Lagerung und Stabilität

Bei 2–8 °C lagern. Nach Ablauf des auf dem Behälteretikett angegebenen Verfallsdatums nicht mehr verwenden.

Zeichen, die auf eine Kontamination und/oder Instabilität von CD79a (11E3) hinweisen, sind eine Trübung der Lösung, Geruchsentwicklung sowie das Vorhandensein von Präzipitat.

Unmittelbar nach Gebrauch wieder bei 2–8 °C aufbewahren.

Anderes als die oben angegebenen Lagerungsbedingungen müssen vom Anwender selbst getestet werden<sup>1</sup>.

## Vorsichtsmaßnahmen

- Dieses Produkt ist für die *In-vitro*-Diagnostik bestimmt.
- Die Konzentration von ProClin™ 950 beträgt 0,35%. Es enthält 2-Methyl-4-isothiazolin-3-on als aktiven Bestandteil und kann Reizungen der Haut, Augen, Schleimhäute und oberen Atemwege verursachen. Tragen Sie beim Umgang mit Reagenzien Einweghandschuhe.

- Ein Exemplar des Sicherheitsdatenblattes erhalten Sie von Ihrer örtlichen Vertriebsfirma, von der Regionalniederlassung von Leica Biosystems oder über die Webseite von Leica Biosystems unter [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).
- Behandeln Sie Präparate vor und nach der Fixierung sowie sämtliche damit in Berührung kommenden Materialien so, als ob sie Infektionen übertragen könnten und entsorgen Sie sie unter Beachtung der entsprechenden Vorsichtsmaßnahmen<sup>2</sup>. Pipettieren Sie Reagenzien niemals mit dem Mund und vermeiden Sie den Kontakt von Haut oder Schleimhäuten mit Reagenzien oder Präparaten. Falls Reagenzien oder Präparate mit empfindlichen Bereichen in Kontakt kommen, spülen Sie diese mit reichlich Wasser. Holen Sie anschließend ärztlichen Rat ein.
- Beachten Sie bei der Entsorgung potentiell toxischer Bestandteile die behördlichen und örtlichen Vorschriften.
- Mikrobielle Kontaminationen sollten minimiert werden, da es sonst zu einer Zunahme unspezifischer Färbungen kommen kann.
- Die Verwendung anderer als die angegebenen Retrievals, Inkubationszeiten oder Temperaturen kann zu fehlerhaften Ergebnissen führen. Diesbezügliche Änderungen müssen vom Anwender selbst getestet werden.

## **Gebräuchsanleitung**

Der Primärantikörper CD79a (11E3) wurde für die Verwendung mit dem automatischen BOND-System in Verbindung mit dem BOND Polymer Refine Detection entwickelt. Das empfohlene Färbeverfahren für den Primärantikörper CD79a (11E3) ist das IHC Protocol F. Das hitzeinduzierte Epitop-Retrieval wird unter Verwendung der BOND Epitope Retrieval Solution 2 für 20 Minuten empfohlen.

## **Erwartete Ergebnisse**

### **Normale Gewebe**

Klon 11E3 erkannte das CD79a-Antigen auf der Zellmembran von B-Zellen (n = 139).

### **Tumorgewebe**

Klon 11E3 färbte 14/15 B-Zell-Lymphom, einschließlich folliculären Lymphomen, Mantelzell-Lymphomen, diffusen großzelligen Lymphomen und kleinzelligen lymphozytischen Lymphomen. T-Zell-Lymphome (n = 5), anaplastische großzellige Lymphome (n = 3), Hodgkin-Lymphome (n = 2) und nicht-lymphoide Tumore (n = 45) waren außer für reaktive B-Zellen negativ.

**CD79a (11E3) wird zur Verwendung als Teil einer Reihe von Antikörpern zur Charakterisierung von B-Zell-Erkrankungen empfohlen.**

### **Produktspezifische Einschränkungen**

CD79a (11E3) wurde von Leica Biosystems zur Verwendung mit dem BOND Polymer Refine Detection und BOND-Zusatzreagenzien optimiert. Anwender, die andere als die empfohlenen Testverfahren verwenden, müssen unter diesen Umständen die Verantwortung für die Auswertung der Patientenergebnisse übernehmen. Die Verfahrenszeiten können aufgrund von Unterschieden in der Gewebefixierung und der Wirksamkeit der Antigenverstärkung variieren und müssen empirisch bestimmt werden. Bei der Optimierung der Retrieval-Bedingungen und Verfahrenszeiten sollten negative Reagenzkontrollen verwendet werden.

### **Fehlersuche**

Maßnahmen zur Abhilfe beim Auftreten von Fehlern finden Sie in Referenz 3.

Falls Sie ungewöhnliche Färbeergebnisse beobachten, wenden Sie sich an Ihre örtliche Vertriebsfirma oder an die Regionalniederlassung von Leica Biosystems.

### **Weitere Informationen**

Weitere Informationen zur Immunfärbung mit BOND-Reagenzien finden Sie in den Abschnitten Grundlegende Vorgehensweise, Erforderliches Material, Probenvorbereitung, Qualitätskontrolle, Assay-Verifizierung, Deutung der Färbung, Schlüssel der Symbole auf den Etiketten und Allgemeine Einschränkungen in "Das Arbeiten mit BOND-Reagenzien" in Ihrem BOND-Benutzerhandbuch.

### **Bibliografie**

1. Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163, 28. February 1992.
2. Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
3. Bancroft JD und Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
4. Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

### **Ausgabedatum**

31 Oktober 2018

# **Anticuerpo Primario Listo Para Usar BOND™**

## **CD79a (11E3)**

### **Catálogo N°.: PA0192**

#### **Indicaciones de Uso**

##### **Este reactivo es para uso diagnóstico *in vitro*.**

El anticuerpo monoclonal CD79a (11E3) está destinado a utilizarse en la identificación cualitativa por microscopía óptica del antígeno CD79a humano en tejidos fijados en formalina e incluidos en parafina, mediante tinción inmunohistoquímica con el sistema automatizado BOND (incluye el sistema Leica BOND-MAX y el sistema Leica BOND-III).

La interpretación clínica de cualquier tinción o de la ausencia de ésta debe complementarse con estudios morfológicos y controles adecuados, y debe evaluarla un patólogo cualificado junto con el historial clínico del paciente y con otras pruebas diagnósticas.

#### **Resumen y Explicación**

Las técnicas inmunohistoquímicas pueden ser utilizadas para detectar la presencia de antígenos en tejidos y células (véase "Uso de reactivos BOND" en la documentación de usuario suministrada por BOND). El anticuerpo primario CD79a (11E3) es un producto listo para usar que se ha optimizado específicamente para su uso con BOND Polymer Refine Detection. La demostración de la molécula CD79a se consigue, en primer lugar, permitiendo la unión de CD79a (11E3) a la sección y, a continuación, visualizando esta unión con los reactivos que proporciona el sistema de detección. El uso de estos productos, en combinación con el sistema automatizado BOND, reduce la posibilidad de error humano y la variabilidad inherente resultante de la dilución individual del reactivo, el pipeteado manual y la aplicación del reactivo.

#### **Reactivos Suministrados**

CD79a (11E3) es un anticuerpo monoclonal antihumano de ratón que se produce como sobrenadante en cultivos de tejido, y se suministra en solución salina tamponada de Tris con proteína portadora, que contiene el 0,35% de ProClin™ 950 como conservante. Volumen total = 7 mL.

#### **Clon**

11E3.

#### **Inmunógeno**

Proteína de fusión recombinante procariótica correspondiente al dominio interno, de 61 aminoácidos, De la región terminal C de la molécula CD79a.

#### **Especificidad**

Antígeno CD79a humano.

#### **Subclase**

IgG2a.

#### **Concentración Total de Proteína**

Aprox. 10 mg/mL.

#### **Concentración de Anticuerpos**

Mayor o igual que 0,21 mg/L según lo determinado mediante ELISA.

#### **Dilución y Mezcla**

El anticuerpo primario CD79a (11E3) se presenta en dilución óptima para su uso en el sistema BOND. No es necesaria la reconstitución, mezcla, dilución o titulación de este reactivo.

#### **Material Necesario Pero No Suministrado**

Consulte, en el apartado "Uso de reactivos BOND" de la documentación de usuario de BOND, la lista completa del material necesario para el tratamiento de las muestras y la tinción inmunohistoquímica cuando se utiliza el sistema BOND.

#### **Conservación y Estabilidad**

Debe conservarse a 2–8 °C. No utilizar después de la fecha de caducidad que aparece en la etiqueta.

Los siguientes son signos de contaminación, inestabilidad o ambas circunstancias en CD79a (11E3): turbidez de la solución, aparición de olor y presencia de precipitado.

Volver a guardar a 2–8° C inmediatamente después de su uso.

Si las condiciones de conservación son diferentes de las especificadas, el usuario debe realizar las comprobaciones necesarias<sup>1</sup>.

#### **Precauciones**

- Este producto es para uso diagnóstico *in vitro*.
- La concentración de ProClin™ 950 es de 0,35%. Contiene el principio activo 2-metil-4-isotiazolin-3-ona, que puede producir irritación en la piel, ojos, mucosas y tracto respiratorio superior. Lleve siempre guantes desechables cuando manipule los reactivos.
- Si desea obtener un ejemplar de la Hoja de datos de seguridad de los materiales, póngase en contacto con su distribuidor o con la oficina regional de Leica Biosystems, o visite la página Web de Leica Biosystems en [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).

- Las muestras, antes y después de ser fijadas, y cualquier material en contacto con ellas, deben ser tratados como sustancias capaces de transmitir infecciones y deben ser eliminadas con las precauciones correspondientes<sup>2</sup>. No pipete nunca los reactivos con la boca, y evite el contacto de la piel y las mucosas con reactivos o muestras. Si algún reactivo o alguna muestra entra en contacto con zonas sensibles, lávelas con agua abundante. Consulte a un médico.
- Consulte la normativa federal, nacional o local referente a la eliminación de sustancias potencialmente tóxicas.
- Minimice la contaminación microbiana de los reactivos, ya que puede producir un aumento de las tinciones inespecíficas.
- Los tiempos de exposición e incubación, y las temperaturas diferentes de las especificadas pueden dar resultados erróneos. Cualquier cambio que se produzca deberá ser validado por el usuario.

## **Instrucciones de Uso**

El anticuerpo primario CD79a (11E3) se ha desarrollado para su uso en el sistema automatizado BOND en combinación con BOND Polymer Refine Detection. El protocolo de tinción recomendado para CD79a (11E3) es IHC Protocol F. Se recomienda la exposición de epítitos inducida por calor usando BOND Epitope Retrieval Solution 2 durante 20 minutos.

## **Resultados Esperados**

### Tejidos normales

El clon 11E3 detectó el antígeno CD79a en la membrana celular de linfocitos B (n=139).

### Tejidos tumorales

El clon 11E3 tñó 14/15 linfomas de células B, incluyendo linfomas foliculares, linfomas de células del manto, linfomas difusos de células grandes y linfomas linfocíticos pequeños. Los linfomas de células T (n=5), linfomas anaplásicos de células grandes (n=3), enfermedad de Hodgkin (n=2) y tumores no linfoides (n=45) fueron negativos, excepto por células B reactivas.

### **CD79a (11E3) se recomienda para su uso como parte de un panel de anticuerpos en la caracterización de trastornos de células B.**

## **Limitaciones Específicas del Producto**

CD79a (11E3) se ha optimizado en Leica Biosystems para su uso con BOND Polymer Refine Detection y reactivos auxiliares BOND. Los usuarios que se aparten de los procedimientos de análisis recomendados deben asumir la responsabilidad de interpretar los resultados del paciente tomando en cuenta estas circunstancias. Los tiempos de protocolo pueden diferir debido a la variación en la fijación de los tejidos y a la eficacia en la preservación del antígeno, y deben determinarse empíricamente. Se debe utilizar controles negativos con reactivos a la hora de optimizar las condiciones de detección y los tiempos de protocolo.

## **Resolución de Problemas**

Consulte la referencia 3 para ver las acciones correctoras.

Contacte con su distribuidor local o la oficina regional de Leica Biosystems para informar de cualquier tinción anómala.

## **Más Información**

Para obtener más información sobre inmunotinciones con reactivos BOND, consulte los apartados Principio del procedimiento, Material necesario, Preparación de las muestras, Control de calidad, Verificación del análisis, Interpretación de la tinción, Clave de símbolos en las etiquetas y Limitaciones generales de la sección "Utilización de reactivos BOND" de la documentación de usuario suministrada por BOND.

## **Bibliografía**

1. Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
2. Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
3. Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
4. Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

## **Fecha de Publicación**

31 de octubre de 2018

# **Anticorpo Primário Pronto A Usar BOND™**

## **CD79a (11E3)**

### **Nº de catálogo: PA0192**

#### **Uso a que se destina**

**Este reagente destina-se a utilização diagnóstica *in vitro*.**

O anticorpo monoclonal CD79a (11E3) destina-se a ser usado para a identificação qualitativa por microscopia óptica do抗ígeno CD79a humano em tecidos fixos com formalina e imbebidos em parafina por coloração imunohistoquímica utilizando o BOND automatizado (inclui o sistema Leica BOND-MAX e o sistema Leica BOND-III).

A interpretação clínica de qualquer coloração ou da sua ausência deve ser complementada por estudos morfológicos utilizando controlos adequados, e deve ser avaliada no contexto da história clínica do doente e de outros testes complementares de diagnóstico por um anatómico-patologista qualificado.

#### **Resumo e explicação**

As técnicas de imunohistoquímica podem ser usadas para demonstrar a presença de抗ígenos em tecidos e células (ver "Usar os Reagentes BOND" na sua documentação do utilizador BOND). O anticorpo primário CD79a (11E3) consiste num produto pronto usar que foi especificamente optimizado para utilização com BOND Polymer Refine Detection. A demonstração do抗ígeno CD79a humano é obtida por, primeiro, permitindo a ligação de

CD79a (11E3) à secção e visualizando-a posteriormente utilizando os reagentes fornecidos no sistema de detecção. A utilização destes produtos, em combinação com o sistema BOND automatizado, reduz a possibilidade de erro humano e da variabilidade inherente resultante da diluição do reagente individual, pipetagem manual e aplicação de reagente.

#### **Reagentes Fornecidos**

CD79a (11E3) é um anticorpo monoclonal anti-humano de ratinho produzido como sobrenadante de cultura tecidual e fornecida em solução salina com tampão Tris com proteína transportadora, contendo 0,35% de ProClin™ 950 como conservante.

Volume total = 7 mL.

#### **Clone**

11E3.

#### **Imunogénio**

Proteína de fusão recombinante procariota correspondente ao domínio interno, de 61 amino-ácidos, da região C-terminal da molécula CD79a.

#### **Especificidade**

Antígeno CD79a humano.

#### **Subclasse**

IgG2a.

#### **Concentração de Proteínas Totais**

Aproximadamente 10 mg/mL.

#### **Concentração de anticorpos**

Maior ou igual a 0,21 mg/L conforme determinado por ELISA.

#### **Diluição e mistura**

O anticorpo primário CD79a (11E3) apresenta-se com uma diluição ideal para utilização no sistema BOND. Não é necessária reconstituição, mistura, diluição ou titulação deste reagente.

#### **Material Necessário mas não Fornecido**

Consultar "Utilizar os reagentes BOND" na documentação do utilizador BOND para uma lista completa de materiais necessários para tratamento de amostras e coloração imunohistoquímica utilizando o sistema BOND.

#### **Armazenamento e Estabilidade**

Armazene a uma temperatura de 2 a 8 °C. Não utilize após o fim do prazo de validade referido no rótulo do recipiente.

Os sinais que indicam contaminação e/ou instabilidade de CD79a (11E3) são: turvação da solução, desenvolvimento de odor e presença de precipitado.

Coloque entre 2 e 8°C imediatamente depois de utilizar.

Condições de armazenamento diferentes das acima especificadas devem ser confirmadas pelo utilizador <sup>1</sup>.

#### **Precauções**

- Este produto destina-se a utilização diagnóstica *in vitro*.
- A concentração de ProClin™ 950 é de 0,35%. Contém o ingrediente activo 2-metil-4-isotiazolina-3-a e pode provocar irritação da pele, olhos, membranas mucosas e vias aéreas superiores. Use luvas descartáveis quando manipular os reagentes. Use luvas descartáveis quando manipular os reagentes.

- Para obter uma cópia da Ficha de Dados de Segurança do Material, entre em contacto com o seu distribuidor local ou cursacial regional da Leica Biosystems ou, em alternativa, visite o site da Leica Biosystems na internet, [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).
- As amostras, antes e depois da fixação, e todo o material que a elas seja exposto, devem ser manipulados como capazes de transmitir infecção e eliminados usando as precauções adequadas<sup>2</sup>. Nunca pipete reagentes com a boca e evite o contacto entre a pele e membranas mucosas com reagentes ou amostras. Se reagentes ou amostras entrarem em contacto com os olhos, lave-os com uma quantidade abundante de água. Consultar um médico.
- Consulte os regulamentos federais, estatais e locais relativamente à eliminação de quaisquer componentes potencialmente tóxicos.
- Minimize a contaminação microbiana dos reagentes ou poderá ocorrer um aumento da coloração inespecífica.
- A utilização de tempos e temperaturas de recuperação e incubação diferentes dos especificados pode produzir resultados erróneos. Qualquer alteração deste tipo deve ser validada pelo utilizador.

## **Instruções de Uso**

O anticorpo primário CD79a (11E3) foi desenvolvido para utilização no sistema BOND automatizado em combinação com a BOND Polymer Refine Detection. O protocolo de coloração indicado para o anticorpo primário CD79a (11E3) é o Protocolo IHC F. Recomenda-se a recuperação de epitopos induzida por calor utilizando a BOND Epitope Retrieval Solution 2 durante 20 minutos.

## **Resultados esperados**

### **Tecidos normais**

O clone 11E3 detectou o抗原 CD79a na membrana celular de linfócitos B (n=139).

### **Tecidos tumorais**

O clone 11E3 corou 14/15 linfomas B, incluindo linfomas foliculares, linfomas de células do manto, linfomas difusos de grandes células e linfomas linfocíticos pequenos. Os linfomas T (n=5), linfomas anaplásicos de grandes células (n=3), doença de Hodgkin (n=2) e tumores não linfoides (n=45) foram negativos, à exceção de linfócitos B reactivos.

**CD79a (11E3) está recomendado para utilização como parte de um painel de anticorpos na caracterização de perturbações dos linfócitos B.**

## **Informações Específicas do Produto**

CD79a (11E3) foi optimizado na Leica Biosystems para utilização com a BOND Polymer Refine Detection e reagentes auxiliares BOND. Utilizadores que se desviem dos procedimentos de teste recomendados devem assumir a responsabilidade pela interpretação dos resultados dos doentes nestas circunstâncias. Os tempos de protocolo podem variar, devido a variações na fixação tecidual e na eficácia de valorização com抗原s, devendo ser determinados de forma empírica. Os controlos de reagente negativos devem ser usados quando se optimizam as condições de recuperação e os tempos do protocolo.

## **Resolução de problemas**

Consulte a referência 3 para acções de resolução.

Entre em contacto com o seu distribuidor local ou com a sucursal regional da Leica Biosystems para notificar qualquer coloração pouco habitual.

## **Informações Adicionais**

Poderá encontrar informações adicionais sobre imunocoloração com reagentes BOND nas secções de Princípios do Procedimento, Material Necessário, Preparação da Amostra, Controlo de Qualidade, Verificação do Ensaio, Interpretação da Coloração, Significado dos Símbolos nos Rótulos e Limitações Gerais em "Utilizar os Reagentes BOND" na documentação do utilizador BOND.

## **Bibliografia**

- Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
- Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
- Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
- Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

## **Data de Emissão**

31 de Outubro de 2018

# BOND™ Primär antikropp - färdig att användas CD79a (11E3)

## Artikelnummer: PA0192

### Användningsområde

**Reagenset är avsett för *in vitro*-diagnostik.**

CD79a (11E3) monoklonal antikropp är avsedd att användas för kvalitativ bestämning i ljusmikroskop av human CD79a-antigen i formalinfixerad, paraffinibåddad vävnad, genom immunhistokemisk färgning i det automatiska systemet BOND (inkluderar Leica BOND-MAX-systemet och Leica BOND-III-systemet).

Den kliniska tolkningen av varje infärgning, eller utebliven infärgning, måste alltid kompletteras med morfologiska studier och lämpliga kontroller. Utvärderingen bör göras av kvalificerad patolog och inkludera patientens anamnes och övriga diagnostiktester.

### Förklaring och sammanfattnings

Immuhistokemiska tekniker kan användas för att påvisa抗原er i vävnader och celler (se "Använda BOND-reagens" i BOND användardokumentationen). CD79a (11E3) primär antikropp är en produkt, färdig att användas, som har optimerats specifikt för att användas med BOND Polymer Refine Detection. Den humana CD79a-antigenen påvisas genom att CD79a (11E3) binds till snittet och sedan visualiseras denna bindning med hjälp av reagenserna i testsystemet. När dessa produkter används i kombination med det automatiserade BOND-systemet reduceras möjligheterna att göra fel och den inneboende variabiliteten, till följd av enskild reagenspådnad, manuell pipettering och reagensanvändning, minskar.

### Ingående reagenser

CD79a (11E3) är en anti-human monoklonal antikropp från mus, producerad som supernatant från cellkultur. Den levereras i trisbuffrad koksaltlösning med bärarprotein. Lösningen innehåller 0,35 % ProClin™ 950 som konserveringsmedel.

Total volym = 7 ml.

### Klon

11E3.

### Immunogen

Prokaryotiskt, rekombinant fusionsprotein svarande mot den interna domänen, hos 61 aminosyror, vid C-änden av CD79a-molekylen.

### Specificitet

Human CD79a-antigen.

### Undergrupp

IgG2a.

### Total proteinkoncentration

Omkring 10 mg/ml.

### Antikoppskoncentration

Större än eller lika med 0,21 mg/l, enligt bestämning från ELISA.

### Spädning och blandning

CD79a (11E3) primär antikropp är optimalt utspätt för att användas med BOND-systemet. Denna reagens behöver inte rekonstitueras, blandas, spädas eller titreras.

### Nödvändig materiel som ej medföljer

I "Använda BOND-reagens" i BOND-användardokumentationen finns en fullständig lista med den materiel du behöver för att behandla ett prov och göra en immunhistokemisk färgning med BOND-systemet.

### Förvaring och stabilitet

Förvara vid 2–8 °C. Använd ej efter utgångsdatum som står på förpackningen

Tecken på kontaminering och/eller instabilitet hos CD79a (11E3) är grumling i lösningen, luktutveckling och förekomst av fällning.

Ställ tillbaka i 2–8 °C omedelbart efter användning.

Andra förvaringsbetingelser än de ovan angivna måste verifieras av användaren<sup>1</sup>.

### Säkerhetsföreskrifter

- Produkten är avsedd för *in vitro*-diagnostik.
- Koncentrationen av ProClin™ 950 är på 0,35 %. Det innehåller den aktiva beståndsdelen 2-metyl-4-isotiazolin-3-on som kan verka irriterande på hud, ögon, sllemhinnor och övre luftvägar. Använd engångshandskar när reagenserna hanteras.
- Du kan få tillgång till säkerhetsdatabladet genom att kontakta en lokal distributör eller Leica Biosystems regionkontor. En annan möjlighet är Leica Biosystems webbsajt på [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).
- Prover, både före och efter fixeringen, och allt material som används tillsammans med dem ska hanteras som infektiöst avfall enligt gängse praxis<sup>2</sup>. Pipettala aldrig reagenser med munnen och undvik att reagenser eller prover kommer i kontakt med hud och sllemhinnor. Om reagenser eller prover kommer i kontakt med känsliga områden, skölj med stora mängder vatten. Sök läkarvård.
- Angående avfallshantering av potentiellt toxiska material hänvisar vi till gällande europeiska, nationella och lokala bestämmelser och förordningar.

- Minimera mikrobiologisk kontamination av reagens, annars kan en ökad icke-spezifisk infärgning bli resultatet.
- Annan återvinning och andra inkubationstider eller temperaturer än de angivna kan ge felaktiga resultat. Sådana förändringar ska valideras av användaren.

## Bruksanvisning

CD79a (11E3) primär antikropp har utvecklats för att användas med det automatiserade BOND-systemet i kombination med BOND Polymer Refine Detection. Rekommenderat färgningsprotokoll för CD79a (11E3) primära antikroppar är IHC Protocol F. Värmeinducerat epitopt återvinnande rekommenderas. Använd då BOND Epitope Retrieval Solution 2 i 20 minuter.

## Förväntade resultat

### Normala vävnader

Klon 11E3 detekterade CD79a-antigenen på cellmembranet av B-lymfocyter (n=139).

### Tumörvävnader

Klon 11E3 färgade 14/15 B-cellslymfom, inklusive follikulära lymfom, mantelcellslymfom, diffusa, storcelliga lymfom och små lymfocytiska lymfom. T-cellslymfom (n=5), anaplastiska storcelliga lymfom (n=3), Hodgkinssjukdom (n=2) och icke-lymfoida tumörer (n=45) var negativa, utom för reaktiva B-celler.

### **CD79a (11E3) rekommenderas för användning som del i en panel av antikroppar vid karakterisering av B-cellsdefekter.**

## Specifika begränsningar för produkten

CD79a (11E3) har optimerats vid Leica Biosystems för att användas med BOND Polymer Refine Detection och BOND hjälpreagenser. Användare som avviker från rekommenderat testförfarande måste vid ändrade förhållanden ta ansvar för tolkningen av patientresultaten. Protokolldotterna kan variera på grund av variationer i vävnadsfixering och hur effektivt antigenet intensifieras, och måste fastställas empiriskt. Negativa reagenskontroller ska användas då förhållanden för återvinnande och protokolldotterna optimeras.

## Felsökning

Se referens 3 för förslag till åtgärder.

Kontakta en lokal distributör eller Leica Biosystems regionkontor för att rapportera onormal infärgning.

## Mer information

Mer information om immunfärgning med BOND-reagens finns under rubrikena Bakgrund till metoden, Nödvändig materiel, Förbereda provet, Kvalitetskontroll, Verifiering av assayer, Tolka infärgningsresultat, Symbolförlägning för etiketter och Allmänna begränsningar i "Använda BOND-reagens" i BOND användardokumentation.

## Litteraturförteckning

- Clinical laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
- Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
- Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
- Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

## Utgivningsdatum

31 oktober 2018

# Έτοιμο Για Χρήση Πρωτογενές Αντίσωμα BOND™

## CD79a (11E3)

### Αρ. καταλόγου: PA0192

#### Σκοπός χρήσης

Αυτό το αντιδραστήριο προορίζεται για διαγνωστική χρήση *in vitro*.

Το μονοκλωνικό αντίσωμα CD79a (11E3) προορίζεται για χρήση για την πιοιτική ταυτοποίηση με μικροσκοπία φωτός του ανθρώπινου αντιγόνου CD79a σε μονιμοποιημένο σε φορμόλη και ενασυμτωμένο σε παραφίνη ιστό με ανοσοϊστοχημική χρώση, με χρήση του αυτοματοποιημένου συστήματος BOND (περιλαμβάνει το σύστημα Leica BOND-MAX και το σύστημα Leica BOND-III).

Η κλινική ερμηνεία στοιασδήποτε χρώσης ή της αποσύσιας της θα πρέπει να συμπληρώνεται με μορφολογικές μελέτες και σωστούς μάρτυρες και θα πρέπει να αξιολογείται στα πλαίσια του κλινικού ιστορικού του ασθενούς και άλλων διαγνωστικών εξετάσεων από ειδικευμένο παθολογονοστάτο.

#### Περίληψη και επεξήγηση

Για την κατάδειξη της παρουσίας αντιγόνων στον ιστό και στα κύτταρα μπορούν να χρησιμοποιηθούν ανοσοϊστοχημικές τεχνικές (δείτε την ενότητα "Χρήση αντιδραστηρίων BOND" στο υλικό τεκμηρίωσης χρήσης της BOND). Το πρωτογενές αντίσωμα CD79a (11E3) είναι ένα έποιμα για χρήση προϊόντου που έχει βελτιστοποιηθεί ειδικά για χρήση με το BOND Polymer Refine Detection. Η κατάδειξη του ανθρώπινου αντιγόνου CD79a επιτυγχάνεται πρώτα, επιτρέποντας τη δέσμευση του CD79a (11E3) στην τομή και κατόπιν απεικονίζοντας τη δέσμευση αυτή με χρήση των αντιδραστηρίων που παρέχονται στο σύστημα ανίχνευσης. Η χρήση των προϊόντων αυτών, σε συνδυασμό με το αυτοματοποιημένο σύστημα BOND, μειώνει την πιθανότητα ανθρώπινου σφάλματος και εγγενούς μεταβλητότητας, η οποία προκύπτει από την αραιώση μεμονωμένων αντιδραστηρίων, μη αυτόματη διανομή με πιπέτα και εφαρμογή αντιδραστηρίων.

#### Αντιδραστήρια που παρέχονται

Το CD79a (11E3) είναι ένα μονοκλωνικό αντι-ανθρώπινο αντίσωμα ποντικού που παράγεται ως υπερκείμενο ιστοκαλλιέργειας και παρέχεται σε αλατούχο ρυθμιστικό διάλυμα Tris με πρωτεΐνη φορέα που περιέχει 0,35% ProClin™ 950 ως συντηρητικό.

Συνολικός όγκος = 7 mL.

#### Κλώνος

11E3.

#### Ανοσογόνο

Προκαρυωτική ανασυνδυασμένη πρωτεΐνη σύντηξης που αντιστοιχεί στην εσωτερική περιοχή 61 αμινοξέων στο C-τελικό άκρο του μορίου CD79a.

#### Ειδικότητα

Αντιγόνο ανθρώπινου CD79a.

#### Υποκατηγορία

IgG2a.

#### Συνολική συγκέντρωση πρωτεΐνης

Περίπου 10 mg/mL.

#### Συγκέντρωση αντισώματος

Μεγαλύτερη ή ίση με 0,21 mg/L, όπως προσδιορίζεται με ELISA.

#### Αραίωση και ανάμειξη

Το πρωτογενές αντίσωμα CD79a (11E3) αραιώνεται βέλτιστα για χρήση στο σύστημα BOND. Δεν απαιτείται ανασύσταση, ανάμειξη, αραίωση ή τιτλοδότηση του αντιδραστηρίου αυτού.

#### Υλικά που απαιτούνται αλλά δεν παρέχονται

Για μια πλήρη λίστα των υλικών που απαιτούνται για την επεξεργασία δειγμάτων και την ανοσοϊστοχημική χρώση με τη χρήση του συστήματος BOND, ανατρέξτε στην ενότητα "Χρήση αντιδραστηρίων BOND" στο υλικό τεκμηρίωσης χρήσης της BOND.

#### Φύλαξη και σταθερότητα

Φυλάσσεται στους 2–8 °C. Μη χρησιμοποιείτε μετά την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα του περιέκτη.

Οι ενδείξεις που υποδηλώνουν μόλυνση ή/και αστάθεια του CD79a (11E3) είναι: θολερότητα του διαλύματος, ανάπτυξη οσμής και παρουσία ιζήματος.

Επαναφέρετε το προϊόν στους 2–8 °C αμέσως μετά τη χρήση.

Συνθήκες φύλαξης εκτός από αυτές που καθορίζονται παραπάνω πρέπει να επαληθεύονται από τον χρήστη<sup>1</sup>.

#### Προφυλάξεις

- Το προϊόν από προορίζεται για *in vitro* διαγνωστική χρήση.
- Η συγκέντρωση του ProClin™ 950 είναι 0,35%. Περιέχει το δραστικό συστατικό 2-μεθυλ-4-ισοθειαζολιν-3-όνη και ενδέχεται να προκαλέσει ερεθισμό στο δέρμα, τους οφθαλμούς, τους βλεννογόνους και την άνω αναπνευστική οδό. Φοράτε αναλώσιμα γάντια κατά το χειρισμό των αντιδραστηρίων.

- Για να λάβετε ένα αντίτυπο του δελτίου δεδομένων ασφαλείας υλικού, επικοινωνήστε με τον τοπικό σας διανομέα ή τα περιφερειακά γραφεία της Leica Biosystems ή, εναλλακτικά, επισκεφθείτε τον ιστότοπο της Leica Biosystems, [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).
- Τα δείγματα, πριν και μετά τη μονιμοποίηση, καθώς και όλα τα υλικά που εκτίθενται σε αυτά, πρέπει να υποβάλλονται σε χειρισμό ως δυνητικά μετάδοσης λοιμώσης και να απορρίπτονται με κατάλληλες προφυλάξεις<sup>2</sup>. Μην αναρροφάτε ποτέ με πιπέτα τα αντιδραστήρια με το στόμα και αποφεύγετε την επαφή του δέρματος και των βλεννογόνων με αντιδραστήρια ή δείγματα. Εάν τα αντιδραστήρια ή τα δείγματα έλθουν σε επαφή με ευαίσθητες περιοχές, πλύνετε με άρθρονες ποσότητες νερού. Ζητήστε τη συμβουλή ιατρού.
- Συμβουλευτείτε τους ομοσπονδιακούς, πολιτειακούς ή τοπικούς κανονισμούς για απόρριψη τυχόν δυνητικώς τοξικών συστατικών.
- Ελαχιστοποιήστε τη μικροβιακή μόλυνση των αντιδραστηρίων, διότι ενδέχεται να συμβεί αύξηση μη ειδικής χρώσης.
- Ανάκτηση, χρόνοι ή θερμοκρασίες επωάσης διαφορετικές από εκείνες που καθορίζονται ενδέχεται να δώσουν εσφαλμένα αποτελέσματα. Τυχόν τέτοια μεταβολή πρέπει να επικυρώνεται από το χρήστη.

## Οδηγίες χρήσης

Το πρωτογενές αντίσωμα CD79a (11E3) αναπτύχθηκε για χρήση στο αυτοματοποιημένο σύστημα BOND σε συνδυασμό με το BOND Polymer Refine Detection. Το συνιστώμενο πρωτόκολλο χρώσης για το πρωτογενές αντίσωμα CD79a (11E3) είναι το IHC Protocol F. Συνιστάται θερμικά επαγγέμενη ανάκτηση επιπόπτου με χρήση του BOND Epitope Retrieval Solution 2 επί 20 λεπτών.

## Αναμενόμενα αποτελέσματα

### Φυσιολογικοί ιστοί

Ο κλώνος 11E3 ανιχνεύεται το αντιγόνο CD79a στην κυτταρική μεμβράνη των Β λεμφοκυττάρων (n=139).

### Νεοπλασματικοί ιστοί

Με τον κλώνο 11E3 χρωματίστηκαν 14/15 Κυτταρικά λεμφώματα, συμπεριλαμβανομένων των θυλακιωδών λεμφωμάτων, λεμφωμάτων κυττάρων του μανδύα, διάχυτων μεγαλοκυτταρικών λεμφωμάτων και μικρών λεμφοκυτταρικών λεμφωμάτων. Τα Τ κυτταρικά λεμφώματα (n=5), τα αναπτάστικά μεγαλοκυτταρικά λεμφώματα (n=3), η νόσος του Hodgkin (n=2) και οι μη λεμφοειδείς όγκοι (n=45) ήταν αρνητικοί, εκτός από τα αντιδραστικά Β κύτταρα.

**Το CD79a (11E3) συνιστάται για χρήση ως μέρος μιας σειράς αντισωμάτων στον χαρακτηρισμό των διαταραχών των Β κυττάρων.**

### Ειδικοί περιορισμοί του προϊόντος

Το CD79a (11E3) έχει βελτιστοποιηθεί στην Leica Biosystems για χρήση με το BOND Polymer Refine Detection και τα βιοθητικά αντιδραστήρια BOND. Χρήστες που αποκλίνουν από τις συνιστώμενες διαδικασίες εξέτασης πρέπει να αποδέχονται την ευθύνη για ερμηνεία των αποτελεσμάτων ασθενών υπό τις συνθήκες αυτές. Οι χρόνοι του πρωτοκόλλου ενδέχεται να διαφέρουν, λόγω της μεταβλητότητας της μονιμοποίησης του ιστού και της αποτελεσματικότητας ενίσχυσης των αντιγόνων και πρέπει να προσδιορίζονται εμπειρικά. Κατά τη βελτιστοποίηση των συνθηκών ανάκτησης και των χρόνων πρωτοκόλλου, πρέπει να χρησιμοποιούνται αρνητικοί μάρτυρες αντιδραστηρίων.

### Αντιμετώπιση προβλημάτων

Σχετικά με τις διορθωτικές ενέργειες, ανατρέξτε στην παραπομπή 3.

Για να αναφέρετε περιπτώσεις ασυνήθιστης χρώσης, επικοινωνήστε με τον τοπικό σας διανομέα ή τα περιφερειακά γραφεία της Leica Biosystems.

### Πρόσθετες πληροφορίες

Μπορείτε να βρείτε περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την ανοσοχρώση με αντιδραστήρια BOND, υπό τους τίτλους "Αρχή της διαδικασίας", "Απαιτούμενα υλικά", "Προετοιμασία δείγματος", "Ποιοτικός έλεγχος", "Επαλήθευση προσδιορισμού", "Ερμηνεία της χρώσης", "Υπόμνημα για τα σύμβολα στις επικέτες" και "Γενικοί περιορισμοί" στην ενότητα "Χρήση αντιδραστηρίων BOND" στο υλικό τεκμηρίωσης χρήσης της BOND.

### Βιβλιογραφία

1. Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
2. Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
3. Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
4. Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

### Ημερομηνία έκδοσης

31 Οκτωβρίου 2018

# BOND™ Brugsklart Primaert Antistof CD79a (11E3)

## Katalognummer.: PA0192

### Tilsigtet anvendelse

Dette reagens er beregnet til brug i *in vitro*-diagnostik.

Monoklonalt CD79a (11E3)-antistof er beregnet til brug til kvalitativ identifikation med lysmikroskopi af humant CD79a-antigen i formalinfixerede, paraffinindstøbte væv vha. immunhistokemisk farvning med brug af det automatiske BOND-system (herunder Leica BOND-MAX system og Leica BOND-III system).

Den kliniske fortolkning af enhver farvning eller farvær af samme skal ledsages af morfologiske undersøgelser og egnede kontroller og skal evalueres af en uddannet patolog i konteksten af patientens anamnese samt andre diagnostiske prøver.

### Resumé og forklaring

Immunhistokemiske teknikker kan anvendes til at påvise tilstedeværelse af antigener i væv og celler (se "Anvendelse af BOND-reagenser" i BOND-bruger dokumentationen). Primaert CD79a (11E3)-antistof er et brugsklart produkt, som er blevet optimeret specielt til brug sammen med BOND Polymer Refine Detection. Påvisningen af humant CD79a-molekyle opnåes ved først at lade CD79a (11E3) binde sig til præparatet og derefter visualisere denne binding ved brug af de reagenser, der leveres med detektionssystemet. Brugen af disse produkter sammen med det automatiske BOND-system reducerer risikoen for menneskelige fejl og den iboende variabilitet, der følger af individuel reagensfortynding, manuel pipetting og reagensapplikation.

### Leverede reagenser

CD79a (11E3) er et murint antihumant monoklonalt antistof produceret som en vævskultursupernatant og leveret i Tris-bufferjusteret saltvand med bæreprotein indeholdende 0,35 % ProClin™ 950 som konserveringsmiddel.

Totalt volumen = 7 ml.

### Klon

11E3

### Immunogen

Prokaryotisk rekombinant fusionsprotein korresponderende til det interne domæne, på 61 aminosyrer, ved CD79a-molekylets C-terminal.

### Specificitet

Humant CD79a-antigen.

### Underklasse

IgG2a.

### Total proteinkoncentration

Ca. 10 mg/ml.

### Antistofkoncentration

Større end eller lig med 0,21 mg/l, som bestemt med ELISA.

### Fortynding og blanding

Primaert CD79a (11E3)-antistof er optimalt fortyndet til brug på BOND-systemet. Rekonstitution, blanding, fortynding eller titrering af dette reagens er ikke påkrævet.

### Nødvendige materialer, der ikke medfølger

Der henvises til "Anvendelse af BOND-reagenser" i BOND-bruger dokumentationen for en komplet liste over materialer, der er nødvendige til præparatbehandling og immunhistokemisk farvning ved hjælp af BOND-systemet.

### Opbevaring og stabilitet

Opbevares ved 2–8 °C. Må ikke anvendes efter udløbsdatoen, der er angivet på beholderens etiket.

De tegn, der indikerer, at CD79a (11E3) er kontamineret og/eller ustabil, omfatter turbiditet af opløsningen, lugtudvikling og tilstedeværelse af præcipitat.

Sættes tilbage til opbevaring ved 2–8 °C umiddelbart efter brug.

Opbevaringsbetingelser, der adskiller sig fra de oven for specificerede, skal verificeres af brugeren<sup>1</sup>.

### Forholdsregler

- Dette produkt er beregnet til brug i *in vitro*-diagnostik.
- Koncentrationen af ProClin™ 950 er 0,35 %. Det indeholder det aktive indholdsstof 2-methyl-4-isothiazolin-3-one og kan forårsage irritation af hud, øjne, slimhinder og øvre luftveje. Anvend engangshandsker ved håndtering af reagenser.
- En kopi af sikkerhedsdatabladet (MSDS) kan fås ved henvendelse til den lokale distributør eller til Leica Biosystems' regionale kontor. Det kan tillige hentes på Leica Biosystems' hjemmeside [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).

- Præparerter, både før og efter fiksering, samt alle øvrige materialer, der eksponeres for disse, skal håndteres som værende i stand til at overføre infektion og skal bortskaffes under iagttagelse af passende forholdsregler<sup>2</sup>. Afpipettér ikke reagenser med munden, og undgå at reagenser og præparerter kommer i kontakt med hud og slimhinder. Hvis reagenser eller præparerter kommer i kontakt med følsomme områder, skal disse vaskes med rigelige mængder vand. Søg læge.
- Bortskaffelse af potentielt toksiske komponenter skal ske i overensstemmelse med gældende statslig eller lokal lovgivning.
- Mikrobiel kontamination af reagenser skal minimeres for at undgå en øget ikke-spesifik farvning.
- Genfinding, inkubationsstider eller -temperaturer ud over de specificerede kan give fejlagtige resultater. Enhver ændring af denne art skal valideres af brugeren.

## **Brugsanvisning**

Primært CD79a (11E3)-antistof er udviklet til brug på det automatiske BOND-system sammen med BOND Polymer Refine Detection. Den anbefalede farvningsprotokol for primært CD79a (11E3)-antistof er IHC-protokol F. Varmeinduceret epitopogefinding anbefales ved brug af BOND Epitope Retrieval Solution 2 i 20 minutter.

## **Forventede resultater**

### **Normale væv**

Klon 11E3 detekterede CD79a-antigenet på cellemembranen af B lymfocyter (n=139).

### **Tumorfælder**

Klon 11E3 farvede 14/15 B-celle lymfomer, inklusive follikulære lymfomer, kappecellelymfomer, diffust storcellede lymfomer og småcellede lymfocytiske lymfomer. T-celle lymfomer (n=5), anaplastiske storcellede lymfomer (n=3), Hodgkin's sygdom (n=2) og non-lymfoide tumorer (n=45) var negative, bortset fra reaktive B-celler.

### **CD79a (11E3) anbefales til brug som del af et antistofpanel ved karakterisering af B-cellelidelser.**

## **Produktspecifikke begrænsninger**

CD79a (11E3) er blevet optimeret hos Leica Biosystems til brug sammen med BOND Polymer Refine Detection og BOND-hjælperreagenser. Brugere, som afviger fra anbefalede testprocedurer, må selv tage ansvaret for fortolkningen af patientresultater under disse betingelser. Protokoltiderne kan variere på grund af variationer i vævsfiksering og effektiviteten af antigenforbedring og skal bestemmes empirisk. Der bør anvendes negative reagenskontroller ved optimering af genfindingsbetingelser og protokoltider.

## **Fejlfinding**

Der henvises til reference 3 for afhjælpende foranstaltninger.

Kontakt den lokale distributør eller Leica Biosystems' regionale kontor for at rapportere usædvanlig farvning.

## **Yderligere oplysninger**

Yderligere oplysninger om immunfarvning med BOND-reagenser kan findes i "Anvendelse af BOND-reagenser" i BOND-brugerdokumentationen under overskrifterne Proceduremæssige principper, Nødvendige materialer, Præparatklargøring, Kvalitetskontrol, Analyseverifikation, Fortolkning af farvning, Nøgle til symboler på etiketter og Generelle begrænsninger.

## **Bibliografi**

- Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
- Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
- Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
- Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

## **Udgivelsesdato**

31 oktober 2018

# BOND™ Klaar Voor Primaire Antilichaam te Gebruiken

## CD79a (11E3)

### Catalogusnummer: PA0192

#### Beoogd gebruik

##### *Dit reagens is voor gebruik bij diagnose *in vitro*.*

CD79a (11E3) is een monoklonaal antilichaam dat bedoeld is voor gebruik bij de kwalitatieve identificatie, met behulp van lichtmicroscopie, van humane CD79a-antigeen in met formaline gefixeerd en in paraffine ingebed weefsel door middel van immunohistochemische kleuring met het geautomatiseerde BOND-systeem (waaronder het Leica BOND-MAX-systeem en het Leica BOND-III-systeem).

De klinische interpretatie van een kleuring of de afwezigheid hiervan moet worden aangevuld met morfologische studies en de juiste controles. Ook moeten er evaluaties worden gedaan binnen de context van de klinische voorgeschiedenis van de patiënt en andere diagnostische tests die door een bevoegd patholoog zijn verricht.

#### Samenvatting en toelichting

Immunohistochemische technieken kunnen worden gebruikt om de aanwezigheid van antigenen in weefsel en cellen aan te tonen (zie "Using BOND Reagents" (BOND-reagentia gebruiken) in de gebruikersdocumentatie van BOND). CD79a (11E3) primair antilichaam is een gebruiksklaar product dat speciaal voor gebruik met BOND Polymer Refine Detection is geoptimaliseerd. Humaan CD79a-antigeen wordt aangegetoond door eerst CD79a (11E3) aan de coupe te laten binden en daarna die binding te visualiseren met behulp van de reagentia die in het detectiesysteem worden geleverd. Het gebruik van deze producten in combinatie met het geautomatiseerde BOND-systeem vermindert de kans op menselijke fouten en de variabiliteit die inherent is aan het verdunnen van individuele reagentia, handmatig pipetteren en handmatige reagenstoepassing.

#### Geleverde reagentia

CD79a (11E3) is een antihumaan monoklonaal muizenantilichaam dat wordt geproduceerd als weefselkweeksupernatant en wordt geleverd in een tris-gebufferde zoutoplossing met dragereiwit, met als conserveringsmiddel 0,35% ProClin™ 950.

Totaal volume = 7 mL.

#### Kloon

11E3.

#### Immunoëen

Prokaryotisch recombinant fusie-eiwit, overeenkomend met het externe domein van 61 aminozuren, bij de C-terminus van het CD79a-molecuul.

#### Specificiteit

Humaan CD79a-antigeen.

#### Subklasse

IgG2a.

#### Totale eiwitconcentratie

Ongeveer 10 mg/ml.

#### Antilichaamconcentratie

Groter dan of gelijk aan 0,21 mg/L zoals bepaald door ELISA.

#### Verdunnen en mengen

CD79a (11E3) primair antilichaam wordt optimaal verduld voor gebruik op het geautomatiseerde BOND-systeem. Reconstitutie, mengen, verdunning of titratie van dit reagens is niet nodig.

#### Benodigde, maar niet meegeleverde materialen

Raadpleeg "Using BOND Reagents" (BOND-reagentia gebruiken) in de gebruikersdocumentatie van BOND voor een volledige lijst van de materialen die nodig zijn voor monsterbehandeling en immunohistochemische kleuring met het BOND-systeem.

#### Opslag en stabiliteit

Bewaren bij 2-8 °C. Niet gebruiken na de vervaldatum die op het etiket van de verpakking staat.

De tekenen die duiden op verontreiniging en/of instabiliteit van CD79a (11E3) zijn: vertroebeling van de oplossing, geurontwikkeling en aanwezigheid van precipitaat.

Plaats het product direct na gebruik weer terug bij een temperatuur van 2-8 °C.

Andere dan de hierboven genoemde opslagcondities moeten door de gebruiker worden geverifieerd<sup>1</sup>.

#### Voorzorgsmaatregelen

- Dit product is bedoeld voor gebruik bij diagnose *in vitro*.
- De concentratie ProClin™ 950 is 0,35%. Het bevat het werkzame bestanddeel 2-methyl-4-isothiazolin-3-one en kan irritatie van de huid, ogen, slijmvliezen en bovenste luchtwegen veroorzaken. Draag wegwerphandschoenen bij het hanteren van reagentia.

- Neem om een kopie van het veiligheidsinformatieblad te verkrijgen contact op met uw lokale distributeur of het regionale kantoor van Leica Biosystems, of ga naar de website van Leica Biosystems: [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).
- Specimens, en alle materialen die eraan worden blootgesteld, moeten voor en na fixatie worden behandeld als potentiële overdragers van infecties en met inachtneming van de juiste voorzorgsmaatregelen worden afgevoerd<sup>2</sup>. U mag reagentia nooit met de mond pipetteren en moet aanraking van de huid en slijmvliezen met reagentia of monsters vermijden. Indien reagentia of monsters in aanraking komen met gevoelige gebieden, moet u deze wassen met een overvloedige hoeveelheid water. Raadpleeg een arts.
- Raadpleeg de nationale, regionale en plaatselijke voorschriften voor de afvoer van alle potentieel giftige stoffen.
- Minimaliseer de kans op microbiële contaminatie van reagentia omdat hierdoor de niet-specificke kleuring kan toenemen.
- Andere recuperatietijden, incubatiertijden of temperaturen dan die vermeld, kunnen onjuiste resultaten opleveren. Dergelijke wijzigingen moeten door de gebruiker worden gevalideerd.

## **Gebruiksaanwijzing**

CD79a (11E3) primair antilichaam werd ontwikkeld voor gebruik op het geautomatiseerde BOND-systeem in combinatie met BOND Polymer Refine Detection. Het aanbevolen kleuringsprotocol voor CD79a (11E3) primair antilichaam is IHC Protocol F. Warmte-geïnduceerd epitopeherstel wordt aanbevolen met gebruik van BOND Epitope Retrieval Solution 2 gedurende 20 minuten.

## **Verwachte resultaten**

### **Normale weefsels**

Kloon 11E3 detecteerde het CD79a-antigeen op het membraan van B-lymfocyten (n=139).

### **Tumorweefsels**

Kloon 11E3 kleurde 14/15 B-cellymfomen, inclusief folliculaire lymfomen, mantelcellymfomen, diffuse grote cel lymfomen en kleine lymfocytair lymfomen. T-cellymfomen (n=5), anaplastische grote cellymfomen (n=3), ziekte van Hodgkin (n=2) en niet-lymfoidie tumoren (n=45) waren negatief, met uitzondering van reactieve B-cellen.

**CD79a (11E3) wordt aanbevolen voor gebruik als onderdeel van een panel antilichamen als hulpmiddel bij het classificeren van B-celaandoeningen.**

## **Productspecifieke beperkingen**

CD79a (11E3) is door Leica Biosystems geoptimaliseerd voor gebruik met BOND Polymer Refine Detection en BOND-hulpreagentia. Gebruikers die afwijken van de aanbevolen testprocedures moeten de verantwoordelijkheid voor de interpretatie van patiënteneresultaten onder deze omstandigheden aanvaarden. Protocoltijden kunnen variëren door variatie in weefselfixatie en de effectiviteit van antigeenversterker, en moeten empirisch worden bepaald. Bij het optimaliseren van de omstandigheden voor antigeen-retrieval en de protocoltijden moeten negatieve reagenscontroles worden gebruikt.

## **Probleemoplossing**

Raadpleeg referentie 3 voor het verhelpen van eventuele problemen.

Neem contact op met uw lokale distributeur of het regionale kantoor van Leica Biosystems om ongebruikelijke kleuring te melden.

## **Overige informatie**

Meer informatie over immunokleuring met BOND-reagentia vindt u onder de titels Principle of the procedure (Principe van de procedure), Materials required (Benodigde materialen), Specimen preparation (Monsterpreparatie), Quality control (Kwaliteitscontrole), Assay verification (Verificatie van de assay), Interpretation of staining (Interpretatie van de kleuring), Key to symbols on labels (Verklaring van symbolen op etiketten) en General limitations (Algemene beperkingen) in "Using BOND Reagents" (BOND-reagentia gebruiken) in de gebruikersdocumentatie van BOND.

## **Literatuurlijst**

- Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
- Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
- Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
- Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

## **Datum uitgave**

31 oktober 2018

# BOND™ Primært Antistoff Klart til Bruk

## CD79a (11E3)

### Katalognr.: PA0192

#### Tiltenkt bruk

Denne reagensen er til *in vitro*-diagnostisk bruk.

CD79a (11E3) monoklonalt antistoff skal brukes til kvalitativ identifisering med lysmikroskopering av humant CD79a-antigen i formalinfiksert, parafininnstøpt ved med immunhistokjemisk farging ved bruk av det automatiserte BOND-systemet (herunder Leica BOND-MAX-systemet og Leica BOND-III-systemet).

Den kliniske tolkningen av enhver farging eller fravær av farging skal understøttes av morfologiske studier og gode kontroller og skal evalueres i sammenheng med pasientens sykehistorie og andre diagnostiske tester av en kvalifisert patolog.

#### Sammendrag og forklaring

Immunhistokjemiske teknikker kan brukes til å demonstrere tilstedeværelsen av antigener i vev og celler (se "Bruk av BOND-reagenser" i BOND-brukerdokumentasjonen). Det primære antistoffet CD79a (11E3) er et produkt som er klart for bruk og spesielt optimalisert for bruk sammen med BOND Polymer Refine Detection. Påvisningen av humant CD79a-antigen oppnås ved først å la CD79a (11E3) binde seg til snittet, før deretter å visualisere bindingsprosessen ved hjelp av reagensene som brukes i deteksjonsystemet. Ved å bruke disse produktene i kombinasjon med det automatiserte BOND-systemet reduseres muligheten for menneskelig feil og iboende variabilitet som følge av individuell reagensfortynning, manuell pipetting og reagenspåføring.

#### Medfølgende reagenser

CD79a (11E3) er et antihumant monoklonalt antistoff fra mus som er produsert som vevskultur-supernatant, og leveres i tris-bufret saltvann med bæroprotein og 0,35 % ProClin™ 950 som konserveringsmiddel.

Totalvolum = 7 ml.

#### Klon

11E3.

#### Immunogen

Prokaryotisk rekombinant fusjonsprotein svarende til det eksterne domenet av 61 aminosyrer, ved C-terminalen av CD79a-molekylet.

#### Spesifisitet

Humant CD79a antigen.

#### Underklasse

IgG2a.

#### Total proteinkonsentrasjon

Ca. 10 mg/ml.

#### Antistoffkonsentrasjon

Større enn eller lik 0,21 mg/l som fastslått av ELISA.

#### Fortynning og blanding

Det primære antistoffet CD79a (11E3) er optimalt fortynnet for bruk med BOND-systemet. Rekonstitusjon, blanding, fortynning eller titrering av denne reagensen er ikke nødvendig.

#### Nødvendige materialer som ikke følger med

Se "Bruk av BOND-reagenser" i BOND-brukerdokumentasjonen for å finne en fullstendig liste over materialer som trengs for behandling av prøvemateriale og immunhistokjemisk farging ved bruk av BOND-systemet.

#### Oppbevaring og stabilitet

Oppbevares ved 2–8 °C. Må ikke brukes etter utløpsdatoen angitt på beholderens etikett.

Tegnene som indikerer kontaminering og/eller ustabilitet i CD79a (11E3), er: turbiditet av løsningen, luktutvikling og tilstedeværelse av bunnfyll.

Returneres til 2–8 °C umiddelbart etter bruk.

Andre oppbevaringsforhold enn de som er angitt ovenfor må verifiseres av brukeren<sup>1</sup>.

#### Sikkerhetsforanstaltninger

- Dette produktet er beregnet for *in vitro*-diagnostisk bruk.
- Konsentrasjonen av ProClin™ 950 er 0,35 %. Det inneholder den aktive ingrediensen 2-metyl-4-isotiazolin-3-on, og kan forårsake irritasjon på hud, øyne, slimhinner og øvre luftveier. Bruk engangshansker ved håndtering av reagenser.
- Hvis du ønsker et eksemplar av sikkerhetsdatabladet, kan du kontakte din lokale forhandler eller regionkontoret til Leica Biosystems, eller du kan besøke Leica Biosystems' nettsted på [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).

- Prøvematerialer, før og etter fiksering, og alle materialer som er utsatt for dem, skal behandles som om de kan overføre smitte og avhendes med riktige forholdsregler<sup>2</sup>. Reagenser skal aldri pipetteres med munnen, og unngå at reagenser eller prøvematerialer kommer i kontakt med hud eller slimhinner. Hvis reagenser eller prøver kommer i kontakt med følsomme områder, skyll med rikelige mengder vann. Kontakt lege.
- Se lokale, regionale eller statlige forskrifter for avfallshåndtering av eventuelle potensielle giftkomponenter.
- Minimer mikrobiell kontaminering av reagenser, ellers kan det forekomme en økning i uspesifikk fargning.
- Demaskering, inkuberingstider eller temperaturer annet enn det som er angitt, kan gi unøyaktige resultater. Enhver slik endring må valideres av brukeren.

## Bruksanvisning

CD79a (11E3) primært antistoff ble utviklet for bruk med det automatiserte BOND-systemet i kombinasjon med BOND Polymer Refine Detection. Anbefalt fargingsprotokoll for CD79a (11E3) primært antistoff er IHC Protocol F. Det anbefales varmeindusert epitopdemaskering ved bruk av BOND Epitope Retrieval Solution 2 i 20 minutter.

## Forventede resultater

### Normale vev

Klon 11E3 påvist CD79a-antigenet på cellemembranen av B-lymfocytter (n=139).

### Tumorev

Klon 11E3 farget 14/15 B-cellelymformer, inkludert follikulære lymfomer, mantelcellelymformer, diffuse storcellelymformer og lite lymfocytisk lymform. T-cellelymformer (n=5), anaplastiske storcellelymformer (n=3), Hodgkins lidelse (n=2) og ikke-lymfoidne tumorer (n=45) var negative, bortsett fra reaktive B-celler.

### CD79a (11E3) anbefales til bruk som en del av et antistoffpanel for å karakterisere B-cellelideler.

## Produktspesifikke begrensninger

CD79a (11E3) har blitt optimalisert hos Leica Biosystems til bruk med BOND Polymer Refine Detection og BOND-hjelpe reagenser. Brukere som avviker fra de anbefalte testprosedyrene, må ta ansvaret for tolkingen av pasientresultatene under disse forholdene. Protokolltidene kan variere pga. variasjon i vefsiksering og effektiviteten til antigenforsterkningen, og må fastslås empirisk. Det skal brukes negative reagenskontroller når demaskeringsforhold og protokolltider optimieres.

## Feilsøking

Se referanse 3 for utbedringstiltak.

Kontakt din lokale forhandler eller regionale kontor for Leica Biosystems for rapportering av uvanlig misfarging.

## Mer informasjon

Mer informasjon om immunfarging med BOND-reagenser, under overskriftene Prinsipp for prosedyren, Nødvendige materialer, Preparerar av prøvemateriale, Kvalitetskontroll, Analyseverifisering, Tolkning av farging, Symbolforklaring på etiketter og Generelle begrensninger, finner du under "Bruk av BOND-reagenser" i BOND-brukerdokumentasjonen.

## Bibliografi

1. Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
2. Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
3. Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
4. Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

## Utstedelsesdato

31 oktober 2018

# BOND™ Kullanıma Hazır Primer Antikor

## CD79a (11E3)

### Katalog No: PA0192

#### Kullanım amacı

*Bu reaktif, in vitro diagnostik kullanım içindir.*

CD79a (11E3) monoklonal antikor, otomatik BOND sistemi (Leica BOND-MAX sistemini ve Leica BOND-III sistemini içerir) kullanılarak immünohistokimyasal boyama yoluyla, formalinle fiksé edilmiş, parafine gömülümsü dokuda insan CD79a'nın ışık mikroskopisi ile kalitatif tanımlanmasında kullanılır.

Herhangi bir boyamanın veya yokluğunun klinik yorumu, morfolojik çalışmalar ve uygun kontrollerle tamamlanmalı ve nitelikli bir patolog tarafından hastanın klinik geçmişi ve diğer tanı testleri bağlamında değerlendirilmelidir.

#### Özet ve Açıklama

İmmünohistokimyasal teknikler doku ve hücrelerde antijen varlığını göstermek amacıyla kullanılabilir (BOND kullanıcı belgelerinizdeki "BOND Reaktiflerinin Kullanımı" bölümune bakınız). CD79a (11E3) primer antikor, BOND Polymer Refine Detection ile kullanım için spesifik olarak optimize edilmiş kullanıma hazır bir ürünüdür. İnsan CD79a antijeninin gösterimi, ilk olarak

CD79a'nın (11E3) bölüme bağlanmasına izin verip, ardından saptama sisteminde verilen reaktifleri kullanarak bu bağlanmanın görselleştirilmesi suretiyle sağlanır. Bu ürünler, otomatik BOND sistemiyle birlikte kullanıldıklarında, insan kaynaklı hata olasılığını azaltırları gibi tekil reaktif seyreltisini, manuel pipetlemenin ve reaktif uygulamasının neden olduğu değişkenliği de azaltırlar.

#### Sağlanan Reaktifler

CD79a (11E3), doku kültür süpernatantı olarak üretilen fare anti insan monoklonal antikordur ve koruyucu olarak %0,35 ProClin™ 950 içeren, taşıyıcı proteinin Tris tamponlu salinде tedarik edilir.

Toplam hacim = 7 mL.

#### Clone

11E3.

#### İmmünojen

CD79a molekülünün C ucundaki 61 aminoasitlik iç alana karşılık gelen prokaryotik rekombinant füzyon proteini.

#### Özgüllük

İnsan CD79a antijeni.

#### Alt sınıf

IgG2a.

#### Toplam Protein Konsantrasyonu

Yaklaşık 10 mg/mL.

#### Antikor Konsantrasyonu

ELISA tarafından belirlendiği gibi 0,21 mg/L'ye eşit veya bu değerden yüksek.

#### Seyreltme ve Karıştırma

CD79a (11E3) primer antikor, BOND sisteminde kullanılmak için optimum düzeyde seyreltilmiştir. Bu reaktifin sulandırılması, karıştırılması, seyreltilmesi veya titrasyon gereklidir.

#### Gereken Ama Sağlanmayan Materyaller

BOND sistemi kullanılarak numune muamelesi ve immünohistokimyasal boyama için gerekli materyallerin tam bir listesi için BOND kullanıcı belgelerinizdeki "BOND Reaktiflerinin Kullanımı" bölümune başvurun.

#### Saklama ve Stabilite

2–8°C'de saklayın. Kap etiketinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra kullanmayın.

CD79a'da (11E3) kontaminasyona ve/veya instabiliteye işaret eden belirtiler şunlardır: Çözeltide bulanıklaşma, koku gelişimi ve presipitat oluşumu.

Kullandıktan hemen sonra 2–8°C'ye geri alın.

Yukarıda belirtilenlerin dışındaki saklama koşulları kullanıcı tarafından doğrulanmalıdır<sup>1</sup>.

#### Önlemler

- Bu ürün, *in vitro* diagnostik kullanım içindir.
- ProClin™ 950 konsantrasyonu %0,35'tir. Etken madde olarak 2-metil-4-izotiazolin-3-one içerir ve cilt, gözler, mukoza ve üst solunum yollarında tahiře neden olabilir. Reaktifleri kullanırken tek kullanımlık eldiven takın.
- Malzeme Güvenlik Bilgileri Formunun bir kopyası için yerel distribütörünüzle veya Leica Biosystems bölge ofisiyle iletişime geçin ya da bunun yerine Leica Biosystems'in Web sitesini ziyaret edebilirsiniz: [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).

- Fiksasyondan önce ve sonra örnekler ve bunlara maruz kalmış bütün materyaller, enfeksiyon yayabilecekmiş gibi işlem görmelidir ve gerekli önlemler alınarak imha edilmelidir<sup>2</sup>. Reaktifleri hiçbir zaman ağız yoluyla pipetlemeyin ve reaktifler veya numunelerle ten temasından ve mukoza temasından kaçının. Reaktifler veya numuneler hassas bölgelere temas ederse bol miktarda suya yatkın. Tıbbi yardım isteyin.
- Herhangi bir toksis olabilecek bileşenin atılması açısından yerel, bölgesel veya ulusal düzenlemelere başvurun.
- Reaktiflerin mikrobi kontaminasyonunu minimize edin, aksi takdirde spesifik olmayan boyamada bir artış meydana gelebilir.
- Belirtilerininındaki geri alma, inkübasyon süreleri veya sıcaklıklar hatalı sonuçlara neden olabilir. Bu tür herhangi bir değişiklik kullanıcı tarafından doğrulanmalıdır.

## Kullanma Talimatı

CD79a (11E3) primer antikor, BOND Polymer Refine Detection ile kombine olarak otomatik BOND sisteminde kullanılmak üzere geliştirilmiştir. CD79a (11E3) primer antikor için önerilen boyama protokolü IHC Protocol F'tir. BOND Epitope Retrieval Solution 2 kullanılarak 20 dakika ısı indüklü epitop alımı önerilir.

## Öngörülen Sonuçlar

### Normal Dokular

Klon 11E3, B lenfositlerin hücre zarında CD79a antijenini saptamıştır (n=139).

### Tümör Dokuları

Klon 11E3; foliküler lenfomalar, mantle hücreli lenfomalar, diffüz büyük hücreli lenfomalar ve küçük lenfositik lenfoma dahil olmak üzere 14/15 B hücreli lenfoma boyamıştır. Reaktif B hücreleri hariç, T hücresi lenfomaları (n=5), anaplastik büyük hücre lenfomaları (n=3), Hodgkin hastalığı (n=2) ve lenfoid olmayan tümörler (n=45) negatif olmuştur.

**CD79a'nın (11E3) B hücresi bozukluklarının karakterizasyonunda antikor panelinin parçası olarak kullanılması önerilmektedir.**

## Ürüne Özgü Sınırlamalar

CD79a (11E3), BOND Polymer Refine Detection'la ve BOND yardımcı reaktiflerle kullanılmak üzere Leica Biosystems'ta optimize edilmiştir. Önerilen test işlemlerinden sapan kullanıcılar bu şartlar altında hasta sonuçlarının yorumlanmasıının sorumluluğunu almaktadır. Doku fiksasyonu ve antijen alımının etkinliğindeki değişkenlikler nedeniyle protokol süreleri değişiklik gösterebilir ve ampirik olarak belirlenmelidir. Alım koşulları ve protokol zamanları optimize edilirken negatif reaktif kontrolleri kullanılmalıdır.

## Sorun Giderme

Düzelteme işlemi için referans 3'e başvurun.

Olağan dışı boyama bildirimini için yerel distribütörünüz veya Leica Biosystems bölge ofisi ile iletişime geçin.

## Ayrıntılı Bilgiler

BOND reaktifleri ile immün-boyama hakkında daha fazla bilgi BOND kullanıcı belgelerinizde "BOND Reaktiflerinin Kullanımı" bölümündeki Principle of the Procedure (İşlem Prensipleri), Materials Required (Gereken Materyaller), Specimen Preparation (Numune Hazırlama), Quality Control (Kalite Kontrol), Assay Verification (Tahlii Doğrulama), Interpretation of Staining (Boyamanın Yorumlanması), Key to Symbols on Labels (Etiketlerdeki Semboller için Anahtar) ve General Limitations (Genel Sınırlamalar) başlıklarında bulunmaktadır.

## Bibliyografya

- Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
- Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
- Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
- Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585-591.

## Yayın Tarihi

31 Ekim 2018

# Готово за употреба първично антитяло BOND<sup>TM</sup> CD79a (11E3)

## Каталожен №: PA0192

### Предназначение

Този реактив е за употреба при *in vitro* диагностика.

Моноклоналното антитяло CD79a (11E3) е предназначено за качествената идентификация чрез оптична микроскопия на човешки CD79a антиген във фиксирана с формалин, вградена в парафин тъкан чрез имуноистохимично оцветяване, използвайки автоматизираната система BOND (включва системите Leica BOND-MAX и Leica BOND-III).

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

### Описателна и разяснителна

Могат да бъдат използвани имуноистохимични техники за демонстриране на наличието на антигени в тъкана и клетките (вж. „Употреба на реактиви BOND“ във Вашата документация за потребителя на BOND). Първичното антитяло CD79a (11E3) е готов за употреба продукт, който е специално оптимизиран за използване с BOND Polymer Refine Detection. Показването на човешки антиген CD79a се постига, като първо се позволява свързването на реагентите, предоставени в системата за откриване. Употребата на тези продукти заедно с автоматизираната система BOND намалява възможността от човешка грешка и присъщата изменчивост в резултат на отделно разреждане на реактиви, ръчно пипетиране и прилагане на реактиви.

### Представени реактиви

CD79a (11E3) е мише античовешко моноклонално антитяло, получено като супернатант от тъканна култура и доставено в трометамин-буфериран физиологичен разтвор с протеинов носител, съдържащ 0,35% ProClin<sup>TM</sup> 950 като консервант.

Общ обем = 7 mL.

### Клонинг

11E3.

### Имуноген

Прокариотен рекомбинантен фузионен протеин, съответстващ на вътрешния домен от 61 аминокиселини в С-края на молекулата CD79a.

### Специфичност

Човешки CD79a антиген.

### Подклас

IgG2a.

### Обща концентрация на протеин

Приблизително 10 mg/mL.

### Концентрация на антитела

По-висока или равна на 0,21 mg/L, както е определено от ELISA.

### Разреждане и смесване

Първичното тяло CD79a (11E3) е оптимално разредено за употреба със системата BOND. Не се изисква възстановяване, смесване, разреждане или титриране на този реактив.

### Необходими, но непредставени материали

Вижте „Употреба на реактиви BOND“ във Вашата документация за потребителя на BOND за пълен списък от материалите, необходими за третиране на спесимени и имуноистохимично оцветяване, използвайки системата BOND.

### Съхранение и стабилност

Съхранявайте при температура 2 – 8 °C. Не използвайте след срока на годност, указан на етикета на контейнера.

Признаците за замърсяване и/или нестабилност на CD79a (11E3) са: мътност на разтвора, проява на мирис и наличие на утайка.

Да се върне на температура 2 – 8 °C веднага след употреба.

Другите условия на съхранение, освен посочените по-горе, трябва да бъдат проверени от потребителя<sup>1</sup>.

### Предпазни мерки

- Този продукт е предназначен за *in vitro* диагностика.
- Концентрацията на ProClin<sup>TM</sup> 950 е 0,35%. Съдържа активната съставка 2-метил-4-изотиазолин-3-он и може да причини дразнене на кожата, очите, лигавиците и горните дихателни пътища. При работа с реактивите да се носят ръкавици за еднократна употреба.
- За да получите копие на Информационния лист за безопасност на материалите, свържете се с Вашия местен дистрибутор или регионален офис на Leica Biosystems или посетете уеб сайта на Leica Biosystems, [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com)

- Спесимените преди и след фиксация, както и всички материали, изложени на тяхното влияние, трябва да бъдат третирани като способни да предадат инфекция и да бъдат изхвърлени, прилагайки съответните предпазни мерки<sup>2</sup>. Никога не липсете реактиви с уста и избягвайте контакт на кожата и лигавиците с реактиви или спесимени. В случай че реактиви или спесимени влязат в контакт с чувствителни зони, да се измият с обилно количество вода. Потърсете медицинска помощ.
- Консултирайте се с федералните, държавните или местните регламенти относно изхвърлянето на потенциално токсични компоненти.
- Свеждайте до минимум микробната контаминация на реактивите, иначе може да се появи увеличаване на неспецифичното оцветяване.
- Извличането, инкубационните времена или температури, различни от посочените, могат да доведат до погрешни резултати. Всякакви подобни промени трябва да бъдат валидирани от потребителя.

## **Инструкции за употреба**

Първичното тяло CD79a (11E3) е разработено за употреба с автоматизираната система BOND в комбинация с BOND Polymer Refine Detection. Препоръченият протокол за оцветяване за първичното антитяло CD79a (11E3) е IHC Protocol F. Препоръчва се термично индуцирано извлечане на епитет с помощта на BOND Epitope Retrieval Solution 2 в продължение на 20 минути.

### **Очаквани резултати**

#### **Нормални тъкани**

Клонинг 11E3 открива антигена CD79a по клетъчната мембра на В лимфоцити (n=139).

#### **Туморни тъкани**

Клонинг 11E3 оцветява 14/15 В-клетъчни лимфоми, включително фоликуларни лимфоми, мантелноклетъчни лимфоми, дифузни едроклетъчни лимфоми и малки лимфоцитни лимфоми. Резултатите за Т-клетъчни лимфоми (n=5), анатапстични едроклетъчни лимфоми (n=3), заболяване на Ходжкин (n=2) и не-лимфоидни тумори (n=45) са отрицателни, освен за реактивни В клетки.

**CD79a (11E3) се препоръчва за употреба като част от панел от антитела за характеризацията на нарушения при В-клетките.**

### **Специфични ограничения на продукта**

CD79a (11E3) е оптимизиран от Leica Biosystems за употреба с BOND Polymer Refine Detection и спомагателните реактиви BOND. Потребителят, който се отклонява от препоръчаните процедури за тестване, трябва да поемат отговорност за интерпретацията на резултатите на пациентите при тези обстоятелства. Времетраенето на протоколите може да варира поради вариацията във фиксацията на тъката и ефективността на усиливането на антигена и трябва да се определи емпирично. Трябва да се използват негативни контроли на реактивите при оптимизиране на условията на извлечане и времетраенето на протоколите.

### **Отстраняване на неизправности**

Разгледайте референция 3 за коригиращо действие.

Свържете се с Вашия местен дистрибутор или регионалния офис на Leica Biosystems, за да съобщите за необичайно оцветяване.

### **Допълнителна информация**

Допълнителна информация за имунооцветяване с реактиви BOND можете да намерите в „Употреба на реактиви BOND“ във Вашата документация за потребителя на BOND под заглавията Принцип на процедурата, Необходими материали, Пригответяне на спесимен, Контрол на качеството, Потвърждаване на анализа, Интерпретация на оцветяването, Легенда на символите на етикетите и Общи ограничения.

### **Библиография**

- Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
- Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
- Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
- Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

### **Дата на издаване**

31 Октомври 2018

# BOND™ azonnal használható elsődleges antitest

## CD79a (11E3)

### Katalógusszám: PA0192

#### Alkalmazási terület

*Ez a reagens in vitro diagnosztikai használatra szolgál.*

A CD79a (11E3) monoklonális antitest a humán CD79a antigén fénymikroszkóppal történő kvalitatív azonosítására szolgál formalinban fixált, paraffinba ágyazott szövetben, immunhisztokémiai festés útján, automata BOND rendszer (így a Leica BOND-MAX rendszer vagy a Leica BOND-III rendszer) használatával.

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.

#### Összefoglalás és magyarázat

Az immunhisztokémiai módszerek antigének jelenlétének kímutatására szolgálnak szövetekben és sejtekben (lásd a „BOND reagensek használata” című részt a BOND felhasználói dokumentációból). A CD79a (11E3) elsődleges antitest használatra kész termék, amely kifejezetten a BOND Polymer Refine Detection kittel való használatra lett optimalizálva. A humán CD79a antigén kímutatása úgy történik, hogy előbb lehetővé kell tenni a CD79a (11E3) kötődését a metszethez, majd ez a kötődés megjeleníthető a detektáló rendszerben található reagensekkel. Ha ezeket a termékeket az automata BOND rendszerrel együtt használják, csökken az emberi hibák lehetősége, és mérsékelhetők az egyes reagensek hígításából, a manuális pipettázásból és a reagensek alkalmazásából származó eredendő eltérések.

#### Biztosított reagensek

A CD79a (11E3) egér eredetű, antihumán monoklonális antitest, amelyet szövettenyészet felülúszóként állítanak elő. Kiszerelése: tris-pufferrel sőlődatban, hordozófélérjével, amely tartósítószerként 0,35% ProClin™ 950-öt tartalmaz.

Teljes mennyisége = 7 ml.

#### Klón

11E3.

#### Immunogén

A CD79a molekula C-terminális régióján a belső domén 61 aminosavának megfelelő prokarióta eredetű rekombináns fúziós fehérje.

#### Specifitás

Humán CD79a antigén.

#### Alosztály

IgG2a.

#### Összfehérje-koncentráció

Kb. 10 mg/ml.

#### Antitest-koncentráció

Legalább 0,21 mg/l, ELISA módszerrel meghatározva.

#### Hígítás és elegyítés

A CD79a (11E3) elsődleges antitest hígítása optimális a BOND rendszerrel való használathoz. Nem szükséges a reagens feloldása, elegyítése, hígítása vagy titrálása.

#### Szükséges, de nem biztosított anyagok

A minta kezeléséhez és a BOND rendszerrel végzett immunhisztokémiai festéshez szükséges anyagok teljes listáját lásd a BOND felhasználói dokumentáció „BOND reagensek használata” című részében.

#### Tárolás és stabilitás

2–8 °C-on tárolandó. Ne használja fel a tartály címkéjén feltüntetett lejárati dátum után.

A CD79a (11E3) szennyezettségére és/vagy instabilitására utaló jelek a következők: az oldat zavarossága, szag kialakulása és csapadék jelenléte.

Felhasználás után azonnal tegye vissza 2–8 °C közötti hőmérsékletre.

A fentiekben előírtaktól eltérő tárolási feltételeket a felhasználónak ellenőriznie kell<sup>1</sup>.

#### Óvintézkedések

- Ez a termék *in vitro* diagnosztikai használatra szolgál.
- A ProClin™ 950 koncentrációja 0,35%. A termék 2-metil-4-izotiazolin-3-on hatóanyagot tartalmaz, amely a bőr, a szem, a nyálkahártyák és a felső légutak irritációját okozhatja. A reagensek kezeléséhez viseljen egyszer használatos kesztyűt.

- Az anyagbiztonsági adatlap igényléséhez forduljon a Leica Biosystems helyi forgalmazójához vagy regionális irodájához, vagy keresse fel a Leica Biosystems weboldalát a [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com) címen.
- A mintákat fixálás előtt és után, valamint a velük érintkező összes anyagot fertőzések terjesztésére képes anyagként kell kezelni, és megfelelő körültekintéssel kell ártalmatlanítani<sup>2</sup>. Soha ne pipettázza szájjal 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.
- minden potenciálisan toxikus összetevő ártalmatlanításával kapcsolatban kövesse a szövetségi, állami és helyi előírásokat.
- Minimálisra kell csökkenteni a reagensek mikrobiális szennyeződését, különben megnövekedhet a nem specifikus festőd.
- A megadottaktól eltérő feltárási körülmények, inkubációs idők és hőmérsékletek hibás eredményekhez vezethetnek. A felhasználónak minden ilyen jellegű változtatást validálnia kell.

## **Használati útmutató**

A CD79a (11E3) elsődleges antitest automata BOND rendszerrel és a BOND Polymer Refine Detection kittel való együttes használatra lett kifejlesztve. A CD79a (11E3) elsődleges antitesthez javasolt festési protokoll az IHC Protocol F. A hőinduktált epitópfeltáráshoz BOND Epitope Retrieval Solution 2 oldat 20 percig tartó alkalmazása javasolt.

## **Várható eredmények**

### **Normál szövetek**

A 11E3 klón kimutatta a B-limfociták sejtmembránján lévő CD79a antigént (n = 139).

### **Tumorszövetek**

A 11E3 klón 15-ből 14 esetben megfestette a B-sejtes limfómákat, ezen belül a follikuláris limfómákat, köpenysejtes limfómákat, diffúz nagysejtes limfómákat és kis limfocitás limfómákat. A T-sejtes limfómák (n = 5), az anaplasztikus nagysejtes limfómák (n = 3), a Hodgkin-limfoma (n = 2) és a nem limfold tumorok (n = 45) a reaktív B-sejtekkel eltekintve negatívak voltak.

### **A CD79a (11E3) alkalmazása a B-sejt eredetű rendellenességek jellemzésére szolgáló antitestpanel részeként javasolt.**

### **Termékspecifikus korlátozások**

A CD79a (11E3) termékét a Leica Biosystems a BOND Polymer Refine Detection kittel és a BOND segédreagensekkel való használatra optimalizálta. A tesztelési eljárásoktól való eltérés esetén a felhasználó felelőssége a betegeredmények értelmezése az adott körülmények között. A protokoll végrehajtásához szükséges idő a szövet fixálásának és az抗igen-erősítés hatékonyságának eltérései miatt változhat, ezért tapasztalati alapon történő meghatározást igényel. A feltárási körülmények és a protokollidők optimalizálásakor negatív reagenskontrollokat kell használni.

### **Hibaelhárítás**

A javító intézkedéseket lásd a 3. hivatkozásban.

Szokatlan festődés bejelentéséhez forduljon a Leica Biosystems helyi forgalmazójához vagy regionális irodájához.

### **További információk**

A BOND reagensekkel végzett immunfestésre vonatkozó további információkat a BOND felhasználói dokumentáció „BOND reagensek használata” című részében talál a következő szakaszokban: Az eljárás elve, Szükséges anyagok, A minták előkészítése, Minőség-ellenőrzés, A teszt ellenőrzése, A festődés értelmezése. A címkéken szereplő szimbólumok magyarázata és Általános korlátozások.

### **Szakirodalom**

1. Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
2. Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
3. Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
4. Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

### **Kiadás dátuma**

31 október 2018

# Anticorpul primar gata de utilizare BOND<sup>TM</sup>

## CD79a (11E3)

### Nr. catalog: PA0192

#### Utilizare prevăzută

*Acest reactiv este destinat utilizării pentru diagnosticare in vitro.*

Anticorpul monoclonal CD79a (11E3) este destinat utilizării pentru identificarea calitativă prin microscopie optică a antigenului CD79a uman în ţesut fixat în formalină, încorporat în parafină prin colorare imunohistochimică utilizând sistemul automat BOND (care include sistemul Leica BOND-MAX și sistemul Leica BOND-III).

Interpretarea clinică a oricăriei colorații sau a absenței acesteia trebuie verificată prin studii morfologice, folosind proceduri de control adecvate, și trebuie evaluată în contextul antecedentelor clinice ale pacientului, precum și al altor teste de diagnosticare efectuate de către un patolog calificat.

#### Rezumat și explicație

Pot fi utilizate tehnici imunohistochimice pentru a demonstra prezența antigenilor în ţesut și celule (a se vedea „Utilizarea reactivilor BOND” din documentația de utilizare BOND). Anticorpul primar CD79a (11E3) este un produs gata de utilizare care a fost optimizat în mod specific pentru utilizarea cu BOND Polymer Refine Detection. Demonstrarea prezenței antigenului CD79a uman este realizată mai întâi prin permisiunea legării

CD79a (11E3) la secțiune și apoi prin vizualizarea acestei legări utilizând reactivii furnizați în sistemul de detectie. Utilizarea acestor produse, în combinație cu sistemul automat BOND, reduce posibilitatea producerii de erori umane și variabilitatea inherentă care rezultă din diluția individuală a reactivului, pipetarea manuală și aplicarea reactivului.

#### Reactivi furnizați

CD79a (11E3) este un anticorp monoclonal anti-uman de șoarece produs ca supernatant de cultură tisulară purificat și furnizat în soluție salină tamponată cu trometamină cu proteină purtătoare, care conține 0,35% ProClin<sup>TM</sup> 950 drept conservant.

Volum total = 7 ml.

#### Clonă

11E3.

#### Imunogen

Proteină procarionă de fuziune recombinantă care corespunde domeniului intern al 61 de aminoacizi, la C-terminalul moleculei CD79a umane.

#### Specificitate

Antigen CD79a uman.

#### Sub-clasă

IgG2a.

#### Concentrație proteină totală

Aproximativ 10 mg/ml.

#### Concentrație anticorpi

Mai mare sau egală cu 0,21 mg/L, așa cum este determinată prin ELISA.

#### Diluare și amestecare

Anticorpul primar CD79a (11E3) este diluat optim pentru utilizare la sistemul BOND. Reconstituirea, amestecarea, diluarea sau titrarea acestui reactiv nu sunt necesare.

#### Materiale necesare, dar care nu sunt furnizate

Consultați „Utilizarea reactivilor BOND” din documentația dumneavoastră de utilizare a sistemului BOND pentru o listă completă a materialelor necesare pentru tratarea specimenelor și colorarea imunohistochimică utilizând sistemul BOND.

#### Depozitare și stabilitate

A se depozita la 2–8 °C. A nu se utiliza după data expirării indicată pe eticheta recipientului.

Semnele care indică contaminarea și/sau instabilitatea CD79a (11E3) sunt: turbiditatea soluției, formarea de mirosoiri și prezența precipitatului.

A se returna la 2–8 °C imediat după utilizare.

Alte condiții de depozitare decât cele specificate mai sus trebuie verificate de către utilizator<sup>1</sup>.

#### Precauții

- Acest produs este destinat utilizării pentru diagnosticare *in vitro*.
- Concentrația de ProClin<sup>TM</sup> 950 este 0,35%. Aceasta conține ingredientul activ 2-metil-4-izotiazolin-3-onă și poate cauza iritarea pielii, ochilor, membranelor mucoase și tractului respirator superior. Purtați mănuși de unică folosință atunci când manipulați reactivii.

- Pentru a obține o copie a fișei tehnice de securitate pentru material, luați legătura cu distribuitorul dvs. local sau cu biroul regional al Leica Biosystems sau, ca alternativă, vizitați site-ul web al Leica Biosystems, [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com)
- 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 luând măsurile de precauție adecvate<sup>2</sup>. Nu pipetați niciodată reactivii cu gura și evitați contactul reactivilor și probelor cu pielea și membranele mucoase. Dacă reactivii sau probele vin în contact cu suprafetele sensibile, spălați cu apă din abundență. Solicitați asistență medicală.
- Consultați reglementările naționale, județene sau locale pentru informații privind eliminarea oricăror componente cu potențial toxic.
- Reduceți la minimum contaminarea microbiană a reactivilor, în caz contrar poate apărea o creștere a colorării nespecifice.
- Timpii sau temperaturile de recuperare, incubare care diferă de valorile specificate pot genera rezultate eronate. Orice astfel de modificare trebuie validată de către utilizator.

## Instrucțiuni de utilizare

Anticorpul primar CD79a (11E3) a fost dezvoltat pentru utilizare la sistemul automat BOND în combinație cu BOND Polymer Refine Detection. Protocolul de colorare recomandat pentru anticorpul primar CD79a (11E3) este IHC Protocol F. Se recomandă recuperarea indusă de căldură a epitopilor utilizând BOND Epitope Retrieval Solution 2 timp de 20 de minute.

## Rezultate așteptate

### Tesuturi normale

Clona 11E3 a detectat antigenul CD79a pe membrana celulară a limfocitelor B (n=139).

### Tesuturi tumorale

Clona 11E3 a colorat 14/15 limfoame cu celule B, inclusiv limfoame foliculare, limfoame cu celule din manta, limfoame difuze cu celule mari și limfoame limfocitare mici. Limfoamele cu celule T (n=5), limfoamele cu celule mari anaplastice (n=3), boala Hodgkin (n=2) și tumorile non-limfoide (n=45) au fost negative, cu excepția celulelor B reactive.

**CD79a (11E3) este recomandată pentru utilizare ca parte a unui panel pentru anticipri pentru a ajuta în caracterizarea tulburărilor celulelor B.**

## Restricții specifice produsului

CD79a (11E3) a fost optimizată la Leica Biosystems pentru utilizarea cu BOND Polymer Refine Detection și cu reactivii auxiliari BOND. Utilizatorii care se abat de la procedurile de testare recomandate trebuie să accepte responsabilitatea pentru interpretarea rezultatelor pacientului în aceste circumstanțe. Timpii protocolului pot varia, datorită variației în fixarea țesutului și eficacității intensificării antigenului, și trebuie să fie determinați empiric. Atunci când se optimizează condițiile de recuperare și timpii protocolului, trebuie să fie utilizati reactivi de control negativ.

## Rezolvarea problemelor

Consultați referința 3 pentru acțiuni de remediere.

Contactați distribuitorul dumneavoastră local sau biroul regional al Leica Biosystems pentru raportarea colorării neobișnuite.

## Informații suplimentare

Informații suplimentare referitoare la imunocolorarea cu reactivii BOND, sub titlurile Principiu procedurii, Materiale necesare, Pregătirea specimenului, Controlul calității, Verificarea analizei, Interpretarea colorării, Codul simbolurilor de pe etichete și Limitări generale pot fi găsite în „Utilizarea reactivilor BOND” din documentația dumneavoastră de utilizare a sistemului BOND.

## Bibliografie

- Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
- Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
- Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
- Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

## Data publicării

31 octombrie 2018

# **Готовое к применению первичное антитело BOND<sup>TM</sup> CD79a (11E3)**

## **Номер по каталогу: PA0192**

### **Назначение**

**Этот реагент предназначен для диагностики *in vitro*.**

Моноклональные антитела CD79a (11E3) предназначены для качественного определения CD79a-антитена человека методом световой микроскопии в фиксированных формалином и заливных в парафин образцах тканей после иммуногистохимического окрашивания с использованием автоматизированной системы BOND (включающей системы BOND-MAX и BOND-III компании Leica).

Клиническая интерпретация любого окрашивания или его отсутствия должна быть дополнена морфологическими исследованиями с надлежащими контролями и должна быть оценена квалифицированным патологом с учетом анамнеза пациента и других диагностических тестов.

### **Краткое изложение и пояснение**

Иммуногистохимические методы могут использоваться для выявления антигенов в тканях и клетках (смотрите монографию «Применение реактивов BOND» в документации пользователя BOND). Первичные антитела CD79a (11E3) являются готовым к применению препаратом, специально оптимизированным для использования в системе BOND Polymer Refine Detection. Подтверждение присутствия CD79a антигена достигается, во-первых, за счет связывания CD79a (11E3) со срезом ткани с последующей визуализацией участка связывания, что осуществляется с использованием реактивов, которые предусмотрены системой обнаружения. Применение этих продуктов в сочетании с автоматизированной системой BOND снижает вероятность человеческой ошибки и вариабельность, присущую процессам разведения отдельных реактивов, ручного пипетирования и нанесения реактивов.

### **Реактивы, входящие в комплект поставки**

CD79a (11E3) представляет собой препарат моноклональных антител мыши к антигенам человека, который выпускается в форме супернатанта культуры ткани и поставляется в трис-солевом буферном растворе, содержащем белок-носитель, а также 0,35 % ProClin<sup>TM</sup> 950 в качестве консерванта.

Общий объем = 7 мл.

### **Клон**

11E3.

### **Иммуноген**

Рекомбинантный сплитый белок из прокариотических клеток, соответствующий внутреннему домену из 61 аминокислоты в С-концевой области CD79a-молекулы человека.

### **Специфичность**

CD79a-антigen человека.

### **Подкласс**

IgG2a.

### **Общая концентрация белка**

Примерно 10 мг/мл.

### **Концентрация антитела**

Концентрация выше или эквивалентна 0,21 мг/л при определении методом ИФА.

### **Разведение и смешивание**

Первичные антитела CD79a (11E3) имеют оптимальное разведение для применения в системе BOND. Этот реагент не нуждается в восстановлении, смешивании, разведении или титровании.

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

Полный список материалов, необходимых для обработки и иммуногистохимического окрашивания образцов с использованием системы BOND (включающей системы BOND-MAX и BOND-III компании Leica), представлен в разделе «Применение реактивов BOND» документации пользователя системы BOND.

### **Хранение и стабильность**

Храните при температуре 2–8 °C. Не используйте по истечении срока годности, который указан на этикетке контейнера.

Признаками, которые указывают на контаминацию и/или нестабильность CD79a (11E3), являются: помутнение раствора, появление запаха и наличие осадка.

Немедленно после применения вернуть на хранение при 2–8 °C.

Условия хранения, отличающиеся от указанных выше, должны быть верифицированы пользователем<sup>1</sup>.

### **Меры предосторожности**

- Этот продукт предназначен для диагностики *in vitro*.
- Концентрация ProClin<sup>TM</sup> 950 составляет 0,35%. Продукт содержит активный компонент 2-метил-4-изотиазолин-3-он и может раздражать кожу, глаза, слизистые оболочки и верхние дыхательные пути. При работе с реактивами надевайте одноразовые перчатки.

- Для получения копии паспорта безопасности химической продукции обратитесь к местному дистрибутору или в региональный офис компании Leica Biosystems либо посетите веб-сайт компании Leica Biosystems: [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).
- С образцами (до и после фиксации) и всеми материалами, на которые они воздействуют, следует обращаться как с потенциально способными к передаче инфекции и утилизировать, соблюдая соответствующие меры предосторожности<sup>2</sup>. Никогда не набирайте реактивы в пипетку ртом. Избегайте 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.
- По вопросам утилизации любых возможно токсических компонентов выполняйте требования федеральных, региональных или местных нормативных документов.
- Сводите к минимуму микробное загрязнение реактивов во избежание усиления неспецифического окрашивания.
- Нарушение указанных в инструкции правил демаскировки, времени инкубации и термической обработки может привести к ошибочным результатам. Любые подобные изменения должны быть валидированы пользователем.

## **Инструкция по применению**

Первичные антитела CD79a (11E3) были разработаны для использования в автоматизированной системе BOND в сочетании с BOND Polymer Refine Detection. Рекомендуемым протоколом иммуногистохимического окрашивания с использованием первичных антител CD79a (11E3) является IHC Protocol F. Тепловую демаскировку эпитопа рекомендуется выполнять с применением раствора для демаскирования BOND Epitope Retrieval Solution 2 в течение 20 минут.

## **Ожидаемые результаты**

### **Нормальные ткани**

Клон 11E3 обнаруживал CD79a антиген, расположенный на клеточной мемbrane B-лимфоцитов (n=139).

### **Ткани опухолей**

Клон 11E3 окрашивал в 14/15 случаев B-клеточной лимфомы, включая фолликулярную лимфому, лимфомы из клеток мантийной зоны, диффузную крупноклеточную лимфому и лимфому из малых лимфоцитов. В отношении Т-клеточной лимфомы (n=5), атипической крупноклеточной лимфомы (n=3), болезни Ходжкина (n=2) и нелимфоидных опухолей (n=45) были получены отрицательные результаты, исключение составляют реактивные B-лимфоциты.

**CD79a (11E3) рекомендуется использовать в составе панели антител для определения характеристик нарушений, связанных с B-лимфоцитами.**

### **Ограничения, специфичные для этого продукта**

CD79a (11E3) оптимизирован компанией Leica Biosystems для применения с системой BOND Polymer Refine Detection и вспомогательными реактивами BOND. Пользователи, отклоняющиеся от рекомендованных процедур анализа, должны брать на себя ответственность за интерпретацию результатов исследований пациентов, выполненных в таких условиях. Продолжительность выполнения протокола должна быть определена опытным путем и может различаться в связи с вариабельностью фиксации ткани и эффективности усиления антитела. При оптимизации условий демаскировки и длительности протокола следует использовать отрицательные контроли реактивов.

### **Поиск и устранение неполадок**

Действия по устранению неполадок описаны в (3).

С сообщениями о необычном окрашивании обращайтесь к своему местному дистрибутору или в региональный офис компании Leica Biosystems.

### **Дополнительная информация**

Дополнительная информация по иммуногистохимическому окрашиванию с использованием реактивов BOND, содержится в рубриках «Принцип метода», «Необходимые материалы», «Подготовка образцов», «Контроль качества», «Проверка достоверности анализа», «Интерпретация окрашивания», «Значение символов в маркировке продукции» и «Ограничения общего характера» раздела «Применение реактивов BOND» в документации пользователя системы BOND.

### **Список литературы**

1. Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
2. Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
3. Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
4. Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

### **Дата выпуска**

31 Октябрь 2018

# **Gotowe do użycia przeciwciało BOND<sup>TM</sup> CD79a (11E3)**

## **Nr katalogowy: PA0192**

### **Przeznaczenie**

**Ten odczynnik jest przeznaczony do stosowania w diagnostyce *in vitro*.**

Przeciwciało monoklonalne CD79a (11E3) służy do identyfikacji jakościowej z zastosowaniem mikroskopii świetlnej ludzkich CD79a w tkance utraowanej w formalinie i zatopionej w parafinie za pomocą barwienia immunohistochemicznego przy użyciu automatycznego systemu BOND (w tym systemów Leica BOND-MAX i Leica BOND-III).

Kliniczną interpretację wybarwienia lub jego braku należy uzupełnić badaniami morfologicznymi oraz odpowiednimi kontrolami. Ocenę powinien przeprowadzić wykwalifikowany patolog w kontekście historii choroby pacjenta oraz innych badań diagnostycznych.

### **Podsumowanie i objaśnienie**

W celu wykazania obecności抗原ów w tkankach i komórkach (zob. „Korzystanie z odczynników BOND” w dokumentacji użytkownika BOND) można skorzystać z technik immunohistochemicznych. Przeciwciało pierwszorzędowe CD79a (11E3) jest gotowym do użycia produktem, który został specjalnie zoptymalizowany pod kątem użycia z BOND Polymer Refine Detection. Obecność ludzkiego抗原u CD79a jest wykazywana w pierwszej kolejności przez umożliwienie wiązania CD79a (11E3) ze skrawkiem, a następnie wizualizację tego wiązania za pomocą odczynników dostarczonych w systemie delekcji. Użycie tych produktów, w połączeniu z automatycznym systemem BOND ogranicza prawdopodobieństwo popełnienia błędu przez człowieka i nieodłączną zmienność wynikającą z indywidualnego rozcieńczania odczynnika, ręcznego pobierania pipetą i stosowania odczynnika.

### **Odczynniki znajdujące się w zestawie**

CD79a (11E3) jest myślim anty-ludzkim przeciwciałem monoklonalnym, produkowanym jako oczyszczony supernatant hodowli tkankowej i dostarczony w roztworze soli fizjologicznej buforowanej roztworem Tris z białkiem nośnikowym, konserwowany 0,35% ProClin<sup>TM</sup>950.

Łączna objętość = 7 ml.

### **Klon**

11E3.

### **Immunogen**

Prokaryotyczne białko rekombinowane odpowiadające wewnętrznej domenie na końcu karboksylowym cząsteczki CD79a. Domina składa się z 61 aminokwasów.

### **Swoistość**

Ludzki抗原 CD79a.

### **Podklasa**

IgG2a.

### **Całkowite stężenia białka**

Okolo 10 mg/ml.

### **Stężenie przeciwciała**

Większe lub równe 0,21 mg/L oznaczone za pomocą testu ELISA.

### **Rozcieńczanie i mieszanie.**

CD79a (11E3) zostało specjalnie zoptymalizowane pod kątem użycia z systemem BOND Polymer Refine Detection. W przypadku tego odczynnika nie jest konieczne dodawanie wody, mieszanie, rozcieńczanie ani miareczkowanie.

### **Wymagane materiały niedołączone do zestawu**

W rozdziale „Korzystanie z odczynników BOND” w dokumentacji użytkownika BOND podano pełną listę materiałów wymaganych do przygotowania próbki i barwienia immunohistochemicznego przy użyciu systemu BOND.

### **Przechowywanie i trwałość**

Przechowywać w temperaturze 2°C–8°C. Nie używać po upływie daty ważności podanej na etykiecie pojemnika.

Oznaki skażenia i/lub niestabilności przeciwciała CD79a (11E3) są następujące: zmętnienie roztworu, pojawienie się zapachu i obecność osadu.

Niezwykle po użyciu ponownie umieścić w temperaturze 2–8°C.

Przechowywanie w warunkach innych od wskazanych powyżej wymaga weryfikacji użytkownika<sup>1</sup>.

### **Środki ostrożności**

- Ten produkt jest przeznaczony do stosowania w diagnostyce *in vitro*.
- Stężenie ProClin<sup>TM</sup> 950 wynosi 0,35%. Zawiera składnik czynny, metyloizotiazolinon, który może powodować podrażnienie skóry, oczu, blon śluzowych i górnych dróg oddechowych. Podczas pracy z odczynnikami należy nosić rękawice jednorazowego użytku.
- Abytrzymać egzemplarz karty charakterystyki, należy skontaktować się z lokalnym dystrybutorem lub regionalnym biurem Leica Biosystems, lub odwiedzić stronę internetową, [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).

- Z próbkami przed utrwalaniem i po utrwalaniu, jak również ze wszystkimi materiałami, które mają z nimi styczność, należy obchodzić się tak, jak z materiałami potencjalnie zakaźnymi i należy je utylizować, zachowując odpowiednie środki ostrożności.<sup>2</sup> Podczas pobierania pipetą nie wolno zasysać odczynników ustami i należy unikać kontaktu odczynników i próbek ze skórą oraz błonami śluzowymi. W razie kontaktu odczynników lub próbek ze szczególnie narażonymi miejscami przemycić miejsce kontaktu dużą ilością wody. Należy zasięgnąć porady lekarza.
- Wszelkie potencjalnie toksyczne składniki należy utylizować zgodnie z krajowymi lub lokalnymi przepisami.
- Chronić odczynniki przed skażeniem drobnoustrojami, ponieważ może ono doprowadzić do zwiększonego barwienia niespecyficznego.
- Zastosowanie czasów odmaskowywania, inkubacji lub temperatur innych niż podano w instrukcji może spowodować błędne wyniki. Wszelkie zmiany tego typu muszą zostać zweryfikowane przez użytkownika.

## **Instrukcja stosowania**

Przeciwciało pierwszorzędowe CD79a (11E3) zostało opracowane z myślą o zastosowaniu w automatycznym systemie BOND w połączeniu z BOND Polymer Refine Detection. Zalecaný protokół barwienia dla przeciwciała pierwszorzędowego CD79a (11E3) to IHC Protocol F. Zaleca się cieplne odmaskowywanie epitopu przy użyciu roztworu BOND Epitope Retrieval Solution 2 przez 20 minut.

## **Oczekiwane wyniki**

### **Tkanki prawidłowe**

Klon 11E3 wykrył抗原 CD79a na błonie komórkowej limfocytów B (n=139).

### **Tkanki nowotworowe**

Klon 11E3 wybarwił 14/15 chłoniaków z limfocytów B, w tym chłoniaki grudkowe, chłoniaki z komórek płaszczu, chłoniaki rozłącznych z dużych komórek i przewlekłą białaczką limfatyczną. Chłoniaki z limfocytów T (n = 5), chłoniaki anaplastyczne z dużych komórek (n = 3), choroba Hodgkina (n = 2) i guzy nielimfoidalne (n = 45) daly wynik negatywny z wyjątkiem reaktywnych limfocytów B.

### **Zaleca się stosowanie CD79a (11E3) w ramach panelu przeciwciała pomocniczo w określaniu zaburzeń limfocytów B.**

## **Szczególne ograniczenia dla produktu**

Przeciwciało CD79a (11E3) zostało optymalizowane w Leica Biosystems do stosowania z BOND Polymer Refine Detection i pomocniczymi odczynnikami BOND. W tych okolicznościach użytkownicy, którzy postępują niezgodnie z zalecanymi procedurami testowymi muszą взять odpowiedzialność za interpretację wyników chorego. Czasy protokołu mogą być różne w związku ze zróżnicowaniem w zakresie utrwalenia tkanek i skuteczności wzmacnienia przez przeciwciało i należy je określić doświadczalnie. Odczynniki kontroli negatywnej należy stosować podczas optymalizacji warunków odmaskowywania i czasów protokołu.

## **Rozwiązywanie problemów**

W celu uzyskania dalszych informacji o działaniu zaradczym zob. odsyłacz 3.

W celu zgłoszenia nietypowego barwienia należy skontaktować się z lokalnym dystrybutorem lub z regionalnym biurem firmy Leica Biosystems.

## **Dodatkowe informacje**

Dodatkowe informacje dotyczące immunobarwienia przy użyciu odczynników BOND opisanego w działach „Zasady postępowania”, „Wymagane materiały”, „Przygotowanie próbek”, „Kontrola Jakości”, „Weryfikacja testu”, „Interpretacja barwienia”, „Objaśnienie symboli na etykietach” i „Ograniczenia ogólne” można znaleźć w punkcie „Stosowanie odczynników BOND” w dokumentacji użytkownika systemu BOND.

## **Bibliografia**

- Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
- Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
- Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
- Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology, 2004; 127:585–591.

## **Data publikacji**

31 października 2018

# Primarno protitelo BOND<sup>TM</sup> pripravljeno za uporabo CD79a (11E3)

## Kataloška št.: PA0192

### Predvidena uporaba

Ta reagent je namenjen diagnostični uporabi *in vitro*.

Monoklonsko protitelo CD79a (11E3) je namenjeno kvalitativni identifikaciji molekule humanega antigena CD79a s svetlobno mikroskopijo v tkivih, fiksiranih s formalinom in vstavljenih v parafin, z imunohistokemijskim barvanjem z uporabo avtomatiziranega sistema BOND (vključuje sistem Leica BOND-MAX in sistem Leica BOND-III).

Klinično razlago kakršnega koli obarvanja ali odsotnosti le-tega morajo dopolnjevati morfološke študije in ustrezni kontrolni vzorci, ki jih v okviru klinične anamneze bolnika in drugih diagnostičnih testov oceni usposobljen patolog.

### Povzetek in razlaga

Imunohistokemijske tehnike se lahko uporabijo za prikaz prisotnosti antigenov v tkivih in celicah (glejte »Uporaba reagentov BOND« v priloženi dokumentaciji za uporabnike sistema BOND). Primarno protitelo CD79a (11E3) je izdelek, ki je pripravljen za uporabo in posebej optimiziran za uporabo s sistemom BOND Polymer Refine Detection. Prikaz humanega antigena CD79a se doseže tako, da se najprej dovoli vezava protitelesa CD79a (11E3) na rezino, nato pa se ta vezava prikaže z uporabo reagentov v sistemu za zaznavanje. Uporaba teh izdelkov, skupaj z avtomatiziranim sistemom BOND, zmanjša možnost človeške napake in variabilnosti, ki sama po sebi izhaja iz redčenja posameznega reagenta, ročnega pipetiranja in nanosa reagenta.

### Priloženi reagenti

CD79a (11E3) je mlejce monoklonsko protitelo, usmerjeno proti humanim antigenom, ki je izdelano kot supernatant tkivne kulture in je dobaljeno v fiziološki raztopini s pufrom tris, nosilno beljakovino in 0,35 % konzervansa ProClin™ 950.

Skupna prostornina = 7 ml.

### Klon

11E3

### Imunogen

Prokariontski rekombinantni fuzijski protein, ki ustreza notranji domeni 61 aminokisin molekule CD79a na C-terminalnem koncu.

### Specifičnost

Človeški antigen CD79a.

### Podrazred

IgG2a

### Skupna koncentracija beljakovin

Približno 10 mg/ml.

### Koncentracija protiteles

Višja ali enaka 0,21 mg/l, določena s testom ELISA.

### Redčenje in mešanje

Primarno protitelo CD79a (11E3) je optimalno razredčeno za uporabo na sistemu BOND. Rekonstitucija, mešanje, redčenje ali titracija tega reagenta niso potrebni.

### Potrebni materiali, ki niso priloženi

Za celoten seznam materialov, potrebnih za obdelavo vzorcev in imunohistokemijsko barvanje pri uporabi sistema BOND, glejte poglavje »Uporaba reagentov BOND« v priloženi dokumentaciji za uporabnike sistema BOND.

### Shranjevanje in stabilnost

Hraniti pri temperaturi 2–8 °C. Ne uporabljajte po datumu izteka roka uporabnosti, navedenem na oznaki na vsebniku.

Znaki, ki kažejo kontaminacijo in/ali nestabilnost protitelesa CD79a (11E3), so: motnost raztopine, prisotnost vonja in oborine.

Takojo po uporabi ohladite na temperaturo 2–8 °C.

Uporabnik mora potrditi ustreznost pogojev shranjevanja, če se ti razlikujejo od zgoraj navedenih<sup>1</sup>.

### Previdnosti ukrepi

- Ta izdelek je namenjen za diagnostično uporabo *in vitro*.
- Koncentracija konzervansa ProClin™ 950 je 0,35 %. Vsebuje aktivno učinkovino 2-metil-4-izotiazolin-3-on in lahko povzroči draženje kože, oči, sluznice ter zgornjih dihalnih poti. Kadar delate z reagenti, nosite rokavice za enkratno uporabo.
- Kopijo varnostnega lista lahko dobite pri lokalnem distributerju ali regionalni pisarni družbe Leica Biosystems ali na spletnem mestu [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).

- 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 upoštevati ustrezne previdnostne ukrepe.<sup>2</sup> Nikoli ne pipetirajte reagentov skozi usta; pazite, da reagenti in vzorci ne pridejo v stik s kožo ali sluznicami. Če reagenti ali vzorci pridejo v stik z občutljivimi deli, jih izperite z obilo vode. Poiščite zdravniško pomoč.
- Sledite zveznim, državnim ali lokalnim predpisom za odstranjevanje katerih koli morebitno strupenih sestavin.
- Pazite, da ne pride do mikrobine okužbe reagentov, saj lahko povzroči nespecifično barvanje.
- Če uporabite čas ali temperature razkrivanja in inkubacije, ki se razlikujejo od navedenih, lahko pridobite napačne rezultate. Uporabnik mora validirati morebitne spremembe.

## Navodila za uporabo

Primarno protitelo CD79a (11E3) je bilo razvito za uporabo na avtomatiziranem sistemu BOND skupaj s sistemom BOND Polymer Refine Detection. Priporočeni protokol barvanja za primarno protitelo CD79a (11E3) je protokol IHC Protocol F. Za toplotno pridobivanje epitopa se priporoča uporaba raztopine BOND Epitope Retrieval Solution 2 za 20 minut.

## Pričakovani rezultati

### Normalna tkiva

Klon 11E3 je zaznal antigen CD79a na celični membrani limfocitov B (n = 139).

### Tumorska tkiva

Klon 11E3 je obvaroval 14/15 limfomov celic B, vključno s folikularnimi limfomi, limfomi plăščnih celic, difuznimi velikoceličnimi limfomi in limfomom malih limfocitov. Limfomi celic T (n = 5), anaplastični velikocelični limfomi (n = 3), Hodgkinova bolezen (n = 2) in nelimfoidni tumorji (n = 45) so bili negativni, razen reaktivnih celic B.

### Protitelo CD79a (11E3) se priporoča za uporabo kot del nabora protiteles pri opredelitvi bolezni celic B.

## Specifične omejitve izdelka

Družba Leica Biosystems je protitelo CD79a (11E3) optimizirala za uporabo s sistemom BOND Polymer Refine Detection in pomožnimi reagenti BOND. Uporabniki, ki odstopajo od priporočenih preizkusnih postopkov, morajo prevzeti odgovornost za razlagajo bolnikovih rezultatov pod temi pogoji. Trajanje protokola se lahko spremeni zaradi razlik pri fiksiraju tkiv in učinkovitosti izboljšave antiga ter se mora določiti empirično. Uporabiti morate negativne kontrolne reagente, kadar optimizirate pogoje razkrivanja in trajanje protokola.

## Odpravljanje težav

Glejte 3. navedbo za ukrep za odpravljanje napake.

Če želite poročati o nenavadnem obarvanju, se obrnite na svojega lokalnega distributerja ali regionalno pisarno družbe Leica Biosystems.

## Dodatevne informacije

Dodatevne informacije o imunološkem barvanju z reagenti BOND lahko najdete v priloženi dokumentaciji za uporabnike sistema BOND »Uporaba reagenta BOND« v poglavijih Načelo postopka, Potrebeni materiali, Priprava vzorcev, Kontrola kakovosti, Verifikacija testa, Tolmačenje obarvanja, Legenda za simbole na oznakah in Splošne omejitve.

## Literatura

1. Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
2. Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
3. Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
4. Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

## Datum izdaje

31. oktober 2018

# BOND™ Primární protilátka připravená k použití

## CD79a (11E3)

### Kat. č.: PA0192

#### Zamýšlené použití

Tato reagencie je určena k diagnostickému použití *in vitro*.

Monoklonální protilátka CD79a (11E3) je určena k použití při kvalitativním stanovení lidského antigenu CD79a světelnou mikroskopii ve tkání fixované formalinem a zálité v parafínu imunohistochemickým barvením pomocí automatického systému BOND system (včetně systému Leica BOND-MAX system a Leica BOND-III system).

Klinickou interpretaci jakéhokoli 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.

#### Souhrn a vysvětlení

Imunohistochemické techniky lze použít k průkazu přítomnosti antigenů ve tkání a v buňkách (viz „Použití reagencí BOND“ v uživatelské dokumentaci BOND). Primární protilátka CD79a (11E3) je produkt připravený k použití, který byl specificky optimalizován k použití se soupravou BOND Polymer Refine Detection. Průkazu lidského antigenu CD79a se dosáhne tím, že se nejprve umožní vazba CD79a (11E3) na řez, a poté se tato vazba vizualizuje pomocí reagencí dodaných v detekčním systému. Použití téhoto produktu v kombinaci s automatickým systémem BOND system snižuje možnost lidské chyby a inherentní variability v důsledku ředění jednotlivých reagencí, manuálního pipetování a použití reagencí.

#### Dodávané reagencie

CD79a (11E3) je myší monoklonální protilátka proti lidským antigenům vyráběná jako supernatant z tkáňové kultury a dodávaná ve fyziologickém roztoku pufovaném Tris s přenášejícím proteinem, obsahující jako konzervační prostředek 0,35% ProClin™ 950.

Celkový objem = 7 ml.

#### Klon

11E3.

#### Imunogen

Prokaryotický rekombinantní fúzní protein odpovídající interní doméně, čítající 61 aminokyselin, na C-terminu lidské molekuly CD79a.

#### Specificita

Lidský antigen CD79a.

#### Podtřída

IgG2a.

#### Koncentrace celkového proteinu

Přibližně 10 mg/ml.

#### Koncentrace protilátek

0,21 mg/l nebo vyšší, stanovená metodou ELISA.

#### Ředění a míchání

Primární protilátka CD79a (11E3) je optimálně naředěná k použití v systému BOND system. Rekonstituce, míchání, ředění ani titrace této reagencie nejsou nutné.

#### Potřebný materiál, který není součástí dodávky

Úplný seznam materiálů požadovaných pro úpravu vzorku a imunohistochemické barvení s použitím systému BOND system je uveden v bodě „Použití reagencí BOND“ v uživatelské dokumentaci BOND.

#### Skladování a stabilita

Uchovávejte při teplotě 2–8 °C. Nepoužívejte po uplynutí data expirace uvedeného na štítku nádoby.

Známky signalizující kontaminaci a/nebo nestabilitu CD79a (11E3) jsou: zkalení roztoku, vznik západu a přítomnost precipitátu.

Okamžitě po použití vrátte do prostředí s teplotou 2–8 °C.

Podmínky skladování jiné než výše uvedené musí uživatel<sup>1</sup> validovat.

#### Bezpečnostní opatření

- Tento produkt je určen pouze pro diagnostické použití *in vitro*.
- Koncentrace přípravku ProClin™ 950 je 0,35 %. Obsahuje aktivní složku 2-methyl-4-isothiazolin-3-on a může způsobit podráždění kůže, očí, sliznic a horních cest dýchacích. Při manipulaci s reagenciem používejte rukavice na jedno použití.
- Výtisk bezpečnostního listu materiálu získáte od místního distributora nebo oblastního kanceláře společnosti Leica Biosystems, nebo můžete navštívit webové stránky Leica Biosystems: [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).
- Se vzorky před fixací i po fixaci a se všemi materiály, které s nimi přišly do kontaktu, je nutno zacházet, jako by mohly přenášet infekci, a zlikvidovat je za použití příslušných bezpečnostních opatření<sup>2</sup>. Nikdy reagencie nepřipevňujte ústy a zabraňte kontaktu reagencí 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.
- Údaje o likvidaci jakýchkoli potenciálně toxicckých komponent prostudujte ve federálních, státních nebo místních nařízeních.

- Minimalizujte mikrobiální kontaminaci reagencí, mohlo by dojít ke zvýšení výskytu nespecifického barvení.
- Získávání, inkubační doby nebo teploty jiné než specifikované mohou vést k chybným výsledkům. Všechny takové změny musí být uživatelem validovány.

## Návod k použití

Primární protilátku CD79a (11E3) byla vyvinuta k použití v automatickém systému BOND system v kombinaci se soupravou BOND Polymer Refine Detection. Protokol doporučeného barvení primární protilátky CD79a (11E3) je IHC Protocol F. Teplém indukované odmaskování epitopu se doporučuje s použitím roztoku BOND Epitope Retrieval Solution 2 po dobu 20 minut.

## Očekávané výsledky

### Normální tkáň

Klon 11E3 detekoval antigen CD79a na buněčné membráně B-lymfocytů (n=139).

### Nádorové tkáň

Klon 11E3 barvil 14/15 B-lymfomů, včetně folikulárních lymfomů, lymfomů plášťových buněk, difúzních velkobuněčných lymfomů a malobuněčného lymfocytického lymfomu. T-lymfomy (n=5), anaplastické velkobuněčné lymfomy (n=3), lymfomy u Hodgkinovy choroby (n=2) a nelymfoidní nádory (n=45) byly negativní, s výjimkou reaktivních B buněk.

### **CD79a (11E3) se doporučuje použít jako pomocná součást panelu protilátek při charakterizaci onemocnění B-buněk.**

## Omezení specifická pro tento produkt

Molekula CD79a (11E3) byla společností Leica Biosystems optimalizována pro použití se soupravou BOND Polymer Refine Detection a s pomocnými reagenciemi BOND. Uživatelé, kteří se při vyšetření odchylí od doporučeného postupu, musí za těchto okolností přijmout odpovědnost za interpretaci výsledků u pacienta. Doby uvedené v protokolu se mohou lišit v důsledku odchylek při fixaci tkání a účinnosti při zvýraznění antigenu a musí být stanoveny empiricky. Při optimalizaci podmínek při získávání a dob v protokolu musí být použity reagencie pro negativní kontrolu.

## Řešení problémů

Nápravná opatření jsou uvedena v odkaze 3.

S hlášením neobvyklého barvení kontaktujte místního distributora nebo oblastní kancelář společnosti Leica Biosystems.

## Další informace

Další informace o imunobarvení reagenciemi BOND naleznete pod názvy Princip metody, Potřebné materiály, Příprava vzorku, Kontrola kvality, Ověření testů, Interpretace barvení, Vysvětlení symbolů na štítcích a Obecná omezení v uživatelské dokumentaci BOND, v bodě „Použití reagencí BOND“.

## Literatura

1. Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
2. Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
3. Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
4. Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

## Datum vydání

31 říjen 2018

# BOND™ Pripravené na Použitie Primárne Protilátky

## CD79a (11E3)

### Katalógové č.: PA0192

#### Zamýšľané použitie

##### *Toto činidlo je určené na diagnostické použitie in vitro.*

Monoklonálna protilátku CD79a (11E3) je určená na použitie pri kvalitatívnej identifikácii ľudského antigénu CD79a svetelnou mikroskopiou v tkanive fixovanom formalinom a zaliatím do parafínu prostredníctvom imunohistochemického farbenia použitím automatizovaného systému BOND (zahŕňa systémy Leica BOND-MAX a Leica BOND-III).

Klinická interpretácia akéhokoľvek zafarbenia alebo jeho absencie musí byť kombinovaná s morfologickými vyšetreniami a zodpovedajúcimi kontrolami. Výsledky je nutné vyhodnotiť v kontexte klinickej anamnézy pacienta a ďalších diagnostických testov vedených kvalifikovaným patológom.

#### Zhrnutie a vysvetlenie

Imunohistochemické techniky možno použiť na preukázanie prítomnosti antigénov v tkanivách a bunkách (pozrite si časť „Používanie činidel BOND“ v používateľskej dokumentácii k systému BOND). Primárna protilátku CD79a (11E3) je produkt pripravený na okamžité použitie, ktorý bol špecificky optimalizovaný na použitie so systémom BOND Polymer Refine Detection. Preukázanie ľudského antigénu CD79a sa vykonáva tak, že najprv sa umožní väzba prípravku CD79a (11E3) na rez a tátó väzba sa následne vizualizuje pomocou činidel poskytnutých v detekčnom systéme. Použitie týchto produktov v spojitosti s automatizovaným systémom BOND znižuje možnosť ľudské chyby a inherentnej variability vyplývajúcej z individuálneho nariedenia činidel, manuálneho pipetovania a aplikácie činidel.

#### Dodané činidlá

CD79a (11E3) je myšia anti-ľudská monoklonálna protilátku vyprodukovaná ako supernatant bunkových kultúr a dodávaná v tris-pufrovanom fyziologickom roztoku s transportným proteínom, obsahujúca 0,35 % prípravku ProClin™ 950 ako konzervačnej látky. Celkový objem = 7 ml.

#### Klon

11E3.

#### Imunogén

Prokaryotický rekombinantný fúzovaný proteín zodpovedajúci internej doméne 61 aminokyselín v C-koncovke molekuly CD79a.

#### Špecificita

Ľudský antigén CD79a.

#### Podrieda

IgG2a.

#### Celková koncentrácia proteínov

Cca 10 mg/ml.

#### Koncentrácia protilátkov

Vyššia alebo rovná 0,21 mg/l podľa ELISA.

#### Riedenie a miešanie

Primárna protilátku CD79a (11E3) je optimálne zriedená na použitie v systéme BOND. Rekonštitúcia, miešanie, riedenie ani titrácia tohto činidla nie sú potrebné.

#### Požadovaný nedodaný materiál

Úplný zoznam materiálov potrebných na prípravu vzorky a imunohistochemické zafarbenie pomocou systému BOND si pozrite v časti „Používanie činidel BOND“ v používateľskej dokumentácii k systému BOND.

#### Uskladnenie a stabilita

Skladujte pri teplote 2 – 8 °C. Nepoužívajte po uplynutí dátumu exspirácie uvedeného na štítku zásobníka.

Známky signalizujúce kontamináciu alebo nestabilitu prípravku CD79a (11E3) sú: zakalenie roztoku, vznik zápacu a prítomnosť zrazeniny.

Okamžite po použití vráťte do teploty 2 – 8 °C.

Iné než vyššie uvedené podmienky skladovania si vyžadujú validáciu používateľom<sup>1</sup>.

#### Bezpečnostné opatrenia

- Tento produkt je určený na diagnostické použitie *in vitro*.
- Koncentrácia produktu ProClin™ 950 je 0,35 %. Obsahuje aktívnu zložku 2-metyl-4-izotiazolín-3-ón a môže spôsobiť podráždenie kože, očí, sliznic a horných dýchacích ciest. Pri manipulácii s činidlami používajte jednorazové rukavice.
- Materiálový bezpečnostný list vám poskytne miestny distribútor alebo regionálna pobočka spoločnosti Leica Biosystems, prípadne navštívte webovú lokalitu spoločnosti Leica Biosystems [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).

- 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>2</sup>. Činidlá nikdy nepipetuje ústami a zabráňte kontaktu činidiel a vzoriek s kožou a sliznicami. Ak sa činidlá alebo vzorky dostanú do kontaktu s citlivými oblasťami, umyte ich veľkým množstvom vody. Vyhľadajte lekársku pomoc.
- Likvidáciu prípadných potenciálne toxicických súčasťí definujú federálne, štátne alebo miestne predpisy.
- Minimalizujte mikrobiálnu kontamináciu činidiel. V opačnom prípade môže dôjsť k zvýšeniu nešpecifického zafarbenia.
- Nedodržanie predpisanych dôb záchyty, inkubačných dôb alebo teplôt môže viesť k nesprávnym výsledkom. Všetky takéto zmeny si vyžadujú validáciu používateľom.

## **Návod na použitie**

Primárna protílátka CD79a (11E3) bola vytvorená na použitie v automatizovanom systéme BOND v spojitosti so systémom BOND Polymer Refine Detection. Odporúčaný protokol farbenia pre primárnu protílátku CD79a (11E3) je IHC Protocol F. Záchyt epitopov s tepelnou indukciami sa odporúča s použitím roztoku BOND Epitope Retrieval Solution 2 na 20 minút.

## **Čakávané výsledky**

### **Normálne tkanivá**

Klon 11E3 detegoval antigén CD79a na bunkovej membráne lymfocytov B (n = 139).

### **Nádorové tkanivá**

Klon 11E3 zafarbil 14/15 lymfómov B-buniek vrátane folikulárnych lymfómov, lymfómov plášťových buniek, difúznych lymfómov veľkých buniek a malých lymfocytových lymfómov. Lymfómy z T-buniek (n=5), anaplastické veľkobunkové lymfómy (n=3), Hodgkinova choroba (n=2) a nelymfoidné nádory (n=45) boli negatívne s výnimkou reaktívnych B-buniek.

### **CD79a (11E3) sa odporúča používať ako súčasť panela protílátok pri charakterizácii porúch B-buniek.**

## **Špecifické obmedzenia pre tento výrobok**

CD79a (11E3) bol v spoločnosti Leica Biosystems optimalizovaný na použitie so systémom BOND Polymer Refine Detection a pomocnými činidlami BOND. Používateľ, ktorí sa odchylia od odporúčaných testovacích postupov, musia akceptovať zodpovednosť za interpretáciu výsledkov pacienta za týchto okolností. Časy podľa protokolu sa môžu lísiť z dôvodu odchýlok vo fixácií tkaniva a účinnosti zvýraznenia antigénu a musia sa získať empiricky. Pri optimalizácii podmienok záchyty a časov podľa protokolov je potrebné použiť negatívne kontroly činidlom.

## **Riešenie problémov**

Pri náprave môže byť nápmocná referencia 3.

Neobvyklé zafarbenie ohláste miestnemu distribútorovi alebo regionálnej pobočke spoločnosti Leica Biosystems.

## **Ďalšie informácie**

Ďalšie informácie o imunofarbení s činidlami BOND nájdete v častiach Princíp postupu, Požadované materiály, Príprava vzorky, Kontrola kvality, Overenie testu, Interpretácia zafarbenia, Legenda k symbolom na označenie a Všeobecné obmedzenia v používateľskej dokumentácii k systému BOND „Používanie činidiel BOND“.

## **Literatúra**

- Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
- Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
- Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
- Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

## **Dátum vydania**

31 október 2018

# BOND™ CD79a (11E3) PA0192 رقم الدليل: مادختسلا زجاجاً ماسجلاً قداصملا

الاستعمال المستهدف

هذا الكشف مخصص للاستعمال في أغراض التشخيص في المختبرات.  
إن الغرور عن جم CD79a (11E3) المضاد الأولي النسيلي هو استدامه في التحديد النوعي بواسطة المجهز الضوئي المستخدم CD79a البشري في التسبيح المثبت بالفورمالين، والمضمن في الملاقوف عن طريق التقطير الكيميائي النسيلي الماعني باستخدام نظام BOND الآلي. (يشمل نظامي Leica BOND-MAX II وLeica BOND-III).  
ينبغي أن يستكمل التقسيم السريري لوجود أي ظظاهر أو غيابه من خلال دراسات المورفولوجية والضوابط الصحيحة، وينبغي تقييم ذلك في سياق التاريخ السريري للمريض وغيره من الاختبارات التشخيصية التي يجريها أخصائي مؤهل في علم الأمراض.

## المخلص والمشر

يمكن استخدام الأسلوب الكيميائي النسيلي المناعي لإثبات وجود مواد المضادات في التسبيح والخلايا (النفر "استعمال كواشف BOND" في وثائق مستخدم BOND التي يجوزتك). جسم CD79a (11E3) المضاد الأولي عبارة عن منتج جاهز للاستعمال تم تهيئته تجديداً من أجل استخدامه مع نظام BOND Polymer Refine Detection. وبتفصل أطهار مستخد CD79a البشري من خلال السماح لأولاً بربط CD79a (11E3) علىقطان، ثم تصوير هذا الرابط باستخدام الكواشف المتوفرة في نظام الكشف. يقل استخدام هذه المنتجات، جنبًا إلى جنب مع الآلي، من إمكانية حدوث خطأ بشري وحدث تغيرات ملائمة ناجمة عن تحفيظ كاشف فردي، وأحسن البدوي وتطبيق الكاشف.

## الكاشف المتوفرة

يعتبر جم CD79a (11E3) بحسباً مصادراً بشرياً أحادي النسيلة لدى الفئران، ويتم إنتاجه كمادة طافية لزراعة الأنسجة، ويتم توفيره في محلول ملحي ثلاثي منظم مع بروتين حامل، ويحتوي على 0.35% من ProClin™ على الأقل. الحجم الكلي = 7 مل.

## مستحسن

.11E3

## مستضد

بروتين النسهر مأشوب بداعي الدواة متوافق مع النطاق الداخلي للأحماض الأمينية 6-11، في الطرف الكربوكسيلي لجزيء CD79a.

## خصوصية

مستضد CD79a البشري.

## فترة

agoG2a

## تركيز البروتين الكل

نحو 10 مجم/مل تقريباً

## تركيز الجسم المضاد

أكبر من أو يساوي 0.21 مجم/لتر حسبما تحدد مقاييس المترن المعايير المرتبط بالإنتزيم (ELISA).

## التحفيظ والخلط

تم تحفيظ جم CD79a (11E3) المضاد الأولي لاستدامه في نظام BOND. لا يلزم إعادة تشكيل هذا الكاشف، أو خلطه، أو تحفيظه، أو معابرته.

## المواد المطلوبة لكنها غير متوفرة

ارجع إلى "استعمال كواشف BOND" في وثائق مستخدم BOND التي يجوزتك الحصول على قائمة كاملة بالماء المطلوبة لمعالجة العينات والتقطير الكيميائي النسيلي المناعي باستخدام نظام

## التخزين والاستقرار

يُخزن في درجة حرارة 2-8 درجة مئوية. لا يُستعمل بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على ملصق الحاوية.  
تنتهي العلامات التي تشير إلى ثبوت CD79a (11E3) أو عدم استقراره في: تذكر المحلول، وابتعاث رائحة، ووجود راسب.  
أعد درجة الحرارة إلى 2-8 درجة مئوية بعد الاستخدام مباشرةً.  
 يجب التحقق من ظروف التخزين بمعرفة المستخدم بخلاف الظروف المحددة أعلاه.

## الاحتياطات

- هذا المنتج مخصص للاستعمال في أغراض التشخيص في المختبرات.
- تركيز ProClin™ 950 هو 0.35%. وهو يحتوي على الغنصر النشط 2-ميثيل-4-أيزوثيرازولين-3-واحد، وقد يسبب تهيج في الجلد، والعينين، والأغشية المخاطية، والجهاز التنفسى العلوي. عليك بارتداء قفاز للاستعمال مرة واحدة عند التعامل مع الكاشف.
- للحصول على نسخة من صحيفه بيانات سلامة المواد، اتصل بالموزع المحلي لديك أو مكتب Leica Microsystems، أو يمكنك بدلاً من ذلك زيارة موقع [www.LeicaBiosystems.com](http://www.LeicaBiosystems.com).
- ينبع الكاشف مطلقاً عن طريق الماء، وتختلف مع جميع المواد التي تعرض لها كما لو كانت قادرة على نقل العدوى، وينبغي التخلص منها مع اتخاذ الاحتياطات السليمة<sup>2</sup>. لا تمس الكاشف قطعاً من الماء، طلب المسوقة الطبية.
- رامع الوايون القدرالية، أو الوايون الولائية، أو الوايون المحالية للتخلص من أي مكونات سامة محتملة.
- قلل النثر الميكروبي للكاشف وإلا قد تحدث زيادة في التقطير غير المحدد.
- قد تؤدي ظروف الاسترجاع أو أوقات المضمانة، أو درجات الحرارة بخلاف تلك الظروف المحددة إلى الحصول على نتائج خاطئة. أي تغير كهذا يجب التحقق منه من جانب المستخدم.

## إرشادات الاستعمال

تم تطوير جسم CD79a (11E3) المضاد الأولي لاستخدامه في نظام BOND Polymer Refine Detection الآلي بالاقتران مع نظام BOND Epitope Retrieval Solution 2 (BOND Protocol F). ويوصى باسترجاع المثار بالحرارة باستخدام بروتوكول التقطيع الموصى به IHC (CD79a (11E3)).

## النتائج المتوقعة

### الأنسجة المطلوبة

كشف الم المنتج 11E3 وجود مستضد a CD79a في غشاء خلايا المغارييات البائية (العدد=139).

### الأنسجة الورمية

المستخرج 11E3 أطلع 14/15 من المغاريات الخلوية، بما في ذلك المغاريات الجريبية، والمغاريات الخلايا المتقدمة، والمغاريات الخلايا الكبيرة المنتشرة، والمغاروة الصغيرة، كانت المغاريات الخلايا الكبيرة الكثوية (العدد=5)، والمغاريات الخلايا الكبيرة الكثوية (العدد=3)، وألورام غير المغاروية (العدد=2)، والأورام غير المغاروية (العدد=45) سلبية، باستثناء الخلايا البائية المتقاعدة.

يوصى باستخدام CD79a (11E3) كجزء من لوحة أجسام مضادة للمساعدة في تبيين اضطرابات الخلايا البائية.

### القيود الخاصة بالمنتج

تم تحسين (11E3) في CD79a في Leica Biosystems كواشف BOND Polymer Refine Detection لاستخدامه مع نظام Leica Biosystems كواشف BOND. على المستخدمين الذين يجدون عن إجراءات الاختبار الموصى بها قول تحمل المسؤولية عن تغذية النموذج في ظل هذه الظروف. قد تختلف أوقات البروتوكول بسبب الاختلاف في تثبيت الأنسجة وفعالية تحسين المستحضرات، و يجب تحديد ذلك تجريبياً. ينبغي استعمال ضوابط الكواشف السلبية عند تحصين طروف الاسترجاع وأوقات البروتوكول.

### اكتشاف المشكلات وحلها

ارجع الى المرجع رقم 3 لاطلاع على الإجراء العلاجي.

اتصل بالموزع المحلي لديك أو بمكتب Leica Biosystems الإقليمي للبلاغ عن أي تقطيع غير اعتمادي.

### المزيد من المعلومات

يمكن التوثر على المزيد من المعلومات حول التقطيع المعايير باستخدام كواشف BOND، تحت المعنوان التالي: مبدأ الإجراء، المواد المطلوبة، إعداد العينة، ضبط العودة، التحقق من صحة الشخص، تغذية التقطيع، مقاييس الرموز المدونة على المصافات، والقواعد العامة، وذلك في قسم "المستعمال كواشف BOND" في وثائق مستخدم BOND التي يحوزها.

### قائمة المراجع

1. Clinical Laboratory Improvement Amendments of 1988, Final Rule 57 FR 7163 February 28, 1992.
2. Villanova PA. National Committee for Clinical Laboratory Standards (NCCLS). Protection of laboratory workers from infectious diseases transmitted by blood and tissue; proposed guideline. 1991; 7(9). Order code M29-P.
3. Bancroft JD and Stevens A. Theory and Practice of Histological Techniques. 4th Edition. Churchill Livingstone, New York. 1996.
4. Bacon CM, Miller RF, Noursadeghi M, et al. Pathology of bone marrow in human herpes virus-8 (HHV8)-associated multicentric Castleman disease. British Journal of Haematology. 2004; 127:585–591.

تاريخ الإصدار

31 أكتوبر 2018



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