



HRP/AP-Polymer-Mix

REF AB-0013-4

40 (4 ml)

Pro použití při chromogenní *in situ* hybridizaci (CISH)

4250380S548N



Diagnostický zdravotnický prostředek *in vitro*
podle IVD (EU) 2017/746

1. Zamýšlené použití

HRP/AP-Polymer-Mix (AB13) je určen pro detekční kroky v aplikacích chromogenní *in situ* hybridizace (CISH) na vzorcích fixovaných formalinem a zálitéch v paraťínu. Směs **HRP/AP-Polymer-Mix** je určena k použití v kombinaci se sondami **ZytoDot 2C CISH** a **ZytoDot 2C CISH Implementation Kit** (prod. č. C-3044-40).

Výrobek je určen pouze pro profesionální použití. Všechny testy s použitím výrobku by mely být prováděny v certifikované, licencované laboratoři anatomické patologie pod dohledem patologa/humánního genetika kvalifikovaným personálem.

2. Princip testu

Technika chromogenní *in situ* hybridizace (CISH) umožňuje detekci a vizualizaci specifických sekvencí nukleových kyselin v buněčných preparátech. Nukleotidové fragmenty značené haptemem, tzv. sondy CISH, a jejich komplementární cílové sekvence v preparátech jsou při hybridizaci společně denaturovány a následně se nechají annealizovat. Poté se nespecifické a nenavázáné fragmenty sond odstraní pomocí promývacích kroků. Tvorbu duplexu značené sondy lze vizualizovat pomocí primárních (neznačených) protilátek, které jsou detekovány sekundárními polymerizovanými protilátkami konjugovanými s enzymem. Enzymatická reakce s chromogenními substráty vede k tvorbě barevných precipitátů. Po protibarvení jádra jaderným barvivem se hybridizované fragmenty sondy vizualizují světelnou mikroskopí.

3. Dodaná činidla

HRP/AP-Polymer-Mix je k dispozici v jedné velikosti:

- AB-0013-4: 4 ml (40 reakcí po 0,1 ml)

4. Požadované, ale neposkytované materiály

- **ZytoDot 2C CISH Probe**
- **ZytoDot 2C CISH Implementation Kit** (prod. č. C-3044-40)

HRP/AP-Polymer-Mix je určen k použití v postupech ISH s použitím sond a sad ZytoVision. Informace o materiálech potřebných pro postupy ISH naleznete v návodu k použití příslušné sondy a prováděcí sady ZytoVision.

5. Skladování a manipulace

Skladujte při teplotě 2-8 °C ve svislé poloze. Ihned po použití vrátěte do skladovacích podmínek. Nepoužívejte činidla po uplynutí doby použitelnosti uvedené na štítku. Při odpovídajícím zacházení je přípravek stabilní do data použitelnosti uvedeného na štítku.

6. Upozornění a bezpečnostní opatření

- Při použití si přečtěte návod k použití!
- Nepoužívejte činidla po uplynutí doby použitelnosti!
- Tento výrobek obsahuje látky (v nízkých koncentracích a objemech), které jsou zdraví škodlivé. Vyvarujte se jakéhokoli přímého kontaktu s činidly. Při jímání vhodná ochranná opatření (používejte jednorázové rukavice, ochranné brýle a laboratorní oděv)!
- Jakoukoli závažnou událost, ke které došlo v souvislosti s výrobkem, nahlásť výrobcu a příslušnému úřadu v souladu s místními předepsy!
- Pokud se činidla dostanou do kontaktu s kůží, okamžitě ji opláchněte velkým množstvím vody!
- Pro profesionální uživatele je na vyžádání k dispozici bezpečnostní list materiálu.
- Reagencie nepoužívejte opakováně, pokud není opakování povolené!
- Vyvarujte se křížové kontaminace vzorků, protože to může vést k chybným výsledkům.
- Během hybridizace a promývání se vzorky nesmí nechat zaschnout.

Standardní věty o nebezpečnosti a pokyny pro bezpečné zacházení:

Složka určující nebezpečí je směsicí: 5-chlor-2-methylisothiazol-3(2H)-on [číslo ES 247-500-7] a 2-methylisothiazol-3(2H)-on [číslo ES 220-239-6] (3:1).



Varování

H317	Může vyvolat alergickou kožní reakci.
P261	Zamezte vdechování prachu/dýmu/plynu/mlhy/par/aerosolů.
P272	Kontaminovaný pracovní oděv neodnášejet z pracoviště.
P280	Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv/ochranné brýle/obličejovalý štít.
P302+P352	PŘI STYKU S KŮŽÍ: Omyjte velkým množstvím vody.
P333+P313	Při podráždění kůže nebo vyrážce: Vyhledejte lékařskou pomoc/ošetření.
P362+P364	Kontaminovaný oděv svléknete a před opětovným použitím vyperte.

7. Omezení

- Pro diagnostické použití *in vitro*.
- Pouze pro profesionální použití.
- Pouze pro neautomatizované použití.
- Klinická interpretace jakéhokoli pozitivního barvení nebo jeho nepřítomnosti musí být provedena v kontextu klinické anamnézy, morfologie, dalších histopatologických kritérií a také dalších diagnostických testů. Je odpovědností kvalifikovaného patologa/humánního genetika, aby znal sondy ISH, činidla, diagnostické panely a metody používané k výrobě barveného preparátu. Barvení musí být prováděno v certifikované licencované laboratoři pod dohledem patologa/humánního genetika, který je

odpovědný za revizi obarvených preparátů a zajištění adekvátnosti pozitivních a negativních kontrol.

- Barvení vzorků, zejména intenzita signálu a barvení pozadí, závisí na manipulaci se vzorkem a jeho zpracování před barvením. Nesprávná fixace, zmrazení, rozmrazení, mytí, sušení, zahřívání, řezání nebo kontaminace jinými vzorky či tekutinami může vést k artefaktům nebo falešným výsledkům. Nekonzistentní výsledky mohou být důsledkem rozdílů v metodách fixace a vkládání, jakož i vrozených nepravidelností ve vzorku.
- Výkon byl ověřen pomocí postupů popsaných v návodu k použití příslušné sondy Zytovision a implementační sady. Úpravy těchto postupů mohou změnit výkonnost a musí být ověřeny uživatelem. Tento IVD je certifikován jako CE pouze v případě, že je používán způsobem popsaným v tomto návodu k použití v rozsahu určeného použití.

8. Rušivé látky

Viz návod k použití příslušné sondy Zytovision a implementační sady.

9. Příprava vzorků

Viz návod k použití příslušné sondy Zytovision a implementační sady.

10. Přípravné ošetření zařízení

Viz návod k použití příslušné sondy Zytovision a implementační sady.

11. Postup analýzy

Postupujte podle návodu k použití přístroje příslušné implementační sady Zytovision. Před použitím je třeba je uvést do pokojové teploty (18-25 °C).

12. Interpretace výsledků

Viz návod k použití příslušné sondy Zytovision.

13. Doporučené postupy kontroly kvality

Viz návod k použití příslušné sondy Zytovision.

14. Výkonnostní charakteristiky

Viz návod k použití příslušné sondy Zytovision.

15. Likvidace

Likvidace činidel musí být prováděna v souladu s místními předpisy.

16. Řešení problémů

Jakákoli odchylka od návodu k obsluze může vést k horším výsledkům barvení nebo k tomu, že barvení nebude vůbec provedeno. Další informace naleznete v návodu k použití příslušné sondy a soupravy Zytovision.

17. Literatura

- Isola J, Tanner M (2004) *Methods Mol Med* 97: 133-44.
- Speel EJ, et al. (1994) *J Histochem Cytochem* 42: 1299-307.
- Tsukamoto T, et al. (1991) *Int J Dev Biol* 35: 25-32.
- Wilkinson DG: *In Situ Hybridization, A Practical Approach*, Oxford University Press (1992) ISBN 0 19 963327 4.

Naši odborníci jsou připraveni zodpovědět vaše dotazy.
Kontaktujejte prosím helptech@zytovision.com



www.zytovision.com

Nejnovější návod k použití a návod k použití v různých jazycích naleznete na adrese www.zytovision.com.



Zytovision GmbH

Fischkai 1

27572 Bremerhaven/ Německo

Phone: +49 471 4832-300

Fax: +49 471 4832-509

www.zytovision.com

Email: info@zytovision.com

Ochranné známky:

Zytovision® a Zytodot® jsou ochranné známky společnosti Zytovision GmbH.