

Zyto *Light* SPEC VEGFA/CEN 6 Dual Color Probe

REF Z-2195-200



20 (0,2 ml)

Para la detección cualitativa de amplificaciones del gen VEGFA humano y satélites alfa del cromosoma 6 mediante hibridación in situ con fluorescencia (FISH)



Producto sanitario para diagnóstico in vitro conforme a la Directiva europea 98/79/CE

1. Uso previsto

La sonda Zyto Light SPEC VEGFA/CEN 6 Dual Color Probe (PL153) está diseñada para la detección cualitativa de amplificaciones del gen VEGFA humano y satélites alfa del cromosoma 6 en muestras fijadas en formol e incluidas en parafina mediante hibridación in situ con fluorescencia (FISH). La sonda está prevista para su uso en combinación con Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kit (Ref. Z-2028-5/-20).

Los resultados deben ser interpretados por un anatomopatólogo cualificado en el contexto de la historia clínica del paciente y junto con otros datos clínicos y anatomopatológicos.

2. Relevancia clínica

La proteína VEGFA (factor de crecimiento del endotelio vascular A) participa en la permeabilidad vascular, la angiogénesis, la migración celular y la inhibición de la apoptosis. Además, la unión de VEGFA a sus receptores activa la vía RAS/MEK/MAPK, lo que da lugar a la activación mitótica. La amplificación del locus del gen VEGFA se observó en varios tipos de neoplasias malignas, como el osteosarcoma, el carcinoma hepatocelular (CHC) y los cánceres colorrectales. En pacientes con osteosarcoma, la amplificación del gen VEGFA produce una expresión elevada de VEGFA y se asocia a una mala supervivencia sin enfermedad. Las amplificaciones de VEGFA se producen en el 3-6 % de los cánceres colorrectales y dan lugar a una enfermedad de gran malignidad. Los pacientes con CHC y aumento de VEGFA respondieron mejor al sorafenib, un inhibidor de varias cinasas que bloquea, entre otros, los receptores de la proteína VEGFA, lo que se traduce en una mejor supervivencia de los pacientes. Esto indica que VEGFA es un posible biomarcador de la respuesta al tratamiento con sorafenib en el CHC. Por lo tanto, la detección de amplificaciones de VEGFA mediante hibridación in situ con fluorescencia (FISH) puede ayudar a seleccionar a los pacientes aptos para el tratamiento anti-VEGFA.

Principio del ensayo 3.

La técnica de hibridación in situ con fluorescencia (FISH) permite la detección y visualización de secuencias específicas de ácidos nucleicos en las preparaciones celulares. Los fragmentos de ADN marcados con fluorescencia, llamados sondas FISH, se desnaturalizan simultáneamente con sus cadenas diana de ADN complementario en las preparaciones y, posteriormente, se deja que se reasocien durante la hibridación. A continuación, los fragmentos inespecíficos y no unidos de la sonda se eliminan mediante pasos de lavado riguroso. Después de la contratinción del ADN con DAPI, los fragmentos de sonda hibridados se visualizan en un microscopio de fluorescencia equipado con filtros de excitación y emisión específicos para los fluorocromos con los que se han marcado directamente los fragmentos de sonda FISH.

4. Reactivos suministrados

La sonda ZytoLight SPEC VEGFA/CEN 6 Dual Color Probe se compone de:

- Polinucleótidos marcados en verde (excitación a 503 nm/emisión a 528 nm) ZyGreen (~10 ng/µl), dirigidos a secuencias localizadas en 6p21.1* (chr6:43,633,271-43,985,142) que albergan la región del gen VEGFA (ver Fig. 1).
- Polinucleótidos marcados en naranja (excitación a 547 nm/emisión a 572 nm) ZyOrange (~1,5 ng/µl), dirigidos a secuencias localizadas en 6p11.1-q11 específicas para la región centromérica satélite alfa D6Z1 del cromosoma 6.
- Tampón de hibridación basado en formamida
- *de acuerdo con el ensamblaje del genoma humano GRCh37/hg19

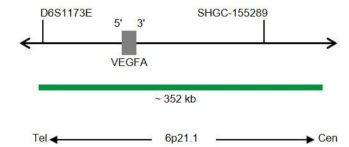


Fig. 1: SPEC VEGFA Mapa de la sonda (no está a escala)

La sonda Zyto Light SPEC VEGFA/CEN 6 Dual Color Probe está disponible en un tamaño:

Z-2195-200: 0,2 ml (20 reacciones de 10 μ l cada una)

5. Material necesario no suministrado

- Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kit (Ref. Z-2028-5/-20)
- Muestras de control positivas y negativas
- Portaobjetos para microscopio, con carga positiva
- Baño María (37 °C, 98 °C)
- Hibridador o placa térmica
- Hibridador o cámara húmeda en horno de hibridación
- Pipetas ajustables (10 μ l, 25 μ l)
- Cubetas o baños de tinción
- Cronómetro
- Termómetro calibrado
- Alcohol reactivo o etanol
- Agua desionizada o destilada
- Cubreobjetos (22 mm x 22 mm, 24 mm x 60 mm)
- Adhesivo de caucho, p. ej., Fixogum Rubber Cement (Ref. E-4005-50/-125) o similar
- Microscopio de fluorescencia debidamente mantenido (400-1000x)
- Aceite de inmersión aprobado para microscopia de fluorescencia
- Juego de filtros adecuado

Almacenamiento y manipulación

Almacenar a una temperatura de 2-8 °C en posición vertical y protegido de la luz.

1/4 2020-05-13 Utilizar protegido de la luz. Volver a guardar de inmediato en las condiciones indicadas tras su uso. No utilizar los reactivos después de la fecha de caducidad indicada en la etiqueta. El producto es estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta cuando se manipula debidamente.

7. Advertencias y precauciones

- Leer las instrucciones del producto antes del uso.
- No utilizar los reactivos después de la fecha de caducidad.
- Este producto contiene sustancias (en concentraciones y volúmenes bajos) que son perjudiciales para la salud y potencialmente infecciosas. Evitar cualquier contacto directo con los reactivos. Tomar las medidas de protección adecuadas (utilizar guantes desechables, gafas de protección e indumentaria de laboratorio).
- Si los reactivos entran en contacto con la piel, lavar inmediatamente con agua abundante.
- La ficha de datos de seguridad para el usuario profesional está disponible previa solicitud.
- No reutilizar los reactivos.
- Evitar la contaminación cruzada de las muestras, ya que esto puede generar resultados erróneos.
- La sonda no debe exponerse a la luz, especialmente la luz intensa, durante un período de tiempo prolongado, es decir, se deben realizar todos los pasos, en la medida de lo posible, en la oscuridad o empleando recipientes a prueba de luz.

Indicaciones de peligro y consejos de prudencia:

El componente que determina el peligro es la formamida.



Peligro

H351	Susceptible de provocar cáncer.
H360FD	Puede perjudicar a la fertilidad. Puede dañar al feto.
H373	Puede provocar daños en los órganos tras exposiciones prolongadas o repetidas.
P201	Solicitar instrucciones especiales antes del uso.
P202	No manipular antes de haber leído y comprendido todas las precauciones de seguridad.

P260 No respirar polvos/humos/gases/

nieblas/vapores/aerosoles.

P280 Usar guantes/ropa de protección/equipo de protección

para los ojos/la cara.

P308+P313 EN CASO DE exposición demostrada o supuesta:

consultar a un médico.

P405 Guardar bajo llave.

8. Limitaciones

- Para uso diagnóstico in vitro.
- Solo para uso profesional.
- La interpretación clínica de cualquier tinción positiva, o su ausencia, debe realizarse en el contexto de la historia clínica, la morfología, otros criterios histopatológicos, así como otras pruebas diagnósticas. Es responsabilidad de un anatomopatólogo cualificado familiarizarse con las sondas FISH, los reactivos, los grupos de pruebas diagnósticas y los métodos utilizados para obtener la preparación teñida. La tinción se debe llevar a cabo en un laboratorio certificado y autorizado, bajo la supervisión de un anatomopatólogo que sea responsable de examinar los portaobjetos teñidos y de garantizar la idoneidad de los controles positivos y negativos.

- La tinción de muestras, en particular la intensidad de la señal y la tinción de fondo, depende de la manipulación y el procesamiento de la muestra antes de la tinción. La fijación, congelación, descongelación, lavado, secado, calentamiento o corte inadecuados, o la contaminación con otras muestras o líquidos, pueden producir artefactos o resultados falsos. Los resultados incoherentes pueden deberse a variaciones en los métodos de fijación e inclusión, así como a irregularidades inherentes a la propia muestra.
- La sonda solo debe utilizarse para detectar los locus descritos en 4. "Reactivos suministrados".
- El rendimiento se validó utilizando los procedimientos descritos en estas instrucciones de uso. Cualquier modificación de estos procedimientos podría variar el rendimiento, por lo que debe validarla el usuario.

9. Sustancias interferentes

Los eritrocitos presentes en la muestra podrían presentar autofluorescencia, lo que dificulta el reconocimiento de señales.

Los siguientes fijadores son incompatibles con FISH:

- Fijador de Bouin
- Fijador B5
- Fijadores de ácidos (p. ej., ácido pícrico)
- Fijador de Zenker
- Alcoholes (cuando se usan solos)
- Cloruro de mercurio
- Fijador de formaldehído/zinc
- Fijador de Hollande
- Formol no tamponado

10. Preparación de muestras

Recomendaciones:

- Fijación en formol tamponado neutro al 10 % durante 24 horas a temperatura ambiente (18-25 °C).
- Tamaño de muestra ≤ 0,5 cm³.
- Utilizar parafina de calidad superior.
- ullet La inclusión se debe realizar a temperaturas inferiores a 65 °C.
- Preparar cortes de micrótomo de 2-4 μm.
- Utilizar portaobjetos de microscopio cargados positivamente.
- Fijar durante 2-16 h a 50-60 °C.

11. Preparación previa del producto

El producto está listo para usar. No precisa reconstitución, mezcla ni dilución. Llevar la sonda a temperatura ambiente (18-25 °C) antes del uso; proteger de la luz. Antes de abrir el frasco, mezclar en agitadora vorticial y centrifugar brevemente.

12. Procedimiento de ensayo

Pretratamiento de la muestra

Realizar el pretratamiento de la muestra (desparafinación, proteólisis) de acuerdo con las instrucciones de uso de <u>Zyto Light</u> <u>FISH-Tissue</u> <u>Implementation Kit</u>.

Desnaturalización e hibridación

- 1. Pipetear $10 \mu l$ de la sonda en cada muestra pretratada.
- 2. Cubrir las muestras con un cubreobjetos de 22 mm x 22 mm (evitando que queden burbujas) y sellarlo.

Se recomienda utilizar adhesivo de caucho (p. ej., Fixogum) para el sellado

- 3. Colocar los portaobjetos en una placa térmica o un hibridador y desnaturalizar las muestras durante 10 minutos a 75 °C.
- **4.** Transferir los portaobjetos a una cámara húmeda y dejar hibridar toda la noche a 37 °C (p. ej., en un horno de hibridación).

Es imprescindible que las muestras no se sequen durante la etapa de hibridación.

Post-hibridación

Realizar el procesamiento post-hibridación (lavado, contratinción, microscopia de fluorescencia) de acuerdo con las instrucciones de uso de <u>Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kit</u>.

2/4 2020-05-13

13. Interpretación de los resultados

Con el uso de juegos de filtros adecuados, las señales de hibridación de la sonda aparecen en color verde (región del gen VEGFA) y naranja (CEN 6).

Situación normal: En las interfases de células normales o células sin una amplificación que implique la región del gen VEGFA, aparecen dos señales verdes y dos naranjas (ver Fig. 2).

Situación anómala: En células con una amplificación de la región del gen VEGFA se observará un aumento del número de señales verdes o grupos de señales verdes (ver Fig. 2).

Las señales superpuestas pueden aparecer como señales en color amarillo.

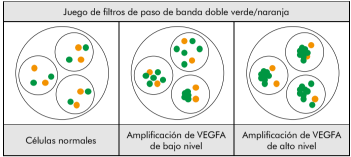


Fig. 2: Resultados previstos en núcleos normales y anómalos

Se puede observar otra distribución de señales en algunas muestras anómalas que podría dar lugar a un patrón de señal diferente al descrito anteriormente, lo que indica diferentes reordenaciones. Los patrones de señales no previstos se deben estudiar más a fondo.

Nota:

- Debido a la cromatina descondensada, las señales individuales de FISH pueden aparecer como pequeños grupos de señales. Por tanto, dos o tres señales del mismo tamaño, separadas por una distancia ≤ al diámetro de una señal, deben contarse como una sola señal.
- No evaluar los núcleos superpuestos.
- No contar los núcleos sobredigeridos (que se reconocen por áreas oscuras visibles en el interior de los núcleos).
- No contar los núcleos con fuerte autofluorescencia, la cual dificulta el reconocimiento de señales.
- Un resultado negativo o inespecífico puede deberse a múltiples factores (ver el apartado 17).
- Para interpretar correctamente los resultados, el usuario debe validar este producto antes de utilizarlo en los procedimientos diagnósticos de acuerdo con las directrices nacionales o internacionales.

14. Procedimientos de control de calidad recomendados

Para controlar el correcto rendimiento de las muestras procesadas y los reactivos analíticos, cada ensayo debe ir acompañado de controles internos y externos. Si los controles internos o externos no revelan una tinción adecuada, los resultados de las muestras del paciente deben considerarse no válidos.

Control interno: Células no neoplásicas en la muestra que presentan un patrón de señal normal, por ejemplo, los fibroblastos.

Control externo: Muestras de control positivas y negativas validadas.

15. Características de rendimiento

Exactitud: El lugar de la hibridación de la sonda se evaluó en extensiones metafásicas de un varón cariotípicamente normal. En todas las muestras analizadas, la sonda se hibridó únicamente con los locus esperados. No se observaron señales adicionales o hibridaciones cruzadas. Por lo tanto, se calculó que la exactitud era del 100 %.

Sensibilidad analítica: Para la evaluación de la sensibilidad analítica, la sonda se evaluó en extensiones metafásicas de varones cariotípicamente normales. Todos los núcleos mostraron el patrón de señal normal previsto en todas las muestras analizadas. Por lo tanto, se calculó que la sensibilidad analítica era del 100 %.

Especificidad analítica: Para la evaluación de la especificidad analítica, la sonda se evaluó en extensiones metafásicas de varones cariotípicamente normales. En todas las muestras analizadas, todas las señales se hibridaron únicamente con los locus objetivo esperados y no con otros locus. Por lo tanto, se calculó que la especificidad analítica era del 100 %.

16. Eliminación

La eliminación de los reactivos debe llevarse a cabo de acuerdo con las normativas locales

17. Resolución de problemas

Cualquier desviación de las instrucciones de uso puede producir resultados de tinción inferiores o ausencia de tinción.

Señales débiles o ausencia de señales

Posible causa	Medida
No hay secuencias objetivo disponibles	Uso de los controles apropiados
Muestra celular o tisular no fijada correctamente	Optimizar el tiempo de fijación y el fijador o aplicar un paso posterior a la fijación como se describe en "Procedimiento de ensayo" del manual de Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kit
Pretratamiento con calor, proteólisis, desnaturalización, hibridación o temperatura de lavado riguroso incorrecta	Comprobar la temperatura de todos los aparatos técnicos utilizados mediante un termómetro calibrado
Pretratamiento proteolítico no realizado correctamente	Optimizar el tiempo de incubación con pepsina, aumentar o disminuir si es necesario
Evaporación de la sonda	Cuando se utiliza un hibridador, es obligatorio el uso de bandas húmedas/tanques llenos de agua Cuando se utiliza un horno de hibridación, se requiere el uso de una cámara húmeda Además, el cubreobjetos se debe sellar completamente, por ejemplo, con Fixogum, para evitar que la muestra se seque durante la hibridación
Tampón de lavado riguroso con una concentración demasiado baja	Comprobar la concentración de tampón de lavado riguroso
Soluciones de deshidratación antiguas	Preparar soluciones de deshidratación recientes
Microscopio de fluorescencia mal ajustado	Ajustar correctamente
Se han utilizado juegos de filtros inadecuados	Utilizar juegos de filtros adecuados para los fluorocromos de la sonda. Los juegos de filtros de paso de banda triple proporcionan menos luz en comparación con los juegos de filtros de paso de banda simple o doble. Por consiguiente, las señales pueden ser más débiles con estos juegos de filtros de paso de banda triple
Fotodaño de las sondas/fluoróforos	Realizar los pasos de hibridación y lavado en la oscuridad

Señales de hibridación cruzada; ruido de fondo

Posible causa	Medida	
Desparafinación incompleta	Utilizar soluciones recién preparadas; comprobar la duración de la desparafinación	

3/4 2020-05-13

Ver. 1.2 ES

Tratamiento proteolítico previo demasiado intenso	Reducir el tiempo de incubación con pepsina
Volumen de sonda por área demasiado alto	Reducir el volumen de sonda por corte/área; distribuir la sonda gota a gota para evitar la concentración local
Los portaobjetos se enfriaron a temperatura ambiente antes de la hibridación	Transferir los portaobjetos rápidamente a 37°C
Tampón de lavado riguroso con una concentración demasiado alta	Comprobar la concentración de tampón de lavado riguroso
Temperatura de lavado después de la hibridación demasiado baja	Comprobar la temperatura; aumentar si es necesario
Deshidratación de las muestras entre los distintos pasos de incubación	Sellar los portaobjetos y realizar la incubación en un ambiente húmedo para evitar la deshidratación

Morfología tisular degradada

Posible causa	Medida
La muestra celular o tisular no se ha fijado correctamente	Optimizar el tiempo de fijación y el fijador o aplicar un paso posterior a la fijación como se describe en "Procedimiento de ensayo" del manual de Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kit
Pretratamiento proteolítico no realizado correctamente	Optimizar el tiempo de incubación con pepsina, aumentar o disminuir si es necesario
Secado insuficiente antes de la aplicación de la sonda	Prolongar el secado al aire

Núcleos superpuestos

Posible causa	Medida
Grosor inadecuado de los	Preparar cortes de micrótomo de 2-
cortes histológicos	4 µm

La muestra se desliza fuera del portaobjetos

La modella de desinza recha del peridebleros		
Posible causa	Medida	
Recubrimiento poco apropiado del portaobjetos	Utilizar portaobjetos adecuados	
Tratamiento proteolítico previo demasiado intenso	Reducir el tiempo de incubación con pepsina	

Contratinción débil

Colin annicion accin		
Posible causa	Medida	
Solución DAPI de	Utilizar <u>DAPI/DuraTect-Solution (ultra)</u>	
concentración baja	(Ref. MT-0008-0.8) en su lugar	
Tiempo de incubación de	Ajustar el tiempo de incubación de	
DAPI demasiado corto	DAPI	

18. Bibliografía

- Horwitz E, et al. (2014) Cancer Discov 4: 730-43.
- Kievits T, et al. (1990) Cytogenet Cell Genet 53: 134-6.
- Vlajnic T, et al. (2011) *Mod Pathol* 24: 1404-12.
- Wilkinson DG: In Situ Hybridization, A Practical Approach, Oxford University Press (1992) ISBN 0-19-963327-4.
- Yang J, et al. (2011) Cancer 117: 4925-38.

Nuestros expertos están a su disposición para resolver cualquier duda. Póngase en contacto con <u>helptech@zytovision.com</u>



ZytoVision GmbH Fischkai 1

27572 Bremerhaven/Alemania Teléfono: +49 471 4832-300 Fax: +49 471 4832-509

www.zytovision.com

Correo electrónico: info@zytovision.com

Marcas comerciales:

ZytoVision® y ZytoLight® son marcas comerciales de ZytoVision GmbH.

4/4