



ZytoDot SPEC ERBB2 Probe

REF C-3001-400

40 (0,4 ml)

Per il rilevamento qualitativo delle amplificazioni del gene ERBB2 umano mediante ibridazione *in situ* cromogenica (CISH)

4250380P055QW



Dispositivo medico – diagnostico in vitro
in conformità al Regolamento IVDR (EU) 2017/746

1. Scopo previsto

La sonda ZytoDot SPEC ERBB2 Probe (PD1) è destinata all'individuazione qualitativa di amplificazioni che coinvolgono il gene ERBB2 umano in campioni fissati in formalina e inclusi in paraffina, come il cancro al seno, mediante ibridazione *in situ* cromogenica (CISH). La sonda deve essere utilizzata in combinazione al kit ZytoDot CISH Implementation Kit (Codice n° C-3018-40).

Il prodotto è destinato esclusivamente ad uso professionale. Tutti i test che utilizzano il prodotto devono essere eseguiti da personale qualificato in un laboratorio di anatomia patologica certificato e autorizzato, sotto la supervisione di un patologo/genetista umano.

La sonda deve essere utilizzata come ausilio per la diagnosi differenziale del tumore al seno e non devono essere avviate misure terapeutiche basate esclusivamente sul risultato del test.

2. Principio del metodo

La tecnica di ibridazione *in situ* cromogenica (CISH) consente la rivelazione e la visualizzazione di sequenze specifiche di acidi nucleici in preparazioni cellulari. I frammenti nucleotidici marcati con apteni, chiamati anche sonde CISH, e le loro sequenze target complementari nelle preparazioni vengono co-denaturati per consentire il successivo annealing durante l'ibridazione. Successivamente, frammenti di sonde aspecifici e non legati vengono rimossi mediante lavaggi stringenti. L'accoppiamento con la sonda marcata può essere visualizzato utilizzando anticorpi primari (non marcati) che sono rivelati mediante anticorpi secondari coniugati con enzimi polimerizzanti. La reazione enzimatica con substrati cromogenici porta alla formazione di precipitati colorati. Dopo la controcolorazione dei nuclei con un colorante nucleare, i frammenti di sonda ibridata sono visibili al microscopio ottico.

3. Reagenti forniti

La ZytoDot SPEC ERBB2 Probe è composta da:

- Polinucleotidi marcati con digossigenina (~1,8 ng/μl), che hanno come bersaglio sequenze mappate in 17q12* (chr17:37,725,661-37,973,541) che ospitano la regione del gene ERBB2 (vedere Fig. 1).
- Tampone di ibridazione a base di formammide

*conformemente al Human Genome Assembly GRCh37/hg19

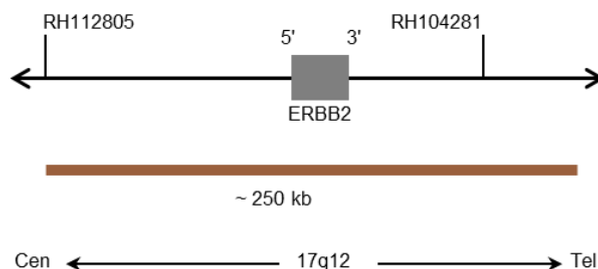


Fig. 1: ERBB2 Mappa della sonda (non in scala)

La ZytoDot SPEC ERBB2 Probe è disponibile in un'unica dimensione:

- C-3001-400: 0,4 ml (40 reazioni da 10 μl ciascuna)

4. Materiali richiesti ma non forniti

- ZytoDot CISH Implementation Kit (codice prodotto C-3018-40)
- Campioni di controlli positivi e negativi
- Vetrini per microscopia a carica positiva
- Bagno termostato (80 °C, 98 °C)
- Ibridizzatore o piastre calda
- Ibridizzatore o camera umida in stufa da ibridazione
- Pipette a volume variabile (10 μl, 1000 μl)
- Vaschette o bagni di colorazione
- Timer
- Termometro calibrato
- Etanolo o reagente alcolico
- Xilene
- Metanolo 100%
- Perossido d'idrogeno (H₂O₂) 30%
- Acqua distillate o deionizzate
- Vetrini coprioggetto (22 mm x 22 mm, 24 mm x 32 mm)
- Colla, ad esempio Fixogum Rubber Cement (Codice n° E-4005-50/-125) o simili
- Microscopio ottico adeguatamente mantenuto (400-630x)

5. Conservazione e stoccaggio

Conservare a 2-8°C in posizione verticale. Riportare alle condizioni di stoccaggio indicate subito dopo l'utilizzo. Non utilizzare i reagenti oltre la data di scadenza indicata in etichetta. Il prodotto è stabile fino alla data di scadenza indicata in etichetta, se correttamente conservato.

6. Avvertenze e precauzioni

- Leggere le istruzioni prima dell'utilizzo.
- Non utilizzare i reagenti oltre la data di scadenza!
- Questo prodotto contiene sostanze (in bassa concentrazione e volume) che sono nocive per la salute e potenzialmente infette. Evitare qualsiasi contatto diretto con i reagenti. Prendere le adeguate misure di precauzione (utilizzare i guanti, gli occhiali di protezione e il camice da laboratorio).
- Segnalare qualsiasi incidente grave relativo al prodotto al produttore e all'autorità competente in conformità alle normative locali.
- Se il reagente dovesse entrare in contatto con la pelle, risciacquare subito abbondantemente.
- La scheda di sicurezza è disponibile su richiesta per usi professionali.
- Non riutilizzare i reagenti, a meno che il riutilizzo sia esplicitamente consentito.
- Evitare la cross-contaminazione dei campioni, in quanto questo potrebbe portare a risultati sbagliati.
- Non lasciare che il campione asciughi durante i passaggi di ibridazione e lavaggio.

Fraasi di pericolo e prudenza:

Il componente pericoloso è la formammide.

**Pericolo**

| | |
|-----------|---|
| H351 | Sospettato di provocare il cancro. |
| H360FD | Può nuocere alla fertilità. Può nuocere al feto. |
| H373 | Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta. |
| P201 | Procurarsi istruzioni specifiche prima dell'uso. |
| P202 | Non manipolare prima di avere letto e compreso tutte le avvertenze. |
| P260 | Non respirare la polvere/i fumi/i gas/la nebbia/i vapori/gli aerosol. |
| P280 | Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso. |
| P308+P313 | IN CASO di esposizione o di possibile esposizione, consultare un medico. |
| P405 | Conservare sotto chiave. |

7. Limitazioni

- Per uso diagnostico *in vitro*.
- Solo per usi professionali.
- Solo per utilizzo non automatico.
- L'interpretazione clinica di qualsiasi colorazione positiva o meno deve essere condotta considerando il contesto della storia clinica, della morfologia, di altri criteri istopatologici e di altri test diagnostici. È responsabilità di un patologo/genetista umano qualificato avere familiarità con le sonde ISH, i reagenti, i pannelli diagnostici e i metodi utilizzati per la colorazione del preparato. La colorazione deve essere eseguita in un laboratorio certificato e autorizzato sotto la supervisione di un patologo/genetista umano che è responsabile della revisione dei vetrini colorati e della garanzia dell'adeguatezza dei controlli positivi e negativi.
- La colorazione, in particolar modo l'intensità del segnale e il rumore di fondo, dipende da come il campione è stato gestito e processato prima della colorazione stessa. Una fissazione impropria, il congelamento, lo scongelamento, il lavaggio, l'asciugatura, il riscaldamento, il sezionamento o la contaminazione con un altro campione o fluido può produrre artefatti o falsi risultati. Risultati incoerenti possono derivare da variazioni nei metodi di fissazione e inclusione.
- La sonda dovrebbe essere usata solo per identificare i loci descritti nella sezione 3 "Reagenti forniti".
- Le prestazioni sono state convalidate utilizzando le procedure descritte in queste istruzioni per l'uso. Le modifiche a queste procedure potrebbero alterare le prestazioni e devono essere convalidate dall'utente. Questo prodotto IVD è certificato come CE solo se utilizzato come descritto in queste istruzioni nell'ambito dell'uso previsto.

8. Sostanze interferenti

I seguenti fissativi non sono compatibili con la ISH:

- Fissativo di Bouin
- Fissativo B5
- Fissativi acidi (per esempio, acido picrico)
- Fissativo di Zenker
- Alcoli (quando utilizzati da soli)
- Mercurio cloruro
- Formaldeide zincata
- Fissativo di Hollande
- Formalina non tamponata

9. Preparazione dei campioni

Allestire i campioni come descritto nelle istruzioni per l'uso del [ZytoDot CISH Implementation Kit](#).

10. Trattamento preparatorio del prodotto

Il prodotto è pronto all'uso. Non deve essere ricostituito, mescolato o diluito. Portare la sonda a temperatura ambiente (18-25°C) prima dell'uso, proteggere dalla luce. Prima di aprire la vial, vortexare e centrifugare brevemente.

11. Procedura di lavoro**Pretrattamento del campione**

Pretrattare il campione (sparaffinatura, proteolisi) conformemente alle istruzioni per l'uso del kit [ZytoDot CISH Implementation Kit](#).

Denaturazione e ibridazione

1. Pipettare 10 µl di sonda su ciascun campione pretrattato.
 2. Coprire i campioni con un vetrino coprioggetto (22 x 22) mm (evitare la formazione di bolle) e sigillare il coprioggetto.
- Raccomandiamo di utilizzare una colla per vetrini (per esempio, Fixogum).*
3. Porre i vetrini su piastra calda o su ibridizzatore e denaturare i campioni per 5 min. a 94-95 °C.
 4. Trasferire i vetrini in camera umida e ibridare overnight a 37°C (per esempio in una stufa da ibridazione).

È fondamentale che i campioni non si asciughino durante la fase di ibridazione.

Post-ibridazione

Procedere con i passaggi post-ibridazione (lavaggio, rivelazione, controcolorazione, montaggio e lettura al microscopio) in accordo con le istruzioni d'uso del kit [ZytoDot CISH Implementation Kit](#).

12. Interpretazione dei risultati

Utilizzando il [ZytoDot CISH Implementation Kit](#), i segnali di ibridazione dei polinucleotidi marcati con digossigenina appaiono da marrone a marrone scuro (regione del gene ERBB2).

Situazione normale: Nelle interfasi di cellule normali o di cellule senza un'amplificazione che coinvolge la regione del gene ERBB2, compaiono due distinti segnali marroni a forma di puntino (vedere Fig. 2).

Situazione aberrante: Nelle cellule con un'amplificazione della regione del gene ERBB2 o con una polisomia del cromosoma 17, si osserva un numero maggiore di segnali marroni o di cluster di segnali marroni. (vedere Fig. 2).

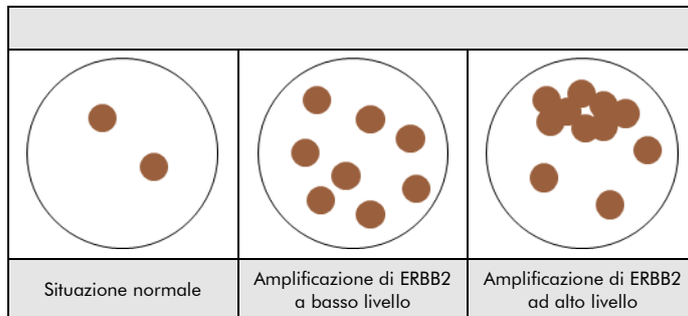


Fig. 2: Risultati attesi in situazione normale e aberrante

Altri pattern di segnali oltre a quelli descritti sopra si potrebbero osservare in alcuni campioni anormali. Questi pattern di segnali inconsueti dovrebbero essere ulteriormente indagati.

Note:

- A causa della cromatina decondensata, i singoli segnali CISH possono apparire come piccoli cluster singoli. Inoltre, due o tre segnali della stessa dimensione, separate da una distanza inferiore o uguale a un singolo diametro, dovrebbero essere considerati come singolo segnale.
- Prima della conta dei segnali, il campione dovrebbe essere scansionato a ingrandimenti 100x o 200x per valutare eventuale eterogeneità intratumorale.
- La visualizzazione dei segnali dovrebbe essere condotta almeno a un ingrandimento tra 400x e 630x perché i segnali siano facilmente visibili.
- Non valutare le aree di necrosi, i nuclei sovrapposti, i nuclei over-digeriti e i nuclei con intensità di segnale scarsa.

- Per via della mitosi, ulteriori segnali aggiuntivi potrebbero essere visibili anche in una piccola percentuale di cellule non neoplastiche. Saltuariamente inoltre, in campioni inclusi in paraffina, si potrebbero vedere nuclei con segnali assenti a causa di artefatti del taglio.
- Un risultato negativo o non specifico potrebbe essere causato da multipli fattori (vedere capitolo 16 "Risoluzione dei problemi").
- Al fine di una corretta interpretazione dei risultati, l'utente deve validare questo prodotto prima del suo utilizzo in procedure diagnostiche secondo le linee guida nazionali e internazionali.

13. Procedure di Controllo qualità raccomandate

Al fine di monitorare la corretta performance del campione processato e testare i reagenti, ogni test dovrebbe essere associato a controlli interni e esterni. Se i controlli interni e/o esterni non forniscono colorazioni appropriate, i risultati con i campioni dei pazienti devono essere considerati non validi.

Controllo interno: Cellule non neoplastiche all'interno di un campione che mostra un pattern normale di segnali, ad esempio, i fibroblasti.

Controllo esterno: Campioni di controlli positivi e negativi validati.

14. Caratteristiche di performance

14.1 Prestazioni analitiche

Le prestazioni della sonda sono state determinate mediante confronto con la corrispondente sonda FISH approvata da IVD.

| | |
|-------------------------------|----------------------------|
| Sensibilità analitica: | 100% (95% CI 98.5 – 100.0) |
| Specificità analitica: | 100% (95% CI 97.0 – 100.0) |

14.2 Prestazioni cliniche

| | |
|---------------------------------|---|
| Sensibilità diagnostica: | 100% (95% CI 83.2 – 100.0) vs. FISH, CISH |
| Specificità diagnostica: | 100% (95% CI 83.2 – 100.0) vs. FISH, CISH |

15. Smaltimento

Lo smaltimento dei reagenti deve avvenire in accordo alle regolamentazioni locali.

16. Risoluzione dei problemi

Qualsiasi modifica dalle istruzioni operative può comportare risultati di colorazione inferiori o a nessuna colorazione. Fare riferimento a www.zytovision.com per altre informazioni.

Segnali deboli o mancanti

| Possibile causa | Azione |
|--|--|
| Trattamento proteolitico non condotto in modo adeguato | Ottimizzare il tempo di incubazione in pepsina, aumentandolo o diminuendolo, se necessario |
| Evaporazione della sonda | Se si utilizza l'ibridatore, è obbligatorio l'utilizzo di strisce umide o di taniche preriemite d'acqua. Se si utilizza una stufa d'ibridazione, usare una camera umida. Inoltre il coprioggetto deve essere completamente sigillato, per esempio con Fixogum, per prevenire che il campione si asciughi durante l'ibridazione |
| Insufficiente preparazione del substrato cromogenico | Invece di utilizzare una goccia di DAB Solution A, utilizzare 30 µl |
| Il tempo di controcolorazione è troppo lungo | Evitare una controcolorazione scura perché potrebbe oscurare segnali positivi della colorazione |

| | |
|---|---|
| Il lavaggio della controcolorazione non avviene correttamente | Utilizzare acqua di fonte fredda per lavare: non utilizzare acqua tiepida o calda o reagenti di lavaggio. |
|---|---|

Segnali troppo forti

| Possibile causa | Azione |
|--|--|
| Trattamento proteolitico non condotto in modo adeguato | Ottimizzare il tempo di incubazione in pepsina, aumentandolo o diminuendolo, se necessario |
| La reazione del substrato è troppo intensa | Ridurre il tempo di incubazione del substrato; non scaldare la soluzione del substrato oltre i 25 °C; incubare solo a temperatura ambiente |

Segnali sbiaditi o fusi

| Possibile causa | Azione |
|---|--|
| È stato utilizzato un mezzo di montaggio non idoneo | Utilizzare solo mezzi di montaggio forniti con il kit o mezzi di montaggio a base di xilene privi di impurezze. Non utilizzare il nastro coprioggetto. |

Colorazione debole non uniforme o solo in alcune porzioni

| Possibile causa | Azione |
|---|---|
| Sparaffinatura incompleta | Utilizzare soluzioni fresche; controllare la durata della sparaffinatura |
| Il volume del reagente è troppo piccolo | Assicurarsi che il volume del reagente sia sufficiente a ricoprire l'area del tessuto |

Risultati inconsistenti

| Possibile causa | Azione |
|---|---|
| Asciugatura insufficiente prima dell'applicazione della sonda | Aumentare i tempi di asciugatura |
| Troppa acqua / tampone di lavaggio sul tessuto prima dell'applicazione della pepsina, degli anticorpi o dei substrati | Assicurarsi che l'eccesso di liquido sia rimosso dalla sezione di tessuto tamponando o sgocciolando il vetrino. Piccoli quantitativi di acqua residua o di tampone di lavaggio non interferiscono con il test |
| Variazioni nella fissazione del tessuto o nel metodo di inclusione | Ottimizzare i metodi di fissazione e inclusione |
| Variazione dello spessore delle sezioni tissutali | Ottimizzare il taglio |

Morfologia degradata

| Possibile causa | Azione |
|---|---|
| Il campione cellulare o tissutale non è stato fissato correttamente | Ottimizzare il tempo di fissazione e il fissativo |
| Pretrattamento proteolitico non condotto per un tempo adeguato | Diminuire il tempo di incubazione in pepsina |

Segnali di cross ibridazione; rumori di fondo

| Possibile causa | Azione |
|---|---|
| Sezioni asciutte durante o post ibridazione | Evitare che le sezioni si asciughino; utilizzare una camera umida e sigillare adeguatamente i vetrini |
| Tempo di incubazione del substrato prolungato | Diminuire il tempo di incubazione del substrato |

| | |
|---|--|
| Sparaffinatura incomplete | Utilizzare soluzioni fresche; controllare la durata della sparaffinatura |
| Pretrattamento proteolitico troppo forte | Ottimizzare il tempo di incubazione in pepsina |
| Vetrini raffreddati a temperature ambiente prima dell'ibridazione | Trasferire rapidamente i vetrini alla temperatura di ibridazione |

Nuclei sovrapposti

| Possibile causa | Azione |
|--|--|
| Inadeguato spessore della sezione di tessuto | Preparare sezioni al microto dello spessore di 3-5 μm |

Campione galleggiante sul vetrino

| Possibile causa | Azione |
|--|--|
| Pretrattamento proteolitico troppo forte | Ridurre il tempo di incubazione in pepsina |

17. Letteratura

- Nie X, et al. (2013) *J Huazhong Univ Sci Technolog Med Sci*.
- Wilkinson DG: *In Situ Hybridization, A Practical Approach*, Oxford University Press (1992) ISBN 0 19 963327 4.

18. Revisione

www.zytovision.com

Fare riferimento al sito www.zytovision.com per le istruzioni d'uso più recenti e per le istruzioni d'uso nelle diverse lingue.

I nostri esperti sono disponibili per rispondere alle vostre domande. Contattare per cortesia helptech@zytovision.com. Per il riassunto delle prestazioni e della sicurezza del prodotto, fare riferimento a www.zytovision.com.



ZytoVision GmbH
Fischkai 1
27572 Bremerhaven/ Germania
Tel.: +49 471 4832-300
Fax: +49 471 4832-509
www.zytovision.com
Email: info@zytovision.com

Marchi registrati:

ZytoVision® e ZytoDot® sono marchi registrati da ZytoVision GmbH.