

LEF1 (EP310) Triušis Monokloninis Pirminis Antikūnas

Už I Vitro Diagnostinis Naudojimas (IVD)

Produktas Identifikavimas

REF	Aprašymas
442R-14	0,1 ml koncentratas
442R-15	0,5 ml koncentratas
442R-16	1.0 ml koncentratas
442R-17	1.0 ml iš anksto praskiesti paruoštas naudoti
442R-18	7.0 ml iš anksto praskiesti paruoštas naudoti

Simbolis Apibrėžimai

KEY-CODE	rakto kodas
P	iš anksto praskiesti
C	koncentratas
A	ascitas
E	serumas
S	supernatantas
DIL	koncentratas praskiedimas diapazonas

Numatyta Naudojimas

Tai antikūnas yra skirtas už i in vitro diagnostinis (IVD) naudoti.

LEF1 (EP310) triušio monokloninis pirminis antikūnas skirtas naudoti laboratorijoje aptikimas iš tas LEF1 baltymas i formalinu fiksuotas, parafino įterptas audinys dėmėtas i kokybinis imunohistocheminis (IHC) tyrimas.

Šio produkto naudojimo rezultatus turėtų interpretuoti kvalifikuotas patologas kartu su atsižvelgiant i paciento atitinkamą klinikinę istoriją, kitus diagnostinius tyrimus ir tinkamą kontrolę.

Santrauka ir Paaiškinimas

Limfoidinis Tobulinimas faktorius 1 (LEF1) yra a transkripcija veiksnys kad priklauso i tas TCF/LEF šeima. ¹ LEF1 dalyvauja kaip a reguliatorius i Wnt signalizacija takai. LEF1 yra an svarbus limfopoezės veiksnys ir paprastai yra ekspresuojamas T ir pro-B ląstelės, bet neekspresuojamos subrendusios B ląstelės. ² Daugumoje lėtinių pacientų pastebėta stipri LEF1 branduolinė raiška. limfocitinės leukemijos / mažos limfocitinės limfomos atveju, o LEF1 neaptiktas kituose tyrimuose mažas B. ląstelė limfomos. ^{2,3} Anti-LEF1 gegužės būti naudotas kaip an pagalba už diferenciaciją iš lėtinis limfocitinė leukemija / maža limfocitinė limfoma, atsiradusi dėl kitų mažų B ląstelių limfomų. ^{2,3}

Principai ir Procedūros

Nurodytas pirminis antikūnas gali būti naudojamas kaip pirminis antikūnas imunohistocheminiams tyrimams dažymas iš formalinu fiksuotas, parafino įterptas audinys sekcijos. I generolas, imunohisto- cheminis dažymas i jungtukas su a HRP arba Alk Fos susietas aptikimas sistema leidžia

tas vizualizacija iš antigenai per tas nuoseklus paraiška iš a konkretus antikūnas (pirminis antikūnas) i tas antigenas, a antrinis antikūnas (nuoroda antikūnas) i tas pirminis antikūnas, an fermentų kompleksas ir chromogeninis substratas su įterptais skalbimo etapais. Fermentinis Chromogeno aktyvavimas sukelia matomą reakcijos produktą antigeno vietoje. The Tada mėginys gali būti kontrastingai nudažytas ir uždėtas dengiamasis stiklis. Rezultatai interpretuojami naudojant šviesa mikroskopas.

Medžiagos ir Metodai

Reagentai Pateikta

Produktas Sudėtis	
Išankstinis praskiedimas: praskiestas i	Fosfatinis buferinis druskos tirpalas, pH 7,2, su 1 % BSA ir <0,1% Natris Azidas
Koncentratas: praskiestas i	Fosfatinis buferinis druskos tirpalas, pH 7,2, su 1 % BSA ir <0,1% Natris Azidas
Šeimininkas	Triušis
Izotipas	IgG
Rekomenduojama dirbantis praskiedimas diapazonas	1:25-1 :100
Šaltinis	Supernatantas

Žr. produktas etiketė už daug konkretus informacija už tas toliau:

1. Antikūnas imunoglobulinas koncentracija
2. Šaltinis detalės

Rekonstitucija, Maišymas, Skiedimas, Titravimas

Iš anksto praskiestas antikūnas yra paruoštas naudoti ir optimizuotas už dažymas. Ne atkūrimas, maišymas, reikalingas skiedimas arba titravimas. Koncentruotas antikūnas yra optimizuotas taip, kad būtų atskiestas iki skiedimo diapazonas naudojant „Cell Marque Diamond“ skiediklį.

Medžiagos ir Reagentai Reikalingas Bet Ne Pateikta

Dažymui gali prireikti šių reagentų ir medžiagų, tačiau jie nėra pridedami tas pirminis antikūnas:

1. Teigiamas ir neigiamas kontrolė audinys
2. Mikroskopas skaidrės, teigiamai apmokestintas
3. Džiovinimas orkaitė pajėgus iš palaikymas a temperatūra iš 53-65 °C
4. Dažymas stiklainiai arba vonios

5. Laikmatis
6. Ksilenas arba ksilenas pakaitalas
7. Etanolis arba reagentas alkoholis
Pastaba: Ląstelė Markės vienas žingsnis išankstinis apdorojimas, Trilogija™ (kat. #920P-06), skardinė pakeisti abu 6 ir 7 aukščiau.
8. Dejonizuotas arba distiliuotas vanduo
9. Šildymas įranga, toks kaip an elektrinis slėgis viryklė, už audinio išankstinis apdorojimas žingsnis
10. Aptikimo sistema, pvz., „HiDef Detection™ HRP Polymer System“ (kat. Nr. 954D-20) arba „HiDef Detection™“ šarminio fosfato polimerų sistema (kat. Nr. 962D-20)
11. Chromogeninis rinkinys, pvz., DAB substrato rinkinys (kat. Nr. 957D-20) arba nuolatinis raudonas chromogeninis rinkinys (kat. Nr. #960D-10)
12. TBS IHC Plovimas Buferis +Tween® 20 (kat. #935B-09)
13. Hematoksilinas arba kita kontrastinis dažymas
14. Antikūnų skiedikliai, pvz., „Diamond: Antibody Diluent“ (kat. Nr. 938B-05) arba Smaragdas: Antikūnas Skiediklis (kat. #936B-08)
15. Peroksidas Blokas (kat. #925B-05) už naudoti su HRP
16. Avidinas-biotinas Blokavimas Reagentai už naudoti su streptavidino-biotino aptikimas
17. Neigiamas Valdymas Reagentas (kat. #939B-02 už universalus)
18. Montavimas Vidutinis
19. Viršelis stiklas
20. Šviesa mikroskopas (40-400 kartų)

Sandėliavimas ir Tvarkymas

Parduotuvė ties 2-8 °C. Daryti ne užšaldyti.

Siekiant užtikrinti tinkamą reagento tiekimą ir antikūno stabilumą po kiekvieno tyrimo, dangtelis turi būti sandariai uždarytas. būti pakeistas ir tas butelis privalo būti nedelsiant padėtas į tas šaldytuvus į an vertikaliai pozicija.

Kiekvienas antikūnas reagentas yra galiojimo laikas datuotas. Kada tinkamai saugoma, tas reagentas yra stabilus į tas data nurodytas įjungta tas etiketė. Daryti ne naudoti reagentas už tas galiojimo laikas data už tas paskirtas saugykla metodus.

Nėra jokių aiškių požymių, rodančių šio produkto nestabilumą; todėl teigiama ir neigiamos kontrolės turėtų būti tiriamos vienu metu su nežinomais mėginiais. Susisiekiite „Cell Marque“ techninė pagalba, jei įtariamas reagento nestabilumas.

Pavyzdys Kolekcija ir Paruošimas už Analizę

Tinka įprastai apdoroti, neutraliai buferuoti, formalinu fiksuoti, parafinu įlieti audiniai. skirtas naudoti su šiuo pirminiu antikūnu, kai naudojamas su „Cell Marque“ aptikimo rinkiniais (žr. Medžiagos, Reagentai, ir Įranga Reikalingas Bet Ne Pateikta skyrius). Pastaba: Ląstelė Markė vertina veikimas tik su žmogaus audiniais. Rekomenduojamas audinių fiksatorius yra 10 % neutralus. buferinis formalinas. Dėl ilgalaikės fiksacijos ar specialių priemonių gali atsirasti įvairių rezultatų. procesai toks kaip dekalifikacija iš kaulas čiulpai preparatai.

Kiekvieną pjūvį reikia supjaustyti iki reikiamo storio (maždaug 3 μm) ir uždėti ant teigiamai įkrautas stiklinis preparatas. Objektvai su audinio pjūviu gali būti kepmi mažiausiai 2 valandų (bet ne ilgiau kaip 24 valandas) 53-65 °C temperatūros orkaitėje.

Įspėjimai ir Atsargumo priemonės

1. Dirbdami su reagentais, imkitės pagrįstų atsargumo priemonių. Naudokite vienkartinės pirštines ir laboratorinius chalatus. kada tvarkymas įtariamas kancerogenai arba toksiškas medžiagos (pavyzdys: ksilenas).
2. Venkite reagentų patekimo į akis ir gleivines. Jei reagentų pateko į akis su jautrus srityse, skalbti su gausus sumos iš vanduo.
3. Pacientų mėginiai ir visos su jais kontaktuojančios medžiagos turi būti tvarkomos kaip biologiškai pavojingos. medžiagos ir nusiteikęs iš su tinkamas atsargumo priemonės. Niekada pipete pagal burna.
4. Venkite mikrobų užterštumas iš reagentai, kaip tai galėtų gaminti neteisingas rezultatai.
5. The vartotojas privalo patvirtinti inkubacija kartus ir temperatūros.
6. Iš anksto praskiesti, paruošti naudoti reagentai yra optimaliai atskiesti, todėl gali prireikti tolesnio skiedimo. rezultatas į pradimas iš antigenas dažymas.
7. Koncentruotas reagentus galima optimaliai praskiesti, remiantis naudotojo patvirtinimu. Bet koks Skiediklis, kuris nėra konkrečiai rekomenduojamas čia, taip pat turi būti patvirtintas tas vartotojas už abu jo suderinamumas ir efektas įjungta stabilumas.
8. Kada naudotas pagal į instrukcijos, tai produktas yra ne klasifikuotas kaip a pavojingas medžiaga. The konservantas į tas reagentas yra mažiau nei 0,1% natrio azidas ir daro neatitinka OSHA (JAV) kriterijų dėl pavojingų medžiagų nurodytoje koncentracijoje. Žr. SDS.
9. Vartotojas privalo patvirtinti visas kitas laikymo sąlygas, kurios nėra nurodytos instrukcijoje. paketas įterpti.
10. Skiediklis gegužės turėti galvijų serumas albuminas ir supernatantas gegužės turėti galvijų serumas. The produktai kuriame yra vaisiaus galvijų serumas ir produktai kuriame yra galvijų serumas albuminas perkamas iš komercinių tiekėjų. Gyvūno kilmės sertifikatai Šiuose produktuose naudojami šaltiniai yra saugomi „Cell Marque“ archyve. Sertifikatai patvirtina, kad galvijų šaltiniai yra iš šalių, kuriose GSE rizika yra nedidelė, ir nurodyti galvijų šaltinius iš JAV ir Kanada.
11. Kaip ir su bet kuriuo iš biologinių šaltinių gautu produktu, reikia laikytis tinkamų tvarkymo procedūrų. būti naudotas.

Instrukcijos Už Naudojimas

Rekomenduojama Dažymas Protokoliai už tas pareiškė pirminis antikūnas:

HiDef HRP:

HiDef Aptikimas™ HRP Polimeras Sistema (kat. #954D-20)

1. Eritopas Paieška Technika: ŠIA, Eritopas Paieška Reagentas: Trilogija
2. Antikūnas Inkubacija Laikas (Protokolas): 30-60
3. HiDef Aptikimas Stiprintuvus Inkubacija Laikas (Protokolas): 10
4. HiDef Aptikimas Polimeras Detektorius Inkubacija Laikas (Protokolas): 10
5. DAB Inkubacija Laikas (Protokolas): 1-10
6. Dehidratuoti ir Dengiamasis stikliukas.

HiDef Alk Fos.:

HiDef Aptikimas™ Alk Fos Polimeras Sistema (kat. #962D-20)

1. Eritopas Paieška Technika: ŠIA, Eritopas Paieška Reagentas: Trilogija
2. Antikūnas Inkubacija Laikas (Protokolas): 30-60

- HiDef Aptikimas Stiprintuvas Inkubacija Laikas (Protokolas): 10
- HiDef Aptikimas Polimeras Detektorius Inkubacija Laikas (Protokolas): 10
- Nuolatinis Raudona Inkubacija Laikas (Protokolas): 15-30
- Dehidratuoti ir Dengiamasis stikluokas.

Kokybė Valdymas Procedūros

Teigiamas Audinys Valdymas

Kiekvieną kartą atliekant dažymo procedūrą, reikia atlikti teigiamą audinių kontrolę. Šis audinys gali būti teigiamas, ir neigiamas dažančių ląstelių arba audinių komponentų ir tarnauja kaip Teigiama ir neigiama kontrolinė medžiaga. Kontrolinės medžiagos turi būti paimtos iš šviežios autopsijos, biopsijos arba chirurginės operacijos. mėginiai paruošiami arba pritvirtinami kuo greičiau tokiu pačiu būdu kaip ir tiriamieji pūvniai. kitaip nei tiriamasis mėginys pritvirtintas arba apdorotas audinio pjūvis suteiks kontrolę už visi reagentai ir metodas žingsniai išskyrus fiksaciją ir audinys apdorojimas.

A audinys su silpnas teigiamas dažymas yra daugiau tinkamas už optimalus kokybė kontrolė ir už aptikti nedidelį reagento degradacijos lygį. Teigiama audinių kontrolė nurodytam pirminiam antikūnas gegužės įtraukti tas toliau:

Teigiamas Audinys Valdymas	
Audinys	Vizualizacija
Tonzilės	Branduolinė
Mažas limfocitinis limfoma	Branduolinė

Žinomos teigiamos audinių kontrolės turėtų būti naudojamos tik tinkamam veikimui stebėti. Iš apdorotas audiniai ir testas reagentai, ne kaip an pagalba į nustatant konkretus diagnozė pacientų mėginių. Jei teigiami audinių kontroliniai mėginiai neparodo tinkamų teigiamų rezultatų dažymas, rezultatai su tas testas egzemplioriai privalo būti svarstoma negaliojantis.

Neigiamas Audinys Valdymas

Tas pats audinys, kuris buvo naudojamas teigiamai audinių kontrolei, gali būti naudojamas kaip neigiama audinių kontrolė. Daugumoje audinių pjūvių esanti ląstelių tipų įvairovė siūlo vidines neigiamos kontrolės vietas, bet tai turėtų patikrinti vartotojas. Komponentai, kurie netepa, turėtų būti tas nebuvimas iš konkretus dažymas, ir pateikti an indikacija iš nespecifinis fonas dažymas. Jei neigiamose audinių kontrolės vietose atsiranda specifinis dažymas, rezultatai su pacientu egzemplioriai privalo būti svarstoma negaliojantis.

Nepaaiškinamas Neatitikimai

Dėl nepaaiškinamų kontrolės priemonių neatitikimų reikia kreiptis į „Cell Marque“ techninę pagalbą. nedelsiant. Jei kokybė kontrolė rezultatai daryti ne susitikti specifikacijos, pacientas rezultatai yra negaliojantis. Žr. Šio įdėlo trikių šalinimo skyriuje. Nustatykite ir išsiaiškinti problemą, tada pakartokite tas visas procedūra su tas pacientas pavyzdžiu.

Neigiamas Valdymas Reagentas

Kiekvienam mėginiui reikia naudoti neigiamos kontrolės reagentą, kad būtų lengviau interpretuoti rezultatai. A neigiamas kontrolė reagentas yra naudotas į vieta iš tas pirminis antikūnas į įvertinti nespecifinis dažymas. Objektas turėtų būti apdorotas neigiamos kontrolės reagentu, atitinkančiu pirminio antikūno šeiminių rūši ir, idealiai atveju, turinti tą pačią IgG koncentraciją. Neigiamos kontrolės reagento inkubacijos laikotarpis turėtų būti lygus pirminio antikūno inkubacijos laikotarpiui. inkubacija laikotarpis.

Interpretacija iš Rezultatai

Imunodažymo procedūros metu spalvotas reakcijos produktas nusėda. pirminio antikūno lokalizuotos antigeno vietos. Žr. atitinkamą aptikimo sistemą pakuotės lapelyje, kad sužinotumėte apie numatomas spalvų reakcijas. Kvalifikuotas patologas, turintis patirties imunohistochemijos procedūros turi įvertinti teigiamas ir neigiamas audinių kontrolės prieš vertimas žodžiu rezultatai.

Teigiamas Audinys Valdymas

Pirmiausia reikia iširti nudažytą teigiamą audinių kontrolę, siekiant įsitikinti, kad visi reagentai yra tinkamai veikiantis. Tinkamos spalvos reakcijos produkto buvimas tikslinių ląstelių reaktyvumas rodo teigiamą reaktyvumą. Žr. aptikimo pakuotės lapelį. sistema, naudojama numatomoms spalvų reakcijoms. Priklauso nuo inkubacijos trukmės ir stiprumo Naudojant hematoksiliną, kontrastinis dažymas lems šviesiai arba tamsiai mėlyną ląstelių spalvą. branduoliai. Per didelis arba nepilnas kontrastinis dažymas gali pakenkti tinkamam branduolių interpretavimui. rezultatai. Jei teigiamoje audinių kontrolėje nepavyksta gauti tinkamo teigiamo dažymo, bet koks rezultatai su tas testas egzemplioriai yra svarstoma negaliojantis.

Neigiamas Audinys Valdymas

Neigiamą audinių kontrolę reikia iširti po teigiamos audinių kontrolės, siekiant patikrinti specifinį tikslinio antigeno žymėjimas pirminiu antikūnu. Konkretaus nebuvimas Neigiamos audinių kontrolės dažymas patvirtina antikūnų kryžinio reaktyvumo nebuvimą su ląstelėmis arba ląstelių komponentai. Jei neigiamoje audinių kontrolėje atsiranda specifinis dažymas, rezultatai rodo paciento mėginiai laikomi negaliojančiais. Nespecifinis dažymas, jei yra, bus difuzinis išvaizda. Sporadinis šviesa dažymas iš jungiamasis audinys gegužės taip pat būti pastebėtas įsekcijos iš audinių, kurie nėra optimaliai fiksuoti. Interpretacijai turėtų būti naudojamos nepažeistos ląstelės. dažymas rezultatai. Nekrozinis arba išsigimęs ląstelės rodyti nespecifinis dažymas.

Pacientas Audinys

Pacientų mėginiai turėtų būti tiriami paskutiniai. Turėtų būti įvertintas teigiamo dažymo intensyvumas. atsižvelgiant į bet kokį neigiamo reagento kontrolės foninį dažymą. Kaip ir bet kurio kito imunohistocheminis testas, a neigiamas rezultatas reiškia kad tas antigenas į klausimas buvo ne aptiktas, o ne tai, kad antigeno nėra tiriamose ląstelėse ar audinyje. Antikūnų grupė gali padėti nustatyti klaidingai neigiamas reakcijas (žr. „Laikiamų rezultatų santrauka“) skyrius). The morfologija iš kiekvienas audinys pavyzdys turėtų taip pat būti iširtas naudojant a hematoksilinu ir eozinu dažytą pjūvį interpretuojant bet kokį imunohistocheminį rezultatą. The paciento morfologinis išvados ir aktualus klinikinis duomenys privalo būti interpretuotas pagal a kvalifikuotas patologas.

Apribojimai

- Spalva daro ne paveikti našumą.
- Šis reagentas yra „Tik profesionaliam naudojimui“ Kadangi imunohistochemija yra daugiapakopė procesas, kuriam reikalingas specialus mokymas pasirinkti tinkamus reagentus, audiniai, fiksacija, apdorojimas; paruošimas iš tas imunohistochemija skaidrė; ir dažymo rezultatų interpretavimas.
- Už laboratorija naudoti tik.
- Už *in vitro* diagnostinis naudojimas.
- Audinys dažymas yra priklausomas įjungta tas tvarkymas ir apdorojimas iš tas audinys anksčiau į dažymas. Netinkamas fiksavimas, užšaldymas, atitirpinimas, plovimas, džiovinimas, kaitinimas, pjovimas arba užterštumas su kita audiniai arba skysčiai gegužės gaminti artefaktai, antikūnas sąsąstai, arba klaidingai neigiami rezultatai. Nenuoseklūs rezultatai gali atsirasti dėl fiksacijos ir įterpimas metodai,

6. Per didelis arba nepilnas kontrastinis dažymas gegužės kompromisas tinkamas interpretacija iš rezultatai.
7. Bet kokio teigiamo dažymo arba jo nebuvimo klinikinė interpretacija turi būti įvertinta per klinikinės istorijos, morfologijos, kitų histopatologinių kriterijų ir kitų veiksmų kontekstą. diagnostiniai tyrimai. Šis antikūnas skirtas naudoti antikūnų grupėje, jei taikoma. Tai yra tas atsakomybė iš a kvalifikuotas patologas j būti pažįstamas su tas antikūnai, reagentai, diagnostinis plokštės, ir metodai naudotas j gaminti tas dėmėtas paruošimas. Dažymas turi būti atliekamas sertifikuotoje, licencijuotoje laboratorijoje, prižiūrint specialistui. patologas PSO yra atsakingas už peržiūra tas dėmėtas skaidrės ir užtikrinantis tas pakankamumas iš teigiamas ir neigiamas valdikliai.
8. „Cell Marque“ tiekia optimaliai praskiestus antikūnus ir reagentus, kad būtų galima naudoti pagal instrukcijas. Nukrypimas nuo rekomenduojamų tyrimų procedūrų gali paneigti laukiamus rezultatus. valdikliai privalo būti įdarbintas ir dokumentuotas. Vartotojai j bet koks aplinkybė privalo priimti atsakomybė už interpretacija iš pacientas rezultatai.
9. Ląstelė Markė teikia pirminis antikūnai j koncentruotas formatus taigi kad tas vartotojas gegužės vėliau optimaliai praskiestas naudojimai, atsižvelgiant j vartotojo nustatymą ir jo laikymąsi taikant tinkamus patvirtinimo metodus. Vartotojai privalo patvirtinti bet kokių kitų skiediklių, išskyrus ką yra rekomenduojama čia. Kartą tas pirminis yra patvirtintas j būti tinkamas už naudoti, bet koks Nukrypimas nuo rekomenduojamų tyrimų procedūrų gali paneigti laukiamus rezultatus. valdikliai privalo būti įdarbintas ir dokumentuotas. Vartotojai j bet koks aplinkybė privalo priimti atsakomybė už interpretacija iš pacientas rezultatai.
10. Tai produktas yra ne skirtas už naudoti j srautas citometrija.
11. Reagentai gali sukelti netikėtas reakcijas anksčiau neištytuose audiniuose. Net ir tirtose audinių grupėse negalima visiškai atmesti netikėtų reakcijų galimybės pašalintas nes iš biologinis kintamumas iš antigenas išraiška j navikai, arba kitų patologinių audinių. Jei įtariama, kreipkitės j „Cell Marque“ techninę pagalbą. dokumentuotas netikėtas reakcijos.
12. Hepatito B virusu užsikrėtusių asmenų audiniai, kuriuose yra hepatito B paviršiaus antigenas (HBsAg) gali nespecifiškai nusidažyti krienų peroksidaze.
13. Blokavimo etapuose naudojami normalūs serumai iš to paties gyvūno, kaip ir antrinis Antiserumai gali sukelti klaidingai neigiamus arba klaidingai teigiamus rezultatus dėl poveikio autoantikūnai arba natūralūs antikūnai.
14. Neteisinga teigiamas rezultatai gegužės būti matytas nes iš ne imunologinis įrisimas iš baltymai arba substratas reakcija produktai. Jie gegužės taip pat būti sukėlė pagal pseudoperoksidazė veikla (eritrocitai), endogeninis peroksidazė veikla (citochromas C), arba endogeninis biotinas (pavyzdys: kepenys, smegenys, krūtys, inkstai) tema j tas tipas iš imunodažymas technika naudotas.
15. Kaip ir atliekant bet kokį imunohistocheminį tyrimą, neigiamas rezultatas reiškia, kad antigeno nebuvo. aptikta, ne kad tas antigenas buvo nėra j tas ląstelės arba audinys ištyrtas.
16. The iš anksto praskiestas antikūnas produktai yra optimizuotas kaip a paruoštas naudoti produktas. Nes iš audinių fiksavimo ir apdorojimo skirtumų galimybė, gali tekti padidinti arba sumažėjimas tas pirminis antikūnas inkubacija laikas įjungta individualus egzemplioriai.
17. Antikūnas kartu su aptikimo sistemomis ir priedais aptinka antigeną (-us) kad išgyventi rutina formalinas fiksacija, audinys apdorojimas ir skyrimas. Vartotojai PSO nukrypti nuo rekomenduojamų bandymų procedūrų lieka taip, kaip ir bet kokiomis aplinkybėmis, atsakingas už interpretacija ir patvirtinimas iš pacientas rezultatai.

Santrauka iš Tikėtasi Rezultatai

Žr. tas sekantis stalai iš reaktyvumas:

Normal Study			
Tissue	# Stained (+)	Total #	Notes
Brain	0	3	
Adrenal Cortex	3	3	
Ovary	3	3	
Pancreas	0	3	
Parathyroid	0	3	
Pituitary	0	3	
Testis	2	3	
Thyroid	0	3	
Breast	2	2	
Spleen	3	3	
Tonsil	22	22	
Thymus	3	3	
Bone Marrow	0	3	
Lung	0	0	
Heart	0	0	
Esophagus	3	3	
Stomach	0	3	
Small Intestine	0	3	
Colon	0	3	
Liver	0	3	
Salivary Gland	0	3	
Gall Bladder	0	3	
Kidney	0	3	
Bladder	0	3	
Prostate	2	3	
Uterus	3	3	
Fallopian Tube	3	3	
Ureter	3	3	
Cervix	2	2	
Skeletal Muscle	0	3	
Smooth Muscle	0	3	

Normalus Studija			
Audinsys	# Dėmėtas (+)	Iš viso #	Pastabos
Oda	2	2	
Periferinis Nervas	0	3	
Mezotelis	2	3	
Riebalai	0	3	
Placenta	0	3	

EP310 stipriai nudažo limfocitų subpopuliaciją, būdamas sutikęs su platinimas raštas už LEF1.

Liga Audinsys Studija			
Audinsys	# Dėmėtas (+)	Iš viso #	Pastabos
Mažas limfocitinis limfoma	22	22	
Storosios ir tiesiosios žarnos karcinoma	4	11	
Lėtinis limfocitinis leukemija	1	1	
Folikulinis limfoma	1	12	
Mantija ląstelė limfoma	1	12	
Ribinis zona limfoma	0	4	
Kasos latakis adenokarcinoma	0	5	

N/A

Trikčių šalinimas

1. Jei teigiama kontrolė pasižymi silpnesniu dažymu nei tikėtasi, kitos teigiamos kontrolės to paties dažymo ciklo metu turėtų būti patikrintas, siekiant nustatyti, ar tai nėra dėl pirminis antikūnas arba vienas iš įprastų antrinių reagentų.
2. Jei teigiama kontrolė yra neigiama, kitos tame pačiame ciklui naudojamos teigiamos kontrolės turėtų būti turi būti patikrinta, siekiant nustatyti, ar pagrindinė priežastis yra susijusi su pirminiu antikūnu ar vienas iš įprastų antrinių reagentų. Audiniai galėjo būti netinkamai surinkti, fiksuotas arba deparafinuotas. Surinkimui, saugojimui ir kt. turėtų būti taikomos tinkamos procedūros. ir fiksacija.
3. Jei per didelį foną dažymas įvyksta, aukštas lygiai iš endogeninis biotinas gegužės būti Reikėtų įtraukti biotino blokavimo etapą, nebent naudojama biotino neturinti aptikimo sistema. yra būti naudotas į kuris byla bet koks biotinas dabartis norėtų ne būti a prisidedantis veiksnys į fonas dažymas.
4. Jei nepašalintas visas parafinas, deparafinavimo procedūra turėtų būti tęsiama. būti pakartotas.
5. Jei audinsys sekcijos skalbti išjungtas tas skaidrė, skaidrės turėtų būti patikrintas į užtikrinti kad jie yra teigiamai įkrautas. Kitos galimybės, galinčios neigiamai paveikti audinių sukibimą nepakankamas audinio pjūvio džiovinimas ant stiklo prieš dažymą ar fiksavimą

formaline, kuris nebuvo tinkamai neutraliai buferuotas. Audinių storis taip pat gali būti prisidedantis veiksnys.

Už korekcinius veiksmus, nukreipti į tas Instrukcijos už Naudojimas skyrius arba kontaktas Ląstelė Markė techninis parama ties techsupport@cellmarque.com.

Nuorodos

1. Boras-Granić K. ir kt. al. Lef1 yra privaloma už tas perėjimas iš Wnt signalizacija iš mezenchiminės ir epitelio ląstelės pelės embriono pieno liaukoje. Dev Biol. 2006; 295:219-31.
2. Tandonas B. ir kt. al. Branduolinė pernelyg didelė raiška iš limfoidinį stipriklį jungiantis veiksnys 1 identifikuoja lėtinis limfocitinis leukemija/mažas limfocitinis limfoma į mažas B ląstelių limfomos. Mod Pathol. 2011; 24:1433-43.
3. Gandhirajan RK ir kt. Mažos molekulės Wnt/beta-katenino/lef-1 signalizacijos inhibitoriai Sukelia lėtinis limfocitinis leukemijos ląstelių apoptozę in vitro ir in vivo. Neoplazija. 2010 m.; 12:326-35.

Atsakomybės apribojimas

Ląstelė Markė yra tas teisinis gamintojas iš tas Ląstelė Markė + RabMab firmomis į in vitro diagnostika antikūnai. Ląstelė Markė naudoja RabMab Technologijos iš Abcam UAB už tai prekės ženklas. Triušio monokloninė technologija yra patentuota, o „RabMab“ yra registruotasis prekės ženklas. iš Abcam UAB.

*PUSRYČIAI yra a registruotas prekės ženklas iš Kroda Tarptautinis UAB.

©2023 „Sigma-Aldrich Co. LLC“. Visos teisės saugomos. „SIGMA-ALDRICH“ yra „Sigma-Aldrich“ prekės ženklas. „Aldrich Co. LLC“, registruota JAV ir kitose šalyse. „Cell Marque“, Trilogija, Dekleras ir „HiDef Detection“ yra „Sigma-Aldrich Co. LLC“ arba jos filialų prekių ženklai.

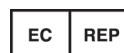


www.cellmarque.com



Cell Marque Corporation

6600 Sierra College Blvd. • Rocklin, CA 95677 USA • 916-746-8900



AVARINIS EUROPA BV

Vestervortsedijkas 60, 6827 AT Arnhem, The Niderlandai



CM Šablonas #2.4v2

įgyvendinimas data 20 Rugėjis 2023 m.