



## Mouse anti- Actin, smooth muscle

Cat. No.: BMS001 (16 ml prêt à l'emploi)

### Mode d'emploi

#### Champs d'application

L'anticorps est destiné à la détection de l'antigène Actin (actine muscle lisse) dans des coupes de tissu fixés au formol et inclus en paraffine et dans des tissus congelés.

Pour l'utilisation en diagnostic in vitro.

#### Spécifications:

**Spécificité:** Actin (actine muscle lisse)

**Immunogène:** Peptide synthétique correspondant à la partie 10 résidus amino-acides N-terminal de l'actine muscle lisse acetylé en N-terminal

**Clone:** 1A4

**Classe d'immunoglobuline:** IgG2a kappa de souris

**Réactivité d'espèce:** humain +, souris + rat +, pas testés sur d'autres espèces

#### Résumé et déclaration

L'anticorps anti-actine marque positivement les muscles lisses des vaisseaux ainsi que les cellules des muscles lisses du tractus gastrointestinal et du myomètre. Aussi, les cellules myoépithéliales du sein et des glandes sudoripares sont marquées.

L'anticorps détecte les tumeurs dérivées des muscles lisses et des cellules myoépithéliales.

#### Réactifs fournis

Anticorps monoclonal de souris provenant du surnageant de culture et conservé dans une solution tampon TBS contenant protéine de protection et un agent conservateur pour sa stabilisation. Le format disponible:

**Prédilué:** 16 ml (Cat. No. BMS001)

#### Dilution de l'anticorps primaire

Aucun

#### Stockage et manipulation

L'anticorps doit être stocké à 2-8°C sans dilution supplémentaire.

Si des dilutions de l'anticorps sont nécessaires, celles-ci doivent être préparées avec un tampon de dilution adéquat (par ex. Zytomed Systems ZUC025). L'anticorps dilué peut être stocké après usage à 2-8°C. La stabilité de cette solution de travail dépend de différents facteurs et doit être vérifiée par des contrôles appropriés.

L'anticorps livré peut être conservé jusqu'à la date de péremption en cas de stockage à 2-8°C. L'anticorps ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption. Les témoins positifs et négatifs doivent être employés parallèlement au matériel à analyser. Si l'on observe une coloration inattendue ou des différences par rapport au résultat de coloration attendu, qui sont dues au réactif, veuillez contacter le fabricant ou votre distributeur local.

#### Mesures de précaution

Utilisation par du personnel spécialisé et formé. Porter un équipement de protection approprié afin d'éviter tout contact des réactifs avec les yeux, la peau ou les muqueuses. En cas de contact avec un des réactifs à un endroit sensible, rincer immédiatement à grande eau. Il faut éviter toute souillure microbienne des réactifs au risque, sinon, de voir apparaître une coloration non spécifique.

ProClin300 et l'azide de sodium (NaN<sub>3</sub>) sont utilisés pour la stabilisation. La réaction de l'azide de sodium avec le plomb ou le cuivre dans des tuyaux de drainage peut se traduire par la formation d'azide métallique hautement explosif. Jeter la solution d'anticorps dans un grand volume d'eau courante pour éviter la formation de dépôts.

La fiche de sécurité est disponible sur demande.

## Protocole de coloration

Veillez-vous référer aux recommandations ci-dessous pour l'anticorps. Veuillez prendre en considération également les indications pour le protocole de coloration dans la notice d'emballage du système de détection que vous utilisez.

<u>Paramètres</u>	<u>Recommandations Zytomed Systems</u>
*Prétraitement	Aucun
*Tissus de contrôle	Muscle lisse ou Leiomyosarcome
*Dilution d'usage	Aucun
*Temps d'incubation	30 – 60 minutes

## Contrôle de qualité

Le tissu de contrôle recommandé pour cet examen est le muscle lisse ou le leiomyosarcome. Nous recommandons d'effectuer un contrôle positif et négatif pour chaque analyse. Veuillez observer également pour les mesures générales de contrôle de qualité la notice d'emballage du système de détection.

## Recherche d'erreurs

En cas de colorations anormales, veuillez lire la notice explicative du système de détection ou contacter le fabricant ou votre distributeur local.

## Résultats à attendre

L'anticorps présente un résultat positif dans des noyaux des cellules positives pour p40 dans le tissu fixé en formol et inclus en paraffine. L'interprétation des résultats de la coloration est de la responsabilité de l'utilisateur. Chaque expérience doit être vérifiée par une méthode médicalement établie ou par un produit diagnostique.

## Limites de la méthode

L'immunohistochimie est une méthode complexe au sein de laquelle sont combinées des méthodes de détection histologiques et immunologiques. Le traitement du tissu ou la manipulation des échantillons en amont de l'immunohistologie proprement dite peut conduire à des résultats imprécis si les directives n'ont pas été respectées (Nadji and Morales, 1983). L'activité de la peroxydase endogène, l'activité de la pseudo-peroxidase dans les érythrocytes ou la teneur en biotine endogène peut provoquer des colorations non spécifiques selon le système de détection utilisé. Le tissu qui contient l'antigène d'enveloppe du virus de l'hépatite B (HBsAg), peut provoquer des faux positifs en cas d'utilisation de systèmes de détection avec HRP (horseradish peroxidase) (Omata *et al*, 1980). Une contre-coloration insuffisante ou une mauvaise couverture peut influencer l'interprétation des résultats. Zytomed Systems garantit que le produit remplira toutes les exigences indiquées et sera conservable jusqu'à la date de péremption, si les conditions de stockage et d'utilisation sont suivies. Nous ne pouvons pas offrir d'autres garanties.

## Caractéristiques de performance

Zytomed Systems a réalisé des études concernant la performance de l'anticorps en combinaison avec des systèmes de détection standards. Tous les produits ont été jugés comme sensibles et spécifiques pour l'antigène. Aucune réactivité croisée significative n'a été observée.

## Littérature

Alvi AJ et al. Breast Cancer Res 5:R1-R8, 2003  
Ribeiro-Silva A et al. Arch Pathol Lab Med 127:336-340, 2002  
Reis.Filho JS, Schmitt FC. Adv Anatom Pathol 9:280-289,






Nadji M and Morales AR Ann N.Y. Acad Sci 420:134-9, 1983  
Omata M et al. Am J Clin Pathol 73(5): 626-32, 1980

09 Novembre 2015

Rev: A1115

Doc: DBF\_BMS001

Légende des symboles sur les étiquettes:

<b>REF</b>	Bestellnummer Catalog Number Reference du catalogue		Verwendbar bis Use By Utiliser jusque		Gebrauchsanweisung beachten Consult Instructions for use Consulter les instructions d'utilisation
<b>LOT</b>	Chargenbezeichnung Batch Code Code du lot		Lagerungstemperatur Temperature Limitation Limites de température	<b>RUO</b>	Nur für Forschungszwecke For Research Use Only Pour la recherche uniquement
<b>IVD</b>	In vitro Diagnostikum In Vitro Diagnostic Medical Device Dispositif médical de diagnostic in vitro		Achtung Warning Attention		Hersteller / Manufacturer / Fabricant Zytomed Systems GmbH • Anhaltinerstraße 16 14163 Berlin, Germany • Tel: (+49) 30-804 984 990 www.zytomed-systems.com