



Cat. No.: MSK011 (1 ml concentré); MSK011-05 (0,5 ml concentré); MSG011 (6 ml prêt à l'emploi)

Mode d'emploi

Champs d'application

L'anticorps est destiné à la détection de l'antigène CD8 dans des tissus fixés au formol et inclus dans la paraffine. Pour l'utilisation comme méthode diagnostique in vitro.

Spécifications

Spécificité: CD8

Immunogène: Protéine recombinante

Clone: C8/144B

Classe d'immunoglobuline: IgG1 kappa de souris

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

Résumé et déclaration

CD8 est une glycoprotéine transmembranaire composée de deux chaînes protéiques (α et β) qui sont connectées via des ponts disulfure. Cette protéine est exprimée comme un dimère α/α ou α/β . Les poids moléculaires des deux monomères α et β sont de 32-34 kDa.

La molécule CD8 fonctionne comme un co-récepteur de TCR. Donc, ceci contribue à la reconnaissance des antigènes étrangers présentés par les molécules CMH de classe I. CD8 est exprimée sur les cellules T cytotoxiques et approximativement 30% des cellules NK. L'expression sur les cellules NK est souvent faible. Sur les thymocytes, CD8 est co-exprimée avec le CD4.

CD8 est un marqueur commun utilisé pour les cellules T cytotoxiques.

Réactifs fournis

Anticorps monoclonal de souris provenant du surnageant de culture et conservé dans une solution tampon contenant une protéine de protection et un agent conservateur pour sa stabilisation. Disponible dans les formats suivants:

Concentré: 1 ml (Cat. No. MSK011)
Concentré: 0,5 ml (Cat. No. MSK011-05)
Prédilué: 6 ml (Cat. No. MSG011)

Dilution de l'anticorps primaire

L'anticorps concentré doit être dilué en fonction du système de détection utilisé. La dilution définitive doit toujours être déterminée par l'utilisateur. L'établissement du protocole de coloration doit toujours être fait par une personne expérimentée. Vous trouverez nos recommandations dans le paragraphe "Protocole de coloration".

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.

L'azide de sodium (NaN₃) utilisé pour la stabilisation n'est pas considéré comme une matière dangereuse dans la présente concentration. Des enrichissements en azide de sodium peuvent conduire à la formation d'azides métalliques hautement explosifs dans des tuyaux d'écoulement en plomb et en cuivre. Afin d'éviter de tels

31 Mai 2013 Rev: A0513 Doc: DBF_MSK011_MSK011-05_MSG011

enrichissements en azide de sodium dans des tuyaux d'écoulement, il faut rincer avec beaucoup d'eau après l'élimination. La fiche de sécurité pour la substance pure est disponible sur demande.

Protocole de coloration

Veuillez-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 Démasquage antigénique par la chaleur dans du tampon Citrate pH 6,0 (ZUC028)

ou tampon Tris-EDTA pH 9,0 (ZUC029)

*Tissus de contrôle Amygdale, nodule lymphatique

*Dilution d'usage 1:50-1:100 (pour les formats concentrés)

*Temps d'incubation 60 minutes

Contrôle de qualité

Les tissus de contrôle recommandés pour cet examen sont des amygdales ou des nodules lymphatiques. 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 la membrane cytoplasmique des cellules T cytotoxiques dans les tissus fixés au 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.

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

Mukai H.Y. et al., Mod Pathol 15, 1131 ff. 2002 Nuckols J.D. et al., J Cutan Pathol 26, 169 ff. 1999 Schlossman, S.F. et al. Eds., Leucocyte Typing V, Oxfort University Press, 1995. Mason D.Y. et al., J Clin Pathol 45, 1084 ff. 1992 Bernard A. et al. Eds., Leucocyte Typing, Springer-Verlag, 1984. 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

31 Mai 2013 Pev: A0513 Doc: DBF_MSK011_MSK011-05_MSG011

Légende des symboles sur les étiquettes:

REF	Bestellnummer Catalog Number Reference du catalogue	> <	Verwendbar bis Use By Utiliser jusque	Ţį.	Gebrauchsanweisung beachten Consult Instructions for use Consulter les instructions d'utilisation
LOT	Chargenbezeichnung Batch Code Code du lot		Lagerungstemperatur Temperature Limitation Limites de température	RUO	Nur für Forschungszwecke For Research Use Only Pour la recherche uniquement
IVD	In vitro Diagnostikum In Vitro Diagnostic Medical Device Dispositif médical de diagnostic in vitro	(1)	Achtung Warning Attention	Hersteller / Manufacturer / Fabricant Zytomed Systems GmbH • Anhaltinerstraße 16 14163 Berlin, Germany • Tel: (+49) 30-804 984 990 www.zytomed-systems.com	