



A Sysmex Group Company



### Instructions For Use REF: LPS 047-S / LPS 047

### 1p36/1q25 and 19q13/19p13 Deletion Probe Kit



PROFESSIONAL USE ONLY

ENGLISH/FRANÇAIS/ITALIANO/DEUTSCH/ESPAÑOL

Further information available at [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

#### Intended Use

The 1p36/1q25 and 19q13/19p13 Deletion Probe Kit is intended to identify, via Fluorescence *In Situ* Hybridisation (FISH), deletions of the 1p36.32 region on chromosome 1 and deletions of the 19q13.33 region on chromosome 19 in patients with gliial brain tumours. It is intended to be used on formalin fixed paraffin embedded (FFPE) tissue samples. This product is for professional use only and is intended to be an adjunct to clinical cytogenetics.

#### Background

Fluorescence *In Situ* Hybridisation (FISH) is a technique that allows DNA sequences to be detected on metaphase chromosomes or in interphase nuclei from fixed cytogenetic samples. The technique uses DNA probes that hybridise to entire chromosomes or single unique sequences, and serves as a powerful adjunct to classic cytogenetics. Recent developments have meant that this valuable technique can now be applied to the assessment of solid tumour biopsies as well, which can provide important information for prediction of tumour progression. Current methodologies, namely immunohistochemistry or blotting can provide information at the gene expression level but, when carried out on tissue sections (either cryostat or paraffin embedded), FISH can provide information at a gene level, *in situ*, at the precise site within the tumour. This can reveal cell-to-cell heterogeneity and enable the detection of small clones of genetically distinct cells.

#### Probe Information

Deletions of the 1p36.32 region including the TP73 (*tumor protein 73*) gene and deletions of the 19q13.33 region including the GLTSCR1 and GLTSCR2 (*glioma tumor suppressor candidate region genes 1 and 2*) genes are frequently reported in cases of glial tumours.

Astrocytomas and oligodendrogiomas are the most common gliomas that arise from glial cells. They make up about 40% of all CNS tumours<sup>1</sup> and more than 60% of primary brain cancers<sup>2</sup>.

Concurrent losses, 'co-deletion', of the 1p36.32 and 19q13.33 regions are reported in approximately 80% of oligodendrogiomas, two-thirds of anaplastic oligodendrogiomas, as well as subsets of oligoastrocytomas and anaplastic oligoastrocytomas<sup>3,4</sup>; the majority of these losses have been shown to be mediated by the presence of an unbalanced t(1;19)(q10;p10) translocation. The presence of a 1p and 19q co-deletion is a strong prognostic factor in these diseases, where it is associated with improved prognosis and responsiveness to therapy<sup>5</sup>.

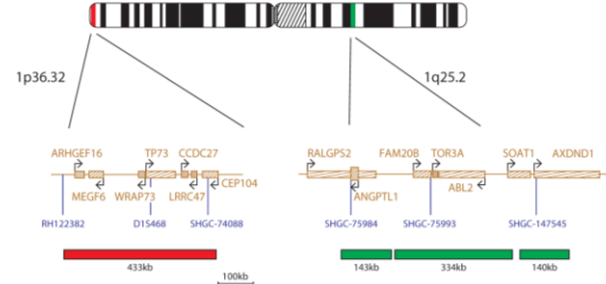
1p and 19q co-deletion has also been shown to occur in a subset of extraventricular neurocytomas, and may be associated with aggressive histology in these tumours<sup>6</sup>.

#### Probe Specification

##### Probe 1:

1p36.32, Red

1q25.2 Green



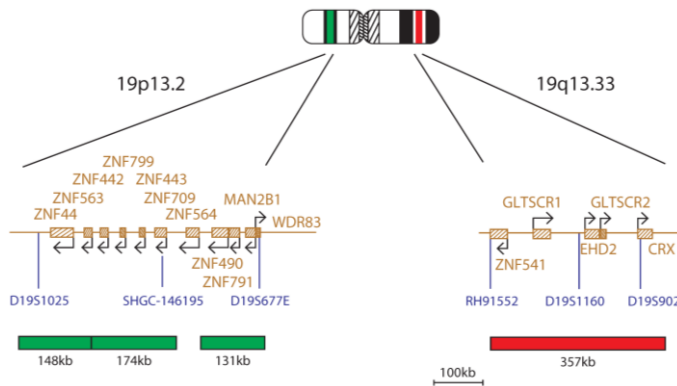
The 1p36.32 probe, labelled in red, is 433kb in size and covers the region between markers RH122382 and SHGC-74088. The 1q25.2 probe, labelled in green,

consists of three probes (143kb, 334kb and 140kb) that cover regions including markers SHGC-75984 and SHGC-147545.

##### Probe 2:

19p13.2 Green

19q13.33, Red



The 19p13.2 probe, labelled in green, consists of three probes (148kb, 174kb and 131kb) that cover regions including markers D19S1025 and D19S677E. The 19q13.33 probe, labelled in red, is 357kb in size and covers the region between markers RH91552 and D19S902.

#### Materials Provided

50µl per vial (5 tests) or 100µl per vial (10 tests)

##### Probe 1:

Amount of red 1p36.32 probe: 80-100ng/test

Amount of green 1q25.2 probe: 240-300ng/test

##### Probe 2:

Amount of red 19q13.33 probe: 60-75ng/test

Amount of green 19p13.2 probe: 264-330ng/test

The probes are provided premixed in hybridisation solution (Formamide; Dextran Sulphate; SSC) and are ready to use.

#### Counterstain:

150µl per vial (15 tests) or 300µl per vial (30 tests)  
The counterstain is DAPI antifade (ES: 0.125µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-phenylindole)).

#### Warnings and Precautions

1. For *in vitro* diagnostic use. For professional use only.
2. Wear gloves when handling DNA probes and DAPI counterstain.
3. Probe mixtures contain formamide, which is a teratogen; do not breathe fumes or allow skin contact. Wear gloves, a lab coat, and handle in a fume hood. Upon disposal, flush with a large volume of water.
4. DAPI is a potential carcinogen. Handle with care; wear gloves and a lab coat. Upon disposal, flush with a large volume of water.
5. Dispose of all hazardous materials according to your institution's guidelines for hazardous waste disposal.
6. Operators must be capable of visually distinguishing between red, blue and green.

#### Storage and Handling

The kit should be stored between -25°C to -15 °C in a freezer until the expiry date indicated on the kit label. The probe and counterstain vials must be stored in the dark.

#### Equipment Necessary but not Supplied

1. Hotplate (with a solid plate and accurate temperature control up to 80°C).
2. Variable volume micropipettes and tips range 1µl - 200µl.
3. Water bath with accurate temperature control at 72°C.
4. Microcentrifuge tubes (0.5ml).
5. Fluorescence microscope (Please see Fluorescence Microscope Recommendation section).
6. Plastic or glass coplin jars.
7. Forceps.
8. Fluorescence grade microscope lens immersion oil.
9. Bench-top centrifuge.
10. Microscope slides.
11. 24x24mm coverslips.
12. Timer.
13. 37°C incubator.
14. Rubber solution glue.
15. Tissue Pretreatment Kit (LPS 100).

#### Fluorescence Microscope Recommendation

Use a 100-watt mercury lamp and plan apochromat objectives x63 or x100 for optimal visualisation. Use a triple bandpass filter DAPI/FITC/Texas Red for optimal visualisation of the green and red fluorophores and DAPI simultaneously.

Check the fluorescence microscope before use to ensure it is operating correctly. Use immersion oil that is suitable for fluorescence microscopy and formulated for low autofluorescence. Follow manufacturers' recommendations in regards to the life of the lamp and the age of the filters.

#### Sample Preparation

The kit is designed for use on formalin fixed paraffin embedded (FFPE) tissue sections or tissue microarrays (TMA) and should be prepared according to the laboratory or institution guidelines. For FISH, 4µm - 6µm thick FFPE tissue sections should be used.

## Tissue Sample Pretreatment

Tissue sample pretreatment should be done according to the laboratory or institution guideline. For optimal results use the Tissue Pretreatment Kit (LPS 100).

## FISH Protocol

(Note: Ensure that exposure of the probe to laboratory lights is limited at all times)

### Pre-Denaturation

1. Remove the probe from the freezer and allow it to warm to room temperature (RT). Briefly centrifuge tubes before use
2. Ensure that the probe solution is uniformly mixed with a pipette.
3. Remove 10µl -15µl of probe per test, and transfer it to a microcentrifuge tube. Quickly return the remaining probe to the freezer.
4. Place the probe and the sample slide to prewarm on a 37°C (+/- 1°C) hotplate for 5 minutes.
5. Spot 10µl - 15µl of probe mixture onto the sample and carefully apply a coverslip. Seal with rubber solution glue and allow the glue to dry completely.

### Denaturation

6. Denature the sample and probe simultaneously by heating the slide on a hotplate at 75°C (+/- 1°C) for 5 minutes.

### Hybridisation

7. Place the slide in a humid, lightproof container at 37°C (+/- 1°C) overnight.

### Post-Hybridisation Washes

8. Remove the coverslip and all traces of glue carefully.
9. Immerse the slide in 0.4xSSC (pH 7.0) at 72°C (+/- 1°C) for 2 minutes without agitation.
10. Drain the slide and immerse it in 2xSSC, 0.05% Tween-20 at RT (pH 7.0) for 30 seconds without agitation.
11. Drain the slide and apply 10µl - 15µl of DAPI antifade onto each sample.
12. Cover with a coverslip, remove any bubbles and allow the colour to develop in the dark for 10 minutes.
13. View with a fluorescence microscope.

### Comments

Hybridisation efficiency and tissue morphology are usually negatively correlated. Aggressive pretreatment procedures improving hybridisation efficiency (e.g. an extended enzyme digestion time) tend to destroy cell structure and tissue morphology. However, mild pretreatment saving tissue structures may not be sufficient for probe penetration and successful FISH results.

The optimal length of heat pretreatment and enzyme digestion time will depend on the age of the block, the tissue composition, and quality of tissue fixation. Enzyme digestion should be decreased for core biopsies and any sections that contain few tumour cells or have large areas of necrosis. These samples need to be handled particularly carefully to avoid over-digestion.

### Stability of Finished Slides

FISHed slides remain analysable for up to 1 month if stored in the dark below 4°C.

### Procedural Recommendations

1. Hybridisation conditions may be adversely affected by the use of reagents other than those provided or recommended by Cytocell Ltd.
2. Use a calibrated thermometer for measuring temperatures of solutions, waterbaths and incubators as these temperatures are critical for optimum product performance.
3. The wash concentrations, pH and temperatures are important as low stringency can result in non-specific binding of the probe and too high stringency can result in a lack of signal.
4. Incomplete denaturation can result in lack of signal and over denaturation can also result in non-specific binding.
5. Over hybridisation can result in additional or unexpected signals.
6. Users should optimise the protocol for their own samples prior to using the test for diagnostic purposes.

### Expected Results

#### Probe 1:

A normal cell should show 2 red and 2 green signals (2R, 2G). Cells carrying a 1p36 deletion should show 1 red and 2 green signals (1R, 2G).

#### Probe 2:

A normal cell should show 2 red and 2 green signals (2R, 2G). Cells carrying a 19q13 deletion should show 1 red and 2 green signals (1R, 2G).

### Known Cross-Reactivity

No known cross-reactivity.

### Limitations

Reporting and interpretation of FISH results should be consistent with professional standards of practice and should take into consideration other clinical and diagnostic information. This kit is intended as an adjunct to other diagnostic laboratory tests and therapeutic action should not be initiated on the basis of the FISH result alone.

Failure to adhere to the protocol may alter the performance of the assay and may yield erroneous results.

This kit has not been validated for purposes outside of the intended use stated. This device is designed to detect genomic losses larger than the regions covered by the red clones in this probe set, which include the 1p36.32 and 19q13.33 regions. Genomic losses outside these regions or partial losses of these regions may not be detected with this product.

### Additional Information

For additional product information please contact the CytoCell Technical Support Department.

T: +44 (0)1223 294048

E: [techsupport@cytocell.com](mailto:techsupport@cytocell.com)

W: [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

## FRANÇAIS

L'hybridation *in situ* par fluorescence (FISH) est une technique qui permet de détecter des séquences ADN sur les chromosomes métaphasiques ou sur les noyaux interphasiques d'échantillons cytogénétiques fixés. La technique s'appuie sur des sondes ADN qui s'hybrident aux chromosomes entiers ou à des séquences spécifiques, et représente un outil complémentaire très efficace pour la cytogénétique classique. De récents développements ont démontré que cette technique extrêmement utile peut maintenant être utilisée pour évaluer les biopsies de tumeurs solides et permettre l'obtention de données importantes pour la prédition de la progression tumorale.

Les méthodologies actuelles, à savoir l'immunohistochimie ou le blot, peuvent fournir des informations au niveau de l'expression génique, mais la technique FISH, lorsqu'elle est appliquée à des coupes tissulaires (soit sur coupes au cryostat ou après inclusion dans la paraffine), peut fournir des informations au niveau des gènes, *in situ*, du site intratumoral précisément concerné. Ceci permet de déceler l'hétérogénéité entre les cellules et de détecter de petits clones de cellules génétiquement distinctes.

### Caractéristiques de la sonde

#### Sonde 1

Sonde de la région 1p36.32 en rouge

Sonde de la région 1q25.2 en vert

#### Sonde 2

Sonde de la région 19p13.2 en vert

Sonde de la région 19q13.33 en rouge

#### Sonde 1

La sonde 1p36.32, étiquetée en rouge, est de taille 433kb et couvre la région située entre les marqueurs RH122382 et SHGC-74088. La sonde 1q25.2, étiquetée en vert, comprend trois sondes (143kb, 334kb et 140kb) qui couvrent les régions comprenant les marqueurs SHGC-75984 et SHGC-147545.

#### Sonde 2

La sonde 19p13.2, étiquetée en vert, comprend trois sondes (148kb, 174kb et 131kb) qui couvrent les régions comprenant les marqueurs D19S1025 et D19S677E. La sonde 19q13.33, étiquetée en rouge, est de taille 357kb et couvre la région située entre les marqueurs RH91552 et D19S902.

### Conditionnement

Sonde : 50µl par tube (5 tests) ou 100µl par tube (10 tests)

#### Sonde 1 :

Quantité de sonde 1p36.32 en rouge : 80-100ng/test

Quantité de sonde 1q25.2 en vert : 240-300ng/test.

#### Sonde 2 :

Quantité de sonde 19q13.33 en rouge: 60-75ng/test

Quantité de sonde 19p13.2 en vert: 264-330ng/test.

La sonde est fournie prémélangée prête-à-l'emploi dans le tampon d'hybridation (formamide, sulphate de dextran, SSC).

**Contre-colorant:** 150µl par tube (15 tests) ou 300µl par tube (30 tests)

Le contre-colorant est le DAPI antifade (ES: 0,125µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-phenylindole)).

### Avertissements et précautions

1. Pour utilisation en diagnostic *in vitro*. Pour usage professionnel uniquement.
2. Porter des gants lors de la manipulation des sondes ADN et du contre-colorant DAPI.
3. La sonde contient de la formamide qui est un tératogène. Ne pas respirer les vapeurs. Ne pas mettre en contact avec la peau. Porter des gants, une blouse de laboratoire et manipuler sous une hotte. Après élimination, rincer abondamment avec de l'eau.
4. Le DAPI est un carcinogène potentiel. Manipuler avec précaution. Porter des gants et une blouse de laboratoire. Après élimination, rincer abondamment avec de l'eau.
5. Éliminer toutes les matières dangereuses selon les directives fonctionnelles de votre institution pour l'élimination des déchets dangereux.
6. Les techniciens doivent être en mesure de distinguer le rouge, le bleu et le vert.

### Conservation et manipulation

Le kit devra être stocké au congélateur entre -25°C et -15°C jusqu'à la date d'expiration figurant sur l'étiquette du kit. Conservez la sonde et les flacons de contre-colorant à l'abri de la lumière.

### Équipement nécessaire non fourni

1. Plaque chauffante (avec bloc et contrôle de la température jusqu'à 80°C).
2. Micropipettes de volume variable et gamme d'embouts de 1µl - 200µl.
3. Bain-marie avec contrôle précis de la température à 72°C.
4. Tubes à microcentrifugation (0,5ml).
5. Microscope à fluorescence (Voir la section Microscope à fluorescence recommandés).
6. Bocaux Coplin en plastique ou en verre.
7. Pinces.
8. Huile à immersion pour microscope à fluorescence.
9. Centrifugeuse de paillasse.
10. Lames de microscope.
11. Lamelles 24x24mm.
12. Chronomètre.
13. Incubateur à 37°C.
14. Colle à base de caoutchouc.
15. Tissue Pretreatment Kit (LPS 100).

### Microscope à fluorescence recommandés

Utiliser une lampe à mercure de 100 watts ainsi que des objectifs plan apochromatique x63 ou x100 pour une visualisation optimale. Utiliser un filtre triple bande DAPI/FITC/Texas Red pour une visualisation simultanée des fluorochromes vert et rouge et du DAPI optimale.

Vérifiez le fonctionnement du microscope à fluorescence avant usage. Utilisez de l'huile à immersion adaptée à la microscopie de fluorescence et formulée pour une autofluorescence basse. Respectez les recommandations du fabricant concernant la durée de vie de la lampe et le vieillissement des filtres.

### Préparation des échantillons

Le kit a été développé pour utilisation sur des coupes de tissu inclus en paraffine ou de microarrêts de tissu (TMA) et doit être préparé selon les protocoles en vigueur dans le laboratoire ou institution.

Utilisez entre 4 µm et 6 µm de sections de tissus FFPE épaisse pour l'hybridation *in situ* en fluorescence (FISH).

### Prétraitement des échantillons de tissu

Le prétraitement des échantillons de tissu doit être effectué conformément aux directives du laboratoire ou de l'établissement. Utilisez Tissue Pretreatment Kit (LPS 100) pour obtenir les meilleurs résultats.

### Protocole FISH

(Remarque : Assurez-vous que la sonde n'est exposée aux lumières de laboratoire que de façon limitée, à tous moments.)

### Pré-dénaturation

1. Retirer la sonde du congélateur et la laisser se remettre à température ambiante (TA). Centrifugez brièvement les tubes avant usage.
2. Bien homogénéiser la sonde en pipetant plusieurs fois.

- Prélever 10µl - 15µl (en fonction de la taille du tissu) de sonde par test et placer dans un tube à microcentrifugation. Replacez rapidement le reste de sonde dans le congélateur.
- Mettre la sonde et la lame échantillon à préchauffer sur une plaque chauffante à 37°C (+/- 1°C) pendant 5 minutes.
- Déposer 10µl - 15µl de sonde sur l'échantillon et couvrir avec une lamelle. Sceller avec de la colle à base de caoutchouc et laisser sécher.

#### Dénaturation

- Dénaturer simultanément la sonde et l'échantillon en plaçant la lame sur une plaque chauffante à 75°C (+/- 1°C) pendant 5 minutes.

#### Hybridation

- Incuber la lame pendant une nuit à 37°C (+/- 1°C) dans un récipient humide et à l'abri de la lumière.

#### Lavages post-hybridation

- Retirer la lamelle et éliminer toute trace de colle à base de caoutchouc.
- Laver la lame dans du tampon 0,4xSSC (pH 7,0) à 72°C (+/- 1°C) pendant 2 minutes sans agiter.
- Égoutter la lame et laver dans du tampon 2xSSC, 0,05% Tween-20 (pH 7,0) à TA pendant 30 secondes sans agiter.
- Sécher la lame et appliquer 10µl - 15µl de DAPI antifade sur chaque échantillon.
- Recouvrir d'une lamelle, éliminer les bulles et laisser la coloration apparaître à l'abri de la lumière pendant 10 minutes.
- Visualiser avec un microscope à fluorescence.

#### Commentaires:

L'efficacité de l'hybridation et la morphologie du tissu d'habitude ont une corrélation négative. Les méthodes de prétraitement agressives améliorant l'efficacité d'hybridation (p.ex. un long temps de digestion enzymatique) ont tendance à détruire la structure cellulaire et la morphologie du tissu. Néanmoins, les méthodes de prétraitement douces conservant les structures de tissu souvent ne sont pas suffisantes pour la pénétration de la sonde et l'obtention de bons résultats de FISH.

La durée optimale de prétraitement thermique et de digestion enzymatique dépendra de l'âge du bloc, de la composition du tissu et de la qualité de la fixation du tissu. Réduisez la digestion d'enzymes pour les biopsies au trocart ainsi que pour toutes les sections qui comportent peu de cellules tumorales ou de grandes zones nécrosées. Manipulez ces échantillons avec beaucoup de précautions afin d'éviter une surdigestion.

#### Stabilité des lames

Les lames sont analysables pendant un mois si elles sont conservées à l'abri de la lumière et à au dessous de 4°C.

#### Recommendations

- Les conditions d'hybridation peuvent être affectées par l'utilisation de réactifs autres que ceux fournis ou recommandés par Cytocell Ltd.
- Utilisez un thermomètre étalonné pour mesurer les températures des solutions, des bains d'eau et des incubateurs, car ces températures sont essentielles à la performance optimale du produit.
- Les concentrations des lavages, pH et température sont importants. Une faible stringence peut résulter en une liaison non-spécifique de la sonde et une trop forte stringence peut résulter en une perte de signal.
- Une dénaturation incomplète peut engendrer une perte de signal et une trop forte dénaturation une hybridation non-spécifique.
- Une hybridation trop importante peut entraîner des signaux supplémentaires ou inattendus.
- Les utilisateurs doivent optimiser le protocole en fonction de leurs propres échantillons avant d'utiliser ce test à des fins de diagnostic.

#### Interprétation des résultats

##### Sonde 1

Une cellule normale devrait présenter deux signaux rouges et deux signaux verts (2R, 2V). Les cellules contenant une suppression 1p36 devraient présenter un signal rouge et deux signaux verts (1R, 2V).

##### Sonde 2

Une cellule normale devrait présenter deux signaux rouges et deux signaux verts (2R, 2V). Les cellules contenant une suppression 19q13 devraient présenter un signal rouge et deux signaux verts (1R, 2V).

#### Réactivité croisée connue

Aucune réactivité croisée connue.

#### Limitations

La diffusion et l'interprétation du test FISH doivent être effectués conformément aux normes professionnelles mises en pratique et tout en tenant en considération les autres informations cliniques et diagnostiques disponibles. Ce kit est développé comme un test complémentaire à la cytogenétique classique, pour cette raison des actions thérapeutiques ne doivent pas être lancées sur la seule base des résultats du test FISH.

Si le protocole n'est pas respecté, la performance et les résultats peuvent être affectés. Ce kit n'a pas été validé en vue d'une utilisation autre que celle indiquée.

Ce dispositif est conçu pour détecter les pertes génomiques plus importantes que les régions couvertes par les clones rouges de cet ensemble de sondes, qui comprend les régions 1p36.32 et 19q13.33. Il est possible que les pertes génomiques situées hors de ces régions ou les pertes partielles de ces régions ne soient pas détectées par ce produit.

#### Informations supplémentaires

Pour plus d'informations sur le produit, veuillez contacter l'Assistance technique CytoCell.

T: +44 (0)1233 294048

E: techsupport@cytocell.com

W: www.ogt.com

## ITALIANO

L'ibridazione fluorescente *in situ* (Fluorescence *In Situ* Hybridisation, FISH) è una tecnica che consente di rilevare le sequenze del DNA su cromosomi metafasici o in nuclei interfasici da campioni citogenetici fissati. La tecnica utilizza sondi di DNA che ibridizzano con gli interi cromosomi o con singole sequenze e funziona da potente aggiunta alla citogenetica classica. Recent sviluppi hanno fatto sì che ora questa valida tecnica possa essere applicata anche alla valutazioni di biopsie di tumori solidi, il che può fornire importanti informazioni per la previsione della progressione del tumore stesso. Le metodologie attuali, vale a dire all'immunoistochimica o il blotting possono fornire informazioni a livello di espressione genica ma, quando eseguite su sezioni di tessuto (sia al criostato che incluse in paraffina), la FISH può fornire informazioni a livello di gene, *in situ*, al sito preciso all'interno del tumore. Questo può rivelare l'eterogeneità tra cellula e cellula e consentire l'individuazione di piccoli cloni di cellule geneticamente distinte.

#### Specifiche della sonda

##### Set di sonde 1

Regione 1p36.32 rosso

Regione 1q25.2 verde

##### Set di sonde 2

Regione 19p13.2 verde

Regione 19q13.33 rosso

#### Set di sonde 1

La sonda 1p36.32, etichettata in rosso, ha una dimensione di 433kb e copre la regione tra i marcatori RH122382 e SHGC-74088. La sonda 1q25.2, etichettata in verde, consiste di tre sonde (143kb, 334kb e 140kb) che coprono le regioni tra i marcatori SHGC-75984 e SHGC-147545.

#### Set di sonde 2

La sonda 19p13.2, etichettata in verde, consiste di tre sonde (148kb, 174kb e 131kb) che coprono le regioni tra i marcatori D19S1025 e D19S677E. La sonda 19q13.33, etichettata in rosso, ha una dimensione di 357kb e copre la regione tra i marcatori RH91552 e D19S902.

#### Materiali forniti

**Sonda:** 50µl per provetta (5 test) o 100µl per provetta (10 test)

#### Set di sonde 1

Quantità di sonda 1p36.32 rosso 80-100ng/test

Quantità di sonda 1q25.2 verde 240-300ng/test

#### Set di sonde 2

Quantità di sonda 19q13.33 rosso 60-75ng/test

Quantità di sonda 19p13.2 verde 264-330ng/test

Le sponde sono fornite premiscolate nella soluzione di ibridazione (formammide; destrano sulfato; SSC) e pronte per l'uso.

#### Colorante di contrasto:

150µl per provetta (15 test) o 300µl per provetta (30 test)

Il colorante di contrasto è costituito da DAPI antifade (ES: 0,125µg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindolo)).

#### Avvertenze e precauzioni

- Per uso diagnostico *in vitro*. Solo per uso professionale.
- Quando si maneggiano le sponde e il colorante di contrasto DAPI, è necessario indossare guanti.
- Le miscele delle sponde contengono formammide, una sostanza teratogena. Non respirare i fumi ed evitare il contatto con la pelle. Indossare guanti e camice da laboratorio e maneggiare sotto cappa chimica. Per lo smaltimento, sciacquare con grandi quantità di acqua.
- Il DAPI è un potenziale cancerogeno. Maneggiare con cura, indossare guanti e camice da laboratorio. Per lo smaltimento, sciacquare con grandi quantità di acqua.
- Smaltire tutti i materiali pericolosi nel rispetto delle linee guida del proprio istituto per lo smaltimento dei rifiuti pericolosi.
- Gli operatori devono poter distinguere visivamente fra rosso, blu e verde.

#### Conservazione e manipolazione

Conservare il kit in congelatore a una temperatura compresa tra -25°C e -15°C fino alla data di scadenza riportata sull'etichetta. Conservare la sonda e i flaconi del controcolorante al buio.

#### Apparecchiature necessarie ma non fornite

- Piastra riscaldante (dotata di superficie d'appoggio e controllo accurato della temperatura fino a 80°C).
- Micropipette a volume variabile con capacità da 1µl a 200µl e relativi puntali.
- Bagno termostatico con controllo accurato della temperatura a 72°C.
- Provette da microcentrifuga (0,5ml).
- Microscopio a fluorescenza (fare riferimento alla sezione Caratteristiche consigliate per il microscopio a fluorescenza).
- Vaschette di Coplin in plastica o in vetro.
- Pinzette.
- Olio di immersione per obiettivi per microscopia a fluorescenza.
- Centrifuga da banco.
- Vetrini per microscopia.
- Vetrini copri oggetto da 24x24mm.
- Timer.
- Incubatore a 37°C.
- Colla tipo mastice.
- Tissue Pretreatment Kit (LPS 100).

#### Caratteristiche consigliate per il microscopio a fluorescenza

Utilizzare una lampada al mercurio da 100 watt e obiettivi apocromatici x63 o x100 per una visione ottimale. Utilizzare un filtro triplo passa banda DAPI/FITC/Texas Red per la visione ottimale di DAPI e fluorofori verdi e rosso e contemporaneamente.

Verificare il microscopio a fluorescenza prima dell'uso per garantire che funzioni correttamente. Usare olio di immersione adatto al microscopio a fluorescenza e formulato per fluorescenza bassa. Seguire le raccomandazioni del produttore su durata della lampadina e dei filtri.

#### Preparazione del campione

Il kit è stato progettato per l'utilizzo di sezioni tissutali incluse in paraffina o matrici tissutali ad alta densità (TMA) e deve essere preparato conformemente alle linee guida del laboratorio o di uno istituzionale.

Usare sezioni di tessuto in FFPE di 4µm-6µm di spessore per FISH.

#### Pretrattamento del campione di tessuto

Il pretrattamento del campione di tessuto deve essere eseguito secondo il protocollo in uso nel proprio laboratorio o istituzione. Utilizzare l'Tissue Pretreatment Kit (LPS 100) al fine di ottenere risultati ottimali.

#### Protocollo della FISH

(Nota: Assicurare che l'esposizione della sonda alle luci di laboratorio sia sempre limitata.)

#### Pre-denaturazione

- Rimuovere la sonda dal congelatore e attendere che raggiunga la temperatura ambiente (TA).
- Mescolare con una pipetta la soluzione della sonda in modo da renderla omogenea.
- Trasferire in una provetta da microcentrifuga 10µl - 15µl (a seconda delle dimensioni del tessuto) di sonda per ciascun test da eseguire. Riporre velocemente la sonda non utilizzata nel congelatore.
- Pre-riscaldare la sonda e il vetrino con il campione su una piastra riscaldante a 37°C (+/- 1°C) per 5 minuti.
- Collocare 10µl - 15µl di miscela della sonda sul campione e cellulare e coprire delicatamente con un vetrino copri oggetto. Sigillare con una colla tipo mastice e attendere che la colla si asciughia completamente.

#### Denaturazione

- Denaturare contemporaneamente il campione e la sonda riscaldando il vetrino su una piastra riscaldante a 75°C (+/- 1°C) per 5 minuti.

#### Ibridazione

- Disporre il vetrino in una camera umida, non permeabile alla luce, a 37°C (+/- 1°C) per tutta la notte.

#### Lavaggi post-ibridazione

- Rimuovere accuratamente il vetrino copri oggetto e qualsiasi residuo di colla.
- Lavare il vetrino in 0,4xSSC (pH 7,0) a 72°C (+/- 1°C) per 2 minuti, senza agitazione.
- Scolare il vetrino e lavare in 2xSSC, Tween-20 0,05% (pH 7,0) a TA per 30 secondi senza agitazione.
- Scolare il vetrino e applicare 10µl - 15µl di DAPI antifade su ciascun campione.
- Coprire con un vetrino copri oggetto, rimuovere eventuali bolle e attendere lo sviluppo del colore per 10 minuti lasciando il vetrino al buio.
- Esaminare con un microscopio a fluorescenza.

## Commenti:

L'efficacia dell'ibridazione e la morfologia tissutale sono solitamente correlate in modo negativo. Procedure di pretrattamento aggressivo che aumentano l'efficacia dell'ibridazione (ad es., tempi prolungati di digestione enzimatica) tendono a distruggere la struttura cellulare e la morfologia tissutale. Tuttavia, un pretrattamento blando suscettibile di salvare le strutture tissutali potrebbe non essere sufficiente per garantire la penetrazione della sonda e per garantire risultati positivi di FISH.

La durata ottimale del pretrattamento al calore e della digestione enzimatica dipenderà dall'età del blocco, dalla composizione tissutale e dalla qualità del fissaggio tissutale. Ridurre la digestione enzimatica per biopsie di base ed eventuali sezioni che contengono poche cellule tumorali o che hanno grandi aree di necrosi. Maneggiare questi campioni con particolare attenzione per evitare una digestione eccessiva.

## Stabilità dei vetrini ultimi

I vetrini sottoposti a FISH restano analizzabili per circa 1 mese se conservati al buio se conservata al buio sotto i 4°C.

## Raccomandazioni per la procedura

- Le condizioni di ibridazione potrebbero essere influenzate negativamente dall'impiego di reagenti diversi da quelli forniti o consigliati da Cytocell Ltd.
- Usare un termometro calibrato per misurare la temperatura delle soluzioni, dell'acqua e degli incubatori, poiché queste temperature sono fondamentali per ottimizzare le prestazioni del prodotto.
- Le concentrazioni, il pH e la temperatura dei lavaggi sono di fondamentale importanza in quanto condizioni di stringenza blande possono favorire un legame specifico della sonda, mentre condizioni di stringenza troppo elevate possono determinare l'assenza di segnale.
- Una denaturazione incompleta può determinare l'assenza di segnale, mentre una denaturazione eccessiva può produrre un legame specifico.
- L'eccessiva ibridazione può provocare segnali aggiuntivi o imprevisti.
- Gli utenti devono sviluppare il protocollo per propri campioni prima di utilizzare il test a scopi diagnostici.

## Interpretazione dei risultati

### Set di sonde 1

Una cellula normale dovrebbe mostrare 2 segnali rossi e 2 segnali verdi (2R, 2V). Le cellule con delezione 1p36 dovrebbero mostrare 1 segnale rosso e 2 segnali verdi (1R, 2V).

### Set di sonde 2

Una cellula normale dovrebbe mostrare 2 segnali rossi e 2 segnali verdi (2R, 2V). Le cellule con delezione 19q13 dovrebbero mostrare 1 segnale rosso e 2 segnali verdi (1R, 2V).

## Reattività crociata nota

Nessuna reattività crociata nota.

## Limitazioni

La riferitazione e l'interpretazione dei risultati della FISH devono essere coerenti con gli standard professionali della pratica medica e dovrebbe prendere in considerazione altre informazioni cliniche e diagnostiche.

Questo kit è concepito in aggiunta alla tecniche citogenetiche classiche e azione terapeutica non deve essere messa in atto esclusivamente sulla base del risultato di FISH.

Il mancato rispetto del protocollo può influire sulle prestazioni e sui risultati.

Questo kit non è stato convalidato per scopi diversi dalla destinazione d'uso.

Il presente dispositivo è ideato per individuare perdite genomiche più grandi delle regioni coperte dai cloni rossi in questo set di sonde, le quali includono le regioni 1p36.32 e 19q13.33.

Perdite genomiche esterne a tali regioni o perdite parziali di queste regioni potrebbero non venire rilevate con questo prodotto.

## Informazioni aggiuntive

Per informazioni aggiuntive sul prodotto contattare il Reparto di Assistenza Tecnica Cytocell.

T: +44 (0)1233 294048

E: [techsupport@cytocc.com](mailto:techsupport@cytocc.com)

W: [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

## DEUTSCH

Fluoreszenz-*in-situ*-Hybridisierung (FISH) ist eine Technik, mit der der Nachweis von DNA-Sequenzen auf Metaphasechromosomen oder in Interphasezellkernen fixierter zytogenetischer Proben erbracht werden kann. Die Technik nutzt DNA-Sonden, die auf ganze Chromosomen oder einzelne eindeutige Sequenzen hybridisieren, und dient als leistungsfähige Ergänzung zur klassischen Zytogenetik. Seit Kurzem ist es möglich, diese wertvolle Technik nun auch für die Auswertung von Biopsien solider Tumore zu anwenden, was wichtige Informationen für die Vorhersage der Tumorphysion liefert. Aktuelle Methoden, wie z. B. Immunhistochemie oder Blotting, können Informationen auf Genexpressionsniveau bereitstellen. Mit der FISH-Technik hingegen erhält man, sofern diese entweder am Kryostat oder an in Paraffin eingebetteten Gewebschnitten durchgeführt wird, Informationen auf Genniveau an genau der untersuchten Stelle innerhalb des Tumors (*in situ*). Hierdurch können Heterogenitäten zwischen den einzelnen Zellen sowie kleine Klone genetisch verschiedenartiger Zellen aufgezeigt werden.

## Sondenspezifikation

### Sondensatz 1

1p36.32, rot

1q25.2 grün

### Sondensatz 2

19p13.2 grün

19q13.33, rot

### Sondensatz 1

Die 1p36.32-Sonde, rot gekennzeichnet, ist 433kb groß und deckt die Region zwischen den Markern RH122382 und SHGC-74088 ab. Die 1q25.2-Sonde, grün beschriftet, besteht aus drei Sonden (143kb, 334kb und 140kb), die Regionen einschließlich der Marker SHGC-75984 und SHGC-147545 abdecken.

### Sondensatz 2

Die 19p13.2-Sonde, grün beschriftet, besteht aus drei Sonden (148kb, 174kb und 131kb), die Regionen einschließlich der Marker D19S1025 und D19S677E abdecken. Die 19q13.33-Sonde, rot beschriftet, ist 357kb groß und deckt die Region zwischen den Markern RH91552 und D19S902 ab.

## Bestandteile des Kits

Sonde: 50µl pro Röhrchen (5 Tests) oder 100µl pro Röhrchen (10 Tests)

### Sondensatz 1

Menge an 1p36.32 rot: 80-100ng/Test

Menge an 1q25.2 grün: 240-300ng/Test

### Sondensatz 2

Menge an 19p13.2 rot: 60-75ng/Test

Menge an 19q13.2 grün: 264-330ng/Test

Die Sonden werden vorgemischt und gebrauchsfertig in Hybridisierungslösung geliefert (Formamid, Dextranulfat, SSC).

**Farbstoff für die Gegenfärbung:** 150µl pro Röhrchen (15 Tests) oder 300µl pro Röhrchen (30 Tests)

Der Farbstoff für die Gegenfärbung ist DAPI Antifade (ES: 0,125µg/ml DAPI (4,6-Diamidino-2-Phenylindol)).

## Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

- Zur Verwendung in der *in vitro* Diagnostik. Durchführung ausschließlich durch qualifiziertes Laborpersonal.
- Beim Umgang mit DNA-Sonden und dem DAPI Farbstoff Handschuhe tragen.
- Sondenmischungen enthalten Formamid, das Teratogen ist. Keine Dämpfe einatmen und Hautkontakt vermeiden. Handschuhe und Labormantel tragen und unter einer Abzugshaube arbeiten. Bei der Entsorgung mit viel Wasser nachspülen.
- DAPI ist ein potenzielles Karzinogen. Vorsichtig damit umgehen, Handschuhe und Labormantel tragen. Bei der Entsorgung mit viel Wasser nachspülen.
- Entsorgen Sie alle gefährlichen Materialien nach Richtlinien Ihrer Einrichtung für die Entsorgung gefährlicher Abfälle.
- Die Anwender dieses Produkts müssen in der Lage sein, optisch zwischen den Farben rot, blau und grün zu unterscheiden.

## Lagerung und Behandlung

Das Kit sollte bis zum Verfallsdatum, welches auf dem Etikett angegeben ist, in einem Gefrierschrank bei einer Temperatur zwischen -25°C und -15°C gelagert werden. Die Durchstechflaschen mit den Sonden und dem Farbstoff müssen lichtgeschützt aufbewahrt werden.

## Benötigte, aber nicht mitgelieferte Laborgeräte

- Heizplatte (mit stabiler Platte und genauer Temperatursteuerung bis 80°C).
- Mikropipetten mit unterschiedlichen Volumen von 1µl - 200µl.
- Wasserbad mit genauer Temperatursteuerung bei 72°C.
- Mikrozentrifugenträger (0,5ml).
- Fluoreszenzmikroskop (siehe auch „Empfehlungen zum Fluoreszenzmikroskop“).
- Coplin-Färbertrug aus Kunststoff oder Glas.
- Pinzette.
- Für Fluoreszenzbobjektive geeignetes Immersionsöl.
- Tischzentrifuge.
- Objekträger für das Mikroskop.
- 24x24mm Deckgläser.
- Zeituh.
- 37°C-Inkubator.
- Gummilösung zum Versiegeln der Deckglasränder.
- Tissue Pretreatment Kit (LPS 100).

## Empfehlungen zum Fluoreszenzmikroskop

Zur bestmöglichen Darstellung empfehlen wir eine 100-Watt-Quecksilberlampe und Planachromat-Objektive mit 63-facher oder 100-facher Vergrößerung. Verwenden Sie einen Dreifach-Bandpass-Filter DAPI/FITC/Texas Red zur optimalen und simultanen Darstellung der grünen und rot Fluorophore und DAPI-Färbung.

Das Fluoreszenzmikroskop muss vor dem Gebrauch auf korrekte Funktionsweise überprüft werden. Das Immersionsöl muss für die Verwendung in der Fluoreszenzmikroskopie geeignet und für geringe Autofluoreszenz formuliert sein. Den Herstellerempfehlungen zur Lebensdauer der Lampe und zum Alter der Filter ist Folge zu leisten.

## Probenvorbereitung

Das Kit ist für die Verwendung mit paraffineingebetteten Gewebeschnitten oder Tissue-Microarrays (TMA) konzipiert und sollte gemäß den Richtlinien des Labors oder der Einrichtung vorbereitet werden. Es dient der Verwendung bei FFPE-Gewebeschnitten für FISH mit einer Dicke von 4 µm - 6 µm.

## Vorbehandlung von Gewebsproben

Gewebsproben werden gemäß den Richtlinien des Labors oder der Einrichtung vorbehandelt. Optimale Ergebnisse werden mit dem Tissue Pretreatment Kit (LPS 100) erzielt.

## FISH-Protokoll

(Hinweis: Bitte versuchen Sie nach Möglichkeit, die Sonde vor Licht zu schützen.)

## Prä-denaturierung

- Nehmen Sie die Sonde aus dem Gefrierschrank und lassen Sie diese sich auf Zimmertemperatur aufwärmen.
- Mischen der Sondenlösung durch mehrmaliges Aufpipettieren.
- Pro Test 10µl - 15µl (je nach Größe des Gewebes) Sonde entnehmen und in ein Mikrozentrifugenträger geben. Stellen Sie die restliche Probe schnell wieder zurück in den Gefrierschrank.
- Sonde und Probenobjekträger 5 Minuten auf einer Heizplatte bei 37°C (+/- 1°C) vorwärmen.
- 10µl - 15µl Sondenmischung auf die Zellprobe auftropfen und Deckglas sorgfältig auflegen. Mit Gummikleber-Lösung versiegeln und vollständig trocknen lassen.

## Denaturierung

- Denaturieren Sie Probe und Sonde gleichzeitig durch 5 minütiges Erwärmen des Objekträgers auf einer Heizplatte bei 75°C (+/- 1°C).

## Hybridisierung

- Den Objekträger über Nacht 37°C (+/- 1°C) in eine feuchte, lichtdichte Kammer geben.

## Waschen nach der Hybridisierung

- Deckglas und alle Kleberspuren vorsichtig entfernen.
- Objekträger 2 Minuten lang bei 72°C (+/- 1°C) in 0,4xSSC (pH 7,0) waschen.
- Objekträger abtropfen lassen und 30 Sekunden bei Zimmertemperatur in 2xSSC, 0,05% Tween-20 (pH 7,0), waschen.
- Objekträger abtropfen lassen und 10µl - 15µl DAPI Antifade zu jeder Probe geben.
- Mit einem Deckglas abdecken, die Luftblasen entfernen und 10 Minuten unter Lichtschutz entwickeln lassen.
- Unter dem Fluoreszenzmikroskop betrachten.

## Bemerkungen:

Wirkungsgrad der Hybridisierung und Gewebemorphologie stehen gewöhnlich in negativem Zusammenhang. Aggressive Vorbehandlungsmethoden, die zu einem erhöhten Wirkungsgrad der Hybridisierung beitragen (z.B. eine verlängerte Enzymverdauungszeit), zerstören oft die Zellstrukturen und die Gewebemorphologie. Dennoch sind milde Vorbehandlungsmethoden, durch die die Gewebestrukturen erhalten bleiben, oft nicht ausreichend für das Eindringen der Sonde und erfolgreiche FISH Ergebnisse.

Die optimale Länge der Wärmevorbehandlung und Enzymverdauung hängt vom Alter des Blocks, der Gewebezusammensetzung und der Qualität der Gewebebefixierung ab. Die Enzymverdauung für Stanzbiopsien sowie Schnitte mit wenig Tumorzellen oder großen nekrotischen Bereichen sind zu verringern. Mit diesen Proben ist besonders vorsichtig umzugehen, um Überverdau zu vermeiden.

## Stabilität der fertigen Objekträger

Objekträger mit FISH-Proben können bis zu einem Monat lang analysiert werden, wenn sie im Dunkeln bei oder unter 4°C aufbewahrt werden.

## Empfehlungen zur Durchführung

- Durch die Verwendung von Reagenzien, die nicht von Cytocell Ltd. empfohlen sind, können die Hybridisierungsbedingungen negativ beeinflusst werden.
- Es wird dringend empfohlen, zur Temperaturmessung von Lösungen, Wasserbädern und Inkubatoren ein geeignetes Thermometer zu verwenden, da diese Temperaturen für die optimale Leistung des Produkts ausschlaggebend sind.

- Die Konzentration der Waschlösungen, pH und Temperatur sind wichtig, da niedrig stringente Bedingungen zu nicht spezifischer Bindung der Sonde führen kann und zu hohe Stringenz zum Verlust des Signals.
- Unvollständige Denaturierung kann zu einem Verlust des Signals führen und übermäßige Denaturierung kann zu nicht spezifischer Bindung der Sonde führen.
- Bei übermäßiger Hybridisierung kann es zu zusätzlichen oder unerwarteten Signalen kommen.
- Die Anwender sollten das Protokoll für ihre eigenen Proben optimieren, bevor sie den Test zu diagnostischen Zwecken verwenden.

#### Zu erwartende Ergebnisse

##### Sondensatz 1

Eine normale Zelle sollte 2 rote und 2 grüne Signale anzeigen (2R, 2G). Zellen, die eine 1p36-Deletion in sich tragen, sollten 1 rotes und 2 grüne Signale anzeigen (1R, 2G).

##### Sondensatz 2

Eine normale Zelle sollte 2 rote und 2 grüne Signale anzeigen (2R, 2G). Zellen, die eine 19q13-Deletion in sich tragen, sollten 1 rotes und 2 grüne Signale anzeigen (1R, 2G).

#### Bekannte Kreuzreaktivität

Keine Kreuzreaktivität bekannt.

#### Einschränkungen

Protokollierung und Interpretation der FISH-Tests müssen den fachlichen Standards für die Praxis entsprechen und unter Berücksichtigung anderer klinischer und diagnostischer Informationen erfolgen.

Der Test ist als Ergänzung zur klassischen Zytogenetik zu verstehen. Daher sollten therapeutische Maßnahmen nicht allein auf Grundlage der FISH-Ergebnisse veranlassen.

Eine mangelnde Einhaltung des Protokolls kann die Leistung und Ergebnisse beeinträchtigen.

Dieses Kit wurde nicht für andere Zwecke als die vorgesehene Verwendung validiert.

Dieses Produkt wurde entwickelt, um Genomverluste zu erkennen, die größer sind als die Regionen, die von den roten Klonen in diesem Sondenset abgedeckt werden, dazu gehören auch die Regionen 1p36.32 und 19q13.33. Genomverluste außerhalb dieser Region oder Teilverluste dieser Region können mit diesem Produkt nicht erkannt werden.

#### Weitere Informationen:

Weitere Produktinformationen erhalten Sie vom Technischen Kundendienst von CytoCell.

T: +44 (0)1223 294048

E: techsupport@cytcell.com

W: www.ogt.com

#### ESPAÑOL

La hibridación fluorescente *in situ* (FISH) es una técnica que permite detectar secuencias de ADN en cromosomas metafásicos o núcleos interfásicos de muestras citogenéticas fijas. La técnica utiliza sondas de ADN que hibridan con cromosomas enteros o secuencias únicas individuales, y constituye una potente herramienta auxiliar para la citogenética clásica. En recientes desarrollos se ha señalado que esta valiosa técnica puede aplicarse también ahora para evaluar las biopsias de tumores sólidos, que pueden aportar información importante para predecir la progresión tumoral. Las metodologías actuales, como la inmunohistoquímica o la técnica, pueden proporcionar datos a nivel de expresión génica, aunque, si se realizan cortes de tejido (cristalato o inclusión en parafina), con la FISH se puede obtener información a nivel genético, *in situ*, en el punto exacto en el interior del tumor. Esto puede poner de manifiesto la heterogeneidad intercelular y permitir la detección de pequeños clones de células genéticamente distintas.

#### Especificaciones de las sondas

##### Conjunto de sondas 1

1p36.32, rojo

1q25.2 verde

##### Conjunto de sondas 2

19p13.2 verde

19q13.33, rojo

##### Conjunto de sondas 1

La sonda 1p36.32, marcada en rojo, tiene un tamaño de 433kb y cubre la zona entre los marcadores RH122382 y SHGC-74088. La sonda 1q25.2, marcada en verde, consta de tres sondas (143kb, 334kb y 140kb) que cubren las zonas que incluyen los marcadores SHGC-75984 y SHGC-147545.

##### Conjunto de sondas 2

La sonda 19p13.32, marcada en verde, consta de tres sondas (148kb, 174kb y 131kb) que cubren las zonas que incluyen los marcadores D19S1025 y D19S677E. La sonda 19q13.33, marcada en rojo, tiene un tamaño de 357kb y cubre la zona entre los marcadores RH91552 y D19S902.

#### Material incluido

Sonda: 50μl por vial (5 análisis) o 100μl por vial (10 análisis)

##### Conjunto de sondas 1

Cantidad de 1p36.32 rojo: 80-100ng/ análisis

Cantidad de 1q25.2 verde: 240-300ng/ análisis

##### Conjunto de sondas 2

Cantidad de 19q13.33 rojo 60-75ng/ análisis

Cantidad de 19p13.2 verde: 264-330ng/ análisis

Las sondas se presentan premezcladas en la solución de hibridación (formamida; sulfato de dextrano; SSC) y listas para usar.

#### Contratención:

150μl por vial (15 análisis) o 300μl por vial (30 análisis)

La tinción se realiza con DAPI Antifade (ES: 0,125μg/ml de DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindol)).

#### Advertencias y precauciones

- Para diagnóstico *in vitro*. Sólo para uso profesional.
- Utilizar guantes al manipular las sondas de ADN y la contratención DAPI.
- La sonda contiene formamida, que es teratogena; no respire los vapores y evite el contacto con la piel. Utilizar guantes, bata de laboratorio y manipular utilizando la campana de humos. Para eliminarla, aclarar con abundante agua.
- La contratención DAPI puede producir cáncer. Manipular con cuidado; utilizar guantes y bata de laboratorio. Para eliminarla, aclarar con abundante agua.
- Deseche todos los materiales peligrosos de acuerdo a directrices de su institución para la eliminación de residuos peligrosos.
- Los operadores deben ser capaces de diferenciar visualmente los colores rojo, azul y verde.

#### Almacenamiento y manipulación

El kit debe almacenarse en un congelador a una temperatura comprendida entre -25°C y -15°C hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del kit. Almacene la sonda y los viales de contraste en un lugar oscuro.

#### Material necesario pero no incluido

- Placa calefactora (con una placa estable y un control de temperatura preciso hasta 80°C).
- Micropipetas y puntas de volumen variable (de 1μl a 200μl).
- Baño maría con control preciso de temperatura a 72°C.

- Tubos de microcentrifugación (0,5ml).
- Microscopio de fluorescencia (véase la sección Recomendaciones sobre el microscopio de fluorescencia).
- Cubetas Coplin de cristal y de plástico.
- Pinzas.
- Aceite de inmersión para objetivos de microscopio de fluorescencia.
- Centrifuga sobremesa.
- Portaobjetos para microscopio.
- Cubreobjetos de 24x24mm.
- Temporizador.
- Incubadora a 37°C.
- Pegamento de solución de caucho.
- Tissue Pretreatment Kit (LPS 100).

#### Recomendaciones sobre el microscopio de fluorescencia

Use una lámpara de mercurio de 100 vatios y equipese con objetivos apocromáticos x63 o x100 para una óptima visualización. Use un triple filtro de paso de banda DAPI/FITC/Texas Red para una visualización simultánea óptima de los fluoróforos verde y rojo y DAPI. Compruebe el microscopio de fluorescencia antes de usarlo para asegurarse de que funciona correctamente. Utilice un aceite de inmersión que sea adecuado para el microscopio de fluorescencia y esté formulado para una baja autofluorescencia. Siga las recomendaciones de los fabricantes respecto a la vida útil de la lámpara y la edad de los filtros.

#### Preparación de la muestra

El kit está diseñado para su uso en secciones de tejido embebido en parafina o matrices tisulares (TMA) y debe prepararse según las directrices del laboratorio o la institución. Use secciones de tejido FFPE de 4-6 μm de grosor para FISH.

#### Pretratamiento de las muestras de tejido

El pretratamiento de las muestras de tejido debe realizarse de acuerdo con los protocolos del laboratorio o institución. Use el Tissue Pretreatment Kit (LPS 100) para obtener unos resultados óptimos.

#### Protocolo para la FISH

(Observación: Asegúrese de limitar la exposición de la sonda a las luces del laboratorio en todo momento.)

#### Antes de la desnaturización

- Saque la sonda del congelador a -20°C y deje que se caliente a temperatura ambiente (TA).
- Asegúrese de que la solución de la sonda queda homogéneamente mezclada con una pipeta.
- Extraiga 10μl - 15μl (dependiendo del tamaño de la muestra) de la sonda por análisis e introduzcalos en un tubo de microcentrifugación. Vuelva a colocar la solución que quede en la sonda al congelador.
- Precaliente la sonda y el portaobjetos de la muestra en una placa calefactora a 37°C (+/- 1°C) durante 5 minutos.
- Vierta 10μl - 15μl de la solución de la sonda sobre la muestra de células y coloque cuidadosamente un cubreobjetos. Selle con pegamento de solución de caucho y deje que el pegamento se seque completamente.

#### Desnaturalización

- Desnaturalice la muestra y la sonda simultáneamente calentando el porta sobre la placa calefactora a 75°C (+/- 1°C) durante 5 minutos.

#### Hibridación

- Introduzca el porta en un recipiente húmedo y opaco a 37°C (+/- 1°C) y déjelo toda la noche.

#### Lavados post-hibridación

- Quite el cubreobjetos y los restos del pegamento cuidadosamente.
- Sumerja el portaobjetos en 0,4xSSC (pH 7,0) a 72°C (+/- 1°C) durante 2 minutos sin agitar.
- Deje escurrir el portaobjetos y sumérjalo en 2xSSC, 0,05% de Tween-20 (pH 7,0) a TA durante 30 segundos sin agitar.
- Escurra el portaobjetos y añada 10μl - 15μl de DAPI antifade sobre cada muestra.
- Coloque un cubreobjetos, extraiga las burbujas y deje revelar el color en un lugar oscuro durante 10 minutos.
- Visualice con un microscopio de fluorescencia.

#### Comentarios:

La eficiencia de la hibridación y la morfología tisular son inversamente proporcionales. Los procedimientos de pretratamiento agresivos que mejoran la eficiencia de la hibridación (por ejemplo, un tiempo de digestión enzimática más prolongado) tienden a destruir la estructura celular y la morfología tisular. Sin embargo, un pretratamiento suave que resguarde las estructuras tisulares puede no bastar para que la sonda penetre bien y los resultados de FISH sean adecuados.

La duración óptima del pretratamiento térmico y de la digestión enzimática dependerá de la edad del bloque, la composición del tejido y la calidad de la fijación tisular. La digestión enzimática debe reducirse en caso de biopsias de punción con aguja gruesa y en cualquier sección que contenga pocas células tumorales o tenga zonas vastas de necrosis. Estas muestras deben manipularse con especial atención para evitar una digestión excesiva.

#### Estabilidad de los portaobjetos terminados

Los portaobjetos sometidos a la técnica FISH pueden analizarse durante 1 mes si se conservan en un lugar oscuro debajo de 4°C.

#### Recomendaciones para los procedimientos

- Las condiciones de hibridación pueden verse afectadas negativamente si se emplean reactivos distintos de los suministrados o recomendados por Cytocell Ltd.
- Use un termómetro calibrado para medir la temperatura de las soluciones, de los baños maría y de las incubadoras, ya que estas temperaturas son cruciales para un rendimiento óptimo del producto.
- Las concentraciones de los lavados, el pH y las temperaturas son importantes ya que unas condiciones poco rigurosas pueden provocar una hibridación inespecífica de la sonda y unas condiciones demasiado rigurosas pueden derivar en falta de señal.
- Una desnaturización incompleta puede provocar falta de señal y una desnaturización excesiva también puede originar una hibridación inespecífica.
- La hibridación excesiva puede producir señales adicionales o inesperadas.
- Se recomienda a los usuarios optimizar el protocolo para sus propias muestras antes de usar la prueba con fines de diagnóstico.

#### Interpretación de los resultados

##### Conjunto de sondas 1

Una célula normal debe presentar 2 señales rojas y 2 señales verdes (2R, 2V). Una célula con una delección 1p36 debe presentar 1 señal roja y 2 señales verdes (1R, 2V).

##### Conjunto de sondas 2

Una célula normal debe presentar 2 señales rojas y 2 señales verdes (2R, 2V). Una célula con una delección 19q13 debe presentar 1 señal roja y 2 señales verdes (1R, 2V).

#### Reactividad cruzada conocida

No presenta reactividad cruzada conocida.

## Limitaciones

La comunicación y la interpretación de FISH debe ser conforme a los estándares de prácticas profesionales, y debe tener en consideración otra información clínica y de diagnóstico. Esta prueba está diseñada como un complemento de la citogenética clásica y no deben tomarse medidas terapéuticas basándose únicamente en el resultado de FISH.  
No seguir el protocolo puede influir en el rendimiento y los resultados.  
Este kit no ha sido validado para fines distintos al uso destinado especificado.  
Este producto está diseñado para detectar pérdidas genómicas mayores que las regiones cubiertas por los clones rojos de este conjunto de sondas, entre las que se incluyen las regiones 1p36.32 y 19q13.33. Es posible que con este producto no se detecten pérdidas genómicas fuera de estas regiones ni pérdidas parciales de las mismas.

## Información adicional

Si desea obtener información adicional sobre el producto, póngase en contacto con el Departamento de soporte técnico de CytoCell.  
T: +44 (0)1223 294048  
E: [techsupport@cytotech.com](mailto:techsupport@cytotech.com)  
W: [www.ogt.com](http://www.ogt.com)

## References/Bibliographie/Bibliografia/Literatur/Bibliografía

1. CBTRUS (2004). Statistical Report: Primary Brain Tumors in the United States, 1997-2001. Central Brain Tumor Registry of the United States.
2. Thompson L. World Health Organization classification of tumours: pathology and genetics of head and neck tumours. Ear Nose Throat J. 2006 Feb;85(2):74.
3. Vogazianou AP, Chan R, Bäcklund LM, Pearson DM, Liu L, Langford CF, et al. Distinct patterns of 1p and 19q alterations identify subtypes of human gliomas that have different prognoses. Neuro Oncol. 2010 Jul;12(7):664-78.
4. Bromberg JEC, et al., Oncol. 2009. 14:155-163.
5. Jenkins RB et al., Cancer Res 2006;66(20):9852-61.
6. Rodriguez FJ et al., Brain Pathol 2009;19(4):623-9.

<b>REF</b>	<b>EN:</b> Catalogue number <b>DE:</b> Bestellnummer <b>FR:</b> Référence du catalogue <b>IT:</b> Numero di catalogo <b>ES:</b> Número de catálogo
	<b>EN:</b> <i>In vitro</i> diagnostic device <b>DE:</b> <i>In-vitro-Diagnostikum</i> <b>FR:</b> Dispositif médical de diagnostic <i>in vitro</i> <b>IT:</b> Dispositivo medico-diagnóstico <i>in vitro</i> <b>ES:</b> Producto sanitario para diagnóstico <i>in vitro</i>
	<b>EN:</b> Batch code <b>DE:</b> Loscode <b>FR:</b> Code du lot <b>IT:</b> Codice lotto <b>ES:</b> Código de lote
	<b>EN:</b> Consult instructions for use <b>DE:</b> Gebrauchsanweisung beachten <b>FR:</b> Consulter la notice d'utilisation <b>IT:</b> Consultare le istruzioni per l'uso <b>ES:</b> Consulte las instrucciones de uso
	<b>EN:</b> Manufacturer <b>DE:</b> Hersteller <b>FR:</b> Fabricant <b>IT:</b> Prodotto da <b>ES:</b> Fabricante
	<b>EN:</b> Use by <b>DE:</b> Haltbarkeitsdatum <b>FR:</b> A utiliser avant <b>IT:</b> Scadenza <b>ES:</b> Fecha de caducidad
	<b>EN:</b> Temperature limitation <b>DE:</b> Temperaturbegrenzung <b>FR:</b> Limites de température <b>IT:</b> Limiti di temperatura <b>ES:</b> Limitación de temperatura
	<b>EN:</b> Sufficient for <n> tests <b>DE:</b> Ausreichend für <n> Tests <b>FR:</b> Suffisant pour <n> tests <b>IT:</b> Sufficiente per <n> test <b>ES:</b> Válido para <n> análisis
	<b>EN:</b> Contents <b>DE:</b> Inhalt <b>FR:</b> Contenu <b>IT:</b> Contenido <b>ES:</b> Contenido

## Patents and Trademarks

CytoCell is a registered trademark of Cytotech Ltd.  
This product contains technology licensed from Life Technologies Corporation and is available for human diagnostics or life science research use only.



**Cytotech Ltd.**  
Oxford Gene Technology,  
418 Cambridge Science Park,  
Milton Road,  
Cambridge, CB4 0PZ, UK  
T: +44(0)1223 294048  
F: +44(0)1223 294986  
E: [probes@cytotech.com](mailto:probes@cytotech.com)  
W: [www.ogt.com](http://www.ogt.com)