



Instruções de Utilização REF: LPS 039-S/LPS 039

**IGL Breakapart Probe** 





## **APENAS PARA USO PROFISSIONAL**

## **PORTUGUÊS**

## Mais informações disponíveis em www.ogt.com

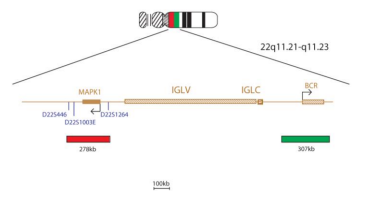
A hibridização in situ por fluorescência (FISH) é uma técnica que permite detetar sequências de ADN em cromossomas metafásicos ou em núcleos interfásicos de amostras citogenéticas fixadas. A técnica recorre a sondas de ADN que se hibridizam com cromossomas inteiros ou sequências únicas individuais e serve de forte adjuvante à citogenética clássica. Desenvolvimentos recentes fizeram com que esta valiosa técnica possa agora ser aplicada também à avaliação de biopsias de tumores sólidos, o que pode fornecer informações importantes para a previsão da progressão do tumor. As metodologias atuais, nomeadamente a imuno-histoquímica ou a "Southern blotting", podem fornecer informações ao nível da expressão genética. Quando é realizada em secções de tecido (quer incluído em crióstato ou parafina), a FISH pode fornecer informações ao nível do gene, in situ, no local exato dentro do tumor. Isto pode revelar a heterogeneidade entre células e permitir a deteção de pequenos clones de células geneticamente distintas.

# Informações sobre a sonda

As translocações que envolvem os loci de imunoglobulina são eventos recorrentes em vários subtipos de linfomas de células B. Além das translocações que envolvem o locus IGH; têm sido descritas translocações variantes em 5-10% das neoplasias de células B que envolvem o locus kappa da cadeia leve da imunoglobulina (IGK) no 2p11.2 ou o locus lambda da cadeia leve da imunoglobulina (IGL) no 22q11<sup>1,2</sup>. As translocações mais conhecidas que envolvem os loci da cadeia leve da IG são as translocações de Burkitt variantes t(2;8)(p12;q24) e t(8;22)(q24;q11) presentes em até 21% de todos os linfomas de Burkitt<sup>3</sup>. Outras translocações envolvem o oncogene BCL6, t(2;3)(p12;q27) e t(3;22)(q27;q11) e o locus BCL2, t(2;18)(p12;q21) e t(18;22)(q21;q11)<sup>4.5</sup>. As translocações que envolvem os loci de cadeia ligeira da IG levam geralmente à rutura na região de junção do respetivo locus². O IGL consiste em 38 segmentos de gene de variável potencialmente ativa (IGLV), 35 pseudogenes e sete segmentos de gene constante do IGL, cada um com um segmento (J) de junção IGL (J-C)1.

# Especificação da sonda

IGL, 22q11.21-q11.23, Vermelho IGL, 22q11.21-q11.23, Verde



O produto de IGL consiste numa sonda de 278 kb, marcada a vermelho, localizada de forma centromérica em relação à região Variável do IGL e abrangendo o gene MAPK1 e numa sonda verde, abrangendo uma região de 307 kb telomérica ao segmento Constante do IGL, incluindo o gene BCR.

#### **Materiais Fornecidos**

Sonda: 50 µl por tubo (5 testes) ou 100 µl por tubo (10 testes) Quantidade de sonda vermelha de IGL: 120-150 ng/teste

Quantidade de sonda verde de IGL: 120-150 ng/teste

As sondas são fornecidas pré-misturadas em solução de hibridização (formamida; sulfato de dextrano; SSC) e estão prontas para uso.

# Contracorante: 150 µl por frasco (15 testes)

O contracorante é o DAPI Antifade (ES: 0,125 µg/ml DAPI [4,6-diamidino-2-

## Advertências e Precauções

- Para utilização em diagnóstico in vitro. Apenas para uso profissional.
- Use luvas quando manusear sondas de ADN e o contracorante DAPI. As soluções de sonda contêm formamida, que é um teratógeno. Não inale vapores provenientes das mesmas nem permita o contacto com a pele. Use luvas, uma bata de laboratório e manuseie num exaustor de laboratório. Para a respetiva eliminação, lave com um grande volume de água
- O DAPI é um potencial agente cancerígeno. Manuseie com cuidado. Use luvas e uma bata de laboratório. Para a respetiva eliminação, lave com um grande volume de água.
- Todos os materiais perigosos devem ser eliminados de acordo com as diretrizes da sua instituição relativamente à eliminação de resíduos perigosos.

## Conservação e Manuseamento

O kit deve ser conservado num congelador a uma temperatura entre -25 °C e -15 °C, até ao prazo de validade indicado no rótulo do kit. Os frascos de sonda e de contracorante têm de ser conservados num local escuro.

## Equipamento necessário, mas não fornecido

- Placa quente (com uma placa sólida e controlo exato da temperatura até 1.
- Micropipetas e pontas de volume variável, entre 1 µl e 200 µl.
- Banho-maria com controlo exato da temperatura de 72 °C.
- Tubos de microcentrifugação (0,5 ml).
- Microscópio de fluorescência (ver secção "Recomendação de Microscópio 5. de Fluorescência").
- Jarras de Coplin em plástico ou vidro. 6.
- Pinça.
- 8. Óleo de imersão de lentes para microscópio de fluorescência.
- Centrifugadora de bancada.
- 10 Lâminas de microscópio.
- Lamelas de 24 x 24 mm. 11
- Temporizador. 12.
- Incubadora a 37 °C. 13.
- Cola de solução de borracha.
- Kit de pré-tratamento de tecidos (LPS 100).

# Recomendação de Microscópio de Fluorescência

Para obter a melhor visualização possível da sonda, recomendamos uma lâmpada de mercúrio de 100 watts e lentes planas apocromáticas 63x ou 100x. O filtro passa-banda triplo DAPI/FITC/Texas Red é ideal para visualizar todas as substâncias fluorescentes e DAPI simultaneamente. Alternativamente, para a visualização de substâncias fluorescentes vermelhas e verdes, utilize o filtro passa-banda duplo FITC/Texas Red.

## Preparação das Amostras

Este kit foi concebido para utilização em:

- Secções de tecido fixado em formalina e incluído em parafina (FFPE) ou microarrays de tecido (TMA); devem ser utilizadas secções de tecido com uma espessura de 4 µm-6 µm.
- Amostras de sangue periférico ou culturas de células da medula óssea fixadas no fixador de Carnoy e secas ao ar em lâminas de microscópio de acordo com procedimentos citogenéticos padrão.

Todas as amostras devem ser preparadas de acordo com as diretrizes do laboratório ou da instituição.

## Protocolo do FISH

(Nota: Certifique-se de que a exposição da sonda às luzes do laboratório está sempre limitada)

## Procedimento de FFPE

## Pré-tratamento das amostras de tecido

O pré-tratamento das amostras de tecido deve ser feito de acordo com as diretrizes do laboratório ou da instituição em causa. Para obter os melhores resultados, utilize o kit de pré-tratamento de tecidos (LPS 100).

# Pré-desnaturação

- Retire a sonda do congelador e deixe-a aquecer até à temperatura ambiente (TA)
- 2 Certifique-se de que a solução da sonda é uniformemente misturada com uma pipeta.
- 3. Retire 10 µl-15 µl (consoante o tamanho do tecido) de sonda por cada teste e transfira-os para um tubo de microcentrifugação. Reponha o restante volume da sonda no congelador.
- 4. Coloque a sonda e a lâmina da amostra numa placa quente a 37 °C (+/-1 °C) durante 5 minutos para pré-aquecimento.
- Coloque 10  $\mu$ l-15  $\mu$ l da solução de sonda na amostra e aplique uma lamela com cuidado. Vede com cola de solução de borracha e deixe a cola secar completamente.

## Desnaturação

Desnature a amostra e a sonda em simultâneo aquecendo a lâmina numa placa quente a 75 °C (+/-1 °C) durante 5 minutos.

## Hibridização

Coloque a lâmina num recipiente húmido resistente à luz a 37 °C (+/-1 °C) durante toda a noite.

#### Lavagens pós-hibridização

- Retire a lamela e todos os vestígios de cola com cuidado. Mergulhe a lâmina em SSC 0,4x (pH 7,0) a 72 °C (+/-1 °C) durante 9. 2 minutos sem agitar.
- Drene a lâmina e mergulhe-a em SSC 2x e 0,05% de Tween-20 à TA (pH 7,0) durante 30 segundos sem agitar.
- Drene a lâmina e aplique 10 µl-15 µl de DAPI Antifade em cada amostra.
- Cubra a amostra com uma lamela, elimine eventuais bolhas e deixe a cor desenvolver-se no escuro durante 10 minutos. 12.
- 13 Visualize com um microscópio de fluorescência.

## Procedimento de Sangue Periférico ou Culturas de Medula Óssea Preparação das lâminas

- Coloque uma gota de amostra celular numa lâmina de microscópio de vidro. Deixe secar.
- Mergulhe a lâmina em SSC 2x durante 2 minutos à temperatura ambiente (TA) sem agitar.
- Desidrate numa série de etanol (70%, 85% e 100%), cada uma durante 2 minutos à TA.
- Deixe secar.

## Pré-desnaturação

- Retire a sonda do congelador e deixe-a aquecer até à TA.
- Certifique-se de que a solução da sonda é uniformemente misturada com uma pipeta.
- Retire 10 µl de sonda por cada teste e transfira para um tubo de microcentrifugação. Reponha o restante volume da sonda no congelador.
- Coloque a sonda e a lâmina da amostra numa placa quente a 37 °C (+/-°C) durante 5 minutos para pré-aquecimento.
- Coloque 10 µl da solução de sonda na amostra de células e aplique uma lamela com cuidado. Vede com cola de solução de borracha e deixe a cola secar completamente.

#### Desnaturação

10. Desnature a amostra e a sonda em simultâneo aquecendo a lâmina numa placa quente a 75 °C (+/-1 °C) durante 2 minutos.

### Hibridização

11. Coloque a lâmina num recipiente húmido resistente à luz a 37 °C (+/-1 °C) durante toda a noite.

## Lavagens pós-hibridização

- Retire a lamela e todos os vestígios de cola com cuidado.
- Mergulhe a lâmina em SSC 0,4x (pH 7,0) a 72 °C (+/-1 °C) durante 2 minutos sem agitar.
- Drene a lâmina e mergulhe-a em SSC 2x e 0,05% de Tween-20 à TA (pH 7,0) durante 30 segundos sem agitar.
  Drene a lâmina e aplique 10 µl–15 µl de DAPI Antifade em cada amostra.
- 15
- Cubra a amostra com uma lamela, elimine eventuais bolhas e deixe a cor 16. desenvolver-se no escuro durante 10 minutos.
- Visualize com um microscópio de fluorescência.

# Comentários

A eficiência da hibridização e a morfologia dos tecidos estão geralmente correlacionadas negativamente. Os procedimentos de pré-tratamento agressivos que melhoram a eficiência da hibridização (por exemplo, um tempo prolongado de digestão enzimática) tendem a destruir a estrutura das células e a morfologia dos tecidos. No entanto, o pré-tratamento suave poupando as estruturas de tecido pode não ser suficiente para a penetração da sonda e para obter resultados de FISH bem-sucedidos.

A duração ideal do pré-tratamento térmico e do tempo de digestão enzimática dependerá da idade do bloco, da composição do tecido e da qualidade da fixação do tecido. A digestão enzimática deve ser reduzida para biopsias de agulha grossa e quaisquer secções que contenham poucas células tumorais ou que tenham grandes áreas de necrose. Estas amostras têm de ser manuseadas com especial cuidado para evitar uma digestão excessiva.

# Estabilidade das lâminas acabadas

As lâminas de FISH permanecem analisáveis durante um período máximo de 1 mês se conservadas no escuro a uma temperatura inferior a 4 °C.

## Recomendações para o Procedimento

- Não é recomendado o aquecimento ou envelhecimento de lâminas que contém amostras de sangue periférico ou medula óssea, uma vez que tal pode reduzir a fluorescência do sinal.
- As condições de hibridização podem ser negativamente afetadas pela utilização de reagentes que não sejam os fornecidos ou recomendados pela Cytocell I td
- Recomenda-se vivamente a utilização de um termómetro calibrado para medir as temperaturas das soluções, banhos-maria e incubadoras, visto que estas temperaturas são críticas para o desempenho ideal do produto.
- As concentrações de lavagem, o pH e as temperaturas são importantes, visto que condições pouco rigorosas podem resultar numa ligação não específica da sonda e condições demasiado rigorosas podem resultar na ausência de sinal
- Uma desnaturação incompleta pode resultar em ausência de sinal e uma desnaturação excessiva também pode resultar numa ligação não específica.

#### Resultados Esperados

Numa célula normal, espera-se dois sinais vermelhos/verdes (ou amarelos fundidos) (2Y). Numa célula com translocação do IGL, deve haver um sinal vermelho distinto e um sinal verde, além de um sinal vermelho/verde (ou amarelo fundido) do cromossoma 22 normal (1R, 1G, 1Y).

#### Limitações

A comunicação e interpretação dos resultados da FISH devem ser consistentes com as normas da prática profissional e devem tomar em consideração outras informações clínicas e de diagnóstico. Este kit destina-se a ser utilizado como adjuvante de outros testes de diagnóstico laboratoriais e não deve ser iniciada qualquer medida terapêutica apenas com base nos resultados da FISH.

## Informações Adicionais

Para obter mais informações sobre o produto, contacte o departamento de assistência técnica da CytoCell.

T: +44 (0)1223 294048

E: techsupport@cytocell.com

W: www.ogt.com

## Bibliografia

- Poulseu TS et al., Leukemia 2002;16:2148-55
- 2. Martin-Subero JI et al., Int J Cancer 2002;98:470-4
- 3. Kornblau SM et al., Hematol Oncol 1991;9:63-78
- Chaganti SR et al., Genes Chromosomes Cancer 1998;23:323-7 Tashiro S et al., Oncogene 1992;7:573-7

REF	PT: Número de catálogo
IVD	PT: Dispositivo de diagnóstico in vitro
LOT	PT: Código de lote
Ţį	PT: Consulte as Instruções de utilização
***	PT: Fabricante
	PT: Prazo de validade
1	PT: Limites de temperatura
Σ	PT: Suficiente para <n> testes</n>
CONT	PT: Conteúdo

# Patentes e Marcas Comerciais

CytoCell é uma marca registada da Cytocell Ltd.

Este produto contém tecnologia licenciada pela Life Technologies Corporation e está disponível apenas para uso em diagnósticos humanos ou para fins de investigação na área das ciências da vida.



# Cytocell 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@cytocell.com W: www.ogt.com