

FITC Anti-C3 Primary Antibody

Katalogové číslo 760-2686

INDIKACE A POUŽITÍ

Určené použití

Tato protilátka je určena k diagnostice *in vitro* (IVD).

Primární protilátka FITC anti-C3 (complement 3) Primary Antibody od společnosti Ventana® Medical Systems (Ventana) je koží polyklonalní protilátka značená fluoresceinem, specificky cílená proti lidskému C3. Tuto reagenci je třeba používat ve spojení s panelem protilátek jako pomocný prostředek při identifikaci komplexu 3 v cílové tkáni C3 (např. v diagnostice renální nebo dermální patologie). FITC anti-C3 je určena ke kvalitativnímu barvení části zmrazené tkáně na barvícím automatu Ventana.

Klinická interpretace jakéhokoli zabarvení nebo jeho nepřítomnosti musí být doplněna morfologickými studiem a hodnocením rádných kontrol. Hodnocení musí v kontextu klinické anamnézy pacienta a jiných diagnostických testů provádět kvalifikovaný patolog.

Souhrn a vysvětlení

Fluorescenční protilátky se používají k detekci specifických antigenů v buňkách nebo tkáních již více než 40 let.¹ Informační přehled použití konjugovaných protilátek FITC jako účinných a specifických imunofluorescenčních markerů proti buněčným antigenům je k dispozici v článku od Faulka a Hijmanse.² Použití imunofluorescenční techniky vedlo ke zlepšení celkového porozumění renálních³ a dermálních⁴ patologií. Signifikanci účasti C3 v komplementovém systému analyzuje Ruddy.⁵ Lidský komplex byl v minulosti vizualizován v kůži imunofluorescenčně.⁶ Přítomnost nebo absence C3 v kombinaci s imunoglobulinem je zásadní pro diagnostiku renálních patologií.⁷

FITC anti-C3 obsahuje koží polyklonalní protilátka proti purifikovanému lidskému C3. Protilátka se získává purifikací frakce kožího gama globulinu a následnou reakcí s fluoresceinem izothiokyanátem ve výsledném poměru fluoresceinu a proteinů priblížně 3–6 mol/mol. Přebytečné barvivo se pak odstraní pomocí dialýzy a konjugovaný globulin je dále frakcionován za použití DEAE celulózy, aby se odstranil více a méně značený protein.⁸ Anti-C3 se specificky váže na lidský C3 a nevykazuje žádnou reaktivitu se složkami komplementu C4–C9 ani sérovými proteiny.

Principy a postupy

FITC anti-C3 lze použít jako primární protilátku pro imunohistochemické barvení řezů zmrazené tkáně. Imunohistochemické barvení obecně umožňuje vizualizaci antigenu pomocí postupné aplikace konkrétní protilátky (primární protilátku) na antigen, sekundární protilátky (spojovací protilátku) na primární protilátku, enzymového komplexu a chromogenního substrátu s vloženými mezikryky promyti. Enzymatická aktivace chromogenu zapříční vznik viditelného reakčního produktu v místě antigenu. U protilátek značených přímo FITC je fluorochrom vázán na primární protilátku, a proto není potřeba žádná sekundární protilátku nebo chromogenní detekce. Primární protilátku se váže specificky na cílový antigen a lze ji pak vizualizovat. Výsledky jsou interpretovány pomocí fluorescenčního mikroskopu s příslušným filtrem a pomáhají při rozlišení diagnózy patofyziologických procesů, které mohou nebo nemusejí souviset s konkrétním antigenem.

FITC anti-C3 je optimálně naředěna pro použití s barvícími automaty Ventana. Každý krok barvívacího protokolu je definován přesnou dobou inkubace a specifickou teplotou, při které inkubace probíhá. Na konci každého inkubačního kroku jsou řezy v barvícím automatu Ventana oplácchnuty, aby se ukončila probíhající reakce a odstranil nenařízený materiál, který by mohl bránit požadované reakci v následujících krocích. Aby odpovídání vodních reagencii ze vzorků na sklíčkách bylo co nejmenší, aplikuje barvící automat na sklíčka kryci roztok. Více informací o provozu přístroje naleznete v návodu k obsluze příslušného barvícího automatu Ventana.

MATERIÁLY A METODY

Dodané reagencie

FITC anti-C3 obsahuje dostatek reagencie k provedení 50 testů.

1–5ml dávkovač FITC anti-C3 obsahuje priblížně 440 µg (88 µg/ml) koží polyklonalní protilátky proti lidskému C3. Protilátka je naředěna v tris pufru s obsahem proteinového nosiče a konzervačního prostředku.

Celková koncentrace proteinu v reagenci je priblížně 0,5 mg/ml.

Rekonstituce, mísení, ředění, titrace

Tato protilátka je optimalizována pro použití v barvícím automatu Ventana. Nevyžaduje se rekonstituce, mísení, ředění ani titrace.

Po dalším ředění by nemuselo dojít k obarvení antigenu. Uživatel musí všechny takové změny ověřit. Rozdíly v přípravě tkání a technických postupech v laboratoři mohou vést k výrazně rozdílným výsledkům a vyžadují pravidelné používání kontrol (viz část Postupy kontroly kvality).

Potřebné materiály a reagencie, které nejsou součástí dodávky

Následující reagencie a materiály mohou být při barvení potřebné, ale nejsou součástí dodávky:

1. Mikroskopická sklíčka, pozitivně nabité
2. Tkáň pro pozitivní a negativní kontrolu
3. Sušička schopná udržovat teplotu 70 °C ± 5 °C
4. Štítky s čárovým kódem (odpovídající testované negativní kontrole a primární protilátky)
5. Aceton
6. Nádoby nebo lázně na barvení
7. Stopky
8. Deionizovaná nebo destilovaná voda
9. Barvící automaty ES®, NexES® IHC, BenchMark® a BenchMark XT
10. Software k příslušné detekční soupravě (pouze pro barvící automat ES)
11. Ventana APK Wash Solution Concentrate (10X) (barvící automaty ES a NexES IHC)
12. Ventana Low Temperature Liquid Coverslip™ Solution Pre-dilute (barvící automaty ES a NexES IHC)
13. Ventana Reaction Buffer Solution Concentrate (10X) (barvící automaty BenchMark a BenchMark XT)
14. Ventana High Temperature Liquid Coverslip Solution Pre-dilute (barvící automaty BenchMark a BenchMark XT)
15. Vodné fixační médium, vhodné pro fluorescenci
16. Krycí sklo
17. Epifluorescenční mikroskop (20–80x) vybavený filtrem FITC

Skladování a manipulace

Uchovávejte při teplotě 2–8 °C. Chraňte před mrazem. Uživatel musí ověřit, jestli se nelíší tyto podmínky pro skladování od podmínek specifikovaných v příbalové informaci.

Aby byly zajištěny správné nadávkování reagencie a stabilita protilátky, je po každém cyklu nutno vyměnit víčko dávkovače a okamžitě jej uložit ve svíslé poloze do chladničky.

Každý dávkovač s protilátkou má stanovenou dobu expirace. Při řádném skladování zůstane reagencie stabilní do data uvedeného na štítku. Nepoužívejte reagenci po uplynutí data expirace pro předepsanou metodu skladování.

Tento produkt nejeví žádné zjevné známky instability; proto by se současně s neznámými vzorky měly provádět pozitivní a negativní kontroly. Objeví-li se příznak instability reagencie, obraťte se na místní zastoupení společnosti Ventana.

Odběr vzorků a příprava pro analýzu

Pro použití této primární protilátky na barvících automatech Ventana jsou vhodné zmrazené tkáně zpracované běžným způsobem (viz část Potřebné materiály a reagencie, které nejsou součástí dodávky). Doporučujeme tkáň fixovat 10 minut ve studeném acetolu. Mohou se vyskytnout rozdílné výsledky jako důsledek prodloužené fixace nebo speciálních postupů, například odvápnování preparátu kostní dřeně.

Každý řez je třeba nařezat na potřebnou tloušťku a umístit na pozitivně nabité sklíčko.

VAROVÁNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

1. Při manipulaci s reagencemi je nutné dodržovat příslušná bezpečnostní opatření. Při manipulaci s podezřelými karcinogeny či toxickým materiálem (např. xylon nebo formaldehyd) používejte jednorázové rukavice.
2. V místě manipulace se vzorky nebo reagencemi nekuřte, nejezte a nepijte.
3. Zabraňte kontaktu reagencí s očima a sliznicemi. Jestliže se reagencie dostanou do kontaktu s citlivými oblastmi, omyjte je velkým množstvím vody.
4. Se vzorky pacientů a všemi materiály, které byly v kontaktu s těmito vzorky, by mělo být zacházeno jako s biologicky nebezpečným materiálem a měly by být zlikvidovány dle příslušných bezpečnostních opatření. Nikdy nepipetejte ústy.
5. Zamezte mikrobiologické kontaminaci reagencí; mohly by pak vykazovat nesprávné výsledky.
6. Nedodržení příslušných inkubačních dob a teplot může vést k chybám výsledků. Jakoukoliv změnu tohoto druhu musí uživatel ověřit.

7. Reagencie jsou již optimálně naředěny a po dalším řeďení by nemuselo dojít k barvení antigenu. Jakoukoli změnu tohoto druhu musí uživatel ověřit.
8. Při použití v souladu s pokyny není tento produkt klasifikován jako nebezpečná látka. Konzervačním prostředkem v reagenci je ProClin 300. Příznaky nadměrné expozice látkou ProClin 300 zahrnují podráždění kůže a očí a podráždění sliznic a horních cest dýchacích. Koncentrace látky ProClin 300 v tomto produkту činí 0,05 % a nesplňuje kritéria OSHA pro nebezpečné látky. U citlivých jedinců se mohou objevit systémové alergické reakce.
9. Doporučené metody likvidace jsou uvedeny v celostátních a místních předpisech.

NÁVOD K POUŽITÍ

Jednotlivé kroky postupu

Primární protílátky Ventana byly vyvinuty za účelem použití v barvících automatech Ventana ve spojení s detekčními soupravami a příslušenstvím výrobce Ventana. Doporučené barvíci protokoly pro barvíci automaty jsou uvedeny niže v tabulce 1. Parametry automatických postupů lze zobrazit, vytisknout a upravovat podle postupů uvedených v návodu k obsluze. Některé parametry obsluhy barvíciho automatu jsou předem nastaveny výrobcem.

Tabulka 1. Doporučené barvíci protokoly pro FITC anti-C3

Typ postupu	Platforma/Metoda	
	ES nebo NexES IHC	BenchMark nebo BenchMark XT
Volba protokolu	Zmrzený	Zmrzený
Odparyfování	Neuvádí se	Neuvádí se
Kondicionování buněk (odmaskování antiguenu)	Není vyžadováno	Není vyžadováno
Enzym (proteáza)	Není vyžadováno	Není vyžadováno
Protilátka (primární)	FITC anti-C3, 8 minut	FITC anti-C3, 8 minut
Kontrastní barvení	Neuvádí se	Neuvádí se

Postupy barvení na barvíci automatech Ventana jsou následující. Podrobnější pokyny a další možnosti protokolu jsou uvedeny v návodu k obsluze.

Pro všechny přístroje

1. Označte sklíčka štítkem s čárovým kódem odpovídajícím protokolu protilátky, který se má provést.
2. Do zásobníku reagencii vložte primární protilátku a zásobník umístěte do barvíciho automatu. Zkontrolujte nádoby na tekutiny a odpad.
3. Vložte sklíčka do barvíciho automatu.
4. Spusťte barvíci cyklus.
5. Po dokončení cyklu vyměňte sklíčka z barvíciho automatu.
6. Používejte chromogen FITC, nedehydrujte a neprojasňujte. Pro montáž sklíček s primární protilátkou barvenou FITC použijte fixační médium na vodné bázi. Účinné odstranění krycího roztoku Liquid Coverslip Solution ze sklíček po jejich vyjmnutí z přístroje významně sníží autofluorescenci pozadí. Toho se docílí důkladným opláchnutím sklíček roztokem APK Wash nebo reakčním pufrem Reaction Buffer. Sklíčka pak lze opláchnout destilovanou vodou a zakrýt. Obarvená sklíčka se odečítají ve stejný den, v jaký jsou barvena. Skladují se v temnu a chladu (-20 °C). Sklíčka s primárními protilátkami barvenými FITC nejsou stabilní, avšak barvení lze zachovat, pokud se sklíčka skladují při teplotě -20 °C nebo -80 °C ve tmě. Sklíčka s primárními protilátkami barvenými FITC mohou časem nebo při delším vystavení světlu blednout. Chraňte před světlem.

Postupy kontroly kvality

Positivní kontrola tkáně

S každým provedeným barvíciem postupem je třeba provést pozitivní kontrolu tkáně. Příkladem vhodné pozitivní kontroly pro FITC anti-C3 jsou lupusové vzorky ledvin a kůže obsahující C3 depozita. Složky tkáně s pozitivním zbarvením slouží k potvrzení, že protilátky byla přidána a přístroj pracuje správně. Tkáně může obsahovat pozitivní i negativní zbarvené buňky nebo složky tkáně a může sloužit jako tkáně pro pozitivní i negativní kontrolu. Kontrolní tkáně musí být čerstvé vzorky z pityvy, biopsie nebo operace připravené nebo fixované co nejdříve a stejným způsobem jako testované řezy. Takové tkáně mohou monitorovat všechny kroky postupu, od přípravy tkáně až po barvení. Použití tkáňového řezu fixovaného nebo zpracovaného jiným způsobem než testovaný vzorek zajistí kontrolu pro všechny reagencie a všechny kroky metody kromě fixace a zpracování tkáně.

Tkáně se slabým pozitivním zbarvením je vhodnější pro optimální kontrolu kvality a pro rozpoznání nižších úrovní degradace reagencie.

Známé pozitivní kontroly tkáně by měly být používány pouze ke sledování správné funkce zpracovaných tkání a testovacích reagencí, nikoliv jako pomůcka k formulaci specifické diagnózy vzorků pacientů. Pokud se u tkání určených pro pozitivní kontrolu pozitivní zbarvení neobjeví, lze považovat výsledky testovacích vzorků za neplatné.

Negativní kontrola tkáně

Pro negativní kontrolu tkáně může posloužit stejná tkáně, která byla použita pro pozitivní kontrolu. Různé typy buněk přítomných ve většině tkáňových řezů nabízejí možnost interní negativní kontroly, to si ale musí uživatel ověřit. Složky, které se nebarví, by měly prokázat nepřítomnost specifického zbarvení a zajistit indikaci nespecifického zbarvení pozadí. Pokud se u tkání určených pro negativní kontrolu objeví specifické zbarvení, lze považovat výsledky vzorků pacienta za neplatné.

Nevysvětlitelný nesoulad

Nevysvětlitelný nesoulad v kontrolách by měl být ihned oznámen místnímu zastoupení společnosti Ventana. Pokud se výsledky kontroly kvality neshodují se specifikacemi, výsledky pacienta jsou neplatné. Viz část Řešení problémů v této příbalové informaci. Zjistěte problém a zjednejte nápravu. Potom analýzu vzorků pacienta zopakujte.

Ověření testu

Před prvním použitím protilátky nebo barvíciho systému při diagnostickém postupu by měla být ověřena specifita protilátky testování na řadě dostupných tkáních se známostí imunohistochemickou charakteristikou, které představují známé pozitivní a negativní tkáně (seznamte se s Postupy pro kontrolu kvality popsanými v této části příbalové informace a s požadavky pro kontrolu kvality akreditačního programu College of American Pathologists Laboratory Accreditation Program, Anatomic Pathology Checklist,⁹ a schválenou směrnicí NCCLS¹⁰). Tyto postupy kontroly kvality musejí být provedeny vždy, když se změní šárže protilátky nebo když se změní parametry testu. Tkáně uvedené v části Souhrn očekávaných výsledků jsou k dispozici pro ověření testu.

Interpretace výsledků

Postup automatizovaného imunologického barvení Ventana způsobuje, že cílový antigen je vizualizován označenou primární protilátkou a vázaným fluorochromem. Protilátky značené FITC poskytují reakční produkt v barvě zeleného jablka. Před interpretací výsledků musí být vyhodnocit pozitivní a negativní kontroly kvalifikovaný patolog se zkušenosí s postupy v imunohistochemii.

Pozitivní kontrola tkáně

Nejprve je nutné provést pozitivní kontrolu zbarvené tkáně a ověřit tak rádnou funkčnost všech reagencí. Známou pozitivní reaktivitu je přítomnost správně zbarveného reakčního produktu v cílových buňkách. Pokud se u pozitivních kontrol tkání pozitivní zbarvení neprojeví, je nutno považovat výsledky testovaných vzorků za neplatné.

Negativní kontrola tkáně

Tkáně pro negativní kontrolu je nutno testovat po tkání pro pozitivní kontrolu, aby byla ověřena specifita značení cílového antiguenu primární protilátkou. Nepřítomnost specifického zbarvení v tkáni pro negativní kontrolu potvrzuje nepřítomnost zkřížené reaktivitu s buňkami nebo složkami buněk. Pokud se projeví specifické zbarvení ve tkáni pro negativní kontrolu, je nutno považovat výsledky vzorků pacienta za neplatné.

Pokud je přítomno nespecifické barvení, projeví se jasně žlutou až nazelenalou barvu. Sporadicke slabé zbarvení pojivové tkáně lze také pozorovat v řezech příliš fixovaných tkání. U vzorků zbarvených tkání se může vyskytnout autofluorescence. K interpretaci výsledků barvení používejte pouze intaktní buňky. Nekrotické nebo degenerované buňky se mohou často barvit nespecificky.

Tkáně pacienta

Vzorky pacienta se testují jako poslední. Intenzitu pozitivního zbarvení je třeba hodnotit s ohledem na případné zbarvení pozadí negativní reagencí kontroly. Jako u každého imunohistochemického testu znamená negativní výsledek, že antigen nebyl detekován, nikoli že daný antigen není v testovaných buňkách nebo tkáni přítomen. V případě potřeby použijte k identifikaci falešně negativních reakcí panel protilátek (viz část Souhrn očekávaných výsledků). Ke správné interpretaci každého imunohistochemického výsledku by měla být testována rovněž morfologie každého vzorku tkáně s využitím řezů barvených hematoxylinem a eozinem. Morfologické nálezy a příslušné klinické údaje pacienta musí interpretovat kvalifikovaný patolog.

OMEZENÍ

Všeobecná omezení

1. Imunohistochemie je diagnostický proces zahrnující více kroků a vyžadující specializované školení ve výběru vhodných reagencí, řezů tkání, fixaci a zpracování, připravě imunohistochemického sklíčka a interpretaci výsledků zabarvení.
2. Zabarvení tkání závisí na způsobu zacházení s tkání a na jejím zpracování před barvením. Nesprávná fixace, zmrazení, rozmrazení, oplach, sušení, zahřívání, řezání nebo kontaminace jinými tkáněmi nebo tekutinami může vést ke vzniku artefaktů, záchytu protilátky nebo ke falešné negativním výsledkům. V důsledku odchylek při fixaci a metodách zařívaní či následkem stávajících nerovnoměrnosti ve tkání mohou být výsledky nekonzistentní.
3. Klinická interpretace jakéhokoli pozitivního zabarvení nebo jeho nepřítomnosti musí být vyhodnocena v kontextu klinické anamnézy, morfologie a jiných histopatologických kritérií. Klinická interpretace jakéhokoli barvení nebo jeho nepřítomnosti musí být doplněna morfologickými studiemi a řádnými kontrolami a také dalšími diagnostickými testy. Tato protilátka je určena pro užití v panelu protílátek. Je odpovědností kvalifikovaného patologa, aby se seznámil s protilátkami, reagenciemi a metodami používanými k barvení preparátů. Barvení se musí provádět v certifikované akreditované laboratoři pod dohledem patologa zodpovědného za hodnocení barvených sklíček, který zajistí adekvátnost pozitivních a negativních kontrol.
4. Společnost Ventana dodává protílátky a reagencie pro použití optimálně nařízené, pokud jsou dodrženy pokyny, které jsou součástí produktu. Jakákoliv odchylka od doporučených postupů může vést k tomu, že očekávané výsledky budou neplatné. Je nutno používat a dokumentovat příslušné kontroly. Uživatel, který se od doporučených postupů odchylí, musí přjmout odpovědnost za interpretaci výsledků pacientů.
5. Tento produkt není určen pro průtokovou cytometrii, charakteristiky účinnosti zatím nejsou známy.
6. U tkání, které nebyly předem testovány, mohou reagencie vykazovat neočekávané reakce. V důsledku biologické variability exprese antigenu v novotvarech nebo jiných patologických tkáních nelze zcela vyloučit možnost neočekávaných reakcí ani v testovaných skupinách tkání.¹¹ Se zdokumentovanými neočekávanými reakcemi se obrátte na místní zastoupení společnosti Ventana.
7. Falešně pozitivní výsledky se mohou vyskytovat v důsledku neimunologické vazby proteinů.
8. Jako u každého imunohistochemického testu znamená negativní výsledek pouze, že antigen nebyl detekován, nikoli že antigen není v testovaných buňkách nebo tkání přítomen.

Specifická omezení

1. Protílátka byla optimalizována pro inkubační dobu 8 minut ve spojení s barvicími automaty Ventana. Vzhledem k různým způsobům fixace tkání může být u jednotlivých vzorků zapotřebí zvýšit nebo snížit inkubační dobu primární protílátky. Další informace o proměnných faktorech fixace naleznete v dokumentu „Immunohistochemistry Principles and Advances“.¹²
2. Protílátka detekuje antigen, který přežívá běžnou fixaci a řezání. Uživatelé, kteří nedodrží doporučené postupy, nesou odpovědnost za interpretaci výsledků pacienta.

SOUHRN OČEKÁVANÝCH VÝSLEDKŮ

1. Specifita FITC anti-C3 byla stanovena pomocí studie, která prokázala správné barvení normálních a patologických tkání. 10 vzorků kůže a 5 patologických vzorků ledvin bylo obarveno reagencí FITC anti-C3. 15 klinických vzorků poskytlo očekávané klinické výsledky. 11 z 15 vzorků barvených tkání vykázalo pozitivní výsledky barvení. Pomocí FITC anti-C3 byly barveny různé typy normální tkáně. Následující tkáň byla negativní: plíce, mozek, štítná žláza, bránice a děloha. Vzorky nervové tkáň a tenkého střeva (3 ze 3 vzorků) byly negativní, ale vykazovaly určité nespecifické barvení pozadí.
2. Senzitivita závisí na zachování antigenu. Nesprávné zacházení s tkání během fixace, řezání, zařívaní nebo skladování, které změní antigenicitu, oslabí detekci C3 reagencí FITC anti-C3 a může tak způsobit falešně negativní výsledky.
3. Reprodukovatelnost barvení s FITC anti-C3 v rámci cyklu byla stanovena na základě barvení 5 sklíček se stejnou tkání v jednom cyklu přístroje. 5 z 5 sklíček bylo zabarveno pozitivně. U všech sklíček byla intenzita zabarvení stejná. Uživatel musí ověřit reprodukovatelnost výsledků v rámci jednoho cyklu barvením různých sad sériových řezů s nízkou, střední a vysokou hustotou antigenu v jednom cyklu.
4. Reprodukovatelnost barvení s FITC anti-C3 mezi cykly byla stanovena na základě barvení sklíček se stejnou tkání v 5 cyklech na různých přístrojích. 5 z 5 sklíček bylo zabarveno pozitivně. U všech sklíček byla intenzita zabarvení podobná. Uživatelé by měli ověřit výsledky reprodukovatelnosti mezi cykly barvením několika sad sériových řezů s nízkou, střední a vysokou hustotou antigenu v různých dnech.

ŘEŠENÍ PROBLÉMŮ

1. Jestliže vykazují pozitivní kontroly slabší zabarvení, než je očekáváno, měly by být zkонтrolovány během stejného cyklu na přístroji další cykly pozitivní kontroly, aby bylo možné stanovit, zda je to způsobeno primární protílatkou, nebo některou z běžných sekundárních reagencí.
2. Pokud je pozitivní kontrola negativní, je nutno ji zkонтrolovat, aby bylo zajištěno, že sklíčko má správný štítek s čárovým kódem. Jestliže je sklíčko označeno správným štítkem, je třeba během jednoho cyklu na přístroji zkонтrolovat další cykly pozitivní kontroly, aby bylo možné stanovit, zda je to způsobeno primární protílatkou, nebo některou z běžných sekundárních reagencí. Odběr, fixace nebo odparafinování tkání mohlo být provedeno nesprávným způsobem. Odběr tkání, její skladování a fixace musí probíhat dle správného postupu.
3. Je-li zbarven specifickou protílatkou příliš intenzivně, je třeba cyklus opakovat při inkubační době zkrácené vždy o 4 minuty tak dlouho, dokud není dosaženo požadované intenzity zabarvení.
4. Jestliže dochází ke smývání řezů tkání ze sklíčka, zkontrolujte, zda jsou sklíčka pozitivně nabité.
5. Správné postupy najdete v části Jednotlivé kroky postupu návodu k obsluze barvířského automatu nebo se obrátte na místní zastoupení společnosti Ventana.

LITERATURA

1. Coons AH, Melvin H. Localization of Antigen in Tissue Cells. (II). Improvements in a Method for Detection of Antigen by Means of Fluorescent Antibody. Albert & Kaplan. 1-13, 1950.
2. Faulk WP, Hijmans W. Recent developments in immunofluorescence. Prog Allergy. 16:9-39, 1972.
3. McCluskey RT. The value of immunofluorescence in the study of human renal disease. J Exp Med. Sep 1:134(3):Suppl:242s+, 1971.
4. Wick MR, Ritter JH, Humphrey PA, Swanson PE. Immunopathology of nonneoplastic skin disease: a brief review. Am J Clin Pathol. Apr;105(4):417-29, 1996.
5. Ruddy S. Chemistry and biologic activity of the complement system. Transplant Proc. Mar; 6(1):1-7, 1974.
6. Dovezenski N, Biletti R, Gigli I. Expression and localization of proteins of the complement system in human skin J Clin Invest. Nov; 90(5):2000-12, 1992.
7. Leber PD, McCluskey RT. Complement and the immunohistology of renal disease. Transplant Proc. Mar; 6(1):67-76, 1974.
8. Wood BT, Thompson SH, Goldstein G. Fluorescent antibody staining. 3. Preparation of fluorescein-isothiocyanate-labeled antibodies. J Immunol. Aug; 95(2):225-9, 1965.
9. College of American Pathologists Laboratory Accreditation Program, Anatomic Pathology Checklist, 2001.
10. NCCLS. Quality Assurance for Immunocytochemistry: Approved Guideline. NCCLS document MM4-A- (ISBN 1-56238-396-5). NCCLS, 940 West Valley Road, Suite 1400, Wayne, PA 19087-1898 USA, 1999.
11. Herman GE, Elfond EA. The taming of immunohistochemistry: the new era of quality control. Biotech Histochem 66(4): 194-199, 1991.
12. Roche PC, Hsi ED. Immunohistochemistry-Principles and Advances. Manual of Clinical Laboratory Immunology, 6th edition. (NR Rose Ed.) ASM Press, 2002.

DUŠEVNÍ VLASTNICTVÍ

Liquid Coverslip™ je ochranná známka společnosti Ventana Medical Systems, Inc.; BenchMark®, ES®, NexES® a Ventana® jsou registrované ochranné známky společnosti Ventana Medical Systems, Inc.

Chráнěno následujícími patenty: patenty USA č. 6045 759, 6192 945 B1, 6416 713 B1 a zahraniční stejnopsisy.



KONTAKTNÍ INFORMACE



Ventana Medical Systems, Inc.
1910 E. Innovation Park Drive
Tucson, Arizona 85755
USA
+1 520 887 2155
+1 800 227 2155 (USA)

www.ventana.com

EC REP

Roche Diagnostics GmbH
Sandhofer Strasse 116
D-68305 Mannheim
Germany