

# Phosphohistone H3 (PHH3) Rabbit Polyclonal Antibody

*K použití v diagnostice in vitro (IVD)*

## Identifikace produktu

REF	Popis
369A-14	0,1 ml koncentrát
369A-15	0,5 ml koncentrát
369A-16	1,0 ml koncentrát
369A-17	1,0 ml předředěný připravený k použití
369A-18	7,0 ml předředěný připravený k použití
369A-10	25,0 ml předředěný připravený k použití

## Definice symbolů

KEY-CODE	kód
P	předředěný přípravek
C	koncentrát
A	ascites
E	sérum
S	supernatant
DIL	rozsah ředění koncentrátu

## Určené použití

Tato protilátká je určena pro diagnostiku *in vitro* (IVD).

Protilátká Phosphohistone H3 (PHH3) Rabbit Polyclonal Primary Antibody slouží k laboratorní detekci proteinu fosfohistonu H3 (PHH3) v preparátech tkání fixovaných formalinem a zalitých v parafínu, barvených pomocí imunohistochemie (IHC) pro kvalitativní hodnocení.

Výsledky použití tohoto produktu musí být interpretovány kvalifikovaným patologem ve spojení s relevantní klinickou anamnézou pacienta, dalšími diagnostickými testy a příslušnými kontrolami.

## Souhrn a vysvětlení

Fosfohiston H3 (PHH3) je jaderný protein ze skupiny histonů, který společně s dalšími histony vytváří hlavní proteínové složky chromatinu v eukaryotických buňkách. Množství fosfohistonu H3 je u savčích buněk během interfáze zanedbatelné, ale dosahuje maxima při kondenzaci chromatinu během mitózy.<sup>1</sup> Imunohistochemické studie prokázaly, že protilátká anti-PHH3 specificky zjišťuje jaderný protein histon H3 pouze tehdy, je-li fosforylován v pozici

serinu 10 nebo serinu 28. Studie také prokázaly, že fosforylace histonu H3 neprobíhá během apoptózy.<sup>2</sup> PHH-3 proto může sloužit jako marker mitózy pro odlišení mitotických figur od apoptotických tělisek a karyorektického odpadu, což může být velmi užitečné při diagnostice stupně nádorového onemocnění, zejména onemocnění postihujících CNS, kůži, gyniologické oblasti či měkké tkáně a rovněž při diagnostice GIST.<sup>3,4,5</sup>

## Principy a postupy

Uvedená primární protilátká se používá jako primární protilátká při imunohistochemickém barvení tkáňových řezů fixovaných formalinem a zalitých v parafínu. Imunohistochemické barvení ve spojení s detekčním systémem s navázanou křenovou peroxidázu a alkalickou fosfatázou obecně umožňuje vizualizaci antigenů prostřednictvím sekvenční aplikace konkrétní protilátky (primární protilátká) proti antigenu, sekundární protilátky (spojovací protilátká) proti primární protilátkce, komplexu enzymu a chromogenního substrátu, která je proložena promývacími kroky. Enzymatická aktivace chromogenu vede k viditelnému reakčnímu produktu v místě antigenu. Vzorek pak může být kontrastně obarven a zakryt krycím sklíčkem. Výsledky se interpretují pomocí světelného mikroskopu.

## Materiály a metody

Dodávaná činidla

Složení výrobku	
Předředěný přípravek: naředěn v	Tlumivém roztoku Tris, pH 7,3 - 7,7, s 1% BSA a < 0,1% azidem sodným
Koncentrát: naředěn v	Tlumivém roztoku Tris, pH 7,3 - 7,7, s 1% BSA a < 0,1% azidem sodným
Hostitel	králičí
Izotyp	N/A
Doporučovaný rozsah pracovního ředění	1:100-1:500
Zdroj	Antiséra

Štítek výrobku obsahuje následující informace o šarži:

1. Koncentraci imunoglobulinu v protilátkce
2. Podrobnosti o zdroji

## Rekonstituce, smísení, ředění nebo titrace

Předředěná protilátká je připravena k použití a optimalizována k barvení. Není vyžadována rekonstituce, smísení, ředění nebo titrace. Koncentrovaná protilátká je optimalizována pro ředění v rozsahu ředění pomocí ředidla Cell Marque Diamond: Antibody Diluent.

Potřebné nedodávané materiály a činidla

Následující činidla a materiály mohou být potřebné pro barvení, ale nejsou dodány současně s primární protilátkou:

1. Pozitivní a negativní kontrolní vzorek tkáně

2. Mikroskopická sklíčka, s pozitivním nábojem
3. Sušící pec schopná udržovat teplotu 53 - 65 °C
4. Barvicí misky nebo lázně
5. Stopky
6. Xylen nebo substituty xylenu
7. Etanol nebo jiný alkohol
- Poznámka: *Jednostupňové přípravné činidlo Cell Marque, Trilogy™ (kat. č. 920P-06), může nahradit kroky 6 a 7 výše.*
8. Deionizovaná nebo destilovaná voda
9. Zahřívací aparatura, např. elektrický tlakový vařič pro předběžné zpracování tkáně
10. Detekční systém, např. HiDef Detection™ HRP Polymer System (kat. č. 954D-20) nebo HiDef Detection™ Alk Phos Polymer System (kat. č. 962D-20)
11. Chromogen, např. DAB Substrate Kit (kat. č. 957D-20) nebo Permanent Red Chromogen Kit (kat. č. 960D-10)
12. TBS IHC Wash Buffer + Tween®\* 20 (kat. č. 935B-09)
13. Hematoxylin nebo jiné doplňkové barvivo
14. Ředitla protilátek, např. Diamond: Antibody Diluent (kat. č. 938B-05) nebo Emerald: Antibody Diluent (kat. č. 936B-08)
15. Peroxide Block (kat. č. 925B-05) pro použití s HRP
16. Avidin-Biotin Blocking Reagents pro použití s detekcí streptavidin-biotin
17. Negativní Kontrolní Činidlo (kat. č. 939B-02 pro univerzální)
18. Mounting Medium
19. Krycí sklíčko
20. Světelný mikroskop (40-400x)

#### **Skladování a zacházení**

Skladujte při 2 - 8 °C. Nezmrazujte.

Aby byl zajištěn správný výkon činidel a stabilita protilátky, musí se lahvička po každém použití uzavřít víckem a okamžitě umístit ve vertikální poloze do chladničky.

Každé činidlo s protilátkou má stanovenou dobu expirace. Je-li rádně skladováno, je činidlo stabilní do data uvedeného na štítku. Nepoužívejte činidla po uplynutí expirační doby pro předepsanou metodu skladování.

Tento produkt nejeví žádné známky indikující nestabilitu, proto by se současně s testováním neznámých vzorků měly provádět testy s pozitivními i negativními kontrolními vzorky. V případě podezřelých známek nestability činidla se obrátte na technickou podporu společnosti Cell Marque.

#### **Sběr vzorků a příprava pro analýzu**

Pro použití této primární protilátky s detekčními soupravami Cell Marque (viz Potřebné materiály a činidla, která se nedodávají) jsou vhodné tkáně zpracované běžným způsobem, fixované v neutrálním pufrovaném formalinu a zalité v parafinu. Poznámka: Společnost Cell Marque hodnotí výsledky pouze na lidských tkáních. Doporučené vhodné fixativum je 10% neutrální pufrovaný formalín. V důsledku delší fixace nebo speciálních procesů, jako např. dekalcifikace preparátů kostní dřeně, mohou být získány variabilní výsledky.

Každý řez je třeba nařezat na správnou tloušťku (asi 3 µm) a umístit na pozitivně nabité podložní sklíčko. Sklíčka obsahující řezy tkání je třeba sušit po dobu nejméně 2 hodin (avšak ne déle než 24 hodin) při teplotě 53 až 65 °C.

#### **Upozornění a bezpečnostní předpisy**

1. Při zacházení s činidly budte opatrní. Používejte jednorázové rukavice a laboratorní pláště při manipulaci s podezřelými karcinogenními nebo jedovatými materiály (například: xylen).
2. Vyuvarujte se kontaktu činidel s očima nebo sliznicemi. Jestliže se činidla dostanou do kontaktu s citlivými oblastmi, omýjte je vydatným množstvím vody.
3. Se vzorky pacientů a všemi materiály, které s nimi přišly do styku, je třeba zacházet jako s biologicky nebezpečnými materiály a zneškodňovat je podle správných opatření. Nikdy nepipetejte ústy.
4. Vyuvarujte se mikrobiologické kontaminaci činidel, protože by to mohlo způsobit nesprávné výsledky.
5. Uživatel musí validovat inkubační doby a teploty.
6. Předředěná činidla připravená k použití jsou optimálně zředěna a další ředění může vést ke ztrátě barvení antigenu.
7. Koncentrovaná činidla mohou být optimálně zředěna po ověření uživatelem. Jakékoli použití ředicí činidlo, které není výslovně doporučeno v tomto dokumentu, musí být uživatelem validováno, aby se ověřila jeho kompatibilita a vliv na stabilitu.
8. Při použití v souladu s pokyny není tento přípravek klasifikován jako nebezpečná látka. Konzervační látkou v činidle je azid sodný s koncentrací nižší než 0,1 %, který při uvedené koncentraci nenaplňuje kritéria OSHA (USA) pro nebezpečnou látku. Viz bezpečnostní list.
9. Uživatel musí ověřit jakékoli skladovací podmínky, které jsou jiné, než je uvedeno v příbalovém letáku.
10. Ředící roztok může obsahovat bovinní sérový albumin a supernatant může obsahovat bovinní sérum. Přípravky obsahující fetální boviné sérum a přípravky obsahující boviný sérový albumin jsou kupovány od komerčních dodavatelů. Certifikáty původu pro zvídce zdroje použití v těchto přípravcích jsou uloženy ve společnosti Cell Marque. Tyto certifikáty dokládají, že zdroj boviných přípravků je ze zemí se zanedbatelným rizikem BSE a uvádějí zdroje boviných přípravků z USA a Kanady.
11. Stejně jako v případě jiných produktů odvozených z biologických zdrojů je třeba používat správné postupy zacházení.

#### **Návod k použití**

Doporučené barvicí protokoly pro uvedenou primární protilátku:

##### **HiDef HRP:**

HiDef Detection™ HRP Polymer System (kat. č. 954D-20)

1. Technika zpřístupnění epitopu: HIER, Reagencie pro zpřístupnění epitopu: Trilogy
2. Inkubační doba Protilátka (minuty): 10-30
3. Inkubační doba HiDef Detection Amplifier (minuty): 10
4. Inkubační doba HiDef Detection Polymer Detector (minuty): 10
5. Inkubační doba DAB (minuty): 1-10
6. Dehydratujte a zakryjte sklíček.

### HiDef Alk Phos:

HiDef Detection™ Alk Phos Polymer System (kat. č. 962D-20)

1. Technika zpřístupnění epitopu: HIER, Reagencie pro zpřístupnění epitopu: Trilogy
2. Inkubační doba Protilátky (minuty): 10-30
3. Inkubační doba HiDef Detection Amplifier (minuty): 10
4. Inkubační doba HiDef Detection Polymer Detector (minuty): 10
5. Inkubační doba Permanent Red (minuty): 15-30
6. Dehydratujte a zakryjte sklíčkem.

### Postupy kontroly kvality

#### Positivní kontrolní vzorek tkáně

Při každém provedeném barvícím postupu je třeba použít i pozitivní kontrolní vzorek tkáně. Tkáň může obsahovat pozitivně i negativně zbarvené buňky nebo části tkáně a slouží jako pozitivní i negativní kontrolní vzorek tkáně. Kontrolní vzorky by měly být čerstvé vzorky z pitvy, biopsie nebo operace připravené nebo fixované co nejdříve a kvalitě stejným způsobem jako testovaný řez. Použití tkáňového řezu fixovaného nebo zpracovaného jiným způsobem než testovaný vzorek zajistí kontrolu pro všechna činidla a kroky metody kromě fixace a zpracování tkáně.

Tkáň se slabým pozitivním zbarvením je pro optimální kontrolu kvality a pro detekci i malé degradace činidla vhodnější. Pozitivní tkáňová kontrola pro uvedenou primární protilátku může zahrnovat následující:

Positivní kontrolní vzorek tkáně	
Tkáň	Vizualizace
Mandle	Jaderná

Známé pozitivní kontrolní vzorky tkáně by měly být používány pouze ke sledování správné funkce zpracovaných tkání a testových činidel, nikoliv jako pomůcka k formulaci specifické diagnózy vzorků pacientů. Pokud se u pozitivních kontrolních vzorků tkání neprojeví odpovídající pozitivní zbarvení, je nutno považovat výsledky testovacích vzorků za neplatné.

#### Negativní kontrolní vzorek tkáně

Jako negativní kontrolní vzorek tkáně lze použít stejnou tkáň, která se používá jako pozitivní kontrolní vzorek. Rozmanitost různých typů buněk, které se nacházejí ve většině řezů tkání, nabízí oblasti pro negativní kontrolní vzorky, ale to by měl ověřit uživatel. Části, které se nebarví, by měly prokázat nepřítomnost specifického zbarvení a zajistit indikaci nespecifického zbarvení pozadí. Pokud se projeví specifické zbarvení v částech negativního kontrolního vzorku tkáně, je nutno považovat výsledky vzorků pacienta za neplatné.

#### Nevysvětlené rozdíly

Nevysvětlitelné rozporu u kontrolních vzorků by měly být ihned ohlášeny technické podpoře společnosti Cell Marque. Pokud se výsledky kontrol neshodují se specifikacemi, výsledky pacienta jsou neplatné. Viz část Řešení problémů v tomto letáku. Zjistěte a napravte problém, a pak zopakujte celý postup se vzorky pacienta.

#### Negativní kontrolní činidlo

K usnadnění interpretace výsledků je třeba provést pro každý vzorek cyklus s negativní kontrolním činidlem. Negativní kontrolní činidlo se používá místo primární protilátky, aby se dalo vyhodnotit nespecifické zbarvení. Krycí sklíčko by mělo být ošetřeno negativním kontrolním činidlem, které odpovídá druhu hostitele primární protilátky a ideálně má stejnou IgG koncentraci. Inkubační doba negativního kontrolního činidla by měla odpovídat inkubační době primární protilátky.

### Interpretace výsledků

Proces imunobarvení způsobuje zbarvený reakční produkt, který se vysráží v oblastech antigenu lokalizovaných primární protilátkou. V příbalovém letáku k příslušnému detekčnímu systému naleznete očekávané reakční barvy. Před interpretací výsledků musí pozitivní a negativní kontrolní vzorky vyhodnotit kvalifikovaný patolog se zkušeností s imunohistochemií.

#### Positivní kontrolní vzorek tkáně

Nejprve je nutné provést test zbarveného pozitivního kontrolního vzorku tkáně, a ověřit tak správnost funkce všech reagencí. Prítomnost správně zbarveného reakčního produktu uvnitř cílových buněk indikuje pozitivní reaktivitu. V příbalovém letáku k detekčnímu systému naleznete očekávané reakční barvy. V závislosti na délce inkubační doby a potenci použitého hematoxylinu způsobí kontrastní barvení bleděmodré až tmavomodré zbarvení buněčných jader. Přílišné nebo neúplné kontrastní zbarvení může ohrozit správnou interpretaci výsledků. Pokud se u pozitivních kontrolních tkání neprojeví příslušné pozitivní zbarvení, je nutno považovat výsledky testovaných vzorků za neplatné.

#### Negativní kontrolní vzorek tkáně

Negativní kontrolní vzorek tkáně je nutno testovat po pozitivním kontrolním vzorku, abychom ověřili specifitu značení cílového antiguenu primární protilátkou. Nepřítomnost specifického zbarvení v negativním kontrolním vzorku potvrzuje nepřítomnost zkřížené reaktivity s buňkami nebo částmi buněk. Pokud se projeví specifické zbarvení v negativním kontrolním vzorku tkáně, je nutno považovat výsledky vzorků pacienta za neplatné. Pokud se vyskytuje nespecifické zbarvení, je většinou difúzni. Sporadicke slabé zbarvení pojivové tkáně lze také pozorovat v řezech z tkání, které nejsou optimálně fixované. K interpretaci výsledků barvení používejte pouze intaktní buňky. Nekrotické nebo degenerované buňky vykazují nespecifické zbarvení.

#### Tkání pacienta

Vzorky pacienta se vyšetřují jako poslední. Intenzitu pozitivního zbarvení je nutno posuzovat v kontextu jakéhokoli zbarvení pozadí negativního kontrolního činidla. Jako u každého imunohistochemického testu, negativní výsledek znamená, že antigen nebyl detekován, nikoli že antigen není v testovaných buňkách nebo tkáni přítomen. Při identifikaci falešných negativních reakcí může pomoci 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 pacientů a klinické údaje týkající se pacientů musí interpretovat kvalifikovaný patolog.

### Omezení

1. Protilátká barva nemá vliv na výkonnost
2. Toto činidlo je určeno pouze pro „odborné použití“, protože imunohistochemie je několikakrokový proces, který vyžaduje speciální školení při výběru vhodných činidel,

- tkání, fixace a zpracování, přípravě imunohistochemického sklíčka a interpretaci výsledků barvení.
3. Pouze pro laboratorní užití.
  4. Pro diagnostiku *in vitro*.
  5. Barvení tkáně závisí na zacházení a zpracování tkáně před barvením. Nesprávná fixace, zmrázení, rozmrazení, umývání, sušení, zahřívání, řezání nebo kontaminace jinými tkáněmi nebo tekutinami může vést ke vzniku artefaktů, zachycením protilátky nebo falešně negativním výsledkům. Následkem odchylek při fixaci a metodách zalévání, ale i následkem stávajících nerovnoměrností ve tkání může docházet k inkonzistentním výsledkům.
  6. Přílišné nebo neúplné kontrastní zbarvení může ohrozit správnou interpretaci výsledků.
  7. Klinická interpretace jakékoli pozitivního zbarvení nebo jeho nepřítomnosti musí být posouzena v kontextu klinické anamnézy, morfologie, dalších histopatologických kritérií a rovněž dalších diagnostických testů. Tato protilátka je určena k použití v panelu protilátek. Je odpovědností kvalifikovaného patologa, aby se seznámil s protilátkami, činidly a metodami používanými k barvení preparátů. Barvení se musí provádět v certifikované laboratoři s příslušným oprávněním a pod dohledem patologa zodpovědného za hodnocení barvených podložních skel a zaručení adekvátnosti pozitivních a negativních kontrolních vzorků.
  8. Společnost Cell Marque poskytuje protilátky a činidla v optimálním ředění pro použití podle pokynů. Jakákoli odchylka od doporučených testovacích postupů může způsobit neočekávané výsledky. Je nutno používat a zdokumentovat příslušné kontrolní vzorky. Uživatelé musejí za všechn okolnosti přijmout zodpovědnost za interpretaci výsledků pacienta.
  9. Společnost Cell Marque poskytuje primární protilátky v koncentrované formě, takže je může uživatel následně optimálně zředit pro použití podle určení uživatele a při dodržení vhodných technik validace. Uživatelé musí provést validaci při použití jakýchkoli ředicích roztoků jiných, než zde uvedených. Když je primární činidlo validováno jako vhodné, může jakákoli odchylka od doporučených testovacích postupů způsobit neočekávané výsledky. Je nutno používat a zdokumentovat příslušné kontrolní vzorky. Uživatelé musejí za všechn okolnosti přijmout zodpovědnost za interpretaci výsledků pacienta.
  10. Tento přípravek není určen pro průtokovou cytometrii.
  11. Činidla mohou prokázat neočekávané reakce na dříve netestovaných tkání. V důsledku biologické variability exprese antigenu v novotvarech nebo jiných patologických tkání nelze zcela vyloučit možnost neočekávaných reakcí i v testovaných skupinách tkání. S podezřelými zdokumentovanými neočekávanými reakcemi se obrat na technickou podporu společnosti Cell Marque.
  12. Tkáň od osob infikovaných virem hepatitidy B a obsahující povrchový antigen hepatitidy B (HBsAg) mohou vykazovat nespecifické barvení křenové peroxidázy.
  13. Při použití v krocích blokování mohou normální séra ze stejněho zvířecího zdroje jako sekundární protilátky způsobit falešně negativní nebo falešně pozitivní výsledky vzhledem k účinku autoimunitních protilátek nebo přirozených protilátek.
  14. Je možné pozorovat falešně pozitivní výsledky v důsledku neimunologické vazby bílkovin nebo reakčních produktů substrátu. Mohou být také způsobeny aktivitou pseudoperoxidázy (erytrocyty) a endogenní peroxidázy (cytochrome C) nebo endogenním biotinem (příklad: játra, mozek, prs, ledvina), v závislosti na použitém typu imunobarvení.
  15. Stejně jako u každého imunohistochemického testu, znamená negativní výsledek, že antigen nebyl zjištěn, nikoli, že antigen není přítomný ve vyšetřovaných buňkách nebo tkání.

16. Předředěné přípravky s protilátkami jsou optimalizované jako připravené k použití. Vzhledem k možnosti různých způsobů fixace a zpracování tkání může být potřeba pro jednotlivé vzorky prodloužit nebo zkrátit inkubační dobu primární protilátky.
17. Protolátky, v kombinaci s detekčními systémy a příslušenstvím, detekují antigeny, které přečkají běžnou fixaci formalinem, zpracování a rozřezání tkáně. Uživatelé, kteří nedodrží doporučené postupy, musejí za těchto okolností přijmout zodpovědnost za interpretaci výsledků pacienta.

#### Souhrn očekávaných výsledků

Viz následující tabulky reaktivity:

Běžná studie			
Tkáň	Počet barvených (+)	Celkem	Poznámky
Mozek	0	4	
Kůra nadledvin	0	1	
Vaječník	0	1	
Slinivka	0	1	
Příštítná tělíska	0	1	
Hypofýza	0	1	
Varle	0	1	
Štítná žláza	0	1	
Prso	0	2	
Slezina	0	1	
Mandle	1	1	
Brzlík	0	1	
Kostní dreň	0	1	
Plíce	0	2	
Srdce	0	1	
Jícen	1	1	
Břicho	0	1	
Tenké střevo	0	1	
Tračník	0	1	
Játra	0	1	
Slinná žláza	0	2	
Žlučník	0	1	
Ledviny	0	1	
Močový měchýř	0	1	
Prostata	0	2	

<b>Běžná studie</b>			
Tkáň	Počet barvených (+)	Celkem	Poznámky
Děloha	0	1	
Vejcovod	0	1	
Močovod	0	1	
Čípek	0	1	
Kosterní sval	0	2	
Hladký sval	0	4	
Kůže	0	1	
Periferní nerv	0	2	
Mesothelium	0	1	
Tuk	0	1	
Placenta	0	1	

Tato protilátka barví normální tkáně, jak je uvedeno ve zveřejněné literatuře.

<b>Studie postižené tkáně</b>			
Tkáň	Počet barvených (+)	Celkem	Poznámky
Gastrointestinální stromální tumor	3	6	
Melanom	3	5	
Invazivní duktální karcinom	2	4	

Tato protilátka barví nádory, jak je uvedeno ve zveřejněné literatuře.

### Řešení problémů

1. Pokud pozitivní kontrola ukáže slabší zbarvení, než očekávané, je třeba během stejného cyklu barvení zkontrolovat další pozitivní kontrolní vzorky, aby se dalo stanovit, zda je to způsobeno primární protilátkou nebo některým z běžných sekundárních antigenů.
2. Jestliže je pozitivní kontrola negativní, je třeba zkontrolovat další pozitivní kontrolní vzorky použité ve stejném cyklu, aby se dalo stanovit, zda základní příčina souvisí s primární protilátkou nebo některým z běžných sekundárních antigenů. Sběr, fixace nebo odstraňování parafínů z tkání mohlo být provedeno nesprávným způsobem. Sběr tkáně, její fixace a skladování musí probíhat ve správném postupu.
3. Dojde-li k nadměrnému zbarvení pozadí, mohou být příorně vysoké hladiny endogenního biotinu. Měl by být zahrnut i krok blokování biotinu, pokud není používán detekční systém bez biotinu; v takovém případě by přítomný biotin nepřispíval k zbarvení pozadí.
4. Pokud není veškerý parafin odstraněn, je třeba proces odstranění parafinu opakovat.
5. Pokud se tkánový řez spláchné ze sklíčka, je třeba sklíčka zkontrolovat zda jsou kladně nabité. Mezi další možnosti, které by mohly nepřiznivě ovlivňovat adhezi tkáně, patří

nedostatečné vysušení tkáňového řezu na krycím sklíčku před barvením nebo fixace ve formalínu, který nebyl vhodně neutrálne pufrovány. Tloušťka tkáně může být rovněž přispívající faktor.

Nápravná opatření naleznete v části Pokyny k použití nebo kontaktujte technickou podporu společnosti Cell Marque na adresu [techsupport@cellmarque.com](mailto:techsupport@cellmarque.com).

### Literatura

1. Gurley LR, et al. Histone phosphorylation and chromatin structure during mitosis in Chinese hamster cells. *Eur J Biochem* 1978; 84:1-15.
2. Hendzel MJ, et al. Chromatin condensation is not associated with apoptosis. *J Biol Chem* 1998; 273:24470-8.
3. Colman H, et al. Assessment and prognostic significance of mitotic index using the mitosis marker phospho-histone H3 in low and intermediate-grade infiltrating astrocytomas. *Am J Surg Pathol.* 2006; 30:657-64.
4. Nasr MR, et al. Comparison of pHH3, Ki-67, and survivin immunoreactivity in benign and malignant melanocytic lesions. *Am J Dermatopathol.* 2008; 30:117-22.
5. Kim YJ, et al. Prognostic significance of the mitotic index using the mitosis marker anti-phosphohistone H3 in meningiomas Am J Clin Pathol. 2007; 128:118-25.

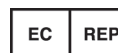
### Odmítnutí odpovědnosti

\*TWEEN je registrována ochranná známka společnosti Croda International PLC.

©2017 Sigma-Aldrich Co. LLC. Všechna práva vyhrazena. SIGMA-ALDRICH je ochranná známka společnosti Sigma-Aldrich Co. LLC registrovaná v USA a dalších zemích. Cell Marque, Trilogy, Declere a HiDef Detection jsou ochranné známky společnosti Sigma-Aldrich Co. LLC nebo jejich přidružených společností.

 [www.cellmarque.com](http://www.cellmarque.com)

 6600 Sierra College Blvd. • Rocklin, CA 95677 USA • 916-746-8900



EMERGO EUROPE  
Prinsessegracht 20, 2514 AP The Hague, The Netherlands



CM Template #2.4  
Implementation date 22 Nov 2017