



# Mouse anti-MSH2

Cat. No.: MSK031-05 (0,5 ml Konzentrat); MSG031 (6 ml gebrauchsfertig)

# Gebrauchsanweisung

# Zweckbestimmung:

Der Antikörper dient der Lokalisierung von MSH2 in Gewebeschnitten von Formalin fixiertem, Paraffin eingebettetem Gewebe. Zum Gebrauch als In vitro Diagnostikum.

Spezifikationen:

Spezifität: Anti-Human MSH2

**Klon:** FE11 Maus IgG1 κ

Spezies-Reaktivität: human +, andere nicht getestet

### Zusammenfassung und Erklärung:

MSH2 (MutS homologue 2) ist ein 100 kDa großes nukleäres Protein, das gemeinsam mit MLH1, MLH3, MSH3, MSH4, MSH5, MSH6, PMS1 und PMS2 zu den MMR-Proteinen (Mismatch Repair Proteins) gehört. Der Ausfall der für diese MMR-Proteine kodierenden Gene ist Ursache für die Mikrosatelliten-Instabilität (MSI), die u.a. bei erblichen, nicht mit einer Polypose assoziierten Dickdarmkarzinomen (HNPCC) beobachtet wird. Der überwiegende Teil der HNPCC ist durch einen Ausfall der Expression von MLH1 oder MSH2 charakterisiert, seltener auch durch den Verlust von MSH6 oder PMS2.

#### **Geliefertes Reagenz:**

Maus monoklonaler Antikörper in Puffer mit Schutzprotein sowie Konservierungsstoff zur Stabilisierung in den Formaten:

**Konzentrat:** 0,5 ml (Kat.Nr. MSK031-05) **Vorverdünnt:** 6 ml (Kat.Nr. MSG031)

# Verdünnung des Primärantikörpers:

Zytomed Systems konzentrierter Antikörper muss abhängig vom verwendeten Detektionssystem verdünnt werden. Die endgültige Arbeitsverdünnung ist immer vom Anwender zu ermitteln. Sollten andere Detektionssysteme oder Protokolle verwendet werden, so ist eine Validierung durch einen erfahrenen Spezialisten nötig. Empfehlungen von Zytomed Systems finden Sie im Abschnitt "Färbeprotokoll".

#### Lagerung und Handhabung:

Der Antikörper sollte bei 2-8°C gelagert werden ohne ihn weiter zu verdünnen. Wenn Verdünnungen des Antikörpers erforderlich sind, sollte dazu ein geeigneter Verdünnungspuffer (z.B. ZUC025 von Zytomed Systems) verwendet werden. Der verdünnte Antikörper kann nach Gebrauch bei 2-8°C gelagert werden. Die Stabilität dieser angesetzten Arbeitslösung hängt von verschiedenen Faktoren ab und muss durch geeignete Kontrollen überprüft werden.

Der gelieferte Antikörper ist bei Lagerung bei 2-8°C bis zum auf dem Etikett angegebenen Verfallsdatum verwendbar. Der Antikörper darf nicht über das Verfallsdatum hinaus verwendet werden. Positiv- und Negativkontrollen müssen parallel zum Untersuchungsmaterial mitgeführt werden. Wenn eine unerwartete Färbung oder Abweichungen von zu erwartenden Färbeergebnis beobachtet werden, die vermutlich auf den Antikörper zurückzuführen sind, kontaktieren Sie bitte den Hersteller.

#### Vorsichtsmaßnahmen:

Anwendung durch geschultes Fachpersonal. Sicherheitsdatenblätter für das Fachpersonal sind auf Anfrage erhältlich

Tragen Sie Schutzausrüstung, um Augen-, Haut- oder Schleimhautkontakt mit dem Reagenz zu vermeiden. Falls Sie mit dem Reagenz an empfindlicher Stelle in Kontakt kommen, waschen Sie diese mit reichlich Wasser. Eine mikrobiologische Verunreinigung der Reagenzien sollte vermieden werden, da sonst eine unspezifische Färbung auftreten könnte.

Das zur Stabilisierung eingesetzte Natriumazid (NaN<sub>3</sub>) gilt in der vorliegenden Konzentration nicht als Gefahrstoff. Natriumazidanreicherungen können in Abflussrohren aus Blei und Kupfer zur Bildung von hoch explosiven Metall-Aziden führen. Um solche Azidanreicherungen in Abflussrohren zu vermeiden, muss nach der Entsorgung mit reichlich Wasser nachgespült werden. Auf Anfrage ist das Sicherheitsdatenblatt für die Reinsubstanz erhältlich.

Freigabedatum: 2023-03-15 Version: V01 Seite 1 von 2

## Färbeprotokoll:

Beachten Sie bitte die unten stehenden Empfehlungen für den Antikörper. Berücksichtigen Sie bitte auch die Angaben für das Färbeprotokoll in der Packungsbeilage des von Ihnen verwendeten Detektionssystems.

Zytomed Systems Empfehlungen Parameter

\*Vorbehandlung Citratpuffer pH 6,0 (HIER = thermische Antigen-Demaskierung)

\*Kontrollgewebe Kolonkarzinom

\*Gebrauchsverdünnung 1:25-1:50 (für Konzentrate)

\*Inkubationszeit 30 Minuten

#### Qualitätskontrolle

Empfohlene Kontrollgewebe für diese Untersuchung ist Kolonkarzinom. Wir empfehlen, bei jedem Färbelauf eine Positiv- und eine Negativkontrolle durchzuführen. Beachten Sie bitte auch die Packungsbeilage des Detektionssystems für generelle Qualitätskontrollmaßnahmen.

#### Fehlersuche:

Sollte eine ungewöhnliche Färbung auftreten, so prüfen Sie bitte die Packungsbeilage des Detektionssystems auf eventuelle Hinweise oder kontaktieren Sie den Hersteller.

#### Zu erwartende Resultate

Der Antikörper zeigt ein positives Färbeergebnis in den Kernen MSH2 exprimierender Zellen in Formalin-fixiertem, Paraffin-eingebettetem Gewebe. Gelegentlich kann außerdem eine leicht Färbung im Zytoplasma auftreten. Bei der Untersuchung von Kolonkarzinomen auf MSH2-Expression kann die dem Tumor benachbarte normale Dickdarmschleimhaut als interne Positivkontrolle herangezogen werden.

Die Interpretation der Färbeergebnisse liegt in der Verantwortung des Anwenders. Jedes Experiment sollte durch eine medizinisch etablierte Methode oder durch ein diagnostisches Produkt verifiziert werden.

#### Grenzen der Methode:

Die Immunhistochemie ist eine komplexe Methode, in der histologische sowie immunologische Detektionsmethoden kombiniert werden. Die Gewebeverarbeitung oder das Handling der Proben vor der eigentlichen Immunhistologie können zu ungenauen Ergebnissen führen, wenn die Richtlinien nicht eingehalten wurden (Nadji and Morales, 1983). Die endogene Peroxidase Aktivität, die Pseudoperoxidase Aktivität in Erythrozyten oder der endogene Biotingehalt können abhängig vom verwendeten Detektionssystem unspezifische Färbungen verursachen. Gewebe, welches das Hepatitis B Surface Antigen (HBsAg) enthält, kann bei Verwendung von Detektionssystemen mit HRP (Horse radish peroxidase/Meerrettichperoxidase) falsch positive Ergebnisse verursachen (Omata et al, 1980). Eine unzureichende Gegenfärbung oder falsches Eindecken kann die Interpretation der Ergebnisse beeinflussen. Zytomed Systems garantiert, dass das Produkt bei korrekter Lagerung und Handhabung bis zum Ablauf des Haltbarkeitsdatums allen beschriebenen Anforderungen entspricht. Darüber hinaus gehende Garantien werden nicht gegeben.

## Leistungsdaten:

Zytomed Systems hat Studien hinsichtlich der Leistung des Antikörpers in Kombination mit einem Standard-Detektionssystem durchgeführt. Das Produkt wurde als sensitiv und spezifisch hinsichtlich des Antigens beurteilt. Es wurde keine signifikante Kreuzreaktivität beobachtet.

# Literatur

Rüschoff J et al. Pathologe 25:178-192, 2004 Umar A et al. J Natl Cancer Inst 96:261-268, 2004 Marra G, Schär P. Biochem J 338:1-13, 1999 Omata M et al. Am J Clin Pathol 73: 626-632, 1980 Lee LH, et al. Mod Pathol. 2016;29:1333-42

Young J et al. Am J Pathol 159:2107-2116, 2001 Kim JC et al. Clin Cancer Res 10:6159-6168, 2004 Nadji M, Morales AR. Ann N Y Acad Sci 420:134-138, 1983 Thibodeau SN, et al. Cancer Res. 1996 Nov 1;56(21):4836-40 Le DI, et al. N Engl J Med. 2015;372:2509-20



www.zytomed-systems.de



Zytomed Systems GmbH • Anhaltinerstraße 16 • 14163 Berlin, Germany • Tel: (+49) 30-804 984 990

#### Erklärungen zu den Symbolen auf dem **Produktetikett**

Die Symbole werden gemäß der ISO 15223-1 verwendet. Weitere Symbole auf dem Produktetikett können sein:



GSH07: Achtung

RUO Nur für Forschungszwecke

Freigabedatum: 2023-03-15 Version: V01 Seite 2 von 2