



Rabbit anti-SOX10

Cat. No.: RBK057-05 (0,5 ml Konzentrat); RBG057 (6 ml gebrauchsfertig)

Gebrauchsanweisung

Zweckbestimmung

Der Antikörper dient der Lokalisierung des SOX-10 Proteins in Gewebeschnitten von Formalin fixiertem, Paraffin eingebettetem Gewebe. Zum Gebrauch als *in vitro* Diagnostikum.

Spezifikationen

Spezifität:	Humanes SOX-10
Klon:	polyklonal
Immunoglobulin Klasse:	N/A
Spezies-Reaktivität:	human +, andere nicht getestet

Zusammenfassung und Erklärung

SOX-10 (Sry HMG-BOX Gen 10) ist ein Transkriptionsfaktor der Neuralleiste, der bei der Entwicklung und Reifung von Schwann'schen Zellen und Melanozyten eine wichtige Rolle spielt.

Nonaka *et al.* (2008) beschreiben SOX-10 als sensitiven Marker für maligne Melanome (97% Positivität), während in derselben Untersuchung S100-Positivität nur zu 91% gefunden wurde. Auch spindelzellige und desmoplastische Melanome, die mit anderen melanozytären Markern oft nur schwer darstellbar sind, werden mit SOX-10 mit höchster Sensitivität (100%) detektiert.

Eine weitere Publikation zeigt, dass SOX-10 weniger stark mit Fibrozyten und Histiozyten reagiert als z.B. S100 und MiTF, was die Immunfärbung leichter interpretierbar macht (Ramos-Herberth *et al.* 2010).

Die SOX-10-Immunhistochemie eignet sich darüber hinaus auch zur Darstellung von Neurofibromen (96 – 100% positiv), Schwannomen (100%) und malignen peripheren Nervenscheidentumoren (49%) (Nonaka *et al.* 2008).

Geliefertes Reagenz

Polyklonaler Kaninchenantikörper in Pufferlösung mit Schutzprotein und Konservierungsstoff zur Stabilisierung in den Formaten:

Konzentrat:	0,5 ml (Kat.Nr. RBK057-05)
vorverdünnt:	6 ml (Kat.Nr. RBG057)

Verdünnung des Primäantikörpers

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. Artikel Nr. 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 Farbeergebnis 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 mikrobielle Verunreinigung der Reagenzien sollte vermieden werden, da sonst eine unspezifische Färbung auftreten könnte.

Das zur Stabilisierung eingesetzte Natriumazid (NaN_3) 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.

Färbeprotokoll

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

<u>Parameter</u>	<u>ZytoMed Systems Empfehlungen</u>
*Vorbehandlung	HIER = Thermische Antigen-Demaskierung (HIER) in EDTA Puffer pH 9,0
*Kontrollgewebe	malignes Melanom oder Haut-Melanozyten
*Gebrauchsverdünnung	1:25 – 1:100 (für Konzentrate)
*Inkubationszeit	60 Minuten

Qualitätskontrolle

Empfohlene Kontrollgewebe für diese Untersuchung sind ein malignes Melanom oder normale Haut. Wir empfehlen, bei jedem Färbelauf eine Positiv- und eine Negativkontrolle durchzuführen. Berücksichtigen Sie auch die Packungsbeilage des von Ihnen verwendeten 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 in Formalin-fixiertem, Paraffin-eingebettetem Gewebe ein positives Färbergebnis in den Kernen von Melanozyten und Melanomzellen. Näheres zum Expressionsmuster von SOX-10 finden Sie im Abschnitt „Zusammenfassung und Erklärung“. Die Interpretation der Färbergebnisse 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 können nicht gegeben werden.

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

Nonaka D. Am J Surg Pathol 32:1291-1298, 2008
Omata M et al. Am J Clin Pathol 73:626-632, 1980
Rehberg S, et al. Mol Cell Biol. 2002; 22:5826-34
Miettinen M, et al. Am J Surg Pathol. 2015; 39:826-35

Ramos-Herberth FI et al. J Cutan Pathol 37:944-952, 2010
Nadji M, Morales AR. Ann N Y Acad Sci 420:134-138, 1983
Nonaka D, et al. Am J Surg Pathol. 2008; 32:1291-8
Nielsen TO, et al. Appl Immunohistochem Mol Morphol. 2012; 20:445-50



www.zyto-med-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