

Kit Completo EasyLink Duo, Polímero

EasyLink Duo Complete Kit, Polymer

Código EP-12-20494AM 5ml

EP-12-20494 25ml EP-12-20495 125ml

Quantidade de teste
5ml (50 testes) | 25ml (250 testes) | 125ml (1250 testes)*

• Validade e lote do produto : ver frasco

• Temperatura de armazenamento : 2 à 8°C (não congelar)

Conteúdo - Componentes do Kit

5ml (versão de teste)

Bloqueador de Peroxidase (EP-11-20521AM) - 5ml Amplificador de Anticorpo* (EP-12-20561AM) - 5ml Polímero PolyFusion-HRP* (EP-12-20564AM) - 5ml Kit DAB Cromógeno (EP-12-20541AM) - 5ml Potencializador de DAB (EP-12-20546AM) - 5ml

25ml

Bloqueador de Peroxidase (EP-11-20521) - 25ml Amplificador de Anticorpo* (EP-12-20561) - 25ml Polímero PolyFusion-HRP* (EP-12-20564) - 25ml Kit DAB Cromógeno (EP-12-20541) - 25ml Potencializador de DAB (EP-12-20546) - 25ml

125ml

Bloqueador de Peroxidase (EP-11-20522) - 125ml Amplificador de Anticorpo* (EP-12-20562) - 125ml Polímero PolyFusion-HRP* EP-12-20565) - 125ml Kit DAB Cromógeno (EP-12-20542) - 125ml Potencializador de DAB (EP-12-20547) - 125ml

Todos os componentes são fornecidos na forma líquida e no formato pronto a usar, exceto o DAB Cromógeno, que é fornecido na forma concentrada. Embora não sejam produtos esterilizados, a contaminação microbiológica é controlada, mas não monitorizada, uma vez que as soluções contêm azida de sódio como agente bacteriostático e bactericida. Este aditivo melhora o desempenho do produto sem afetar os resultados da medição.

Finalidade

O Kit EasyLink Duo, polímero destina-se à utilização em laboratórios de patologia, para a detecção *in vitro* via imuno-histoquímica de anticorpos para antígenos específicos em tecidos humanos (a utilização em outras espécies não foi avaliada), fixados em formalina e embebidos com parafina (FFPE).

Resumo e Explicação

O bloqueador de peroxidase é um peróxido de hidrogênio altamente estável desenvolvido para bloqueio da peroxidase endógena na técnica de imuno-histoquímica. É muito útil para bloquear colorações inespecíficas de células do sangue (glóbulos vermelhos).

O amplificador de anticorpo, amplifica o sinal dos anticorpos primários produzidos em camundongo ou coelho, possui inibidor de proteína. Aumenta a diluição dos anticorpos primários em 3 a 5 vezes aumentando a sensibilidade e bloqueando colorações inespecíficas conhecidas como "background".

O EasyLink Duo, possui uma nova tecnologia de síntese que utiliza em conjunto um amplificador para potencializar a ligação de enzimas conjugadas ao anticorpo secundário, e um polímero PolyFusion-HRP de última geração, que contém inibidor de proteína, eliminando o uso de bloqueadores de proteína, e tamanho extremamente reduzido que proporciona uma melhor penetração na estrutura do tecido, resultando em uma melhora exponencial na ligação dos anticorpos primários.



^{*} Não é vendido separadamente (amplificador de anticorpo e polímero PolyFusion-HRP)



O kit DAB cromógeno produzirá uma coloração marrom, devido a reação com a peroxidase do antígeno alvo. O DAB é largamente utilizado nas colorações de imuno-histoquímica, devido a sua estabilidade, permanência na coloração e facilidade de visualização e uso.

O potencializador do DAB é uma etapa opcional, altera a coloração amarronzada para uma coloração negra destacando a visualização do DAB.

Descrição da molécula identificada pelo produto

Produto reconhece o isótipo das imunoglobulinas correspondentes ao anticorpo primário. O analito a ser determinado dependerá do anticorpo primário utilizado. Consultar as Instruções de utilização do anticorpo primário específico a ser desenvolvido com o kit EasyLink Duo, polímero.

Expressão em tecidos normais

A expressão nos tecidos normais será determinada pelo anticorpo primário utilizado. Consultar as Instruções de Utilização do anticorpo primário específico a ser desenvolvido com o kit EasyLink Duo Polímero com DAB.

Período de Validade

Se for armazenado nas condições de indicadas, o produto pode ser utilizado até a data de validade indicada no rótulo, mesmo depois de aberto. Se o reagente tiver sido armazenado em condições diferentes das indicadas, deve-se primeiro verificar se está funcionando corretamente, tendo em conta que a garantia do produto já não é válida.

Reatividade

Camundongo e coelho.

Limitações do Produto

Devido à sensibilidade superior destes reagentes exclusivos, os tempos de incubação recomendados não são aplicáveis a outros sistemas de detecção, pois os resultados podem variar. Os protocolos ideais para uma aplicação específica podem variar. Esses incluem, mas não estão limitados à fixação, método de recuperação de calor, tempos de incubação, diluição de anticorpos, espessura da secção de tecido As recomendações e protocolos da literatura são baseados em uso exclusivo de produtos EasyPath. Em última análise, é responsabilidade do investigador para determinar as condições ideais.

Este produto é apenas para uso profissional. A imuno-histoquímica é um processo de diagnóstico de múltiplas etapas que consiste em treinamento especializado na seleção dos reagentes apropriados, seleção de tecidos, fixação e em processamento, preparação da lâmina IHC e interpretação do resultado de coloração. A utilização em tecido congelado não foi validado.

Notas técnicas importantes:

- 1. Os reagentes são pronto para uso, não recomendamos que seja feita diluição ou mistura com outros reagentes.
- 2. O tempo de incubação deverá ser determinado pelo usuário, a princípio recomendamos incubação sugerida nesta literatura.
- 3. A solução DAB é sensível a luz. Antes de fazer a mistura, tenha certeza que não existe incidência de luz diretamente na solução. O tempo de estabilidade após o preparo da solução é de seis horas, tempo suficiente para utilização deste cromógeno em sistemas automatizados.
- 4. As diluições dos anticorpos primários podem ser excessivamente aumentadas ou o tempo de incubação reduzido com a utilização deste kit.

Notas do protocolo

Utilização antes do uso do anticorpo primário, recomendamos o uso de duas a três gotas, não é necessário a utilização de uma grande quantidade do reagente.

Protocolo:

- 1 Desparafinização Estufa 60-65 ℃ por 3 horas, depois bateria de Xilol e diluições decrescentes de álcool e lavar em água destilada.
- 2 Recuperação antigênica Colocar 600ml de água destilada na câmara pressurizada (Muscae Plus / EasyPath) e a(s) lâmina(s) no recipiente com tampão universal de recuperação antigênica Diva (diluição 1:100), tampar a câmara e deixar 15 minutos em 110° C, conforme pré-programado, esfriar em temperatura ambiente por 20 minutos no próprio Diva.
- 3 Bloqueador de Peroxidase EasyPath por 5 minutos, lavar com TBS e em seguida secar a lâmina com papel macio.
- 4 Anticorpo primário (Biocare ou EasyPath) por 30-60 minutos (Conforme padronização do laboratório), lavar com TBS e em seguida secar a lâmina com papel macio.
- 5 Amplificador do anticorpo EasyPath por 15 minutos, lavar com TBS e em seguida secar a lâmina com papel macio.





- 6 Polímero PolyFusion-HRP EasyPath por 30 minutos, lavar com TBS e em seguida secar a lâmina com papel macio. Nota: O polímero é sensível à luz. Evitar a exposição desnecessária.
- 7 Preparar o DAB EasyPath com 15 minutos de antecedência (Proporção: 1ml de DAB Substrato para 1 gota de DAB Cromógeno).
- 8 DAB EasyPath por 5 minutos, lavar com TBS, depois com lavar com água deionizada e secar a lâmina com papel macio.
- 9 Potencializador do DAB EasyPath (etapa não obrigatória) por 2 minutos, lavar com TBS, depois com lavar com água deionizada e secar a lâmina com papel macio.
- 10 Hematoxilina EasyPath por 1 minuto e lavar em água corrente por 1 minuto.
- 11 Bateria de álcool e xilol.
- 12 Montar a(s) lâmina(s).

INSTRUÇÕES GERAIS

Para a obtenção de um melhor resultado da metodologia e uma completa compreensão da terminologia utilizada, nós recomendamos as seguintes indicações:

Número de testes realizados *

O número mínimo de testes é calculado com 100µl gotas de reagente.

Equipamento básico

Bandeja de incubação comercializada pelo Grupo Erviegas, código EP-51-05022.

Câmara pressurizada Muscae Plus (EasyPath) para recuperação antigênica com controle de pressão, temperatura e tempo.

Duas séries de solventes, conforme metodologia de cada kit:

- DESCEDENTE: para desparafinizar e levar os cortes das seções para água destilada, composta de: xilol (x2), etanol absoluto (x2), etanol a 96%, etanol a 70% e água destilada.
- ASCENDENTE: para desidratar e limpar, composta de: etanol a 70%, etanol a 96%, etanol absoluto (x2) e xilol (x2).

Aconselhamos o uso do meio de montagem ERV-MOUNT, comercializado pela Grupo Erviegas código EP-51-05042 frasco com 500ml e EP-51-05041 frasco com 100ml.

Causas de imunomarcação excessiva

- 1. Falha no bloqueio da peroxidase endógena.
- 2. Desparafinação incompleta das secções.
- 3. Aderência excessiva de tecido nas lâminas.
- 4. Diluição incorreta do anticorpo primário.
- 5. Água de má qualidade ou contendo hipocloritos.
- 6. Utilização de DAB impuro.

Causas que provocam ausência de imunomarcação

- 1. Não aplicar anticorpos primários ou o amplificador de anticorpos primários (Primary Antibodies Amplifier).
- 2. Fixação inadequada com recuperação antigênica excessiva.
- 3. Erros na preparação da solução DAB.

Garantia Grupo Erviegas

O Grupo Erviegas garante o funcionamento do produto conforme especificado nesta literatura. Para mais informações sobre o produto ou detalhes sobre outras técnicas e produtos acesse nosso site www.grupoerviegas.com.br.

Bibliografia

- 1. Banks, P. M. Diagnostic applications of an immunoperoxidase method in hematopathology. J. Histochem Cytochem 27(8): 1192-1194, 1979.
- 2. DeLellis, R. A. Basic techniques of immunochemistry, In: Diagnostic Immunohistochemistry, R. A. DeLellis, ed., Masson Publishing USA, New York, 1981, pp. 7-16.
- 3. Elias, J. Immunohistopathology: A Practical Approach to Diagnosis. 2nd Ed., ASCP Press, Chicago, USA, 2003.
- 4. Taylor & Cote, Immunomicroscopy: A Diagnostic Tool for The Surgical Pathologist, 2nd Ed. Philadelphia, WB. Savnders Co. 1994.
- 5. Shi SR, Guo S, Cote RJ, Young L, Hawes D, Shi Y, Thu S, Taylor CR, Applied Immunohistochemistry & Molecular Morphology, vol 7, 201-08, 1999.
- 6. Shi SR, Cote RJ, Taylor CR. Antigen retrieval immunohistochemistry and molecular morphology in the year 2001. Appl Immunohistochem Mol Morphol. (2): 107-16. 2001.



Rev. 07/2024



- 7. National Committee for Clinical Laboratory Standards. Internal quality control testing: principles and definitions; approved guideline. Villanova, PA 1991; Order Code C24-A:4.
- 8. Escribano LM, et al. Endogenous peroxidase activity in human cutaneous and adenoidal mast cells. J Histochem Cytochem 1987; 35:213.
- 9. Omata M, et al. Nonimmunologic binding of horseradish peroxidase to hepatitis B surface antigen: A possible source of error in immunohistochemistry. Amer J Pathol 1980; 73:626.
- 10. Tubbs RR, et al. Atlas of Immunohistology. Chicago: Amer Soc Clin Pathol Press 1986.
- 11. Nadji M and Morales AR. Immunoperoxidase techniques, a practical approach to tumor diagnosis. Chicago: Amer Soc Clin Pathol Press 1986.
- 12. Cartun RW. Immunohistochemistry of infectious diseases. J Histotechnol 1995; 18(3):195.
- 13. Heras A, et al. Enhanced labelled-polymer system for immunohistochemistry. XVth Eur Cong Pathol. Copenhagen, Denmark 1995; Sept 3-8.
- 14. Bisgaard K and Pluzek K-P. Use of polymer conjugates in immunohistochemistry: A comparative study of a traditional staining method to a staining method utilizing polymer conjugates. Abstract. XXI Intl Cong Intl Acad Pathol and 12th World Cong Acad Environ Pathol. Budapest, Hungary 1996; Oct 20-25

MS: 10039370003

