

Tissue-Tek Genie®

anti-Treponema Pallidum Rabbit Polyclonal Antibody

Instructions d'utilisation

Utilisation prévue

Utilisation dans le cadre d'un diagnostic *in vitro*.

Le Tissue-Tek Genie® anti-Treponema Pallidum Rabbit Polyclonal Antibody est conçu pour la détection qualitative des protéines Treponema pallidum dans des coupes d'échantillons fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE) par coloration immunohistochimique (IHC) sur le Tissue-Tek Genie® Advanced Staining System. L'interprétation clinique doit être faite en conjonction avec un examen histologique, des informations cliniques pertinentes, d'autres tests de diagnostic et des contrôles appropriés par un pathologiste qualifié.

Limitations

Ce produit a été optimisé pour une utilisation avec le protocole par défaut pour cet anticorps sur le Tissue-Tek Genie Advanced Staining System, à l'aide de réactifs Tissue-Tek Genie® et de coupes d'échantillons FFPE. La qualité de la coloration peut diminuer en cas d'utilisation avec d'autres systèmes et/ou réactifs.

Ce produit n'est pas disponible aux États-Unis.

Résumé et principe

La protéine Treponema pallidum (T. Pallidum) est un spirochète (spirochaete bacterium) avec des sous-espèces qui provoquent des maladies à tréponèmes telles que la syphilis. La structure hélicoïdale de T. Pallidum lui permet de se déplacer par un mouvement de tire-bouchon à travers les membranes muqueuses ou de pénétrer de minuscules passages de la peau. Cela lui permet d'accéder aux systèmes sanguin et

lymphatiques de l'hôte à travers les tissus et les muqueuses. L'anticorps Anti-Treponema Pallidum est utile pour détecter le T. Pallidum dans les tissus humains.

Le Tissue-Tek Genie anti-Treponema Pallidum Rabbit Polyclonal Antibody est un anticorps primaire dirigé contre les protéines Treponema Pallidum. Il est fourni dans une solution saline tamponnée contenant 1 % d'albumine sérique bovine et 0,09 % d'azoture de sodium. Les coupes d'échantillons FFPE sont placées sur des lames chargées positivement et la paraffine est retirée à l'aide de la solution de déparaffinage Tissue-Tek Genie® (REF 8865), après quoi le démasquage par la chaleur des épitopes est effectué à l'aide de la solution de démasquage des antigènes (citrate) Tissue-Tek Genie® (REF 8742).

La mise en évidence par IHC des protéines Treponema Pallidum dans des coupes d'échantillons FFPE est obtenue en utilisant le Tissue-Tek Genie anti-Treponema Pallidum Rabbit Polyclonal Antibody et le Tissue-Tek Genie® Pro Detection Kit, DAB (REF 8826). Cette procédure implique l'application séquentielle d'anticorps et de composants du kit comme suit :

- Tissue-Tek Genie® Protein Block
- Tissue-Tek Genie® anti-Treponema Pallidum Rabbit Polyclonal Antibody
- Tissue-Tek Genie® Peroxidase Block
- Tissue-Tek Genie® Link (se lie à l'anticorps primaire)
- Tissue-Tek Genie® Polymer HRP-Conjugate (se lie au lien)

- Tissue-Tek Genie® DAB Substrate (visualise la protéine détectée)

La Tissue-Tek Genie® Hematoxylin (REF 8830) est ensuite utilisée pour visualiser les noyaux des cellules. La lame colorée par IHC est recouverte et la coupe d'échantillon FFPE est examinée à l'aide d'un microscope optique.

Résultats attendus

La spécificité et l'utilisation prévue de cet anticorps ont été validées par le biais d'une coloration IHC sur le Tissue-Tek Genie Advanced Staining System au moyen de coupes d'échantillon FFPE de cellules normales et tumorales.

Une coloration positive de la paroi cellulaire du *Treponema Pallidum* avec une surface plate et ondulée caractéristique est observée sur les tissus infectés par le *Treponema Pallidum*. Aucune coloration positive n'est observée sur les cellules humaines.

La sensibilité et l'identification des protéines *Treponema Pallidum* par cet anticorps peuvent être affectées par une mauvaise manipulation des échantillons. Cela peut altérer l'antigénicité, affaiblir la détection et générer de faux résultats négatifs.

Modèle de coloration cellulaire : paroi cellulaire du *Treponema Pallidum*

Échantillon témoin positif : Tissus infectés par le *Treponema Pallidum*

Mises en garde et avertissements

Réservé à un usage professionnel. Prendre les précautions nécessaires lors de la manipulation. Éviter tout contact des réactifs avec les yeux, la peau et les muqueuses. Porter des gants et des vêtements de protection, ainsi qu'une protection des yeux/du visage.

Les capsules remplies d'anticorps prédilués prêts à l'emploi sont à usage unique. Ne pas essayer de les remplir ou d'ajouter du réactif. Jeter la capsule après utilisation.

Les cartouches remplies d'anticorps prédilués prêts à l'emploi sont destinées à des utilisations multiples. Ne pas essayer de les remplir ou d'ajouter du réactif. Jeter la cartouche lorsqu'elle est vide.

Il est recommandé d'inclure des témoins appropriés sur chaque lame d'échantillon pour faciliter l'identification

de tout écart susceptible de se produire pendant le processus de coloration.

Toutes les pratiques de mise au rebut doivent être conformes à l'ensemble des lois et des réglementations fédérales, régionales et locales. Reportez-vous à la FDS pour plus d'informations.

Conditions de stockage

Conservez ce produit à une température comprise entre 2 et 8 °C.

Instructions d'utilisation

Tissue-Tek Genie® anti-*Treponema Pallidum* Rabbit Polyclonal Antibody, capsules (REF 8377-C010) :

1. Attachez la Tissue-Tek Genie® Reagent Dispensing Area Tag (RDA-Tag) sur la capsule dans la RDA.
2. Poussez la capsule dans la RDA avec le côté film vers le bas et clipsez la plaque RDA attachée pour la mettre en place sur la RDA.
3. Placez la RDA sur la station souhaitée du Tissue-Tek Genie Advanced Staining System.
4. Placez la lame avec la coupe d'échantillon sur la même station, côté coupe d'échantillon vers le bas.
5. Attribuez le protocole 8377 à la même station.
6. Lancez l'exécution du protocole 8377.
7. La plaque RDA 8377 sera scannée et enregistrée automatiquement lorsque le processus de coloration sera lancé.
8. Au cours de l'étape d'application de l'anticorps primaire, l'anticorps sera libéré de la capsule dans la RDA et sur la coupe d'échantillon de la lame.
9. Le protocole de coloration continue jusqu'à la fin.

Tissue-Tek Genie® anti-*Treponema Pallidum* Rabbit Polyclonal Antibody, cartouche (REF 8377-M250) :

1. Avant de placer la cartouche sur le carrousel du Tissue-Tek Genie Advanced Staining System, amorcez la cartouche en orientant la buse vers le bas et en pinçant doucement la tubulure de la buse jusqu'à ce qu'elle soit remplie de réactif.
2. Placez la cartouche sur le carrousel.



3. Clipsez la plaque RDA 8377 pour la mettre en place sur la RDA.
4. Placez la RDA sur la station souhaitée du Tissue-Tek Genie Advanced Staining System.
5. Placez la lame avec la coupe d'échantillon sur la même station, côté coupe d'échantillon vers le bas.
6. Attribuez le protocole 8377 à la même station.
7. Lancez l'exécution du protocole 8377.
8. La plaque RDA 8377 et la cartouche seront scannées et enregistrées automatiquement lorsque le processus de coloration sera lancé.
9. Au cours de l'étape d'application de l'anticorps primaire, l'anticorps sera distribué de la cartouche dans la RDA et sur la coupe d'échantillon de la lame.
10. Le protocole de coloration continue jusqu'à la fin.

Matériel requis, mais non fourni

Les réactifs suivants peuvent être nécessaires pour la coloration, mais ne sont pas fournis :

- Solution de déparaffinage Tissue-Tek Genie® (REF 8865)
- Solution de lavage Tissue-Tek Genie® (REF 8874)
- Solution de démasquage des antigènes (citrate) Tissue-Tek Genie® (REF 8742)
- Anticorps Ig de lapin non immun Tissue-Tek Genie®, témoin négatif (REF 8605)
- Kit de détection Tissue-Tek Genie® Pro, DAB (REF 8826)
- Tissue-Tek Genie® Hematoxylin (REF 8830)

Vous trouverez de plus amples informations sur le site web de Sakura Finetek USA à l'adresse www.sakuraus.com/Genie.

Informations relatives à la commande

Code produit, nom du produit et quantité REF 8377-C010 Tissue-Tek Genie® anti-Treponema Pallidum Rabbit Polyclonal Antibody, prêt à l'emploi, 10 capsules ; 1 paquet.

REF 8377-M250 Tissue-Tek Genie® anti-Treponema Pallidum Rabbit Polyclonal Antibody, prêt à l'emploi, 250 tests, 1 cartouche ; 1 unité.

REMARQUE : La fiche de données de sécurité (FDS) est disponible en ligne sur le site web de Sakura Finetek USA à l'adresse www.sakuraus.com/SDS.html.

Références

1. Buffet M, et al. J Invest Dermatol. 2007; 127:2345-23.
2. Hoang MP, et al. J Cutan Pathol. 2004; 31:595-599.
3. Guarner J, et al. Mod Pathol. 1999; 12:82-87.

Contact

Pour les États-Unis, contacter Sakura Finetek USA, Inc. en appelant gratuitement le 1-800-725-8723 ou contacter un représentant ou distributeur agréé Sakura Finetek.

En dehors des États-Unis, contactez le représentant ou distributeur agréé Sakura Finetek le plus proche. Les coordonnées sont précisées sur le site www.sakura.com

Symboles

-  Numéro de catalogue
-  Code de lot
-  Dispositif médical de diagnostic *in vitro*
-  Limitation de température
-  Utilisé par
-  Fabricant
-  Consultez les instructions d'utilisation
-  Conformité européenne
-  Représentant agréé dans la Communauté européenne

Stockage : 2 °C  8 °C



	Sakura Finetek USA, Inc. 1750 W 214 th Street Torrance, CA 90501 U.S.A.
	Sakura Finetek Europe B.V. Flemingweg 10a 2408 AV Alphen aan den Rijn Pays-Bas
Fabriqué aux États-Unis	

GS-32493 Rév. A