### Risoluzione Problemi

| Problemi   | Causa Potenziale  | Soluzione Raccomandata  |
|--|---|---|
| Non sono presenti segnali<br>FISH visibili al microscopio. | Otturatore luce riflessa chiuso/ slitta<br>presente sul percorso luminoso.                    | Aprire l'otturatore/ spostare la slitta dal percorso<br>luminoso.   |
|  | <ul> <li>La lampada a fluorescenza è spenta.</li> </ul>                                       | Accendere la lampada a fluorescenza.  |
|  | Filtro selezionato non corretto.  | Posizionare il filtro corretto sul percorso luminoso.   |
|  | Obbiettivo fuori posizione.   | Spostare l'obbiettivo nella posizione corretta.   |
|  | <ul> <li>Il fototubo è in posizione camera.</li> </ul>  | Posizionare il percorso luminoso per gli oculari.   |
| I segnali di ibridizzazione si attenuano in poco tempo.    | Olio da immersione presente tra vetrino e copri-oggetto.                                      | <ul> <li>Cambiare il copri-oggetto e rimettere il DAPI/Antifade.</li> <li>Usare un copri-oggetto 24x32 mm² anche se è stata<br/>ibridizzata una piccola regione.</li> </ul>   |
| Segnali diffusi.   | Il preparato non è adeguatamente illuminato.  | Controllare il percorso ottico del microscopio. Regolar<br>l'illuminazione UV. Controllare il tempo di utilizzo della<br>lampada UV.  |
|  | Il piano focale non può essere<br>adeguatamente regolato.                                     | Utilizzare il corretto volume di olio da immersione.     Utilizzare un olio da immersione adeguato per la fluorescenza.   |
|  | Lo strato di Antifade è troppo spesso per la<br>messa a fuoco.                                | Non usare eccessive quantità di DAPI/Antifade. 10µl per vetrino sono sufficienti (con coprioogetto. 24 32 mm²).   |
| Segnali deboli.  | Campione troppo vecchio.  | I campioni non dovrebbero essere più vecchi di due settimane.   |
|  | La denaturazione dei cromosomi non è<br>adeguata.   | <ul> <li>L'invecchiamento, l'essicamento in stufa o eccessiva<br/>fissazione possono inibire l'ibridizzazione e non sono<br/>raccomandati;</li> <li>si raccomanda di aumentare la T di denaturazione fino<br/>a 80 °C.</li> </ul> |
|  | Si sta utilizzando un filtro multibanda.  | Utilizzare un filtro a singola banda.   |
| Segnali Aqua o Green deboli<br>o fondo diffuso nel canale  | L'intensità del DAPI è troppo elevata e<br>causa cross-talk con l'AQUA o il GREEN.            | Utilizzare DAPI/Antifade a concentrazioni minori.   |
| del Green.   | pH delle soluzioni di lavaggio troppo basso.  | <ul> <li>Assicurarsi che il valore di pH sia compreso tra 7.0 -<br/>7.5. Alcuni fluorofori green sono molto sensibili a valori<br/>di pH inferiori a 7.</li> </ul>  |
| Elevato fondo aspecifico.                                  | Le proteine citoplasmatiche residue<br>possono influire negativamente<br>sull'ibridizzazione. | Pre-trattare i vetrini con la Pepsina.  |
| Co lo recommendazioni elencate                             | non rigolyono il problemo, eppyro il problemo no  | n è indicato, si prega di contattare MetaSystems Italia.  |

### Assistenza Clienti

Si prega di contattare MetaSystems s.r.l. a socio unico (i contatti sono indicati di seguito).

MetaSystems Probes, in qualità di produttore, non riconosce alcun interesse proprietario nei marchi e nei nomi di terze parti.

MetaSystems s.r.l. a socio unico Via Gallarate, 80

20151 Milano Italia

Tel.: +39 0245375300

Fax: +39 0245375303

e-mail: customer\_care@metasystems-italy.com

URL: www.metasystems-probes.com/it

## Simboli Usati

| Simbolo  | Descrizione  |          |   |  |  |
|----------|--|----------|---|--|--|
| CE       | Questo prodotto è conforme ai requisiti della direttiva<br>98/79 CE sui dispositivi medico-diagnostici in vitro. | $\wedge$ | Tutti i pericoli sono contrassegnati da un triangolo di<br>avvertimento con un punto esclamativo. A seconda del |  |  |
| IVD      | Per uso diagnostico in vitro.  | 7:3      | carattere, possono essere integrati con le parole<br>ATTENZIONE o CAUTELA.                                      |  |  |
| <b>—</b> | Produttore   | REF      | N. di Riferimento   |  |  |
| $\sum$   | N. di test   | ιστ      | N. di Lotto   |  |  |
| 8        | Data di scadenza   | <b>∤</b> | Limiti di intervallo della temperatura di conservazione;<br>sono indicati il limite inferiore e superiore.      |  |  |

Revision: IT-General-RevA200129-221213v10.1

s Probes GmbH fr. 7, 68804 Altlus sl.: +49 (0)6205 2

#### FORMAMIDE Danger, May damage the unborn child. Suspected of

causing cancer. May cause damage to organs through prolonged/repeated exposure. Obtain special instructions before use. Do not breathe vapours. Wear protective gloves/protective clothing. IF exposed or concerned: Get medical advice.

Gefahr, Kann das Kind im Mutterleib schädigen. Kann vermutlich Krebs erzeugen. Kann die Organe schädigen bei längerer/wiederholter Exposition. Vor Gebrauch besondere Anweisungen einholen. Dampf nicht einatmen. Schutzhandschuhe/Schutzkleidung tragen. BEI Exposition oder Verdacht: Ärztlichen Rat einholen.

Pericolo. Può danneggiare il feto. Può provocare il cancro. Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata/ ripetuta. Seguire istruzioni speciali prima dell'uso. Non respirarne i vapori, Indossare quanti/ indumenti protettivi. IN CASO di esposizione o sospetto: consultare un



# **XCyting Locus-Specific Probes**

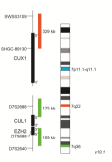
## Per Utilizzo Professionale

Ulteriori informazioni sono disponibili su www.metasystems-probes.com

| Prodotto          | Marcatura    | Codice prodotto | Confezione |
|-------------------|--------------|-----------------|------------|
| XL CUX1/EZH2/7cen | green/orange | D-5144-100-TC   | 100μΙ      |

XL CUX1/EZH2/7cen è costituita da una sonda arancio che ibridizza sulla regione genica CUX1 in 7q22, da una sonda in verde che ibridizza sulla regione genica EZH2 in 7q36, e una sonda marcata in blu che ibridizza sul centromero del cromosoma 7.

### Schema della sonda:



Cromosoma 7

#### Materiali Forniti

100µl di XL CUX1/EZH2/7cen, la sonda è disciolta in una soluzione di ibridizzazione pronta all'uso.

#### Destinazione d'Uso

Le sonde FISH a DNA sono progettate per l'analisi delle aberrazioni cromosomiche su cellule fissate prelevate da campioni umani attraverso la metodica dell'ibridizzazione in situ fluorescente (fluorescente in-situ hybridization o FISH) utile negli studi di Citogenetica. L'ibridizzazione di nuclei interfasici e/o di metafasi con sonde FISH consente l'analisi della struttura dei cromosomi o della variazione del loro numero di copie, allo scopo di individuare alterazioni genetiche acquisite, definite come dalla Nomenclatura Internazionale sui Dispositivi Medici CT929 (Global Medical Device Nomenclature - GMDN). L'analisi FISH è impiegata a supporto di altre metodiche diagnostiche e non deve essere l'unica fonte informativa per decisioni teraneutiche o diagnostiche.

#### Istruzioni di sicurezza

Tutte le sonde prodotte da MetaSystems Probes sono esclusivamente per uso professionale e devono essere usate solo da personale qualificato e opportunamente addestrato. Per garantire la sicurezza operativa e risultati riproducibili, si prega di osservare gli avvisi di sicurezza e i seanali di cautela descritti di sequito.

#### CAUTELA: La formammide è tossica ed è un potenziale agente teratogeno!

Le sonde MetaSystems contengono formammide. La formammide è tossica e teratogena. Può causare danni al feto. Non inalarne i vapori; evitare che entri in contatto con la pelle!

Indossare guanti e camice da laboratorio. In caso di contatto con pelle oppure occhi, lavare immediatamente con acqua.



### CAUTELA: Bagno ad acqua calda e piastre riscaldanti!

Per la denaturazione e l'ibridizzazione vengono utilizzati bagni ad acqua calda e piastre riscaldanti a temperature >37°C. Prestare attenzione a non entrare in contatto diretto con superfici o liquidi caldi.

Indossare quanti e camice da laboratorio. In caso di contatto con pelle, lavare immediatamente con acqua fredda.



#### ATTENZIONE: Pratiche di Laboratoriol

Utilizzare seguendo i comuni principi delle buone pratiche di Laboratorio o, se ne siete in possesso, delle linee guida GLP (Good Laboratory Practice).



#### ATTENZIONE: Indicazioni per lo smaltimento!

Tutti i materiali pericolosi devono essere smaltiti in accordo con la regolamentazione locale/ nazionale in materia di smaltimento dei rifiuti pericolosi.

### Conservazione e Gestione

Le sonde devono essere conservate al buio a -20°C (±5°C). Le prestazioni della sonda sono risultate inalterate per un massimo di 20 cicli di congelamento/ scongelamento.

#### Spedizione

Le sonde MetaSystems a DNA vengono spedite a temperatura ambiente.

## Strumentazione necessaria ma non fornita

- Bagno termostatato con controllo accurato della temperatura
- Micropipette calibrate con volumi variabili, compresi tra 1 µl e 1 ml
- Termometro
- pH-metro calibrato
- Timer
- Portavetrini Coplin (in vetro o plastica)

- Piastra riscaldante a 75°C (±1°C), a piastra solida e controllo accurato della temperatura fino a 80°C
- Freezer a -20°C (±5°C)
- Camera umida a 37°C (+1°C)
- Pinzette
- Guanti
- Microcentrifuga

- Microscopio a fluorescenza con filtri adeguati (vedere di seguito)
- Olio ad immersione per fluorescenza, raccomandato dal produttore del microscopio
- Adeguato sistema di Analisi d'Immagine, es. MetaSystems Isis
- Copri-oggetto (vetro):
  - 22 x 22 mm<sup>2</sup> e 24 x 32 mm<sup>2</sup>
  - Collante per vetrini
  - DAPI/Antifade

## Raccomandazioni per il Microscopio a Fluorescenza

- · Illuminazione a fluorescenza: sistema di illuminazione ad alogenuri metallici oppure illuminatori a mercurio da 100 watt.
- Obbiettivi dedicati all'illuminazione in epi-fluorescenza.
- Filtri per fluorescenza: per la visualizzazione/ conteggio dei segnali, utilizzate un filtro MetaSystems a tripla banda o a quattro bande, oppure un filtro a singola banda a banda stretta. Per l'acquisizione delle immagini utilizzate, invece, filtri a singola banda a banda stretta specifici per i rispettivi fluorocromi. Non esitate a chiede informazioni.

### Specifiche dei fluorocromi

| Marcatura | Assorbanza massima | Emissione massima |
|-----------|--------------------|-------------------|
| Aqua      | 426 nm             | 480 nm            |
| Green     | 505 nm             | 530 nm            |
| Orange    | 552 nm             | 576 nm            |

## Preparazione del Campione

## Commenti Generali

- Le sonde MetaSystems sono disegnate per essere utilizzate su campioni di citogenetica fissati in metanolo/acido acetico 3:1 e devono essere preparate in accordo con le linee guida del laboratorio o dell'Ente di appartenenza.
- Preparate i campioni seguendo le procedure standard di citogenetica.

### Stabilità dei Vetrini Ibridizzati

I vetrini FISH ibridizzati possono essere analizzati per almeno 6 mesi se conservati al buio a -20°C (±5°C).

## Raccomandazioni Addizionali per le Procedura

- Vi raccomandiamo vivamente l'impiego di un termometro calibrato per la misurazione della temperatura delle soluzioni, del bagnomaria e degli incubatori, in quanto le corrette temperature sono fattori critici per ottenere risultati ottimali.
- Controllate attentamente la temperatura delle soluzioni preriscaldate.
- Controllate attentamente il pH delle soluzioni.
- La concentrazione delle soluzioni di lavaggio (stringenza), il pH e la temperatura sono parametri importanti, poiché una bassa stringenza può risultare in un legame aspecifico della sonda, mentre un'elevata stringenza può causare la perdita dei segnali.
- Prima dell'apertura: Centrifugate brevemente per raccogliere la sonda sul fondo della provetta.

## Protocollo FISH per Sonde a DNA MetaSystems

## Preparazione del vetrino

- Posizionate la goccia di campione cellulare su un vetrino da microscopia pulito. Lasciatelo asciugare all'aria. Se non dovete usarlo lo stesso giorno, conservate il vetrino a -20°C (±5°C).
- 2. Applicate 10 ul di sonda
- 3. Coprite con un copri-oggetto 22 x 22 mm<sup>2</sup>.
- 4. Sigillate con collante per vetrini (es. rubber cement).

#### Denaturazione

1. Co-denaturate campione e sonda utilizzando una piastra riscaldante a 75°C (±1°C) per 2 min.

#### Ibridizzazione

1. Incubate il vetrino in camera umidificata a 37°C (±1°C) overnight.

## Lavaggi Post-Ibridizzazione

### Soluzioni necessarie

- SSC 0.4X (pH 7.0 7.5) a 72°C (±1°C)
- SSC 2X, 0.05% Tween-20 (pH 7.0) a temperatura ambiente

#### **Procedura**

- 1. Rimuovete con cura il copri-oggetto e tutte le tracce di collante.
- 2. Lavate il vetrino in SSC 0.4X (pH 7.0) a 72°C (±1°C) per 2 min.
- 3. Sgocciolate il vetrino e lavatelo in SSC 2X, 0.05% Tween-20 (pH 7.0) a temperatura ambiente per 30 secondi.
- 4. Risciacquate rapidamente in acqua distillata per evitare la formazione di cristalli e lasciatelo asciugare all'aria.

### Controcolorazione

## Soluzioni necessarie:

DAPI/antifade (es. il DAPI/Antifade MetaSystems ha codice D-0902-500-DA)

#### Procedura:

- 1. Applicate 10  $\mu$ l di DAPI/Antifade e coprite con un copri-oggetto 24 x 32 mm².
- 2. Consentite al DAPI/Antifade di penetrare nel vostro campione per 10 min.
- Procedete con l'analisi al microscopio.
- 4. Conservate il vetrino a -20°C ( $\pm 5$ °C). I segnali di ibridizzazione permangono stabili per almeno sei mesi.

## Risultati Attesi

#### Cellula Normale:

orange.

Due segnali blu (2B), due green (2G) e due segnali orange (2O).

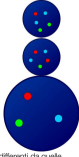
Cellula Aberrante (risultato tipico):

Due segnali blu (2B), un segnale green

(1G) ed uno orange (1O), risultanti dalla

perdita sia di un segnale green che di uno

Cellula Aberrante (risultato tipico):
Due segnali green (2G), un orange (1O) e due blu (2B), come conseguenza della perdita di un segnale orange oppure un segnale green (1G), due orange (2O) e due blu (2B) come conseguenza della perdita di un segnale green.
Cellula Aberrante (risultato tipico):
Un segnale blu (1B), un segnale green (1G) ed uno orange (1O), risultanti dalla perdita di un intero cromosoma.



Vengono mostrate solamente le combinazioni di segnali più frequenti; tuttavia potrebbero osservarsene di ulteriori, differenti da quelle visualizzate.