

Risoluzione Problemi

Problemi	Causa Potenziale	Soluzione Raccomandata
Non sono presenti segnali FISH visibili al microscopio.	- Otturatore luce riflessa chiuso/ slitta presente sul percorso luminoso. - La lampada a fluorescenza è spenta. - Filtro selezionato non corretto. - Obbiettivo fuori posizione. - Il fototubo è in posizione camera.	- Aprire l'otturatore/ spostare la slitta dal percorso luminoso. - Accendere la lampada a fluorescenza. - Posizionare il filtro corretto sul percorso luminoso. - Spostare l'obbiettivo nella posizione corretta. - 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.	Cambiare il copri-oggetto e rimettere il DAPI/Antifade. Usare un copri-oggetto 24x32 mm² anche se è stata ibridizzata una piccola regione.
Segnali diffusi.	- Il preparato non è adeguatamente illuminato. - Il piano focale non può essere adeguatamente regolato. - Lo strato di Antifade è troppo spesso per la messa a fuoco.	- Controllare il percorso ottico del microscopio. Regolare l'illuminazione UV. Controllare il tempo di utilizzo della lampada UV. - Utilizzare il corretto volume di olio da immersione. Utilizzare un olio da immersione adeguato per la fluorescenza. - Non usare eccessive quantità di DAPI/Antifade. 10µl per vetrino sono sufficienti (con copriogetto. 24 x 32 mm²).
Segnali deboli.	- Campione troppo vecchio. - La denaturazione dei cromosomi non è adeguata. - Si sta utilizzando un filtro multibanda.	- I campioni non dovrebbero essere più vecchi di due settimane. - L'invecchiamento, l'essiccamento in stufa o eccessiva fissazione possono inibire l'ibridizzazione e non sono raccomandati; - si raccomanda di aumentare la T di denaturazione fino a 80 °C. - Utilizzare un filtro a singola banda.
Segnali Aqua o Green deboli o fondo diffuso nel canale del Green.	- L'intensità del DAPI è troppo elevata e causa <i>cross-talk</i> con l'AQUA o il GREEN. - pH delle soluzioni di lavaggio troppo basso.	- Utilizzare DAPI/Antifade a concentrazioni minori. - Assicurarsi che il valore di pH sia compreso tra 7.0 - 7.5. Alcuni fluorofori green sono molto sensibili a valori di pH inferiori a 7.
Elevato fondo aspecifico.	Le proteine citoplasmatiche residue possono influire negativamente sull'ibridizzazione.	Pre-trattare i vetrini con la Pepsina.
Se le raccomandazioni elencate non risolvono il problema, oppure il problema non 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
	Questo prodotto è conforme ai requisiti della direttiva 98/79 CE sui dispositivi medico-diagnostici in vitro.
	Per uso diagnostico in vitro.
	Produttore
	N. di test
	Data di scadenza
	Tutti i pericoli sono contrassegnati da un triangolo di avvertimento con un punto esclamativo. A seconda del carattere, possono essere integrati con le parole ATTENZIONE o CAUTELA.
	N. di Riferimento
	N. di Lotto
	Limiti di intervallo della temperatura di conservazione; sono indicati il limite inferiore e superiore.

Revision: IT-General-RevA200129-200207

MetaSystems Probes GmbH
1. Industriest. 7, 68804 Altlußheim,
Germany, Tel.: +49 (0)6205 292760



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 guanti/indumenti protettivi. IN CASO di esposizione o sospetto: consultare un medico.

XCE 17 orange
Centromere-Specific Probe
50µl (5)

REF D-0817-050-OR

XXXX
YYYY-MM
-25°C -15°C

XCyting Centromere Enumeration Probe

Per Utilizzo Professionale

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

Prodotto	Marcatura	Codice prodotto	Confezione
XCE 17 orange	orange	D-0817-050-OR	50µl

La sonda a DNA XCE 17 contiene sequenze ripetute marcate in orange e specifiche per la regione centromerica del Cromosoma 17.
Le sonde MetaSystems XCE sono ottimizzate per ibridizzazioni ad 1 ora.

Schema della sonda:



Cromosoma 17

Materiali Forniti

50µl di XCE 17 orange, 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 (fluorescence in-situ hybridization o FISH) utile negli studi di Citogenetica. L'ibridizzazione di nuclei interfascici 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 terapeutiche 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 segnali di cautela descritti di seguito.

	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 inalare 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 guanti e camice da laboratorio. In caso di contatto con pelle, lavare immediatamente con acqua fredda.
	ATTENZIONE: <i>Pratiche di Laboratorio!</i> Utilizzare seguendo i comuni principi delle buone pratiche di Laboratorio o, se ne siete in possesso, delle linee guida GLP (<i>Good Laboratory Practice</i>).
	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 termostatoato con controllo accurato della temperatura	- 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)	Microscopio a fluorescenza con filtri adeguati (vedere di seguito)
- Micropipette calibrate con volumi variabili, compresi tra 1 µl e 1 ml - Termometro	Camera umida a 37°C (±1°C)	- Olio ad immersione per fluorescenza, raccomandato dal produttore del microscopio - Adeguate sistema di Analisi d'Immagine, es. MetaSystems Isis - Copri-oggetto (vetro): 22 x 22 mm² e 24 x 32 mm² - Collante per vetrini - DAPI/Antifade
pH-metro calibrato	Pinzette	
- Timer - Portavetrini Coplin (in vetro o plastica)	- Guanti - Microcentrifuga	

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 chiedere 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 Aggiuntive per la 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).
- Applicate 10 µl di sonda
- Coprite con un copri-oggetto 22 x 22 mm².
- Sigillate con collante per vetrini (es. rubber cement).

Denaturazione

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

Ibridizzazione

- Incubate il vetrino in camera umidificata a 37°C (±1°C) per 1 ora a *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

- Rimuovete con cura il copri-oggetto e tutte le tracce di collante.
- Lavate il vetrino in SSC 0.4X (pH 7.0) a 72°C (±1°C) **per 2 min**.
- Sgocciate il vetrino e lavatelo in SSC 2X, 0.05% Tween-20 (pH 7.0) a temperatura ambiente **per 30 secondi**.
- 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:

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

Risultati Attesi

XCE 17 orange ibridizzata su piastre metafasiche umane normali consente di visualizzare distinti segnali nei centromeri di ciascuno dei due cromosomi ripetitivamente omologhi. Nei nuclei interfascici normali ciascuna regione centromerica del rispettivo cromosoma è rappresentata da un segnale distinto, per un totale di due segnali per nucleo. Acquisto o perdita di segnali indicano aberrazione del rispettivo cromosoma. Si potrebbe osservare una debolissima cross-ibridizzazione con le regioni centromeriche di altri cromosomi. Questo fenomeno può essere ridimensionato aumentando la stringenza dei lavaggi post-ibridazione, attraverso l'aumento della temperatura (74° per 4 min), o riducendo la concentrazione salina (SSC 0,25x).