



**ZytoLight**

## **SPEC BRAF Dual Color Break Apart Probe**

REF Z-2189-200

Σ 20 (0,2 ml)

Pour la détection qualitative des translocations impliquant le gène humain BRAF en 7q34 par hybridation *in situ* en fluorescence (FISH)



Dispositif médical de diagnostic in vitro  
En accord avec la directive européenne 98/79/CE

### 1. Utilisation prévue

ZytoLight SPEC BRAF Dual Color Break Apart Probe (PL147) est prévu pour être utilisé pour la détection qualitative des translocations impliquant le gène humain BRAF en 7q34 dans des échantillons fixés au formol et inclus en paraffine par hybridation *in situ* en fluorescence (FISH). La sonde est prévue pour être utilisée avec le kit d'implémentation ZytoLight FISH-Tissue Implementation Kit (Prod. No. Z-2028-5/-20).

L'interprétation des résultats doit être effectuée dans le contexte de l'histoire clinique du patient par rapport à d'autres données cliniques et pathologiques du patient par un pathologiste qualifié.

### 2. Pertinence clinique

Le gène BRAF (proto-oncogène B-Raf, sérine/thréonine kinase) code pour une protéine-sérine/thréonine kinase qui participe à la cascade MAPK, qui régule une grande variété de processus cellulaires. Diverses translocations BRAF ont été observées dans les naevus mélanocytaires, les astrocytomes pilocytaires, le mélanome malin, le cancer de la prostate et le cancer gastrique. La fusion AKAP9-BRAF résultant de l'inversion paracentrique du chromosome 7q a été trouvée dans des carcinomes papillaires thyroïdiens radio-induits. Les protéines de fusion contiennent le domaine protéine kinase mais n'ont pas la portion autoinhibitrice N-terminale de BRAF, ce qui entraîne une activité kinase constitutive. En outre, dans l'astrocytome pilocyttaire, la fusion FAM131B-BRAF a été décrite à la suite d'une délétion interstitielle qui élimine le domaine inhibiteur N-terminal de BRAF. De plus, le carcinome des cellules acineuses pancréatiques - un sous-type rare de cancer du pancréas dont le pronostic est mauvais - présente un réarrangement récurrent du SND1-BRAF. Les cellules transformées par le SND1-BRAF se sont révélées sensibles au traitement par un inhibiteur de MEK. Par conséquent, la détection des réarrangements de BRAF par hybridation *in situ* par fluorescence (FISH) peut représenter une nouvelle cible thérapeutique dans diverses maladies..

### 3. Principe du test

L'hybridation *in situ* en fluorescence (FISH) permet la détection et la visualisation de séquences d'acide nucléique spécifiques dans une préparation cellulaire. Les fragments d'ADN marqués par fluorescence, appelés sondes FISH, et leurs brins d'ADN complémentaires dans les échantillons sont dénaturés puis ré-appariés pendant l'hybridation. Par la suite, les fragments de sonde non spécifiques et non hybridés sont éliminés par des étapes de lavage stringent. Après une contre coloration de l'ADN avec du DAPI, les fragments de sondes hybridés sont visualisés au moyen d'un microscope à fluorescence équipé de filtres d'excitation et d'émission spécifiques aux fluorochromes avec lesquels les fragments de sondes FISH ont été marqués.

### 4. Réactifs fournis

Le ZytoLight SPEC BRAF Dual Color Break Apart Probe est composé de :

- Polynucléotides marqués au ZyGreen (excitation 503 nm/émission 528 nm) (~10,0 ng/μl), qui ciblent des séquences en 7q34\* (chr7:140,535,100-141,233,856) distale de la région de rupture de points de BRAF (voir figure 1).
- Polynucléotides marqués au ZyOrange (excitation 547 nm/émission 572 nm) (~4,5 ng/μl), qui ciblent des séquences en 7q34\* (chr7:139,972,721-140,469,362) proximale de la région des points de rupture de BRAF (voir figure 1).
- Tampon d'hybridation à base de formol

\* selon Human Genome Assembly GRCh37/hg19

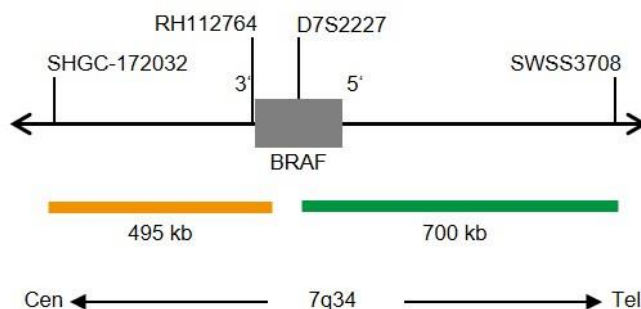


Fig. 1 : Carte de la sonde SPEC BRAF (pas à l'échelle)

Le ZytoLight SPEC BRAF Dual Color Break Apart Probe est disponible en une taille :

- Z-2189-200 : 0,2 ml (20 réactions de 10 μl chacune)

### 5. Matériel requis mais non fourni

- ZytoLight FISH-Tissue Implementation Kit (Prod. No. Z-2028-5/-20)
- Échantillons pour les contrôles positifs et négatifs
- Lames pour microscope, chargées positivement
- Bain-marie (37 °C, 98 °C)
- Système d'hybridation ou plaque chauffante
- Système d'hybridation ou chambre humide dans un four à hybridation
- Pipettes ajustables (10 μl, 25 μl)
- Pots ou bacs de coloration
- Chronomètre
- Thermomètre calibré
- Ethanol ou réactif à l'alcool
- Xylène
- Eau distillée ou déminéralisée
- Lamelles (22 mm x 22 mm, 24 mm x 60 mm)
- Ciment caoutchouc, par exemple : Fixogum Rubber Cement (Prod. N° E-4005-50/-125) ou similaire
- Microscope à fluorescence adéquatement entretenu (400-1000x)
- Huile à immersion compatible avec la microscopie à fluorescence
- Sets de filtres appropriés

## 6. Stockage et manipulation

Conserver entre 2 et 8 °C dans une position verticale et à l'abri de la lumière.

Utiliser à l'abri de la lumière. Remettre dans les conditions de stockage immédiatement après utilisation. Ne pas utiliser les réactifs après leur date de péremption indiquée sur l'étiquette. Le produit est stable jusqu'à sa date de péremption indiquée sur l'étiquette lorsqu'il est utilisé dans les bonnes conditions.

## 7. Avertissements et précautions

- Lire les instructions avant utilisation !
- Ne pas utiliser les réactifs après la date de péremption.
- Ce produit contient des substances (en faibles concentrations et volumes) nocifs pour la santé et potentiellement infectieux. Eviter le contact direct avec ces réactifs. Prenez les mesures de protection appropriées (utilisez des gants jetables, des lunettes de protection et des vêtements de laboratoire).
- Si les réactifs entrent en contact avec la peau, rincer immédiatement avec beaucoup d'eau.
- Une fiche signalétique de sécurité à l'usage de l'utilisateur professionnel est disponible sur demande.
- Ne pas réutiliser les réactifs.
- Éviter la contamination croisée des échantillons car cela peut entraîner des résultats erronés.
- La sonde ne doit pas être exposée à la lumière, en particulier à une lumière intense, pendant une longue période ; chaque étape doit être faite, si possible, dans l'obscurité et/ou en utilisant des récipients opaques.

### Mentions de danger et conseils de prudence :

Le composant dangereux déterminant est le formol.



### Danger

|           |  |
|-----------|--|
| H351      | Susceptible de provoquer le cancer.  |
| H360FD    | Peut nuire à la fertilité. Peut nuire au fœtus.  |
| H373      | Risque présumé d'effets graves pour les organes à la suite d'expositions répétées ou d'une exposition prolongée. |
| P201      | Se procurer les instructions spéciales avant utilisation.  |
| P202      | Ne pas manipuler avant d'avoir lu et compris toutes les précautions de sécurité.                                 |
| P260      | Ne pas respirer les poussières/fumées/gaz/brouillards/vapeurs/aérosols.  |
| P280      | Porter des gants de protection/des vêtements de protection/un équipement de protection des yeux/du visage.       |
| P308+P313 | EN CAS d'exposition prouvée ou suspectée : consulter un médecin.   |
| P405      | Garder sous clef.  |

## 8. Restrictions

- Destiné à une utilisation en diagnostic *in vitro*.
- Destiné à un usage professionnel uniquement.
- L'interprétation clinique de la présence ou de l'absence de marquage doit être faite en tenant compte du contexte Clinique, de la morphologie, et d'autres critères histo-pathologiques ainsi que d'autres tests diagnostiques. Il incombe à un pathologiste qualifié de connaître les sondes FISH, les réactifs, les tableaux de diagnostic et les méthodes utilisées pour produire la préparation colorée. La coloration doit être effectuée dans un laboratoire certifié et sous licence sous la supervision d'un pathologiste ayant la responsabilité d'examiner les lames colorées et d'assurer l'adéquation des contrôles positifs et négatifs.
- La coloration de l'échantillon, en particulier l'intensité du signal et le bruit de fond, dépend de la manipulation et de la préparation de l'échantillon avant marquage. Une mauvaise fixation, congélation,

décongélation, un mauvais lavage, séchage, chauffage, de mauvaises coupes, ou une contamination avec d'autres échantillons ou fluides peut produire des artefacts et de faux résultats. Des résultats incohérents peuvent résulter des variations des méthodes de fixation et d'inclusion, ainsi que des irrégularités inhérentes à l'échantillon.

- La sonde doit être utilisée uniquement pour la détection du locus décrit au paragraphe 4. « Réactifs fournis ».
- Les performances ont été validées en utilisant les instructions décrites dans cette notice. Les modifications de ces procédures peuvent altérer les performances et doivent être validées par l'utilisateur.

## 9. Substances interférentes

Les globules rouges présents dans l'échantillon peuvent présenter une auto fluorescence qui entrave la reconnaissance du signal.

Les fixateurs suivants sont incompatibles avec la FISH :

- Fixateur de Bouin
- Fixateur B5
- Fixateurs acides comme l'acide picrique
- Fixateur de Zenker
- Alcools (lorsqu'ils sont utilisés seuls)
- Chlorure de mercure
- Fixateur formaldéhyde/zinc
- Fixateur de Hollande
- Formol non tamponné

## 10. Préparation des échantillons

Recommandations :

- Fixation dans 10 % de formol tamponné pendant 24 h à température ambiante (18 à 25 °C)
- Taille de l'échantillon ≤ 0,5 cm<sup>3</sup>.
- Utiliser de la paraffine de bonne qualité
- L'inclusion doit être faite à une température inférieure à 65 °C.
- Préparer des sections de 2-4 µm.
- Utiliser des lames pour microscope chargées positivement
- Fixer pendant 2 à 16 h à 50-60 %.

## 11. Traitement préparatoire du produit

Le produit est prêt-à-l'emploi. Il n'est pas nécessaire de le reconstituer, le mélanger ou le diluer. Mettre la sonde à température ambiante (18 à 25 °C) avant utilisation, à l'abri de la lumière. Avant d'ouvrir le tube, mélanger à l'aide d'un vortexeur et centrifuger brièvement.

## 12. Protocole

### Prétraitement de l'échantillon

Effectuer le prétraitement de l'échantillon (déparaffinage et protéolyse) selon les instructions d'utilisation du [ZytoLight FISH-Tissue Implementation Kit](#).

### Dénaturation et hybridation

1. Mettre 10 µl de sonde sur chaque échantillon prétraité
  2. Couvrir les échantillons avec des lamelles de 22 mm x 22 mm (en évitant les bulles) et sceller les lamelles.
- Nous recommandons d'utiliser un ciment caoutchouc (par exemple le Fixogum) pour sceller.*
3. Placer les lames sur une plaque chauffante ou dans un système d'hybridation pour dénaturer les échantillons pendant 10 min à 75 °C.
  4. Transférer les lames dans une chambre humide et hybrider toute la nuit à 37 °C (par exemple dans un four à hybridation).

*Il est essentiel que les échantillons ne sèchent pas pendant l'étape d'hybridation.*

### Post-hybridation

Effectuer l'étape de post-hybridation (lavage, contre-coloration et visualisation au microscope à fluorescence) en suivant les instructions d'utilisation du [ZytoLight FISH-Tissue Implementation Kit](#).

### 13. Interprétation des résultats

Au moyen de l'utilisation de sets de filtres appropriés, les signaux d'hybridation de la sonde apparaissent en vert (en position distale de la région des points de rupture d'BRAF) et en orange (en position proximale de la région des points de rupture de BRAF).

**Situation normale :** Dans les interphases de cellules normales ou de cellules sans une translocation impliquant la région du gène BRAF, deux signaux verts et deux signaux orange apparaissent (voir figure 2).

**Situation aberrante :** Une région du gène BRAF affectée par une translocation est indiquée par un signal vert distinct et un signal orange distinct. Une suppression de séquences 5' BRAF entraînant une fusion FAM131B-BRAF est indiquée par la perte d'un signal vert. (voir figure 2).

Une fusion KIAA1549-BRAF due à une duplication en tandem peut ne pas être détectable ou peut être indiquée par un signal orange apparié.

*Des signaux se chevauchant peuvent apparaître comme étant des signaux jaunes.*

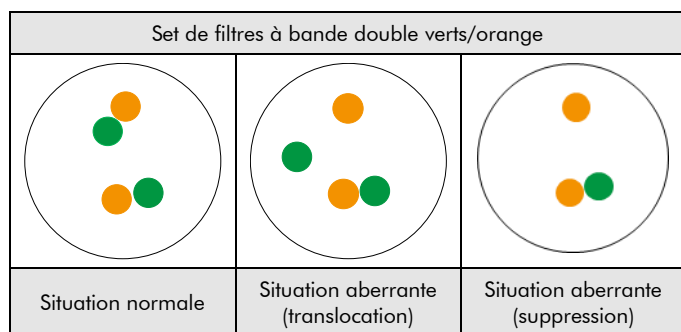


Fig. 2: Résultats attendus dans les noyaux en interphase normale et présentant une aberration

Des aberrations génomiques en raison de petites suppressions, duplications ou inversions pourraient entraîner des motifs de signaux imperceptibles.

Une autre distribution de signal peut être observée dans certains échantillons anormaux qui pourraient entraîner un motif de signal différent de celui décrit ci-dessus, ce qui indique des variations de réarrangements. Les modèles de signaux inattendus devraient être étudiés de manière plus approfondie.

#### Veillez noter :

- En raison de la chromatine décondensée, les signaux FISH simples peuvent apparaître comme de petits groupes de signaux. Ainsi, deux ou trois signaux de même taille, séparés par une distance  $\leq 1$  au diamètre de signal, doivent être comptés comme un seul signal.
- Ne pas prendre en compte les chevauchements de noyaux.
- Ne pas compter les noyaux trop digérés (reconnaissables par des zones noires visibles dans le noyau).
- Ne pas compter des noyaux ayant une forte auto-fluorescence, ce qui entrave la reconnaissance du signal.
- Un résultat négatif ou équivoque peut être causé par différents facteurs (voir chapitre 17).
- Afin d'interpréter correctement les résultats, l'utilisateur doit valider ce produit avant de l'utiliser dans des procédures de diagnostic conformément aux directives nationales et/ou internationales.

### 14. Procédures de contrôle qualité recommandées

Afin de surveiller les performances correctes des spécimens traités et des réactifs d'essai, chaque dosage doit être accompagné de contrôles internes et externes. Si les contrôles internes et / ou externes n'indiquent pas une coloration appropriée, les résultats avec les échantillons de patients doivent être considérés comme invalides.

**Contrôle interne :** Cellules non néoplasiques dans l'échantillon qui présentent un motif de signal normal, par exemple des fibroblastes.

**Contrôle externe :** Échantillons contrôlés négatifs et positifs validés.

### 15. Caractéristiques de performances

**Précision :** La localisation de l'hybridation de la sonde a été évaluée sur des étalements de métaphase d'hommes normaux du point de vue du caryotype. Dans tous les échantillons testés, la sonde s'est hybridée uniquement aux loci attendus. Il n'a été observé aucun signal supplémentaire et aucune hybridation croisée supplémentaire. Par conséquent, l'exactitude calculée était de 100 %.

**Sensibilité analytique :** Pour l'évaluation de la sensibilité analytique, la sonde a été évaluée sur des étalements de métaphase d'hommes normaux du point de vue du caryotype. Tous les noyaux ont présenté un modèle de signaux normaux attendus dans tous les échantillons testés. Par conséquent, la sensibilité analytique calculée était de 100 %.

**Spécificité analytique :** Pour l'évaluation de la spécificité analytique, la sonde a été évaluée sur des étalements de métaphase d'hommes normaux du point de vue du caryotype. Dans tous les échantillons testés, tous les signaux se sont hybridés uniquement aux loci cibles attendus et pas d'autres loci. Par conséquent, la spécificité analytique calculée était de 100 %.

### 16. Élimination

L'élimination des réactifs doit être effectuée conformément à la réglementation locale.

### 17. Assistance

Tout écart par rapport au mode d'emploi peut conduire à des résultats de coloration inférieurs ou à aucune coloration du tout.

#### Faible signal ou aucun signal

| Cause possible   | Action   |
|--|--|
| Pas de séquence cible disponible   | Utiliser les contrôles appropriés  |
| L'échantillon de cellules ou de tissu n'est pas correctement fixé  | Optimiser le temps de fixation et le fixateur utilisé ou ajouter une étape de post-fixation en suivant le « Protocole » du manuel du <a href="#">Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kit</a>   |
| Le prétraitement à la chaleur, la protéolyse, la dénaturation, l'hybridation ou le lavage stringent ont été faits à une mauvaise température | Vérifier la température de tous vos instruments utilisés, en utilisant un thermomètre calibré  |
| Le prétraitement protéolytique n'est pas effectué correctement   | Optimiser le temps d'incubation de la pepsine, l'augmenter ou le diminuer si nécessaire  |
| Évaporation de la sonde  | Lors de l'utilisation d'un système d'hybridation, l'utilisation des bandes humides/réservoirs remplis d'eau est obligatoire. Lors de l'utilisation d'un four à hybridation, il faut utiliser une chambre humide. En outre, la lamelle doit être complètement scellée, par exemple avec du Fixogum, afin d'empêcher le séchage de l'échantillon lors de l'hybridation |
| Le tampon de lavage stringent a une concentration trop basse   | Vérifier la concentration du tampon de lavage stringent  |
| Anciennes solutions de déshydratation  | Préparer des nouvelles solutions de déshydratation   |
| Microscope à fluorescence mal réglé  | Régler correctement  |

|  |  |
|--|--|
| Mauvais sets de filtres utilisés               | Utiliser les sets de filtres appropriés aux fluorochromes de la sonde.<br><i>Les sets de filtres à bande triple offrent moins de luminosité par rapport aux sets de filtres à bande unique ou double bande. Par conséquent, les signaux peuvent sembler plus faibles en utilisant les sets de filtres à bande triple</i> |
| Sondes/fluorochromes endommagés par la lumière | Effectuer les étapes d'hybridation et de lavage dans l'obscurité.  |

**Signaux d'hybridation croisée ; bruit de fond**

| Cause possible  | Action   |
|---|--|
| Déparaffinage incomplet   | Utiliser de nouvelles ; vérifier le temps de déparaffinage   |
| Prétraitement protéolytique trop fort                                     | Réduire le temps d'incubation de la pepsine  |
| Volume de sonde par zone trop important                                   | Réduire le volume de sonde par coupe/zone, distribuer la sonde en gouttelettes pour éviter la concentration locale   |
| Les lames sont refroidies à température ambiante avant l'hybridation      | Transférer les lames rapidement à 37 °C  |
| Concentration du tampon de lavage stringent trop élevée                   | Vérifier la concentration du tampon de lavage stringent  |
| Température de l'étape de lavage suivant l'hybridation trop basse         | Vérifier la température et l'augmenter si nécessaire   |
| Déshydratation des échantillons entre les différentes étapes d'incubation | Éviter la déshydratation en scellant les lames et en effectuant les étapes d'incubation dans un environnement humide |

**Morphologie tissulaire dégradée**

| Cause possible   | Action  |
|--|---|
| Les échantillons de cellules ou de tissus n'ont pas été fixés correctement | Optimiser le temps de fixation et le fixateur utilisé ou ajouter une étape de post-fixation en suivant le « Protocole » du manuel du <a href="#">ZytoLight FISH-Tissue Implementation Kit</a> |
| Le prétraitement protéolytique n'est pas effectué correctement             | Optimiser le temps d'incubation de la pepsine, l'augmenter ou le diminuer si nécessaire   |
| Séchage insuffisant avant l'application de la sonde                        | Prolonger le séchage à l'air  |

**Noyaux chevauchants**

| Cause possible                               | Action   |
|--|--|
| Épaisseur inappropriée des sections de tissu | Préparer des coupes au microtome de 2-4 µm d'épaisseur |

**Echantillon glissant sur la lame**

| Cause possible                        | Action                                      |
|---------------------------------------|---|
| Revêtement antidérapant inadéquat     | Utiliser des lames appropriées              |
| Prétraitement protéolytique trop fort | Réduire le temps d'incubation de la pepsine |

**Contre coloration faible**

| Cause possible                             | Action   |
|--|--|
| Solution DAPI faiblement concentrée        | Utiliser à la place le produit <a href="#">DAPI/DuraTect-Solution (ultra)</a> (Prod. N° MT-0008-0.8) |
| Temps d'incubation avec le DAPI trop court | Ajuster le temps d'incubation avec le DAPI   |

**18. Bibliographie**

- Chmielecki J, et al. (2014) *Cancer Discov* 4: 1398-405.
- Ciampi R, et al. (2005) *J Clin Invest* 115: 94-101.
- Cin H, et al. (2011) *Acta Neuropathol* 121: 763-74.
- Dessars B, et al. (2007) *J Invest Dermatol* 127: 1468-70.
- Dougherty MJ, et al. (2010) *Neuro Oncol* 12: 621-30.
- Hutchinson KE, et al. (2013) *Clin Cancer Res* 19: 6696-702.
- Jones DT, et al. (2013) *Nat Genet* 45: 927-32.
- Kievits T, et al. (1990) *Cytogenet Cell Genet* 53: 134-6.
- Miller VA, et al. (2014) *J Clin Oncol* 32 Suppl: Abstr. 11029.
- Palanisamy N, et al. (2010) *Nat Med* 16: 793-8.
- Wilkinson DG: *In Situ Hybridization, A Practical Approach*, Oxford University Press (1992) ISBN 0 19 963327 4.

Nos experts sont disponibles pour répondre à vos questions.  
Merci de nous contacter à [helptech@zytovision.com](mailto:helptech@zytovision.com)



ZytoVision GmbH  
Fischkai 1  
27572 Bremerhaven/ Allemagne  
Téléphone : +49 471 4832-300  
Fax : +49 471 4832-509  
[www.zytovision.com](http://www.zytovision.com)  
Courriel : [info@zytovision.com](mailto:info@zytovision.com)

**Marques déposées :**

ZytoVision® et ZytoLight® sont des marques déposées de ZytoVision GmbH.