

# Zyto Light SPEC ALK/EML4 TriCheck Probe

**REF** Z-2117-50

 $\sum_{\Sigma}$ 

5 (0.05 ml)

**REF** Z-2117-200

 $\sum$ 

20 (0.2 ml)

Per la rilevazione qualitativa dei riarrangiamenti dei geni ALK-EML4 mediante ibridazione *in situ* fluorescente (FISH)



Dispositivo medico – diagnostico in vitro in conformità alla Direttiva UE 98/79/EC

# 1. Scopo previsto

La sonda <u>ZytoLight SPEC ALK/EML4 TriCheck Probe</u> (**PL74**) è adibita alla rilevazione qualitativa dei riarrangiamenti che coinvolgono il gene umano ALK in 2.p23.1 e il gene umano EML4 in 2p21 in campioni fissati in formalina e inclusi in paraffina mediante ibridazione *in situ* fluorescente (FISH). La sonda va utilizzata in combinazione con il kit <u>ZytoLight FISH-Tissue Implementation Kit</u> (codice prodotto Z-2028-5/-20).

L'interpretazione dei risultati deve essere eseguita da un patologo qualificato, considerando il contesto della storia clinica del paziente rispettando gli altri dati clinici e patologici.

#### 2. Rilevanza clinica

Usando questa sonda è possibile discriminare tra le inversioni EML4-ALK e le traslocazioni che coinvolgono l'ALK, ma non EML4, come le traslocazioni ALK-TFG o ALK-KIF5B. Inversioni nel braccio corto del cromosoma 2 [inv(2)(p21p23)] sono state frequentemente rilevate nel carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) e portano alla formazione di trascritti di fusione EML4-ALK. Alcuni studi hanno anche evidenziato i trascritti di fusione EML4-ALK nei tumori mammari, gastrici e colorettali. In queste inversioni sono stati identificati diversi punti di rottura che coinvolgono ALK e EML4. Pertanto, sono state identificate più varianti di trascrizione EML4-ALK, tutte relative al dominio chinasico intracellulare di ALK. Le terapie mirate alle chinasi ALK possono rappresentare una strategia terapeutica molto efficace nei pazienti NSCLC con riarrangiamenti EML4-ALK. Per identificare questo sottogruppo di pazienti con NSCLC, uno strumento utile, per la diagnosi e per la definizione del trattamento terapeutico, è la rilevazione dei riarrangiamenti EML4-ALK, mediante ibridazione in situ fluorescente (FISH).

## 3. Principio del metodo

La tecnica di ibridazione in situ fluorescente (FISH) consente la rilevazione e la visualizzazione di sequenze nucleotidiche specifiche in preparazioni cellulari. I frammenti di DNA marcati in modo fluorescente, chiamati sonde FISH, e i loro frammenti di DNA complementare nelle preparazioni sono co-denaturati e riuniti durante l'ibridazione. Successivamente, i frammenti di sonda non specifici e non legati, sono rimossi con lavaggi stringenti. Dopo la controcolorazione del DNA con DAPI, i frammenti di sonda ibridati sono visualizzati utilizzando il microscopio a fluorescenza equipaggiato con filtri specifici per i fluorocromi con cui sono direttamente marcati i frammenti di sonde FISH.

# 4. Reagenti forniti

La Zyto Light SPEC ALK/EML4 TriCheck Probe è composta da:

- Polinucleotidi (~10 ng/µl) marcati con fluorocromo ZyGreen (eccitazione 503 nm/emissione 528) le cui sequenze target mappano in 2p23.1-p23.2\* (chr2:29,460,144-30,095,822) prossimale alla regione di rottura di ALK (vedere Fig. 1).
- Polinucleotidi (~4.5 ng/µl) marcati con fluorocromo ZyOrange (eccitazione 547 nm/emissione 572 nm) le cui sequenze target mappano in 2p23.2\* (chr2:29,174,204-29,383,335) distale alla regione di rottura di ALK (vedere Fig. 1).
- Polinucleotidi (~37.0 ng/µl) marcati con fluorocromo ZyBlue (eccitazione 418 nm/emissione 467 nm) le cui sequenze target mappano in 2p21\* (chr2:41,573,525-43,349,624) in cui si trova il gene EML4 (vedere Fig. 1).
- Tampone di ibridazione a base di formammide

\*conformemente al Human Genome Assembly GRCh37/hg19

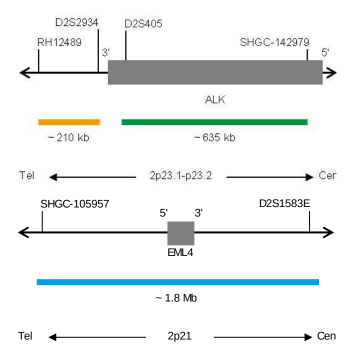


Fig. 1: In alto: Mappa della sonda SPEC ALK; In basso: Mappa della sonda SPEC EML4 (non in scala)

La sonda <u>ZytoLight SPEC ALK/EML4 TriCheck Probe</u> è disponibile nei seguenti due formati:

- Z-2117-50: 0.05 ml (5 test da 10 μl ciascuno)
- Z-2117-200: 0.2 ml (20 test da 10 μl ciascuno)

## 5. Materiali richiesti ma non forniti

- Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kit (Codice prodotto Z-2028-5/-20)
- Campione controllo positivo e negativo
- Vetrini portaoggetto a carica positiva
- Bagno termostatato (37°C, 98°C)
- Ibridizzatore o piastra calda
- Ibridizzatore o camera umida in stufa di ibridazione
- Pipette a volume variabile (10  $\mu$ l, 25  $\mu$ l)
- Vaschette di colorazione
- Timer
- Termometro calibrato
- Etanolo o reagente alcolico
- Xilene
- Acqua deionizzata o distillata
- Vetrini coprioggetto (22 mm x 22 mm, 24 mm x 60 mm)
- Colla per vetrini, per esempio <u>Fixogum Rubber Cement</u> (codice prodotto E-4005-50/-125) o simili
- Microscopio a fluorescenza (400-1000x)
- Olio a immersione per fluorescenza
- Set di filtri appropriato

# 6. Conservazione e stoccaggio

Conservare a 2-8°C in posizione verticale e protetta dalla luce.

Utilizzare proteggendo dalla luce. Riportare alle condizioni di stoccaggio indicate subito dopo l'utilizzo. Non utilizzare i reagenti oltre la data di scadenza indicata in etichetta. Il prodotto è stabile fino alla data di scadenza indicata in etichetta, se correttamente conservato.

## 7. Avvertenze e precauzioni

- Leggere le istruzioni prima dell'utilizzo!
- Non utilizzare i reagenti oltre la data di scadenza!
- Questo prodotto contiene sostanze (in bassa concentrazione e volume) che sono nocive per la salute e potenzialmente infette. Evitare qualsiasi contatto diretto con i reagenti. Prendere le adeguate misure di precauzione (utilizzare I guanti, gli occhiali di protezione e il camice da laboratorio)!
- Se il reagente dovesse entrare in contatto con la pelle, risciacquare subito abbondantemente!
- La scheda di sicurezza è disponibile su richiesta per usi professionali.
- Non riutilizzare i reagenti.
- Evitare la cross-contaminazione dei campioni, in quanto questo potrebbe portare a risultati sbagliati.
- La sonda non deve essere esposta alla luce, in particolare modo a luci intense, per lunghi periodi di tempo; per esempio, tutti I passaggi dovrebbero essere svolti, se possibile, al buio o utilizzando contenitori scuri!

# Frasi di pericolo e prudenza:

Il componente pericoloso è la formammide.



P405

## Pericolo

H351	Sospettato di provocare il cancro.
H360FD	Può nuocere alla fertilità. Può nuocere al feto.
H373	Può provocare danni agli organi in caso di esposizione prolungata o ripetuta.
P201	Procurarsi istruzioni specifiche prima dell'uso.
P202	Non manipolare prima di avere letto e compreso tutte le avvertenze.
P260	Non respirare la polvere/i fumi/i gas/la nebbia/i vapori/gli aerosol.
P280	Indossare guanti/indumenti protettivi/Proteggere gli occhi/il viso.
P308+P313	IN CASO di esposizione o di possibile esposizione, consultare un medico.

Conservare sotto chiave.

#### 8. Limitazioni

- Per uso diagnostico in vitro.
- Solo per usi professionali.
- L'interpretazione clinica di qualsiasi colorazione positiva, o la sua assenza, deve essere condotta considerando il contesto della storia clinica, la morfologia e altri criteri istopatologici come altri test diagnostici. E' di responsabilità di un patologo qualificato avere familiarità con le sonde FISH, reagenti, pannelli diagnostici e metodi usati per produrre il preparato. Le colorazioni devono essere eseguite in un laboratorio certificato e competente sotto la supervisione di un patologo che è responsabile della rivalutazione dei vetrini e che garantisce l'adeguatezza dei controlli positivi e negativi utilizzati.
- La colorazione, in particolar modo l'intensità del segnale e il rumore di fondo, dipende da come il campione è stato gestito e processato prima della colorazione stessa. Una fissazione impropria, il congelamento, lo scongelamento, il lavaggio, l'asciugatura, il riscaldamento, il sezionamento o la contaminazione con un altro campione o fluido può produrre artefatti o falsi risultati. Risultati incoerenti possono derivare da variazioni nei metodi di fissazione e inclusione.
- La sonda dovrebbe essere usata solo per identificare I loci descritti nella sezione 4 "Reagenti forniti".
- La performance è stata validate utilizzando le procedure descritte in queste istruzioni per l'uso. Modifiche a queste procedure potrebbero alterare la performance e devono pertanto essere validate dall'utilizzatore.

#### 9. Sostanze interferenti

I globuli rossi presenti nel campione potrebbero esibire auto fluorescenza che disturba l'identificazione dei segnali.

I seguenti fissativi non sono compatibili con la FISH:

- Fissativo di Bouin
- Fissativo B5
- Fissativi acidi (per esempio, acido picrico)
- Fissativo di Zenker
- Alcoli (quando utilizzati da soli)
- Mercurio cloruro
- Formaldeide zincata
- Fissativo di Hollande
- Formalina non tamponata

## 10. Preparazione dei campioni

Raccomandazioni:

- Fissazione in formalina 10% neutra tamponata per 24 h a temperatura ambiente (18-25°C).
- Dimensioni del campione  $\leq 0.5$  cm<sup>3</sup>.
- Utilizzare paraffina di qualità.
- L'inclusione dovrebbe essere effettuata a una temperatura inferiore ai 65°C.
- Allestire sezioni al microtomo di 2-4 μm di spessore.
- Utilizzare vetrini a carica positiva.
- Fissare per 2-16 h a 50-60°C.

# 11. Trattamento preparatorio del prodotto

Il prodotto è pronto all'uso. Non deve essere ricostituito, mescolato o diluito. Portare la sonda a temperatura ambiente (18-25°C) prima dell'uso, proteggere dalla luce. Prima di aprire la vial, vortexare e centrifugare brevemente.

# 12. Procedura di lavoro

#### Pretrattamento del campione

Pretrattare il campione (sparaffinatura, proteolisi) conformemente alle istruzioni per l'uso del kit <u>Zyto Light</u> FISH-Tissue Implementation Kit.

# Denaturazione e ibridazione

- 1. Pipettare  $10 \mu l$  di sonda su ciascun campione pretrattato.
- 2. Coprire i campioni con un vetrino coprioggetto (22 x 22) mm (evitare la formazione di bolle) e sigillare il coprioggetto.

Raccomandiamo di utilizzare una colla per vetrini (per esempio, Fixogum).

3. Porre i vetrini su piastra calda o su ibridizzatore e denaturare i campioni per 10 min. a 75°C.

 Trasferire i vetrini in camera umida e ibridare overnight a 37°C (per esempio in una stufa da ibridazione).

E' fondamentale che I campioni non si asciughino durante la fase di ibridazione.

#### Post-ibridazione

Procedure coi passaggi post-ibridazione (lavaggio, controcolorazione e microscopia fluorescente) come indicato nelle istruzioni d'uso del kit Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kit.

# 13. Interpretazione dei risultati

Con l'uso di filtri appropriati, i segnali di ibridazione della sonda appaiono verdi (prossimali alla regione di rottura di ALK), arancione (distali alla regione di rottura di ALK) e blu (regione del gene EML4).

**Situazione normale**: Nelle interfasi di cellule normali senza riarrangiamento della regione dei geni EML4-ALK, appaiono due segnali di fusione arancione / verde e due segnali blu (vedere Fig. 2).

Situazione aberrante: L'inversione EML4-ALK è evidenziata da un segnale verde singolo, un segnale arancione singolo e un segnale blu aggiuntivo. Il segnale separato verde e arancione si co-localizza con un segnale blu. La traslocazione di ALK che non coinvolge EML4 è riconoscibile per segnali arancioni e verdi singoli senza il segnale blu aggiuntivo. L'inversione EML4-ALK con delezione di sequenze 5'- ALK è riconoscibile per la perdita di un segnale verde e la co-localizzazione del segnale arancione singolo con un segnale blu aggiuntivo (vedere Fig. 2).

I segnali verdi e arancioni sovrapposti possono apparire come segnali gialli.

	Filtro a doppia banda verde/arancio	Filtro a singola banda blu	Unione delle immagini o filtro a tripla banda verde/arancio/bl u
Cellule sane			
Inversione di EML4 – ALK			
Traslocazione di ALK – senza il coinvolgimento di EML4			
Inversione EML4-ALK con delezione delle sequenze 5' ALK			

Fig. 2: Risultati attesi in situazione normale e aberrante

Altri pattern di segnali possono essere osservati in campioni anormali che possono dare combinazioni di segnali differenti rispetto a quelli sopradescritti. Pattern di segnali inattesi dovrebbero essere studiati/approfonditi ulteriormente.

# Note:

- A causa della cromatina decondensata, il singolo segnale FISH può apparire come un piccolo cluster. Due o tre segnali della stessa misura, separate da una distanza ≤ 1 del diametro di un segnale, dovrebbero essere contati come un singolo segnale.
- Non valutare i nuclei sovrapposti.
- Non contare nuclei over-digeriti (identificabili da una regione scura all'interno del nucleo).
- Non contare i nuclei con una forte auto fluorescenza, che impedisce l'identificazione dei segnali.

- Un risultato negative o inatteso può essere causato da fattori multipli (vedi capitolo 17).
- Al fine di una corretta interpretazione dei risultati, l'utilizzatore deve validare questo prodotto prima del suo utilizzo in procedure diagnostiche secondo le linee guida nazionali e internazionali.

# 14. Procedure di Controllo qualità raccomandate

Al fine di monitorare la corretta performance del campione processato e testare i reagenti, ogni test dovrebbe essere associato a controlli interni e esterni. Se i controlli interni e/o esterni non forniscono colorazioni appropriate, i risultati con i campioni dei pazienti devono essere considerati non validi.

Controllo interno: Cellule non neoplastiche all'interno di un campione che mostra un pattern normale di segnali, ad esempio, i fibroblasti.

Controllo esterno: Campioni di controlli positivi e negativi validati.

## 15. Caratteristiche di performance

Accuratezza: La localizzazione del segnale di ibridazione della sonda è stato valutato in metafasi di maschio con cariotipo normale. In tutti i campioni testati la sonda si è ibridata unicamente con i loci previsti. Non sono stati osservati ulteriori segnali o ibridazioni incrociate. Pertanto, l'accuratezza è pari al 100%.

Sensibilità analitica: Per l'analisi della sensibilità analitica, la sonda è stata valutata su metafasi di cellule normali di maschio con cariotipo normale. Tutti i nuclei hanno mostrato il normale pattern di segnali previsto in tutti i campioni testati. Pertanto, la sensibilità analitica è pari al 100%.

Specificità analitica: Per l'analisi della specificità analitica, la sonda è stata valutata in metafasi di cellule di maschio con cariotipo normale. In tutti i campioni testati, tutti i segnali si sono ibridati esclusivamente con i loci target attesi e con nessun altro locus. Pertanto, la specificità analitica è pari al 100%.

## 16. Smaltimento

Lo smaltimento dei reagenti deve avvenire in accordo alle regolamentazioni locali.

## 17. Risoluzione dei problemi

Qualsiasi modifica dalle istruzioni operative può comportare risultati di colorazione inferiori o a nessuna colorazione.

Segnali deboli o mancanti

Possibile causa	Azione
Sequenza target non disponibile	Utilizzare controlli appropriati
Campioni cellulari o tissutali non correttamente fissati	Ottimizzare il tempo di fissazione e il fissativo o aggiungere un passaggio di post-fissazione come descritto in "procedure" del manuale d'uso del kit Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kit
Temperatura di pretrattamento, proteolisi, denaturazione, ibridazione o temperatura di lavaggio di stringenza non corretta	Controllare la temperature di tutti I dispositive utilizzati, utilizzando un termometro calibrato
Trattamento proteolitico non condotto in modo adeguato	Ottimizzare il tempo di incubazione in pepsina, aumentandolo o diminuendolo, se necessario
Evaporazione della sonda	Se si utilizza l'ibridatore, è obbligatorio l'utilizzo di strisce umide o di taniche preriempite d'acqua. Se si utilizza una stufa d'ibridazione, usare una camera umida. Inoltre il coprioggetto deve essere completamente sigillato, per esempio con Fixogum, per prevenire che il campione si asciughi durante l'ibridazione

#### Vers. 1.1 IT

Concentrazione troppo bassa di tampone di stringenza	Controllare la concentrazione del tampone di stringenza
Soluzione disidratante vecchia	Preparare una soluzione disidratante fresca
Microscopio a fluorescenza impostato in modo non corretto	Regolare il microscopio
Utilizzo di set di fluorescenza non corretto	Utilizzare un set di filtri appropriato per i fluorocromi della sonda. Il filtro triplo fornisce meno luce rispetto al filtro singolo o doppio. I segnali possono quindi apparire più tenui utilizzando il filtro triplo.
Sonde o fluorofori danneggiati a causa della luce	Effettuare I passaggi di ibridazione e di lavaggio al buio

Segnali di cross ibridazione; rumori di fondo

Possibile causa	Azione
Sparaffinatura incompleta	Utilizzare soluzioni fresche; controllare la durata della sparaffinatura
Pretrattamento proteolitico troppo forte	Ridurre il tempo di incubazione in pepsina
Volume di sonda per area troppo elevato	Ridurre il volume di sonda per area/campione, dispensare la sonda goccia a goccia per evitare che si concentri localmente
Vetrini raffreddati a temperature ambiente prima dell'ibridazione	Trasferire i vetrini rapidamente a 37°C
Concentrazione troppo elevata del tampone di stringenza	Controllare la concentrazione del tampone di stringenza
Temperatura di lavaggio post ibridazione troppo bassa	Controllare la temperature; aumentarla, se necessario
Disidratazione dei campioni tra i diversi passaggi di incubazione	Prevenire la disidratazione sigillando I vetrini e incubandoli in un ambiente umido

Morfologia degradata

Possibile causa	Azione
Il campione cellulare o tissutale non è stato fissato correttamente	Ottimizzare il tempo di fissazione e il fissativo o aggiungere un passaggio di post-fissazione come descritto in "procedure" nel manuale d'uso del kit Zyto Light FISH-Tissue Implementation Kit
Pretrattamento proteolitico non condotto correttamente	Ottimizzare il tempo di incubazione in pepsina, aumentandolo o diminuendolo se necessario
Asciugatura insufficiente prima dell'applicazione della sonda	Aumentare i tempi di asciugatura

Nuclei sovrapposti

. 100.0. 001.00000	
Possibile causa	Azione
0 1	Preparare sezioni al microto dello spessore di 2-4 μm

Campione galleggiante sul vetrino

Possibile causa	Azione
Rivestimento inadatto del vetrino	Utilizzare vetrini idonei
Pretrattamento proteolitico troppo forte	Ridurre il tempo di incubazione in pepsina

#### Controcolorazione debole

Possibile causa	Azione
Bassa concentrazione di soluzione DAPI	Utilizzare DAPI/DuraTect-Solution (ultra) (Codice prodotto MT-0008-0.8)
Tempo di incubazione in DAPI troppo breve	Aggiustare il tempo di incubazione in DAPI

## 18. Letteratura

- Inamura K, et al. (2009) Mod Pathol 22: 508-15.
- Kievits T, et al. (1990) Cytogenet Cell Genet 53: 134-6.
- Koivunen JP, et al. (2008) Clin Cancer Res 14: 4275-83.
- Lawce HJ & Olson S (2013) J Assoc Genet Technol 39: 66-71.
- Martelli MP, et al. (2009) Am J Pathol 174: 661-70.
- Perner S, et al. (2008) Neoplasia 10: 298-302.
- Preusser M, et al. (2013) Lung Cancer 80: 278-83.
- Rodig SJ, et al. (2009) *Clin Cancer Res* 15: 5216-23.
- Sasaki T, et al. (2010) Eur J Cancer 46: 1773-80.
- Schildgen V, et al. (2012) *Per Med* 9: 801-3.
- Schildhaus HU, et al. (2013) Mod Pathol 26: 1468-77.
- Schoppmann SF, et al. (2013) Eur J Cancer 49: 1876-81.
- Thunnissen E, et al. (2012) Virchows Arch 461: 245-57.
- Von Laffert M, et al. (2013) Lung Cancer 81: 200-6.
- Wilkinson DG: In Situ Hybridization, A Practical Approach, Oxford University Press (1992) ISBN 0 19 963327 4.

I nostri esperti sono disponibili per rispondere alle vostre domande. Contattare per cortesia <u>helptech@zytovision.com</u>



ZytoVision GmbH Fischkai 1

27572 Bremerhaven/ Germania Tel.: +49 471 4832-300 Fax: +49 471 4832-509

www.zytovision.com Email: info@zytovision.com

# Marchi registrati:

ZytoVision® e Zyto*Light*® sono marchi registrati da ZytoVision GmbH.