



研究用試薬

ヒストファイン

第一抗体

CD56ウサギモノクローナル抗体(MRQ-42)

(動物種：ウサギ)

包装：50テスト(6mL)

Code：418191

製造販売元

株式会社ニチレイバイオサイエンス

〒104-8402

東京都中央区築地6-19-20

TEL. 03(3248)2208 FAX. 03(3248)2243

■ **特異性及び抗原分布**：ヒト CD56 抗原(Neural Cell Adhesion Molecule、NCAM)と特異的に反応する。CD56 抗原は、5つの免疫グロブリンと 2つのファイブロネクチンタイプIIIドメインから成る膜貫通型糖タンパクで、同親性の細胞接着分子である⁽¹⁾⁽⁴⁾⁽⁵⁾⁽⁶⁾。選択的スプライシングによって主に4つのアイソフォームを形成する。造血系ではNK細胞と一部のT細胞、神経系ではニューロン、グリア細胞、シュワン細胞⁽⁷⁾等に、また骨格筋細胞に発現がみられる。腫瘍では、多発性骨髄腫⁽⁸⁾、骨髄性白血病、神経内分泌腫瘍⁽³⁾⁽⁴⁾、小細胞癌⁽⁴⁾⁽⁵⁾⁽⁶⁾、NK細胞リンパ腫⁽⁹⁾⁽¹⁰⁾、鼻ならびに鼻型NK/T細胞リンパ腫⁽⁹⁾、他T細胞性リンパ腫の一部、横紋筋肉腫などの中胚葉性腫瘍などにも反応がみられる⁽²⁾。細胞膜や細胞質に染色がみられる。

■ クローン名：MRQ-42

■ 抗体のクラス/サブクラス：IgG1

■ 免疫原：ヒト CD56 分子の C 末端領域タンパク

■ 製法：培養上清から得ている。

1. 内容

第一抗体・・・CD56ウサギモノクローナル抗体(MRQ-42)(動物種：ウサギ)。

液状。

ウシ血清アルブミン(BSA)と、0.1%アジ化ナトリウムを含むリン酸緩衝生理食塩水(PBS)中にて、即時使用可能な抗体濃度に希釈済み。

1バイアル中に6mLを含む。

*2. 使用目的

組織・細胞中のヒト CD56(NCAM)の染色。

ホルマリン固定パラフィン包埋切片の免疫染色に使用できる。

研究用としてのみ使用すること。

*3. 使用方法

組織切片の場合、前処理(抗原賦活化)としてヒストファイン 抗原賦活化液 pH9 (Code:415201 又は Code:415211)を用いたオートクレーブ処理が必要である(裏面の■操作手順参照)。

スライド上の組織切片が完全に覆われるように第一抗体を2滴(100 μ L)滴下し、常温(15-25 $^{\circ}$ C)で30分~1時間インキュベートする。この反応時間は、ヒストファイン シンプルステインMAX-PO(R)を使用する場合の目安であり、他のキットを使用する場合は、研究者自身が至適反応時間を調べる必要がある。

■ 組織の固定状況等が染色結果に影響を及ぼすため学会等が推奨する固定液や固定時間を遵守し、検体の取扱いには十分注意すること。染色条件を変更することで良好な染色結果が得られる場合があるが、組織へのダメージや偽陽性化、偽陰性化が起こるおそれがあるため、研究者自身の責任において至適条件をよく検討すること。

4. 貯法及び使用上の注意

1. 2-8 $^{\circ}$ C保存。
2. 使用期限はラベルに記載されているので使用前に確認すること。
3. 使用前に室温に戻すこと。
4. 使用後は速やかに冷蔵保存すること。
5. 異なるロットの試薬や他製品の試薬を混ぜたりしないこと。

5. 取扱い上(危険防止)の注意

1. 使用期限の過ぎた試薬は使用しないこと。
- *2. 本品に関する化学物質の安全情報は安全データシート(SDS)を参照すること。
3. 本品を吸い込んだり、眼、口、皮膚、衣類などへの接触を避けること。
4. 本品の廃棄の際には、各施設や地域及び国のルールに従い、適切に廃棄すること。
5. 本品は、動物由来成分を含むので、取扱いに注意が必要である。
- *6. 本品にはアジ化ナトリウムが含まれている。アジ化ナトリウムは水道管に含まれる銅、鉛との反応によって爆発の危険性があるので、多量の水とともに洗い流すこと。
- *7. ヒト由来の検体は、感染の恐れがあるので適切な取扱い及び廃棄法を用いるとともに、免疫染色を実施するにあたって、関連技術及び操作法に充分習熟しておかなければならない。

6. 参考文献

- (1) Cunningham BA, et al. Neural cell adhesion molecule: structure, immunoglobulin-like domains, cell surface modulation, and alternative RNA splicing. Science. 1987 May 15;236(4803):799-806.
- (2) Mechtersheimer G, et al. Expression of the natural killer cell-associated antigens CD56 and CD57 in human neural and striated muscle cells and in their tumors. Cancer Res. 1991 Feb 15;51(4):1300-7.
- (3) Kibbelaar RE, et al. Neural cell adhesion molecule expression, neuroendocrine differentiation and prognosis in lung carcinoma. Eur J Cancer. 1991;27(4):431-5.
- (4) Michalides R, et al. NCAM and lung cancer. Int J Cancer Suppl. 1994;8:34-7.
- (5) Gerardy-Schahn R, et al. Hot spots of antigenicity in the neural cell adhesion molecule NCAM. Int J Cancer Suppl. 1994;8:38-42.
- (6) Kaufmann O, et al. M. Utility of 123C3 monoclonal antibody against CD56 (NCAM) for the diagnosis of small cell carcinomas on paraffin sections. Hum Pathol. 1997 Dec;28(12):1373-8.
- (7) Trejo O, et al. Atypical cells in human cutaneous re-excision scars for melanoma express p75NGFR, C56/N-CAM and GAP-43: evidence of early Schwann cell differentiation. J Cutan Pathol. 2002 Aug;29(7):397-406.
- (8) Ely SA, et al. Expression of CD56/neural cell adhesion molecule correlates with the presence of lytic bone lesions in multiple myeloma and distinguishes myeloma from monoclonal gammopathy of undetermined significance and lymphomas with plasmacytoid differentiation. Am J Pathol. 2002 Apr;160(4):1293-9.
- (9) Tao J, et al. Aggressive Epstein-Barr virus-associated, CD8+, CD30+, CD56+, surface CD3-, natural killer (NK)-like cytotoxic T-cell lymphoma. Am J Surg Pathol. 2002 Jan;26(1):111-8.
- (10) Sumi M, et al. Natural killer cell lymphoma in the duodenum. Leuk Lymphoma. 2003 Jan;44(1):201-4.

*免疫染色における操作手順及び前処理(抗原賦活化)

■ 操作手順

[切片の準備]

1. 50℃で十分に湯伸ばしした切片(3-4µm厚)をシランなどのコーティングスライド上に貼り付け、37℃の恒温器内で16時間以上乾燥させる。

[脱パラフィン]

2. 脱パラフィン → 親水化 → PBS

[抗原賦活化処理]

3. 前処理(抗原賦活化): オートクレーブ処理

- ① 調製した抗原賦活化液(下記記載)を耐熱性の染色バットに入れ、スライドを浸漬させる。
- ② 染色バットに蓋をする。蓋が取れないように輪ゴムでとめる。
- ③ 120℃、20分間オートクレーブ処理する。
- ④ 圧力が十分下がった後、染色バットをオートクレーブから取り出し、蓋をはずす。スライドを浸したまま常温(15-25℃)で20分間放置しゆっくり熱を冷ます。

※オートクレーブ処理後は、染色バット及び抗原賦活化液等が高温になっている。これらを取り扱う際は、手袋等を使用して火傷に注意する。

- ⑤ スライドを抗原賦活化液から取り出し、PBSで洗浄する(洗浄用容器を2度かえ3分間の洗浄操作を3回繰り返すか、又は洗浄びんを使用する)。

[染色手順] <ヒストファイブ シンプルステインMAX-PO(R)使用の場合>

- | | | | |
|----------------------------|-------------|-------------|-------|
| 4. 内因性ペルオキシダーゼの除去 | 10~15分間/常温 | → | PBS洗浄 |
| 5. 第一抗体の添加・反応 | 30分~1時間/常温 | → | PBS洗浄 |
| 6. シンプルステインMAX-PO(R)の添加・反応 | 30分間/常温 | → | PBS洗浄 |
| 7. 基質溶液の添加・反応 | DAB発色 | → | 水洗 |
| 8. 対比染色 | 核染(ヘマトキシリン) | → 封入 → 乾燥 → | 検鏡 |

■ 注意

- ・「PBS洗浄」は5分間ずつ容器を2度かえるか、又は洗浄びんを使用する。
- ・4.のプロセスは3.の前に行ってもよい。
- ・ヒストファイブSABキットを使用する場合は上記1.~4.まで行いSABキットの操作方法に従って染色を行う。

・抗原賦活化液

「抗原賦活化液pH9」の調製方法

- | | |
|-----------------|---------------------------------|
| ・ Code : 415201 | 抗原賦活化液pH9 (調製済)は、そのまま用いる。 |
| ・ Code : 415211 | 抗原賦活化液pH9 (10倍濃縮)は、精製水で10倍希釈する。 |