

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) (ヒストステイナー用)
 (動物種：ウサギ)

包装：60 テスト (12mL) Code：718191

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

- 本品は、自動染色装置ヒストステイナー用の試薬 第一抗体である。
- **特異性および抗原分布**：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12mLを含む。

2. 使用目的

組織・細胞中のヒト CD56(NCAM)陽性細胞の染色。

3. 切片の準備

前処理(抗原賦活化)としてヒストファイン 抗原賦活性化液 pH9 (Code:415201 または Code:415211)を用いたオートクレーブ処理が必要である(裏面参照)。

4. 使用方法

パラフィン包埋切片の免疫組織化学および免疫細胞化学染色に使用できる第一抗体である。

1) 他の試薬とともに試薬ラック(ヒストステイナー用)にセットし、染色を開始する。

2) 染色終了後、すみやかに2-8℃に保存する。

5. 染色方法の設定

反応時間を30分間とする。

試薬バーコードラベルを使用する場合は、自動染色装置ヒストステイナーのプログラムにバーコードラベル情報を入力する必要がある。本製品が未登録の場合は、下記データを入力(漢字のみ全角、他半角入力)し、登録すること。

専用ボトルに貼付されているバーコードラベル内の情報

試薬名	CD56ウサギモノクローナル抗体(MRQ-42)
試薬略称(10文字)	CD56-RM
バーコード	CD56-RM
時間(分)	30

6. 貯法および使用上の注意

1. 2-8℃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。

7. 取扱上(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. 本製品に関する安全情報は安全データシートを参照すること。
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. 本製品の廃棄の際には、各施設や地域およ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、取扱に注意が必要である。
6. アジ化ナトリウムは有毒化学薬品である。本製品の含有量は危険なものとして分類されないが、蓄積されたアジ化ナトリウムは爆発性の金属アジ化物として形成され、水道管に含まれる銅、鉛と反応する可能性がある。そのようなリスクを避けるために大量の水とともに洗い流すこと。
7. ヒト由来の検体は、取扱者に感染をひき起こす危険性がある。従って、適切な取扱および廃棄法を用いるとともに、この免疫組織(細胞)化学染色法を施行するに際し、関連技術および操作法に充分習熟しておかなければならない。

8. 参考文献

- (1) Bruce A., et al: Science 236 : 799-806, 1987
- (2) Gunhild N., et al: Cancer Research 51: 1300-1307, 1991
- (3) Robby E. K., et al: Bur J Cancer 27: 431-435: 1991
- (4) Rob M., et al: Int. J. Cancer 8: 34-37: 1994
- (5) Rita G., et al: Int. J. Cancer 8: 38-42: 1994
- (6) Olaf K., et al: Human Pathology 28: 1373-1387: 1997
- (7) Octavio T., et al: J Cutan Pathol 29: 397-406: 2002
- (8) Scott A. E., et al: American Journal of Pathology 160: 1293-1299: 2002
- (9) Jiangua T., et al: The American Journal of surgical Pathology 26: 111-118: 2002
- (10) Masahiko S., et al: Leukemia & Lymphoma 44: 201-204: 2003

■ 研究用としてのみ使用すること。

■ 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。
2. 脱パラフィン → 親水化 → PBS
3. 前処理(抗原賦活化): オートクレーブ処理
 - ①緩衝液(下記記載)を耐熱性バットに入れ、切片を浸す。
 - ②バットに蓋をする。蓋が取れないように輪ゴムでとめる。
 - ③120℃、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、バットごと切片を取り出す。
 - ⑤バットの蓋をはずし、バットごと切片を常温に20分間以上放置し、ゆっくり熱を冷ます。※オートクレーブ処理後は、バットおよび緩衝液等が高温になっている。これらを取り扱う際は、手袋等を使用し火傷に注意する。
 - ⑥スライドを緩衝液から取り出し、PBSまたはバッファーでよくすすぐ(3分間ずつ容器を2度かえるか、または洗浄ビンを使用する)。

・ 抗原賦活化液pH9の作り方

- | |
|---|
| <ul style="list-style-type: none">• 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。 |
|---|