

研究用試薬

ヒストファイン

第一抗体

抗p16INK4aモノクローナル抗体(JC8) (ヒストステイナー用)
 (動物種：マウス)

包装： 60テスト(12mL)

Code：718351

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p16^{INK4a}タンパク質と特異的に反応する。p16^{INK4a}タンパク質は、9番染色体短腕(9p21)上の*CDKN2A* (Cyclin Dependent Kinase Inhibitor 2A) 遺伝子によりコードされる⁽¹⁾。CDK阻害因子のINK4ファミリーに属し、細胞周期の進行を調節するがん抑制タンパク質である⁽²⁾。正常では、増殖期子宮内膜、乳管上皮、扁桃の陰窩上皮のほか、膵臓のランゲルハンス島、下垂体前葉などの一部の内分泌器官に反応がみられ、主に細胞の核に反応がみられるが、p16^{INK4a}を発現する細胞の多くは細胞質にも反応がみられる⁽¹⁾。腫瘍では、高リスク型HPV (Human Papilloma Virus) 感染に関連した子宮頸癌⁽³⁾や中咽頭扁平上皮癌⁽⁴⁾でp16^{INK4a}の過剰発現がみられることがある。また、尿路上皮癌⁽⁵⁾や大腸癌⁽⁶⁾でも発現がみられることがある。p16^{INK4a}の免疫組織化学染色は、子宮頸部の扁平上皮内病変 (SIL^{*}) /子宮頸部上皮内腫瘍 (CIN^{**}) の組織学的分類の補助⁽⁷⁾や前癌病変と未熟扁平上皮化生、萎縮、反応性/炎症性病変などとの判別において有用である⁽³⁾⁽⁸⁾⁽⁹⁾。

 注1：p16^{INK4a}を発現している細胞では、核の他に細胞質にも弱～強程度の染色がみられることがある。

注2：腫瘍内および腫瘍に隣接する反応性の線維芽細胞および内皮細胞等に発現がみられることがある。

*SIL：Squamous intraepithelial lesions **CIN：Cervical intraepithelial neoplasia

- クローン名：JC8
- 抗体のサブクラス：IgG2a
- 免疫原：ヒトp16^{INK4a}全長リコンビナントタンパク質
- 製法：アフィニティー精製して得ている。

1. 内容

 第一抗体・・・抗p16^{INK4a}モノクローナル抗体(JC8) (動物種：マウス)。

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)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p16^{INK4a}タンパク質の染色。

3. 切片の準備

前処理(抗原賦活化)としてヒストファイン 抗原賦活化液 pH9 (Code:415201 または Code:415211)を用いた温浴処理が必要である(裏面参照)。

■参考：組織の固定状況等によりヒストファイン 抗原賦活化液 pH9(Code：415201 または Code：415211)の代わりに10mM クエン酸緩衝液 (pH6.0)を用いた温浴処理をすることで良好な染色結果が得られる場合がある (裏面の■参考参照)。

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	抗p16 ^{INK4a} モノクローナル抗体(JC8)
試薬略称(10文字)	p16-MM
バーコード	p16-MM
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) Nielsen GP, et al. Immunohistochemical survey of p16INK4A expression in normal human adult and infant tissues. Lab Invest. 1999 Sep;79(9):1137-43.
- (2) Romagosa C, et al. p16(Ink4a) overexpression in cancer: a tumor suppressor gene associated with senescence and high-grade tumors. Oncogene. 2011 May 5;30(18):2087-97.
- (3) Jedpiyawongse A, et al. Immunohistochemical overexpression of p16 protein associated with cervical cancer in Thailand. Asian Pac J Cancer Prev. 2008 Oct-Dec;9(4):625-30.
- (4) Shelton J, et al. p16 immunohistochemistry in oropharyngeal squamous cell carcinoma: a comparison of antibody clones using patient outcomes and high-risk human papillomavirus RNA status. Mod Pathol. 2017 Sep;30(9):1194-1203.
- (5) Yang CH, et al. Expressions of p16 and p27 in urothelial carcinoma and their prognostic value. Kaohsiung J Med Sci. 2014 Sep;30(9):453-8.
- (6) Al-Ahwal M, et al. p16 protein is upregulated in a stepwise fashion in colorectal adenoma and colorectal carcinoma. Saudi J Gastroenterol. 2016 Nov;22(6):435-440.
- (7) Stoler MH, et al. Routine Use of Adjunctive p16 Immunohistochemistry Improves Diagnostic Agreement of Cervical Biopsy Interpretation: Results From the CERTAIN Study. Am J Surg Pathol. 2018 Aug;42(8):1001-1009.
- (8) Darragh TM, et al. The Lower Anogenital Squamous Terminology Standardization Project for HPV-Associated Lesions: background and consensus recommendations from the College of American Pathologists and the American Society for Colposcopy and Cervical Pathology. Arch Pathol Lab Med. 2012 Oct;136(10):1266-97.
- (9) Kalof AN, et al. Our approach to squamous intraepithelial lesions of the uterine cervix. J Clin Pathol. 2007 May;60(5):449-55.

■ 研究用としてのみ使用すること。

■ 操作手順

[切片の準備]

1. 50℃で十分に湯伸ばした切片(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): 温浴処理

- ① 温浴槽をあらかじめ95-99℃に温めておく。以下の操作を行うにあたり、手袋等を用いて高温による火傷に注意する。
- ② 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、ゆるく蓋をする。これを恒温槽に入れ、95-99℃に温める。
- ③ 抗原賦活化液の温度が95-99℃に達したら、スライドを抗原賦活化液に浸漬させ、ゆるく蓋をする。
- ④ 抗原賦活化液の温度が再び95-99℃まで上昇したことを温度計で確認してから、40分間、95-99℃でインキュベートする。
- ⑤ 染色バットを温浴槽から取り出し、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。
- ⑥ 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、または洗浄びんを使用する)。

・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。

■ 参考: 10mM クエン酸緩衝液 (pH6.0)、温浴処理を用いる場合(おもて面の■参考参照)

・ 10mM クエン酸緩衝液 (pH6.0) の作り方

A液 9mL+B液 41mL+精製水 450mL (用時調製)

- A液: 0.1M クエン酸水溶液: 常温で保存可能
クエン酸一水和物 (C₆H₈O₇ · H₂O) 2.1g/精製水 100mL
 - B液: 0.1M クエン酸ナトリウム水溶液: 常温で保存可能
クエン酸三ナトリウム二水和物 (C₆H₅O₇Na₃ · 2H₂O) 14.7g/精製水 500mL
- ここから必要な時に調製する。