

FLEX
Monoclonal Rabbit
Anti-Human AMACR
Clone 13H4
Ready-to-Use
(Link)

Code IR060

English

Intended use

For in vitro diagnostic use.

FLEX Monoclonal Rabbit Anti-Human AMACR, Clone 13H4, Ready-to-Use, (Link), is intended for use in immunohistochemistry together with Autostainer Link instruments. This antibody is useful for the identification of prostate adenocarcinomas (1-9). The clinical interpretation of any staining or its absence should be complemented by morphological studies using proper controls and should be evaluated within the context of the patient's clinical history and other diagnostic tests by a qualified pathologist.

Synonyms for antigen

Alpha methylacyl coenzyme A racemase, P504S (1, 2).

Summary and explanation

Monoclonal rabbit anti-AMACR (alpha methylacyl coenzyme A racemase) recognizes a 382 amino acid protein that was identified by cDNA library subtraction in conjunction with high throughput microarray screening of prostate adenocarcinoma (1). AMACR, also known as P504S, is an enzyme that is involved in bile acid biosynthesis and β -oxidation of branched-chain fatty acids (10). AMACR is expressed in cells of premalignant high grade prostatic intraepithelial neoplasia (HGPIN) and prostate adenocarcinoma, but is present at low or undetectable levels in glandular epithelial cells of normal prostate and benign prostatic hyperplasia (1-9). AMACR is expressed in normal non-prostatic epithelium and in carcinomas from outside the prostate (2, 11-23).

Refer to Dako's *General Instructions for Immunohistochemical Staining* or the detection system instructions of IHC procedures for: 1) Principle of Procedure, 2) Materials Required, Not Supplied, 3) Storage, 4) Specimen Preparation, 5) Staining Procedure, 6) Quality Control, 7) Troubleshooting, 8) Interpretation of Staining, 9) General Limitations.

Reagent provided

Ready-to-use monoclonal rabbit antibody provided in liquid form in a buffer containing stabilizing protein and 0.015 mol/L NaN_3 .

Clone: 13H4 (1-3)

Immunogen

Full length recombinant AMACR (1).

Specificity

The specificity of monoclonal rabbit anti-AMACR was evaluated by immunocytochemistry and Western blot analysis. Anti-AMACR positively bound formalin-fixed HEK293 cells which overexpressed AMACR, but was unreactive with cells transfected with an empty plasmid. In Western blots of lysates from primary prostate carcinoma samples, the antibody labels a 54 kDa protein corresponding to the expected molecular weight of AMACR (3).

Precautions

1. For professional users.
2. This product contains sodium azide (NaN_3), a chemical highly toxic in pure form. At product concentrations, though not classified as hazardous, sodium azide may react with lead and copper plumbing to form highly explosive build-ups of metal azides. Upon disposal, flush with large volumes of water to prevent metal azide build-up in plumbing.
3. As with any product derived from biological sources, proper handling procedures should be used.
4. Wear appropriate Personal Protective Equipment to avoid contact with eyes and skin.
5. Unused solution should be disposed of according to local, State and Federal regulations.

Storage

Store at 2–8 °C. Do not use after expiration date stamped on vial. If reagents are stored under any conditions other than those specified, the conditions must be verified by the user. There are no obvious signs to indicate instability of this product. Therefore, positive and negative controls should be run simultaneously with patient specimens. If unexpected staining is observed which cannot be explained by variations in laboratory procedures and a problem with the antibody is suspected, contact Dako Technical Support.

Specimen preparation including materials required but not supplied

The antibody can be used for labeling formalin-fixed, paraffin-embedded tissue sections. Tissue specimens should be cut into sections of approximately 4 µm.

Pre-treatment with heat-induced epitope retrieval (HIER) is required using Dako PT Link (Code PT100/PT101). For details, please refer to the PT Link User Guide. Optimal results are obtained by pretreating tissues using EnVision™ FLEX Target Retrieval Solution, High pH (10x) (Code K8000/K8004).

Paraffin-embedded sections: Pre-treatment of formalin-fixed, paraffin-embedded tissue sections is recommended using the 3-in-1 specimen preparation procedure for Dako PT Link. Follow the pre-treatment procedure outlined in the package insert for EnVision™ FLEX Target Retrieval Solution, High pH (10x) (Code K8000/K8004). Note: After staining, the sections must be dehydrated, cleared and mounted using permanent mounting medium.

Deparaffinized sections: Pre-treatment of deparaffinized formalin-fixed, paraffin-embedded tissue sections is recommended using Dako PT Link and following the same procedure as described for paraffin-embedded sections. After staining the slides should be mounted using aqueous or permanent mounting medium.

The tissue sections should not dry out during the treatment or during the following immunohistochemical staining procedure. For greater adherence of tissue sections to glass slides, the use of FLEX IHC Microscope Slides (Code K8020) is recommended.

Staining procedure including materials required but not supplied

The recommended visualization system is EnVision™ FLEX, High pH (Link) (Code K8000). The staining steps and incubation times are pre-programmed into the Autostainer Link software. The recommended reagent application volume is 1 x 200 µL or 2 x 150 µL per slide. Please refer to the proper Autostainer Link User Guide for detailed instructions on loading slides and reagents. If the protocols are not available on the used Autostainer platform, please contact Dako Technical Services. All incubation steps should be performed at room temperature.

Optimal conditions may vary depending on specimen and preparation methods, and should be determined by each individual laboratory. If the evaluating pathologist should desire a different staining intensity, incubation times and the choice of EnVision™ FLEX/EnVision™ FLEX+ visualization system can be adjusted. A Dako Application Specialist/Technical Service Specialist can be contacted for information on re-programming of the protocol. Verify that the performance of the adjusted protocol is still valid by evaluating that the staining pattern is identical to the staining pattern described in "Performance characteristics."

Counterstaining in hematoxylin is recommended using EnVision™ FLEX Hematoxylin (Link) (Code K8008). Non-aqueous, permanent mounting medium is recommended.

Positive and negative controls should be run simultaneously using the same protocol as the patient specimens. The positive control tissue should include epithelial cells of the prostate glands and the cells/structures should display reaction patterns as described for this tissue in "Performance characteristics" in all positive specimens. The recommended negative control reagent is FLEX Negative Control, Rabbit (Link) (Code IR600).

Staining interpretation

The cellular staining pattern is cytoplasmic.

Performance characteristics

Normal tissues:

Tissue Type (# Tested) (2-5, 11-14)	Positively Staining Tissue Elements
Adrenal (12) ²	0/12
Bladder (7) ²	0/7
Brain (5) ²	0/5
Breast (12) ²	0/12
Colon (24) ^{11,12}	20/24 Colonic surface epithelium, focal and luminal
Colon, hyperplastic polyp (28) ¹²	1/28
Endometrium (17) ^{2,11}	0/17
Gallbladder (10) ²	10/10 Epithelial cells
Heart (5) ²	0/5
Kidney (12) ²	12/12 Tubular epithelial cells
Liver (31) ^{2,13}	18/31 Hepatocytes
Lung (18) ^{2,11}	12/18 Bronchial epithelial cells
Lymph Node (7) ²	0/7
Ovary (14) ^{2,11}	0/14
Pancreas (15) ²	0/15
Prostate, normal (34) ^{2,11}	0/34
Prostate, benign (156) ^{3,4,5}	11/156
Salivary gland (7) ²	0/7
Skin (10) ^{2,11}	0/10
Small Intestine (18) ²	0/18
Spleen (12) ²	0/12
Stomach (13) ²	0/13
Stomach, non-neoplastic epithelium (44) ¹⁴	2/44
Testes (5) ²	0/5
Thyroid (5) ²	0/5

Abnormal tissues: Anti-AMACR is immunoreactive with the majority of prostate carcinomas tested (2-8,11).

Tissue Type (# Tested) (2, 11-23)	Positively Staining Tumors
Adrenal cortical tumor (20) ²	1/20
Basal cell carcinoma of skin (20) ²	0/20
Bile duct cholangiocarcinoma (14) ²	2/14
Breast adenocarcinoma (315) ^{2,11,15}	54/315
Carcinoid tumors; lung and GI (10) ²	0/10
Colon carcinomas (233) ^{11,12,16,17}	
Colon (35) ^{11,16}	16/35
Well differentiated (58) ¹²	45/58
Moderately differentiated (88) ¹²	66/88
Poorly differentiated (30) ¹²	11/30
Metastatic (22) ¹⁷	7/22
Endometrioid carcinoma (10) ²	0/10
Germ cell tumors (14) ²	0/14
Hepatocellular carcinoma (72) ^{2,13}	59/72
Lung carcinoma (300) ^{2,11,18}	
Carcinoma (28) ¹¹	4/28
Adenocarcinoma (151) ^{2,18}	75/151
Squamous cell carcinoma (121) ¹⁸	27/121
Melanoma (41) ^{2,11}	2/41
Neuroendocrine carcinoma; GI, lung and liver (167) ^{2,18}	95/167
Ovary adenocarcinoma (76) ^{2,11,17}	2/76
Pancreas adenocarcinoma (13) ²	1/13
Pleural mesothelioma (16) ²	0/16
Prostate adenocarcinoma (640) ^{2-8,11}	587/640
Renal tumors (105) ^{19,20}	
Clear cell carcinoma (77) ^{19,20}	17/77
Chromophobe (24) ^{19,20}	1/24
Oncocytoma (29) ^{19,20}	4/29
Bellini/urothelial (5) ¹⁹	0/5
Mucinous and spindle cell carcinoma (5) ¹⁹	5/5
Papillary (96) ^{19,20}	96/96
Sarcomatoid (15) ²⁰	0/15
Salivary gland tumors (28) ²	1/28
Small cell carcinoma; lung and skin (15) ²	0/15
Soft tissue epithelioid sarcoma (12) ²	1/12
Soft tissue synovial sarcoma (6) ²	0/6
Squamous cell carcinoma; skin and mucosa (25) ²	0/25
Stomach adenocarcinoma (413) ^{2,14,21,22}	262/413
Undifferentiated carcinoma (27) ²	0/27
Thymoma (8) ²	0/8
Thyroid tumors (54) ²	0/54
Urothelial carcinoma (50) ^{2,20,23}	
Urothelial carcinoma (17) ²⁰	2/17
Transitional cell carcinoma, bladder (29) ²	9/29
Clear cell adenocarcinoma (4) ²³	4/4

Français

Réf. IR060

Utilisation prévue

Pour utilisation diagnostique in vitro.

Le FLEX Monoclonal Rabbit Anti-Human AMACR, Clone 13H4, Ready-to-Use, (Link), est destiné à une utilisation en immunohistochimie avec les instruments Autostainer Link. Cet anticorps est utile pour l'identification des adénocarcinomes de la prostate (1-9). L'interprétation clinique de toute coloration ou son absence doit être complétée par des études morphologiques en utilisant des contrôles appropriés et doit être évaluée en fonction des antécédents cliniques du patient et d'autres tests diagnostiques par un pathologiste qualifié.

Synonyme de l'antigène

Alpha méthylacyl coenzyme A racémase, P504S (1, 2).

**Résumé
et explication**

L'anticorps monoclonal de lapin anti-AMACR (alpha méthylacyl coenzyme A racémase) reconnaît une protéine de 382 acides aminés qui a été identifiée par soustraction d'une banque d'ADNc en association avec une détection à haut débit par analyse différentielle de l'adénocarcinome de la prostate (1). L'AMACR, également appelé P504S, est une enzyme impliquée dans la biosynthèse des acides biliaires et la β -oxydation des acides gras à chaîne ramifiée (10). L'AMACR est exprimé dans des cellules issues d'une néoplasie intraépithéliale prostatique de haut grade (HGPIN) pré-maligne et d'un adénocarcinome de la prostate, mais est présent à des taux faibles ou indétectables dans les cellules épithéliales glandulaires de la prostate saine et dans l'hyperplasie prostatique bénigne (1-9). L'AMACR est exprimé dans l'épithélium sain non prostatique et dans les carcinomes extérieurs à la prostate (2, 11-23).

Se reporter aux *General Instructions for Immunohistochemical Staining* de Dako ou aux instructions du système de détection relatives aux procédures IHC pour plus d'informations concernant les points suivants: (1) Principe de procédure, (2) Matériels requis mais non fournis, (3) Conservation, (4) Préparation des échantillons, (5) Procédure de coloration, (6) Contrôle qualité, (7) Dépannage, (8) Interprétation de la coloration, (9) Limites générales.

Réactifs fournis

Anticorps monoclonal de lapin prêt à l'emploi, fourni sous forme liquide dans un tampon contenant une protéine stabilisante et 0,015 mol/L de NaN_3 .

Clone : 13H4 (1-3)

Immunogène

AMACR recombinant total (1).

Spécificité

La spécificité de l'anticorps monoclonal de lapin anti-AMACR a été évaluée par immunocytochimie et Western blot. L'anti-AMACR s'est lié de façon positive aux cellules HEK293 fixées au formol qui surexprimaient l'AMACR mais n'a pas interagi avec les cellules ayant subi un transfert génétique avec un plasmide vide. Dans les analyses par Western blot de lysats issus d'échantillons de carcinome primitif de la prostate, l'anticorps monoclonal de lapin anti-AMACR a identifié une protéine de 54 kDa, compatible avec le poids moléculaire attendu de l'AMACR (3).

Précautions

1. Pour utilisateurs professionnels.
2. Ce produit contient de l'azide de sodium (NaN_3), produit chimique hautement toxique dans sa forme pure. Aux concentrations du produit, bien que non classé comme dangereux, l'azide de sodium peut réagir avec le cuivre et le plomb des canalisations pour former des accumulations d'azides métalliques hautement explosifs. Lors de l'élimination, rincer abondamment à l'eau pour éviter toute accumulation d'azide métallique dans les canalisations.
3. Comme avec tout produit d'origine biologique, des procédures de manipulation appropriées doivent être respectées.
4. Porter un équipement de protection individuel approprié pour éviter le contact avec les yeux et la peau.
5. Les solutions non utilisées doivent être éliminées conformément aux réglementations locales et nationales.

Conservation

Conservé entre 2 et 8 °C. Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur le flacon. Si les réactifs sont conservés dans des conditions autres que celles indiquées, celles-ci doivent être validées par l'utilisateur. Aucun signe évident n'indique l'instabilité de ce produit. Par conséquent, les contrôles positif et négatif doivent être analysés en même temps que les échantillons de patient. Si une coloration inattendue est observée, qui ne peut être expliquée par des différences dans les procédures du laboratoire et qu'un problème lié à l'anticorps est suspecté, contacter l'assistance technique de Dako.

**Préparation des
échantillons et
matériaux requis mais
non fournis**

L'anticorps peut être utilisé pour le marquage des coupes de tissus inclus en paraffine et fixés au formol. L'épaisseur des coupes d'échantillons tissulaires doit être d'environ 4 μm .

Le prétraitement avec un démasquage d'épitope induit par la chaleur (HIER) est nécessaire à l'aide de l'appareil Dako PT Link (réf. PT100/PT101). Pour plus de détails, se référer au Guide d'utilisation du PT Link. Des résultats optimaux sont obtenus en prétraitant les tissus à l'aide de la solution EnVision™ FLEX Target Retrieval Solution, High pH (10x) (réf. K8000/K8004).

Coupes incluses en paraffine: il est recommandé de prétraiter les coupes de tissus fixés au formol et inclus en paraffine à l'aide de la procédure 3 en 1 de préparation d'échantillon pour l'appareil Dako PT Link. Suivre la procédure de prétraitement indiquée dans la notice pour la solution EnVision™ FLEX Target Retrieval Solution, High pH (10x) (réf. K8000/K8004). Remarque : après la coloration, les coupes doivent être déshydratées, éclaircies et montées à l'aide d'un milieu de montage permanent.

Coupes déparaffinées: il est recommandé de prétraiter les coupes de tissus fixés au formol et inclus en paraffine qui ont été déparaffinées à l'aide de l'appareil Dako PT Link en suivant la même procédure, décrite pour les coupes incluses en paraffine. Après la coloration, les coupes doivent être montées sur un milieu de montage aqueux ou permanent.

Les coupes de tissus ne doivent pas sécher lors du traitement ni lors de la procédure de coloration immunohistochimique qui suit. Pour une meilleure adhérence des coupes de tissus sur les lames de verre, il est recommandé d'utiliser des lames FLEX IHC Microscope Slides (réf. K8020).

**Procédure de
coloration et
matériaux requis mais
non fournis**

Le système de visualisation recommandé est le EnVision™ FLEX, High pH (Link) (réf. K8000). Les étapes de coloration et les temps d'incubation sont préprogrammés dans le logiciel Autostainer Link. Le volume de réactif recommandé est de 1 x 200 μL ou 2 x 150 μL par lame. Se référer au Guide d'utilisation de l'appareil Autostainer Link pour plus de détails sur le chargement des lames et des réactifs. Si les protocoles ne sont pas disponibles sur la plate-forme Autostainer utilisée, contacter le service technique de Dako. Toutes les étapes d'incubation doivent être effectuées à température ambiante.

Les conditions optimales peuvent varier en fonction de l'échantillon et de la méthode de préparation et doivent être déterminées par chaque laboratoire à titre individuel. Si le pathologiste qui réalise l'évaluation désire une intensité de coloration différente, les durées d'incubation et le choix du système de visualisation EnVision™ FLEX/EnVision™ FLEX+ peuvent être modifiés. Un spécialiste d'application/spécialiste du service technique de Dako peut être contacté pour obtenir des informations sur la reprogrammation du protocole. Vérifier que l'exécution du protocole modifié est toujours valide en vérifiant que le schéma de coloration est identique au schéma de coloration décrit dans les « Caractéristiques de performance ».

Il est recommandé d'effectuer une contre-coloration à l'hématoxyline à l'aide de EnVision™ FLEX Hematoxylin (Link) (réf. K8008). L'utilisation d'un milieu de montage permanent non aqueux est recommandée.

Des contrôles positifs et négatifs doivent être testés en parallèle selon le même protocole que pour les échantillons de patients. Le contrôle de tissu positif doit comprendre les cellules épithéliales de la glande prostatique et les cellules/structures doivent présenter les schémas de réaction décrits pour ces tissus dans les « Caractéristiques de performance » pour tous les échantillons positifs. Le réactif de contrôle négatif recommandé est le FLEX Negative Control, Rabbit (Link) (réf. IR600).

Interprétation de la coloration

Le profil de coloration cellulaire est cytoplasmique.

Caractéristiques de performance

Tissus sains :

Type de tissu (nombre testé) ^{2,5,11-14}	Éléments tissulaires à coloration positive
Glande surrénale (12) ²	0/12
Vessie (7) ²	0/7
Encéphale (5) ²	0/5
Sein (12) ²	0/12
Côlon (24) ^{11,12}	20/24 épithélium de surface du côlon, focal et du lumen
Côlon, polypes hyperplasiques (28) ¹²	1/28
Endomètre (17) ^{2,11}	0/17
Vésicule biliaire (10) ²	10/10 cellules épithéliales
Cœur (5) ²	0/5
Rein (12) ²	12/12 cellules épithéliales tubulaires
Foie (31) ^{2,13}	18/31 hépatocytes
Poumon (18) ^{2,11}	12/18 cellules épithéliales bronchiques
Ganglion lymphatique (7) ²	0/7
Ovaire (14) ^{2,11}	0/14
Pancréas (15) ²	0/15
Prostate, normale (34) ^{2,11}	0/34
Prostate, bénigne (156) ^{3,4,5}	11/156
Glande salivaire (7) ²	0/7
Peau (10) ^{2,11}	0/10
Intestin grêle (18) ²	0/18
Rate (12) ²	0/12
Estomac (13) ²	0/13
Estomac, épithélium non néoplasique (44) ¹⁴	2/44
Testicules (5) ²	0/5
Thyroïde (5) ²	0/5

Tissus tumoraux : l'anticorps anti-AMACR est immunoréactif avec la majorité des carcinomes prostatiques testés (2-8,11).

Type de tissu (nombre testé) ^{2,11-23}	Tumeurs à coloration positive
Tumeur cortico-surrénale (20) ²	1/20
Carcinome basocellulaire de la peau (20) ²	0/20
Cholangiocarcinome du canal biliaire (14) ²	2/14
Adénocarcinome du sein (315) ^{2,11,15}	54/315
Tumeurs carcinoïdes ; pulmonaires et gastro-intestinales (10) ²	0/10
Carcinomes du côlon (233) ^{11,12,16,17}	
Côlon (35) ^{11,16}	16/35
Bien différenciés (58) ¹²	45/58
Modérément différenciés (88) ¹²	66/88
Peu différenciés (30) ¹²	11/30
Métastatiques (22) ¹⁷	7/22
Adénocarcinome endométrioïde (10) ²	0/10
Tumeurs des cellules germinales (14) ²	0/14
Carcinome hépatocellulaire (72) ^{2,13}	59/72
Carcinome du poumon (300) ^{2,11,18}	
Carcinome (28) ¹¹	4/28
Adénocarcinome (151) ^{2,18}	75/151
Carcinome épidermoïde (121) ¹⁸	27/121
Mélanome (41) ^{2,11}	2/41

Carcinome neuroendocrine ; gastro-interstinal, pulmonaire et hépatique (167) ^{2,18}	95/167
Adénocarcinome de l'ovaire (76) ^{2,11,17}	2/76
Adénocarcinome du pancréas (13) ²	1/13
Mésothéliome pleural (16) ²	0/16
Adénocarcinome de la prostate (640) ^{2-8,11}	587/640
Tumeurs rénales (105) ^{19,20}	
Carcinome à cellules claires (77) ^{19,20}	17/77
Chromophobe (24) ^{19,20}	1/24
Oncocytome (29) ^{19,20}	4/29
Bellini/urothéliale (5) ¹⁹	0/5
Carcinomes mucineux et à cellules fusiformes (5) ¹⁹	5/5
Papillaire (96) ^{19,20}	96/96
Sarcomatoïde (15) ²⁰	0/15
Tumeurs des glandes salivaires (28) ²	1/28
Carcinome à petites cellules ; pulmonaire et cutané (15) ²	0/15
Sarcome épithélioïde des tissus mous (12) ²	1/12
Sarcome synovial des tissus mous (6) ²	0/6
Carcinome épidermoïde ; cutané et muqueux (25) ²	0/25
Adénocarcinome de l'estomac (413) ^{2,14,21,22}	262/413
Carcinome non différencié (27) ²	0/27
Thymome (8) ²	0/8
Tumeurs de la thyroïde (54) ²	0/54
Carcinome urothélial (50) ^{2,20,23}	
Carcinome urothélial (17) ²⁰	2/17
Carcinome à cellules transitionnelles, vessie (29) ²	9/29
Adénocarcinome à cellules claires (4) ²³	4/4

Deutsch

Code IR060

Verwendungszweck

Zur In-vitro-Diagnostik.

FLEX Monoclonal Rabbit Anti-Human AMACR, Clone 13H4, Ready-to-Use (Link) ist zur Verwendung in der Immunhistochemie in Verbindung mit Autostainer Link-Geräten bestimmt. Dieser Antikörper dient zur Erkennung von Adenokarzinomen der Prostata (1-9). Die klinische Auswertung einer eventuell eintretenden Färbung sollte durch morphologische Studien mit geeigneten Kontrollen ergänzt und von einem qualifizierten Pathologen unter Berücksichtigung der Krankengeschichte und anderer diagnostischer Tests des Patienten vorgenommen werden.

Synonyme für das Antigen

Alpha-Methylacyl-Coenzym-A-Racemase, P504S (1, 2).

Zusammenfassung und Erklärung

Das monoklonale Kaninchen-Anti-AMACR (Alpha-Methylacyl-Coenzym-A-Racemase) erkennt ein 382-Aminosäuren-Protein, das bei der subtraktiven Hybridisierung der cDNA im Zusammenhang mit einer hohen Anzahl von Microarray-Screenings von Adenokarzinomen der Prostata identifiziert wurde (1). AMACR, das auch als P504S bekannt ist, ist ein Enzym, das bei der Biosynthese von Gallensäuren und der β -Oxidation von verzweigten Fettsäuren eine Rolle spielt (10). AMACR wird in den Zellen von prä-maligner hochgradiger intraepithelialer Neoplasie der Prostata (HGPIN) und Adenokarzinomen der Prostata exprimiert, liegt aber auch bei gesunder Prostata und benigner Prostatahyperplasie in geringen bis nicht nachweisbaren Mengen in den Drüsenepithelzellen vor (1-9). AMACR wird in gesundem Epithel sowie Karzinomen außerhalb der Prostata exprimiert (2, 11-23).

Folgende Angaben bitte den *General Instructions for Immunohistochemical Staining* von Dako oder den Anweisungen des Detektionssystems für IHC-Verfahren entnehmen: 1) Verfahrensprinzip, 2) Erforderliche, aber nicht mitgelieferte Materialien, 3) Aufbewahrung, 4) Vorbereitung der Probe, 5) Färbeverfahren, 6) Qualitätskontrolle, 7) Fehlersuche und -behebung, 8) Auswertung der Färbung, 9) Allgemeine Beschränkungen.

Geliefertes Reagenz

Gebrauchsfertiger, monoklonaler Kaninchen-Antikörper in flüssiger Form in einem Puffer, der stabilisierendes Protein und 0,015 mol/L Na₃ enthält.

Klon: 13H4 (1-3)

Immunogen

Rekombinante AMACR mit voller Länge (1).

Spezifität

Die Spezifität des monoklonalen Kaninchen-Anti-AMACR wurde durch Immunzytochemie und Western-Blot-Analyse überprüft. Anti-AMACR war positiv bindend für formalinfixierte HEK293-Zellen mit überexprimiertem AMACR, reagierte jedoch nicht mit Zellen, die mit einem leeren Plasmid transfiziert waren. In Western-Blot-Tests von Lysaten aus Proben eines primären Prostatakarzinoms markierte der Antikörper ein 54-kDa-Protein, was dem erwarteten Molekulargewicht von AMACR entspricht (3).

- Vorsichtsmaßnahmen**
1. Für Fachpersonal.
 2. Dieses Produkt enthält Natriumazid (NaN₃), eine in reiner Form äußerst giftige Chemikalie. Natriumazid kann auch in als ungefährlich eingestuften Konzentrationen mit Blei- und Kupferrohren reagieren und hochempfindliche Metallazide bilden. Nach der Entsorgung stets mit viel Wasser nachspülen, um Metallazidansammlungen in den Leitungen vorzubeugen.
 3. Wie alle Produkte biologischen Ursprungs müssen auch diese entsprechend gehandhabt werden.
 4. Geeignete Schutzkleidung tragen, um Kontakt mit Augen und Haut zu vermeiden.
 5. Nicht verwendete Lösung ist entsprechend örtlichen, bundesstaatlichen und staatlichen Richtlinien zu entsorgen.

Lagerung Bei 2–8 °C aufbewahren. Nach Ablauf des auf dem Fläschchen aufgedruckten Verfallsdatums nicht mehr verwenden. Werden die Reagenzien nicht entsprechend den angegebenen Bedingungen aufbewahrt, müssen die Bedingungen vom Anwender geprüft werden. Es gibt keine offensichtlichen Anzeichen für eine eventuelle Produktinstabilität. Positiv- und Negativkontrollen sollten daher zur gleichen Zeit wie die Patientenproben getestet werden. Falls es zu einer unerwarteten Färbung kommt, die sich nicht durch Unterschiede bei Laborverfahren erklären lässt und auf ein Problem mit dem Antikörper hindeutet, ist der technische Kundendienst von Dako zu verständigen.

Vorbereitung der Probe und erforderliche, aber nicht mitgelieferte Materialien Der Antikörper eignet sich zur Markierung von formalinfixierten und paraffineingebetteten Gewebeschnitten. Gewebeproben sollten in Schnitte von ca. 4 µm Stärke geschnitten werden.
Die Vorbehandlung durch hitzeinduzierte Epitopdemaskierung (HIER) mit Dako PT Link (Code PT100/PT101) ist erforderlich. Weitere Informationen hierzu siehe PT Link-Benutzerhandbuch. Optimale Ergebnisse können durch Vorbehandlung der Gewebe mit EnVision™ FLEX Target Retrieval Solution, High pH (10x) (Code-Nr. K8000/K8004) erzielt werden.

Paraffineingebettete Schnitte: Die Vorbehandlung der formalinfixierten, paraffineingebetteten Schnitte mit dem 3-in-1-Probenvorbereitungsverfahren für Dako PT Link wird empfohlen. Vorbehandlung gemäß der Beschreibung in der Packungsbeilage für EnVision™ FLEX Target Retrieval Solution, High pH (10x) (Code K8000/K8004) durchführen. Hinweis: Nach dem Färben müssen die Schnitte dehydriert, geklärt und unter Verwendung eines permanenten Einbettmediums auf Objektträger aufgebracht werden.

Entparaffinierte Schnitte: Eine Vorbehandlung der entparaffinierten, formalinfixierten, paraffineingebetteten Gewebeschnitte mit Dako PT Link und nach demselben Verfahren, wie für die paraffineingebetteten Schnitte beschrieben, wird empfohlen. Nach dem Färben sollten die Schnitte mit wässrigem oder permanentem Einbettmedium auf die Objektträger aufgebracht werden.

Die Gewebeschnitte dürfen während der Behandlung oder des anschließenden immunhistochemischen Färbeverfahrens nicht austrocknen. Zur besseren Haftung der Gewebeschnitte an den Glasobjektträgern wird die Verwendung von FLEX IHC Microscope Slides (Code K8020) empfohlen.

Färbeverfahren und erforderliche, aber nicht mitgelieferte Materialien Das empfohlene Visualisierungssystem ist EnVision™ FLEX, High pH (Link) (Code-Nr. K8000). Die Färbeschritte und Inkubationszeiten sind in der Autostainer Link-Software vorprogrammiert. Das empfohlene Reagenz-Anwendungsvolumen ist 1 x 200 µL oder 2 x 150 µL pro Objektträger. Detaillierte Anweisungen zum Laden der Objektträger und Reagenzien bitte dem Benutzerhandbuch zum Autostainer Link entnehmen. Wenn die Protokolle auf der verwendeten Autostainer-Plattform nicht verfügbar sind, wenden Sie sich an den technischen Kundendienst von Dako. Alle Inkubationsschritte sollten bei Raumtemperatur durchgeführt werden.

Optimale Bedingungen können je nach Probe und Präparationsverfahren unterschiedlich sein und sollten vom jeweiligen Labor selbst ermittelt werden. Falls der beurteilende Pathologe eine andere Färbungsintensität wünscht, können Inkubationszeiten und Wahl des Visualisierungssystems EnVision™ FLEX/EnVision™ FLEX+ angepasst werden. Nähere Angaben zur Neuprogrammierung des Protokolls erhalten Sie bei einem Anwendungsspezialisten oder Kundendiensttechniker von Dako. Die Leistung des angepassten Protokolls muss verifiziert werden, indem gewährleistet wird, dass das Färbemuster mit dem unter „Leistungsmerkmale“ beschriebenen Färbemuster identisch ist.

Die Gegenfärbung in Hämatoxylin sollte mit EnVision™ FLEX Hematoxylin (Link) (Code-Nr. K8008) ausgeführt werden. Empfohlen wird ein nichtwässriges, permanentes Einbettmedium.

Positiv- und Negativkontrollen sollten zur gleichen Zeit und mit demselben Protokoll wie die Patientenproben getestet werden. Das positive Kontrollgewebe sollte Epithelzellen der Prostata enthalten und die Zellen/Strukturen müssen in allen positiven Proben die für dieses Gewebe unter „Leistungsmerkmale“ beschriebenen Reaktionsmuster aufweisen. Das empfohlene Negativ-Kontrollreagenz ist FLEX Negative Control, Rabbit (Link) (Code-Nr. IR600).

Auswertung der Färbung Das zelluläre Färbemuster ist zytoplasmatisch.

Leistungsmerkmale Gesunde Gewebe:

Gewebetyp (Anz. getestet) (2-5, 11-14)	Gewebeelemente mit positiver Färbung
Nebenniere (12) ²	0/12
Harnblase (7) ²	0/7
Gehirn (5) ²	0/5
Brust (12) ²	0/12
Kolon (24) ^{11,12}	20/24 Kolonoberflächenepithel, fokal und luminal
Kolon, hyperplastischer Polyp (28) ¹²	1/28












Endometrium (17) ^{2,11}	0/17
Gallenblase (10) ²	10/10 Epithelzellen
Herz (5) ²	0/5
Niere (12) ²	12/12 Tubulusepithelzellen
Leber (31) ^{2,13}	18/31 Hepatozyten
Lunge (18) ^{2,11}	12/18 bronchiale Epithelzellen
Lymphknoten (7) ²	0/7
Ovar (14) ^{2,11}	0/14
Pankreas (15) ²	0/15
Prostata, gesund (34) ^{2,11}	0/34
Prostata, benigne (156) ^{3,4,5}	11/156
Speicheldrüsen (7) ²	0/7
Haut (10) ^{2,11}	0/10
Dünndarm (18) ²	0/18
Milz (12) ²	0/12
Magen (13) ²	0/13
Magen, nichtneoplastisches Epithel (44) ¹⁴	2/44
Hoden (5) ²	0/5
Schilddrüse (5) ²	0/5

Pathologische Gewebe: Anti-AMACR ist immunreaktiv mit den meisten getesteten Prostatakarzinomen (2-8, 11).

Gewebetyp (Anz. getestet) (2, 11-23)	Tumoren mit positiver Färbung
Nebennierenrindentumor (20) ²	1/20
Basalzellkarzinom der Haut (20) ²	0/20
Gallengang, Cholangiokarzinom (14) ²	2/14
Adenokarzinom der Brust (315) ^{2,11,15}	54/315
Karzinome, Lunge und GI (10) ²	0/10
Kolonkarzinome (233) ^{11,12,16,17}	
Kolon (35) ^{11,16}	16/35
gut differenziert (58) ¹²	45/58
mäßig differenziert (88) ¹²	66/88
schlecht differenziert (30) ¹²	11/30
metastasierend (22) ¹⁷	7/22
Endometriumkarzinom (10) ²	0/10
Keimzelltumoren (14) ²	0/14
Hepatozelluläres Karzinom (72) ^{2,13}	59/72
Lungenkarzinom (300) ^{2,11,18}	
Karzinom (28) ¹¹	4/28
Adenokarzinom (151) ^{2,18}	75/151
Platteneithelkarzinom (121) ¹⁸	27/121
Melanom (41) ^{2,11}	2/41
Neuroendokrines Karzinom, GI, Lunge und Leber (167) ^{2,18}	95/167
Adenokarzinom des Ovars (76) ^{2,11,17}	2/76
Adenokarzinom des Pankreas (13) ²	1/13
Pleuresothelium (16) ²	0/16
Adenokarzinom der Prostata (640) ^{2,8,11}	587/640
Nierentumoren (105) ^{19,20}	
klarzelliges Karzinom (77) ^{19,20}	17/77
chromophob (24) ^{19,20}	1/24
Onkozytom (29) ^{19,20}	4/29
Bellini-Gang/Urothel (5) ¹⁹	0/5
muzinöse und Spindelzellkarzinome (5) ¹⁹	5/5
papillär (96) ^{19,20}	96/96
sarkomatoid (15) ²⁰	0/15
Speicheldrüsentumoren (28) ²	1/28
Kleinzelliges Karzinom, Lunge und Haut (15) ²	0/15
Weichteilsarkome, Epitheloidsarkom (12) ²	1/12
Weichteilsarkome, Synovialsarkom (6) ²	0/6
Platteneithelkarzinom, Haut und Schleimhäute (25) ²	0/25
Adenokarzinom des Magens (413) ^{2,14,21,22}	262/413
Undifferenziertes Karzinom (27) ²	0/27
Thymom (8) ²	0/8
Schilddrüsentumoren (54) ²	0/54
Urothelkarzinom (50) ^{2,20,23}	
Urothelkarzinom (17) ²⁰	2/17
Übergangszellkarzinom der Harnblase (29) ²	9/29
klarzelliges Adenokarzinom (4) ²³	4/4

**References
Bibliographie
Literaturhinweise**

1. Xu J, Stolk JA, Zhang X, Silva SJ, Houghton RL, Matsumura M, Vedvick TS, Leslie KB, Badaro R, Reed SG. Identification of differentially expressed genes in human prostate cancer using subtraction and microarray. *Canc Res*. 2000; 60:1677
2. Jiang Z, Fanger GR, Woda BA, Banner BF, Algate P, Dresser K, Xu J, Chu PG. Expression of α -methylacyl-CoA racemase (P504S) in various malignant neoplasms and normal tissues: A study of 761 cases. *Human Pathology*. 2003; 34(8):792
3. Jiang Z, Woda BA, Rock KL, Xu Y, Savas L, Khan A, Pihan G, Cai F, Babcook JS, Rathanaswami P, Reed SG, Xu J, Fanger GR. P504S: a new molecular marker for the detection of prostate carcinoma. *Am J Surg Pathol*. 2001; 25(11):1397
4. Jiang Z, Wu C, Woda BA, Dresser K, Xu J, Fanger GR, Yang XJ. P504S/ α -methylacyl-CoA racemase: a useful marker for diagnosis of small foci of prostatic carcinoma on needle biopsy. *Am J Surg Pathol*. 2002; 26(9):1169
5. Yang XJ, Wu C, Woda BA, Dresser K, Tretiakova M, Fanger GR, Jiang Z. Expression of α -methylacyl-CoA racemase (P504S) in atypical adenomatous hyperplasia of the prostate. *Am J Surg Pathol*. 2002; 26(7):921
6. Zhou M, Jiang Z, Epstein JI. Expression and diagnostic utility of alpha-methylacyl-CoA-racemase (P504S) in foamy gland and pseudohyperplastic prostate cancer. *Am J Surg Pathol*. 2003; 27(6):772
7. Beach R, Gown AM, de Peralta-Venturina MN, Folpe AL, Yaziji H, Salles PG, Grignon DJ, Fanger GR, Amin MG. P504S immunohistochemical detection in 405 prostatic specimens including 376 18-gauge needle biopsies. *Am J Surg Pathol*. 2002; 26(12):158
8. Wu C-L, Yang XJ, Tretiakova M, Patton KT, Halpern EF, Woda BA, Young RH, Jiang Z. Analysis of α -methylacyl-coA racemase (P504S) expression in high-grade prostatic intraepithelial neoplasia. *Hum Pathol* 2004;35(8):1008-13
9. Jiang Z, Woda B, Wu C-L, Yang X. Discovery and clinical application of a novel prostate cancer marker. *Am J Clin Pathol* 2004;122:275-89
10. Ferdinandusse S, Denis S, Ijst L, Dacremont G, Waterham HR, Wanders JA. Subcellular localization and physiological role of α -methylacyl-CoA racemase. *Journal of Lipid Research*. 2000; 41:1890
11. Nassar A, Amin MB, Sexton DG, Cohen C. Utility of α -methylacyl coenzyme A racemase (P504S) antibody) as a diagnostic immunohistochemical marker for cancer. *Appl Immunohistochem Mol Morphol* 2005;13(3):252-5
12. Jiang Z, Fanger GR, Banner BF, Woda BA, Algate P, Dresser K, Xu J, Reed SG, Rock KL, Chu PG. A dietary enzyme: alpha-methylacyl-CoA racemase/P504S is overexpressed in colon carcinoma. *Cancer Detect Prev*. 2003;27(6):422
13. Li W, Cagle PT, Botero RC, Liang JJ, Zhang Z, Tan D. Significance of overexpression of alpha methylacyl-coenzyme A racemase in hepatocellular carcinoma. *J Exp Clin Cancer Res* 2008;27:21
14. Lee WA. α -methylacyl-CoA-racemase expression in adenocarcinoma, dysplasia and non-neoplastic epithelium of the stomach. *Oncology* 2006;71:246-50
15. Witkiewicz AK, Varambally S, Shen R, Mehra R, Sabel MS, Ghosh D, Chinnaiyan AM, Rubin MA, Kleer CG. α -methylacyl CoA racemase protein expression is associated with the degree of differentiation in breast cancer using quantitative image analysis. *Canc Epidemiol Biomarkers Prev* 2005;14(6):1418-23
16. Osunkoya AO, Netto GJ, Epstein JI. Colorectal adenocarcinoma involving the prostate: report of 9 cases. *Human Pathol* 2007;38:1836-41
17. Logani S, Oliva E, Arnell PM, Amin MB, Young RH. Use of novel immunohistochemical markers expressed in colonic adenocarcinoma to distinguish primary ovarian tumors from metastatic colorectal carcinoma. *Mod Pathol* 2005;18:19-25
18. Shilo K, Dracheva T, Mani H, Fukuoka J, Sesterhenn IA, Chu W-S, Shih JH, Travis WD, Franks TJ. α -methylacyl CoA racemase in pulmonary adenocarcinoma, squamous cell carcinoma, and neuroendocrine tumors. *Arch Pathol Lab Med* 2007;131:1555-60
19. Molinié V, Balaton A, Rotman S, Mansouri D, de Pinieux I, Homsy T, Guillou L. Alpha-methyl CoA racemase expression in renal cell carcinomas. *Human Pathol* 2006;37:698-703
20. Tretiakova MS, Sahoo S, Takahashi M, Turkyilmaz M, Vogelzang NJ, Lin F, Krausz T, Teh BT, Yang XJ. Expression of alpha-methylacyl-coA racemase in papillary renal cell carcinoma. *Am J Surg Pathol* 2004;28(1):69-76
21. Truong CD, Li W, Feng W, Cagle P, Khoury T, Sadir A, Xie K, Yao J, Tan D. Alpha-methylacyl-CoA racemase expression is upregulated in gastric adenocarcinoma: a study of 249 cases. *Int J Clin Exp Path* 2008;1:518-23
22. Cho EY, Kim K-M, Park CK, Kim JJ, Sohn TS, Kim DW. AMACR is highly expressed in gastric adenomas and intestinal-type carcinomas. *APMIS* 2007;115:713-8
23. Sun K, Huan Y, Unger PD. Clear cell adenocarcinoma of urinary bladder and urethra: another urinary tract lesion immunoreactive for P504S. *Arch Pathol Lab Med* 2008;132:1417-22

 Catalogue number Référence du catalogue Bestellnummer	 Temperature limitation Limites de température Zulässiger Temperaturbereich	 In vitro diagnostic medical device Dispositif médical de diagnostic in vitro In-vitro-Diagnostikum	
 Manufacturer Fabricant Hersteller	 Batch code Code du lot Chargenbezeichnung	 Contains sufficient for <N> tests Contenu suffisant pour <n> tests Inhalt ausreichend für „n“ Ansätze	Dako North America, Inc. 6392 Via Real Carpinteria, California 93013 USA
 Use by Utiliser jusque Verwendbar bis	 Consult instructions for use Consulter les instructions d'utilisation Gebrauchsanweisung beachten	 Authorized representative in the European Community Représentant Autorisé dans la Communauté Européenne Autorisierter Repräsentant in der EU	 EC REP Dako Denmark A/S Produktionsvej 42 DK-2600 Glostrup Denmark Tel 805 566 6655 Fax 805 566 6688 Technical Support 800 424 0021 Customer Service 800 235 5763 Tel +45 4485 9500 Fax +45 4485 9595 www.dako.com

PT0020/ Rev C