

TEST IHC DÉVELOPPÉ EN LABORATOIRE POUR L'ANTICORPS ANTI-PD-L1 28-8 SUR VENTANA¹

PILOTE

PRÉCISION POUR L'IMMUNOTHÉRAPIE DE L'ONCOLOGIE : TRANSFORMER L'EXPERTISE

Ce protocole a été développé en utilisant des blocs de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFPE). Il a été optimisé en ajustant les paramètres suivants : (1) Démasquage des épitopes ; (2) Dilution / concentration de l'anticorps primaire utilisé ; (3) Temps et température d'incubation de l'anticorps primaire ; (4) Système de détection / révélation¹

Étapes du protocole :

Coloration de coupes sur Ventana à l'aide de l'anticorps primaire anti-PD-L1 (clone 28-8 ; Abcam ; RUO*) selon les étapes suivantes :

1. Démasquage des épitopes :

Solution de démasquage Ventana CC1. Incubation pendant 40 min à 100°C.

2. Dilution / concentration de l'anticorps primaire :

L'anticorps 28-8, anti-PD-L1 doit être dilué au 1:100 dans le diluant approprié.

3. Temps et température d'incubation de l'anticorps primaire :

Incubation pendant 36 min à 60°C.

4. Système de détection / révélation :

Utilisation du kit de détection UltraView HRP avec amplification.

Référence :

1. Adam et al.; Multicenter French harmonization study for PD-L1 IHC testing in non-small cell lung cancer ; *Annals of Oncology* 0: 1–6, 2018.

*RUO (pour « Research Use Only ») signifie que cet anticorps ne peut normalement pas être utilisé pour le diagnostic.

Les protocoles disponibles dans cet outil ne sont pas exhaustifs. Les tests développés dans le laboratoire ou « tests maison » doivent être validés en comparaison à un test ou kit de référence. Leur calibration doit faire l'objet d'une attention particulière.