

Aptima® HBV Quant Assay

Til *in vitro* diagnostisk brug.

Kun til eksport fra USA

Generel information	2
Tilsigtet anvendelse	2
Resumé og forklaring af testen	2
Funktionsprincipper	3
Advarsler og forholdsregler	3
Krav til opbevaring og håndtering af reagenser	8
Indsamling og opbevaring af prøver	9
Prøver på Panther System	12
Prøvetransport	12
Panther System	13
Vedlagte reagenser og materialer	13
Nødvendige materialer, der skal anskaffes separat	15
Valgfri materialer	16
Testprocedure til Panther System	16
Bemærkninger til fremgangsmåden	20
Kvalitetskontrol	21
Kalibrering af assay	21
Negative og positive kontroller	21
Intern kalibrator/intern kontrol	21
Fortolkning af resultater	22
Begrænsninger	23
Præstation	24
Detektionsgrænse ved brug af WHO's 3. internationale standard	24
Detektionsgrænse på tværs af HBV-genotyper	25
Lineært område	26
Linearitet på tværs af HBV-genotyper	27
Nedre kvantiteringsgrænse ved brug af WHO's 3. internationale standard	27
Bestemmelse af den nedre kvantiteringsgrænse på tværs af HBV-genotyper	29
Reproducerbarhed	31
Potentielt interfererende stoffer	33
Specificitet	34
Analytisk specificitet	35
Repeterbarhed af kliniske prøver	36
Fortynding af prøve ved brug af prøvefortynder	37
Korrelation mellem metoder	39
Overførsel	39
Bibliografi	40

Generel information

Tilsigtet anvendelse

Aptima HBV Quant Assay er en *in vitro* nukleinsyrereamplifikationstest til kvantitering af hepatitis B virus (HBV) DNA i humant plasma og serum på det helautomatiske Panther® System.

Plasma kan fremstilles i ethyldiamintetraeddikesyre (EDTA), antikoagulerende citratdextroseopløsning (ACD) og plasmaforberedelsesrør (PPT'er). Serum kan forberedes i serumrør og serumseparatormærke (SST'er). Prøverne testes ved hjælp af det fuldautomatiske Panther-system til prøvebehandling, amplifikation og kvantificering. Prøver, som indeholder HBV-genotyper A, B, C, D, E, F, G og H, er godkendt til kvantitering i assayet.

Aptima HBV Quant Assay er beregnet til brug som en hjælp ved håndteringen af patienter med kroniske HBV-infektioner, som behandles med HBV-antivirale lægemidler. Assayet kan anvendes til at måle HBV DNA-niveauer ved baseline og under behandling for at hjælpe med at vurdere viralt respons på behandlingen. Resultaterne fra Aptima HBV Quant Assay skal fortolkes inden for konteksten af alle relevante kliniske resultater og laboratorieresultater.

Aptima HBV Quant Assay er ikke beregnet til brug som en screeningtest i blod eller blodprodukter for HBV eller som en diagnostisk test for at bekræfte forekomsten af HBV-infektion.

Resumé og forklaring af testen

Hepatitis B virus (HBV), ét af flere virus, som er kendt for at forårsage hepatitis, er blevet tillagt livslang HBV-infektion, levercirrhose, levercancer, leversvigt og potentelt dødsfald. Verdenssundhedsorganisationen (WHO) angiver HBV som én af verdens mest almindelige infektionssygdomme. Prævalensen af HBV-infektion og overførselsmetoden varierer i høj grad rundt om i verden. Ca. en tredjedel af verdens befolkning har tegn på tidligere eller nuværende HBV-infektion med kronisk HBV-infektion hos mere end 350 millioner personer i hele verden.^{1,2,3} HBV-infektion medfører øget risiko for hepatisk dekompensation, cirrhose og hepatocellulært karcinom (HCC) med en dødelighed på 0,5 til 1,2 millioner dødsfald og 5-10 % tilfælde af levertransplantation årligt i hele verden.^{4,5} Uden passende behandling, indgreb og monitorering efter diagnosen er den 5-årige kumulative incidens af cirrhose fra 8-20 %. Når der er udviklet cirrhose, er den årlige risiko for hepatocellulært karcinom (HCC) 2-5 %.⁶

HBV indeholder et cirkulært, delvist dobbeltstrengt DNA-genom på ca. 3.200 basepar, som koder for fire delvist overlappende åbne læserammer (ORF) og udtrykker polymerasen, overflade, præ-kerne/kerne og X-proteiner. Den åbne polymerase-læseramme overlapper de øvrige 3 åbne læserammer (ORF'er) og koder for et vigtigt viralt replikations-protein, polymerase. Den åbne overflade-læseramme (ORF) udtrykker tre proteiner, som er essentielle for viral morfogenese, viral indgang i hepatocyetter og udløser værtens immunrespons.⁷ Der er 8 HBV-genotyper (A-H), og de findes typisk i distinkte geografiske områder. På nuværende tidspunkt anvendes kvantitering af HBV DNA til at bestemme, hvilke patienter med kronisk infektion, der skal behandles, til at monitorere respons på behandling og til at vurdere rebounds i viral load, som muligvis kan indicere resistens over for lægemidler.⁵

Aptima HBV Quant assay er en *in vitro* nukleinsyrereamplifikationstest, der bruger realtids transkriptionsmedieret amplifikation (TMA®) teknologi på Panther-systemet til at kvantificere HBV DNA, genotype A, B, C, D, E, F, G og H. Aptima HBV Quant assay retter sig mod to stærkt konserverede regioner i polymerase- og overfladegenerne (for øget tolerance over for potentielle mutationer). Assayet er standardiseret i henhold til WHO's 3rd. internationale standard for Hepatitis B virus (NIBSC-kode: 10/264).

Funktionsprincipper

Aptima HBV Quant Assay omfatter tre primære trin, som alle finder sted i et enkelt rør på Panther System: target capture, targetamplifikation med transkriptionsmedieret amplifikation (TMA) og detektion af amplifikationsprodukterne (amplikon) med fluorescensmærkede prober (torches).

Under target capture isoleres virus DNA fra prøverne. Prøven behandles med detergent for at opløse viruskappen, denaturere proteiner og frigøre viralt genomisk DNA. Capture oligonukleotider hybridiserer til stærkt bevarede regioner af HBV DNA, hvis til stede, i testprøven. Det hybridiserede target indfanges derefter på magnetiske mikropartikler, der separeres fra prøven i et magnetisk felt. Vasketrinene fjerner uvedkommende komponenter fra reaktionsrøret.

Targetamplifikation sker via TMA, som er en transkriptionsbaseret nukleinsyreamplifikationsmetode, der benytter to enzymer, Moloney murint leukæmivirus (MMLV) reverse transkriptase og T7 RNA-polymerase. Reverse transkriptase bruges til at danne en DNA-kopi (indeholdende en promotersekvens for T7 RNA-polymerase) af targetsekvensen. T7 RNA-polymerase producerer flere kopier af RNA-amplikon fra DNA-kopiskabelonen. Aptima HBV Quant Assay anvender TMA-metoden til at amplificere to regioner af HBV-genomet (polymerasegen og overfladegen). Amplifikation af disse regioner opnås ved at anvende specifikke primere, udviklet til amplifikation af HBV-genotyper A, B, C, D, E, F, G og H. Dobbelt target-regionsmetoden med primer-design, der er målrettet mod de højest bevarede regioner, sikrer nøjagtig kvantivering af HBV DNA.

Detektion opnås ved brug af enkeltstregede nukleinsyre-torches, som er til stede under amplifikation af target, og som hybridiserer specifikt til amplikonet i realtid. Hver torch har en fluorofor og en quencher. Når torch'en ikke er hybridiseret til amplikonet, ligger quencheren tæt på fluoroforen og undertrykker fluorescensen. Når torch'en bindes til amplikonet, bevæger quencheren sig længere væk fra fluoroforen og udsender et signal ved en bestemt bølgelængde, når den aktiveres af en lyskilde. Samtidig med at flere torches hybridiserer til amplikonet, dannes der et højere fluorescenssignal. Den tid, det tager fluorescenssignalet at nå en bestemt tærskel, er proportional med den indledende HBV-koncentration. Hver reaktion har en intern kalibrator/intern kontrol (IC), der kontrollerer variationer i prøvebehandling, amplifikation og detektion. En prøves koncentration bestemmes af Panther System softwaren ved at sammenligne HBV- og IC-signalerne for hver reaktion med kalibreringsoplysningerne.

Advarsler og forholdsregler

- A. Kun til *in vitro* diagnostisk brug.
- B. Til professionel brug.
- C. For at reducere risikoen for ugyldige resultater skal du omhyggeligt læse hele indlægssedlen og *Panther®/Panther Fusion® System Operator's Manual*, før du udfører dette assay.
- D. qHBV Target Enhancer-reagens (TER) er ætsende. Se "Vedrørende assay" på side 5 for komplet liste med advarsler.



Vedrørende laboratoriet

-  E. FORSIGTIG: Kontrollerne til dette assay indeholder human plasma. Plasmaet er negativt for hepatitis B overfladeantigen (HBsAg), antistoffer mod HCV, antistoffer mod HIV-1- og HIV-2- og HIV-antigen ved testning med procedurer godkendt af USA's Food and Drug Administration. Plasmaet er endvidere ikke-reaktivt over for HBV DNA, HCV RNA og HIV-1 RNA ved testning med godkendte nukleinsyretests, der benytter poolede prøver. Alle materialer, der stammer fra human blod, skal anses for at være potentielt smittefarligt og skal håndteres i overensstemmelse med generelle forholdsregler.^{8,9,10}
- F. Kun personale med tilstrækkelig uddannelse i brugen af Aptima HBV Quant Assay og håndtering af potentielt smittefarlige materialer må udføre denne procedure. Hvis der forekommer spild, skal området straks desinficeres ifølge gældende procedurer på stedet.
- G. Brug kun medfølgende eller specificerede laboratorieartikler til engangsbrug.
- H. Rutinemæssige laboratorieforholdsregler skal følges. Der må ikke pipetteres med munden. Der må hverken spises, drikkes eller ryges i arbejdsmiljøet. Brug engangshandsker uden pudser, beskyttelsesbriller og laboratoriekittel ved håndtering af prøver og kitreagenser. Vask hænderne grundigt efter håndtering af prøver og kitreagenser.
- I. Arbejdsflader, pipetter og andet udstyr skal regelmæssigt dekontamineres med 2,5 % til 3,5 % (0,35 M til 0,5 M) natriumhypochloritopløsning.
- J. Alle materialer, der har været i kontakt med prøver og reagenser, skal bortsaffes i overensstemmelse med nationale, internationale og regionale bestemmelser.^{8,9,10,11} Rengør og desinficér alle arbejdsoverflader grundigt.
- K. Kontrollerne indeholder natriumazid som konserveringsmiddel. Brug ikke metalrør til overførsel af reagens. Hvis opløsninger, der indeholder natriumazidforbindelser, skal bortsaffes i en vvs-installation, skal de fortyndes og skylles med rigelige mængder vand fra hanen. Disse forholdsregler anbefales for at undgå ophobning af aflejringer i metalrør, hvor der kan opstå eksplorationsfarlige forhold.
- L. God standardpraksis for molekulær laboratorier inkluderer miljøovervågning. Til overvågning af miljøet på laboratoriet anbefales følgende:
1. Benyt en podepind med vatspids og Aptima rør til prøvealikot (SAT).
 2. Forsyn hvert SAT med en etiket.
 3. Fyld hvert SAT med 1 ml Aptima-prøvefortynder.
 4. Til indsamling af overfladeprøver fugtes en podepind let med nukleasefrit demineraliseret vand.
 5. Pod den pågældende overflade med en lodret bevægelse fra top til bund. Drej podepinden ca. en halv omgang, samtidig med at stedet podes.
 6. Placér straks prøven i røret, og hvirvl forsigtigt podepinden i fortynderen for at ekstrahere potentielt podede materialer. Klem podepinden op imod siden af transportrøret for at klemme så meget væske ud af den som muligt. Bortsaf podepinden, og sæt hætte på røret.
 7. Gentag disse trin for de resterende podninger.
 8. Test podningen med et molekulært assay.

Vedrørende prøver

- M. Prøver kan være infektiøse. Overhold de generelle forholdsregler^{8,9,10} ved udførelse af dette assay. Korrekte håndterings- og bortskaffelsesmetoder bør etableres i overensstemmelse med gældende nationale, internationale og regionale bestemmelser.¹¹ Kun personale med tilstrækkelig uddannelse i brugen af Aptima HBV Quant Assay og i håndtering af potentielt smittefarlige materialer må udføre denne procedure.
- N. Under forsendelse af prøver skal korrekte opbevaringsforhold bevares for at sikre prøvens integritet. Prøvestabilitet under forsendelsesforhold, der er anderledes end de anbefalede forhold, er ikke blevet vurderet.
- O. Undgå krydkontaminering under prøvehåndteringstrinnene. Udvis især forsigtighed for at undgå kontaminering fra spredning af aerosoler ved løsning eller fjernelse af hætter fra prøver. Prøver kan indeholde meget høje niveauer af organismer. Pas på, at prøvebeholdere ikke rører hinanden, og bortskaf brugte materialer uden at føre dem hen over åbne beholdere. Skift handsker, hvis de kommer i kontakt med prøvmateriale.

Vedrørende assay

- P. Brug ikke reagenskittet, kalibratoren eller kontrollerne efter udløbsdatoen.
- Q. Assayreagenser fra kit med forskellige hovedlotnumre må ikke byttes om med hinanden, blandes eller kombineres. Assayvæske kan være fra forskellige lotnumre. Kontroller og kalibratoren kan være fra forskellige lotnumre.
- R. Undgå mikrobiel og nukleasekontaminering af reagenser.
- S. Sæt hætte på, og opbevar alle assayreagenser ved de specifiserede temperaturer. Assayets præstation kan påvirkes, hvis der anvendes forkert opbevarede assayreagenser. Se *Krav til opbevaring og håndtering af reagenser* og *Testprocedure til Panther System* for flere oplysninger.
- T. Kombinér ikke assayreagenser og væske uden specifikke anvisninger. Tilføj ikke yderligere reagens eller væske. Panther System verificerer reagensniveauerne.
- U. Undgå, at target enhancer-reagenset kommer i kontakt med huden, øjnene og slimhinderne. Vask med vand, hvis kontakt med dette reagens forekommer. Fortynd med vand, og følg gældende procedurer på stedet, hvis der forekommer spild af dette reagens.
- V. Nogle reagenser i dette kit er mærket med fareoplysninger.

Bemærk: Farekommunikation afspejler klassifikationerne i sikkerhedsdatabladet (SDS) for Nordamerika og EU. For fareoplysninger, der er specifikke for en given region, henvises der til de regionsspecifikke sikkerhedsdatablade i Safety Data Sheet Library (Arkivet med sikkerhedsdataark) på www.hologicsds.com. For mere information om symbolerne henvises til symbolforklaringen på www.hologic.com/package-inserts.

Nordamerika Information om farer	
HBV VL Kit-kontroller <i>Humant serum / humant plasma 95-100%</i> <i>Natriumazid <1 %</i>	

<p>Reagens til målforstærkning <i>Litiumhydroxid, monohydrat 5-10%.</i></p> <p>FARE</p> <p>H302 - Farlig ved indtagelse H314 - Forårsager svære ætsninger af huden og øjenskader. P264 - Vask ansigt, hænder og eventuel blottet hud grundigt efter håndtering P270 - Der må ikke spises, drikkes eller ryges under brugen af dette produkt P301 + P312 - I TILFÆLDE AF INDTAGELSE: Ring til en GIFTINFORMATION eller læge, hvis du føler dig utilpas P330 - Skyl munden P501 - Indholdet/beholderen bortskaffes i et godkendt affaldsbehandlingsanlæg P260 - Indånd ikke støv eller tåge P280 - Bær beskyttelseshandsker/beskyttelsestøj/øjenbeskyttelse/ansigtsbeskyttelse P301 + P330 + P331 - I TILFÆLDE AF INDTAGELSE, skyl munden. Fremkald IKKE opkastning P303 + P361 + P353 - VED KONTAKT MED HUDEN (eller håret): Tilsmudset tøj tages straks af. Skyl huden med vand/bruser P304 + P340 - VED INDÅNDING: Flyt personen ud i frisk luft og sorg for, at det er behagligt at trække vejret. P305 + P351 + P338 - VED KONTAKT MED ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis dette kan gøres let. Fortsæt skyllning P310 - Ring straks til en GIFTINFORMATION eller en læge P321 - Specifik behandling (se supplerende førstehjælpsinstruktioner i SDS) P363 - Tilsmudset tøj skal vaskes, før det kan anvendes igen P405 - Opbevares under lås P280 - Bær øjenbeskyttelse/ansigtsbeskyttelse</p>	
Fareerklæring EU	
Amplifikationsreagens	—
—	—
	H412 - Skadelig for vandlevende organismer med langvarige virkninger. P273 - Undgå udledning til miljøet. P501 - Indholdet/beholderen bortskaffes til et godkendt affaldsanlæg.
Amplifikation Rekonstitutionsopløsning	—
—	—
	EUH210 - Sikkerhedsdatablad kan rekHIReres.
Enzymreagens <i>Triton X-100 0-10 %.</i>	—
—	—
	H412 - Skadelig for vandlevende organismer med langvarige virkninger. P273 - Undgå udledning til miljøet. P501 - Indholdet/beholderen bortskaffes til et godkendt affaldsanlæg.
Enzymrekonstitueringsopløsning <i>Glycerol 20-25 %. Triton X-100 5-10%. HEPES 1-5 %</i>	—
—	—
	H402 - Skadelig for vandlevende organismer. P273 - Undgå udledning til miljøet. P501 - Indholdet/beholderen bortskaffes til et godkendt affaldsanlæg.
Promotorreagens	—
—	—
	H412 - Skadelig for vandlevende organismer med langvarige virkninger. P273 - Undgå udledning til miljøet. P501 - Indholdet/beholderen bortskaffes til et godkendt affaldsanlæg.

Opløsning til rekonstitution af promoter
—
— EUH210 - Sikkerhedsdatablad kan rekviseres.
Reagens til målforstærkning
<i>HEPES 15-20 %</i>
<i>Lauryl Sulfate Lithium Salt 5-10%</i>
<i>Succinsyre 1-5 %</i>
<i>Litiumhydroxid, monohydrat 1-5%.</i>
—
H402 - skadeligt for vandlevende organismer. P273 - Undgå udledning til miljøet. P501 - Indholdet/beholderen bortskaffes til et godkendt affaldsanlæg.
HBV VL Kit-kalibratorer
<i>Lauryl Sulfate Lithium Salt 0-10%</i>
<i>Succinsyre 0-10 %</i>
—
H402 - skadeligt for vandlevende organismer.
HBV VL Kit-kontroller
<i>Human Serum / Human Plasma 95-100%</i>
<i>Natriumazid <1 %</i>

— H412 - Skadelig for vandlevende organismer med langvarige virkninger. P273 - Undgå udledning til miljøet. P501 - Indholdet/beholderen bortskaffes til et godkendt affaldsanlæg.
Reagens til målforstærkning
<i>Litiumhydroxid, monohydrat 5-10%.</i>
FARE
H302 - Farlig ved indtagelse. H314 - Forårsager svære forbrændinger af huden og øjenskader P264 - Vask ansigt, hænder og anden udsat hud grundigt efter håndtering. P270 - Der må ikke spises, drikkes eller ryges under brugen af dette produkt. P301 + P312 - I TILFÆLDE AF INDTAGELSE: Ring til GIFTLINJEN eller en læge i tilfælde af ubehag. P330 - Skyl munden. P501 - Indholdet/beholderen bortskaffes til et godkendt affaldsanlæg. P260 - Indånd ikke pulver/røg/gas/tåge/damp/spray. P280 - Bær beskyttelseshandsker/beskyttelsestøj/øjenbeskyttelse/ansigtsbeskyttelse. P301 + P330 + P331 - I TILFÆLDE AF INDTAGELSE: Skyl munden. Fremkald IKKE opkastning. P303 + P361 + P353 - VED KONTAKT MED HUDEN (eller håret): Tilsmudset tøj takes straks af. Skyl [eller brus] huden med vand. P304 + P340 - VED INDÅNDING: Flyt personen til et sted med frisk luft og sørge for, at vejtrækningenlettes. P305 + P351 + P338 - VED KONTAKT MED ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis dette kan gøres let. Fortsæt skylling. P310 - Ring omgående til en GIFTINFORMATION eller en læge. P321 - Specifik behandling (se supplerende førstehjælpsinstruktioner i sikkerhedsdatabladet). P363 - Tilsmudset tøj skal vaskes, før det kan anvendes igen. P405 - Opbevares under lås.
 

Krav til opbevaring og håndtering af reagenser

- A. Følgende tabel viser opbevaringsbetingelser og stabilitet for reagenser, kontroller og kalibrator.

Reagens	Opbevaring i uåbnet stand	Åbnet kit (rekonstitueret)	
		Opbevaring	Stabilitet
qHBV-amplifikationsreagens	2 °C til 8 °C		
qHBV-amplifikationsrekonstitueringsopløsning	2 °C til 8 °C	2 °C til 8 °C	30 dage ^a
qHBV-enzymreagens	2 °C til 8 °C		
qHBV-enzymrekonstitueringsopløsning	2 °C til 8 °C	2 °C til 8 °C	30 dage ^a
qHBV-promoterreagens	2 °C til 8 °C		
qHBV-promoterrekonstitueringsopløsning	2 °C til 8 °C	2 °C til 8 °C	30 dage ^a
qHBV-target capture reagens	2 °C til 8 °C	2 °C til 8 °C	30 dage ^a
qHBV PCAL (positiv kalibrator)	-15 °C til -35 °C	15 °C til 30 °C	Hætteglas til engangsbrug Bruges inden 24 timer
qHBV NC CONTROL – (negativ kontrol)	-15 °C til -35 °C	15 °C til 30 °C	Hætteglas til engangsbrug Bruges inden 24 timer
qHBV LPC CONTROL + (lav positiv kontrol)	-15 °C til -35 °C	15 °C til 30 °C	Hætteglas til engangsbrug Bruges inden 24 timer
qHBV HPC CONTROL + (høj positiv kontrol)	-15 °C til -35 °C	15 °C til 30 °C	Hætteglas til engangsbrug Bruges inden 24 timer
qHBV Target Enhancer-reagens	15 °C til 30 °C	15 °C til 30 °C	30 dage ^a

^a Når reagenserne fjernes fra Panther System, skal de straks returneres til deres korrekte opbevaringstemperaturer.

- B. Bortskaf alle ubrugte rekonstituerede reagenser, target capture reagens (TCR) og target enhancer-reagens (TER) efter 30 dage eller efter hovedlottets udløbsdato, alt efter hvilket, der kommer først.
- C. Reagenser opbevaret i Panther System er stabile i 72 timer i systemet. Reagenser kan sættes i Panther System op til 5 gange. Panther System registrerer hver gang, der isættes reagenser.
- D. Efter kalibratoren er optøet, skal opløsningen være klar, dvs. den må ikke være uklar eller have udfældninger.
- E.** Promoterreagens og rekonstitueret promoterreagens er lysfølsomme. Beskyt disse reagenser mod lys under opbevaring og klargøring til brug.
- F. qHBV Target Enhancer-reagenset skal være fra 15 °C til 30 °C før brug.

Indsamling og opbevaring af prøver

Bemærk: Håndtér alle prøver, som om de indeholder potentiel smitsomme stoffer. Overhold de generelle forholdsregler.

Bemærk: Udvis forsigtighed for at undgå krydkontaminering under prøvehåndtering. Bortskaf fx brugte materialer uden at føre dem hen over åbne rør.

Bemærk: Der må kun bruges sekundærplastrør til opbevaring.

Helblodsprøver opsamlet i følgende typer glas- eller plastrør må anvendes:

- Rør, der indeholder EDTA eller ACD-antikoagulans
- Plasma-forberedelsesglas (Plasma Preparation Tubes, PPT'er)
- Serumrør
- Serumseparatrorør (SST'er)

Ved serum skal der være dannet koagel, inden behandlingen fortsættes.

A. Indsamling af prøver

Helblod kan lagres ved 2 °C til 30 °C og skal centrifugeres inden for 24 timer fra prøvetagningen. Plasma eller serum skal separeres fra de pelleterede røde blodlegemer ifølge brugsanvisningen fra producenten af det anvendte rør. Plasma eller serum kan testes på Panther-systemet i et primærrør eller overføres til et sekundærrør, f.eks. et Aptima-rør til prøvealikvot (SAT). Den minimale volumen af serum eller plasma for primærprøvetagningsrør er 1200 µl, og for sekundærprøvetagningsrør er den minimale volumen 700 µl for at kunne opnå et reaktionsvolumen på 500 µl. Nedenstående tabel angiver kravene til dødvolumen for hver type primær- og sekundærrør.

Rør (størrelse og type)	Dødvolumen på Panther
Aptima-rør til prøvealikvot (SAT)	0,2 ml
12 x 75 mm	0,5 ml
13 x 100 mm	0,5 ml
13 x 100 mm med gel	0,3 ml
16 x 100 mm med gel	0,7 ml

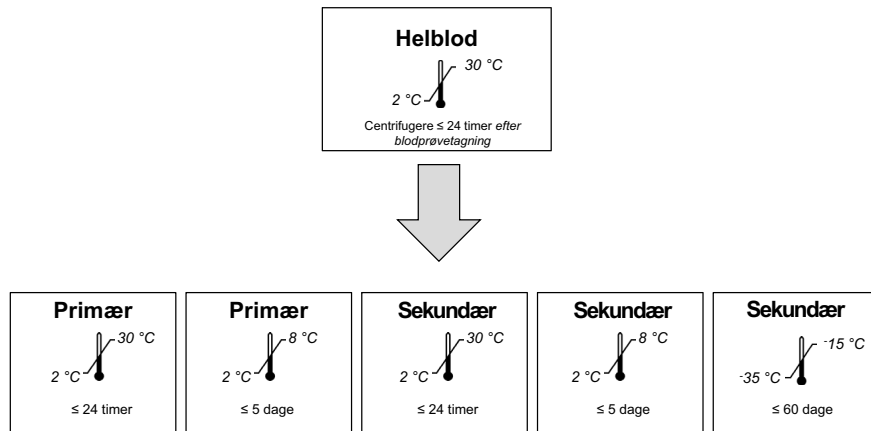
Hvis det ikke skal testes med det samme, kan plasma og serum lægges til opbevaring i overensstemmelse med nedenstående specifikationer. Hvis plasma eller serum overføres til et sekundærrør, kan det nedfrysес til -20 °C. Overstig ikke 3 nedfrysnings-/optørningscyklusser. Nedfrys ikke prøver i EDTA, ACD eller primære prøvetagningsrør til serum.

B. Betingelser for opbevaring af prøver

1. Plasmaprøver i EDTA og ACD

Helblod kan lagres ved 2 °C til 30 °C og skal centrifugeres inden for 24 timer fra prøvetagningen. Plasma kan derefter opbevares under én af de følgende betingelser:

- I primærprøvetagningsrør eller sekundærrør ved 2 °C til 30 °C i op til 24 timer
- I primærprøvetagningsrør eller sekundærrør ved 2 °C til 8 °C i op til 5 dage eller
- I sekundærrør ved -20 °C i op til 60 dage.

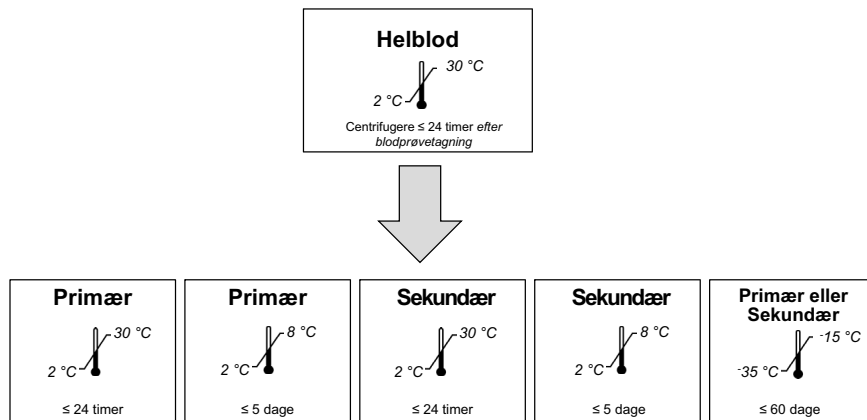


Figur 1. Betingelser for opbevaring af EDTA-ACD-rør

2. PPT-prøver

Helblod kan lagres ved 2 °C til 30 °C og skal centrifugeres inden for 24 timer fra prøvetagningen. Plasma kan derefter opbevares under én af de følgende betingelser:

- I PPT eller sekundærrør ved 2 °C til 30 °C i op til 24 timer
- I PPT eller sekundærrør ved 2 °C til 8 °C i op til 5 dage eller
- I PPT eller sekundærrør ved -20 °C i op til 60 dage.

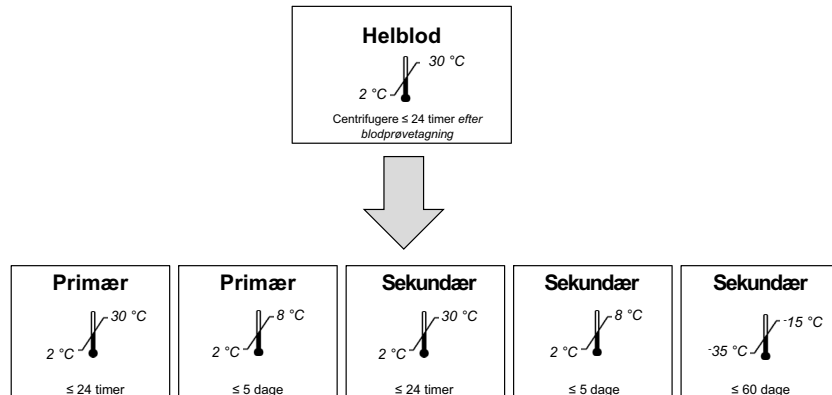


Figur 2. Opbevaringsbetingelser for PPT'er

3. Prøver i serumrør

Helblod kan lagres ved 2 °C til 30 °C og skal centrifugeres inden for 24 timer fra prøvetagningen. Serum kan derefter opbevares under én af de følgende betingelser:

- I serumrøret eller sekundærrøret ved 2 °C til 30 °C i op til 24 timer
- I serumrøret eller sekundærrøret ved 2 °C til 8 °C i op til 5 dage eller
- I sekundærrøret ved -20 °C i op til 60 dage.

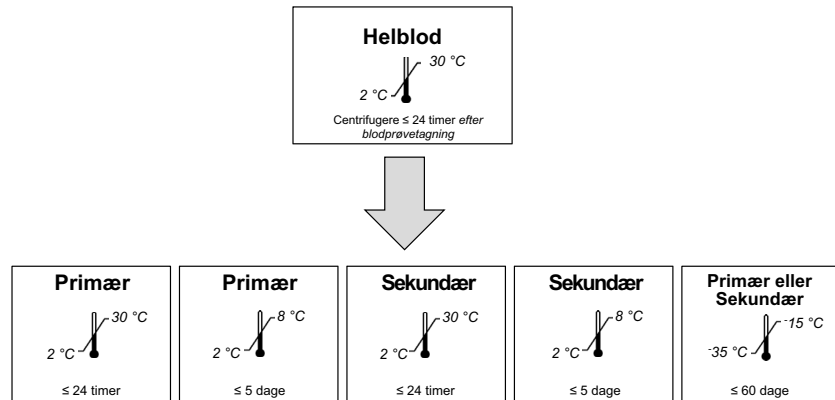


Figur 3. Opbevaringsbetingelser for serumrør

4. SST-prøver

Helblod kan lagres ved 2 °C til 30 °C og skal centrifugeres inden for 24 timer fra prøvetagningen. Serum kan derefter opbevares under én af de følgende betingelser:

- I SST eller sekundærrøret ved 2 °C til 30 °C i op til 24 timer
- I SST eller sekundærrøret ved 2 °C til 8 °C i op til 5 dage eller
- I SST eller sekundærrøret ved -20 °C i op til 60 dage.



Figur 4. Opbevaringsbetingelser for SSTs

C. Langtidsopbevaring i frossen tilstand

Plasma- eller serumprøver kan opbevares ved -65 °C til -85 °C i op til 60 dage i SAT'er.

D. Fortynding af plasma- og serumprøver

Plasma- og serumprøver kan fortyndes i SAT eller et sekundærrør med henblik på testning på Panther-systemet. Se *Testprocedure til Panther System*, trin E.5 for flere oplysninger.

Bemærk: Hvis en prøve fortyndes, skal den testes straks efter fortyndingen. En fortyndet prøve må ikke nedfrysес.

Prøver på Panther System

Prøver kan efterlades på Panther System uden hætte i op til 8 timer i alt. Prøver kan fjernes fra Panther System og testes, så længe den samlede tid på systemet ikke overstiger 8 timer, før Panther System pipetterer prøven.

Prøvetransport

Overhold betingelserne for opbevaring af prøver, som beskrevet i *Indsamling og opbevaring af prøver*.

Bemærk: Prøver skal forsendes i henhold til gældende nationale, internationale og regionale transportregulativer.

Panther System

Reagenserne til Aptima HBV Quant Assay er angivet herunder for Panther System.
Reagensidentifikationssymbolerne er ligeledes angivet ved siden af reagensbetegnelsen.

Vedlagte reagenser og materialer

Aptima HBV Quant Assay Kit, 100 tests (kat. nr. PRD-03424)
(1 assayæske, 1 kalibratorkit og 1 kontrolkit og 1 æske med Target Enhancer-reagens)

Der kan bestilles ekstra kalibratorer og kontroller separat. Se de enkelte katalognumre nedenfor.

Aptima HBV Quant Assay-æske
(opbevares ved 2 °C til 8 °C ved modtagelsen)

Symbol	Komponent	Kvantitet
A	qHBV-amplifikationsreagens <i>Ikke-infektiøse nukleinsyrer tørret i bufferopløsning.</i>	1 hætteglas
E	qHBV-enzymreagens <i>Reverse transkriptase og RNA-polymerase tørret i HEPES-bufferopløsning.</i>	1 hætteglas
PRO	qHBV-promoterreagens <i>Ikke-infektiøse nukleinsyrer tørret i bufferopløsning.</i>	1 hætteglas
AR	qHBV-amplifikationsrekonstitueringsopløsning <i>Vandig opløsning indeholdende glycerol og konserveringsmidler.</i>	1 x 7,2 ml
ER	qHBV-enzymrekonstitueringsopløsning <i>HEPES-bufferopløsning, der indeholder et overfladeaktivt stof og glycerol.</i>	1 x 5,8 ml
PROR	qHBV-promoterrekonstitueringsopløsning <i>Vandig opløsning indeholdende glycerol og konserveringsmidler.</i>	1 x 4,5 ml
TCR	qHBV-target capture reagens <i>Nukleinsyrer i en buffersaltopløsning indeholdende fastfase, ikke-infektiøse nukleinsyrer og intern kalibrator.</i>	1 x 72,0 ml
	Rekonstitueringsmanchetter	3
	Stregkodeliste for hovedlot	1 liste

Aptima HBV Quant kalibratorkit (kat. nr. PRD-03425)
 (opbevares ved -15 °C til -35 °C ved modtagelsen)

Symbol	Komponent	Kvantitet
PCAL	qHBV-positiv kalibrator <i>Plasmid DNA i bufferopløsning</i>	5 x 2,5 ml
	Kalibratorens stregkode	—

Aptima HBV Quant kontrolkit (kat. nr. PRD-03426)
 (opbevares ved -15 °C til -35 °C ved modtagelsen)

Symbol	Komponent	Kvantitet
NC	qHBV-negativ kontrol <i>HBV-negativt defibrineret human plasma indeholdende gentamicin og 0,2 % natriumazid som konserveringsmidler.</i>	5 x 0,8 ml
LPC	qHBV lav positiv kontrol <i>Inaktiveret HBV-positivt plasma i defibrineret human plasma indeholdende gentamicin og 0,2 % natriumazid som konserveringsmidler.</i>	5 x 0,8 ml
HPC	qHBV høj positiv kontrol <i>Inaktiveret HBV-positivt plasma i defibrineret human plasma indeholdende gentamicin og 0,2 % natriumazid som konserveringsmidler.</i>	5 x 0,8 ml
	Kontrollens stregkode	—

Aptima HBV Quant Æske med Target Enhancer-reagens
 (opbevares ved 15 °C til 30 °C ved modtagelsen)

Symbol	Komponent	Kvantitet
TER	qHBV Target Enhancer-reagens <i>En koncentreret oplosning af lithiumhydroxidopløsning</i>	1 x 46,0 ml

Nødvendige materialer, der skal anskaffes separat

Bemærk: For materialer, der fås fra Hologic, er katalognummeret anført, medmindre andet er angivet.

Materiale	Kat. nr.
Panther® System	303095
Panther Fusion® System	PRD-04172
Panther® System Kontinuerlig væske og affald (Panther Plus)	PRD-06067
Aptima® HBV Quant-kalibrorsæt	PRD-03425
Aptima® HBV Quant-kontrolsæt	PRD-03426
Panther kørselskit til reeltids assays (kun til reeltids assays)	PRD-03455 (5000 tests)
<i>Aptima® Assay Fluids Kit Aptima Assay Fluids Kit (Aptima assayvæskekit) (også kendt som Universal Fluids Kit) (Universalvæskekit) indeholder Aptima® Wash Solution, Aptima® Buffer for Deactivation Fluid og Aptima® Oil Reagent</i>	303014 (1000 tests)
<i>Multireagensglasenheder (Multi-tube units, MTU'er)</i>	104772-02
<i>Panther® sæt med affaldsposer</i>	902731
<i>Panther® dækSEL til affaldsspand</i>	504405
Eller Panther System Run Kit (Panther System kørselskit) <i>(ved kørsel af ikke-reeltids TMA assays parallelt med reeltids TMA assays)</i>	303096 (5000 tests)
<i>indeholder MTU'er, affaldsposer, afdækningsstykker til affaldsbeholder, automatisk detektion og assayvæske</i>	
Spidser, 1000 µl ledende, væskeregistrerende	
Ikke alle produkter er tilgængelige i alle regioner. Kontakt din repræsentant for regionsspecifik information.	901121 (10612513 Tecan) 903031 (10612513 Tecan) MME-04134 (30180117 Tecan) MME-04128
5 % til 7 % (0,7 M til 1,0 M) natriumhypochloritopløsning	—
Handske uden pudder, til engangsbrug	—
Udskiftningshætter til reagens	
<i>Flasker til rekonstituering af amplifikations-, enzym- og promoterreagens TCR-flaske TER-flaske</i>	CL0041 (100 hætter) CL0040 (100 hætter) 501604 (100 hætter)
Beskyttelsepapir til laboratoriebænk med plastikbagside	—
Fnugfri servietter	—
Pipette	—
Spidser	—
Der kan anvendes følgende primærprøvetagningsrør:	
13 mm x 100 mm	—
13 mm x 75 mm	—
16 mm x 100 mm	—
Centrifuge	—
Vortexmixer	—

Valgfrei materialer

Materiale	Kat. nr.
Der kan anvendes følgende sekundærrør:	
12 mm x 75 mm	—
13 mm x 100 mm	—
16 mm x 100 mm	—
Aptima® Aliquotrør til prøver (SAT'er) (100 stk.)	FAB-18184
Hætte til transportrør (100 stk.) <i>hætte til SAT</i>	504415
Aptima® prøvefortynder	PRD-03003
Aptima® prøvefortyndingssæt <i>inneholder prøvefortynding, 100 SAT'er og 100 hætter</i>	PRD-03478
Overførselspipetter	—
Kommercielt tilgængelige paneler, fx: <i>HBV-paneler fra Quality Control for Molecular Diagnostics (Kvalitetskontrol for molekylær diagnostik (QCMD))</i>	—
Podepinde med vatspids	—
Vendeapparat	—

Testprocedure til Panther System

Bemærk: Se Brugervejledning til Panther/Panther Fusion System for yderligere oplysninger om proceduren.

A. Klargøring af arbejdsområde

- Rengør de arbejdsoverflader, hvor reagenser skal klargøres. Tør arbejdsoverfladerne af med 2,5 % til 3,5 % (0,35 M til 0,5 M) natriumhypochloritopløsning. Lad natriumhypochloritopløsningen blive på overfladerne i mindst 1 minut, og skyl dernæst efter med deioniseret (DI) vand. Natriumhypochloritopløsningen må ikke tørre. Dæk bordoverfladen med rene, absorberende afdækningsstykker med plastbagbeklædning til laboratorieborde.
- Rengør en separat arbejdsflade, hvor prøverne skal klargøres. Følg proceduren, beskrevet herover (trin A.1).
- Rengør eventuelle pipetter. Følg rengøringsproceduren, beskrevet herover (trin A.1).

B. Klargøring af kalibrator og kontroller

Lad kalibratoren og kontrollerne nå 15 °C til 30 °C før følgende behandling:

- Fjern kalibrator og kontroller fra opbevaring (-15 °C til -35 °C), og placér dem i temperaturer fra 15 °C til 30 °C. Vend forsigtigt op og ned på hvert rør under optøningen, så de blandes grundigt. Sørg for, at rørenes indhold er tøet helt op inden brug.

Valgmulighed. Kalibrator og kontrolrør kan lægges i et vendeapparat, så de blandes grundigt. Sørg for, at rørenes indhold er tøet helt op inden brug.

Bemærk: Sørg for, at der ikke dannes for kraftigt skum, når kalibratoren og kontrollerne vendes op og ned. Skum påvirker niveauregistreringen i Panther System.

2. Når rørets indhold er tøet op, skal ydersiden af røret tørres af med en ren og tør engangsserviet.
3. Åbn ikke rørene endnu for at undgå kontamination.

C. Reagensrekonstituering/klargøring af et nyt kit

Bemærk: Rekonstituering af reagenser bør udføres, inden der påbegyndes arbejde på Panther System.

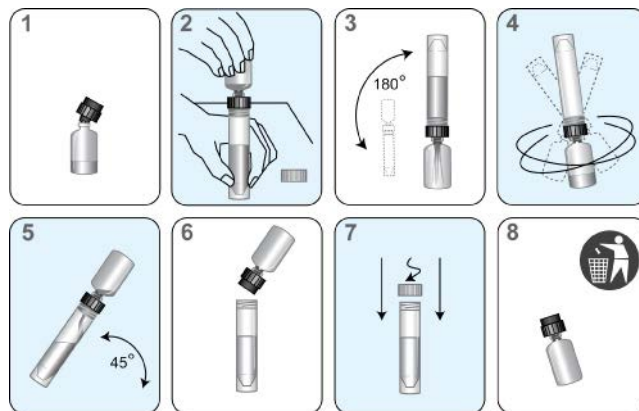
1. Target capture reagens (TCR) klargøres på følgende måde:
 - a. Fjern TCR fra opbevaring (2 °C til 8 °C). Kontrollér lotnummeret på TCR-flasken for at sikre, at det stemmer overens med lotnummeret på stregkodelisten for hovedlot.
 - b. Omryst straks TCR-flasken kraftigt 10 gange. Lad TCR-flasken blive i temperaturer på 15 °C til 30 °C for at varme flasken op i mindst 45 minutter. Inden for dette tidsrum skal TCR-flasken vendes op og ned mindst hver 10 minutter.

Valgmulighed. TCR-flasken kan klargøres på et vendeapparat på følgende måde: Fjern TCR fra opbevaring (2 °C til 8 °C), og ryst straks omhyggeligt 10 gange. Placér TCR-flasken i et vendeapparat, og efterlad TCR-flasken ved 15 °C til 30 °C til opvarmning i mindst 45 minutter.

 - c. Sørg for, at alle udfældninger opløses, og at de magnetiske partikler suspenderes før brug.
2. Til rekonstituering af amplifikations-, enzym- og promoterreagens gøres følgende:
 - a. Fjern de frysetørrede reagenser og tilhørende rekonstitueringsopløsninger fra opbevaring (2 °C til 8 °C). Anbring hver enkelt rekonstitueringsopløsning parvist med det tilhørende frysetørrede reagens.
 - b. Kontrollér, at rekonstitueringsopløsningen og det frysetørrede reagens har matchende etiketfarver. Kontrollér lotnumrene på stregkodelisten for hovedlot for at sikre, at de korrekte reagenser er grupperet.
 - i. Åbn hætteglasset med frysetørret reagens ved at fjerne metalforseglingen og gummidroppe.
 - ii. Indsæt enden af rekonstitueringsmanchetten (sort) med fordybningen med et fast tryk på hætteglasset (Figur 5, trin 1).
 - iii. Åbn den tilhørende flaske med rekonstitueringsopløsning, og læg låget på et rent, afdækket arbejdsbord.
 - iv. Placér flasken med rekonstitueringsopløsning på en stabil flade (dvs. et arbejdsbord). Vend derpå hætteglasset med frysetørret reagens over flasken med rekonstitueringsopløsning, og sæt manchetten fast på flasken med rekonstitueringsopløsning (Figur 5, trin 2).
 - v. Vend langsomt de samlede flasker (hætteglas sat på flasken med opløsning), så opløsningen kan løbe ned i hætteglasset (Figur 5, trin 3).
 - vi. Tag fat i de samlede flasker, og hvirvl dem rundt i mindst 10 sekunder (Figur 5, trin 4).
 - vii. Vent i mindst 30 minutter på, at det frysetørrede reagens blandes med opløsningen.
 - viii. Efter det frysetørrede reagens er blevet blandet med opløsningen, hvirvles de samlede flasker i mindst 10 sekunder, og derpå vippes opløsningen let frem og tilbage i hætteglasset, så indholdet blandes grundigt.

- c. Vend langsomt de samlede flasker igen, så hele opløsningen kan løbe tilbage i flasken med rekonstitueringsopløsning (Figur 5, trin 5).
- d. Fjern forsigtigt rekonstitueringsmanchetten og hætteglasset (Figur 5, trin 6).
- e. Sæt låget på flasken igen. Registrér operatørinitialer og rekonstitueringsdato på etiketten (Figur 5, trin 7).
- f. Bortskaf rekonstitueringsmanchetten og hætteglasset (Figur 5, trin 8).

Advarsel: Undgå, at der dannes kraftigt skum, når reagenserne rekonstitueres. Skum påvirker niveauregistreringen i Panther System.



Figur 5. Reagenssets rekonstitueringsproces

3. Tag qHBV Target Enhancer-reagenset ud fra opbevaring (15 °C til 30 °C). Skriv operatørinitialer og åbningsdato på etiketten. Kontrollér lotnummeret på TER-flasken for at sikre, at det stemmer overens med lotnummeret på stregkodelisten for hovedlot.

D. Klargøring af reagens for tidligere klargjorte reagenser

1. Tag de tidligere klargjorte reagenser ud fra opbevaring (2 °C til 8 °C). Tidligere klargjort amplifikation, enzym, promoterreagenser og TCR skal nå 15 °C til 30 °C før start af assayet.
2. Tag TER ud fra opbevaring (15 °C til 30 °C).
3. For tidligere klargjort TCR udføres trin C.1 ovenfor før isætning i systemet.
4. Hvirvl og vend amplifikations-, enzym- og promoterreagens op og ned for at blande det grundigt før isætning i systemet. Undgå, at der dannes kraftigt skum, når reagenserne vendes op og ned.
5. Der må ikke tilføjes reagens til reagensflaskerne. Panther System registrerer og afviser flasker, der har fået tilføjet reagens.

E. Håndtering af prøver

1. Kontrollér, at de behandlede prøver i primærrør eller ufortyndede prøver i sekundærrør er opbevaret korrekt i henhold til Indsamling og opbevaring af prøver på side 9.
2. Sørg for, at frosne prøver er tøet helt op. Bland de optøede prøver i vortexmixer i 3 til 5 sekunder, så de blandes omhyggeligt.
3. Lad prøverne nå 15 °C til 30 °C før behandlingen. Se *Prøver på Panther System* for yderligere oplysninger.

4. Kontrollér, at hvert primærprøvetagningsrør indeholder op til 1200 µl prøve, eller at hvert SAT indeholder mindst 700 µl prøve. Se tabellen i *Indsamling af prøver* på side 9 vedrørende kravene til dødvolumen for hver type primær- og sekundærrør. Hvis fortynding af prøven er nødvendigt, se trin E.5 herunder for yderligere oplysninger.
5. Fortynd en prøve i forholdet 1:3 i et SAT eller i forholdet 1:100 i et sekundærrør.

En prøve kan fortyndes i et sekundærrør med henblik på testning på Panther-systemet.

Bemærk: *Hvis en prøve fortyndes, skal den testes straks efter fortyndingen.*

a. Fortynding af prøver med lavt volumen

Volumenet af prøver kan øges til det påkrævede minimumsvolumen (700 µl) ved brug af Aptima prøvefortynder. Prøver med mindst 240 µl kan fortyndes med to dele prøvefortynder (1:3) på følgende måde:

- i. Placér 240 µl prøve i et SAT.
- ii. Tilsæt 480 µl Aptima-prøvefortynder.
- iii. Sæt hætte på røret.
- iv. Vend røret forsigtigt op og ned 5 gange.

Prøver, der er fortyndet 1:3, kan testes ved brug af 1:3 valgmuligheden på Panther systemet (se *Brugervejledning til Panther/Panther Fusion System* for flere oplysninger). Softwaren rapporterer automatisk de ufortyndede resultater med denne fortyndingsfaktor. Disse prøver markeres som værende fortyndede prøver.

b. Fortynding af prøver med høj titer

Hvis en prøves resultat ligger over den øvre kvantiteringsgrænse (ULoQ), kan den fortyndes med 99 dele Aptima prøvefortynder (1:100) på følgende måde:

- i. Placer 30 µl prøve i et SAT eller et sekundærrør.
- ii. Tilsæt 2970 µl Aptima-prøvefortynder.
- iii. Sæt hætte på røret.
- iv. Vend røret forsigtigt op og ned 5 gange.

Prøver fortyndet 1:100 kan testes ved hjælp af 1:100-indstillingen på Panther-systemet (se *Panther/Panther Fusion System Operator's Manual* for flere oplysninger). Softwaren rapporterer automatisk de ufortyndede resultater med denne fortyndingsfaktor. Disse prøver markeres som værende fortyndede prøver.

Bemærk: *For fortyndede prøver med ufortyndede koncentrationer større end ULoQ rapporteres resultaterne ved hjælp af et videnskabeligt notat.*

6. Umiddelbart inden isætning af prøverne i et prøvestativ centrifugeres hver prøve ved 1000 til 3000 g i 10 minutter. Fjern ikke hætterne. Bobler i røret kan påvirke måling af væskeniveau i Panther systemet.

Se *Klargøring af systemet*, trin F.2 herunder for oplysninger om isætning af prøver i stativet og fjernelse af hætter.

F. Klargøring af systemet

1. Sæt systemet op ifølge anvisningerne i brugervejledning til *Panther/Panther Fusion System* og *Bemærkninger til fremgangsmåden*. Sørg for, at der anvendes reagensstativer og TCR-adapttere af passende størrelse.

2. Sæt prøverne i prøvestativet. Udfør de følgende trin for hvert prøverør (prøve og, hvor nødvendigt, kalibrator og kontroller):
 - a. Løsn én prøverørshætte, men tag den ikke helt af.

Bemærk: Vær især forsiktig med at undgå kontamination fra spredning af aerosoler. Løsn forsigtigt hætterne på prøverne.
 - b. Sæt prøverøret i prøvestativet.
 - c. Gentag trin 2.a og 2.b for hver resterende prøve.
 - d. Når prøverne er sat i prøvestativet, fjernes og bortskaffes hvert prøverørs hætte i ét prøvestativ. For at undgå kontamination må en hætte ikke føres hen over andre prøvestativer eller prøverør.
 - e. Brug om nødvendigt en ny engangs overførselspipette til at fjerne eventuelle bobler eller skum.
 - f. Når den sidste hætte er fjernet, skal prøvestativet sættes i prøvebåsen.

Bemærk: Hvis der køres andre assays og prøvetyper på samme tid, skal prøveholderen (retainer) sikres, før prøvestativet sættes i prøvebåsen.

 - g. Gentag trin 2.a og 2.f for det næste prøvestativ.

Bemærkninger til fremgangsmåden

A. Kalibrator og kontroller

1. Rørene til qHBV positiv kalibrator, qHBV lav positiv kontrol, qHBV høj positiv kontrol og qHBV negativ kontrol kan sættes i en vilkårlig position i prøvestativet og i et vilkårligt prøvebåsspor på Panther System. Pipettering af prøver begynder, når ét af de to følgende forhold er blevet opfyldt:
 - a. Kalibratoren og kontrollerne behandles aktuelt af systemet.
 - b. Gyldige resultater for kalibratoren og kontrollerne er blevet registreret på systemet.
2. Når kalibrator- og kontrolrørene er blevet pipetteret og behandles til Aptima HBV Quant Assay-reagenskittet, kan prøver testes med det tilhørende, rekonstituerede kit i op til 24 timer, **medmindre**:
 - a. Kalibratorresultatet eller kontrolresultaterne er ugyldige.
 - b. Det tilknyttede assay-reagenskit fjernes fra systemet.
 - c. Det tilhørende assay-reagenskit har overskredet stabilitetsgrænserne.
3. Kalibratoren og hvert kontrolrør kan anvendes én gang. Forsøg på at anvende røret mere end én gang kan føre til fejl i behandlingen.

B. Handskepudder

Som i alle reagenssystemer kan for meget pudder på visse handsker forårsage kontaminering af åbnede rør. Det anbefales at bruge handsker uden pudder.

Kvalitetskontrol

En kørsel eller et prøveresultat kan blive ugyldiggjort af en operatør, hvis der observeres tekniske problemer, problemer hos operatøren eller med instrumentet under udførelsen af assayet, og de er dokumenteret. Hvis det er tilfældet, skal prøverne gentestes.

Kalibrering af assay

For at få gyldige resultater skal en assaykalibrering være afsluttet. En enkelt, positiv kalibrator køres i triplikat, hver gang et reagenskit sættes i Panther System. Når kalibreringen er fastsat, gælder den op til 24 timer. Software i Panther System giver operatøren en meddeelse, når en kalibrering er nødvendig. Operatøren scanner en kalibreringskoefficient fundet på stregkodelisten for hovedlot, der følger med hvert reagenskit.

Under behandlingen verificeres kriterierne for godkendelse af kalibratoren automatisk af softwaren i Panther System. Hvis færre end to kalibratorreplikater er gyldige, ugyldiggør softwaren automatisk kørslen. Prøver i en ugyldiggjort kørsel skal testes igen med en netop klargjort kalibrator og netop klargjorte kontroller.

Negative og positive kontroller

For at danne gyldige resultater er det nødvendigt at teste et sæt assaykontroller. Ét replikat af den negative kontrol, af den lave positive kontrol og af den høje positive kontrol skal testes hver gang et reagenskit sættes i Panther System. Når kontrollerne er fastsat, gælder de op til 24 timer. Software i Panther System giver operatøren en meddeelse, når der kræves kontroller.

Under behandlingen verificeres kriterierne for godkendelse af kontrollerne automatisk af softwaren i Panther System. For at opnå gyldige resultater skal den negative kontrol udvise resultatet "Not Detected" (Ikke detekteret), og de positive kontroller skal udvise resultater, der ligger inden for de foruddefinerede parametre (LPC nominel mål: $2,7 \text{ Log}_{10} \text{ IE/ml}$, HPC nominel mål: $4,6 \text{ Log}_{10} \text{ IE/ml}$). Hvis en af kontrollerne udviser et ugyldigt resultat, ugyldiggør softwaren automatisk kørslen. Prøver i en ugyldiggjort kørsel skal testes igen med en netop klargjort kalibrator og netop klargjorte kontroller.

Intern kalibrator/intern kontrol

Hver prøve indeholder en intern kalibrator/intern kontrol (IC). Under behandlingen verificeres IC-godkendelseskriterierne automatisk af Panther System softwaren. Hvis et IC-resultat er ugyldigt, bliver prøveresultatet ugyldiggjort. Hver prøve med et ugyldigt IC-resultat skal testes igen for at opnå et gyldigt resultat.

Panther-systemets software er designet til nøjagtigt at verificere processer, når procedurerne udføres i henhold til instruktionerne i denne indlægsseddel og *Panther/Panther Fusion System Operator's Manual*.

Fortolkning af resultater

Panther System bestemmer automatisk koncentrationen af HBV DNA for prøver og kontroller ved at sammenligne resultaterne med en kalibreringskurve. HBV DNA koncentrationer rapporteres i IE/ml og \log_{10} IE/ml. Fortolkningen af resultater er vist i Tabel 1. Hvis fortyndingsmuligheden bruges til fortyndede prøver, beregner Panther System automatisk HBV koncentrationen for den ufortyndede prøve ved at gange den fortyndede koncentration med fortyndingsfaktoren, og de fortyndede prøver markeres som værende fortyndet.

Bemærk: For fortyndede prøver kan resultater, vist som "Not detected" (Ikke detekteret) eller "< 10 detected" (10 detekteret) blive genereret ved fortynding af en prøve med en koncentration over, men tæt på LoD (detektionsgrænse) eller LLoQ (nedre kvantiteringsgrænse). Det anbefales at indsamle og teste en anden ufortyndet prøve, hvis et kvantitativt resultat ikke kan opnås.

Tabel 1: Fortolkning af resultater

Rapporteret Aptima HBV Quant Assay-resultat		Fortolkning
IE/ml	Log ₁₀ værdi ^a	
Ikke detekteret	Ikke detekteret	HBV DNA ikke detekteret.
< 10 detekteret	< 1,0	HBV DNA detekteres, men på et niveau, der ligger under den nedre kvantiteringsgrænse (LLoQ).
10 til 1.000.000.000	1,0 til 9,0	HBV DNA koncentrationen ligger inden for det lineære område på 10 til 1.000.000.000 IE/ml.
> 1.000.000.000	> 9,0	HBV DNA koncentration er over ULoQ.
Ugyldig ^b	Ugyldig ^b	Der opstod en fejl under udarbejdelsen af resultatet. Prøven skal testes igen.

^a Værdien er afkortet til én decimal.

^b Ugyldige resultater vises med blå skrift.

Bemærk: For fortyndede prøver med ufortyndede koncentrationer større end ULoQ rapporteres resultaterne ved hjælp af et videnskabeligt notat.

Acceptkriterierne for hver af Aptima HBV Quant assay-kontrollerne er beskrevet i Tabel 2 nedenfor.

Bemærk: Genfindingsområde, der er angivet nedenfor, skifter på basis af den tildelte værdi af hvert specifikke lot. Se den tildelte koncentration, der er angivet på indlægssedlen til kontrollens stregkodeliste, der leveres med hver kontrolæske.

Tabel 2: Acceptkriterier for genfindingsområde for Aptima HBV Quant Assay-kontroller

Komponent	Genfindingsområde for gyldige kørsler
Negativ kontrol	udfyldes ikke
Lav positiv kontrol	+/- 0,55 log ₁₀ IU/mL
Høj positiv kontrol	+/- 0,5 log ₁₀ IU/mL

Begrænsninger

- A. Kun personale, som er oplært i fremgangsmåden, må anvende dette assay. Hvis anvisningerne på denne indlægsseddel ikke følges, kan det føre til fejlagtige resultater.
- B. Pålidelige resultater er afhængige af tilstrækkelig prøvetagning og korrekt transport, opbevaring og behandling af prøver.
- C. Selv om det er sjældent, kan mutationer i de højt konserverede regioner af virusgenomet, der er dækket af primere og/eller prober i Aptima HBV Quant Assay, resultere i underkvantificering af eller manglende evne til at detektere virusset.

Præstation

Detektionsgrænse ved brug af WHO's 3. internationale standard

Detektionsgrænsen (LoD) for dette assay defineres som koncentrationen af HBV DNA, der detekteres med 95 % eller større sandsynlighed ifølge CLSI EP17-A2.¹²

LoD blev bestemt ved testning af paneler i henhold til WHO's 3. internationale standard for hepatitis B virus DNA (NIBSC 10/264), fortyndet i HBV-negativt humant plasma og serum. Der blev testet mindst 36 replikater af hver fortynding med hvert af tre reagenslot for mindst 108 replikater for hver fortynding. Der blev udført probit-analyser for at generere de forventede detektionsgrænser. LoD-værdierne, som vises i Tabel 3, er resultaterne fra det reagenslot, der har den højeste forventede detektionsgrænse. LoD for Aptima HBV Quant Assay ved brug af WHO's 3. internationale standard er 5,58 IE/ml for plasma og 4,29 IE/ml for serum.

Tabel 3: Detektionsgrænse ved brug af WHO's 3. internationale standard for HBV

Forventet detektionsgrænse	Koncentration (IE/ml)	
	Plasma	Serum
10 %	0,16	0,19
20 %	0,27	0,30
30 %	0,39	0,42
40 %	0,55	0,56
50 %	0,75	0,73
60 %	1,02	0,96
70 %	1,42	1,29
80 %	2,09	1,81
90 %	3,58	2,91
95 %	5,58	4,29

Detektionsgrænse på tværs af HBV-genotyper

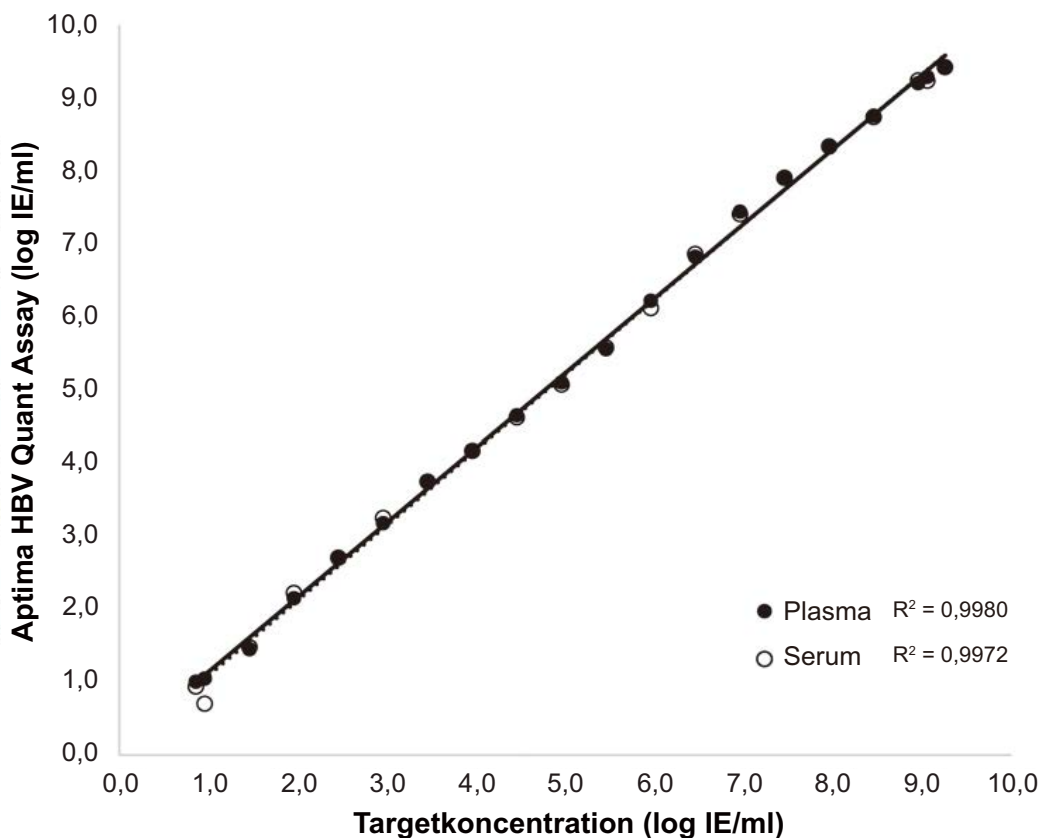
LoD blev bestemt ved at teste fortyndinger af HBV-positive kliniske prøver for genotyper A, B, C, D, E, F, G og H i HBV-negativt humant plasma og serum. Koncentrationerne blev bestemt med et komparatorassay med CE-mærke og en Health Canada-licens. Der blev testet mindst 24 replikater for hvert panelmedlem med hvert af to reagenslot for mindst 48 replikater pr. panelmedlem. En probitanalyse blev foretaget for at skabe 50 % og 95 % forventede detektionsgrænsler. LoD-værdierne, som vises i Tabel 4, er resultaterne fra det reagenslot, der har den højeste forventede detektionsgrænse.

Tabel 4: Detektionsgrænse på tværs af HBV-genotyper ved brug af kliniske prøver

Genotype	Forventet detektionsgrænse	Koncentration (IE/ml)	
		Plasma	Serum
A	50 %	0,48	0,88
	95 %	3,05	3,95
B	50 %	0,59	0,69
	95 %	3,00	4,97
C	50 %	0,79	0,93
	95 %	5,32	4,78
D	50 %	0,82	1,37
	95 %	4,61	7,29
E	50 %	0,93	1,01
	95 %	4,80	4,90
F	50 %	0,75	0,69
	95 %	3,13	3,30
G	50 %	0,52	0,62
	95 %	2,86	3,05
H	50 %	1,05	1,36
	95 %	6,44	6,31

Lineært område

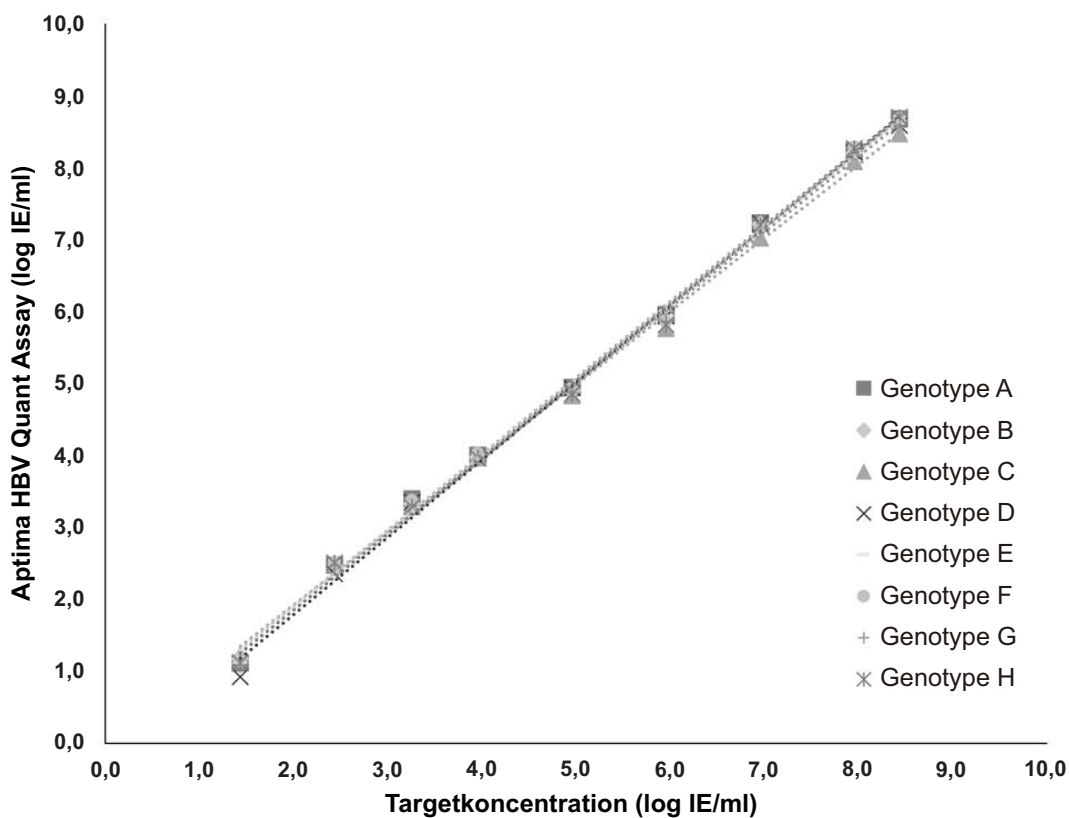
Det lineære område blev fastlagt ved testning af paneler, bestående af HBV DNA fortyndet i HBV-negativt humant plasma og serum ifølge CLSI EP06-A.¹³ Paneler varierede i koncentration fra 0,86 log IE/ml til 9,26 log IE/ml. Aptima HBV Quant Assay udviste linearitet på tværs af det testede område med en øvre kvantiteringsgrænse (ULoQ) på 9 log IE/ml, som vist i Figur 6.



Figur 6. Linearitet i plasma og serum

Linearitet på tværs af HBV-genotyper

Det lineære respons for genotyper A, B, C, D, E, F, G og H blev bekræftet ved testning af paneler, der bestod af HBV DNA, fortyndet i buffer ved koncentrationer fra 1,44 log IE/ml til 8,44 log IE/ml. Linearitet blev påvist på tværs af det testede område for alle genotyper, som vist i Figur 7.



Figur 7. Linearitet på tværs af HBV-genotyper A til H

Nedre kvantiteringsgrænse ved brug af WHO's 3. internationale standard

Den nedre kvantiteringsgrænse (LLOQ) defineres som den laveste koncentration ved hvilken, HBV DNA på pålidelig vis kan kvantiteres inden for grænserne for analytisk usikkerhed ifølge CLSI EP17-A2.¹² Total fejl blev beregnet ved hjælp af to metoder: Total Analytical Error (TAE) (analytisk usikkerhed) = |bias| + 2SD og Total Error (TE) (Total fejl) = SQRT(2) x 2SD. For at sikre nøjagtighed og præcision af målinger blev analytisk usikkerhed for Aptima HBV Quant Assay sat til 1 log IE/ml (dvs. at ved LLOQ er forskellen mellem to målinger på mere end 1 log IE/ml statistisk signifikant).

LLOQ blev bestemt ved at teste paneler af WHO's 3. internationale standard for hepatitis B virus DNA (NIBSC 10/264)¹⁴ fortyndet i HBV negativt human plasma og serum. Der blev testet et minimum på 45 replikater af hver fortynding med hvert af tre reagenslot for et minimum på 135 replikater pr. fortynding. Resultaterne fra reagenslottet med den højeste koncentration, som opfylder TE- og TAE-kravene, vises i Tabel 7. Den beregnede LLOQ for WHO's 3. internationale standard for hepatitis B virus er 4,80 IU/mL for plasma og 6,34 IU/mL for serum.

Tabel 5: Bestemmelse af LLoQ ved brug af WHO's 3. internationale standard for HBV fortyndet i plasma

Reagenslot	Targetkoncentration		Aptima HBV Quant		SD	Bias	Beregnet TE	Beregnet TAE
	(IE/ml)	(log IE/ml)	(log IE/ml)	(log IE/ml)				
1	7	0,85	0,63	0,27	0,22	0,75	0,75	0,75
	8	0,90	0,68	0,28	0,22	0,78	0,77	0,77
	9	0,95	0,79	0,25	0,17	0,70	0,66	0,66
2	7	0,85	0,48	0,20	0,37	0,57	0,77	0,77
	8	0,90	0,47	0,18	0,44	0,51	0,79	0,79
	9	0,95	0,61	0,19	0,34	0,54	0,73	0,73
3	7	0,85	0,53	0,21	0,32	0,59	0,74	0,74
	8	0,90	0,52	0,21	0,38	0,61	0,81	0,81
	9	0,95	0,70	0,23	0,25	0,65	0,71	0,71

SD = standardafvigelse.

Tabel 6: Bestemmelse af LLoQ ved brug af WHO's 3. internationale standard for HBV fortyndet i serum

Reagenslot	Targetkoncentration		Aptima HBV Quant		SD	Bias	Beregnet TE	Beregnet TAE
	(IE/ml)	(log IE/ml)	(log IE/ml)	(log IE/ml)				
1	7	0,85	0,77	0,38	0,08	1,06	0,83	0,83
	8	0,90	0,80	0,31	0,10	0,88	0,72	0,72
	9	0,95	0,91	0,27	0,05	0,77	0,59	0,59
2	7	0,85	0,57	0,20	0,28	0,57	0,68	0,68
	8	0,90	0,70	0,22	0,20	0,63	0,64	0,64
	9	0,95	0,69	0,23	0,27	0,66	0,73	0,73
3	7	0,85	0,65	0,24	0,20	0,67	0,67	0,67
	8	0,90	0,65	0,24	0,25	0,68	0,73	0,73
	9	0,95	0,67	0,22	0,28	0,63	0,73	0,73

SD = standardafvigelse.

Tabel 7: Oversigt over den beregnede LLoQ ved brug af WHO's 3. internationale standard for HBV

Reagenslot	Plasma LLoQ		Serum LLoQ	
	(log IE/ml)	(IE/ml)	(log IE/ml)	(IE/ml)
1	0,68	4,80	0,80	6,34
2	0,61	4,09	0,57	3,72
3	0,52	3,34	0,65	4,51

SD = standardafvigelse.

Bestemmelse af den nedre kvantiteringsgrænse på tværs af HBV-genotyper

LLOQ blev bestemt ved at teste fortyndinger af HBV-positive kliniske prøver for genotyper A, B, C, D, E, F, G og H i HBV-negativt humant plasma og serum. Der blev testet mindst 36 replikater for hvert panelmedlem med hvert af to reagenslot for mindst 72 replikater pr. panelmedlem. Resultaterne fra reagenslottet med den højeste koncentration, som opfylder målet for nøjagtighed ($TE \leq 1 \log IE/ml$ og $TAE \leq 1 \log IE/ml$) med 100 % detektion, vises i Tabel 8 for plasma og Tabel 9 for serum. Resultaterne for den laveste koncentration, som opfyldte målet for nøjagtighed med 100 % detektion, er skraverede i begge tabeller og sammenfattet i Tabel 10. Den beregnede LLOQ for genotyper A, B, C, D, E, F, G og H i plasma og serum sammenfattes i Tabel 10. Disse fastsatte den samlede LLOQ for assayet som 10 IE/ml.

Tabel 8: Bestemmelse af LLOQ på tværs af genotyper i plasma

Genotype	Targetkoncentration		Aptima HBV Quant	SD	Bias	Beregnet TE	Beregnet TAE
	(IE/ml)	(log IE/ml)					
A	7	0,85	0,86	0,71	0,02	2,01	1,44
	8	0,90	0,76	0,34	0,14	0,96	0,82
	9	0,95	0,95	0,27	0,01	0,76	0,55
B	7	0,85	0,85	0,36	0,01	1,01	0,72
	8	0,90	0,93	0,24	0,03	0,67	0,51
	9	0,95	0,94	0,23	0,01	0,64	0,46
C	7	0,85	0,62	0,22	0,23	0,62	0,67
	8	0,90	0,65	0,25	0,25	0,70	0,75
	9	0,95	0,70	0,21	0,26	0,59	0,67
D	8	0,90	0,47	0,19	0,43	0,53	0,81
	9	0,95	0,58	0,17	0,38	0,48	0,72
	10	1,00	0,64	0,24	0,36	0,69	0,85
E	7	0,85	0,59	0,19	0,25	0,53	0,63
	8	0,90	0,59	0,23	0,31	0,66	0,78
	9	0,95	0,68	0,28	0,27	0,80	0,83
F	7	0,85	0,92	0,26	0,07	0,74	0,59
	8	0,90	1,09	0,29	0,18	0,83	0,77
	9	0,95	1,04	0,31	0,09	0,89	0,72
G	7	0,85	0,81	0,27	0,04	0,75	0,57
	8	0,90	0,91	0,26	0,01	0,72	0,52
	9	0,95	0,83	0,26	0,12	0,74	0,64
H	7	0,85	0,65	0,25	0,19	0,71	0,69
	8	0,90	0,67	0,24	0,23	0,68	0,71
	9	0,95	0,62	0,21	0,33	0,59	0,75

SD = standardafvigelse.

Tabel 9: Bestemmelse af LLoQ på tværs af genotyper i serum

Genotype	Targetkoncentration		Aptima HBV Quant	SD	Bias	Beregnet TE	Beregnet TAE
	(IE/ml)	(log IE/ml)	(log IE/ml)	(log IE/ml)	(log IE/ml)	(log IE/ml)	(log IE/ml)
A	7	0,85	0,67	0,28	0,18	0,79	0,74
	8	0,90	0,80	0,34	0,10	0,96	0,78
	9	0,95	0,83	0,26	0,12	0,74	0,65
B	7	0,85	0,56	0,19	0,29	0,54	0,67
	8	0,90	0,71	0,22	0,20	0,62	0,63
	9	0,95	0,59	0,21	0,36	0,59	0,78
C	7	0,85	0,64	0,27	0,20	0,77	0,75
	8	0,90	0,75	0,25	0,15	0,70	0,64
	9	0,95	0,79	0,21	0,16	0,58	0,57
D	8	0,90	0,42	0,14	0,48	0,40	0,76
	9	0,95	0,47	0,18	0,49	0,51	0,84
	10	1,00	0,60	0,23	0,40	0,64	0,85
E	7	0,85	0,56	0,24	0,29	0,69	0,78
	8	0,90	0,63	0,18	0,27	0,50	0,63
	9	0,95	0,67	0,25	0,28	0,70	0,78
F	7	0,85	0,88	0,21	0,03	0,60	0,46
	8	0,90	0,90	0,29	0,01	0,81	0,58
	9	0,95	0,98	0,24	0,02	0,67	0,49
G	7	0,85	0,82	0,24	0,03	0,67	0,50
	8	0,90	0,90	0,25	0,01	0,70	0,50
	9	0,95	1,01	0,23	0,05	0,64	0,51
H	8	0,90	0,69	0,29	0,21	0,81	0,78
	9	0,95	0,77	0,26	0,19	0,74	0,71
	10	1,00	0,78	0,28	0,22	0,80	0,79

SD = standardafvigelse.

Tabel 10: Oversigt over LLoQ på tværs af genotyper i plasma og serum

Genotype	Plasma LLoQ		Serum LLoQ	
	(log IE/ml)	(IE/ml)	(log IE/ml)	(IE/ml)
A	0,95	8,90	0,83	6,79
B	0,93	8,60	0,56	3,59
C	0,62	4,14	0,64	4,38
D	0,64	4,32	0,60	4,01
E	0,59	3,91	0,56	3,60
F	0,92	8,25	0,88	7,56
G	0,81	6,42	0,82	6,55
H	0,62	4,20	0,78	6,01

Reproducerbarhed

Til evaluering af reproducerbarheden blev der fremstillet et panel med 28 medlemmer ved at fortynde HBV-positive kliniske prøver (genotype A og C) eller tilsætte HBV DNA (genotype A og C) i HBV-negativ plasma og serum. Panellet blev testet af tre operatører ved brug af tre reagenslot på tre Panther System i løbet af 20 eller flere testdage.

Tabel 11 og Tabel 12 viser reproducerbarheden af assay-resultaterne (i log IE/ml) mellem instrumenter, mellem operatører, mellem lot, mellem kørsler, inden for kørsler og i alt. Samlet variabilitet var primært pga. inden for kørsel-variabilitet (dvs. tilfældig fejl).

Tabel 11: Reproducerbarhed af Aptima HBV Quant Assay for genotype A

Matrix	N	Middelkoncentration (log IE/ml)	Mellem-operatør		Mellem-instrument		Mellem-lot		Mellem-kørsel		Inden for-kørsel		I alt	
			SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)
Plasma	161	1,24	0,02	1,96	0,02	1,75	0,10	7,88	0,02	1,50	0,21	16,80	0,23	18,80
Plasma	162	1,97	0,01	0,75	0,01	0,71	0,08	3,84	0,02	0,76	0,14	7,36	0,17	8,40
Plasma	162	3,23	0,01	0,29	0,01	0,24	0,04	1,39	0,01	0,22	0,08	2,47	0,09	2,87
Plasma	162	4,14	0,03	0,76	0,01	0,28	0,04	0,90	0,01	0,15	0,06	1,38	0,08	1,84
Plasma	162	5,75	0,02	0,39	0,01	0,20	0,06	0,97	0,01	0,13	0,09	1,51	0,11	1,85
Plasma	162	6,98	0,05	0,79	0,03	0,48	0,06	0,91	0,01	0,11	0,09	1,35	0,13	1,87
Plasma	162	7,69	0,03	0,38	0,02	0,23	0,01	0,15	0,01	0,12	0,10	1,30	0,11	1,39
Serum	160	1,17	0,02	1,93	0,02	1,71	0,06	5,54	0,02	1,64	0,20	17,07	0,21	18,21
Serum	162	1,82	0,02	1,15	0,01	0,79	0,10	5,43	0,01	0,72	0,15	8,13	0,18	9,90
Serum	162	3,16	0,01	0,26	0,02	0,62	0,09	2,78	0,02	0,59	0,11	3,38	0,14	4,47
Serum	162	4,06	0,01	0,19	0,01	0,22	0,04	0,99	0,01	0,15	0,07	1,68	0,08	1,98
Serum	162	5,60	0,02	0,36	0,01	0,24	0,06	1,15	0,01	0,22	0,13	2,40	0,15	2,70
Serum	162	6,30	0,03	0,49	0,03	0,42	0,01	0,17	0,01	0,16	0,11	1,77	0,12	1,90
Serum	162	7,48	0,05	0,62	0,03	0,36	0,02	0,25	0,02	0,23	0,08	1,09	0,10	1,35

CV = variationskoefficient, SD = standardafvigelse.

Bemærk: Variabilitet pga. visse faktorer kan være numerisk negativ, hvilket kan forekomme, hvis variabiliteten pga. disse faktorer er meget lille. Når dette forekommer, vises SD og CV som 0.

Tabel 12: Reproducerbarhed af Aptima HBV Quant Assay for genotype C

Matrix	N	Middelkoncentration (log IE/ml)	Mellem- operatør		Mellem- instrument		Mellem-lot		Mellem-kørsel		Inden for-kørsel		I alt	
			SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)
Plasma	161	1,28	0,02	1,73	0,02	1,40	0,07	5,39	0,02	1,28	0,18	14,32	0,20	15,52
Plasma	162	1,98	0,02	0,79	0,01	0,68	0,08	4,02	0,01	0,61	0,14	6,91	0,16	8,08
Plasma	162	3,23	0,01	0,31	0,01	0,39	0,05	1,49	0,01	0,18	0,06	1,97	0,08	2,52
Plasma	162	4,13	0,01	0,18	0,01	0,29	0,04	0,90	0,01	0,15	0,07	1,69	0,08	1,95
Plasma	162	5,78	0,01	0,14	0,02	0,41	0,06	1,04	0,01	0,16	0,10	1,70	0,12	2,05
Plasma	162	6,83	0,01	0,20	0,03	0,42	0,03	0,42	0,01	0,08	0,06	0,93	0,08	1,13
Plasma	162	7,75	0,03	0,33	0,02	0,19	0,02	0,24	0,01	0,08	0,07	0,94	0,08	1,04
Serum	160	1,20	0,02	1,54	0,02	1,55	0,05	4,24	0,02	1,78	0,18	14,74	0,19	15,59
Serum	162	1,90	0,02	1,20	0,02	0,87	0,05	2,73	0,01	0,72	0,15	8,10	0,17	8,71
Serum	162	3,19	0,03	0,93	0,03	0,92	0,05	1,68	0,00	0,05	0,07	2,34	0,10	3,16
Serum	162	4,04	0,01	0,14	0,01	0,31	0,04	0,94	0,00	0,12	0,05	1,30	0,07	1,64
Serum	162	5,69	0,01	0,16	0,02	0,36	0,05	0,88	0,01	0,13	0,09	1,50	0,10	1,78
Serum	162	6,32	0,04	0,64	0,03	0,45	0,04	0,66	0,01	0,14	0,10	1,57	0,12	1,87
Serum	162	7,23	0,04	0,55	0,02	0,25	0,05	0,68	0,01	0,13	0,10	1,42	0,12	1,69

CV = variationskoefficient, SD = standardafvigelse.

Bemærk: Variabilitet pga. visse faktorer kan være numerisk negativ, hvilket kan forekomme, hvis variabiliteten pga. disse faktorer er meget lille. Når dette forekommer, vises SD og CV som 0.

Potentielt interfererende stoffer

Følsomheden af Aptima HBV Quant Assay for interferens fra eleverede niveauer af endogene stoffer og fra lægemidler, der normalt ordineres til HBV-inficerede personer, blev evalueret. HBV-negative plasmaprøver og prøver med tilsætning af HBV op til en koncentration på 4,3 log IE/ml HBV DNA blev testet.

Ingen interferens i præstationen af assayet blev observeret ved tilstedeværelse af albumin (90 mg/ml), hæmoglobin (5 mg/ml), triglycerider (30 mg/ml) eller ukonjugeret bilirubin (0,2 mg/ml).

Kliniske plasmaprøver fra patienter med eleverede niveauer af definerede stoffer eller fra patienter med de sygdomme, som angives i Tabel 13, blev testet med Aptima HBV Quant Assay. Der blev ikke observeret interferens af assayets præstation.

Tabel 13: Testede kliniske prøvetyper

Kliniske prøvetyper	
1	Antinukleært antistof (ANA)
2	Rheumatoïdfaktor (RF)
3	Alkoholisk cirrhose (AC)
4	Alkoholisk hepatitis
5	Ikke-alkoholisk hepatitis
6	Autoimmun hepatitis
7	Eleveret alanin-aminotransferase (ALT)
8	Hepatocellulært karcinom (HCC)
9	Multipel sklerose (MS)
10	Systemisk Lupus Erythematosus (SLE)
11	Hyperglobulinæmi
12	Rheumatoid arthritis (RA)
13	Anti-Jo1 antistof (JO-1)
14	Multipelt myelom (MM)
15	Hæmolysert (eleveret hæmoglobin)
16	Ikterisk (eleveret bilirubin)
17	Lipæmisk (eleveret lipid)
18	Eleveret protein
19	HBV-antistoffer (vaccineret)
20	HCV-antistoffer
21	HIV-1- og HIV-2-antistoffer

Der blev ikke observeret interferens af assayets præstation ved tilstedeværelse af de eksogene stoffer, vist i Tabel 14 ved koncentrationer mindst tre gange højere end C_{maks} . (humant plasma).

Tabel 14: Eksogene stoffer

Pool af eksogene stoffer	Testede eksogene stoffer
1	Saquinavir, ritonavir, amprenavir, indinavir, lopinavir, nelfinavir mesylat
2	Clarithromycin, valganciclovir hydrochlorid, efavirenz, nevirapin
3	Paroxetin HCl, enfuvirtid, zidovudin, didanosin, abacavir sulfat
4	Ribavirin, entecavir, adefovir dipivoxil, tenofovir disoproxil fumarat, lamivudin, ganciclovir, acyclovir
5	Stavudin, ciprofloxacin, fluoxetine, azithromycin, valacyclovir, sertraline, zalcitabin
6	Interferon alfa-2a, interferon alfa-2b, pegyleret interferon alfa-2b

Specificitet

Specificiteten blev bestemt ved brug af 292 friske og frosne 747 HBV-negative kliniske prøver. Der blev i alt testet 521 plasma- og 518 serumprøver. Specificiteten blev beregnet som procentdelen af HBV-negative prøver med resultater for "Ikke detekteret". HBV DNA blev ikke detekteret i 1038 prøver. Specificiteten var 99,9 % (1038/1039, 95 % CI: 99,5-100 %).

Tabel 15: Specificitet af kliniske plasma- og serumprøver

	Friskt plasma	Frossent plasma	Totalt plasma	Friskt serum	Frossent serum	Totalt serum	Kombineret
Gyldige replikater (n)	145	376	521	147	371	518	1.039
Ikke detekteret	145	376	521	147	370	517	1.038
Specificitet (95 % CI)	100 % (97,4-100)	100 % (99,0-100)	100 % (99,3-100)	100 % (97,5-100)	99,7 % (98,5-100)	99,8 % (98,9-100)	99,9 % (99,5-100)

CI = confidence interval (konfidensinterval).

Analytisk specificitet

Potentiel krydsreaktivitet over for patogener, som vises i Tabel 16, blev evalueret i HBV-negativt human plasma ved tilstedeværelse eller fravær af 4,3 log IE/ml HBV DNA. Der blev observeret ikke-krydsreaktivitet eller interferens i bakterielt kontamineret plasma eller i prøver fra forsøgspersoner, inficeret med andre blodbårne patogener eller fra de, der havde fået HBV- og influenzavacciner.

Tabel 16: Patogener testet for analytisk specificitet

Mikroorganisme/patogen	Kilde	Mikroorganisme/patogen	Kilde
Hepatitis C virus	Klinisk prøve	Human herpesvirus type 8	Kulturvæske
Hepatitis A virus	Klinisk prøve	Japansk encephalitis virus	Ascitesvæske
HBV-vaccineret	Klinisk prøve	Murray Valley encephalitis virus	Cellelysat
HIV-1 og -2	Klinisk prøve	St. Louis encephalitis virus	Kulturvæske
Human T-celle lymfotrofisk virus type 1 og 2	Klinisk prøve	Vaccinia virus	Cellelysat
Parvovirus B19	Klinisk prøve	Gul feber virus	Kulturvæske
Cytomegalovirus	Klinisk prøve	<i>Candida albicans</i>	Kultur
Denguevirus type1-4	Klinisk prøve	<i>Chlamydia trachomatis</i>	Kultur
Epstein-Barr virus	Klinisk prøve	<i>Corynebacterium diphtheriae</i>	Kultur
Influenzavaccineret	Klinisk prøve	<i>Mycobacterium gordonaee</i>	Kultur
Human papillomavirus	Klinisk prøve	<i>Mycobacterium smegmatis</i>	Kultur
Herpes simplex virus 1 og 2	Klinisk prøve	<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	Kultur
Rubella virus	Klinisk prøve	<i>Propionibacterium acnes</i>	Kultur
Varicella zoster virus	Klinisk prøve	<i>Staphylococcus aureus</i>	Kultur
Vestnilvirus	Klinisk prøve	<i>Staphylococcus epidermidis</i>	Kultur
BK human polyomavirus	Cellelysat	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Kultur
Human herpesvirus 6B	Kulturvæske	<i>Trichomonas vaginalis</i>	Kultur

Repeterbarhed af kliniske prøver

Repeterbarheden blev evalueret ved at teste tre replikater af naturligt inficerede kliniske HBV-positive plasma- og serumprøver. Den gennemsnitlige koncentration og standardafvigelse for de testede plasma- og serumprøver vises henholdsvis i Tabeller 17 og 18.

Tabel 17: Repeterbarhed af kliniske plasmaprøver

Plasmaprøve	Gennemsnitlig koncentration (log IE/ml)	SD
1	2,08	0,09
2	2,98	0,01
3	2,45	0,09
4	2,32	0,06
5	2,58	0,08
6	3,60	0,06
7	3,45	0,04
8	3,95	0,04
9	3,81	0,05
10	4,26	0,03
11	5,65	0,07
12	6,32	0,06
13	6,79	0,06
14	7,40	0,05
15	8,17	0,02

SD = standardafvigelse.

Tabel 18: Repeterbarhed af kliniske serumprøver

Serumprøve	Gennemsnitlig koncentration (log IE/ml)	SD
1	1,93	0,17
2	2,29	0,09
3	2,78	0,05
4	1,98	0,06
5	2,53	0,07
6	3,53	0,06
7	3,38	0,03
8	3,77	0,02
9	3,45	0,17
10	4,26	0,04
11	6,31	0,02
12	5,45	0,04
13	5,74	0,08
14	7,44	0,04
15	8,47	0,03

SD = standardafvigelse.

Fortynding af prøve ved brug af prøvefortynder

For at vurdere genvinding af HBV DNA i prøver fortyndet med Aptima prøvefortynder, blev plasma- og serumprøver, der strakte sig over det lineære område, fortyndet med 1:3 med Aptima-prøvefortynder. Desuden blev højt titrerede naturligt inficerede kliniske prøver og HBV DNA tilsat prøver med koncentrationer over ULoQ fortyndet med 1:100 med Aptima prøvefortynder. Hver prøve blev testet ufortyndet og fortyndet (1:3 eller 1:100) i triplikat. Forskellen mellem den gennemsnitlige rapporterede koncentration (fortyndingsfaktoren er blevet anvendt til det fortyndede prøveresultat), og den gennemsnitlige ufortyndede koncentration vises i Tabel 19 for plasma og Tabel 20 for serum. Prøvekoncentrationerne blev nøjagtigt genvundet i de fortyndede prøver.

Tabel 19: Prøvefortynding med Aptima prøvefortynder i plasma

Fortynding	Gennemsnitlig ufortyndet koncentration (log IE/ml)	Gennemsnitlig rapporteret koncentration ^a (log IE/ml)	Forskel (log IE/ml)
1:3	2,08	1,71	-0,37
	2,98	3,02	0,04
	2,45	2,30	-0,15
	2,32	2,06	-0,26
	2,58	2,46	-0,12
	3,60	3,62	0,02
	3,45	3,36	-0,09
	3,95	3,91	-0,04
	3,81	3,72	-0,09
	4,26	4,24	-0,02
1:100	5,65	5,50	-0,15
	6,32	6,08	-0,24
	6,79	6,40	-0,39
	7,40	7,06	-0,34
	8,17	8,05	-0,12
	8,17	7,82	-0,35
	> 9,00 ^b (10,20 ^c)	10,40	0,20

^a Rapporteret koncentration er værdien beregnet efter, at fortyndingsfaktoren er blevet anvendt.

^b Prøve med tilsætning.

^c Targetkoncentrationsværdi, som er over ULoQ.

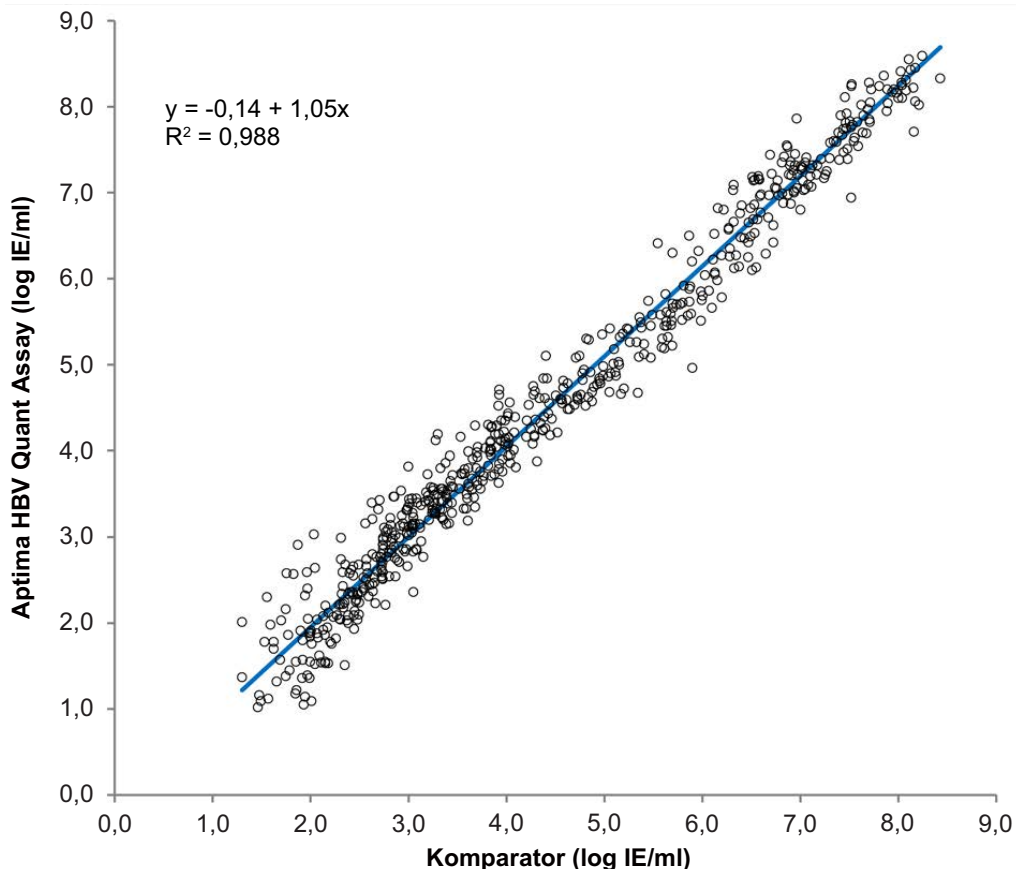
Tabel 20: Prøvefortyndning med Aptima prøvefortynder i serum

Fortynding	Gennemsnitlig ufortyndet koncentration (log IE/ml)	Gennemsnitlig rapporteret koncentration ^a (log IE/ml)	Forskel (log IE/ml)
1:3	1,93	1,50	-0,43
	2,29	2,00	-0,29
	2,78	2,45	-0,33
	1,98	1,50	-0,48
	2,53	2,23	-0,30
	3,53	3,59	0,06
	3,38	3,21	-0,17
	3,77	3,68	-0,09
	3,45	3,35	-0,10
	4,26	4,16	-0,10
1:100	6,31	5,98	-0,33
	5,45	5,24	-0,21
	5,74	5,62	-0,12
	7,44	7,19	-0,25
	8,47	8,31	-0,16
	8,47	8,19	-0,28
	> 9,00 ^b (10,20 ^c)	10,43	0,23

^a Rapporteret koncentration er værdien beregnet efter, at fortyndingsfaktoren er blevet anvendt.^b Prøve med tilsætning.^c Targetkoncentrationsværdi, som er over ULoQ.

Korrelation mellem metoder

Præstationen af Aptima HBV Quant Assay blev evalueret i forhold til et komparatorassay med CE-mærke og en Health Canada-licens ved at teste ufortyndede kliniske prøver fra HBV-inficerede patienter. Der blev anvendt en total på 614 kliniske prøver inden for det lineære område, fælles for begge assays, for den lineære regression, som vist i Figur 8.



Figur 8. Korrelation mellem Aptima HBV Quant Assay og komparatorassay

Overførsel

For at fastlægge, at Panther System minimerer risikoen for falske positive resultater pga. kontamination fra overførsel, blev der foretaget en undersøgelse med paneler med tilsætninger på tre Panther System. Overførsel blev evalueret med høj titer HBV DNA plasmaprøver med tilsætning (8 log IE/ml) fordelt over HBV-negative prøver i et skakbrætmønster. Testningen fandt sted over femten kørsler. Den samlede overførselsrate var 0,0 % (0/705).

Bibliografi

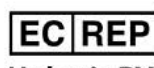
1. **Lok AS, McMahon BJ.** AASLD Practice Guideline Update. Chronic Hepatitis B: Update 2009. *Hepatology*. 2009; 50(3):661-662;1-36.
2. **Aspinall EJ, Hawkins G, Fraser A, Hutchinson SJ, Goldberg D.** Hepatitis B prevention, diagnosis, treatment and care: a review. *Occupational Medicine* 2011; 61(8):531-540.
3. **Centers for Disease Control and Prevention/National Institutes of Health.** Early Identification and Linkage to Care of Persons with Chronic Hepatitis B Virus Infection - Three U.S. Sites, 2012-2014. May 9, 2014, 63(18);399-401.
4. **Liaw YF, Chu CM.** Hepatitis B virus infection. *Lancet*. 2009;373(9663):582-92.
5. **European Association for the Study of the Liver.** EASL Clinical Practice Guidelines: Management of chronic hepatitis B virus infection. *Journal of Hepatology* 2012; 57:167-185.
6. **International Agency for Research on Cancer.** Hepatitis B Virus. IARC Monographs 2012; 100B: 93-133.
7. **Price, J.** An Update on Hepatitis B, D, and E Viruses. *Topics in Antiviral Medicine* 2014; 21(5): 157-163.
8. **Clinical and Laboratory Standards Institute.** 2005. Collection, Transport, Preparation, and Storage of Specimens for Molecular Methods; Approved Guideline. CLSI Document MM13-A. Wayne, PA.
9. **29 CFR Part 1910.1030.** Occupational Exposure to Bloodborne Pathogens; current version.
10. **Centers for Disease Control and Prevention/National Institutes of Health.** Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories (BMBL); current version.
11. **Clinical and Laboratory Standards Institute.** 2002. Clinical Laboratory Waste Management. CLSI Document GP5-A2. Villanova, PA.
12. **Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI).** 2012. Evaluation of Detection Capability for Clinical Laboratory Measurement Procedures; Approved Guideline—Second Edition. CLSI Document EP17-A2. Clinical and Laboratory Standards Institute, Wayne, PA.
13. **Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI).** 2003. Evaluation of the Linearity of Quantitative Measurement Procedures: A Statistical Approach; Approved Guideline. CLSI document EP06-A. Clinical and Laboratory Standards Institute, Wayne, PA.
14. **NIBSC - Confidence in Biological Medicines.** 2014. Medicines & Healthcare products Regulatory Agency.3rd WHO International Standard for Hepatitis B Virus for Nucleic Acid Amplification Techniques, NIBSC code: 10/264, Potters Bar, Hertfordshire, ENG.



Hologic, Inc.
10210 Genetic Center Drive
San Diego, CA 92121 USA



CE 1434



Hologic BV
Da Vinci laan 5
1930 Zaventem
Belgium

Australian Sponsor
Hologic (Australia & New Zealand) Pty Ltd.
Macquarie Park NSW 2113

For landespecifik e-mailadresse og telefonnummer til teknisk support og kundeservice, besøg www.hologic.com/support.

Hologic, Aptima, Panther, Panther Fusion og TMA er varemærker og/eller registrerede varemærker tilhørende Hologic, Inc. og/eller dets datterselskaber i USA og/eller andre lande. Alle andre varemærker, der måtte findes i denne indlægsseddel, tilhører deres respektive ejere.

Dette produkt kan være dækket af et eller flere amerikanske patenter. Se www.hologic.com/patents.

© 2016-2024 Hologic, Inc. Alle rettigheder forbeholdes.

AW-13182-1901 Rev. 008

2024-07