

## Aptima HPV Assay (Panther System)

Upute za uporabu  
Za *in vitro* dijagnostiku  
Samo za izvoz u SAD

|                                                                                      |           |
|--------------------------------------------------------------------------------------|-----------|
| <b>Općenite informacije</b>                                                          | <b>2</b>  |
| Namjena                                                                              | 2         |
| Sažetak i objašnjenje testa                                                          | 2         |
| Načela postupka                                                                      | 3         |
| Sažetak o sigurnosti i učinkovitosti                                                 | 4         |
| Upozorenja i mjere opreza                                                            | 4         |
| Zahtjevi za pohranu reagensa i njihovo rukovanje                                     | 7         |
| Prikupljanje i pohrana uzoraka                                                       | 7         |
| <b>Sustav Panther</b>                                                                | <b>10</b> |
| Isporučeni reagensi i materijali                                                     | 10        |
| Potrebni materijali koji su dostupni odvojeno                                        | 11        |
| Opcionalni materijali                                                                | 12        |
| Postupak testa na sustavu Panther                                                    | 12        |
| Napomene o postupku                                                                  | 15        |
| <b>Postupci kontrole kvalitete</b>                                                   | <b>16</b> |
| <b>Tumačenje testa</b>                                                               | <b>17</b> |
| <b>Ograničenja</b>                                                                   | <b>18</b> |
| <b>Očekivani rezultati za sustav Panther: prevalencija mRNK visokorizičnog HPV-a</b> | <b>20</b> |
| <b>Radni učinak sustava Panther</b>                                                  | <b>23</b> |
| <b>Bibliografija</b>                                                                 | <b>52</b> |
| <b>Kontaktni podaci i povijest revizija</b>                                          | <b>54</b> |

## Općenite informacije

### Namjena

Ispitivanje Aptima HPV Assay test je amplifikacije ciljne sekvence nukleinske kiseline s pomoću probe za *in vitro* kvalitativno otkrivanje glasničke RNK (engl. messenger RNA, mRNA) iz virusnih proteina E6/E7 iz 14 visokorizičnih vrsta humanog papiloma virusa (HPV) (16/18/31/33/35/39/45/51/52/56/58/59/66/68). Ispitivanje Aptima HPV Assay ne razlikuje 14 visokorizičnih vrsta.

- Ispitivanje Aptima HPV Assay indicirano je za uporabu u probiru pacijentica s rezultatima papa testa ASC-US (s atipičnim skvamoznim stanicama neodređenog značenja) za utvrđivanje potrebe za upućivanjem na kolposkopiju. Rezultati ovog testa nisu namijenjeni za sprječavanje žena da nastave s kolposkopijom.
- Ispitivanje Aptima HPV Assay može se upotrebljavati s citologijom vrata maternice u svrhu dodatnog probira (kotestiranja) za procjenu prisutnosti ili odsutnosti visokorizičnih vrsta HPV-a. Te se informacije, zajedno s liječnikovom procjenom prethodnih citoloških nalaza, ostalih čimbenika rizika i profesionalnih smjernica, mogu upotrebljavati za vođenje liječenja pacijentica.
- Ispitivanje Aptima HPV Assay može se upotrebljavati kao prva linija primarnog testa probira, u kombinaciji s citologijom vrata maternice ili bez nje, kako bi se otkrile žene s povećanim rizikom od razvoja raka vrata maternice ili prisutnost bolesti visokog stupnja. Te se informacije, zajedno s liječnikovom procjenom prethodnih probira pacijentice, ostalih čimbenika rizika i profesionalnih smjernica, mogu upotrebljavati za vođenje liječenja pacijentica.

Ispitivanje Aptima HPV Assay može se upotrebljavati za testiranje sljedećih vrsta ispitaka na sustavu Panther: cervikalni ispitci koje je prikupio liječnik u testnim bočicama ThinPrep Pap koje sadrže otopinu PreservCyt prije ili nakon obrade uzorka za papa test, cervikalni ispitci prikupljeni pomoću kompleta za prikupljanje i transport cervikalnih ispitaka Aptima ili cervikalni ispitci prikupljeni u tekućini za konzerviranje SurePath ili vaginalni ispitci koje su prikupile same pacijentice u kompletu za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest.

### Sažetak i objašnjenje testa

Rak vrata maternice jedan je od najčešćih oblika raka među ženama u svijetu. HPV je etiološki agens zaslužan za više od 99 % svih rakova vrata maternice.<sup>1, 2, 3</sup> HPV je uobičajeni spolno prenosivi DNK virus kojeg čini više od 100 genotipova.<sup>4</sup>

Genom virusa HPV-a jest dvolančana kružna molekula DNK duljine od približno 7900 baznih parova. Spomenuti genom ima osam preklapajućih otvorenih okvira čitanja. Sastoji se od šest ranih (eng. early, E) i dva kasna (eng. late, L) gena te jedne duge netranslatirane kontrolne regije. Geni L1 i L2 kodiraju velike i male proteine kapsida. Rani geni reguliraju replikacijom virusa HPV. Geni E6 i E7 visokorizičnih genotipova HPV-a poznati su onkogeni. Proteini eksprimirani iz policistronske mRNK gena E6/E7 mijenjaju stanični p53 i funkcije proteina retinoblastoma, što dovodi do disrupcije kontrolnih točaka staničnog ciklusa i nestabilnosti staničnog genoma.<sup>1, 4</sup>

Četnaest genotipova HPV-a smatraju se patogenim ili visokorizičnim za bolest grlića maternice.<sup>5</sup> Više studija povezano je genotipove 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 i 68 s napredovanjem bolesti.<sup>2, 6, 7</sup> Pacijentice s trajnom infekcijom jednom od navedenih vrsta imaju povećan rizik od razvijanja teške displazije ili karcinoma grlića maternice.<sup>5, 8</sup>

Infekcije HPV-om vrlo su uobičajene i većina žena infekcije HPV-om preboljet će u razdoblju od 6 do 12 mjeseci.<sup>2, 9</sup> Prisutnost nukleinske kiseline HPV-a ne ukazuje na sigurnu prisutnost

cervikalne displazije ili raka vrata maternice. Međutim, učinkovit pristup otkrivanju bolesti vrata maternice jest ciljanje onih onkogenih elemenata HPV-a koji potiču trajnu virusnu infekciju i staničnu transformaciju.<sup>10</sup>

### **Klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay u primarnom probiru za rak vrata maternice**

Neovisni znanstvenici u više su studija istražili klinički radni učinak HPV testa Aptima kada se ono upotrebljava u modalitetu primarnog probira. Najmanje 25 recenziranih publikacija<sup>11-35</sup> iz 15 zasebnih kliničkih studija izvješćuje o učinkovitosti HPV testa Aptima u primarnom probiru kod žena upisanih u jedanaest zemalja (Kina, Kanada, Francuska, Meksiko, Engleska, Danska, Nizozemska, Sjedinjene Države, Njemačka, Švedska i Tajland). Podaci iz tih studija ukazuju na to da HPV test Aptima ima klinički radni učinak sličan onima drugih klinički validiranih testova na HPV kada se upotrebljava za primarni probir za pretkancerozno stanje i rak grlića maternice.

### **Načela postupka**

Ispitivanje Aptima HPV Assay obuhvaća tri glavna koraka koja se odvijaju u jednoj epruveti: hvatanje ciljne sekvence, amplifikacija ciljne sekvence s pomoću amplifikacije posredovane transkripcijom (eng. Transcription-Mediated Amplification, TMA)<sup>42</sup> i otkrivanje produkata amplifikacije (amplikon) s pomoću testa zaštite hibridizacije (eng. Hybridization Protection Assay, HPA).<sup>43</sup> Ispitivanje uključuje internu kontrolu (eng. Internal Control, IC) za praćenje hvatanja, amplifikacije i otkrivanja nukleinskih kiselina, kao i za pogreške korisnika ili instrumenta.

Uzorci se prikupljaju ili prenose u epruvetu koja sadržava transportni medij za uzorke (eng. specimen transport media, STM) koji lizira stanice, otpušta mRNK i štiti je od degradacije tijekom pohrane. Tijekom izvođenja ispitivanja Aptima HPV Assay ciljna mRNK izolira se iz ispitka s pomoću oligomera za hvatanje koji su vezani za magnetske mikročestice. Oligomeri za hvatanje sadržavaju sekvence komplementarne specifičnim regijama ciljnih molekula mRNK HPV-a, kao i niz ostataka deoksiadenozina. Tijekom koraka hibridizacije, regije specifične za sekvencu oligomera za hvatanje vežu se na specifične regije ciljne molekule mRNK HPV-a. Kompleks oligomera za hvatanje i ciljne sekvence zatim se izdvaja iz otopine tako što se temperatura reakcije smanjuje na sobnu temperaturu. To smanjenje temperature omogućuje hibridizaciju između regije deoksiadenozina na oligomeru za hvatanje i molekula polideoksitimidina koje su kovalentno vezane na magnetske čestice. Mikročestice, uključujući uhvaćene ciljne molekule mRNK HPV-a koje su na njih vezane, povlače se na stijenke reakcijske epruvete primjenom magneta i supernatant se aspirira. Čestice se ispiru kako bi se uklonila preostala matrica uzorka koja može sadržavati inhibitore amplifikacije.

Kada hvatanje ciljne sekvence završi, mRNK HPV-a se amplificira s pomoću TMA, metode amplifikacije nukleinske kiseline temeljene na transkripciji u kojoj se primjenjuju dva enzima, MMLV reverzna transkriptaza i T7 RNK polimeraza. Reverznom transkriptazom generira se kopija DNK ciljne sekvence mRNK koja sadržava promotorsku sekvencu za T7 RNK polimerazu. T7 RNK polimeraza proizvodi više kopija amplikona RNK iz DNK predloška za kopiranje.

Otkrivanje amplikona postiže se s pomoću HPA primjenom proba jednolančane nukleinske kiseline s kemiluminiscentnim oznakama komplementarnim amplikonu. Označene probe nukleinske kiseline hibridiziraju se specifično na amplikon. Seleksijski reagens razlikuje hibridizirane od nehibridiziranih proba deaktivacijom oznake na nehibridiziranim probama. Tijekom koraka otkrivanja, svjetlo koje se emitira iz označenih hibrida RNK:DNK mjeri se luminometrom u obliku signala fotona koji se nazivaju relativne svjetlosne jedinice (eng. Relative Light Unit, RLU). Konačni rezultati ispitivanja tumače se na temelju omjera signala i granične vrijednosti (S/CO) analita.

IC se dodaje u svaku od reakcija putem reagensa za hvatanje ciljne sekvence. IC prati korake hvatanja, amplifikacije i otkrivanja ciljne sekvence ispitivanja. Signal za IC iz svake od reakcija razdvaja se od signala HPV-a diferencijalnom kinetikom emisije svjetlosti s proba s različitim oznakama.<sup>44</sup> Amplikon specifičan za IC otkriva se s pomoću probe s brzom emisijom svjetlosti (flasher). Amplikon specifičan za HPV otkriva se s pomoću probe s relativno sporijom kinetikom emisije svjetlosti (glower). Dvostruki kinetički test (DKA) metoda je koja se upotrebljava za razlikovanje signala od oznaka brze emisije svjetlosti (eng. flasher) i sporije emisije svjetlosti (eng. glower).<sup>44</sup>

### Sažetak o sigurnosti i učinkovitosti

SSP (Sažetak o sigurnosti i učinkovitosti, engl. - Summary of Safety and Performance) dostupan je u europskoj bazi podataka o medicinskim uređajima (Eudamed), gdje je povezan s identifikatorima uređaja (Osnovni UDI-DI). Kako biste locirali SSP za HPV test Aptima, pogledajte Osnovni jedinstveni identifikator uređaja (BUDI): **54200455DIAGAPTHPVBR**.

### Upozorenja i mjere opreza

- A. Za *in vitro* dijagnostiku.
- B. Za profesionalnu uporabu.
- C. Dodatna specifična upozorenja i mjere opreza potražite u *priručnicima za rukovatelja sustava Panther/Panther Fusion*.

### U vezi s laboratorijem

- D. Upotrebljavajte samo isporučene ili određene jednokratne laboratorijske proizvode.
- E. Pridržavajte se rutinskih laboratorijskih mjera opreza. Nemojte jesti, piti ili pušiti u odgovarajućim radnim područjima. Prilikom rukovanja uzorcima i reagensima iz kompleta nosite jednokratne rukavice bez pudera, zaštitne naočale i laboratorijsku kutu. Nakon rukovanja uzorcima i reagensima iz kompleta temeljito operite ruke.
- F. **Upozorenje: nadražujuće i korozivno:** izbjegavajte kontakt komponente Auto Detect 2 s kožom, očima i sluznicama. Ako navedena tekućina dođe u kontakt s kožom ili očima, zahvaćeno područje isperite vodom. Ako se prolje, prolivenu tekućinu prije brisanja razrijedite vodom.
- G. Radne površine, pipete i drugu opremu potrebno je redovito dekontaminirati otopinom natrijeva hipoklorita od 2,5 % do 3,5 % (0,35 M do 0,5 M). Više informacija potražite u *Postupak testa na sustavu Panther*.
- H. Primjenjujte dobre standardne prakse za molekularne laboratorije, uključujući praćenje stanja okoliša.

### U vezi s uzorkom

- I. Tijekom transporta i pohrane uzoraka održavajte odgovarajuće temperaturne uvjete kako biste osigurali cjelovitost uzorka. Stabilnost uzorka nije procijenjena u uvjetima transporta i pohrane osim onih preporučenih.
- J. Datumi isteka roka trajanja navedeni na kompletima za prikupljanje/prijenos uzoraka i epruvetama odnose se na lokaciju prikupljanja/prijenosa, a ne na ustanovu za testiranje. Uzorci prikupljeni/preneseni u bilo kojem trenutku prije datuma isteka roka trajanja valjani su za testiranje pod uvjetom da su prevezeni i pohranjeni u skladu s odgovarajućim uputama za uporabu proizvoda, čak i ako su ti datumi roka trajanja istekli.

- K. Pridržavajte se univerzalnih mjera opreza i utvrđenih laboratorijskih protokola za sigurno rukovanje, odlaganje u otpad i sprječavanje unakrsne kontaminacije. Ispitcima smije rukovati samo osoblje prikladno osposobljeno za rukovanje infektivnim materijalom.
- L. Odmah zamijenite rukavice ako dođu u kontakt s ispitkom. Kako bi se spriječila unakrsna kontaminacija, iskorištene materijale odložite u otpad i pazite da ne prelazite preko drugih spremnika.
- M. Nakon probijanja, iz čepova epruveta pod određenim uvjetima može istjecati tekućina. Slijedite upute u *Postupak testa na sustavu Panther* kako do toga ne bi došlo.
- N. Uzorci tekućinske citologije ThinPrep i komplet Cervical Specimen Collection and Transport (CSCT) trebaju se odbaciti ako je proizvod za uzimanje uzoraka ostao u epruveti.
- O. Uzorci tekućinske citologije SurePath trebaju se odbaciti ako se proizvod za uzimanje uzoraka ne nalazi u bočici.
- P. Ako laboratorij primi epruvetu za transport iz kompleta za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest bez štapića za bris, s dva štapića, sa štapićem za čišćenje ili štapićem koji nije isporučilo društvo Hologic, ispitak se mora odbaciti.

#### U vezi s ispitivanjem

- Q. Primjenjujte univerzalne mjere opreza.
- R. Reagense pohranjujte pri navedenim temperaturama. Nepravilno pohranjeni reagensi mogu utjecati na radni učinak ispitivanja.
- S. Izbjegavajte kontaminaciju reagensa mikroorganizmima i ribonukleazama.
- T. Ne upotrebljavajte komplet nakon isteka njegova roka trajanja.
- U. Nemojte zamjenjivati, miješati ili kombinirati reagense ispitivanja ili kalibratore iz kompleta s drugim brojevima serije.
- V. Tekućine testa Aptima i Auto Detect reagens Aptima nisu dio osnovne serije; bilo koja serija se može koristiti.
- W. Za postizanje točnih rezultata ispitivanja potrebno je temeljito miješanje reagensa ispitivanja.
- X. Upotrebljavajte nastavke s hidrofobnim umecima.
- Y. Neki reagensi u ovom kompletu označeni su simbolima koji označavaju rizike i sigurnosti.

**Napomena:** Informiranje o opasnostima odražava klasifikaciju sigurnosno-tehničkih listova (eng. Safety Data Sheets, SDS) EU-a. Informacije o opasnostima specifične za vašu regiju potražite u SDS-u specifičnom za vašu regiju u Biblioteci sigurnosno-tehničkih listova (eng. Safety Data Sheet Library) na [www.hologicsds.com](http://www.hologicsds.com). Za više informacija o simbolima, pogledajte legendu simbola na <https://www.hologic.com/package-inserts>.

| Informacije o opasnostima za EU                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <br> | <p><b>Selekcijski reagens</b><br/> <i>Borna kiselina 1 – 5 %</i><br/> <i>Triton X-100 1 – 5 %</i><br/> <i>Natrijev hidroksid &lt; 1 %</i></p> <p>—</p> <p><b>OPASNOST</b><br/> H315 – Nadražuje kožu.<br/> H360FD – Može štetno djelovati na plodnost. Može naškoditi nerođenom djetetu.<br/> P264 – Nakon uporabe temeljito oprati lice, ruke i sve izložene površine kože.<br/> P280 – Nositi zaštitne rukavice/zaštitno odijelo/zaštitu za oči/zaštitu za lice.<br/> P302 + P352 – U SLUČAJU DODIRA S KOŽOM: oprati velikom količinom vode i sapuna.<br/> P332 + P313 – U slučaju nadražaja kože: zatražiti savjet/pomoć liječnika.<br/> P362 + P364 – Skinuti zagađenu odjeću i oprati je prije ponovne uporabe.<br/> P201 – Prije uporabe pribaviti posebne upute.<br/> P202 – Ne rukovati prije upoznavanja i razumijevanja sigurnosnih mjera predostrožnosti.<br/> P308 + P313 – U SLUČAJU izloženosti ili sumnje na izloženost: zatražiti savjet/pomoć liječnika.<br/> P405 – Skladištiti pod ključem.<br/> P501 – Odložiti sadržaj/spremnik u odobreni pogon za odlaganje otpada.</p> |
|                                                                                                                                                                        | <p><b>Reagens za hvatanje ciljne sekvence</b><br/> <i>HEPES 5 – 10 %</i><br/> <i>EDTA 1 – 5 %</i><br/> <i>Litij hidroksid, monohidrat 1 – 5 %</i></p> <p>—</p> <p>—</p> <p>H412 – Štetno za vodeni okoliš s dugotrajnim učincima.<br/> P273 – Izbjegavati ispuštanje u okoliš.<br/> P501 – Odložiti sadržaj/spremnik u odobreni pogon za odlaganje otpada.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| —                                                                                                                                                                      | <p><b>Amplifikacijski reagens</b><br/> <i>HEPES 25 – 30 %</i></p> <p>—</p> <p>—</p> <p>H402 – Štetno za vodeni okoliš.<br/> H412 – Štetno za vodeni okoliš s dugotrajnim učincima.<br/> P273 – Izbjegavati ispuštanje u okoliš.<br/> P501 – Odložiti sadržaj/spremnik u odobreni pogon za odlaganje otpada.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| —                                                                                                                                                                      | <p><b>Enzimski reagens</b><br/> <i>HEPES 1 – 5 %</i><br/> <i>Triton X-100 1 – 5 %</i></p> <p>—</p> <p>—</p> <p>H412 – Štetno za vodeni okoliš s dugotrajnim učincima.<br/> P273 – Izbjegavati ispuštanje u okoliš.<br/> P501 – Odložiti sadržaj/spremnik u odobreni pogon za odlaganje otpada.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| —                                                                                                                                                                      | <p><b>Reagens probe</b><br/> <i>LAURIL SULFAT LITIJEVA SOL 35 – 40 %</i><br/> <i>JANTARNA KISELINA 10 – 15 %</i></p> <p>—</p> <p>—</p> <p>H412 – Štetno za vodeni okoliš s dugotrajnim učincima.<br/> P273 – Izbjegavati ispuštanje u okoliš.<br/> P501 – Odložiti sadržaj/spremnik u odobreni pogon za odlaganje otpada.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| —                                                                                                                                                                      | <p><b>Otopina za rekonstituciju enzima</b><br/> <i>Glicerol 20 – 25 %</i><br/> <i>Triton X-100 5 – 10 %</i><br/> <i>HEPES 1 – 5 %</i></p> <p>—</p> <p>—</p> <p>H412 – Štetno za vodeni okoliš s dugotrajnim učincima.<br/> P273 – Izbjegavati ispuštanje u okoliš.<br/> P501 – Odložiti sadržaj/spremnik u odobreni pogon za odlaganje otpada.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |

## Zahtjevi za pohranu reagensa i njihovo rukovanje

Nemojte upotrebljavati reagense nakon isteka roka trajanja naznačenog na bočicama. Dodatne upute za pohranu potražite u nastavku.

- A. Sljedeći se reagensi nakon primitka čuvaju na temperaturi od 2 °C do 8 °C (u hladnjaku):
  - HPV Amplification Reagent
  - HPV Enzyme Reagent
  - HPV Probe Reagent
  - HPV Internal Control Reagent
  - HPV Positive Calibrators i Negative Calibrators
- B. Sljedeći se reagensi čuvaju na temperaturi od 15 °C do 30 °C (na sobnoj temperaturi):
  - HPV Amplification Reconstitution Solution
  - HPV Enzyme Reconstitution Solution
  - HPV Probe Reconstitution Solution
  - HPV Target Capture Reagent
  - HPV Selection Reagent
- C. Nakon rekonstitucije, sljedeći su reagensi stabilni 30 dana kada se čuvaju na temperaturi od 2 °C do 8 °C:
  - HPV Amplification Reagent
  - HPV Enzyme Reagent
  - HPV Probe Reagent
- D. Radni reagens za hvatanje ciljne sekvence (eng. Working Target Capture Reagent, wTCR) stabilan je 30 dana kada se čuva na temperaturi od 15 °C do 30 °C. Nemojte čuvati u hladnjaku.
- E. Neiskorištene rekonstituirane reagense i wTCR odložite u roku od 30 dana ili nakon isteka roka valjanosti osnovne serije, ovisno o tome što je prije.
- F. Reagensi HPV testa Aptima stabilni su kumulativna 72 sata kada se čuvaju na sustavu Panther.
- G. Reagens probe i rekonstituirani reagens probe fotosenzitivni su. Reagense pohranite na mjesto zaštićeno od svjetlosti.
- H. **Reagense nemojte zamrzavati.**

## Prikupljanje i pohrana uzoraka

**Napomena:** Rukujte svim ispitcima kao da sadržavaju potencijalno infektivne agense. Primjenjujte univerzalne mjere opreza.

- A. Prikupljanje i obrada uzoraka

*Uzorci tekućinske citologije ThinPrep*

1. Cervikalne ispitke prikupite u bočice za papa test ThinPrep koji sadržavaju otopinu PreservCyt, a služite se proizvodom za prikupljanje nalik metlici ili citološkom četkicom/špatulom sukladno uputama proizvođača.

2. Prije ili nakon obrade procesorom ThinPrep 2000, ThinPrep 5000, ThinPrep 5000 s automatskim učitavanjem ili procesorom ThinPrep Genesis, prenesite 1 mL tekućeg citološkog ispitka ThinPrep u epruvetu za prijenos ispitka Aptima u skladu s uputama za uporabu kompleta za prijenos ispitka Aptima i paketa za prijenos otopine Aptima.

#### *Tekući citološki ispitci SurePath*

1. Tekuće citološke ispitke SurePath prikupite u skladu s uputama za uporabu papa testa SurePath i/ili sustava PrepStain.
2. Prijenos tekućeg citološkog ispitka SurePath prenesite u epruvetu za prijenos ispitka Aptima u skladu s uputama za uporabu kompleta za prijenos ispitka Aptima.

#### *Uzorci kompleta Aptima Cervical Specimen Collection and Transport Kit*

1. Uzorak prikupite u skladu s uputama za uporabu kompleta Aptima CSCT Kit.

#### *Ispitci prikupljeni kompletom za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest*

1. Ispitak prikupite u skladu s uputama za uporabu kompleta za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest.

### **B. Transport i pohrana prije testiranja**

#### *Uzorci tekućinske citologije ThinPrep*

1. Uzorke tekućinske citologije ThinPrep prevozite na temperaturi od 2 °C do 30 °C.
2. Uzorke treba prenijeti u epruvetu za prijenos uzorka Aptima u razdoblju od 105 dana od prikupljanja.
3. Prije prijenosa, uzorci tekućinske citologije ThinPrep trebaju se čuvati na temperaturi od 2 °C do 30 °C i najdulje 30 dana na temperaturi iznad 8 °C.
4. Uzorci tekućinske citologije ThinPrep koje ste prenijeli u epruvetu za prijenos uzorka Aptima mogu se čuvati na temperaturi od 2 °C do 30 °C najviše 60 dana.
5. Ako je potrebna dulja pohrana, uzorak tekućinske citologije ThinPrep ili uzorak tekućinske citologije ThinPrep razrijeđen u epruveti za prijenos uzorka može se čuvati na temperaturi od -20 °C ili nižoj najviše 24 mjeseca.

#### *Uzorci tekućinske citologije SurePath*

1. Uzorke tekućinske citologije SurePath prevozite na temperaturi od 2 °C do 25 °C.
2. Uzorke treba prenijeti u epruvetu za prijenos uzorka Aptima u razdoblju od 7 dana od prikupljanja.
3. Prije prijenosa, uzorci tekućinske citologije SurePath trebaju se čuvati na temperaturi od 2 °C do 25 °C.
4. Uzorci tekućinske citologije SurePath koje ste prenijeli u epruvetu za prijenos uzorka Aptima mogu se čuvati na temperaturi od 2 °C do 25 °C najviše 7 dana.

#### *Uzorci kompleta Aptima Cervical Specimen Collection and Transport Kit*

1. Uzorke prevozite i čuvajte na temperaturi od 2 °C do 30 °C najviše 60 dana.
2. Ako je potrebna dulja pohrana, uzorci kompleta za transport mogu se čuvati na temperaturi od -20 °C ili nižoj najviše 24 mjeseca

#### *Ispitci prikupljeni kompletom za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest*

1. Prenošnje ispitka
  - a. Ispitke prenosite na temperaturi od 2 °C do 30 °C.
  - b. Ispitke treba zaprimiti u laboratoriju u roku od 5 dana od prikupljanja.

2. Pohrana ispitaka prije testiranja
  - a. Opcija 1: Ispitci se mogu pohranjivati na temperaturi od 2 °C do 8 °C do 30 dana.
  - b. Opcija 2: Ispitci se mogu pohranjivati na temperaturi od 15 °C do 30 °C do 30 dana.
- C. Obrada uzoraka tekućinske citologiju SurePath

**Napomena:** *Prije testiranja ispitivanjem Aptima HPV Assay, uzorke tekućinske citologije SurePath potrebno je obraditi otopinom Aptima Transfer Solution.*

1. Aptima Transfer Solution

Obradeni uzorci mogu se čuvati na temperaturi od 2 °C do 8 °C najviše 17 dana prije ispitivanja HPV testom Aptima. Za dodatne pojedinosti pogledajte komplet za prijenos ispitka Aptima i prilog za prijenos otopine Aptima.

- D. Pohrana uzoraka nakon testiranja

1. Ispitane uzorke pohranjujte na nosaču u uspravnom položaju.
2. Epruvete s uzorkom trebaju se zatvoriti novom i čistom plastičnom barijerom ili folijom.
3. Ako ispitane uzorke treba zamrznuti ili transportirati, uklonite probojni čep i na epruvete s uzorcima stavite nove, neprobojne čepove. Ako se uzorci trebaju transportirati na testiranje u drugu ustanovu, potrebno je održavati određene temperature. Prije otvaranja prethodno testiranih uzoraka kojima je ponovno stavljen čep, epruvete s uzorcima potrebno je centrifugirati 5 minuta pri 420 relativne centrifugalne sile (eng. Relative Centrifugal Force, RCF) kako bi se sva tekućina spustila na dno epruvete.

**Napomena:** *Uzorci se trebaju transportirati u skladu s primjenjivim nacionalnim i međunarodnim propisima o transportu.*

## Sustav Panther

Reagensi za ispitivanje Aptima HPV Assay na sustavu Panther navedeni su u nastavku. Pored naziva reagensa navedeni su i identifikacijski simboli reagensa.

### Isporučeni reagensi i materijali

**Ispitivanje Aptima HPV Assay**, 250 testova, kat. br. 303093 (3 kutije)

**Ispitivanje Aptima HPV Assay**, 100 testova, kat. br. 302929 (3 kutije)

Kalibratori se mogu kupiti zasebno. Pojedinačne kataloške brojeve potražite u nastavku.

**Kutija ispitivanja Aptima HPV koja se čuva u hladnjaku**  
(nakon primitka čuvajte na 2 °C do 8 °C)

| Simbol    | Komponenta                                                                                                                                                                   | Količina |
|-----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| <b>A</b>  | <b>HPV Amplification Reagent</b><br><i>Neinfektivne nukleinske kiseline osušene u puferiranoj otopini koja sadržava &lt; 5 % sredstva za povećanje volumena.</i>             | 1 bočica |
| <b>E</b>  | <b>HPV Enzyme Reagent</b><br><i>Reverzna transkriptaza i RNK polimeraza osušene u puferiranoj otopini HEPES koja sadržava &lt; 10 % reagensa za povećanje volumena.</i>      | 1 bočica |
| <b>P</b>  | <b>HPV Probe Reagent</b><br><i>Neinfektivne kemiluminiscentne DNK probe (&lt; 500 ng/bočica) osušene u puferiranoj otopini sukcinata koja sadržava &lt; 5 % deterdženta.</i> | 1 bočica |
| <b>IC</b> | <b>HPV Internal Control Reagent</b><br><i>Neinfektivni transkript RNK u puferiranoj otopini koja sadržava &lt; 5 % sredstva deterdženta.</i>                                 | 1 bočica |

**Kutija ispitivanja Aptima HPV koja se čuva na sobnoj temperaturi**  
(pohranite na sobnoj temperaturi, na 15 °C do 30 °C nakon primitka)

| Simbol     | Komponenta                                                                                                                                                    | Količina |
|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| <b>AR</b>  | <b>HPV Amplification Reconstitution Solution</b><br><i>Vodena otopina koja sadržava konzervanse.</i>                                                          | 1        |
| <b>ER</b>  | <b>HPV Enzyme Reconstitution Solution</b><br><i>Puferirana otopina HEPES koja sadržava površinski aktivnu tvar i glicerol.</i>                                | 1        |
| <b>PR</b>  | <b>HPV Probe Reconstitution Solution</b><br><i>Puferirana otopina sukcinata koja sadržava &lt; 5 % deterdženta.</i>                                           | 1        |
| <b>S</b>   | <b>HPV Selection Reagent</b><br><i>600 mM boratom puferirane otopine koja sadržava površinski aktivnu tvar.</i>                                               | 1        |
| <b>TCR</b> | <b>HPV Target Capture Reagent (reagens ciljnog izdvajanja)</b><br><i>Puferirana otopina koja sadrži čvrstu fazu i oligomere za hvatanje (&lt; 0,5 mg/mL).</i> | 1        |
|            | <b>Prstenovi za rekonstituciju</b>                                                                                                                            | 3        |
|            | <b>List crtičnih kodova osnovne serije</b>                                                                                                                    | 1 list   |

**Kutija kalibratora Aptima HPV Calibrators (kat. br. 302554)**  
(nakon primitka čuvajte na 2 °C do 8 °C)

| Simbol      | Komponenta                                                                                                                                                                | Količina |
|-------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| <b>PCAL</b> | <b>Kalibrator HPV Positive Calibrator</b><br><i>Neinfektivni in vitro transkript HPV 16 u 1000 kopija po mL u puferiranoj otopini koja sadržava &lt; 5 % deterdženta.</i> | 5 bočica |
| <b>NCAL</b> | <b>Kalibrator HPV Negative Calibrator</b><br><i>Puferirana otopina koja sadržava &lt; 5 % deterdženta.</i>                                                                | 5 bočica |

**Potrebni materijali koji su dostupni odvojeno**

**Napomena:** Materijali dostupni kod tvrtke Hologic imaju navedene kataloške brojeve, osim ako je drugačije naznačeno.

| Materijal                                                                                                                                                | Kat. Br.                                           |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|
| Sustav Panther                                                                                                                                           | 303095                                             |
| Sustav Panther Fusion                                                                                                                                    | PRD-04172                                          |
| Kontinuirana tekućina i otpad sustava Panther (Panther Plus)                                                                                             | PRD-06067                                          |
| Panther komplet ciklusa                                                                                                                                  | 303096                                             |
| <i>Komplet testnih tekućina Aptima</i><br><i>(otopina za ispiranje Aptima, pufer za deaktivacijsku tekućinu Aptima,</i><br><i>i reagens ulja Aptima)</i> | 303014                                             |
| <i>Auto Detect komplet Aptima</i>                                                                                                                        | 303013                                             |
| <i>Jedinice za više epruveta (MTU-ovi)</i>                                                                                                               | 104772-02                                          |
| <i>Komplet vrećica za otpad Panther</i>                                                                                                                  | 902731                                             |
| <i>Poklopac koša za otpad Panther</i>                                                                                                                    | 504405                                             |
| Vrhovi, filtrirani volumena 1000 µL, provodni, s mogućnosti mjerenja<br>razine tekućine i za jednokratnu upotrebu                                        | 901121 (10612513 Tecan)<br>903031 (10612513 Tecan) |
| <i>Nisu svi proizvodi dostupni u svim regijama. Obratite se svom predstavniku za</i><br><i>informacije specifične za regiju</i>                          | MME-04134 (30180117 Tecan)<br>MME-04128            |
| Aptima komplet za prijenos ispitka                                                                                                                       | 301154C                                            |
| Aptima komplet za prijenos ispitka — s mogućnošću ispisa                                                                                                 | PRD-05110                                          |
| Aptima komplet za prikupljanje i prijenos cervikalnih ispitaka                                                                                           | 302657                                             |
| Komplet za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest                                                                                                  | PRD-03546                                          |
| Aptima probojni čepovi                                                                                                                                   | 105668                                             |
| Zamjenski neprobojni čepovi                                                                                                                              | 103036A                                            |
| Rezervni čepovi za 250 kompleta testova:                                                                                                                 | —                                                  |
| <i>Otopine za rekonstituciju amplifikacijskog reagensa i reagensa sonde</i>                                                                              | CL0041                                             |
| <i>Otopina za rekonstituciju enzimskog reagensa</i>                                                                                                      | 501616                                             |
| <i>TCR i selekcijski reagens</i>                                                                                                                         | CL0040                                             |
| Rezervni čepovi za 100 kompleta testova:                                                                                                                 | —                                                  |
| <i>Otopine za rekonstituciju amplifikacijskog reagensa i reagensa sonde</i>                                                                              | CL0041                                             |
| <i>Otopina za rekonstituciju enzimskog reagensa</i>                                                                                                      | CL0041                                             |
| <i>TCR i selekcijski reagens</i>                                                                                                                         | 501604                                             |
| Izbjeljivač 5 % do 8,25 % (0,7 M do 1,16 M) otopine natrijeva hipoklorita                                                                                | —                                                  |
| Jednokratne rukavice                                                                                                                                     | —                                                  |
| Komplet za prijenos otopine Aptima (samo za ispitke SurePath)                                                                                            | 303658                                             |

## Opcionalni materijali

| Materijal                                  | Kat. Br. |
|--------------------------------------------|----------|
| Pojačivač izbjeljivača za čišćenje Hologic | 302101   |
| Grijači blok                               | —        |
| Klackalica za epruvete                     | —        |

## Postupak testa na sustavu Panther

**Napomena:** Dodatne informacije o postupku na sustavu Panther potražite u priručnik za rukovatelja Panther/Panther Fusion.

### A. Priprema radnog prostora

1. Očistite radne površine na kojima će se pripremati reagensi. Prebrišite radne površine otopinom natrijeva hipoklorita od 2,5 % do 3,5 % (0,35 M do 0,5 M). Ostavite otopinu natrijeva hipoklorita na površinama najmanje 1 minutu, a zatim je isperite deioniziranom (DI) vodom. Nemojte ostaviti otopinu natrijeva hipoklorita da se osuši. Površinu radnog stola na kojoj će se pripremati reagensi i uzorci prekrijte čistim apsorpcijskim pokrovima s plastičnom poledinom za radne površine u laboratoriju.
2. Očistite zasebnu radnu površinu na kojoj će se pripremati uzorci. Primjenjujte prethodno opisani postupak (korak A.1).
3. Očistite sve pipetore. Upotrebljavajte gore opisani postupak čišćenja (korak A.1).

### B. Priprema reagensa novog kompleta

**Napomena:** Rekonstituciju reagensa potrebno je provesti prije početka rada na sustavu Panther.

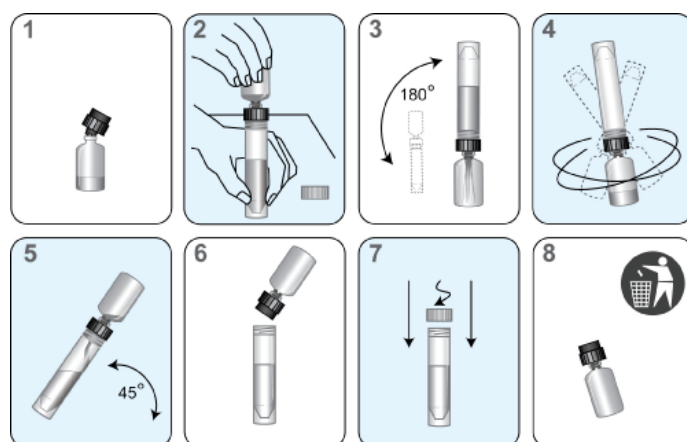
1. Prije testiranja amplifikacijski i enzimski reagens te reagens probe moraju se rekonstituirati kombiniranjem sadržaja bočica liofiliziranog reagensa s odgovarajućom otopinom za rekonstituciju.
  - a. Prije uporabe ostavite liofilizirane reagense da dosegnu sobnu temperaturu (od 15 °C do 30 °C).
  - b. Svaku otopinu za rekonstituciju uparite s njezinim liofiliziranim reagensom. Prije pričvršćivanja prstena za rekonstituciju provjerite podudaraju li se simboli na naljepnicama na otopini za rekonstituciju i reagensu.
  - c. Provjerite brojeve serija na listu crtičnih kodova osnovne serije kako biste se uvjerali da ste uparili odgovarajuće reagense. Označite čepove bočica s otopinom za rekonstituciju.
  - d. Otvorite staklenu bočicu liofiliziranog reagensa i kraj prstena za rekonstituciju s urezima čvrsto umetnite u otvor staklene bočice (Slika 1, korak 1).
  - e. Otvorite odgovarajuću bočicu otopine za rekonstituciju i čep stavite na čistu, prekrivenu radnu površinu.
  - f. Dok bocu s otopinom držite na radnom stolu, drugi kraj prstena za rekonstituciju čvrsto umetnite u otvor boce (Slika 1, korak 2).
  - g. Otopinu u boci nježno protresite kružnim pokretima kako biste je temeljito promiješali. Izbjegavajte stvaranje pjene dok bocu tresete kružnim pokretima (Slika 1, korak 4).
  - h. Podignite sastavljene bočice i miješajte ih kružnim pokretima kako bi se sadržaj dobro promiješao. Izbjegavajte stvaranje pjene dok bočicu tresete kružnim pokretima (Slika 1, korak 4).

- i. Provjerite je li se liofilizirani reagens potpuno otopio. Ponovno miješajte bočice kružnim pokretima, a zatim lagano protresite otopinu unutar staklene bočice naprijed-natrag kako biste je dobro promiješali.
- j. Vizualno provjerite je li reagens potpuno otopljen bez praha, grudica ili valovitih linija.
- k. Polako ponovno nagnite sastavljene bočice kako biste omogućili da se sva otopina iscijedi natrag u bočicu s otopinom za rekonstituciju (Slika 1, korak 5).
- l. Uklonite prsten za rekonstituciju i staklenu bočicu (Slika 1, korak 6).
- m. Ponovno zatvorite plastičnu bočicu sačuvanim, označenim čepom koji odgovara reagensu ili novim čepom. Pazite da ne zamijenite čepove. Zabilježite inicijale rukovatelja i datum rekonstitucije na naljepnici (Slika 1, korak 7).
- n. Odložite prsten za rekonstituciju i staklenu bočicu u otpad (Slika 1, korak 8).
- o. Prije postavljanja na sustav Panther svaki reagens temeljito promiješajte nježnim preokretanjem.

**Opcija:** Dodatno miješanje amplifikacijskog i enzimskog reagensa te reagensa probe moguće je stavljanjem ponovno zatvorenih plastičnih bočica na klackalicu za epruvete postavljenu na umjerenu brzinu i nagib tijekom najmanje 5 minuta. Provjerite jesu li reagensi temeljito pomiješani.

**Upozorenje:** Izbjegavajte stvaranje pjene prilikom rekonstitucije reagensa. Pjena ugrožava mjerenje razine u sustavu Panther.

**Upozorenje:** Za postizanje očekivanih rezultata testa potrebno je temeljito miješanje reagensa.



**Slika 1. Postupak rekonstitucije na sustavu Panther**

2. Pripremite radni reagens za hvatanje ciljne sekvence (wTCR):
  - a. Uparite odgovarajuće boce TCR-a i IC-a.
  - b. Provjerite brojeve serija reagensa na listu crtičnih kodova osnovne serije kako biste se uvjerali da ste uparili odgovarajuće reagense u kompletu.
  - c. Otvorite bocu TCR-a i čep stavite na čistu, prekrivenu radnu površinu.
  - d. Otvorite bocu IC-a i cijeli njen sadržaj ulijte u bocu TCR-a. Očekujte da će vam u boci IC-a ostati mala količina tekućine.
  - e. Začepite bocu TCR-a i otopinu nježno protresite kružnim pokretima kako biste promiješali sadržaj. Izbjegavajte stvaranje pjene tijekom ovog koraka.

- f. Na oznaku zabilježite inicijale korisnika i aktualni datum.
  - g. Bocu IC-a i čep odložite u otpad.
  - h. U wTCR-u se može formirati talog koji može dati nevažeće rezultate zbog pogrešaka potvrde volumena. Talog se može otopiti zagrijavanjem wTCR-a na temperaturu od 42 °C do 60 °C u trajanju od 90 minuta. Prije uporabe wTCR ostavite da dosegne sobnu temperaturu. Nemojte upotrebljavati ako je talog i dalje prisutan.
3. Pripremite selekcijski reagens
- a. Provjerite broj serije reagensa na listu kritičnih kodova osnovne serije kako biste se uvjerali da pripada kompletu.
  - b. Ako selekcijski reagens sadržava talog, zagrijte ga do 60 °C ± 1 °C na 45 minuta kako biste olakšali otapanje taloga. Bocu nježno promiješajte svakih 5 do 10 minuta. Prije uporabe selekcijski reagens ostavite da dosegne sobnu temperaturu. Nemojte upotrebljavati ako su talog ili zamućenje i dalje prisutni.

**Napomena:** Prije postavljanja na sustav sve reagense temeljito promiješajte nježnim preokretanjem. Izbjegavajte stvaranje pjene tijekom preokretanja reagensa.

C. Priprema reagensa za prethodno rekonstituirane reagense

1. Prije početka ispitivanja prethodno rekonstituirani reagens za amplifikaciju, enzimski reagens i reagens probe trebaju dosegnuti sobnu temperaturu (15 °C do 30 °C).

**Opcija:** Zatvorene plastične bočice s rekonstituiranim amplifikacijskim i enzimskim reagensom i reagensom probe mogu se staviti na klackalicu za epruvete postavljenu na umjerenu brzinu i nagib tijekom najmanje 25 minuta kako bi se osiguralo da reagensi dosegnu sobnu temperaturu i dobro se promiješaju.

- 2. Ako rekonstituirani reagens probe sadržava talog koji se ne otapa na sobnoj temperaturi, zagrijte ga na temperaturu koja ne premašuje 60 °C u trajanju od 1 do 2 minute. Nemojte upotrebljavati ako je prisutan talog ili zamućenje.
- 3. Ako wTCR sadržava talog, zagrijte ga na temperaturu od 42 °C do 60 °C u trajanju od 90 minuta. Prije uporabe wTCR ostavite da dosegne sobnu temperaturu. Nemojte upotrebljavati ako je talog i dalje prisutan.
- 4. Ako selekcijski reagens sadržava talog, zagrijte ga do 60 °C ± 1 °C na 45 minuta kako biste olakšali otapanje taloga. Bocu nježno promiješajte svakih 5 do 10 minuta. Prije uporabe selekcijski reagens ostavite da dosegne sobnu temperaturu. Nemojte upotrebljavati ako su talog ili zamućenje i dalje prisutni.
- 5. Prije postavljanja na sustav svaki reagens temeljito promiješajte nježnim preokretanjem. Izbjegavajte stvaranje pjene tijekom preokretanja reagensa.
- 6. Bočice s reagensom nemojte puniti do vrha. Sustav Panther prepoznat će i odbiti boce koje su napunjene do vrha.

D. Rukovanje uzorcima

- 1. Za svaki ispitak prikupljen u kompletu za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest izvedite sljedeće korake:
  - a. Vizualno potvrdite prisutnost jednog ružičastog štapića za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest u epruveti za prikupljanje.
  - b. Prije testiranja zagrijavajte ispitke prikupljene štapićima za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest na 90 °C tijekom 75 minuta. Ispitci bi trebali ostati zatvoreni tijekom tog postupka.
- 2. Prije obrade, uzorke (kalibratore i uzorke) ostavite da dosegnu sobnu temperaturu.
- 3. **Uzorke ne miješajte vorteks miješalicom.**

4. Epruvete s uzorcima pregledajte prije nego što ih postavite nosač. Ako epruveta s uzorkom sadržava mjehuriće ili ima volumen niži od onog koji se obično bilježi, epruvetu centrifugirajte 5 minuta pri 420 RCF kako biste se pobrinuli da se tekućina nije zadržala u čepu.

**Napomena:** *Nepridržavanje koraka 4 može dovesti do istjecanja tekućine iz čepa epruvete s ispitkom.*

E. Priprema sustava

1. Sustav postavite u skladu s uputama u *korisničkom priručniku sustava Panther* i odjeljku *Napomene o postupku* u nastavku. Pobrinite se da se upotrebljavaju nosači reagensa i adapteri za TCR odgovarajuće veličine.
2. Postavite uzorke.

**Napomene o postupku**

A. Kalibratori

1. Za pravilan rad sa softverom ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther potrebna su tri replikata pozitivnog kalibratora i tri replikata negativnog kalibratora. Po jedna bočica svakog kalibratora može se postaviti u bilo koji položaj na nosaču na bilo kojoj traci odjeljka za uzorke na sustavu Panther. Pipetiranje uzoraka započet će kada je zadovoljen jedan od sljedećih dvaju uvjeta:
  - a. Sustav trenutno obrađuje pozitivni i negativni kalibrator.
  - b. U sustav su registrirani važeći rezultati za kalibratore.
2. Kada se epruvete s kalibratorom pipetiraju i obrade za određeni komplet reagensa, uzorci se mogu obraditi s pomoću pridruženog kompleta reagensa ispitivanja do 24 sata, osim u sljedećim slučajevima:
  - a. Rezultati kalibratora nisu važeći.
  - b. Pridruženi komplet reagensa ispitivanja uklanja se iz sustava.
  - c. Pridruženi komplet reagensa ispitivanja premašio je granice stabilnosti.
3. Pokušaji pipetiranja više od tri replikata iz epruvete s kalibratorom mogu dovesti do pogrešaka pri obradi.

B. Temperatura

Sobna temperatura definirana je kao temperatura od 15 °C do 30 °C.

C. Puder iz rukavica

Kao i kod svakog drugog sustava reagensa, višak pudera na nekim rukavicama može uzrokovati kontaminaciju otvorenih epruveta. Preporučuje se uporaba rukavica bez pudera.

## Postupci kontrole kvalitete

### A. Kriteriji valjanosti obrade

Softver automatski određuje valjanost obrade. Softver će poništiti obradu ako se dogodi bilo koji od sljedećih uvjeta:

- Više od jednog nevažećeg replikata negativnog kalibratora.
- Više od jednog nevažećeg replikata pozitivnog kalibratora.

Obradu može poništiti korisnik ako tijekom provođenja ispitivanja uoči i zabilježi tehničke poteškoće, poteškoće pri rukovanju ili poteškoće vezane uz instrument.

Nevažeća obrada mora se ponoviti.

### B. Kriteriji prihvatljivosti kalibratora

U tablici u nastavku definirani su kriteriji RLU-ova za replikate negativnih i pozitivnih kalibratora.

#### Negativni kalibrator

|        |                                        |
|--------|----------------------------------------|
| Analit | $\geq 0$ i $\leq 45.000$ RLU-ova       |
| IC     | $\geq 75.000$ i $\leq 400.000$ RLU-ova |

#### Pozitivni kalibrator

|        |                                           |
|--------|-------------------------------------------|
| Analit | $\geq 480.000$ i $\leq 1.850.000$ RLU-ova |
| IC     | $\leq 450.000$ RLU-ova                    |

### C. Izračun granične vrijednosti za IC

Granična vrijednost za IC utvrđuje se na temelju signala IC-a (brza emisija svjetlosti, eng. flasher) iz važećih replikata negativnog kalibratora.

$$\text{Granična vrijednost za IC} = 0,5 \times [\text{srednja vrijednost RLU-ova IC-a važećih replikata negativnog kalibratora}]$$

### D. Izračun granične vrijednosti analita

Granična vrijednost analita utvrđuje se na temelju signala analita (sporija emisija svjetlosti, eng. glower) iz važećih replikata negativnog kalibratora, kao i signala analita iz važećih replikata pozitivnog kalibratora.

$$\text{Granična vrijednost analita} = [\text{srednja vrijednost RLU-ova analita važećih replikata negativnog kalibratora}] + [0,09 \times \text{srednja vrijednost RLU-ova analita važećih replikata pozitivnog kalibratora}]$$

### E. Izračun omjera signala i granične vrijednosti (S/CO) analita

S/CO analita utvrđuje se na temelju RLU-ova analita testnog uzorka i granične vrijednosti analita za obradu.

$$\text{S/CO analita} = \frac{\text{RLU analita testnog uzorka}}{\text{granična vrijednost analita}}$$

## Tumačenje testa

Softver za ispitivanje automatski određuje rezultate ispitivanja. Rezultat testa može biti negativan, pozitivan ili nevažeći, što se utvrđuje RLU-om IC-a i S/CO-om analita. Prvi valjani rezultat je rezultat koji treba prijaviti. Rezultat testa može biti nevažeći i zbog drugih parametara (abnormalan oblik kinetičke krivulje) koji su izvan uobičajenih očekivanih raspona. Nevaljane rezultate testa potrebno je ponoviti. Ako je rezultat nevaljani nakon ponovnog testiranja, treba prikupiti novi ispitak.

Uzorke kompleta Aptima CSCT Kit moguće je razrijediti kako bi se uklonile potencijalno inhibirajuće tvari. Razrijedite 1 dio nevažećeg uzorka u 8 dijelova transportnog medija za uzorke (otopina u epruvetama kompleta CSCT Kit); npr. 560 µL uzorka u novu epruvetu kompleta CSCT Kit koja sadržava 4,5 mL transportnog medija za uzorke. Razrijeđeni uzorak promiješajte nježnim preokretanjem; izbjegavajte stvaranje pjene. Razrijeđeni uzorak testirajte u skladu sa standardnim postupkom ispitivanja.

**Napomena:** Minimalni volumen od 1,7 mL potreban je za testiranje 1 alikvota uzorka. Nemojte razrjeđivati nevažeći razrijeđeni uzorak. Ako razrijeđeni uzorak daje nevažeći rezultat, potrebno je od pacijentice uzeti novi uzorak.

| Rezultat ispitivanja<br>Aptima HPV Assay | Kriteriji                                                                                                                                                                  |
|------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Negativan</b>                         | <i>S/CO analita &lt; 0,50</i><br><i>IC ≥ granična vrijednost za IC</i><br><i>IC ≤ 2.000.000 RLU-ova</i>                                                                    |
| <b>Pozitivan</b>                         | <i>S/CO analita ≥ 0,50</i><br><i>IC ≤ 2.000.000 RLU-ova</i><br><i>Analit ≤ 13.000.000 RLU-ova</i>                                                                          |
| <b>Nevažeći</b>                          | <i>IC &gt; 2.000.000 RLU-ova</i><br><i>ili</i><br><i>S/CO analita &lt; 0,50 i IC &lt; granična vrijednost za IC</i><br><i>ili</i><br><i>Analit &gt; 13.000.000 RLU-ova</i> |

## Ograničenja

- A. Vrste uzoraka osim onih navedenih za namjenu nisu procijenjene.
- B. Radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay nije procijenjen za pojedince cijepljene protiv HPV-a.
- C. Ispitivanje Aptima HPV Assay nije procijenjeno u slučajevima u kojima se sumnja na seksualno zlostavljanje.
- D. Prevalencija infekcije HPV-om u populaciji može utjecati na radni učinak. Pozitivne prediktivne vrijednosti smanjuju se prilikom testiranja populacija s niskom prevalencijom ili pojedinaca bez rizika od infekcije.
- E. Uzorci tekućinske citologije ThinPrep koji sadržavaju volumen manji od 1 mL nakon pripreme stakalca za papa test ThinPrep smatraju se neodgovarajućima za ispitivanje Aptima HPV Assay.
- F. Za uklanjanje 1 mL uzorka tekućinske citologije SurePath prije citološke obrade nije procijenjen utjecaj na citološki nalaz.
- G. Na rezultate testa mogu utjecati nepropisno prikupljanje, pohrana i obrada uzoraka.
- H. Interna kontrola prati korake hvatanja, amplifikacije i otkrivanja ciljne sekvence ispitivanja. Nije namijenjena za kontrolu adekvatnosti cervikalnog uzorkovanja.
- I. Negativan rezultat ispitivanja Aptima HPV Assay ne isključuje mogućnost citoloških abnormalnosti te budućih ili prikrivenih displazija CIN2, CIN3 ili raka.
- J. Intimni lubrikanti koji sadrže polikvaternij-15 mogu interferirati s radnim učinkom ispitivanja kada su prisutni u koncentracijama većim od 0,025 % (v/v ili w/v) testnog uzorka.
- K. Lijekovi protiv gljivica koji sadrže tiokonazol mogu interferirati s radnim učinkom ispitivanja kada su prisutni u koncentracijama većim od 0,075 % (w/v) testnog uzorka.
- L. Preparati za zaštitu od sunca koji sadržavaju cinkov oksid mogu interferirati s radnim učinkom ispitivanja kada su prisutni u koncentracijama većim od 2,5 % (w/v) testnog uzorka.
- M. Krema za hemoroide koja sadržava cinkov oksid, bizmutov oksid i peruanski balzam može interferirati s radnim učinkom ispitivanja kada je prisutna u koncentracijama većim od 1 % (w/v) testnog uzorka.
- N. Sluz može interferirati s radnim učinkom ispitivanja kada je prisutna u koncentracijama većim od 2,5 % (w/v) testnog uzorka.
- O. Ispitivanje Aptima HPV Assay daje kvalitativne rezultate. Stoga se ne može utvrditi korelacija između opsega pozitivnog signala ispitivanja i razine ekspresije mRNK u uzorku.
- P. Otkrivanje mRNK visokorizičnog HPV-a ovisi o broju kopija prisutnih u uzorku i na njega mogu utjecati metode prikupljanja uzorka, čimbenici vezani uz pacijenticu, stadij infekcije te prisutnost interferirajućih tvari.

- Q. Infekcija HPV-om nije pokazatelj citološke skvamozne intraepitelne lezije visokog stupnja (eng. high-grade squamous intraepithelial lesion, HSIL) ili prikrivene cervikalne intraepitelne neoplazije (eng. cervical intraepithelial neoplasia, CIN) niti ukazuje na to da će se razviti displazija CIN2, CIN3 ili rak vrata maternice. Kod većina žena s infekcijom jednom ili više visokorizičnih vrsta HPV-a ne razvije se displazija CIN2, CIN3 ili rak vrata maternice.
- R. Učinak drugih potencijalnih varijabli, poput vaginalnog iscjeka, uporabe tampona, irigacije itd. te varijabli prikupljanja uzoraka nije procijenjen.
- S. Uporaba ovog proizvoda ograničena je na osoblje obučeno za uporabu ispitivanja Aptima HPV Assay.
- T. Unakrsna kontaminacija uzoraka može uzrokovati lažno pozitivne rezultate. Utvrđeno je da stopa prijenosa HPV testa Aptima na sustavu Panther u nekliničkoj studiji iznosi 0,7 %.
- U. Ispitivanje Aptima HPV Assay treba se tumačiti u kombinaciji s drugim laboratorijskim i kliničkim podacima dostupnima liječniku.
- V. Ovaj test može dati lažno pozitivne rezultate. *In vitro* transkripti niskorizičnih genotipova HPV-a 26, 67, 70 i 82 ukazali su na unakrsnu reaktivnost s ispitivanjem Aptima HPV Assay.
- W. Mogu se primijetiti razlike u radnom učinku kod samostalno prikupljenih vaginalnih ispitaka u usporedbi s cervikalnim ispitcima koje su prikupili liječnici. Pacijentice s pozitivnim rezultatima samostalno prikupljenih vaginalnih ispitaka treba uputiti liječniku na daljnju procjenu.

## Očekivani rezultati za sustav Panther: prevalencija mRNK visokorizičnog HPV-a

Prevalencija infekcije visokorizičnim HPV-om uvelike varira i na nju utječe nekoliko čimbenika, od kojih najveći doprinos ima dob.<sup>36,37</sup> Mnoge su studije istraživale prevalenciju HPV-a utvrđenu otkrivanjem DNK HPV-a, no malo studija izvještava o prevalenciji na temelju otkrivanja onkogene mRNK HPV-a. Žene s različitih kliničkih lokacija (n = 18) koje predstavljaju široku geografsku rasprostranjenost i raznoliku populaciju (10 država u Sjedinjenim Američkim Državama) bile su uključene u prospektivnu kliničku studiju poznatu i kao ispitivanje CLEAR. Kako je utvrđeno ispitivanjem Aptima HPV Assay na sustavu Panther, prevalencija uzoraka pozitivnih na mRNK HPV-a zabilježena u kliničkom ispitivanju sveukupno je kategorizirana prema dobnoj skupini i prema lokaciji testiranja. Rezultati za populacije ASC-US (atipične skvamozne stanice neodređenog značenja) i NILM (negativno na intraepitelnu leziju ili malignitet) prikazani su u Tablica 1.

**Tablica 1:** Prevalencija mRNK visokorizičnog HPV-a prema dobnoj skupini, lokaciji testiranja i kombinirano

|                               | % stope pozitivnosti (x/n)         |                                  |
|-------------------------------|------------------------------------|----------------------------------|
|                               | Populacija ASC-US<br>(≥ 21 godina) | Populacija NILM<br>(≥ 30 godina) |
| <b>Svi</b>                    | 42,3 (404/956)                     | 4,7 (512/10.860)                 |
| <b>Dobna skupina (godine)</b> |                                    |                                  |
| <b>21 do 29</b>               | 60,0 (251/418)                     | N/P                              |
| <b>30 do 39</b>               | 38,1 (101/265)                     | 6,8 (286/4192)                   |
| <b>≥ 40</b>                   | 19,0 (52/273)                      | 3,4 (226/6668)                   |
| <b>Lokacija testiranja</b>    |                                    |                                  |
| <b>1</b>                      | 41,5 (134/323)                     | 3,7 (304/8286)                   |
| <b>2</b>                      | 43,1 (137/318)                     | 9,2 (118/1285)                   |
| <b>3</b>                      | 42,2 (133/315)                     | 7,0 (90/1289)                    |

N/P = nije primjenjivo

## **Dizajn kliničke studije ispitivanja Aptima HPV Assay s uzorcima tekućinske citologije ThinPrep**

Ispitivanje Aptima HPV Assay na sustavu Panther procijenjeno je s pomoću preostalih referalnih uzoraka citologije prikupljenih od žena koje su za to dale privolu tijekom prospektivne, multicentrične američke kliničke studije poznate i kao ispitivanje CLEAR.<sup>38</sup>

Ispitivanje Aptima HPV Assay prvi je puta izdano na sustavu Tigris DTS 2008. Godine 2011. indikacije su proširene na uporabu ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther. Sustav Panther alternativna je, manja instrumentalna platforma za sustav Tigris DTS. Oba sustava namijenjena su potpunoj automatizaciji testiranja amplificiranih nukleinskih kiselina dijagnostičkih testova. Odabrano ispitivanje učinkovitosti testa dovršeno na sustavu Tigris DTS iskorišteno je za podršku učinkovitosti testa na sustavu Panther.

### **Ispitivanje CLEAR – početna procjena**

Ispitivanje CLEAR provedeno je u svrhu utvrđivanja kliničkog radnog učinka ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Tigris DTS u otkrivanju skvamozne intraepitelne lezije 2. stupnja ili ozbiljnije bolesti vrata maternice ( $\geq$  CIN2). Ispitivanje CLEAR obuhvaćalo je početnu procjenu i kontrolnu procjenu u trajanju od 3 godine. Žene su uključene u studiju ASC-US ili studiju NILM ovisno o citološkim nalazima rutinskog probira raka vrata maternice. Populacija studije ASC-US obuhvaćala je žene u dobi od 21 godine i starije s citološkim nalazima ASC-US, a populacija studije NILM obuhvaćala je žene u dobi od 30 godina i starije s citološkim nalazima NILM. Studija NILM osmišljena je za održavanje dodatne tvrdnje probira za žene u dobi od 30 godina i starije jer bi žene tog dobrog raspona s citološkim nalazima višim od ASC-US trebale nastaviti s kolposkopijom neovisno o njihovom statusu HPV-a.<sup>39</sup>

U studiju su uključene žene s 18 kliničkih lokacija, prvenstveno iz opstetričkih/ginekoloških klinika, koje su obuhvatile široku geografsku rasprostranjenost i raznoliku populaciju. Žene koje su zadovoljavale uvjete dodijeljene su studiji ASC-US ili studiji NILM ovisno o njihovom referalnom uzorku tekućinske citologije ThinPrep. Na početku su preostali referalni uzorci žena iz studije ASC-US i iz studije NILM testirani s pomoću ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Tigris DTS i komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a. Uzorci su tada arhivirani i pohranjeni na temperaturi od -70 °C do testiranja s pomoću ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther.

Na početku ispitivanja CLEAR (početna faza) sve su žene iz studije ASC-US upućene na kolposkopiju, neovisno o njihovim rezultatima testa HPV-a. Prikupljeni su uzorci endocervikalne kiretaže (eng. endocervical curettage, ECC) i ubodne biopsije vrata maternice (1 biopsija na svakom od 4 kvadranta). Ako je bila vidljiva lezija, prikupljeni su uzorci ubodne biopsije (usmjerena metoda; 1 biopsija po leziji), a kod kvadranata bez vidljive lezije provedena je biopsija na skvamokolumnarnoj granici (nasumična metoda).

U studiji NILM žene pozitivne na ispitivanju Aptima HPV Assay na sustavu Tigris DTS i/ili komercijalno dostupnom testu na DNK HPV-a, kao i nasumično odabrane žene koje su bile negativne na oba ispitivanja, upućene su na kolposkopiju u svrhu početne procjene. Nasumično odabrane žene koje su bile negativne na oba ispitivanja uključene su radi ispravka zbog pristranosti potvrde s prilagođenim procjenama radnog učinka generiranim s pomoću metode višestruke imputacije. Uzorak biopsije ECC-om prikupljen je od svake žene koja je bila podvrgnuta kolposkopiji. Uzorci ubodne biopsije prikupljeni su samo iz vidljivih lezija (usmjerena metoda; 1 biopsija po leziji).

Status bolesti utvrđen je konsenzusnim panelom za procjenu histoloških nalaza, koji je temeljen na sporazumu najmanje 2 stručna patologa. Stručnim patolozima status HPV-a žena

bio je skriven. Skriven im je bio i citološki status, kao i njihove međusobne histološke dijagnoze. Ako se sva 3 patologa nisu slagala, sva 3 patologa morala su pregledati stakalca pod mikroskopom s više glava kako bi se dobio konsenzusni rezultat. Znanstvenicima, liječnicima i ženama rezultati testa na HPV skriveni su do završetka pregleda kolposkopije kako bi se izbjegla pristranost.

Početni klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay u otkrivanju  $\geq$  CIN2 i skvamozne intraepitelne lezije 3. stupnja ili ozbiljnije bolesti vrata maternice ( $\geq$  CIN3) procijenjen je u odnosu na status cervikalne bolesti utvrđen na početku studije. Radi izravne usporedbe rezultata ispitivanja Aptima HPV Assay utvrđen je i klinički radni učinak komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a.

### Ispitivanje CLEAR – kontrolna procjena

Žene iz studije NILM s 14 kliničkih lokacija zadovoljile su uvjete za sudjelovanje u kontrolnoj fazi studije u trajanju od 3 godine ako: i) su na početku studije bile podvrgnute pregledu kolposkopije i nisu imale  $\geq$  CIN2, ili ii) na početku studije nisu bile podvrgnute pregledu kolposkopije. Kontrolna faza studije sastojala se od godišnjih pregleda. Na tim je pregledima za svaku ženu provedeno uzorkovanje vrata maternice za citologiju, a neke su žene također testirane komercijalno dostupnim testom na HPV. Žene s dijagnozom ASC-US ili ozbiljnijim citološkim nalazima tijekom kontrolnog su razdoblja upućene na kolposkopiju u sklopu koje se provode jednaki postupci biopsije i histološkog pregleda koji su provedeni u početnoj procjeni studije NILM. Status bolesti vrata maternice na kontrolnom se pregledu smatrao „negativnim” na temelju citološkog nalaza NILM ili na temelju normalnih rezultata odnosno rezultata CIN1 konsenzusnog panela za procjenu histoloških nalaza, što je bio slučaj kod žena s abnormalnim rezultatima citološkog testa. Za žene kod kojih je tijekom kontrolnog razdoblja utvrđen rezultat  $\geq$  CIN2 smatralo se da su završile kontrolu te nakon otkrivanja rezultata  $\geq$  CIN2 nisu bile podvrgnute daljnjim pregledima. Za žene kod kojih tijekom kontrolnog razdoblja nije utvrđen rezultat  $\geq$  CIN2, ali su bile podvrgnute pregledu tijekom 1. kontrolne godine i/ili 2. kontrolne godine te pregledu tijekom 3. kontrolne godine smatralo se da su završile kontrolu.

Cilj kontrolne studije bila je usporedba trogodišnjeg kumulativnog rizika od bolesti vrata maternice kod žena s početnim pozitivnim rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay s trogodišnjim kumulativnim rizikom od bolesti vrata maternice kod žena s početnim negativnim rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay. Status bolesti vrata maternice u razdoblju od 3 godine utvrđen je na sljedeći način:

- Pozitivan status bolesti vrata maternice ( $\geq$  CIN2 i/ili  $\geq$  CIN3) – žene s utvrđenim rezultatom  $\geq$  CIN2 na početku studije ili tijekom kontrolnog razdoblja.
- Negativan status bolesti vrata maternice ( $<$  CIN2) – žene sa završenom kontrolom bez utvrđenog rezultata  $\geq$  CIN2 za koje se smatralo da nemaju „neodređeni” status bolesti vrata maternice.
- Neodređeni status bolesti vrata maternice – žene s abnormalnim rezultatima citološkog testa tijekom kontrole koje nisu imale naknadni rezultat koji je utvrdio konsenzusni panel za procjenu histoloških nalaza ili žene koje su na posljednjem pregledu imale neodgovarajući citološki nalaz.
- „Izgubljeni u kontroli” (eng. lost to follow-up) – žene koje nisu završile kontrolu i za koje se ne smatra da imaju „neodređeni” status bolesti vrata maternice.

Klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther u otkrivanju  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 procijenjen je u odnosu na status bolesti vrata maternice u razdoblju od 3 godine.

## Radni učinak sustava Panther

### Populacija ASC-US $\geq$ 21 godina: klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay

Sveukupno su u studiju ASC-US bile uključene 1252 žene u dobi od 21 godine i starije s citološkim nalazima ASC-US, a njih 294 povučeno je iz studije. Preostalih 958 žena zadovoljilo je uvjete za testiranje na sustavu Panther. Za dvije žene nedostajali su uzorci, a njih 19 imalo je neodređenu dijagnozu bolesti. Sve su isključene iz analize. Preostalih 937 žena koje su se mogle procijeniti bile su u dobi od 21 godine i starije, s citološkim nalazima ASC-US, rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther i nedvojbenim statusom bolesti. Devedeset i jedna (91) žena imala je rezultat  $\geq$  CIN2, a četrdeset i jedna (41) žena imala je rezultat  $\geq$  CIN3. Prevalencija rezultata  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 u žena koje su se mogle procijeniti i s citološkim nalazima ASC-US bila je 9,7 % odnosno 4,4 %. Rezultati ispitivanja Aptima HPV Assay utvrđeni dijagnozama konsenzusnog panela za procjenu histoloških nalaza prikazani su u Tablica 2.

**Tablica 2:** Populacija ASC-US  $\geq$  21 godina: rezultati ispitivanja Aptima HPV Assay utvrđeni dijagnozom konsenzusnog panela za procjenu histoloških nalaza

| Rezultat ispitivanja Aptima HPV* | Test DNK HPV-a   | Dijagnoza konsenzusnog panela za procjenu histoloških nalaza |          |      |      |      |          | Ukupno |
|----------------------------------|------------------|--------------------------------------------------------------|----------|------|------|------|----------|--------|
|                                  |                  | Neodređeno**                                                 | Normalno | CIN1 | CIN2 | CIN3 | Karcinom |        |
| Pozitivan                        | Pozitivan        | 6                                                            | 178      | 110  | 40   | 32   | 1        | 367    |
| Pozitivan                        | Negativan        | 0                                                            | 5        | 2    | 0    | 2    | 0        | 9      |
| Pozitivan                        | Bez rezultata*** | 0                                                            | 15       | 11   | 0    | 2    | 0        | 28     |
| Negativan                        | Pozitivan        | 0                                                            | 39       | 15   | 3    | 3    | 0        | 60     |
| Negativan                        | Negativan        | 10                                                           | 372      | 53   | 7    | 1    | 0        | 443    |
| Negativan                        | Bez rezultata*** | 3                                                            | 39       | 7    | 0    | 0    | 0        | 49     |
| Ukupno                           |                  | 19                                                           | 648      | 198  | 50   | 40   | 1****    | 956    |

\*Svi uzorci imali su važeće konačne rezultate (nakon početnog testiranja ili nakon razrješenja nevažećih rezultata po postupku).

\*\*19 ispitanica podvrgnuto je pregledu kolposkopije, ali dijagnoza nije mogla biti postavljena iz sljedećih razloga: < 5 prikupljenih uzoraka biopsije s normalnim/CIN1 histološkim rezultatima (n = 15), uzorci biopsije nisu prikupljeni (n = 3) i stakalca s uzorcima biopsije su izgubljena (n = 1).

\*\*\*77 žena s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imalo rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

\*\*\*\*Jedna ispitanica imala je adenokarcinom in situ (AIS).

Procjene kliničkog radnog učinka ispitivanja Aptima HPV Assay, uključujući osjetljivost, specifičnost, pozitivnu prediktivnu vrijednost (PPV) i negativnu prediktivnu vrijednost (NPV), u otkrivanju  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3, temeljene na procjeni svih biopsija i uključivanju samo usmjerenih uzoraka biopsije, kao i procjene komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a prikazane su u Tablica 3.

**Tablica 3:** Populacija ASC-US  $\geq 21$  godina: klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a u otkrivanju  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3

|              |                      | Ispitivanje Aptima HPV Assay<br>N = 937 |               | Test DNK HPV-a<br>N = 863* |               |
|--------------|----------------------|-----------------------------------------|---------------|----------------------------|---------------|
| Radni učinak |                      | Procjena                                | (95 %-tni CI) | Procjena                   | (95 %-tni CI) |
| ≥CIN2        | Sve biopsije         |                                         |               |                            |               |
|              | Osjetljivost (%)     | 84,6<br>(77/91)                         | (75,8, 90,6)  | 88,8<br>(79/89)            | (80,5, 93,8)  |
|              | Specifičnost (%)     | 62,1<br>(525/846)                       | (58,7, 65,3)  | 55,8<br>(432/774)          | (52,3, 59,3)  |
|              | PPV (%)              | 19,3<br>(77/398)                        | (17,3, 21,2)  | 18,8<br>(79/421)           | (17,0, 20,4)  |
|              | NPV (%)              | 97,4<br>(525/539)                       | (96,0, 98,5)  | 97,7<br>(432/442)          | (96,2, 98,8)  |
|              | Prevalencija (%)     | 9,7 (91/937)                            |               | 10,3 (89/863)              |               |
|              | Usmjerene biopsije** |                                         |               |                            |               |
|              | Osjetljivost (%)     | 90,0<br>(54/60)                         | (79,9, 95,3)  | 93,2<br>(55/59)            | (83,8, 97,3)  |
|              | Specifičnost (%)     | 60,8<br>(531/874)                       | (57,5, 63,9)  | 54,5<br>(437/802)          | (51,0, 57,9)  |
|              | PPV (%)              | 13,6<br>(54/397)                        | (12,0, 15,0)  | 13,1<br>(55/420)           | (11,7, 14,2)  |
|              | NPV (%)              | 98,9<br>(531/537)                       | (97,8, 99,6)  | 99,1<br>(437/441)          | (97,9, 99,7)  |
|              | Prevalencija (%)     | 6,4 (60/934)                            |               | 6,9 (59/861)               |               |
| ≥CIN3        | Sve biopsije         |                                         |               |                            |               |
|              | Osjetljivost (%)     | 90,2<br>(37/41)                         | (77,5, 96,1)  | 92,3<br>(36/39)            | (79,7, 97,3)  |
|              | Specifičnost (%)     | 59,7<br>(535/896)                       | (56,5, 62,9)  | 53,3<br>(439/824)          | (49,9, 56,7)  |
|              | PPV (%)              | 9,3<br>(37/398)                         | (8,0, 10,3)   | 8,6<br>(36/421)            | (7,4, 9,4)    |
|              | NPV (%)              | 99,3<br>(535/539)                       | (98,3, 99,8)  | 99,3<br>(439/442)          | (98,3, 99,8)  |
|              | Prevalencija (%)     | 4,4 (41/937)                            |               | 4,5 (39/863)               |               |
|              | Usmjerene biopsije** |                                         |               |                            |               |
|              | Osjetljivost (%)     | 93,1<br>(27/29)                         | (78,0, 98,1)  | 96,4<br>(27/28)            | (82,3, 99,4)  |
|              | Specifičnost (%)     | 59,1<br>(535/906)                       | (55,8, 62,2)  | 52,8<br>(440/834)          | (49,4, 56,1)  |
|              | PPV (%)              | 6,8<br>(27/398)                         | (5,7, 7,5)    | 6,4<br>(27/421)            | (5,5, 7,0)    |
|              | NPV (%)              | 99,6<br>(535/537)                       | (98,8, 100)   | 99,8<br>(440/441)          | (98,9, 100)   |
|              | Prevalencija (%)     | 3,1 (29/935)                            |               | 3,2 (28/862)               |               |

\*74 žene s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imalo rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

\*\*Konsenzusni rezultat histološkog uzorka izveden je isključivo s pomoću rezultata iz usmjerenih biopsija. Žene bez uzoraka usmjerenih biopsija odraz su normalne kolposkopije te su u ove analize uključene kao ispitanice bez oboljenja ( $<$  CIN2 ili  $<$  CIN3, prema potrebi). Konsenzus se nije uvijek postigao kada su bile uključene samo usmjerene biopsije.

Kod procjenjivanja svih biopsija, procjene kliničke osjetljivosti ispitivanja Aptima HPV Assay i komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a u otkrivanju  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3, gdje su dostupni rezultati oba ispitivanja, bile su slične (razlike u procjenama osjetljivosti nisu bile statistički značajne). Za  $\geq$  CIN2 razlika u osjetljivosti iznosila je -4,5 % (95 %-tni CI: -12,2 %, 2,5 %). Procjene kliničke specifičnosti ispitivanja Aptima HPV Assay za otkrivanje  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 bile su više od onih na komercijalno dostupnom testu DNK HPV-a (razlike u procjenama specifičnosti bile su statistički značajne). Za  $\geq$  CIN2 razlika u specifičnosti iznosila je 6,1% (95 %-tni CI: 4,2%, 8,2%). PPV ispitivanja Aptima HPV Assay je u otkrivanju  $\geq$  CIN2 bio blago viši od PPV-a komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a (19,3% u odnosu na 18,8%), dok su im NPV-ovi bili slični.

Od 91 slučaja s rezultatom  $\geq$  CIN2, njih 60 (65,9 %) identificirano je putem usmjerenih biopsija, dok je 31 (34,1 %) identificiran putem nasumične biopsije i/ili biopsije ECC-om (tj. biopsijama koje nisu bile usmjerene). Ti nalazi usporedivi su s rezultatima objavljenih studija u kojima je otprilike 25 % do 40 % slučajeva s rezultatima  $\geq$  CIN2 identificirano samo u uzorcima nasumične biopsije i/ili biopsije ECC-om.<sup>40,41</sup> Kada su se za utvrđivanje statusa bolesti upotrebljavale samo usmjerene biopsije (pod pretpostavkom da su žene bez usmjerenih biopsija imale normalne histološke rezultate jer nisu imale vidljive lezije), prevalencija rezultata  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 u studiji iznosila je 6,4 % odnosno 3,1 %. Procjene kliničke osjetljivosti za otkrivanje  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 bile su više za oba testa koja su upotrebljavala samo usmjerene biopsije u odnosu na procjene izračunate primjenom svih biopsija. Za oba je ispitivanja klinička specifičnost izračunata primjenom samo usmjerenih biopsija bila slična specifičnosti dobivenoj kada su bile uključene sve biopsije. Sukladno tome, kada su se upotrebljavale samo usmjerene biopsije, specifičnost ispitivanja Aptima HPV Assay bila je znatno veća od specifičnosti komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a.

Procjene kliničkog radnog učinka ispitivanja Aptima HPV Assay i komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a prikazane su u Tablica 4 i Tablica 5 ( $\geq$  CIN2 odnosno  $\geq$  CIN3 na temelju procjena svih biopsija) prema dobnoj skupini.

**Tablica 4:** Populacija ASC-US ≥ 21 godina: klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a u otkrivanju ≥ CIN2 prema dobnoj skupini

|                    | Radni učinak     | Ispitivanje Aptima HPV Assay<br>N = 937 |               | Test DNK HPV-a<br>N = 863* |               |
|--------------------|------------------|-----------------------------------------|---------------|----------------------------|---------------|
|                    |                  | Procjena                                | (95 %-tni CI) | Procjena                   | (95 %-tni CI) |
| 21 do<br>29 godina |                  | N = 415                                 |               | N = 389                    |               |
|                    | Osjetljivost (%) | 88,5<br>(54/61)                         | (78,2, 94,3)  | 94,9<br>(56/59)            | (86,1, 98,3)  |
|                    | Specifičnost (%) | 44,9<br>(159/354)                       | (39,8, 50,1)  | 35,5<br>(117/330)          | (30,5, 40,8)  |
|                    | PPV (%)          | 21,7<br>(54/249)                        | (19,3, 23,9)  | 20,8<br>(56/269)           | (19,0, 22,5)  |
|                    | NPV (%)          | 95,8<br>(159/166)                       | (92,3, 98,1)  | 97,5<br>(117/120)          | (93,6, 99,4)  |
|                    | Prevalencija (%) | 14,7 (61/415)                           |               | 15,2 (59/389)              |               |
| 30 do<br>39 godina |                  | N = 261                                 |               | N = 238                    |               |
|                    | Osjetljivost (%) | 85,0<br>(17/20)                         | (64,0, 94,8)  | 80,0<br>(16/20)            | (58,4, 91,9)  |
|                    | Specifičnost (%) | 66,4<br>(160/241)                       | (60,2, 72,1)  | 61,9<br>(135/218)          | (55,3, 68,1)  |
|                    | PPV (%)          | 17,3<br>(17/98)                         | (13,1, 21,1)  | 16,2<br>(16/99)            | (11,8, 19,8)  |
|                    | NPV (%)          | 98,2<br>(160/163)                       | (95,7, 99,6)  | 97,1<br>(135/139)          | (94,1, 99,1)  |
|                    | Prevalencija (%) | 7,7 (20/261)                            |               | 8,4 (20/238)               |               |
| ≥ 40<br>godina     |                  | N = 261                                 |               | N = 236                    |               |
|                    | Osjetljivost (%) | 60,0<br>(6/10)                          | (31,3, 83,2)  | 70,0<br>(7/10)             | (39,7, 89,2)  |
|                    | Specifičnost (%) | 82,1<br>(206/251)                       | (76,9, 86,3)  | 79,6<br>(180/226)          | (73,9, 84,4)  |
|                    | PPV (%)          | 11,8<br>(6/51)                          | (5,6, 17,7)   | 13,2<br>(7/53)             | (6,9, 18,7)   |
|                    | NPV (%)          | 98,1<br>(206/210)                       | (96,6, 99,4)  | 98,4<br>(180/183)          | (96,6, 99,6)  |
|                    | Prevalencija (%) | 3,8 (10/261)                            |               | 4,2 (10/236)               |               |

\*74 žene s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imalo rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

**Tablica 5:** Populacija ASC-US  $\geq 21$  godina: klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a u otkrivanju  $\geq$  CIN3 prema dobnoj skupini

|                     | Radni učinak     | Ispitivanje Aptima HPV Assay<br>N = 937 |               | Test DNK HPV-a<br>N = 863* |               |
|---------------------|------------------|-----------------------------------------|---------------|----------------------------|---------------|
|                     |                  | Procjena                                | (95 %-tni CI) | Procjena                   | (95 %-tni CI) |
| 21 do<br>29 godina  |                  | N = 415                                 |               | N = 389                    |               |
|                     | Osjetljivost (%) | 96,3<br>(26/27)                         | (81,7, 99,3)  | 100<br>(25/25)             | (86,7, 100)   |
|                     | Specifičnost (%) | 42,5<br>(165/388)                       | (37,7, 47,5)  | 33,0<br>(120/364)          | (28,3, 38,0)  |
|                     | PPV (%)          | 10,4<br>(26/249)                        | (9,0, 11,5)   | 9,3<br>(25/269)            | (8,2, 10,0)   |
|                     | NPV (%)          | 99,4<br>(165/166)                       | (97,2, 100)   | 100<br>(120/120)           | (97,5, 100)   |
|                     | Prevalencija (%) | 6,5 (27/415)                            |               | 6,4 (25/389)               |               |
| 30 do<br>39 godina  |                  | N = 261                                 |               | N = 238                    |               |
|                     | Osjetljivost (%) | 88,9<br>(8/9)                           | (56,5, 98,0)  | 77,8<br>(7/9)              | (45,3, 93,7)  |
|                     | Specifičnost (%) | 64,3<br>(162/252)                       | (58,2, 69,9)  | 59,8<br>(137/229)          | (53,4, 66,0)  |
|                     | PPV (%)          | 8,2<br>(8/98)                           | (5,0, 10,1)   | 7,1<br>(7/99)              | (4,0, 9,2)    |
|                     | NPV (%)          | 99,4<br>(162/163)                       | (97,6, 100)   | 98,6<br>(137/139)          | (96,4, 99,8)  |
|                     | Prevalencija (%) | 3,4 (9/261)                             |               | 3,8 (9/238)                |               |
| $\geq 40$<br>godina |                  | N = 261                                 |               | N = 236                    |               |
|                     | Osjetljivost (%) | 60,0<br>(3/5)                           | (23,1, 88,2)  | 80,0<br>(4/5)              | (37,6, 96,4)  |
|                     | Specifičnost (%) | 81,3<br>(208/256)                       | (76,0, 85,6)  | 78,8<br>(182/231)          | (73,1, 83,6)  |
|                     | PPV (%)          | 5,9<br>(3/51)                           | (1,6, 9,7)    | 7,5<br>(4/53)              | (2,9, 10,7)   |
|                     | NPV (%)          | 99,0<br>(208/210)                       | (98,0, 99,9)  | 99,5<br>(182/183)          | (98,2, 100)   |
|                     | Prevalencija (%) | 1,9 (5/261)                             |               | 2,1 (5/236)                |               |

\*74 žene s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imalo rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

Apsolutni rizik od bolesti ( $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 na temelju procjena svih biopsija) prema rezultatu ispitivanja Aptima HPV Assay i relativni rizik od bolesti utvrđen za pozitivne rezultate ispitivanja Aptima HPV Assay u odnosu na negativne, kao i procjene komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a prikazani su u Tablica 6. Relativni rizik za  $\geq$  CIN2 iznosio je 7,4 (95 %-tni CI: 4,3, 13,0), što ukazuje na to da je žena koja je bila pozitivna na ispitivanju Aptima HPV Assay imala 7,4 puta veću vjerojatnost da će imati rezultat  $\geq$  CIN2 od žene koja je bila negativna na ispitivanju Aptima HPV Assay. Relativni rizik za  $\geq$  CIN3 iznosio je 12,5 (95 %-tni CI: 4,5, 34,9).

**Tablica 6:** Populacija ASC-US  $\geq$  21 godina: apsolutni i relativni rizici za  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 na rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a

|                      |                  | Ispitivanje Aptima HPV Assay<br>N = 937 |                                  | Test DNK HPV-a<br>N = 863*       |                                  |
|----------------------|------------------|-----------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|
| Rezultat ispitivanja |                  | Apsolutni rizik<br>(95 %-tni CI)        | Relativni rizik<br>(95 %-tni CI) | Apsolutni rizik<br>(95 %-tni CI) | Relativni rizik<br>(95 %-tni CI) |
| ≥ CIN2               | Pozitivan        | 19,3 (77/398)<br>(17,3, 21,2)           | 7,4<br>(4,3, 13,0)               | 18,8 (79/421)<br>(17,0, 20,4)    | 8,3<br>(4,4, 15,8)               |
|                      | Negativan        | 2,6 (14/539)<br>(1,5, 4,0)              |                                  | 2,3 (10/442)<br>(1,2, 3,8)       |                                  |
|                      | Prevalencija (%) |                                         | 9,7 (91/937)                     |                                  | 10,3 (89/863)                    |
| ≥ CIN3               | Pozitivan        | 9,3 (37/398)<br>(8,0, 10,3)             | 12,5<br>(4,5, 34,9)              | 8,6 (36/421)<br>(7,4, 9,4)       | 12,6<br>(3,9, 40,6)              |
|                      | Negativan        | 0,7 (4/539)<br>(0,2, 1,7)               |                                  | 0,7 (3/442)<br>(0,2, 1,7)        |                                  |
|                      | Prevalencija (%) |                                         | 4,4 (41/937)                     |                                  | 4,5 (39/863)                     |

\*74 žene s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imalo rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

Procjene apsolutnog i relativnog rizika od bolesti ( $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 na temelju procjena svih biopsija) za ispitivanje Aptima HPV Assay i komercijalno dostupan test DNK HPV-a prikazane su u Tablica 7 prema dobnoj skupini.

**Tablica 7:** Populacija ASC-US  $\geq$  21 godina: apsolutni i relativni rizici za  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 na rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a prema dobnoj skupini

|        |                      | Ispitivanje Aptima HPV Assay<br>N = 937 |                                  | Test DNK HPV-a<br>N = 863*       |                                  |                          |
|--------|----------------------|-----------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|--------------------------|
| Dob    | Rezultat ispitivanja | Apsolutni rizik<br>(95 %-tni CI)        | Relativni rizik<br>(95 %-tni CI) | Apsolutni rizik<br>(95 %-tni CI) | Relativni rizik<br>(95 %-tni CI) |                          |
| ≥ CIN2 | 21 do<br>29 godina   | N = 415                                 |                                  | N = 389                          |                                  |                          |
|        |                      | Pozitivan                               | 21,7 (54/249)<br>(19,3, 23,9)    | 5,1<br>(2,4, 11,0)               | 20,8 (56/269)<br>(19,0, 22,5)    | 8,3<br>(2,7, 26,1)       |
|        |                      | Negativan                               | 4,2 (7/166)<br>(1,9, 7,7)        |                                  | 2,5 (3/120)<br>(0,6, 6,4)        |                          |
|        |                      | Prevalencija (%)                        | 9,7 (61/415)                     |                                  | 15,2 (59/389)                    |                          |
|        | 30 do<br>39 godina   | N = 261                                 |                                  | N = 238                          |                                  |                          |
|        |                      | Pozitivan                               | 17,3 (17/98)<br>(13,1, 21,1)     | 9,4<br>(2,8, 31,3)               | 16,2 (16/99)<br>(11,8, 19,8)     | 5,6<br>(1,9, 16,3)       |
|        |                      | Negativan                               | 1,8 (3/163)<br>(0,4, 4,3)        |                                  | 2,9 (4/139)<br>(0,9, 5,9)        |                          |
|        |                      | Prevalencija (%)                        | 7,7 (20/261)                     |                                  | 8,4 (20/238)                     |                          |
|        | ≥ 40 godina          | N = 261                                 |                                  | N = 236                          |                                  |                          |
|        |                      | Pozitivan                               | 11,8 (6/51)<br>(5,6, 17,7)       | 6,2<br>(1,8, 21,1)               | 13,2 (7/53)<br>(6,9, 18,7)       | 8,1<br>(2,2, 30,1)       |
|        |                      | Negativan                               | 1,9 (4/210)<br>(0,6, 3,4)        |                                  | 1,6 (3/183)<br>(0,4, 3,4)        |                          |
|        |                      | Prevalencija (%)                        | 3,8 (10/261)                     |                                  | 4,2 (10/236)                     |                          |
| ≥ CIN3 | 21 do<br>29 godina   | N = 415                                 |                                  | N = 389                          |                                  |                          |
|        |                      | Pozitivan                               | 10,4 (26/249)<br>(9,0, 11,5)     | 17,3<br>(2,4, 127)               | 9,3 (25/269)<br>(8,2, 10,0)      | Ne može se<br>izračunati |
|        |                      | Negativan                               | 0,6 (1/166)<br>(0,0, 2,8)        |                                  | 0,0 (0/120)<br>(0,0, 2,5)        |                          |
|        |                      | Prevalencija (%)                        | 6,5 (27/415)                     |                                  | 6,4 (25/389)                     |                          |
|        | 30 do<br>39 godina   | N = 261                                 |                                  | N = 238                          |                                  |                          |
|        |                      | Pozitivan                               | 8,2 (8/98)<br>(5,0, 10,1)        | 13,3<br>(1,7, 105)               | 7,1 (7/99)<br>(4,0, 9,2)         | 4,9<br>(1,0, 23,2)       |
|        |                      | Negativan                               | 0,6 (1/163)<br>(0,0, 2,4)        |                                  | 1,4 (2/139)<br>(0,2, 3,6)        |                          |
|        |                      | Prevalencija (%)                        | 3,4 (9/261)                      |                                  | 3,8 (9/238)                      |                          |
|        | ≥ 40 godina          | N = 261                                 |                                  | N = 236                          |                                  |                          |
|        |                      | Pozitivan                               | 5,9 (3/51)<br>(1,6, 9,7)         | 6,2<br>(1,1, 36,0)               | 7,5 (4/53)<br>(2,9, 10,7)        | 13,8<br>(1,6, 121)       |
|        |                      | Negativan                               | 1,0 (2/210)<br>(0,1, 2,0)        |                                  | 0,5 (1/183)<br>(0,0, 1,8)        |                          |
|        |                      | Prevalencija (%)                        | 1,9 (5/261)                      |                                  | 2,1 (5/236)                      |                          |

\*74 žene s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imalo rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

## Populacija NILM $\geq$ 30 godina: klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay s uzorcima tekućinske citologije ThinPrep na početku studije

Sveukupno su u studiju NILM bile uključene 11.644 žene s citološkim nalazima NILM, a njih 773 povučeno je iz studije. Preostalih 10.871 žena zadovoljilo je uvjete za testiranje na sustavu Panther. Za jedanaest žena nedostajali su uzorci te su isključene iz početne procjene ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther. 10.860 preostalih žena koje su se mogle procijeniti bile su u dobi od 30 godina i starije, s citološkim nalazima NILM i rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther. Od 512 žena s pozitivnim rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther, njih 284 je kolposkopiji podvrgnuto na početku studije. Od 10.348 žena s negativnim rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay, njih 580 je kolposkopiji podvrgnuto na početku studije. Dvadeset (20) žena imalo je rezultat  $\geq$  CIN2 i jedanaest (11) žena imalo je rezultat  $\geq$  CIN3; 798 žena imalo je normalan/ CIN1 histološki rezultat; 46 žena imalo je neodređen status bolesti. Rezultati ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther utvrđeni dijagnozom konsenzusnog panela za procjenu histoloških nalaza na početku studije prikazani su u Tablica 8.

**Tablica 8:** Populacija NILM  $\geq$  30 godina: početni rezultati ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a utvrđeni dijagnozom konsenzusnog panela za procjenu histoloških nalaza

| Rezultat ispitivanja Aptima HPV Assay* | Test DNK HPV-a   | Dijagnoza konsenzusnog panela za procjenu histoloških nalaza |          |      |      |      |          |        |
|----------------------------------------|------------------|--------------------------------------------------------------|----------|------|------|------|----------|--------|
|                                        |                  | Neodređeno**                                                 | Normalno | CIN1 | CIN2 | CIN3 | Karcinom | Ukupno |
| Pozitivan                              | Pozitivan        | 11                                                           | 211      | 12   | 4    | 7    | 2        | 247    |
| Pozitivan                              | Negativan        | 2                                                            | 19       | 0    | 0    | 0    | 1        | 22     |
| Pozitivan                              | Bez rezultata*** | 2                                                            | 12       | 1    | 0    | 0    | 0        | 15     |
| Negativan                              | Pozitivan        | 10                                                           | 170      | 7    | 2    | 1    | 0        | 190    |
| Negativan                              | Negativan        | 20                                                           | 353      | 9    | 2    | 0    | 0        | 384    |
| Negativan                              | Bez rezultata*** | 1                                                            | 4        | 0    | 1    | 0    | 0        | 6      |
| Ukupno                                 |                  | 46                                                           | 769      | 29   | 9    | 8    | 3****    | 864    |

\*Svi uzorci imali su važeće konačne rezultate (nakon početnog testiranja ili nakon razrješenja nevažećih rezultata po postupku).

\*\*46 ispitanica podvrgnuto je pregledu kolposkopije, ali dijagnoza nije mogla biti postavljena iz sljedećih razloga: utvrđeno je da su uzorci biopsije neodgovarajući (n = 29), uzorci biopsije nisu prikupljeni (n = 15) i stakalca s uzorcima biopsije su izgubljena (n = 2).

\*\*\*21 žena s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imalo rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

\*\*\*\*Tri žene imale su adenokarcinom in situ (AIS).

Na početku studije sveukupno 10.042 žene su imale nepotvrđeni (uključujući i neodređeni) status bolesti (Tablica 9). Budući da su samo nasumično odabrane žene s negativnim rezultatima na ispitivanju Aptima HPV Assay na sustavu Tigris DTS i komercijalno dostupnom testu DNK HPV-a upućene na kolposkopiju, udio žena s nepotvrđenim statusom bolesti u ovoj je skupini bio visok (96,6 %). Radi prilagođavanja zbog ove pristranosti potvrde, za procjenu broja žena s bolesti koja bi se identificirala da su bile podvrgnute kolposkopiji upotrebljavala se metoda višestruke imputacije. Prikazane su procjene radnog učinka prilagođene za pristranost potvrde i neprilagođene procjene radnog učinka temeljene na 818 žena s potvrđenim statusom bolesti.

**Tablica 9:** Populacija NILM  $\geq 30$  godina: klasifikacija žena koje su se mogle procijeniti s rezultatima NILM na ispitivanju Aptima HPV Assay i testu DNK HPV-a, status bolesti ( $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3) i status potvrde bolesti

| Rezultat ispitivanja Aptima HPV* |                   | Test DNK HPV-a  | Ukupno žena | Potvrđeni status bolesti: $\geq$ CIN2 |                             | Potvrđeni status bolesti: $\geq$ CIN3 |                             | Nepotvrđeni status bolesti                        |
|----------------------------------|-------------------|-----------------|-------------|---------------------------------------|-----------------------------|---------------------------------------|-----------------------------|---------------------------------------------------|
| Sustav Panther                   | Sustav Tigris DTS |                 |             | Oboljele žene ( $\geq$ CIN2)          | Neoboljele žene ( $<$ CIN2) | Oboljele žene ( $\geq$ CIN3)          | Neoboljele žene ( $<$ CIN3) | Žene s nepoznatim statusom bolesti (% nepoznatih) |
| Pozitivan                        | Pozitivan         | Pozitivan       | 313         | 13                                    | 189                         | 9                                     | 193                         | 111 (35,5%)                                       |
| Pozitivan                        | Pozitivan         | Negativan       | 37          | 1                                     | 18                          | 1                                     | 18                          | 18 (48,6%)                                        |
| Pozitivan                        | Pozitivan         | Bez rezultata** | 22          | 0                                     | 13                          | 0                                     | 13                          | 9 (40,9%)                                         |
| Pozitivan                        | Negativan         | Pozitivan       | 70          | 0                                     | 34                          | 0                                     | 34                          | 36 (51,4%)                                        |
| Pozitivan                        | Negativan         | Negativan       | 60          | 0                                     | 1                           | 0                                     | 1                           | 59 (98,3%)                                        |
| Pozitivan                        | Negativan         | Bez rezultata** | 10          | 0                                     | 0                           | 0                                     | 0                           | 10 (100%)                                         |
| Negativan                        | Pozitivan         | Pozitivan       | 46          | 0                                     | 33                          | 0                                     | 33                          | 13 (28,3%)                                        |
| Negativan                        | Pozitivan         | Negativan       | 113         | 1                                     | 41                          | 0                                     | 42                          | 71 (62,8%)                                        |
| Negativan                        | Pozitivan         | Bez rezultata** | 8           | 0                                     | 4                           | 0                                     | 4                           | 4 (50,0%)                                         |
| Negativan                        | Negativan         | Pozitivan       | 236         | 3                                     | 144                         | 1                                     | 146                         | 89 (37,7%)                                        |
| Negativan                        | Negativan         | Negativan       | 9.354       | 1                                     | 321                         | 0                                     | 322                         | 9.032 (96,6%)                                     |
| Negativan                        | Negativan         | Bez rezultata** | 591         | 1                                     | 0                           | 0                                     | 1                           | 590 (99,8%)                                       |
| Ukupno                           |                   |                 | 10.860      | 20                                    | 798                         | 11                                    | 807                         | 10.042 (92,5%)                                    |

\*Svi uzorci imali su konačne rezultate (nakon početnog testiranja ili nakon razrješenja nevažećih rezultata po postupku).

\*\*631 žena s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imala rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

Prilagođena prevalencija rezultata  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 u žena s citološkim nalazima NILM bila je 0,9 % odnosno 0,4 %. Prilagođene procjene apsolutnog i relativnog rizika za početno otkrivanje  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 prikazane su u Tablica 10. Prilagođeni relativni rizik za  $\geq$  CIN2 iznosio je 7,5 (95 %-tni CI: 2,1, 26,3), što ukazuje na to da žena koja je pozitivna na ispitivanju Aptima HPV Assay ima 7,5 puta veću vjerojatnost da će imati rezultat  $\geq$  CIN2 od žene koja je negativna na ispitivanju Aptima HPV Assay. Prilagođeni relativni rizik za  $\geq$  CIN3 iznosio je 24,9 (95 %-tni CI: 2,0, 307,0). Sveukupne neprilagođene procjene apsolutnog i relativnog rizika za početno otkrivanje  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 prikazane su u Tablica 11, a procjene prema dobnoj skupini prikazane su u Tablica 12.

**Tablica 10:** Populacija NILM  $\geq$  30 godina: apsolutni i relativni rizici za  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 na rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a (procjene prilagođene za pristranost potvrde) na početku studije

|        |                      | Ispitivanje Aptima HPV Assay     |                                  | Test DNK HPV-a                   |                                  |
|--------|----------------------|----------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|
|        | Rezultat ispitivanja | Apsolutni rizik<br>(95 %-tni CI) | Relativni rizik<br>(95 %-tni CI) | Apsolutni rizik<br>(95 %-tni CI) | Relativni rizik<br>(95 %-tni CI) |
| ≥ CIN2 | Pozitivan            | 4,5<br>(2,7, 7,4)                | 7,5<br>(2,1, 26,3)               | 3,7<br>(2,3, 6,1)                | 7,3<br>(1,6, 33,5)               |
|        | Negativan            | 0,6<br>(0,2, 1,9)                |                                  | 0,5<br>(0,1, 2,1)                |                                  |
|        | Prevalencija (%)     |                                  | 0,9                              | 0,9                              |                                  |
| ≥ CIN3 | Pozitivan            | 3,0<br>(1,6, 5,5)                | 24,9<br>(2,0, 307,0)             | 2,3<br>(1,3, 4,1)                | 21,0<br>(1,0, 423,8)             |
|        | Negativan            | 0,1<br>(0,0, 1,7)                |                                  | 0,1<br>(0,0, 2,4)                |                                  |
|        | Prevalencija (%)     |                                  | 0,4                              | 0,4                              |                                  |

**Tablica 11:** Populacija NILM  $\geq$  30 godina: apsolutni i relativni rizici za  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 na rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a (neprilagođene procjene) na početku studije

|                      |                  | Ispitivanje Aptima HPV Assay<br>N = 818 |                                  | Test DNK HPV-a<br>N = 800*       |                                  |
|----------------------|------------------|-----------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|
| Rezultat ispitivanja |                  | Apsolutni rizik<br>(95 %-tni CI)        | Relativni rizik<br>(95 %-tni CI) | Apsolutni rizik<br>(95 %-tni CI) | Relativni rizik<br>(95 %-tni CI) |
| ≥ CIN2               | Pozitivan        | 5,2 (14/269)<br>(3,5, 6,6)              | 4,8<br>(1,9, 12,3)               | 3,8 (16/416)<br>(2,9, 4,5)       | 4,9<br>(1,4, 16,8)               |
|                      | Negativan        | 1,1 (6/549)<br>(0,5, 1,9)               |                                  | 0,8 (3/384)<br>(0,2, 1,9)        |                                  |
|                      | Prevalencija (%) |                                         | 2,4 (20/818)                     |                                  | 2,4 (19/800)                     |
| ≥ CIN3               | Pozitivan        | 3,7 (10/269)<br>(2,5, 4,3)              | 20,4<br>(2,6, 159)               | 2,4 (10/416)<br>(1,6, 2,7)       | 9,2<br>(1,2, 71,8)               |
|                      | Negativan        | 0,2 (1/549)<br>(0,0, 0,8)               |                                  | 0,3 (1/384)<br>(0,0, 1,1)        |                                  |
|                      | Prevalencija (%) |                                         | 1,3 (11/818)                     |                                  | 1,4 (11/800)                     |

\*18 žene s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imalo rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

**Tablica 12:** Populacija NILM  $\geq 30$  godina: apsolutni i relativni rizici za  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 na rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a prema dobnoj skupini (neprilagođene procjene) na početku studije

|                  |                      | Ispitivanje Aptima HPV Assay<br>N = 818 |                                  | Test DNK HPV-a<br>N = 800*       |                                  |                    |
|------------------|----------------------|-----------------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|--------------------|
| Dob              | Rezultat ispitivanja | Apsolutni rizik<br>(95 %-tni CI)        | Relativni rizik<br>(95 %-tni CI) | Apsolutni rizik<br>(95 %-tni CI) | Relativni rizik<br>(95 %-tni CI) |                    |
| ≥ CIN2           | 30 do<br>39 godina   | N = 383                                 |                                  | N = 376                          |                                  |                    |
|                  |                      | Pozitivan                               | 4,6 (7/153)<br>(2,5, 5,9)        | 5,3<br>(1,1, 25,0)               | 3,3 (7/215)<br>(1,8, 4,1)        | 2,6<br>(0,6, 12,4) |
|                  |                      | Negativan                               | 0,9 (2/230)<br>(0,1, 2,2)        |                                  | 1,2 (2/161)<br>(0,2, 3,2)        |                    |
|                  |                      | Prevalencija (%)                        | 2,3 (9/383)                      |                                  | 2,4 (9/376)                      |                    |
|                  | ≥ 40<br>godina       | N = 435                                 |                                  | N = 424                          |                                  |                    |
| Pozitivan        |                      | 6,0 (7/116)<br>(3,2, 8,5)               | 4,8<br>(1,4, 16,1)               | 4,5 (9/201)<br>(2,9, 5,3)        | 10,0<br>(1,3, 78,1)              |                    |
| Negativan        |                      | 1,3 (4/319)<br>(0,4, 2,3)               |                                  | 0,4 (1/223)<br>(0,0, 1,8)        |                                  |                    |
| Prevalencija (%) |                      | 2,5 (11/435)                            |                                  | 2,4 (10/424)                     |                                  |                    |
| ≥ CIN3           | 30 do<br>39 godina   | N = 383                                 |                                  | N = 376                          |                                  |                    |
|                  |                      | Pozitivan                               | 3,3 (5/153)<br>(1,6, 4,1)        | 7,5<br>(0,9, 63,7)               | 2,3 (5/215)<br>(1,1, 2,9)        | 3,7<br>(0,4, 31,7) |
|                  |                      | Negativan                               | 0,4 (1/230)<br>(0,0, 1,6)        |                                  | 0,6 (1/161)<br>(0,0, 2,2)        |                    |
|                  |                      | Prevalencija (%)                        | 1,6 (6/383)                      |                                  | 1,6 (6/376)                      |                    |
|                  | ≥ 40<br>godina       | N = 435                                 |                                  | N = 424                          |                                  |                    |
| Pozitivan        |                      | 4,3 (5/116)<br>(2,2, 5,1)               | Ne može se<br>izračunati         | 2,5 (5/201)<br>(1,3, 2,8)        | Ne može se<br>izračunati         |                    |
| Negativan        |                      | 0,0 (0/319)<br>(0,0, 0,8)               |                                  | 0,0 (0/223)<br>(0,0, 1,1)        |                                  |                    |
| Prevalencija (%) |                      | 1,1 (5/435)                             |                                  | 1,2 (5/424)                      |                                  |                    |

\*18 žene s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imalo rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

Prilagođene procjene kliničkog radnog učinka ispitivanja Aptima HPV Assay, uključujući osjetljivost, specifičnost, PPV i NPV, u otkrivanju  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 na početku studije, kao i procjene komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a prikazane su u Tablica 13. Neprilagođene procjene kliničkog radnog učinka prikazane su u Tablica 14. Ispitivanje Aptima HPV Assay i komercijalno dostupan test DNK HPV-a imali su sličnu osjetljivost, dok je ispitivanje Aptima HPV Assay imalo znatno veću specifičnost (nepreklapajući 95 %-tni CI-jevi). Procjene prediktivne vrijednosti ispitivanja Aptima HPV Assay bile su klinički značajne i sličile su procjenama komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a. PPV ispitivanja Aptima HPV Assay je u otkrivanju  $\geq$  CIN2 bio blago viši od PPV-a komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a (4,5% u odnosu na 3,7%), dok su im NPV-ovi bili slični.

**Tablica 13:** Populacija NILM  $\geq$  30 godina: klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a u otkrivanju  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 (procjene prilagođene za pristranost potvrde) na početku studije

|             | Radni učinak     | Ispitivanje Aptima HPV Assay |               | Test DNK HPV-a |               |
|-------------|------------------|------------------------------|---------------|----------------|---------------|
|             |                  | Procjena                     | (95 %-tni CI) | Procjena       | (95 %-tni CI) |
| $\geq$ CIN2 | Osjetljivost (%) | 28,4                         | (4,9, 51,8)   | 35,4           | (3,8, 66,9)   |
|             | Specifičnost (%) | 95,5                         | (95,1, 95,9)  | 93,7           | (93,2, 94,2)  |
|             | PPV (%)          | 4,5                          | (2,7, 7,4)    | 3,7            | (2,3, 6,1)    |
|             | NPV (%)          | 99,4                         | (98,1, 99,8)  | 99,5           | (97,9, 99,9)  |
|             | Prevalencija (%) | 0,9 (0,0, 1,9)               |               | 0,9 (0,0, 1,9) |               |
| $\geq$ CIN3 | Osjetljivost (%) | 54,0                         | (3,6, 100)    | 56,4           | (0,4, 100)    |
|             | Specifičnost (%) | 95,4                         | (95,0, 95,8)  | 93,6           | (93,1, 94,1)  |
|             | PPV (%)          | 3,0                          | (1,6, 5,5)    | 2,3            | (1,3, 4,1)    |
|             | NPV (%)          | 99,9                         | (98,3, 100)   | 99,9           | (97,6, 100)   |
|             | Prevalencija (%) | 0,4 (0,0, 1,2)               |               | 0,4 (0,0, 1,3) |               |

**Tablica 14:** Populacija NILM  $\geq$  30 godina: klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a u otkrivanju  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 (neprilagođene procjene) na početku studije

|             | Ispitivanje Aptima HPV Assay<br>N = 818 |                   |               | Test DNK HPV-a<br>N = 800* |               |
|-------------|-----------------------------------------|-------------------|---------------|----------------------------|---------------|
|             | Radni učinak                            | Procjena          | (95 %-tni CI) | Procjena                   | (95 %-tni CI) |
| $\geq$ CIN2 | Osjetljivost (%)                        | 70,0<br>(14/20)   | (48,1, 85,5)  | 84,2<br>(16/19)            | (62,4, 94,5)  |
|             | Specifičnost (%)                        | 68,0<br>(543/798) | (64,7, 71,2)  | 48,8<br>(381/781)          | (45,3, 52,3)  |
|             | PPV (%)                                 | 5,2<br>(14/269)   | (3,5, 6,6)    | 3,8<br>(16/416)            | (2,9, 4,5)    |
|             | NPV (%)                                 | 98,9<br>(543/549) | (98,1, 99,5)  | 99,2<br>(381/384)          | (98,1, 99,8)  |
|             | Prevalencija (%)                        | 2,4 (20/818)      |               | 2,4 (19/800)               |               |
| $\geq$ CIN3 | Osjetljivost (%)                        | 90,9<br>(10/11)   | (62,3, 98,4)  | 90,9<br>(10/11)            | (62,3, 98,4)  |
|             | Specifičnost (%)                        | 67,9<br>(548/807) | (64,6, 71,0)  | 48,5<br>(383/789)          | (45,1, 52,0)  |
|             | PPV (%)                                 | 3,7<br>(10/269)   | (2,5, 4,3)    | 2,4<br>(10/416)            | (1,6, 2,7)    |
|             | NPV (%)                                 | 99,8<br>(548/549) | (99,2, 100)   | 99,7<br>(383/384)          | (98,9, 100)   |
|             | Prevalencija (%)                        | 1,3 (11/818)      |               | 1,4 (11/800)               |               |

\*18 žene s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imalo rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

Izravna usporedba ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther i komercijalno dostupnog testa DNK HPV-a ukazuje na međusobno sličnu osjetljivost te statistički značajno poboljšanu specifičnost ispitivanja Aptima HPV Assay u odnosu na komercijalno dostupni test DNK HPV-a pri otkrivanju  $\geq$  CIN2, kako je prikazano omjerima istinski pozitivnih i lažno pozitivnih stopa (Tablica 15 odnosno Tablica 16).

**Tablica 15:** Populacija NILM  $\geq$  30 godina: omjer istinski pozitivnih stopa (ispitivanje Aptima HPV Assay / test DNK HPV-a) za žene s  $\geq$  CIN2 (neprilagođene procjene) na početku studije

|                                                                          | Test DNK HPV-a |            | Ukupno     |
|--------------------------------------------------------------------------|----------------|------------|------------|
|                                                                          | Pozitivan      | Negativan  |            |
| Ispitivanje Aptima HPV Assay                                             | Pozitivan      | 13         | 14 (73,7%) |
|                                                                          | Negativan      | 3          | 5          |
|                                                                          | Ukupno         | 16 (84,2%) | 19         |
| Omjer istinski pozitivnih stopa = 0,88 (14/16) (95 %-tni CI: 0,65, 1,10) |                |            |            |

**Tablica 16:** Populacija NILM  $\geq$  30 godina: omjer lažno pozitivnih stopa (ispitivanje Aptima HPV Assay / test DNK HPV-a) za žene s  $<$  CIN2 (neprilagođene procjene) na početku studije

|                                                                         |               | Test DNK HPV-a |           | Ukupno      |
|-------------------------------------------------------------------------|---------------|----------------|-----------|-------------|
|                                                                         |               | Pozitivan      | Negativan |             |
| Ispitivanje Aptima HPV Assay                                            | Pozitivan     | 223            | 19        | 242 (31,0%) |
|                                                                         | Negativan     | 177            | 362       | 539         |
|                                                                         | <b>Ukupno</b> | 400 (51,2%)    | 381       | 781         |
| Omjer lažno pozitivnih stopa = 0,61 (242/400) (95 %-tni CI: 0,55, 0,66) |               |                |           |             |

### Populacija NILM $\geq$ 30 godina: klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther nakon 3 godine kontrole

Na početku studije uvjete za kontrolnu fazu zadovoljile su 10.843 žene u dobi od 30 godina i starijoj, s citološkim nalazima NILM i važećim rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther. Od žena koje nisu imale rezultat  $\geq$  CIN2, 67,0 % (7247/10.823) žena završilo je 1. godinu kontrolnog pregleda s papa testom, 60,3 % (6517/10.814) 2. godinu te 58,7 % (6339/10.807) 3. godinu. Sveukupno je 58,8 % (6.375/10.843) žena završilo studiju (imalo su rezultat  $\geq$  CIN2 na početku studije ili tijekom kontrolnog razdoblja i/ili su završile s potrebnim pregledima).

Od 10.843 žena koje je bilo moguće procijeniti, njih 511 (4,7 %) je na početku studije imalo pozitivne rezultate ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther. Od navedenih 511 žena, njih 255 (49,9%) imale su pozitivan ili negativan status bolesti u razdoblju od 3 godine na citološkim nalazima ili nalazima kolposkopije/biopsije. Preostale 10.332 žene su na početku studije imale negativne rezultate ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther. Od navedenih 10.332 žena, njih 5.946 (57,5%) imale su pozitivan ili negativan status bolesti u razdoblju od 3 godine. Od 6.201 žena sa statusom bolesti u razdoblju od 3 godine, njih 47 imalo je rezultat  $\geq$  CIN2, uključujući 23 žene s rezultatom  $\geq$  CIN3. 6.154 žena imalo je normalan/CIN1 rezultat koji je utvrdio konsenzusni panel za procjenu histoloških nalaza. Početni rezultati ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther i komercijalno dostupnog ispitivanja DNK HPV-a te status bolesti u razdoblju od 3 godine (uključuje početnu i kontrolnu procjenu) koje je utvrdio konsenzusni panel za procjenu histoloških nalaza prikazani su u Tablica 17.

**Tablica 17:** Populacija NILM  $\geq 30$  godina: klasifikacija žena koje su prema početnim rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay, početnim rezultatima testa DNK HPV-a i statusu bolesti ( $\geq$  CIN2,  $\geq$  CIN3, nepotvrđeni status) utvrđenom u početnoj i kontrolnoj fazi zadovoljile uvjete za kontrolnu fazu

| Rezultat ispitivanja Aptima HPV Assay | Test DNK HPV-a  | Ukupno žena | Potvrđeni status bolesti: $\geq$ CIN2 |                             | Potvrđeni status bolesti: $\geq$ CIN3 |                             | Nepotvrđeni status bolesti |             |
|---------------------------------------|-----------------|-------------|---------------------------------------|-----------------------------|---------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|-------------|
|                                       |                 |             | Oboljele žene ( $\geq$ CIN2)          | Neoboljele žene ( $<$ CIN2) | Oboljele žene ( $\geq$ CIN3)          | Neoboljele žene ( $<$ CIN3) | Izgubljeni u kontroli      | Neodređeno* |
| Pozitivan                             | Pozitivan       | 382         | 23                                    | 171                         | 16                                    | 178                         | 167                        | 21          |
| Pozitivan                             | Negativan       | 97          | 1                                     | 48                          | 1                                     | 48                          | 44                         | 4           |
| Pozitivan                             | Bez rezultata** | 32          | 2                                     | 10                          | 1                                     | 11                          | 17                         | 3           |
| Negativan                             | Pozitivan       | 281         | 5                                     | 129                         | 2                                     | 132                         | 130                        | 17          |
| Negativan                             | Negativan       | 9.452       | 15                                    | 5.476                       | 3                                     | 5.488                       | 3.756                      | 205         |
| Negativan                             | Bez rezultata** | 599         | 1                                     | 320                         | 0                                     | 321                         | 264                        | 14          |
| <b>Ukupno</b>                         |                 | 10.843      | 47                                    | 6.154                       | 23                                    | 6.178                       | 4.378                      | 264         |

\*Žene s abnormalnim rezultatima citološkog testa tijekom kontrole koje nisu imale naknadni rezultat koji je utvrdio konsenzusni panel za procjenu histoloških nalaza i žene koje su na posljednjem pregledu imale neodgovarajući citološki nalaz. 174 žene s neodređenim statusom bolesti završilo je svoje kontrolne preglede u skladu s protokolom.

\*\*631 žena s rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay nije imala rezultate testa DNK HPV-a prvenstveno zbog nedostatnog volumena citološkog uzorka.

Trogodišnji kumulativni rizik od bolesti ( $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3) temeljen je na Kaplan-Meierovoj procjeni (analiza tablice mortaliteta) i obuhvaća bolest otkrivenu na početku studije ili tijekom kontrolnog razdoblja. Žene koje su imale neke indikacije bolesti (ASC-US ili ozbiljniji citološki nalazi), ali nisu imale rezultat koji je utvrdio konsenzusni panel za procjenu histoloških nalaza, u analizu su uključene primjenom metode višestruke imputacije kako bi se predvidio broj žena s bolesti koja bi se identificirala da su bile podvrgnute kolposkopiji.

Procjene trogodišnjeg kumulativnog apsolutnog i relativnog rizika za otkrivanje  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 prikazane su u Tablica 18.

**Tablica 18:** Populacija NILM  $\geq 30$  godina: trogodišnji kumulativni apsolutni i relativni rizici\* za  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 na rezultatima ispitivanja Aptima HPV Assay i testa DNK HPV-a na početku studije

| Rezultat ispitivanja | Ispitivanje Aptima HPV Assay  |                               | Test DNK HPV-a                |                               |
|----------------------|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|
|                      | Apsolutni rizik (95 %-tni CI) | Relativni rizik (95 %-tni CI) | Apsolutni rizik (95 %-tni CI) | Relativni rizik (95 %-tni CI) |
| $\geq$ CIN2          | Pozitivan                     | 7,90<br>(5,50, 11,27)         | 6,43<br>(4,50, 9,14)          | 22,71<br>(12,20, 42,30)       |
|                      | Negativan                     | 0,32<br>(0,21, 0,51)          | 0,28<br>(0,17, 0,47)          |                               |
|                      | Prevalencija (%)              | 0,68                          | 0,68                          |                               |
| $\geq$ CIN3          | Pozitivan                     | 5,23<br>(3,34, 8,13)          | 4,14<br>(2,62, 6,52)          | 51,34<br>(17,74, 148,58)      |
|                      | Negativan                     | 0,09<br>(0,04, 0,23)          | 0,08<br>(0,03, 0,22)          |                               |
|                      | Prevalencija (%)              | 0,34                          | 0,35                          |                               |

\*Trogodišnji kumulativni rizici prilagođeni za druge moguće pristranosti bili su slični rizicima u ovoj tablici. Zbog očekivanih razlika u rizicima u 1. i 2. godini za dvije skupine žena u kontrolnoj studiji (one koje su podvrgnute kolposkopiji na početku studije i one koje nisu podvrgnute kolposkopiji na početku studije), prijavljen je samo trogodišnji kumulativni rizik za kombinirane skupine.

Trogodišnja kumulativna prevalencija rezultata  $\geq$  CIN2 i  $\geq$  CIN3 u žena koje se mogu procijeniti i s citološkim nalazima NILM na početku studije bila je 0,68 % odnosno 0,34 %. Relativni rizik za  $\geq$  CIN2 iznosio je 24,45 (95 %-tni CI: 13,85, 43,15), što ukazuje na to da je žena koja je bila pozitivna na ispitivanju Aptima HPV Assay na sustavu Panther imala 24,45 puta veću vjerojatnost da će imati rezultat  $\geq$  CIN2 od žene koja je bila negativna na ispitivanju Aptima HPV Assay. Relativni rizik za  $\geq$  CIN3 iznosio je 57,11 (95 %-tni CI: 21,09, 154,62).

### Klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay s uzorcima tekućinske citologije SurePath

Uzorci tekućinske citologije SurePath prikupljeni su od žena u Kanadi (n = 1350) koje su upućene na kontrolni pregled zbog jednog abnormalnog papa testa ili više njih, infekcije HPV-om ili iz nekog drugog razloga. Alikvot (0,5 mL) svakog uzorka prenesen je u epruvetu za prijenos uzorka Aptima i zatim obrađen otopinom Aptima Transfer Solution. Po jedan replikat svakog uzorka testiran je s pomoću ispitivanja Aptima HPV Assay. Zasebni alikvot (1 mL) svakog uzorka uklonjen je radi procjene s pomoću komercijalno dostupnog PCR testa za HPV. Klinička osjetljivost za otkrivanje bolesti, definirana kao histološki rezultat  $\geq$  CIN3, izračunata je za ispitivanje Aptima HPV Assay i PCR test za HPV i prikazana u Tablica 19 s pozitivnim i negativnim prediktivnim vrijednostima.

**Tablica 19:** Klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay i PCR testa za HPV u otkrivanju  $\geq$  CIN3

| Radni učinak            | Ispitivanje Aptima HPV Assay<br>N = 1326 |               | PCR test za HPV<br>N = 1351 |               |
|-------------------------|------------------------------------------|---------------|-----------------------------|---------------|
|                         | Procjena                                 | (95 %-tni CI) | Procjena                    | (95 %-tni CI) |
| <b>Osjetljivost (%)</b> | 89,6<br>(69/77)                          | (80,8 - 94,6) | 94,8<br>(73/77)             | (87,4 - 98,0) |
| <b>Specifičnost (%)</b> | 57,3<br>(716/1249)                       | (54,6 - 60,0) | 52,0<br>(663/1274)          | (49,3 - 54,8) |
| <b>PPV (%)</b>          | 11,5<br>(69/602)                         | (10,3 - 12,4) | 10,7<br>(73/684)            | (9,8 - 11,4)  |
| <b>NPV (%)</b>          | 98,9<br>(716/724)                        | (98,0 - 99,5) | 99,4<br>(663/667)           | (98,6 - 99,8) |
| <b>Prevalencija (%)</b> | 5,8 (77/1326)                            |               | 5,7 (77/1351)               |               |

### Radni učinak HPV testa Aptima s kompletom za prikupljanje i prijenos cervikalnih ispitaka

Upareni ispitci tekućinske citologije ThinPrep i ispitci prikupljeni kompletom Aptima CSCT prikupljeni su od 735 ispitanica. Jedan mililitar (1,0 mL) svakog ispitka tekućinske citologije ThinPrep razrijeđen je u 2,9 mL medija za prijenos ispitaka Aptima i jedan replikat testiran je s pomoću HPV testa Aptima na sustavu Tigris DTS. Po jedan replikat svakog ispitka prikupljenog kompletom CSCT također je testiran s pomoću HPV testa Aptima. Utvrđen je postotak slaganja ispitka tekućinske citologije ThinPrep i ispitka prikupljenog kompletom CSCT za HPV test Aptima i rezultati su prikazani u Tablica 20.

Postotak pozitivnog slaganja bio je 95,9 % (95 % CI: 92,6 - 97,8); postotak negativnog slaganja bio je 95,5 % (95 % CI: 93,3 - 97,0); a sveukupno slaganje bilo je 95,6 % (95 % CI: 93,9-96,9). Zabilježena je snažna korelacija između ispitaka tekućinske citologije i ispitaka prikupljenih kompletom za prijenos (kapa = 0,90).

**Tablica 20:** Sveukupno slaganje rezultata HPV testa Aptima za ispitke tekućinske citologije ThinPrep i kompleta za prikupljanje i prijenos cervikalnih ispitaka Aptima testirano na sustavu Tigris DTS

|                              |               | Ispitak tekućinske citologije ThinPrep |            | Ukupno     |
|------------------------------|---------------|----------------------------------------|------------|------------|
|                              |               | Pozitivan                              | Negativan  |            |
| Ispitak kompleta Aptima CSCT | Pozitivan     | 234                                    | 22         | 256        |
|                              | Negativan     | 10                                     | 469        | 479        |
|                              | <b>Ukupno</b> | <b>244</b>                             | <b>491</b> | <b>735</b> |

Pozitivno slaganje = 95,9 % (92,6 – 97,8)  
 Negativno slaganje = 95,5 % (93,3 – 97,0)  
 Sveukupno slaganje = 95,6 % (93,9 – 96,9)  
 Koeficijent kapa = 0,90

Klinički uzorci pozitivni na visokorizični HPV i negativni na visokorizični HPV prikupljeni od populacije probira (rutinski pregled) i referalne populacije (pregled kolposkopijom) s pomoću kompleta Aptima CSCT Kit testirani su ispitivanjem Aptima HPV Assay na sustavu Panther i na sustavu Tigris DTS primjenom dvije serije reagensa. Slaganje između sustava Panther i sustava Tigris DTS za uzorke prikupljene kompletom CSCT prikazano je u Tablica 21.

Za uzorke prikupljene kompletom CSCT, sveukupno slaganje između sustava Panther i sustava Tigris DTS iznosilo je > 98 %, kako je prikazano u Tablica 21. Od 632 testirana klinička uzorka, njih 69 bilo je pozitivno na CIN2, a 38 je bilo pozitivno na CIN3. Osjetljivost ispitivanja Aptima HPV Assay u otkrivanju rezultata pozitivnog na CIN2 iznosila je 97,1 % (95 %-tni CI: 90,0 % – 99,2 %) na sustavu Panther i 98,6 % (95 %-tni CI: 92,2 % – 99,7 %) na sustavu Tigris DTS. Osjetljivost u otkrivanju rezultata pozitivnog na CIN3 iznosila je 100 % (CI: 90,8 % – 100 %) na sustavu Panther i na sustavu Tigris DTS.

**Tablica 21:** Slaganje rezultata ispitivanja Aptima HPV Assay za uzorke prikupljene kompletom Aptima CSCT i testirane na sustavu Tigris DTS i sustavu Panther

|                |               | Sustav Tigris DTS |            |            |
|----------------|---------------|-------------------|------------|------------|
|                |               | Pozitivan         | Negativan  | Ukupno     |
| Sustav Panther | Pozitivan     | 490               | 3          | 493        |
|                | Negativan     | 9                 | 130        | 139        |
|                | <b>Ukupno</b> | <b>499</b>        | <b>133</b> | <b>632</b> |

Sveukupno slaganje = 98,1 % (CI 96,7 – 98,9)  
 Pozitivno slaganje = 98,2 % (CI 96,6 – 99,0)  
 Negativno slaganje = 97,7 % (CI 93,6 – 99,2)

**Klinički radni učinak ispitivanja Aptima HPV Assay s ispitcima prikupljenima štapićima za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest**

Klinički radni učinak na vaginalnim ispitcima prikupljenima u komplet za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest prikazan je u ispitivanju provedenom na ženama u dobi od 24 do 64 godine u Engleskoj.<sup>45</sup> Kvalificirane žene (koje su ispunjavale kriterije za uključivanje i imale valjane rezultate testa na HPV provedenog na uzorcima koje je prikupio liječnik i samostalno prikupljenim uzorcima) obuhvaćale su one upućene na kolposkopiju radi daljnjeg istraživanja nakon pozitivnog ili neadekvatnog rezultata testa na HPV na uzorku koji je prikupio liječnik iz primarnog probira ili ranog kontrolnog pregleda najviše 8 tjedana ( $\leq 56$  dana) prije kolposkopije ( $n = 78$ ) te one u dobi od 24 do 64 godine koje su imale zakazani termin za rutinski probir za rak vrata maternice ili su propustile termin ( $n = 903$ ).

Od svake sudionice ispitivanja uzet je uzorak koji je prikupila pacijentica i uzorak koji je prikupio liječnik. Vaginalni ispitci prikupljeni pomoću kompleta za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest prethodno su zagrijani na 90 °C tijekom 75 minuta i ostavljeni da se ohlade prije obrade na sustavu Panther.

Uvjetna relativna osjetljivost za samostalno prikupljene uzorke definirana je kao udio slučajeva CIN2+ otkrivenih pomoću pozitivnog uzorka koji je prikupio liječnik i za koje je također dobiven pozitivan rezultat testa na HPV na samostalno prikupljenom uzorku dobivenom tijekom rutinskog kolposkopskog pregleda.

Za uvjetnu relativnu specifičnost u žena bez CIN2+, broj žena u primarnom probiru s negativnim rezultatom testa samostalno prikupljenog uzorka dobivenog prilikom rutinskog probira uspoređen je s brojem žena s negativnim rezultatom testa na uparenom uzorku koji je prikupio liječnik.

Procijenjena uvjetna relativna osjetljivost za cervikalnu intraepitelnu neoplaziju visokog stupnja (CIN2+) bila je 0,92 (0,86 – 0,96), a za CIN3+ bila je 1 (0,92 – 1,00). Procjena relativne specifičnosti za CIN2+ bila je 0,87 (0,85 – 0,89).

## Granica detekcije (LoD) u cervikalnim ispitcima pri kliničkoj graničnoj vrijednosti

Granica detekcije (LoD) pri kliničkoj graničnoj vrijednosti jest koncentracija RNK HPV-a koja daje pozitivan rezultat (iznad kliničke granične vrijednosti) u 95 % slučajeva. LoD ispitivanja Aptima HPV Assay utvrđen je testiranjem panela razrjeđenja in vitro transkripata (IVT) za svih 14 visokorizičnih genotipova i 4 stanične linije zaražene HPV-om: SiHa, HeLa, MS751 i ME180 (ATCC, Manassas, Virginija). Kod panela IVT-a, u transportni medij za uzorke dodan je IVT u različitim koncentracijama, a zatim razrijeđen pojedinačnim negativnim uzorcima tekućinske citologije ThinPrep prije testiranja. Kod panela stanica zaraženih HPV-om, u poolove uzoraka tekućinske citologije ThinPrep negativnih na HPV dodane su stanice zaražene HPV-om pri različitim koncentracijama i poolovi su zatim prije testiranja razrijeđeni transportnim medijem za uzorke. Trideset replikata svake razine kopije testirano je objema serijama reagensa kako bi se dobilo ukupno 60 replikata. Testiranje je provedeno u razdoblju od 17 dana, s 1 do 12 obrada na dan, a u svakoj je obradi testirano 5 replikata određenog genotipa i koncentracije. 95 %-tna granica detekcije izračunata je iz Probit regresijske analize rezultata pozitivnosti za svaki panel razrjeđenja.

Rezultati Probit analize u Tablica 22 prikazuju da su genotipovi HPV 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 56, 59 i 68 imali 95 %-tne granice detekcije niže od 100 kopija/reakcija, a genotipovi 52, 58 i 66 imali su 95 %-tne granice detekcije između 100 i 500 kopija/reakcija. Četiri testirane stanične linije imale su 95 %-tne granice detekcije manje od 1 stanice/reakciji.

**Tablica 22:** Granica detekcije u cervikalnim ispitcima koje su prikupili liječnici pri kliničkoj graničnoj vrijednosti

| Ciljna sekvenca | Granica detekcije*<br>(95 %-tni CI) |
|-----------------|-------------------------------------|
| HPV 16          | 49,4 (37,1 – 73,0)                  |
| HPV 18          | 44,0 (34,4 – 62,1)                  |
| HPV 31          | 32,5 (23,2 – 52,1)                  |
| HPV 33          | 67,5 (48,8 – 106,2)                 |
| HPV 35          | 32,7 (23,6 – 51,4)                  |
| HPV 39          | 20,9 (16,3 – 29,5)                  |
| HPV 45          | 37,1 (27,9 – 54,7)                  |
| HPV 51          | 51,1 (36,3 – 83,9)                  |
| HPV 52          | 410,2 (310,7 – 595,1)               |
| HPV 56          | 59,4 (46,7 – 81,5)                  |
| HPV 58          | 124,1 (90,7 – 190,1)                |
| HPV 59          | 81,1 (61,9 – 116,6)                 |
| HPV 66          | 118,5 (83,2 – 202,0)                |
| HPV 68          | 22,4 (17,1 – 32,4)                  |
| SiHa            | 0,25 (0,19 – 0,36)                  |
| HeLa            | 0,11 (0,09 – 0,14)                  |
| ME180           | 0,10 (0,08 – 0,16)                  |
| MS751           | 0,17 (0,14 – 0,25)                  |

\*Kopije po reakciji za in vitro transkripte i stanice po reakciji za stanične linije

## Granica detekcije (LoD) u vaginalnim ispitcima pri kliničkoj graničnoj vrijednosti

LoD ispitivanja Aptima HPV Assay utvrđen je testiranjem panela razrjeđenja in vitro transkripata (IVT) za svih 14 visokorizičnih genotipova i 4 stanične linije zaražene HPV-om (SiHa, HeLa, ME180 i MS751) u matrici poola samostalno prikupljenih vaginalnih ispitaka negativnih na HPV. Svaki negativni pool matrice ispitaka vaginalnih brisova obogaćen je ciljnim koncentracijama na razini LoD-a te ispod i iznad te razine. Dvadeset replikata svake koncentracije testirano je sa svakom od dviju serija reagensa pomoću dvaju sustava Panther / Panther Fusion. LoD pri kliničkoj graničnoj vrijednosti definiran je kao koncentracija RNK-a HPV-a koja je dala pozitivan rezultat u najmanje 95 % slučajeva.

Tablica 23 navodi LoD utvrđen iz serije reagensa koja daje najkonzervativniji (najviši) LoD s dvostranim 95%-tnim intervalom pouzdanosti. HPV 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 66 i 68 imali su 95%-tne granice detekcije niže od 100 kopija/reakcija; HPV 52, 56, 58 i 59 imali su 95%-tne granice detekcije između 100 i 600 kopija/reakcija. 4 stanične linije imaju 95 %-tnu granicu detekcije na 1 ili manje od 1 stanice/reakcija.

**Tablica 23:** Granica detekcije u samostalno prikupljenim vaginalnim ispitcima pri kliničkoj graničnoj vrijednosti

| Cilj   | Granica otkrivanja* | 95-postotni CI  |
|--------|---------------------|-----------------|
| HPV 16 | 50                  | 76,4 % – 99,1 % |
| HPV 18 | 75                  | 83,9 % – 100 %  |
| HPV 31 | 30                  | 76,4 % – 99,1 % |
| HPV 33 | 30                  | 76,4 % – 99,1 % |
| HPV 35 | 5                   | 76,4 % – 99,1 % |
| HPV 39 | 5                   | 83,9 % – 100 %  |
| HPV 45 | 30                  | 76,4 % – 99,1 % |
| HPV 51 | 30                  | 76,4 % – 99,1 % |
| HPV 52 | 600                 | 76,4 % – 99,1 % |
| HPV 56 | 100                 | 83,9 % – 100 %  |
| HPV 58 | 100                 | 83,9 % – 100 %  |
| HPV 59 | 100                 | 76,4 % – 99,1 % |
| HPV 66 | 50                  | 76,4 % – 99,1 % |
| HPV 68 | 10                  | 76,4 % – 99,1 % |
| SiHa   | 1                   | 83,9 % – 100 %  |
| HeLa   | 0,2                 | 76,4 % – 99,1 % |
| ME180  | 0,03                | 83,9 % – 100 %  |
| MS751  | 0,1                 | 76,4 % – 99,1 % |

\* Kopije po reakciji za IVT-ove i stanice po reakciji za stanične linije

## Preciznost ispitivanja

Preciznost ispitivanja Aptima HPV Assay procijenjena je u dvije studije primjenom istog panela od 20 sastavnica. Studija 1 provedena je na 3 lokacije, 2 eksterne i 1 internoj, a studija 2 provedena je unutar ustanove. Panel je obuhvaćao 13 sastavnica pozitivnih na HPV s koncentracijama pri granici detekcije ispitivanja ili iznad nje (očekivana pozitivnost:  $\geq 95\%$ ), 3 sastavnice pozitivne na HPV s koncentracijama ispod granice detekcije ispitivanja (očekivana pozitivnost:  $> 0\%$  do  $< 25\%$ ) i 4 sastavnice negativnih na HPV. Sastavnice panela pozitivne na HPV pripremljene su dodavanjem in vitro transkripata (IVT) RNK u otopinu PreservCyt Solution razrijeđenu transportnim medijem za uzorke (STM) ili uzgojenih stanica zaraženih HPV-om (SiHa, HeLa i MS751; ATCC, Manassas, Virginija) u pool negativnih uzoraka tekućinske citologije ThinPrep razrijeđen medijem STM. Sastavnice panela negativne na HPV pripremljene su s pomoću otopine PreservCyt Solution ili poola negativnih uzoraka tekućinske citologije ThinPrep razrijeđenog medijem STM.

U studiji 1, 2 korisnika na svakoj od 3 lokacije testiranja (1 instrument po lokaciji) izvela su 2 radna popisa ispitivanja Aptima HPV Assay na dan (1 sa svakom serijom reagensa) tijekom 3 dana. Svaki radni popis sadržavao je 3 replikata svake sastavnice panela obnovljivosti. Sto i osam (108) pojedinačnih epruveta s uzorcima testirano je za svaku sastavnicu panela (3 lokacije x 1 instrument x 2 korisnika x 2 serije x 3 radna popisa x 3 replikata). U studiji 2 testiranje je provedeno unutar ustanove tijekom 13 dana s ukupno 162 reakcije testirane za svaku sastavnicu panela (1 lokacija x 3 instrumenta x 3 korisnika x 3 serije x 2 radna popisa x 3 replikata).

Sastavnice panela opisane su u Tablica 24a (sastavnice panela s očekivanim pozitivnim rezultatima) i Tablica 24b (sastavnice panela s očekivanim negativnim rezultatima), uz sažetak slaganja s očekivanim rezultatima i vrijednostima za S/CO analita pri 2,5., 50. i 97,5. percentilu raspodjele S/CO. Varijabilnost S/CO analita za sastavnice panela s očekivanim pozitivnim rezultatima prikazana je u Tablica 25 za studiju 1 i u Tablica 26 za studiju 2.

**Tablica 24a:** Studije 1 i 2 preciznosti ispitivanja Aptima HPV Assay: opis panela, pozitivno slaganje i percentil raspodjele vrijednosti za S/CO analita za sastavnice panela s očekivanim pozitivnim rezultatima

| Opis panela<br>(kopije ili stanice/<br>reakcija) | Studija 1<br>(3 lokacije testiranja)   |                                                          |       |       | Studija 2<br>(1 lokacija testiranja)   |                                                          |       |       |
|--------------------------------------------------|----------------------------------------|----------------------------------------------------------|-------|-------|----------------------------------------|----------------------------------------------------------|-------|-------|
|                                                  | % pozitivnog slaganja<br>(95 %-tni CI) | Signal/donja granična<br>vrijednost analita<br>Percentil |       |       | % pozitivnog slaganja<br>(95 %-tni CI) | Signal/donja granična<br>vrijednost analita<br>Percentil |       |       |
|                                                  |                                        | 2,5                                                      | 50    | 97,5  |                                        | 2,5                                                      | 50    | 97,5  |
| Klinički uzorak 1 visoko<br>pozitivan na HPV     | 100 (107/107)<br>(96,5, 100)           | 21,16                                                    | 29,64 | 33,63 | 100 (161/161)<br>(97,7, 100)           | 22,50                                                    | 26,84 | 30,67 |
| Klinički uzorak 2 visoko<br>pozitivan na HPV     | 100 (107/107)<br>(96,5, 100)           | 25,98                                                    | 29,77 | 36,03 | 100 (162/162)<br>(97,7, 100)           | 25,00                                                    | 28,61 | 33,99 |
| HPV 16 IVT<br>(1830 kopija)                      | 100 (107/107)<br>(96,5, 100)           | 10,45                                                    | 11,18 | 12,40 | 100 (161/161)<br>(97,1, 100)           | 10,40                                                    | 11,07 | 11,75 |
| HPV 18 IVT<br>(1550 kopija)                      | 100 (107/107)<br>(96,5, 100)           | 13,09                                                    | 14,55 | 18,08 | 100 (162/162)<br>(97,7, 100)           | 11,26                                                    | 13,47 | 15,63 |
| Klinički uzorak 1 nisko<br>pozitivan na HPV      | 94,4 (101/107)<br>(88,3, 97,4)         | 0,00                                                     | 9,93  | 11,03 | 89,5 (145/162)<br>(83,3, 93,3)         | 0,00                                                     | 9,53  | 10,95 |
| Klinički uzorak 2 nisko<br>pozitivan na HPV      | 88,0 (95/108)<br>(80,5, 92,8)          | 0,00                                                     | 7,30  | 16,63 | 92,0 (149/162)<br>(86,8, 95,3)         | 0,00                                                     | 7,56  | 19,67 |
| Klinički uzorak 3 nisko<br>pozitivan na HPV      | 100 (108/108)<br>(96,6, 100)           | 2,80                                                     | 10,19 | 17,08 | 97,5 (157/161)<br>(93,8, 99,0)         | 1,14                                                     | 9,53  | 15,38 |
| Klinički uzorak 4 nisko<br>pozitivan na HPV      | 90,7 (98/108)<br>(83,8, 94,9)          | 0,00                                                     | 4,48  | 11,16 | 92,6 (150/162)<br>(87,5, 95,7)         | 0,00                                                     | 4,66  | 12,00 |
| HPV 16 IVT<br>(183 kopija)                       | 100 (102/102)<br>(96,4, 100)           | 10,03                                                    | 11,14 | 11,97 | 100 (162/162)<br>(97,7, 100)           | 10,24                                                    | 11,05 | 11,85 |
| HPV 18 IVT<br>(155 kopija)                       | 100 (108/108)<br>(96,6, 100)           | 4,87                                                     | 12,01 | 15,21 | 100 (159/159)<br>(97,6, 100)           | 7,82                                                     | 11,59 | 13,84 |
| MS751 stanice<br>(0,63 stanice)                  | 100 (108/108)<br>(96,6, 100)           | 5,90                                                     | 10,99 | 14,00 | 100 (162/162)<br>(97,7, 100)           | 5,61                                                     | 10,14 | 12,26 |
| HeLa stanice<br>(0,35 stanice)                   | 100 (108/108)<br>(96,6, 100)           | 1,43                                                     | 6,19  | 13,28 | 100 (162/162)<br>(97,7, 100)           | 3,24                                                     | 7,88  | 12,58 |
| SiHa stanice<br>(0,90 stanica)*                  | 87,9 (94/107)<br>(80,3, 92,8)          | 0,00                                                     | 9,80  | 11,04 | 89,5 (145/162)<br>(83,8, 93,3)         | 0,00                                                     | 9,19  | 10,94 |

IVT = in vitro transkript

\*Očekivani % pozitivnog slaganja ~95 %; zabilježen niži zbog moguće varijabilnosti u proizvodnji člana panela.

**Tablica 24b:** Studije 1 i 2 preciznosti ispitivanja Aptima HPV Assay: opis panela, negativno slaganje i percentil raspodjele vrijednosti za S/CO analita za sastavnice panela s očekivanim negativnim rezultatima

| Opis panela<br>(kopije ili stanice/<br>reakcija) | Studija 1<br>(3 lokacije testiranja)   |                                                          |      |      | Studija 2<br>(1 lokacija testiranja)      |                                                          |      |      |
|--------------------------------------------------|----------------------------------------|----------------------------------------------------------|------|------|-------------------------------------------|----------------------------------------------------------|------|------|
|                                                  | % negativnog slaganja<br>(95 %-tni CI) | Signal/donja granična<br>vrijednost analita<br>Percentil |      |      | % negativnog<br>slaganja<br>(95 %-tni CI) | Signal/donja granična<br>vrijednost analita<br>Percentil |      |      |
|                                                  |                                        | 2,5                                                      | 50   | 97,5 |                                           | 2,5                                                      | 50   | 97,5 |
| MS751 stanice<br>(0,005 stanice)                 | 87,0 (94/108)<br>(79,4, 92,1)          | 0,00                                                     | 0,00 | 4,37 | 93,8 (152/162)<br>(89,0, 96,6)            | 0,00                                                     | 0,00 | 2,25 |
| SiHa stanice<br>(0,008 stanice)                  | 97,2 (105/108)<br>(92,1, 99,1)         | 0,00                                                     | 0,00 | 1,53 | 95,7 (155/162)<br>(91,4, 97,9)            | 0,00                                                     | 0,00 | 7,56 |
| HeLa stanice<br>(0,02 stanice)                   | 70,4 (76/108)<br>(61,2, 78,2)          | 0,00                                                     | 0,00 | 3,95 | 67,3 (109/162)<br>(59,8, 74,0)            | 0,00                                                     | 0,12 | 6,35 |
| Klinički uzorak 1<br>negativan na HPV            | 99,1 (107/108)<br>(94,9, 99,8)         | 0,00                                                     | 0,00 | 0,33 | 100 (162/162)<br>(97,7, 100)              | 0,00                                                     | 0,00 | 0,07 |
| Klinički uzorak 2<br>negativan na HPV            | 97,2 (105/108)<br>(92,1, 99,1)         | 0,00                                                     | 0,00 | 1,21 | 100 (162/162)<br>(97,7, 100)              | 0,00                                                     | 0,00 | 0,05 |
| Otopina PreservCyt<br>Solution 1                 | 99,1 (107/108)<br>(94,9, 99,8)         | 0,00                                                     | 0,00 | 0,15 | 100 (162/162)<br>(97,7, 100)              | 0,00                                                     | 0,00 | 0,06 |
| Otopina PreservCyt<br>Solution 2                 | 99,1 (107/108)<br>(94,9, 99,8)         | 0,00                                                     | 0,00 | 0,22 | 100 (161/161)<br>(97,7, 100)              | 0,00                                                     | 0,00 | 0,09 |

**Tablica 25:** Studija 1 preciznosti ispitivanja Aptima HPV Assay: varijabilnost signala za sastavnice panela s očekivanim pozitivnim rezultatima

| Opis panela<br>(kopije ili<br>stanice/reakcija) | n    | Srednja<br>vrijed-<br>nost za<br>S/CO | Između<br>instrumenata |        | Između<br>korisnika |        | Između serija |        | Između<br>radnih<br>popisa |        | Unutar<br>radnih<br>popisa |        | Ukupno |        |
|-------------------------------------------------|------|---------------------------------------|------------------------|--------|---------------------|--------|---------------|--------|----------------------------|--------|----------------------------|--------|--------|--------|
|                                                 |      |                                       | SD                     | KV (%) | SD                  | KV (%) | SD            | KV (%) | SD                         | KV (%) | SD                         | KV (%) | SD     | KV (%) |
| Visoko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 1    | 107* | 29,34                                 | 0,00                   | 0,0    | 0,00                | 0,0    | 1,43          | 4,9    | 1,87                       | 6,4    | 1,49                       | 5,1    | 2,79   | 9,5    |
| Visoko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 2    | 107* | 30,09                                 | 0,55                   | 1,8    | 0,00                | 0,0    | 1,06          | 3,5    | 0,73                       | 2,4    | 2,21                       | 7,3    | 2,61   | 8,7    |
| HPV 16 IVT<br>(1830 kopija)                     | 107* | 11,20                                 | 0,09                   | 0,8    | 0,16                | 1,4    | 0,03          | 0,3    | 0,14                       | 1,3    | 0,46                       | 4,1    | 0,52   | 4,6    |
| HPV 18 IVT<br>(1550 kopija)                     | 107* | 14,89                                 | 0,18                   | 1,2    | 0,00                | 0,0    | 0,20          | 1,3    | 0,14                       | 0,9    | 1,53                       | 10,3   | 1,56   | 10,5   |
| Nisko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 1     | 107* | 8,24                                  | 0,00                   | 0,0    | 0,00                | 0,0    | 0,00          | 0,0    | 0,00                       | 0,0    | 3,23                       | 39,2   | 3,23   | 39,2   |
| Nisko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 2     | 108  | 7,07                                  | 0,00                   | 0,0    | 0,41                | 5,8    | 0,00          | 0,0    | 0,00                       | 0,0    | 4,57                       | 64,7   | 4,59   | 65,0   |
| Nisko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 3     | 108  | 10,23                                 | 0,26                   | 2,5    | 0,00                | 0,0    | 0,00          | 0,0    | 1,32                       | 12,9   | 3,23                       | 31,6   | 3,49   | 34,2   |
| Nisko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 4     | 108  | 4,68                                  | 0,50                   | 10,7   | 0,20                | 4,2    | 0,00          | 0,0    | 0,99                       | 21,1   | 3,02                       | 64,6   | 3,22   | 68,9   |
| HPV 16 IVT<br>(183 kopija)                      | 102* | 11,09                                 | 0,08                   | 0,7    | 0,00                | 0,0    | 0,00          | 0,0    | 0,26                       | 2,3    | 0,54                       | 4,9    | 0,61   | 5,5    |
| HPV 18 IVT<br>(155 kopija)                      | 108  | 11,78                                 | 0,00                   | 0,0    | 0,43                | 3,7    | 0,00          | 0,0    | 1,12                       | 9,5    | 1,97                       | 16,7   | 2,30   | 19,6   |
| MS751 stanice<br>(0,63 stanice)                 | 108  | 10,73                                 | 0,00                   | 0,0    | 0,59                | 5,5    | 0,72          | 6,7    | 0,82                       | 7,6    | 1,86                       | 17,3   | 2,23   | 20,8   |
| HeLa stanice<br>(0,35 stanice)                  | 108  | 6,78                                  | 0,00                   | 0,0    | 0,56                | 8,3    | 0,00          | 0,0    | 1,23                       | 18,2   | 3,08                       | 45,5   | 3,37   | 49,7   |
| SiHa stanice<br>(0,90 stanice)                  | 107* | 7,74                                  | 0,37                   | 4,8    | 0,00                | 0,0    | 0,00          | 0,0    | 0,00                       | 0,0    | 3,85                       | 49,8   | 3,87   | 50,1   |

KV = koeficijent varijacije; IVT = in vitro transkript; SD = standardna devijacija

\*Dvanaest uzoraka imalo je nevažeće rezultate ispitivanja Aptima HPV Assay (1 za klinički uzorak 1 visoko pozitivan na HPV, 1 za klinički uzorak 2 visoko pozitivan na HPV, 1 za HPV 16 IVT (1830 kopija), 1 za HPV 18 IVT (1550 kopija), 1 za klinički uzorak 1 nisko pozitivan na HPV, 6 za HPV 16 IVT (183 kopije) i 1 za SiHa stanice (0,90 stanice)).

**Napomena:** Varijabilnost proizašla iz nekih čimbenika može biti brojčano negativna. To se može dogoditi ako je varijabilnost zbog tih čimbenika vrlo mala. U tim se slučajevima SD i KV prikazuju kao nula.

**Tablica 26:** Studija 2 preciznosti ispitivanja Aptima HPV Assay: varijabilnost signala za sastavnice panela s očekivanim pozitivnim rezultatima

| Opis panela<br>(koplje ili<br>stanice/reakcija) | n    | Srednja<br>vrijed-<br>nost za<br>S/CO | Između<br>instrumenata |        | Između<br>korisnika |        | Između serija |        | Između<br>radnih<br>popisa |        | Unutar<br>radnih<br>popisa |        | Ukupno |        |
|-------------------------------------------------|------|---------------------------------------|------------------------|--------|---------------------|--------|---------------|--------|----------------------------|--------|----------------------------|--------|--------|--------|
|                                                 |      |                                       | SD                     | KV (%) | SD                  | KV (%) | SD            | KV (%) | SD                         | KV (%) | SD                         | KV (%) | SD     | KV (%) |
| Visoko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 1    | 161* | 26,81                                 | 0,75                   | 2,8    | 0,00                | 0,0    | 0,91          | 3,4    | 0,48                       | 1,8    | 1,84                       | 6,9    | 2,24   | 8,3    |
| Visoko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 2    | 162  | 28,83                                 | 0,00                   | 0,0    | 0,00                | 0,0    | 0,96          | 3,3    | 0,65                       | 2,3    | 2,35                       | 8,2    | 2,62   | 9,1    |
| HPV 16 IVT<br>(1830 kopija)                     | 161* | 11,07                                 | 0,14                   | 1,2    | 0,00                | 0,0    | 0,05          | 0,5    | 0,16                       | 1,4    | 0,32                       | 2,9    | 0,39   | 3,5    |
| HPV 18 IVT<br>(1550 kopija)                     | 162  | 13,34                                 | 0,14                   | 1,1    | 0,12                | 0,9    | 1,00          | 7,5    | 0,31                       | 2,3    | 0,75                       | 5,6    | 1,31   | 9,8    |
| Nisko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 1     | 162  | 7,57                                  | 0,56                   | 7,5    | 0,55                | 7,3    | 0,63          | 8,3    | 0,00                       | 0,0    | 3,61                       | 47,7   | 3,75   | 49,5   |
| Nisko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 2     | 162  | 7,59                                  | 0,00                   | 0,0    | 0,00                | 0,0    | 0,00          | 0,0    | 0,00                       | 0,0    | 5,25                       | 69,2   | 5,25   | 69,2   |
| Nisko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 3     | 161* | 8,83                                  | 0,00                   | 0,0    | 0,00                | 0,0    | 0,26          | 3,0    | 0,00                       | 0,0    | 3,48                       | 39,4   | 3,49   | 39,5   |
| Nisko pozitivan na HPV<br>klinički uzorak 4     | 162  | 4,95                                  | 0,00                   | 0,0    | 0,00                | 0,0    | 0,75          | 15,2   | 0,00                       | 0,0    | 3,35                       | 67,6   | 3,43   | 69,3   |
| HPV 16 IVT<br>(183 kopija)                      | 162  | 11,02                                 | 0,13                   | 1,2    | 0,11                | 1,0    | 0,12          | 1,1    | 0,13                       | 1,2    | 0,54                       | 4,9    | 0,59   | 5,4    |
| HPV 18 IVT<br>(155 kopija)                      | 159* | 11,40                                 | 0,16                   | 1,4    | 0,17                | 1,5    | 1,21          | 10,6   | 0,23                       | 2,0    | 1,17                       | 10,3   | 1,72   | 15,0   |
| MS751 stanice<br>(0,63 stanice)                 | 162  | 9,87                                  | 0,76                   | 7,7    | 0,00                | 0,0    | 0,65          | 6,6    | 0,65                       | 6,6    | 1,41                       | 14,3   | 1,85   | 18,7   |
| HeLa stanice<br>(0,35 stanice)                  | 162  | 7,80                                  | 0,55                   | 7,0    | 0,00                | 0,0    | 0,85          | 10,9   | 0,00                       | 0,0    | 2,44                       | 31,3   | 2,65   | 33,9   |
| SiHa stanice<br>(0,90 stanice)                  | 162  | 7,30                                  | 0,32                   | 4,3    | 0,00                | 0,0    | 0,93          | 12,7   | 1,04                       | 14,3   | 3,49                       | 47,8   | 3,77   | 51,7   |

KV = koeficijent varijacije; IVT = in vitro transkript; SD = standardna devijacija

\*Šest uzoraka imalo je nevažne rezultate ispitivanja Aptima HPV Assay (1 za klinički uzorak 1 visoko pozitivan na HPV, 1 za HPV 16 IVT (1830 kopija), 1 za klinički uzorak 3 nisko pozitivan na HPV, 3 za HPV 18 IVT (155 kopija)).

**Napomena:** Varijabilnost proizašla iz nekih čimbenika može biti brojčano negativna. To se može dogoditi ako je varijabilnost zbog tih čimbenika vrlo mala. U tim se slučajevima SD i KV prikazuju kao nula.

## Unakrsna reaktivnost

**Napomena:** Provedeno je testiranje s potencijalno unakrsno reaktivnim organizmima za HPV test Aptima na sustavu Tigris DTS. HPV test Aptima prvi je puta lansiran na sustavu Tigris DTS 2008. Godine 2011. indikacije su proširene na korištenje HPV testa Aptima na sustavu Panther. Sustav Panther alternativna je, manja instrumentalna platforma za sustav Tigris DTS. Oba sustava namijenjena su potpunoj automatizaciji testiranja amplificiranih nukleinskih kiselina dijagnostičkih testova. Odabrano ispitivanje izvedbe testa dovršeno na sustavu Tigris DTS iskorišteno je za podršku izvedbi testa na sustavu Panther.

Analitička specifičnost HPV testa Aptima procijenjena je s pomoću medija PreservCyt Solution razrijeđenog u omjeru 1:2,9 u STM, u koji je zatim dodana uzgojena bakterija, kvasac ili gljivica, uzgojeni virus ili *in vitro* transkripti niskorizičnog HPV-a. Organizmi i testne koncentracije navedeni su u Tablica 27. Kriteriji studije za procjenu učinka

prisutnosti mikroorganizma na specifičnost testa temeljeni su na pozitivnosti. Zabilježena je unakrsna reaktivnost s niskorizičnim genotipovima HPV-a 26, 67, 70 i 82, ali ne i s bilo kojim drugim testiranim organizmom.

**Tablica 27:** Panel analitičke specifičnosti: Organizmi i koncentracija bez unakrsne reaktivnosti

| Organizam                                        | Testna koncentracija bez unakrsne reaktivnosti | Organizam                                                      | Testna koncentracija bez unakrsne reaktivnosti                               |
|--------------------------------------------------|------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Bakterije</b>                                 |                                                |                                                                |                                                                              |
| <i>Acinetobacter lwoffii</i>                     | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Lactobacillus mucosae</i> *                                 | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Actinomyces israelii</i>                      | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Leptotrichia buccalis</i> *                                 | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Alcaligenes faecalis</i>                      | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Listeria monocytogenes</i>                                  | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Atopobium vaginae</i>                         | 5 x 10 <sup>7</sup> CFU/mL                     | <i>Micrococcus luteus</i>                                      | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Bacillus cereus</i>                           | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Mobiluncus curtisii</i>                                     | 2 x 10 <sup>7</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Bacteroides fragilis</i>                      | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Mycobacterium smegmatis</i>                                 | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Bacteroides ureolyticus</i>                   | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Mycoplasma fermentans</i>                                   | 5 x 10 <sup>7</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Bifidobacterium adolescentis</i>              | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Mycoplasma genitalium</i>                                   | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Bifidobacterium breve</i>                     | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Mycoplasma hominis</i>                                      | 5 x 10 <sup>7</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Bifidobacterium longum</i> *                  | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Neisseria gonorrhoeae</i>                                   | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Campylobacter fetus-fetus</i>                 | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Neisseria gonorrhoeae i</i><br><i>Chlamydia trachomatis</i> | 2,5 x 10 <sup>7</sup> CFU/mL<br>2,3 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL |
| <i>Campylobacter jejuni</i> *                    | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Neisseria meningitidis</i>                                  | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Chlamydia trachomatis</i>                     | 3,2 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL   | <i>Peptoniphilus lacrimalis</i>                                | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Clostridium difficile</i>                     | 6 x 10 <sup>7</sup> CFU/mL                     | <i>Peptostreptococcus anaerobius</i>                           | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Clostridium perfringens</i>                   | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Prevotella bivia</i> *                                      | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Corynebacterium genitalium</i>                | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Propionibacterium acnes</i>                                 | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Corynebacterium xerosis</i>                   | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Proteus mirabilis</i>                                       | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Eggerthella lenta</i> *                       | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Proteus vulgaris</i>                                        | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Enterobacter cloacae</i>                      | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Providencia stuartii</i>                                    | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Enterococcus faecalis</i>                     | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Pseudomonas aeruginosa</i>                                  | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Escherichia coli</i>                          | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Ruminococcus productus</i>                                  | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Finegoldia magna</i>                          | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Serratia marcescens</i>                                     | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Fusobacterium nucleatum</i>                   | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Sneathia amnii</i> *                                        | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Gardnerella vaginalis</i>                     | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Staphylococcus aureus</i>                                   | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Haemophilus ducreyi</i>                       | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Staphylococcus epidermidis</i>                              | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Klebsiella pneumoniae</i>                     | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Staphylococcus saprophyticus</i>                            | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Lactobacillus acidophilus</i>                 | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Streptococcus agalactiae</i>                                | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Lactobacillus crispatus</i>                   | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Streptococcus pyogenes</i>                                  | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Lactobacillus delbrueckii ssp. bulgaricus</i> | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Streptococcus sanguinis</i>                                 | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |
| <i>Lactobacillus gasseri</i> *                   | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Ureaplasma parvum</i> *                                     | 1 x 10 <sup>6</sup> genomskih kopija/mL                                      |
| <i>Lactobacillus iners</i> *                     | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Ureaplasma urealyticum</i>                                  | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                                                   |

**Tablica 27:** Panel analitičke specifičnosti: Organizmi i koncentracija bez unakrsne reaktivnosti (*nastavak*)

| Organizam                         | Testna koncentracija bez unakrsne reaktivnosti | Organizam                    | Testna koncentracija bez unakrsne reaktivnosti |
|-----------------------------------|------------------------------------------------|------------------------------|------------------------------------------------|
| <i>Lactobacillus jensenii</i>     | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     |                              |                                                |
| <b>Kvasci/protozoe</b>            |                                                |                              |                                                |
| <i>Candida albicans</i>           | 1 x 10 <sup>8</sup> CFU/mL                     | <i>Pichia fermentans</i> *   | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     |
| <i>Cryptococcus neoformans</i> *  | 1 x 10 <sup>6</sup> CFU/mL                     | <i>Trichomonas tenax</i> *   | 1 x 10 <sup>6</sup> stanica/mL                 |
| <i>Pentatrichomonas hominis</i> * | 1 x 10 <sup>6</sup> stanica/mL                 | <i>Trichomonas vaginalis</i> | 1 x 10 <sup>7</sup> stanica/mL                 |
| <b>Virusi</b>                     |                                                |                              |                                                |
| Adenovirus 2                      | 1 x 10 <sup>7</sup> vp/mL                      | Virus herpes simplex 1       | 2,5 x 10 <sup>5</sup> TCID <sub>50</sub> /mL   |
| Adenovirus 40*                    | 1 x 10 <sup>5</sup> genomskih kopija/mL        | Virus herpes simplex 2       | 5 x 10 <sup>4</sup> TCID <sub>50</sub> /mL     |
| Citomegalovirus                   | 5,6 x 10 <sup>2</sup> TCID <sub>50</sub> /mL   | HIV-1                        | 1,0 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                |
| Epstein-Barrov virus              | 4,3 x 10 <sup>6</sup> vp/mL                    | SV40                         | 1,2 x 10 <sup>4</sup> TCID <sub>50</sub> /mL   |
| <b>Neciljani genotipovi HPV-a</b> |                                                |                              |                                                |
| HPV 6                             | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                | HPV 61                       | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                |
| HPV 11                            | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                | <b>HPV 67</b>                | 1 kopija/mL                                    |
| <b>HPV 26</b>                     | 2,5 kopija/mL                                  | HPV 69                       | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                |
| HPV 30                            | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                | <b>HPV 70</b>                | 1 kopija/mL                                    |
| HPV 34                            | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                | HPV 71                       | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                |
| HPV 42                            | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                | HPV 73                       | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                |
| HPV 43                            | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                | HPV 81                       | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                |
| HPV 44                            | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                | <b>HPV 82</b>                | 1 kopija/mL                                    |
| HPV 53                            | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                | HPV 85                       | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                |
| HPV 54                            | 2,5 x 10 <sup>6</sup> kopija/mL                |                              |                                                |

vp = viral particles (virusne čestice); CFU = colony forming units (jedinice koje formiraju kolonije); TCID<sub>50</sub> = tissue culture infective dose (infektivna doza kulture tkiva) 50

**Napomena:** Podebljana slova označavaju da je zabilježena unakrsna reaktivnost (> 5 % pozitivnosti) kod testiranja pri koncentracijama većim od onih navedenih u tablici.

\* Dodatni organizmi procijenjeni su za unakrsnu reaktivnost i mikrobnu interferenciju u samostalno prikupljenim vaginalnim ispitcima. Panel sastavljen od 15 organizama testiran je u STM-u u odsutnosti ili u prisutnosti stanica SiHa u koncentraciji od 3 x granice otkrivanja (LoD). Nije uočena unakrsna reaktivnost ni mikrobnu interferenciju ni za jedan od organizama pri navedenim koncentracijama.

\*\*Nije uočena unakrsna reaktivnost za *Trichomonas tenax*. Dok je 100 %-tna pozitivnost za ciljani HPV (stanice SiHa pri 3 x granice detekcije (LoD)) održana u prisutnosti organizma *Trichomonas tenax*, uočeno je smanjenje vrijednosti S/CO koje se razriješilo nakon ponovnog testiranja pri 1 x 10<sup>6</sup> stanica/mL.

Analitička osjetljivost testa Aptima HPV u prisutnosti mikroorganizama procijenjena je jednakim panelom opisanim u Tablica 27, u koji je također dodana niska koncentracija SiHa stanica (1 stanica po reakciji) zaraženih HPV-om. Kriteriji studije za procjenu učinka prisutnosti mikroorganizma na osjetljivost testa temeljeni su na pozitivnosti. Nijedan testirani organizam nije utjecao na osjetljivost testa Aptima HPV.

## Interferencija

**Napomena:** Provedeno je testiranje s potencijalno interferirajućim tvarima za ispitivanje Aptima HPV Assay na sustavu Tigris DTS. Ispitivanje Aptima HPV Assay prvi je puta izdano na sustavu Tigris DTS 2008. Godine 2011. indikacije su proširene na uporabu ispitivanja Aptima HPV Assay na sustavu Panther. Sustav Panther alternativna je, manja instrumentalna platforma u usporedbi sa sustavom Tigris DTS. Oba sustava namijenjena su potpunoj automatizaciji testiranja amplificiranih nukleinskih kiselina dijagnostičkih testova. Odabrano ispitivanje učinkovitosti testa dovršeno na sustavu Tigris DTS iskorišteno je za podršku učinkovitosti testa na sustavu Panther.

Tvari opisane u Tablica 27 pojedinačno su dodane u otopinu PreservCyt Solution pri 1 % i 10 % v/v ili w/v, a zatim razrijeđene STM-om i ispitane HPV testom Aptima. Sve tvari testirane su u prisutnosti i odsutnosti uzgojenih stanica (SiHa, 3 stanice/reakcija) zaraženih HPV-om. Interferencija je zabilježena kod dva od sedam lubrikanata koji su sadržavali polikvaternij 15 te kod jednog od pet lijekova protiv gljivica koji su sadržavali tiokonazol. Nije zabilježena interferencija s drugim testiranim tvarima.

**Table 28:** Tvari testirane zbog moguće interferencije s ispitivanjem Aptima HPV Assay

| Kategorija proizvoda                                  | Robna marka ili vrsta proizvoda                                       | Najviša testirana koncentracija* koja nije interferirala s radnim učinkom ispitivanja |
|-------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Lubrikant</b>                                      | Sensual Mist                                                          | 10 % v/v                                                                              |
|                                                       | KY Warming Jelly                                                      | 10 % w/v                                                                              |
|                                                       | KY Warming Liquid                                                     | 10 % v/v                                                                              |
|                                                       | Intimni lubrikant robne marke CVS                                     | 10 % w/v                                                                              |
|                                                       | Zagrijavajući losion za masažu i intimni lubrikant robne marke Target | 10 % v/v                                                                              |
|                                                       | Intimni lubrikant Astroglide**                                        | 0,3 % w/v<br>(0,075 % w/v testnog uzorka)                                             |
|                                                       | Tekući lubrikant robne marke Target**                                 | 0,1 % v/v<br>(0,025 % v/v testnog uzorka)                                             |
| <b>Spermicid</b>                                      | Vaginalna kontracepcija Gynol II, originalna formula                  | 10 % w/v                                                                              |
|                                                       | Vaginalna kontracepcija Gynol II, ekstra jaka                         | 10 % w/v                                                                              |
|                                                       | Vaginalna kontraceptivna pjena Delfen                                 | 10 % w/v                                                                              |
|                                                       | Vaginalna kontracepcija Encare                                        | 10 % w/v                                                                              |
|                                                       | Vaginalna kontracepcija Conceptrol                                    | 10 % w/v                                                                              |
| <b>Lijek protiv gljivica / za ublažavanje svrbeža</b> | Vagisil Maximum Strength                                              | 10 % w/v                                                                              |
|                                                       | Monistat Soothing Care                                                | 10 % w/v                                                                              |
|                                                       | Monistat 3 Combination Pack                                           | 10 % w/v                                                                              |
|                                                       | Tiokonazol 1 robne marke Target                                       | 0,3 % w/v<br>(0,075 % w/v testnog uzorka)                                             |
|                                                       | Mikonazol 3 robne marke Target                                        | 10 % w/v                                                                              |
| <b>Antibiotski gel†</b>                               | Metronidazol u gelu                                                   | 123 µg/mL                                                                             |
| <b>Antivirusna krema‡</b>                             | Zovirax (aciclovir) u kremi                                           | 66 µg/mL                                                                              |
|                                                       | Krema za herpes Abreva                                                | 5 % w/v                                                                               |
| <b>Krema za hemoroide†</b>                            | Krema za hemoroide Anusol††                                           | 1 % w/v                                                                               |
|                                                       | Krema za hemoroide Preparation H                                      | 5 % w/v                                                                               |

**Table 28:** Tvari testirane zbog moguće interferencije s ispitivanjem Aptima HPV Assay (*nastavak*)

| Kategorija<br>( <i>nastavak</i> )proizvoda     | Robna marka ili vrsta proizvoda                                       | Najviša testirana koncentracija*<br>koja nije interferirala s radnim<br>učinkom ispitivanja |
|------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Krema sa steroidima†</b>                    | Krema za ublažavanje svrbeža maksimalne jačine Cortizone-10           | 5 % w/v                                                                                     |
| <b>Irigator†</b>                               | Antiseptička otopina povidon-joda Dynarex Prep                        | 5 % v/v                                                                                     |
|                                                | Vaginalni irigator Summer's Eve, za pojačano čišćenje s octom i vodom | 5 % v/v                                                                                     |
|                                                | Irigator protiv neugodnih mirisa Summer's Eve                         | 5 % w/v                                                                                     |
| <b>Sapun za intimno područje<br/>za žene†</b>  | Sapun za intimno područje Summer's Eve                                | 5 % v/v                                                                                     |
|                                                | Sredstvo za suho pranje Vagisil                                       | 5 % v/v                                                                                     |
| <b>Gel za uklanjanje<br/>neugodnih mirisa†</b> | Gel za uklanjanje neugodnih mirisa RepHresh                           | 5 % v/v                                                                                     |
| <b>Dezinfekcijsko sredstvo za<br/>ruke†</b>    | Dezinfekcijsko sredstvo za ruke Germ-X                                | 5 % w/v                                                                                     |
| <b>Sapun za ruke†</b>                          | Antibakterijski tekući sapun za ruke Dial                             | 5 % w/v                                                                                     |
|                                                | Sapun za ruke Method Gel                                              | 5 % w/v                                                                                     |
| <b>Losion†</b>                                 | Losion za tijelo NIVEA                                                | 5 % w/v                                                                                     |
|                                                | Hidratantni losion CeraVe                                             | 5 % w/v                                                                                     |
| <b>Preparat za zaštitu od<br/>sunca†</b>       | Losion za zaštitu od sunca Neutrogena                                 | 5 % w/v                                                                                     |
|                                                | Hidratantni losion za zaštitu od sunca NIVEA                          | 5 % w/v                                                                                     |
|                                                | Losion za zaštitu od sunca Coppertone Sport Mineral††                 | 2,5 % w/v                                                                                   |
| <b>Ledena octena kiselina</b>                  | EMD M/N AX0073-11                                                     | 10 % v/v                                                                                    |
| <b>Puna krv</b>                                | Puna krv                                                              | 10 % v/v                                                                                    |
| <b>Sluz†</b>                                   | Svinjski mucin††                                                      | 2,5 % w/v                                                                                   |
| <b>Intravaginalni hormoni†</b>                 | Estradiol (estrogen)                                                  | 7,5 pg/mL                                                                                   |
|                                                | Progesteron                                                           | 0,18 mg/mL                                                                                  |
| <b>Sjemena tekućina†</b>                       | Sjemena tekućina                                                      | 5 % v/v                                                                                     |
| <b>Leukociti†</b>                              | Leukociti                                                             | 1 x 10 <sup>6</sup> stanica/mL                                                              |

\* Koncentracija u ispitku u otopini PreservCyt; koncentracija testnog uzorka iznosi 1/4 koncentracije zbog prijenosa ispitka iz otopine PreservCyt u epruvetu za prijenos koja sadržava STM.

†† Intimni lubrikanti koji sadržavaju polikvaternij-15.

† Dodatne tvari procijenjene su za interferenciju u samostalno prikupljenim vaginalnim ispitcima. Panel sastavljen od 15 tvari testiran je u STM-u u odsutnosti ili u prisutnosti stanica SiHa u koncentraciji od 3 x granice otkrivanja (LoD).

†† Interferencija je uočena sa sljedećim tvarima kada su bile prisutne u koncentracijama većim od navedenih: krema za hemoroide (koja sadržava cinkov oksid, bizmutov oksid i peruanski balzam) u koncentraciji od 1 % w/v, preparati za zaštitu od sunca (koji sadržavaju cinkov oksid) u koncentraciji od 2,5 % w/v i sluz u koncentraciji od 2,5 % w/v.

## Bibliografija

1. **Doorbar, J.** 2006. Molecular biology of human papillomavirus infection and cervical cancer. *Clin Sci (Lond)*. **110(5)**:525-41.
2. **Monsonogo J., F.X. Bosch, P. Coursaget, J.T. Cox, E. Franco, I. Frazer, R. Sankaranarayanan, J. Schiller, A. Singer, T.C. Wright Jr, W. Kinney, C.J. Meijer, J. Linder, E. McGoogan, and C. Meijer.** 2004. Cervical cancer control, priorities and new directions. *Int J Cancer*. **108(3)**:329-33. Erratum in: *Int J Cancer*. **108(6)**:945.
3. **Walboomers, J. M., M.V. Jacobs, M.M. Manos, F.X. Bosch, J.A. Kummer, K.V. Shah, P.J. Snijders, J. Peto, C. J. Meijer, N. Muñoz.** 1999. Human papillomavirus is a necessary cause of invasive cervical cancer worldwide. *J Pathol*. **189**:12-19.
4. **Lambert P.F., H. Pan, H.C. Pitot, A. Liem, M. Jackson, and A.E. Griep.** 1993. Epidermal cancer associated with expression of human papillomavirus type 16 E6 and E7 oncogenes in the skin of transgenic mice. *Proc Natl Acad Sci U S A*. **90(12)**:5583-7.
5. **Kjaer S.K., A.J.C. van den Brule, G., Paull, E.I. Svare, M.E. Sherman, B.L. Thomsen, M. Suntum, J.E. Bock, P.A. Poll, and C.J.L.M. Meijer.** 2002. Type specific persistence of high risk human papillomavirus (HPV) as indicator of high grade cervical squamous intraepithelial lesions in young women: population based prospective follow up study. *BMJ*. **325(7364)**: 572-579.
6. **Burd, E.M.** 2003. Human papillomavirus and cervical cancer. *Clin Microbiol Rev*. **16(1)**:1-17.
7. **Li N., S. Franceschi, R. Howell-Jones, P. J. Snijders, G. M. Clifford.** 2010. Human papillomavirus type distribution in 30,848 invasive cervical cancers worldwide: Variation by geographical region, histological type and year of publication. *Int J Cancer*, n/a. doi: 10.1002/ijc.25396.
8. **Cuschieri, K.S., M.J. Whitley, H.A. Cubie.** 2004. Human papillomavirus type specific DNA and RNA persistence--implications for cervical disease progression and monitoring. *J. Med. Virol.* **73(1)**: 65-70.
9. **Baseman J.G., and L.A. Koutsky.** 2005. The epidemiology of human papillomavirus infections. *J Clin Virol*. **32 Suppl 1**:S16-24.
10. **Czegledy J., C. Losif, B.G. Hansson, M. Evander, L. Gergely, and G. Wadell.** 1995. Can a test for E6/E7 transcripts of human papillomavirus type 16 serve as a diagnostic tool for the detection of micrometastasis in cervical cancer? *Int J Cancer*. **64(3)**:211-5.
11. **Wu R, Belinson SE, Du H, Na W, Qu X, Wu R, et al.** Human papillomavirus messenger RNA assay for cervical cancer screening: the Shenzhen Cervical Cancer Screening Trial I. *International Journal of Gynecological Cancer: official journal of the International Gynecological Cancer Society*. 2010; **20(8)**:1411-4.
12. **Ratnam S, Coutlee F, Fontaine D, Bentley J, Escott N, Ghatage P, et al.** Aptima HPV E6/E7 mRNA test is as sensitive as Hybrid Capture 2 Assay but more specific at detecting cervical precancer and cancer. *Journal of Clinical Microbiology*. 2011; **49(2)**:557-64.
13. **Monsonogo J, Hudgens MG, Zerat L, Zerat J-C, Syrjänen K, Halfon P, et al.** Evaluation of oncogenic human papillomavirus RNA and DNA tests with liquid-based cytology in primary cervical cancer screening: the FASE study. *International Journal of Cancer Journal international du cancer*. 2011;**129**:691-701.
14. **Monsonogo J, Hudgens MG, Zerat L, Zerat J-C, Syrjänen K, Smith JS.** Risk assessment and clinical impact of liquid-based cytology, oncogenic human papillomavirus (HPV) DNA and mRNA testing in primary cervical cancer screening (the FASE study). *Gynecologic Oncology*. 2012;**125**:175-80.
15. **Nieves L, Enerson CL, Belinson S, Brainard J, Chiesa-Vottero A, Nagore N, et al.** Primary cervical cancer screening and triage using an mRNA human papillomavirus assay and visual inspection. *International Journal of Gynecological Cancer: official journal of the International Gynecological Cancer Society*. 2013;**23(3)**:513-8.
16. **Cuzick J, Cadman L, Mesher D, Austin J, Ashdown-Barr L, Ho L, et al.** Comparing the performance of six human papillomavirus tests in a screening population. *British Journal of Cancer*. 2013;**108**:908-13.
17. **Rebolj M, Preisler S, Ejegod DM, Bonde J, Rygaard C, Lynge E.** Prevalence of human papillomavirus infection in unselected SurePath samples using the APTIMA HPV mRNA assay. *The Journal of Molecular Diagnostics*:2013;**15(5)**:670-7.
18. **Rebolj M, Bonde J, Ejegod D, Preisler S, Rygaard C, Lynge E.** A daunting challenge: human papillomavirus assays and cytology in primary cervical screening of women below age 30 years. *European Journal of Cancer*. 2015;**51**:1456-66.
19. **Rebolj M, Bonde J, Preisler S, Ejegod D, Rygaard C, Lynge E.** Human Papillomavirus Assays and Cytology in Primary Cervical Screening of Women Aged 30 Years and Above. *PLoS One*. 2016 Jan 20;**11(1)**:e0147326.
20. **Preisler S, Rebolj M, Ejegod DM, Lynge E, Rygaard C, Bonde J.** Cross-reactivity profiles of hybrid capture II, cobas, and APTIMA human papillomavirus assays: split-sample study. *BMC Cancer*. 2016;**16**:510.
21. **Rebolj M, Bonde J, Preisler S, Ejegod D, Rygaard C, Lynge E.** Differential Detection of Human Papillomavirus Genotypes and Cervical Intraepithelial Neoplasia by Four Commercial Assays. *Journal of Clinical Microbiology*. 2016;**54(11)**:2669-2675.
22. **Rebolj M, Njor S, Lynge E, Preisler S, Ejegod D, Rygaard C, Bonde J.** Referral population studies underestimate differences between human papillomavirus assays in primary cervical screening. *Cytopathology*. 2017;**28(5)**:419-428.
23. **Heideman DAM, Hesselink AT, van Kemenade FJ, Iftner T, Berkhof J, Topal F, et al.** The Aptima HPV assay fulfills the cross-sectional clinical and reproducibility criteria of international guidelines for human papillomavirus test requirements for cervical screening. *Journal of Clinical Microbiology*. 2013;**51(11)**:3653-7.
24. **Pyne MT, Hamula CL, Tardif K, Law C, Schlager R.** High-risk HPV detection and genotyping by APTIMA HPV using cervical samples. *Journal of Virological Methods*. 2015;**221**:95-9.
25. **Iftner T, Becker S, Neis KJ, Castanon A, Iftner A, Holz B, et al.** Head-to-Head Comparison of the RNA368 Based Aptima Human Papillomavirus (HPV) Assay and the DNA-Based Hybrid Capture 2 HPV Test in a Routine Screening Population of Women Aged 30 to 60 Years in Germany. *Journal of Clinical Microbiology*. 2015;**53**:2509-16.

26. **Iftner T, Neis KJ, Castanon A, Landy R, Holz B, Woll-Herrmann A, et al.** Longitudinal Clinical Performance of the RNA-Based Aptima Human Papillomavirus (AHPV) Assay in Comparison to the DNA-Based Hybrid Capture 2 HPV Test in Two Consecutive Screening Rounds with a 6-Year Interval in Germany. *Journal of Clinical Microbiology*. 2019;57(1):e01177-18.
27. **Maggino T, Sciarrone R, Murer B, Dei Rossi MR, Fedato C, Maran M, et al.** Screening women for cervical cancer carcinoma with a HPV mRNA test: first results from the Venice pilot program. *British Journal of Cancer* volume 115, pages 525-532(2016).
28. **Zorzi M, Del Mistro A, Giorgi Rossi P, Laurino L, Battagello J, Lorio M, et al.** Risk of CIN2 or more severe lesions after negative HPVmRNA E6/E7 overexpression assay and after negative HPV-DNA test: Concurrent cohorts with a 5-year follow-up. *International Journal of Cancer*. 2020 Jun 1;146(11):3114-3123.
29. **Cook DA, Smith LW, Law J, Mei W, van Niekerk DJ, Ceballos K, et al.** Aptima HPV Assay versus Hybrid Capture® 2 HPV test for primary cervical cancer screening in the HPV FOCAL trial. *Journal of clinical virology* 2017;87:23-29.
30. **Cook DA, Smith LW, Law JH, Mei W, Gondara L, van Niekerk DJ, et al.** Comparative performance of human papillomavirus messenger RNA versus DNA screening tests at baseline and 48 months in the HPV FOCAL trial. *Journal of Clinical Virology*. 2018;108:32-37.
31. **Huijsmans CJ, Geurts-Giele WR, Leeijen C, Hazenberg HL, van Beek J, de Wild C, et al.** HPV Prevalence in the Dutch cervical cancer screening population (DuSC study): HPV testing using automated HC2, cobas and Aptima workflows. *BMC Cancer*. 2016;16(1):922.
32. **Loonen AJM, Huijsmans CJJ, Geurts-Giele WRR, Leeijen C, van der Linden JC, van den Brule, AJC.** Performance analysis of high-throughput HPV testing on three automated workflows. *APMIS* 2020; 128: 497- 505.
33. **Lindroth Y, Borgfeldt C, Thorn G, Bodelsson G, Forslund O.** Population-based primary HPV mRNA cervical screening compared with cytology screening. *Preventative Medicine*. 2019;124:61-66.
34. **Forslund O, Miriam Elfström K, Lamin H, Dillner J.** HPV-mRNA and HPV-DNA detection in samples taken up to seven years before severe dysplasia of cervix uteri. *International Journal of Cancer*. 2019 Mar 1;144(5):1073-1081.
35. **Sangrajrang S, Laowahutanont P, Wongsena M, Muwonge R, Imsamran W, Ploysawang P, Basu P.** Human papillomavirus (HPV) DNA and mRNA primary cervical cancer screening: Evaluation and triaging options for HPV-positive women. *Journal of Medical Screening*. 2019 Dec;26(4):212-218.
36. **Datta, S. D., L. A. Koutsky, S. Ratelle, E. R. Unger, J. Shlay, T. McClain, B. Weaver, P. Kerndt, J. Zenilman, M. Hagensee, C. J. Suhr, and H. Weinstock.** 2008. Human Papillomavirus Infection and Cervical Cytology in Women Screened for Cervical Cancer in the United States, 2003–2005. *Annals Int Med*. **148**:493.
37. **Clifford, G.M., S. Gallus, R. Herrero, N. Muñoz, P. J. F. Snijders, S. Vaccarella, P. T. H. Anh, C. Ferreccio, N. T. Hieu, E. Matos, M. Molano, R. Rajkumar, G. Ronco, S. de Sanjosé, H. R. Shin, S. Sukvirach, J. O. Thomas, S. Tunsakul, C. J. L. M. Meijer, S. Franceschi, and the IARC HPV Prevalence Surveys Study Group.** Worldwide distribution of human papillomavirus types in cytologically normal women in the International Agency for Research on Cancer HPV prevalence surveys: a pooled Analysis. 2005. *The Lancet*. **366**, 991.
38. **Stoler, M.H., T.C. Wright, Jr., J. Cuzick, J. Dockter, J. Reid, D. Getman, C. Giachetti.** 2013. Aptima HPV assay performance in women with atypical squamous cells of undetermined significance cytology results. *American Journal of Obstetrics & Gynecology*. **208(2)**:144-145.
39. **Wright TC, Jr., Massad LS, Dunton CJ, Spitzer M, Wilkinson EJ, and Solomon D.** 2006 Consensus Guidelines for the Management of Women with Abnormal Cervical Cancer Screening Tests. 2007. *Am J Obstet Gynecol* 197 (4); 346-355.
40. **Pretorius R.G., W. H. Zhang, J. L. Belinson, et al.** Colposcopically directed biopsy, random cervical biopsy, and endocervical curettage in the diagnosis of cervical intraepithelial neoplasia II or worse. 2004. *Am J Obstet Gynecol*. **191**:430-434.
41. **Pretorius R.G., R. J. Kim, J. L. Belinson, P. Elson, Y-L Qiao.** Inflation of sensitivity of cervical cancer screening tests secondary to correlated error in colposcopy. 2006. *J Low Genit Tract Dis*. **10(1)**:5-9.
42. **Kacian, D.L. and T.J. Fultz.** 1995. Nucleic acid sequence amplification methods. U. S. Patent 5,399,491.
43. **Arnold, L. J., P. W. Hammond, W. A. Wiese, and N. C. Nelson.** 1989. Assay formats involving acridinium-ester-labeled DNA probes. *Clin Chem*. **35**: 1588-1594.
44. **Nelson, N. C., A. BenCheikh, E. Matsuda, and M. Becker.** 1996. Simultaneous detection of multiple nucleic acid targets in a homogeneous format. *Biochem*. **35**:8429-8438.
45. **Mathews, C. S., Sargent, A., Cuschieri, K., Rebolj, M., Brentnall, A. R., Mackie, A., Mills, C., Martinelli, C., Wright, A. M., Hunt, K., Bird, A., Patel, H., Smith, D., Johnson, T., Ellis, K., Hunt, M., & Denton, K.** 2025. HPVValidate-human papillomavirus testing with DNA and mRNA assays on self-collected samples in cervical screening: comparison of test characteristics on three self-sampling devices. *British journal of cancer*, 133(5), 665–673.

## Kontaktne podatke i povijest revizija



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



**Hologic BV**  
Da Vincilaan 5  
1930 Zaventem  
Belgium

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

Za adresu e-pošte i telefonski broj za tehničku podršku te korisničku službu za određenu zemlju posjetite [www.hologic.com/support](http://www.hologic.com/support).

Ozbiljne nezgode koje se dogode u vezi s uređajem u Europskoj uniji potrebno je prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj korisnik i/ili pacijent ima poslovni nastan.

Hologic, Aptima, DTS, Genesis, Panther, Panther Fusion, PreservCyt, ThinPrep, Tigris i povezani logotipovi zaštitni su znakovi ili registrirani zaštitni znakovi tvrtke Hologic, Inc. i/ili njezinih podružnica u Sjedinjenim Američkim Državama i/ili drugim državama.

SurePath i PrepStain zaštitni su znakovi tvrtke BD.

Svi drugi zaštitni znakovi koji se mogu pojaviti u ovom prilogu vlasništvo su svojih vlasnika.

Ovaj proizvod može biti obuhvaćen jednim ili više patenata u SAD-u koji su identificirani na [www.hologic.com/patents](http://www.hologic.com/patents).

©2016. – 2026. Hologic, Inc. Sva prava pridržana.

AW-22202-2501 Rev. 003

2026-04

| Povijest revizija      | Datum         | Opis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|------------------------|---------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| AW-22202-2501 Rev. 001 | Ožujak 2023.  | <ul style="list-style-type: none"> <li>Sastavljene su Upute za uporabu ispitivanja Aptima™ HPV Assay (sustav Panther™) AW-22202 Rev. 001 na temelju AW-14517 Rev. 007 radi usklađivanja s Uredbom IVDR.</li> <li>Ažurirana namjeravana upotreba uklanjanjem reference za korištenje na sustavu Tigris DTS.</li> <li>Dodan sažetak o sigurnosti i učinkovitosti.</li> <li>Ažurirane informacije o opasnostima EU.</li> <li>Ažurirani odjeljci Upozorenja i mjere opreza, Zahtjevi za pohranjivanje reagensa i rukovanje, Sakupljanje i pohranjivanje ispitaka, Priloženi reagensi i materijali, Materijali koji su potrebni, ali su dostupni zasebno, Procedura testiranja sustava Panther, Ograničenja, Tablice preciznosti testa, Unakrsna reaktivnost, Interferencija i Bibliografija.</li> <li>Ažurirani kontakt podatci uključujući: EC predstavnika, CE oznaku, informacije Australijskog predstavnika i tehničku podršku.</li> <li>Razna ažuriranja stila i formata.</li> </ul> |
| AW-22202-2501 Rev. 002 | Kolovoz 2024. | <ul style="list-style-type: none"> <li>Ažurirana tablica Klinička učinkovitost za SurePath uzorke.</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |

| Povijest revizija      | Datum        | Opis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|------------------------|--------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| AW-22202-2501 Rev. 003 | Ožujak 2026. | <ul style="list-style-type: none"> <li>• Dodane su sigurnosne informacije, kao što su dobre standardne prakse i univerzalne mjere opreza.</li> <li>• Ažurirana je tablica s podacima iz sigurnosno-tehničkih listova.</li> <li>• Ažurirane su upute za pripremu reagensa iz novog kompleta.</li> <li>• Ažuriran je odjeljak o ograničenjima.</li> <li>• Dodan je odjeljak o kliničkom radnom učinku ispitivanja Aptima HPV Assay sa štapićima za prikupljanje ispitaka brisa Aptima Multitest.</li> <li>• Ažurirana je tablica s podacima o interferenciji tvari i organizmima/koncentracijama.</li> <li>• Uklonjeni su odjeljci o primjeni procesora ThingPrep prije i poslije citologije.</li> <li>• Ažurirane su informacije o literaturi.</li> </ul> |