

Dried Blood Spot (DBS) Supplement to the Aptima™ HIV-1 Quant Dx Assay

Voor *in-vitro* diagnostiek.

Alleen voor export uit de VS.

Algemene informatie	2
Inleiding	2
Beoogd gebruik	2
Samenvatting en uitleg van de test voor het DBS-monster	3
Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen	3
DBS-monsterafname en -opslag	5
Monsters in het Panther-systeem	6
Vervoer van monsters	6
Panther-systeem	7
Benodigde maar apart geleverde materialen voor DBS-monstertype	7
Testprocedure voor het Panther-systeem	8
Procedurele opmerkingen voor kalibrator en controles	11
Kwaliteitscontrole	12
Assaykalibratie	12
Negatieve en positieve controles	12
Interne kalibrator/interne controle	12
Interpretatie van DBS-resultaten	13
Beperkingen	14
Prestaties van DBS	15
Detectielimiet (Limit of Detection, LoD) op basis van de 3e internationale WHO-norm voor hiv-1	15
Lineair bereik	16
Nauwkeurigheid	16
Potentieel storende stoffen	17
Specificiteit	17
Analytische specificiteit	17
Klinische prestaties	18
Diagnostische overeenkomst voor vroegdiagnostiek bij kinderen	18
Correlatie van methoden	18
Literatuur	21

Algemene informatie

Inleiding

Deze inhoud is een bijlage van de bijsluiters bij de *Aptima HIV-1 Quant Dx Assay* (AW-11853). Dit document bevat uitleg, waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en instructies voor de voorbereiding en het testen van het monstertype Dried Blood Spot (DBS) op de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay voor HIV-1 virale load (VL)-monitoring en vroegdiagnostiek bij kinderen. Raadpleeg AW-11853 voor algemene waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen, evenals de voorbereiding van reagentia op de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay.

Beoogd gebruik

De Aptima HIV-1 Quant Dx-assay is een *in-vitro* nucleïnezuuramplificatietest voor de detectie en kwantificering van RNA-groepen M, N en O van het humaan immunodeficiëntievirus type 1 (hiv-1) op het volledig geautomatiseerde Panther™-systeem. De assay is bedoeld voor gebruik als hulpmiddel bij het diagnosticeren van een hiv-1-infectie, ter bevestiging van een hiv-1-infectie en als hulpmiddel bij de klinische behandeling van met hiv-1 geïnficeerde patiënten.

Daarnaast kan de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay geïndiceerd zijn voor gebruik als hulpmiddel bij het diagnosticeren van een acute of primaire hiv-1-infectie. Aanwezigheid van hiv-1-RNA in het plasma, serum of bloed van patiënten zonder hiv-1-antilichamen is een indicatie voor een acute of primaire hiv-1-infectie. De Aptima HIV-1 Quant Dx-assay kan worden gebruikt als een aanvullende test voor monsters met herhaaldelijk reactieve resultaten met bewezen HIV-immunoassays. Als het monster reactief is in de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay, wordt de hiv-1-infectie bevestigd.

De Aptima HIV-1 Quant Dx-assay kan ook worden gebruikt in combinatie met klinische presentatie en andere laboratoriummarkers voor de ziekteprognose bij met hiv-1 geïnficeerde personen. Daarnaast kan de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay worden gebruikt als hulpmiddel bij het vroegtijdig stellen van de diagnose van een hiv-1-infectie bij kinderen jonger dan 18 maanden met behulp van DBS. Daarnaast kan de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay gebruikt worden als hulpmiddel bij het monitoren van het effect van antiretrovirale therapie door middel van het meten van veranderingen in de concentratie van hiv-1-RNA in plasma en DBS-monsters.

Wanneer de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay wordt gebruikt als hulpmiddel bij het diagnosticeren van een hiv-1-infectie, worden de prestaties voor kwalitatieve resultaten vastgesteld met zowel plasma- en serummonsters als DBS-monsters van kinderen jonger dan 18 maanden. Wanneer deze test wordt gebruikt als hulpmiddel bij het monitoren van het effect van antiretrovirale therapie, worden de prestaties voor kwantitatieve resultaten vastgesteld met alleen plasma- en DBS-monsters. Serummonsters mogen niet voor kwantitatieve resultaten worden gebruikt.

Deze assay is niet bedoeld voor het screenen van bloed- of plasmadonoren.

Samenvatting en uitleg van de test voor het DBS-monster

DBS-monsters kunnen worden gebruikt voor het monitoren van de virale load en voor het detecteren van virologisch falen bij een cut-off van 1000 kopieën/mL. (1) DBS-monsters kunnen worden gebruikt als hulpmiddel bij het vroegtijdig stellen van de diagnose van een hiv-1-infectie bij kinderen jonger dan 18 maanden. (2).

Zuigelingen die zijn geïnfecteerd met hiv hebben een hoog risico op overlijden in het eerste levensjaar en een tijdige start van een antiretrovirale behandeling (ART) vermindert de morbiditeit en mortaliteit aanzienlijk. Serologische hiv-tests voor vroegdiagnostiek bij kinderen worden niet aanbevolen vanwege maternale IgG-antilichamen die via de placenta kunnen worden overgedragen en aanwezig blijven bij een niet-geïnfecteerd kind tot de leeftijd van 18 maanden, wat mogelijk kan leiden tot vals-positieve testresultaten voor hiv-antilichamen. Voor de diagnose van een infectie met hiv-1 bij kinderen jonger dan 18 maanden zijn tests nodig die componenten van het hiv-1-virus detecteren, zoals hiv-1-RNA of p24-antigeen. De WHO beveelt virologisch testen aan bij kinderen jonger dan 18 maanden met behulp van hiv-1-DNA-assays, hiv-1-RNA-assays of hiv-1-p24-antigeentesten. DBS is het aanbevolen monstertype voor vroegdiagnostiek bij kinderen wanneer hiv-RNA-detectiemethoden worden gebruikt. (2,3)

Waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen

Opmerking: *Gevarencommunicatie volgt de classificaties in veiligheidsinformatiebladen (VIB's) van de EU. Informatie over gevarencommunicatie specifiek voor uw regio vindt u in de regiospecifieke SDS (VIB) in de Safety Data Sheet Library (bibliotheek met veiligheidsinformatiebladen) op www.hologicds.com.*

- A. Voor *in-vitro* diagnostiek.
- B. Om het risico op ongeldige resultaten te verminderen, dient u de gehele bijsluiter en de *gebruikershandleiding bij het Panther-systeem* zorgvuldig te lezen voor u deze assay gebruikt.

DBS-monstergelateerd

- C. De monsters kunnen besmettelijk zijn. Gebruik universele voorzorgsmaatregelen (4,5,6) bij het uitvoeren van deze assay. De juiste verwerkings- en afvoermethoden moeten overeenkomstig de plaatselijke milieuvoorschriften worden vastgesteld.(7) Alleen personeel dat adequaat is opgeleid in het gebruik van de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay en in het omgaan met potentieel besmettelijk materiaal, mag deze procedure uitvoeren.
- D. Zorg dat de monsters worden verzonden onder de juiste opslagomstandigheden om hun integriteit te waarborgen. De stabiliteit van de monsters in andere dan de aanbevolen verzendingsomstandigheden is niet geëvalueerd.
- E. Voorkom kruiscontaminatie tijdens de stappen waarin de monsters worden verwerkt. Wees vooral voorzichtig als u de doppen van de monsters losmaakt of verwijdert en bij de verwerking van DBS-monsters om besmetting via verspreiding van aerosolen te voorkomen. Monsters kunnen uitermate veel organismen bevatten. Zorg ervoor dat monsters niet met elkaar in contact komen en voer gebruikt materiaal niet over open buizen af. Vervang uw handschoenen als deze met een monster in contact komen.

- F. Verzamel en verwerk veneus bloed (EDTA) en vinger- of hielprikbloed dat wordt gebruikt om een DBS en DBS-kaart te bereiden volgens de lokale richtlijnen voor preventie van door bloed overgedragen pathogenen.
- G. Het wordt aanbevolen om ten minste drie druppels DBS op iedere DBS-kaart aan te brengen.
- H. Het op een onjuiste manier voorbereiden, drogen, opslaan en hanteren van DBS kan leiden tot onnauwkeurige testresultaten.
- I. Zorg ervoor dat DBS-kaarten volledig zijn gedroogd voordat ze worden opgeborgen in zip-lockzakken met droogmiddel. Onvoldoende gedroogde DBS-monsters kunnen een verminderde stabiliteit hebben en kunnen tot onnauwkeurige resultaten leiden.
- J. Zorg ervoor dat ongebruikte DBS-kaarten worden opgeslagen en verwerkt volgens de instructies van de fabrikant.
- K. Raadpleeg de instructies van de fabrikant voor meer informatie over de voorbereiding en hantering van DBS.
- L. Zorg ervoor dat gereedschappen die worden gebruikt voor het snijden en hanteren van de cirkels die het gedroogde bloed bevatten vóór en na contact met het monster worden ontsmet om kruiscontaminatie te voorkomen.
- M. Gebruik alleen Aptima DBS-extractiebuffer voor extractie van DBS-monsters. Gebruik geen monsterverdunningsmiddel van Aptima of andere buffers om DBS-monsters te extraheren.
- N. Raadpleeg voor aanvullende laboratoriumgerelateerde waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen de *Aptima HIV-1 Quant Dx Assay*-bijsluiters (AW-11853).

Met betrekking tot de assay

- O. Kwantitatieve resultaten van de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay zijn geëvalueerd met DBS en plasma. Serum mag niet worden gebruikt voor het verkrijgen van kwantitatieve resultaten. Kwantitatieve resultaten voor plasma, serum en DBS zijn geëvalueerd. Gebruik de reagenskit, de kalibrator of de controles niet na de vervaldatum.
- P. Gebruik geen DBS-kaarten na de vervaldatum die is aangegeven door de fabrikant. Verwissel, meng of combineer geen assayreagentia uit kits met verschillende lotnummers. De assayvloeistoffen kunnen afkomstig zijn van verschillende lotnummers. De controles en de kalibrator kunnen afkomstig zijn van verschillende lotnummers.
- Q. Voorkom microbiële en nuclelease contaminatie van de reagentia.
- R. Doe een dop op alle assayreagentia bij gespecificeerde temperaturen en sla ze op. Gebruik van verkeerd opgeslagen reagentia kan de uitslag van de assay negatief beïnvloeden. Zie *Testprocedure voor het Panther-systeem* voor meer informatie.
- S. Combineer geen assayreagentia of vloeistoffen zonder specifieke aanwijzingen. Flessen voor reagentia of vloeistoffen mogen niet helemaal worden gevuld. Het Panther-systeem verifieert het peil van de reagentia.
- T. Raadpleeg de *Aptima HIV-1 Quant Dx Assay*-bijsluiters (AW-11853) voor informatie over risicocommunicatie.

DBS-monsterafname en -opslag

Opmerking: *Behandel alle monsters alsof ze potentieel besmettelijke stoffen bevatten. Pas universele voorzorgsmaatregelen toe.*

Opmerking: *Voorkom kruiscontaminatie tijdens de stappen waarin de monsters worden verwerkt. Voer gebruikt materiaal bijvoorbeeld niet over open buizen af.*

Volbloedmonsters afgenomen in EDTA of capillair bloed of afgenomen door middel van een vinger- of hielprik kunnen worden gebruikt.

A. DBS-monsterafname en -preparatie

- Volbloed afgenomen in geschikte verzamelbuisjes kan maximaal 24 uur worden bewaard bij 2 °C tot 30 °C voordat het wordt aangebracht op de DBS-kaarten. Meng het bloed zorgvuldig alvorens het aan te brengen op de DBS-kaart. Capillair bloed kan worden afgenomen met behulp van een vinger- of hielprik volgens de standaardprocedure en de lokale praktijk.
- Voeg ongeveer 70 µL volbloed toe aan het midden van de cirkels van 12 millimeter (halve inch) van de Ahlstrom/Munktel TFN-kaarten of gelijkwaardig (bijvoorbeeld Whatman 903). Als er vinger- of hielprikbloed wordt gebruikt, voegt u aan elke cirkel ongeveer 3-5 druppels (ongeveer 70 µL) toe, waarbij u ervoor zorgt dat het volledige oppervlak van de cirkel (beide zijden van de DBS-kaart) verzadigd is.
- Laat de DBS-kaarten gedurende 4 tot 24 uur aan de lucht drogen bij kamertemperatuur (15 °C tot 30 °C). Een hoge luchtvochtigheid kan een langere droogtijd vereisen.
- Zorg ervoor dat DBS-kaarten uit de buurt van direct zonlicht worden gehouden, elkaar niet aanraken en volledig zijn gedroogd voordat ze worden verpakt, opslagen en verzonden.

Opmerking: *DBS bereid met onvoldoende bloed, onvoldoende droogtijd en/of onjuiste behandeling of opslag van DBS-kaarten kan leiden tot onnauwkeurige testresultaten.*

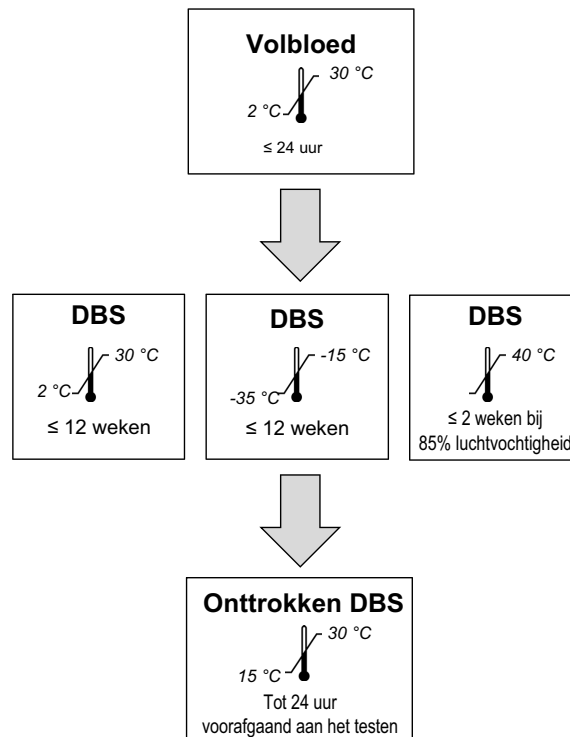
B. DBS-monsters

Tot 24 uur na het verzamelen van het monster kunnen primaire afnamebuisjes die volbloed bevatten worden bewaard bij 2 °C tot 30 °C, voorafgaand aan de bereiding van DBS (Afbeelding 1, bovenste vakjes).

Voorbereid DBS kan worden bewaard onder één van de volgende omstandigheden (Afbeelding 1, onderste vakjes):

- DBS-kaart bij 2 °C tot 30 °C gedurende maximaal 12 weken bij normale luchtvochtigheid, of
- DBS-kaart bij -15 °C tot -35 °C gedurende maximaal 12 weken, of
- DBS-kaart bij 40 °C gedurende maximaal 2 weken bij 85% luchtvochtigheid.

Geëxtraheerd DBS in SAT's mag, voorafgaand aan het testen, tot 24 uur worden bewaard bij 15 °C to 30 °C.



Afbeelding 1. Opslagomstandigheden voor DBS

Monsters in het Panther-systeem

Geëxtraheerd DBS mag maximaal 8 uur zonder dop in het Panther-systeem achterblijven. Monsters mogen uit het Panther-systeem worden gehaald en getest zolang ze niet langer dan 8 uur in totaal in het systeem hebben gezeten voordat het monster in het Panther-systeem werd gepipetteerd.

Vervoer van monsters

De monsters moeten onder dezelfde omstandigheden worden bewaard als beschreven in *DBS-monsterafname en -opslag*.

Opmerking: Monsters moeten worden vervoerd volgens de toepasselijke nationale, internationale en regionale regelgeving voor transport.

Panther-systeem

Reagentia voor de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay voor gebruik in het Panther-systeem zijn te vinden in de *Aptima HIV-1 Quant Dx Assay*-bijsluiter (AW-11853).

Benodigde maar apart geleverde materialen voor DBS-monstertype

Opmerking: *Voor materialen die bij Hologic verkrijgbaar zijn, is het catalogusnummer vermeld, tenzij ze op andere wijze zijn gespecificeerd.*

Materiaal	Cat. nr.
Aptima DBS Extractiebuffer (100 mL)	PRD-04772
Aptima SAT's (100 stuks)	503762
Dop voor transportbuizen (100 stuks)	504415
<i>Dop voor SAT</i>	
Commercieel verkrijgbare DBS-kaarten:	—
<i>Ahlstrom/Munktel TFN-kaarten of gelijkwaardig (bijv. Whatman 903)</i>	
Scharen, tangen of ander gereedschap om de DBS-stip uit de DBS-kaart te halen.	—
Punten, 1000 µL, geleidend, vloeistofdetectie	10612513 (Tecan)
Bleekmiddel, 5% tot 7% (0,7 M tot 1,0 M) natriumhypochlorietoplossing	—
Poederloze wegwerphandschoenen	—
Vervangende doppen voor reagentia	
<i>Amplificatie, enzymen en Promotor reagentiaflacons</i>	<i>CL0041 (100 doppen)</i>
<i>TCR-fles</i>	<i>CL0040 (100 doppen)</i>
Laboratoriumtafellaken met plastic achterkant	—
Pluisvrije doekjes	—
Pipet	—
Punten	—
Opties primair afnamebuisje (ACD, EDTA, PPT):	
<i>13 mm x 100 mm</i>	—
<i>13 mm x 75 mm</i>	—
<i>16 mm x 100 mm</i>	—
Centrifuge	—
Schudmachine	—

Testprocedure voor het Panther-systeem

A. Extractie van DBS-monsters

1. Zorg dat de monsters zich tussen 15 °C en 30 °C bevinden vóór verwerking.
2. Voeg 1 mL DBS-extractiebuffer aan de SAT toe.
3. Gebruik een ontsmet hulpmiddel (d.w.z. pipetpunt, tang of schaar) om het DBS-monster over te brengen in een SAT die de DBS-extractiebuffer bevat. Elk DBS-monster moet een diameter van ongeveer 12 mm hebben.

Opmerking: *Controleer bij niet-geperforeerde DBS-kaarten of het DBS-monster aan de zijkant van de SAT vastzit.*

4. Sluit de SAT's die de DBS-extractiebuffer en DBS bevatten volledig met behulp van de doppen voor de transportbuizen.
5. Schommel zachtjes bij kamertemperatuur gedurende 30 minuten. Zorg ervoor dat de DBS-extractiebuffer tijdens het schommelen over het DBS-monster spoelt. Voorkom overmatige schuimvorming.

Opmerking: *Geëxtraheerd DBS in de SAT mag, voorafgaand aan het testen, tot 24 uur worden bewaard bij 15 °C tot 30 °C.*

6. Centrifugeer SAT met de geëxtraheerde DBS gedurende 2 minuten bij 3.000 g voorafgaand aan het laden in de Panther.
7. Plaats SAT met de DBS in de Panther (geëxtraheerde DBS kan tot 8 uur in de Panther worden opgeslagen).

Opmerking: *Om kruiscontaminatie te voorkomen, moet ervoor worden gezorgd dat gereedschappen die worden gebruikt voor de bereiding en behandeling van monsters tussen de bereiding van de verschillende monsters worden ontsmet.*

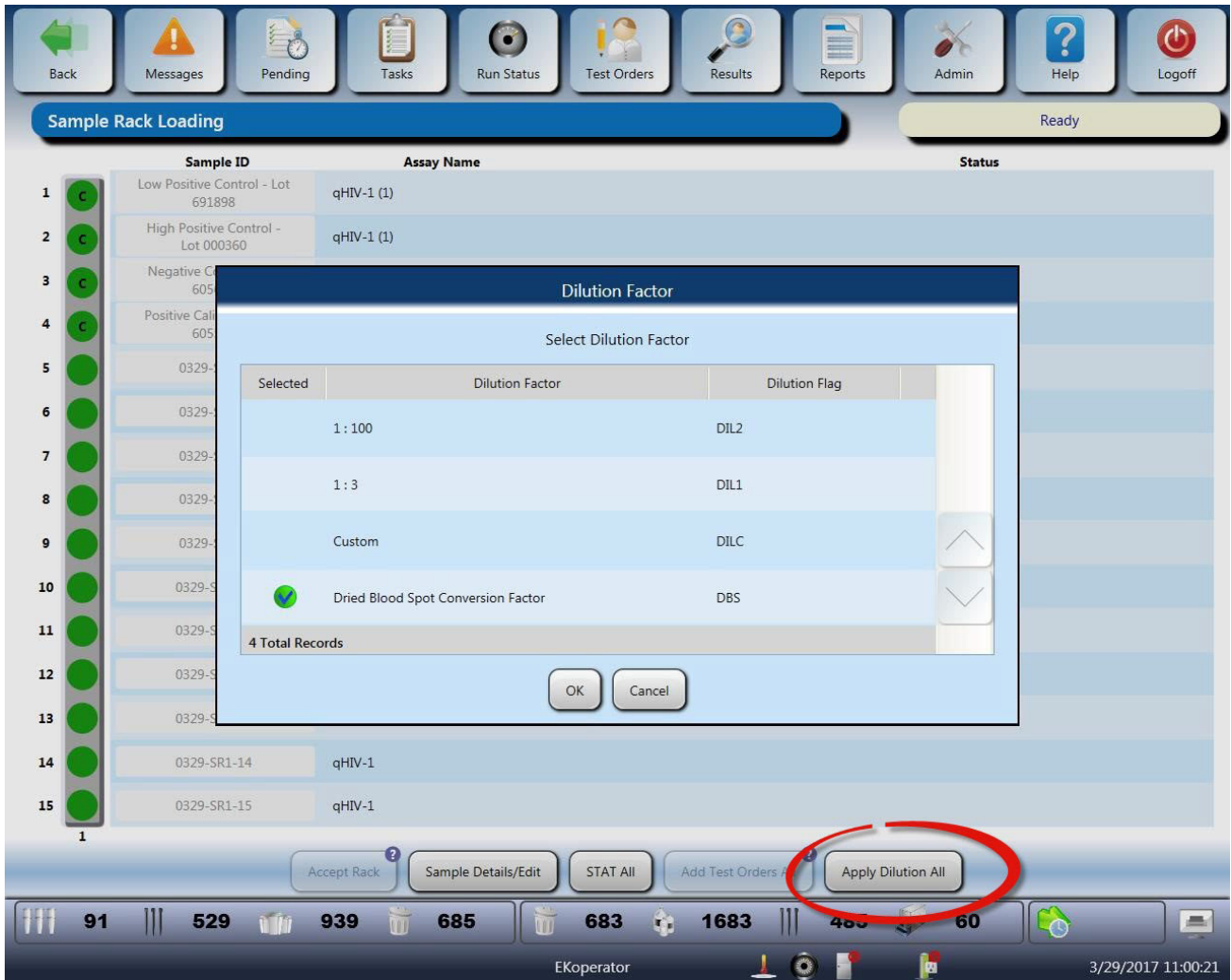
B. Voorbereiding van het systeem voor DBS-monsters

1. Stel het systeem in volgens de instructies in de *gebruikershandleiding van het Panther-systeem*.
2. Het monsterrek laden.
3. Breng DBS-conversiefactor aan op assay-testopdrachten voor DBS-monsters.

Om de DBS-conversiefactor aan te brengen op een heel rek DBS-monsters:

- In het scherm *Sample Rack Loading* (Laden van monsterrekken) selecteert u **Apply Dilution All** (*Verdunning overal toevoegen*).

Het venster *Dilution Factor* (Verdunningsfactor) wordt getoond.



Afbeelding 2. Het scherm *Dilution Factor* (Verdunningsfactor) in het scherm *Sample Rack Loading* (Laden van monsterrekken)

- Selecteer **Dried Blood Spot Conversion Factor** (DBS-conversiefactor).

- Selecteer **OK**.

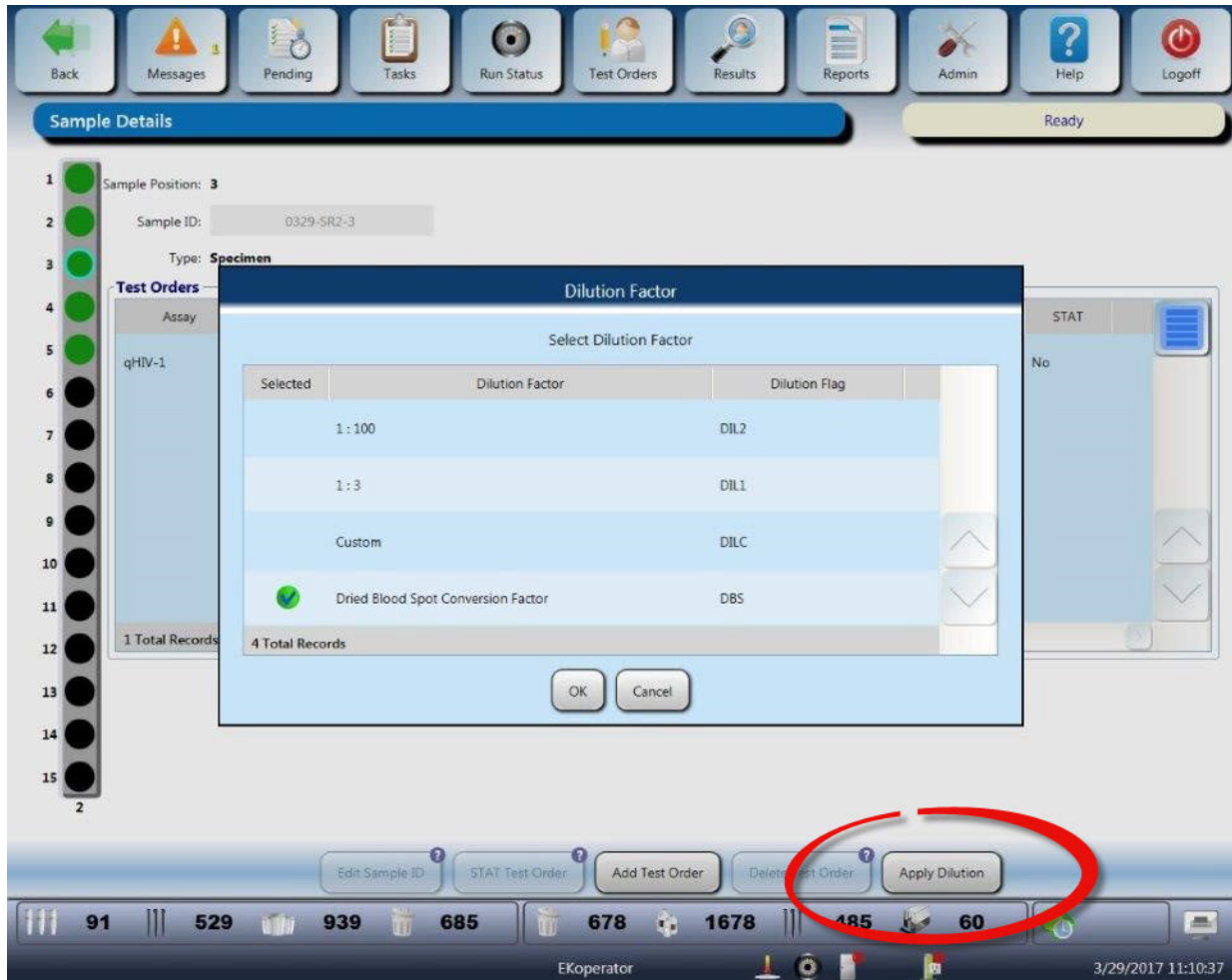
Het scherm *Set Dilution Factor for Rack* (Stel verdunningsfactor voor rek in) verschijnt.

- Selecteer **Yes (Ja)** om de vlag voor de DBS-conversiefactor toe te passen op het volledige rek met DBS-monsters.

Om de DBS-conversiefactor aan te brengen op een enkele test (bijvoorbeeld het derde monster in het rek, zie onderstaande afbeelding):

- a. In het scherm *Sample Details* (Monsterspecificaties) selecteert u de testopdracht die moet worden uitgevoerd en selecteert u **Apply Dilution** (Verdunning toevoegen).

Het venster *Dilution Factor* (Verdunningsfactor) wordt getoond.



Afbeelding 3. Het venster *Dilution Factor* (Verdunningsfactor) in het scherm *Sample Details* (Monsterspecificaties)

- b. Selecteer **Dried Blood Spot Conversion Factor** (DBS-conversiefactor).
- c. Selecteer **OK** om de vlag voor de DBS-conversiefactor toe te passen op alle geselecteerde testopdrachten.

Indien noodzakelijk kan de DBS-conversiefactor worden verwijderd van de testopdrachten voordat met de verwerking wordt gestart.

Om de DBS-conversiefactor te verwijderen van een heel rek:

1. In het scherm *Sample Rack Bay* (Bay voor monsterrekken) dubbelklikt u op het geladen rek in kwestie.
Het scherm *Sample Rack Loading* (Laden van monsterrekken) wordt weergegeven voor het geselecteerde rek.
2. Selecteer **Apply Dilution All** (Verdunning overall toevoegen).
3. In het scherm *Dilution Factor* (Verdunningsfactor), deselecteert u **Dried Blood Spot Conversion Factor** (DBS-conversiefactor).
4. Selecteer **OK**.
Het scherm *Set Dilution Factor for Rack* (Stel verdunningsfactor voor rek in) verschijnt.
5. Selecteer **Yes (Ja)** om de DBS-conversiefactor te verwijderen van een heel rek.

Om de DBS-conversiefactor te verwijderen van testopdracht assay:

1. In het scherm *Sample Rack Bay* (Bay voor monsterrekken) dubbelklikt u op het geladen rek met het/de monster(s) in kwestie.
Het scherm *Sample Rack Loading* (Laden van monsterrekken) wordt weergegeven voor het geselecteerde monsterrek.
2. Op het scherm *Sample Rack Loading* (Laden van monsterrekken) dubbelklikt u op het monster in kwestie.
Het scherm *Sample Details* (Monsterspecificaties) wordt weergegeven met de huidige testopdrachten voor het geselecteerde monster.
3. Selecteer de desbetreffende testopdracht in het paneel *Test Orders* (Testopdrachten).
4. Selecteer **Apply Dilution** (Verdunning toepassen).
5. In het scherm *Dilution Factor* (Verdunningsfactor), deselecteert u **Dried Blood Spot Conversion Factor** (DBS-conversiefactor).
6. Selecteer **OK** om de DBS-conversiefactor uit de testopdracht te verwijderen.

Procedurele opmerkingen voor kalibrator en controles

Voor DBS-monsters worden geen DBS-positieve of -negatieve controles uitgevoerd. DBS-monsters vereisen dezelfde kalibrators en controles die worden gebruikt voor serum- en plasmamonstertypen. Raadpleeg AW-11853.

Kwaliteitscontrole

Het resultaat van een run of monster kan door een gebruiker ongeldig worden verklaard als technische, bedienings- of instrumentproblemen zijn waargenomen tijdens de uitvoering van de assay en deze zijn genoteerd. In dit geval moeten monsters opnieuw worden getest.

Assaykalibratie

DBS-monsters vereisen dezelfde kalibrators die worden gebruikt voor serum- en plasmamonstertypen. Raadpleeg AW-11853.

Negatieve en positieve controles

DBS-monsters vereisen dezelfde controles die worden gebruikt voor serum- en plasmamonstertypen. Raadpleeg AW-11853.

Interne kalibrator/interne controle

Elk monster bevat een interne kalibrator/interne controle (IC). Raadpleeg AW-11853.

Interpretatie van DBS-resultaten

Het Panther-systeem stelt automatisch de hiv-1-RNA-concentratie vast voor monsters en controles door de resultaten te vergelijken met een kalibratiecurve. Voor geteste DBS-monsters rapporteert het Panther-systeem automatisch kopieën/mL en \log_{10} kopieën/mL hiv-1-RNA op basis van de DBS-conversiefactor van 29,1. De logconversie voor DBS LoD van 873 c/mL is 2,94 log c/mL. De interpretatie van de resultaten staat in Tabel 1.

Het Panther-systeem levert geen kwalitatief resultaat d.w.z. 'Reactive' (reactief) of 'Non-reactive' (niet-reactief) voor diagnostisch gebruik (vroegdiagnostiek bij kinderen). De gebruiker moet de gerapporteerde hiv-1-RNA-concentratie interpreteren naar een kwalitatief resultaat (zie Tabel 1). Monsters met het resultaat 'Not Detected' (Niet aangetroffen) zijn niet-reactief voor hiv-1-RNA. Monsters met het resultaat '<873 detected' (aangetroffen) of binnen het lineaire bereik wijzen erop dat hiv-1-RNA is aangetroffen en dat deze monsters reactief zijn voor hiv-1-RNA.

Tabel 1: Interpretatie van resultaten voor DBS-monsters

Gemelde resultaten Aptima HIV-1 Quant Dx Assay		Interpretatie van hiv-1-RNA-concentratie	Diagnostische kwalitatieve interpretatie door de gebruikers
Kopieën/mL	Log ₁₀ Waarde ^a		
Niet aangetroffen	Niet aangetroffen	Hiv-1-RNA niet aangetroffen.	Niet-reactief voor hiv-1-RNA
<873 aangetroffen	<2,94	Hiv-1-RNA is aangetroffen maar in een concentratie onder de ondergrens voor kwantificering van DBS (LLOQ DBS 873 kopieën/mL)	Voer een nieuwe test uit om reactieve diagnostische resultaten te bevestigen. Alleen bevestigde positieven worden als reactief beschouwd. ^b
873 tot 10.000.000	2,94 tot 7,00	De hiv-1-RNA-concentratie ligt binnen het lineaire bereik van DBS (873 kopieën/mL tot 10.000.000 kopieën/mL)	Reactief voor hiv-1-RNA
>10.000.000	>7,00	Hiv-1-RNA-concentratie is hoger dan de bovengrens voor kwantificering (ULOQ).	Reactief voor hiv-1-RNA
Ongeldig ^c	Ongeldig ^c	Er is een fout opgetreden bij het genereren van het resultaat. Monster moet opnieuw worden getest.	Ongeldig

^aWaarde is afgerond op twee decimalen.

^b **World Health Organization, beleidsnota.** Juli 2018. Update over antiretrovirale regimes voor het behandelen en voorkomen van hiv-infectie en een update van de vroegtijdige kinderdiagnose van hiv: Hiv-behandeling—Voorlopige richtlijn. Genève, Zwitserland. <http://www.who.int/hiv>.

^c Ongeldige uitslagen worden in het blauw weergegeven.

Beperkingen

- A. Alleen personeel dat is getraind in de procedure mag deze assay gebruiken.
Niet-naleving van de instructies in deze bijsluiters kan leiden tot foutieve resultaten.
- B. Zorg ervoor dat deze assay wordt gebruikt in combinatie met versie 6.2 of hoger van de Panther-systeemsoftware.
- C. Verschillende testmethoden kunnen leiden tot verschillende gerapporteerde waarden.
Om bij het overschakelen op een nieuwe assay het risico op onjuiste interpretatie van de resultaten te voorkomen, wordt aanbevolen nieuwe methodologieën te valideren om verschillen in gerapporteerde resultaten vast te stellen en met deze verschillen rekening te houden.
- D. Het op inadequate wijze afnemen, transporteren, opslaan en verwerken van monsters kan tot onnauwkeurige resultaten leiden.
- E. Deze assay is gevalideerd voor gebruik met de Ahlstrom/Munktel TFN en Whatman 903 DBS-kaarten. Zorg ervoor dat DBS-kaarten worden gevalideerd om te voldoen aan lab-specifieke vereisten.
- F. Zorg ervoor dat DBS-kaarten worden verwerkt en opgeslagen in overeenstemming met de instructies van de fabrikant.

Prestaties van DBS**Detectielimiet (Limit of Detection, LoD) op basis van de 3e internationale WHO-norm voor hiv-1**

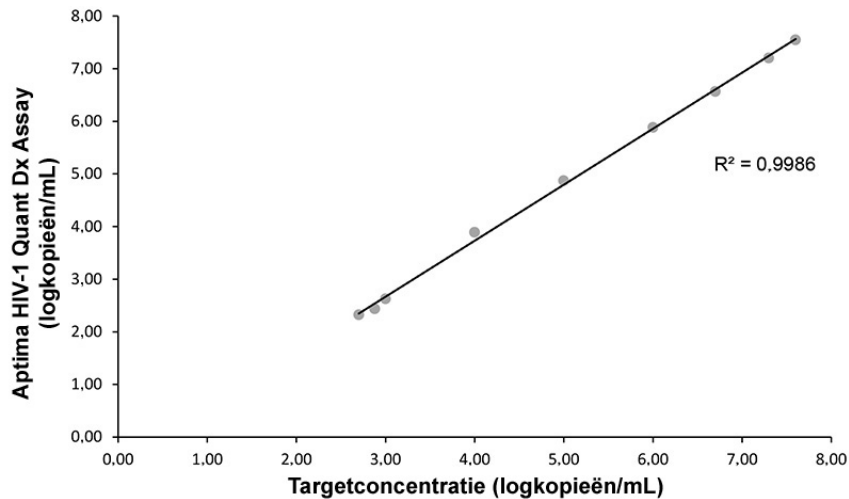
De detectielimiet (LoD) wordt gedefinieerd als de hiv-1-RNA-concentratie die is aangetroffen bij een waarschijnlijkheid van 95% of hoger volgens CLSI EP17-A2 (8). De LoD werd bepaald door testpanels die bestonden uit verdunningen van de 3e internationale WHO-norm voor hiv-1 (subtype B, NIBSC-code: 10/152) in hiv-1 negatief volbloed. Dertig replica's van elke verdunning werden getest op drie Panther-systemen met gebruik van drie reagenslots voor totaal 90 replica's per verdunning. Per CLSI EP17-A2 worden de resultaten van het reagenslot met de hoogste concentratie voor de voorspelde detectielimiet gedefinieerd als LoD en worden weergegeven in Tabel 2. Via Probit-analyse is de LoD voor de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay 873,88 kopieën/mL (95% betrouwbaarheidsinterval 653,98 – 1311 kopieën/mL) of 2496,80 IE/mL (95% betrouwbaarheidsinterval 1868,5 – 3745,72 IE/mL, 0,35 kopieën = 1 IE).

Tabel 2: LoD van de Aptima HIV-1 Quant Dx Assay met DBS met gebruik van de 3^e internationale WHO-norm voor hiv-1

Voorspelde detectielimiet	Concentratie (kopieën/mL)	Concentratie (IE/mL)
10%	49,21	140,60
20%	75,61	216,01
30%	103,05	294,42
40%	134,26	383,60
50%	171,93	491,22
60%	220,17	629,04
70%	286,86	819,58
80%	390,97	1117,05
90%	600,69	1716,24
95%	873,88	2496,80

Lineair bereik

Het lineaire bereik van de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay werd vastgesteld door panelen te testen die bestonden uit gekweekt hiv-1 subtype B-virus verdund in hiv-1 negatief volbloed volgens CLSI EP06-A (9). Panelen varieerden in concentratie van 2,70 tot 7,60 logkopieën/mL. Testen werden uitgevoerd op vier Panther-systemen met twee reagenslots van Aptima HIV-1 Quant Dx-assay. De Aptima Quant Dx-assay vertoonde lineariteit in het gehele geteste bereik, zoals weergegeven in Afbeelding 4.



Afbeelding 4. Lineariteit van de Aptima HIV-1 Quant Dx Assay met DBS

Ondergrens voor kwantificering op basis van de 3e internationale WHO-norm voor hiv-1

De ondergrens voor kwantificering (LLoQ) is gelijk aan een LoD van 873,88 kopieën/mL (95% betrouwbaarheidsinterval 653,98 – 1311 kopieën/mL) of 2496,80 IE/mL (1868,50 – 3745,72 IE/mL). Er werd vastgesteld dat de LLoQ voldeed aan de LLoQ-vereisten van > 95% reactiviteit en een totale fout van ≤ 1 log k/mL, in overeenstemming met CLSI EP-17-A2.

Nauwkeurigheid

Om de nauwkeurigheid van de Aptima HIV-1 Quant Dx-test te beoordelen, werd een panel gemaakt door gekweekt hiv-1-subtype B-virus in te bouwen in hiv-1-negatief volbloed. Het panel werd gedurende een periode van 20 dagen getest door drie gebruikers met drie reagenslots op drie Panther-systemen (zie Tabel 3). Het panel bestond uit één hiv-1 negatief panellid en vijf hiv-1 positieve panelliden. Toewijzing van de concentratie aan klinische monsters of gekweekte virusvoorraden werd bepaald door het testen van het DBS-monstertype in de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay.

Tabel 3: Nauwkeurigheid van de Aptima HIV-1 Quant Dx Assay met DBS

Aantal geldige replica's	Gemiddelde concentratie (logkopieën/mL)	Tussen instrument		Tussen gebruikers		Tussen lots		Tussen runs		Binnen runs		Totaal	
		SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)	SD	CV (%)
64	3,25	0,02	0,65	0,00	0,00	0,07	2,15	0,00	0,00	0,17	5,21	0,18	5,67
81	3,71	0,00	0,00	0,00	0,00	0,07	1,90	0,08	2,14	0,14	3,75	0,17	4,72
81	4,60	0,01	0,15	0,01	0,19	0,01	0,25	0,07	1,61	0,07	1,50	0,10	2,23
81	5,68	0,00	0,00	0,03	0,55	0,01	0,20	0,07	1,30	0,05	0,84	0,09	1,66
81	6,51	0,00	0,00	0,02	0,35	0,02	0,25	0,06	0,93	0,05	0,71	0,08	1,25

CV = variatiecoëfficiënt, SD = standaarddeviatie

Opmerking: Variabiliteit van sommige factoren kan numeriek negatief zijn, wat soms het geval is als de variabiliteit als gevolg van die factoren zeer klein is. Wanneer dit gebeurt, SD=0 en CV=0%. Totaal zijn 81 replica's getest voor ieder panellid; alleen replica's met kwantificeerbare resultaten werden gebruikt om de precisie te beoordelen.

Potentieel storende stoffen

De gevoeligheid van de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay voor interferentie door verhoogde niveaus van hemoglobine en menselijk DNA werd geëvalueerd door het testen van DBS bereid uit volbloed op de aan- en afwezigheid van 4,7 logkopieën/mL hiv-1. Er werd geen interferentie in de prestaties waargenomen bij de aanwezigheid van hemoglobine (5 mg/mL) en humaan genomisch DNA (2 µg/mL).

De Aptima HIV-1 Quant Dx-assay is ook geëvalueerd op interferentie met plasmamonsters en er werd geen interferentie in de prestaties waargenomen bij de aanwezigheid van exogene en endogene stoffen. Voor de volledige lijst van mogelijk storende stoffen die werden geëvalueerd voor het plasmamonster, zie de *Aptima HIV-1 Quant Dx Assay*-bijsluiter (AW-11853).

Specificiteit

De specificiteit van de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay werd bepaald door het testen van DBS-monsters bereid met bloed van 500 hiv-1-negatieve donoren. De specificiteit van de test met DBS was 99,2% (95% betrouwbaarheidsinterval 98,0% tot 99,7%).

Analytische specificiteit

Potentiële kruisreactiviteit voor pathogenen die aanwezig zijn in volbloed werd geëvalueerd in de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay door het testen van DBS bereid uit volbloed spiked met 1e6 cellen/mL van elk organisme in aan- en afwezigheid van 4,7 hiv-1 logkopieën/mL. Er werd geen storing in de prestaties waargenomen bij het testen van DBS met *Leishmania major*, *Trypanosoma gambiense*, *Babesia microti* Gray, *Plasmodium falciparum* en *Toxoplasma gondii* in de aan- en afwezigheid van hiv-1.

De Aptima HIV-1 Quant Dx-assay is ook geëvalueerd op kruisreactiviteit met plasmamonsters en er werd geen interferentie in de prestaties waargenomen bij de aanwezigheid van pathogenen. Voor de volledige lijst van pathogenen die werden geëvalueerd voor het plasmamonster, zie de *Aptima HIV-1 Quant Dx Assay*-bijsluiter (AW-11853).

Klinische prestaties

Diagnostische overeenkomst voor vroegdiagnostiek bij kinderen

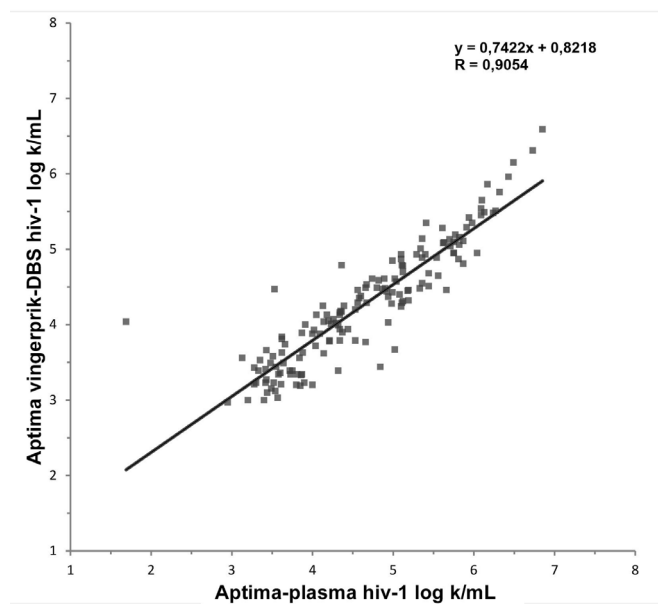
Om de diagnostische overeenkomst te beoordelen, werden DBS-monsters bereid uit hiel- of vingerprikken van kinderen ≤ 18 maanden, geboren uit hiv-1-positieve moeders in Kenia, Afrika. Deze kinderen werden getest met behulp van een enkele DBS per test in de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay en een vergelijkende CE-gemarkeerde hiv-1 kwalitatieve assay. Zoals getoond in Tabel 4, hadden 1975 exemplaren geldige resultaten in beide assays. Voor de CE-gemarkeerde kwalitatieve vergelijkende test werden alle monsters met reactieve resultaten opnieuw getest en alleen bevestigde reactieve resultaten werden gecategoriseerd als 'Detected' (Aangetroffen). Alle niet-reactieve monsterresultaten werden gecategoriseerd als 'Target Not Detected' (Target niet aangetroffen). De diagnostische overeenkomst voor vroegdiagnostiek bij kinderen tussen de twee assays was 99,6%.

Tabel 4: Diagnostische overeenstemming tussen de Aptima HIV-1 Quant Dx Assay en de vergelijkende assay

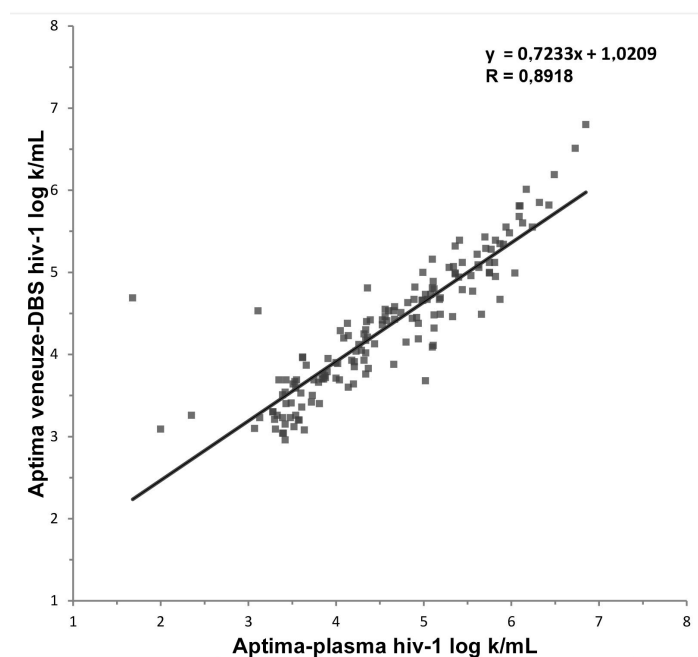
		CE-gemarkeerde vergelijkende assay	
		Target niet aangetroffen	Aangetroffen
Aptima HIV-1 Quant Dx Assay	Target niet aangetroffen	1888	4
	Aangetroffen	3	80

Correlatie van methoden

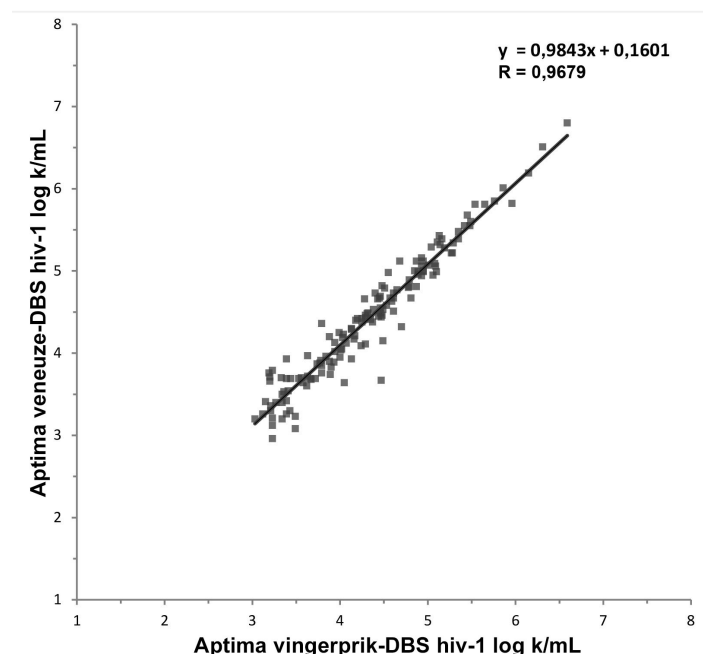
De prestaties van de Aptima HIV-1 Quant Dx-assay voor het DBS-monstertype werden beoordeeld door de DBS-resultaten te vergelijken met het Aptima-plasmareultaat. In totaal hebben 258 met hiv-1 geïnfecteerde patiënten deelgenomen aan deze studie van 5 verzamelsites in Kenia, Afrika. Van elke patiënt werden DBS-monsters bereid met zowel capillair (vingerprik) als veneus bloed. Plasma werd ook verkregen van dezelfde patiënt. Alle Aptima-tests voor DBS en plasmamonsters werden uitgevoerd met één lot reagentia. De resultaten van monsters die met elk monstertype gekwantificeerd waren, werden geanalyseerd met kleinste kwadraten lineaire regressie zoals getoond in de afbeeldingen 5, 6 en 7.



Afbeelding 5. Correlatie tussen vingerprik-DBS en plasma



Afbeelding 6. Correlatie tussen veneuze-DBS en plasma



Afbeelding 7. Correlatie tussen vingerprik-DBS en veneus-DBS

De overeenkomst van DBS en plasmaresultaten werd ook beoordeeld bij een drempel van 1000 k/mL. (Tabellen 5 en 6). De positieve en negatieve overeenkomst tussen vingerprik-DBS en plasmaresultaten was respectievelijk 89% en 97%. De positieve en negatieve overeenkomst tussen veneuze-DBS en plasmaresultaten was respectievelijk 91% en 96%. De totale overeenkomst tussen hiv-1-resultaten voor plasma met de hiv-1-resultaten van vingerprik-DBS en veneuze-DBS waren respectievelijk 92,2% en 93,0%.

Tabel 5: Overeenkomsten tussen vingerprik-DBS en plasma in de Aptima HIV-1 Quant Dx Assay

		Aptima-plasma	
		<1000	>1000
Aptima Vingerprik DBS	<1000	99	17
	>1000	3	139

Tabel 6: Overeenkomst tussen veneus DBS en plasma in de Aptima HIV-1 Quant Dx Assay

		Aptima-plasma	
		<1000	>1000
Aptima Veneus DBS	<1000	98	14
	>1000	4	142

Literatuur

1. **World Health Organization, Access to HIV Diagnostics.** Juli 2014. Technische en operationele overwegingen voor het implementeren van testen van hiv-virale load: Tussentijdse technische update. Genève, Zwitserland. <http://www.who.int/HIV>.
2. **World Health Organization and Joint United Nations Programme on HIV/AIDS (UNAIDS).** 2010. WHO-aanbevelingen over de diagnose van HIV-infectie bij zuigelingen en kinderen. Genève, Zwitserland. <http://www.who.int/HIV>.
3. **Marston M et al.** Net Survival of Perinatally and Postnatally HIV-infected Children: a Pooled Analysis of Individual Data from Sub-Saharan Africa. *International Journal of Epidemiology* 2011; 40:385-396.
4. **Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI).** 2005. Collection, Transport, Preparation, and Storage of Specimens for Molecular Methods; Approved Guideline. CLSI Document MM13-A. Wayne, PA.
5. **29 CFR Part 1910.1030.** Occupational Exposure to Bloodborne Pathogens; current version.
6. **Centers for Disease Control and Prevention/National Institutes of Health.** Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories (BMBL); current version.
7. **Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI).** 2011. Clinical Laboratory Waste Management. CLSI Document GP05-A3. Wayne, PA.
8. **Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI).** 2012. Evaluation of Detection Capability for Clinical Laboratory Measurement Procedures; Approved Guideline—Second Edition. CLSI Document EP17-A2. Clinical and Laboratory Standards Institute, Wayne, PA.
9. **Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI).** 2003. Evaluation of the Linearity of Quantitative Measurement Procedures: A Statistical Approach; Approved Guideline. CLSI document EP06-A. Clinical and Laboratory Standards Institute, Wayne, PA.



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

Klantenservice: +1 800 442-9892
customersupport@hologic.com
Technische ondersteuning: +1 888 484 4747
molecularsupport@hologic.com

Ga voor meer informatie naar www.hologic.com.

Hologic, Aptima en Panther, en bijbehorende logo's zijn handelsmerken en/of gedeponeerde handelsmerken van Hologic, Inc. en/of haar dochterondernemingen in de Verenigde Staten en/of andere landen.

Armored RNA is een handelsmerk van Asuragen, Inc.

Alle andere handelsmerken in deze bijsluiters zijn eigendom van hun respectieve eigenaars.

Dit product is mogelijk beschermd door een of meer Amerikaanse octrooien vermeld op www.hologic.com/patents.

© 2018-2019 Hologic, Inc. Alle rechten voorbehouden.

AW-17780-1501 Rev. 001

2019-01