

Aptima Herpes Simplex Viruses 1 & 2 Assay

För *in vitro*-diagnostik.

Endast för USA-export.

Allmän information	2
Avsedd användning	2
Sammanfattning och förklaring av analysen	2
Metodprinciper	2
Varningar och försiktighetsåtgärder	3
Förvaring och hantering av reagens	4
Provtagning och provförvaring	5
Panther System	7
Medföljande reagens och material	7
Nödvändiga material som införskaffas separat	8
Analysmetod för Panther System	9
Metodanmärkningar	11
Kvalitetskontroll	12
Analystolkning	13
Begränsningar	14
Analysresultat för Panther System	15
Virala transportmedier (VTM)	15
Analytisk känslighet	15
LoD-verifiering	15
Co-infektion	16
Korsreaktivitet	16
Interferens	17
Oral HSV-2 (artificiell matris)	18
Kliniskt analysresultat för Panther System	19
Reproducerbarhet	19
Kliniskt resultat	20
Referensområde och förväntade värden	29
Referenser	32

sekvenser som är komplementära till specifika områden av HSV mRNA-målmolekylerna samt en sträng av deoxyadenosinöverskott. Under hybridiseringsteget binder sekvensspecifika områden av infångningsoligomererna till specifika områden av HSV mRNA-målmolekylen. Infångningsoligomer:målkomplexet fångas sedan ut ur lösningen genom att reaktionens temperatur minskas till rumstemperatur. Den här temperaturminskningen möjliggör hybridisering mellan deoxyadenosinområdet på infångningsoligomern och polydeoxitymidinmolekyler som är kovalent fästa vid magnetpartiklarna. Mikropartiklarna, inklusive de infångade HSV mRNA-målmolekylerna som är bundna till dem, dras till sidan av reaktionsröret med hjälp av magneter, och supernatanten aspireras. Partiklarna rengörs i syfte att avlägsna restprovmatrix som kan innehålla amplifieringshämmare.

Efter målsekvensinfångning amplifieras HSV mRNA med hjälp av TMA, en transkriptionsbaserad nukleinsyreAMPLifieringsmetod som använder två enzym, MMLV omvänt transkriptas och T7 RNA-polymeras. Omvänt transkriptas används för att generera en DNA-kopia av mRNA-målsekvensen innehållande en promotorsekvens för T7 RNA-polymeras. T7 RNA-polymeras producerar flera kopior av RNA-amplikon från DNA-mallen.

Dektionen uppnås med hjälp av enkelsträngade nukleinsyre-torches som är närvarande under amplifieringen av målområdet och som hybridiseras specifikt till amplikonen i realtid. Varje torch har en fluorofor och en quencher. Quenchern dämpar fluoroforens fluorescens eftersom den är designad att vara i närheten när den inte hybridiseras till amplikonet. När torchen binds till amplikonet flyttas quenchern längre bort från fluoroforen och sänder ut en signal på en särskild väglängd när den exciteras av en ljuskälla. Fler torches hybridiseras när fler amplikoner förekommer. Ökningen av den fluorescerande signalen från progressiv amplifiering detekteras av fluorometrar i Panther System. Panther System kan detektera och skilja mellan de tre fluorescerala signalerna som motsvarar HSV-1-, HSV-2- och IC-amplifieringsprodukter. Fluorescensen (uppmätt i relativt fluorescensenheter [RFU]) övervakas över tid och ger en realtidsfluorescenskurva för varje reporter. Panther System-programvaran jämför fluorescenskurvorna till fasta cut-off tider för att kunna rapportera resultat (TTime) för HSV-1, HSV-2 och IC.

Varningar och försiktigheatsåtgärder

- A. Minska risken för ogiltiga resultat genom att noggrant läsa bipacksedeln och *Användarhandledning för Panther System* innan du utför den här analysen.

Laboratorierelaterad information

- B. Använd endast medföljande eller föreskriven laboratorieutrustning för engångsbruk.
- C. Iakta sedvanliga säkerhetsrutiner för arbete i laboratorium. Pipettera inte med hjälp av munnen. Ät, drick och rök inte inom anvisade arbetsytor. Använd puderfria engångshandskar, skyddsglasögon och laboratorierockar vid hantering av prover och reagenssatser. Tvätta händerna noga efter hantering av prover och reagenssatser.
- D. Arbetsytor, pipetter och annan utrustning måste regelbundet dekontamineras med 2,5 % till 3,5 % (0,35 till 0,5 M) natriumhypokloritlösning.
- E. Material som har kommit i kontakt med prover och reagens ska kasseras i enlighet med lokala, regionala och statliga regelverk (10, 11, 12, 13). Rengör och desinficera alla arbetsytor noggrant.

Provrelaterad information

- F. Utgångsdatum för provtransportsatserna gäller tagning och överföring av prover, och inte analys av prover. Prover som har tagits eller överförts vid någon tidpunkt före dessa utgångsdatum är giltiga för analys förutsatt att de har transporterats i enlighet med bipacksedelns anvisningar, även om utgångsdatumen på överföringsröret har passerat.
- G. Proverna kan vara smittförande. Vidta allmänt vedertagna försiktigheatsåtgärder (10, 11, 12) när du genomför den här analysen. Korrekta hanterings- och kasseringssmetoder bör fastställas i enlighet med tillämpliga regler (13). Endast personal med adekvat utbildning i användningen av Aptima HSV 1 & 2 Assay och hantering av potentiellt smittförande ämnen bör utföra den här proceduren.

- C. Reagens som förvaras i Panther System har 120 timmars hållbarhet i instrumentet.
- D.  Promotorreagens och rekonstituerat promotorreagens är ljuskänsliga. Skydda dessa reagens från ljus under förvaring och beredning för användning.
- E. Undvik korskontamination vid hantering och förvaring av reagens. Rekonstituerade reagens ska alltid förses med nya lock innan de placeras i förvaring.
- F. Reagens får inte frysas.**

Provtagning och provförvaring

Obs! Hantera alla prover som om de innehåller potentiellt smittförande ämnen. Vidta allmänt vedertagna försiktighetsåtgärder.

Obs! Undvik korskontamination under hantering av prover. Använda material och ämnen ska till exempel kasseras utan att passera över öppna rör.

Pinnprover som har tagits av kliniker från anogenitala och orala lesioner som placeras i STM eller VTM kan användas.

Lesionsprover kan tas med:

- Aptima Multitest Swab Specimen Collection Kit (för STM)
- Kommersiellt tillgänglig VTM- provtagningssats

A. Provtagningsanvisning

Specifika provtagningsanvisningar finns i relevant bipacksedel för provtagningssatsen.

B. Transport och förvaring av prover före analys

1. Pinnprover som tagits i Aptima Multitest Swab Specimen Collection Kit
 - a. Transportera och förvara provet i Aptima-transportröret för pinnprover vid 2 °C till 30 °C i upp till 60 dagar efter provtagningen.
 - b. Om längre förvaring krävs kan proverna förvaras i ≤ –20 °C i upp till 90 dagar efter provtagningen.
2. Pinnprover som tagits i VTM-provtagningssatsen
 - a. Transportera och förvara provet i VTM-röret vid 2 °C till 8 °C i upp till 3 dagar efter provtagningen.
 - b. Före analysen med Aptima HSV 1 & 2 Assay måste prover som tas i VTM överföras till överföringsröret från Aptima-provöverföringssatsen som innehåller 2,9 ml STM, enligt anvisningarna nedan.
- c. Förbereda provöverföringsområdet
 - i. Ta på rena, puderfria handskar.
 - ii. Torka av arbetsytorna och pipetterna med 2,5 till 3,5 % (0,35 till 0,5 M) natriumhypokloritlösning.
 - iii. Låt natriumhypokloritlösningen verka minst 1 minut på arbetsytorna och pipetterna och skölj sedan med avjoniserat vatten. Torka ytorna med rena pappershanddukar.
 - iv. Täck bänktytan med rena och absorberande skyddspapper för laboratoriebänk med plastad baksida.
 - v. Placera ett provrörssätt i provöverföringsområdet som innehåller ett tillräckligt antal Aptima-provöverföringsrör som motsvarar antalet VTM-prover som ska testas.
 - vi. Märk varje Aptima-provöverföringsrör med löpnummer eller prov-ID.

- d. Provöverföringsprocedur
- i. Arbeta med ett VTM-prov i taget. Det minskar risken för att andra prover kontamineras.
 - ii. Ta på rena puderfria handskar och placera proverna som ska testas i provöverförsområdet.
 - iii. Ta ett VTM-prov. Skruva bort locket på motsvarande Aptima-provöverföringsrör och placera locket på bänken med gängorna vända uppåt.
 - iv. Vortexblanda VTM-provet i 3 till 10 sekunder. Skruva bort locket från röret och placera det på bänken med gängorna vända uppåt.
 - v. Inom 1 minut efter vortexblandning, pipettera 0,5 ml av VTM-provet i Aptima-provöverföringsröret från Aptima-provöverföringssatsen som innehåller 2,9 ml STM.
 - vi. Kassera pipettspetsen i en behållare med 0,5 % natriumhypokloritlösning.
 - vii. Sätt tillbaka locket ordentligt på Aptima-provöverföringsröret. Vänd röret försiktigt 2 till 3 gånger så att provet blandas ordentligt.
 - viii. Sätt tillbaka locket på röret med det överblivna VTM-provet för förvaring vid $\leq -70^{\circ}\text{C}$ om så önskas.
 - ix. Upprepa steg iii till viii för överföring av proverna. Byt puderfria handskar ofta, och särskilt om de kommer i kontakt med prover.
- e. Efter överföring till ett Aptima-provöverföringsrör kan proverna transporteras och förvaras i 2°C till 30°C i upp till 30 dagar.
 - f. Om det är nödvändigt med längre förvaring, frys VTM-provet i Aptima-provöverföringsröret vid $\leq -20^{\circ}\text{C}$ i upp till 90 dagar.

C. Provförvaring efter analys:

1. Prover som har analyserats måste förvaras upprätt i ett ställ.
2. Provrören bör täckas med en ny och ren plastfilm eller ett folieskydd.
3. Om analyserade prover behöver frysas eller fraktas tar du av det penetrerbara locket och sätter nya, ogenomträngliga lock på provtransportrören. Om proverna behöver fraktas för analys till en annan anläggning måste rekommenderade temperaturer upprätthållas.
4. Innan locken tas av från tidigare analyserade prover med nya lock måste provtransportrör centrifugeras i 5 minuter vid 420 RCF (relativ centrifugalkraft) så att all vätska samlas på botten av röret. **Undvik stänk och korskontamination.**

Obs! Prover måste frakta i enlighet med tillämpliga nationella, internationella och regionala transportbestämmelser.

Panther System

Reagens för Aptima HSV 1 & 2 Assay anges här under för Panther System. Symboler för identifiering av reagens anges även bredvid respektive reagensnamn.

Medföljande reagens och material

Obs! Information om risker och skyddsangivelser som kan vara relevanta för reagens finns i Safety Data Sheet Library (bibliotek med säkerhetsdatablad) på www.hologic.com/sds.

Aptima Herpes Simplex Viruses 1 & 2 Assay Kit

100 analyser (2 analysaskar och 1 kontrollsats), artikelnummer PRD-03568

Kontroller finns tillgängliga separat. Se enskilda artikelnummer nedan.

Kyld ask för Aptima Herpes Simplex Viruses 1 & 2 Assay

(förvaras i 2 °C till 8 °C efter leverans)

Symbol	Komponent	Antal
A	Amplifieringsreagens <i>Icke-smittförande nukleinsyror torkade i buffrad lösning.</i>	1 ampull
E	Enzymreagens <i>Reverse transcriptase och RNA-polymeras som torkats i HEPES-buffrad lösning.</i>	1 ampull
PRO	Promotorreagens <i>Icke-smittförande nukleinsyror torkade i buffrad lösning.</i>	1 ampull
IC	Intern kontroll <i>Icke-smittförande nukleinsyror i buffrad lösning.</i>	1 x 0,3 ml

Rumstempererad ask för Aptima Herpes Simplex Viruses 1 & 2 Assay

(förvaras i 15 °C till 30 °C efter leverans)

Symbol	Komponent	Antal
AR	Amplifieringsrekonstitutionslösning <i>Vattenlösning innehållande glycerol och konserveringsmedel.</i>	1 x 7,2 ml
ER	Enzymrekonstitutionslösning <i>HEPES-buffrad lösning innehållande ett ytaktivt ämne och glycerol.</i>	1 x 5,8 ml
PROR	Promotorrekonstitutionslösning <i>Vattenlösning innehållande glycerol och konserveringsmedel.</i>	1 x 4,5 ml
TCR	Target Capture-reagens <i>Nukleinsyror i buffrad saltlösning innehållande icke smittförande nukleinsyror i fast fas.</i>	1 x 26,0 ml
	Rekonstitutionskragar	3
	Streckkodsblad för huvudbatch	1 blad

Aptima kontrollsats för herpes simplexvirus 1 och 2 (artikelnummer PRD-03569)
(förvaras i 2 °C till 8 °C efter leverans)

Symbol	Komponent	Antal
KONTROLL –	Negativ kontroll <i>Buffrad lösning.</i>	5 x 2,7 ml
KONTROLL +	Positiv kontroll <i>Icke-smittförande nukleinsyror i buffrad lösning.</i>	5 x 1,7 ml
	Streckkodsblad för kontroll	1 blad

Nödvändiga material som införskaffas separat

Obs! Material som listas med katalognummer finns tillgängliga hos Hologic om inget annat anges.

Material	Artikelnummer
Panther System	—
Panther Run Kit för realtidsanalyser (endast för realtidsanalyser)	PRD-03455 (5 000 analyser)
<i>Aptima Assay Fluids Kit (även känd som Universal Fluids Kit) innehåller Aptima tvättlösning, Aptima buffert för inaktiveringsvätska och Aptima oljereagens</i>	303014 (1 000 analyser)
Multi-tube units eller multirörenheter (MTU)	104772-02
Panther Waste Bag Kit	902731
Panther Waste Bin Cover	504405
Eller, Panther System Run Kit <i>(vid köring av TMA-analyser som inte utförs i realtid, parallellt med TMA-analyser i realtid) Innehåller MTU-enheter, avfallspåsar, lock till avfallsbehållare, Auto Detect och analysvätskor</i>	303096 (5 000 analyser)
Aptima Assay Fluids Kit <i>(innehåller Aptima tvättlösning, Aptima buffert för inaktiveringsvätska och Aptima oljereagens)</i>	303014 (1 000 analyser)
Multi-tube units eller multirörenheter (MTU)	104772-02
Spetsar, 1 000 µl, konduktiva, vätskeavkännande	10612513 (Tecan)
Aptima Specimen Transfer Kit <i>för användning med prover tagna i VTM</i>	301154C
P1000 spetsar	—
Aptima Multitest Swab Specimen Collection Kit	PRD-03546
Blekmedel (minst 5,0 % eller 0,7 M natriumhypokloritlösning) <i>Obs! Blanda en del blekmedel med en del avjoniserat vatten för att erhålla en verksam spädd blekmedelslösning [2,5 % till 3,5 % (0,35 M till 0,5 M) natriumhypokloritlösning].</i>	—

Material	Artikelnummer
Puderfria engångshandskar	—
Aptima penetrerbara lock	105668
Ogenomträngliga utbyteslock	103036A
Utbyteslock till reagens	
<i>Rekonstitutionslösningar för amplificerings-, enzym- och promotorreagens</i>	
<i>CL0041 (100 lock)</i>	
TCR	501604 (100 lock)
Skyddspapper för laboratoriebänk med plastad baksida	—
Luddfria dukar	—
Pipett	—
Spetsar	—
Vortexmixer	—

Analysmetod för Panther System

Obs! Se användarhandledningen för Panther System för ytterligare information om förfaranden.

A. Förbereda arbetsytan

1. Rengör arbetsytor där reagens ska beredas. Torka av arbetsytorna med 2,5 % till 3,5 % (0,35 M till 0,5 M) natriumhypokloritlösning. Låt natriumhypokloritlösningen verka minst en minut på arbetsytorna och skölj sedan med avjoniserat vatten. Låt inte natriumhypokloritlösningen torka.
2. Rengör en separat bänkyta för beredning av prover. Följ proceduren som beskrivs ovan (steg A.1).
3. Täck bänkytorna där reagens och prover ska beredas med rena och absorberande skyddspapper för laboratoriebänk med plastad baksida.
4. Torka av pipettarna med 2,5 % till 3,5 % (0,35 M till 0,5 M) natriumhypokloritlösning. Låt natriumhypokloritlösningen verka minst en minut på arbetsytorna och skölj sedan med avjoniserat vatten. Låt inte natriumhypokloritlösningen torka.

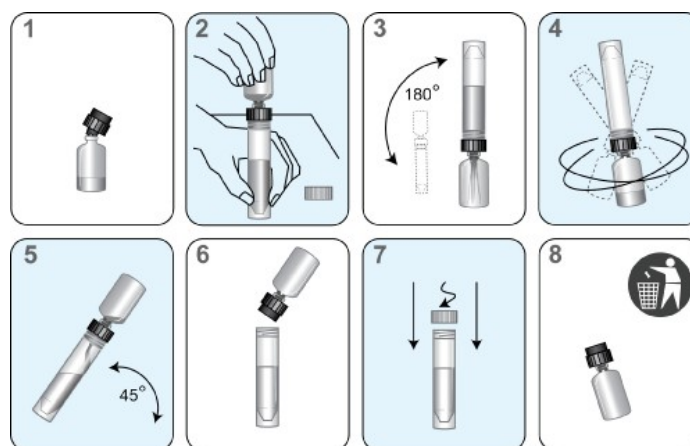
B. Rekonstituera reagens/bereda en ny sats

Obs! Innan du börjar arbeta med Panther System ska reagensen rekonstitueras.

1. Före analys måste amplificerings-, enzym- och promotorreagens rekonstitueras genom att innehållet i flaskorna med frystorkat reagens kombineras med passande rekonstitutionslösning.
 - a. Låt de frystorkade reagensen nå rumstemperatur (15 °C till 30 °C) före användning.
 - b. Para ihop varje rekonstitutionslösning med respektive frystorkat reagens. Innan rekonstitutionskragen appliceras ska du se till att rekonstitutionslösningen och reagenset har matchande etikettsymboler.
 - c. Kontrollera numret på huvudbatchens streckkodsblad så att korrekta reagens paras ihop.
 - d. Öppna ampullen med frystorkad reagens och för bestämt i den skårade änden av rekonstitutionskragan i ampullens öppning (Figur 1, steg 1).
 - e. Öppna motsvarande flaska med rekonstitutionslösning och lägg locket på en ren, täckt arbetsyta.
 - f. För bestämt in den andra änden av rekonstitutionskragan i flaskans öppning samtidigt som du håller i flaskan med rekonstitutionslösning på bänken (Figur 1, steg 2).

- g. Vänd försiktigt de hopmonterade flaskorna upp och ned. Låt lösningen rinna ned i glasampullen från flaskan (Figur 1, steg 3).
- h. Blanda lösningen genom att snurra flaskan försiktigt. Undvik skumbildning när du snurrar flaskan (Figur 1, steg 4).
- i. Vänta minst 15 minuter så att det frystorkade reagenset löses upp i lösningen och invertera sedan de hopmonterade flaskorna igen så att de lutar i 45 ° vinkel för att minimera skumningen (Figur 1, steg 5). Låt all vätska rinna tillbaka i plastflaskan.
- j. Ta bort rekonstitutionskragen och glasampullen (Figur 1, steg 6).
- k. Sätt tillbaka locket på plastflaskan. Notera operatörens initialer och rekonstitutionsdatum på etiketten (Figur 1, steg 7).
- l. Kassera rekonstitutionskragen och glasampullen (Figur 1, steg 8).

Varning. Undvik skumbildning när du rekonstituerar reagens. Skummet försämrar nivåavkänningsfunktionen i Panther System.



Figur 1. Rekonstitution av reagens

2. Bered Target Capture arbetsreagens (wTCR)
 - a. Para ihop lämpliga TCR- och IC-flaskor.
 - b. Kontrollera reagensbatchnumret på huvudbatchens streckkodsblad för att säkerställa att korrekta reagens i batchen paras ihop.
 - c. Öppna TCR-flaskan och placera locket på en ren och täckt arbetsyta.
 - d. Öppna flaskan med intern kontroll och häll hela innehållet i TCR-flaskan. Det är normalt att en mindre mängd vätska blir kvar i IC-flaskan.
 - e. Sätt på flaskans lock och snurra lösningen försiktigt så att innehållet blandas. Undvik skumbildning under det här steget.
 - f. Notera operatörens initialer och dagens datum på etiketten.
 - g. Kassera flaskan med intern kontroll och lock.
- C. Reagensberedning av tidigare beredda reagens
 1. Tidigare beredda amplifierings-, enzym- och promotorreagens måste nå rumstemperatur (15 °C till 30 °C) innan analysen påbörjas.
 2. Om wTCR innehåller utfällningar, värmt wTCR vid 42 °C till 60 °C i upp till 90 minuter. Låt wTCR anpassa sig till rumstemperaturen före användning. Använd inte om utfällningarna finns kvar.

3. Kontrollera att reagensen inte har överskridit sin förvaringsstabilitetstid, inklusive tid för hållbarhet i instrumentet.
 4. Blanda noggrant varje reagens genom att invertera dem försiktigt innan de laddas i systemet. Undvik skumbildning när du vänder på reagens.
 5. Fyll inte på flaskan med ytterligare reagens. Panther System känner av och avvisar flaskor med mer reagens än beräknat.
- D. Provhantering
1. Låt kontroller och prover nå rumstemperatur före bearbetning.
 2. **Blanda inte prover i vortexmixer.**
 3. Bekräfta visuellt att varje provrör uppfyller ett av följande kriterium:
 - a. Det finns en rosa Aptima-provpinne i ett transportrör för provpinnar.
 - b. Det finns ingen provpinne i Aptima-provöverföringsröret för VTM-prover.
 4. Inspektera provrören innan de laddas i stället:
 - a. Om ett provrör innehåller bubblor i utrymmet mellan vätskan och locket avlägsnar du bubblorna genom att centrifugera röret i 5 minuter vid 420 RCF.
 - b. Om ett provrör har en lägre volym än vad som är normalt då provtagningsanvisningarna följs centrifugeras du röret i 5 minuter vid 420 RCF så att det inte finns vätska i locket.

***Obs!** Om steg 4a–4b inte följs finns det risk för vätskeutströmning från provrörslocket.*

***Obs!** Upp till 3 separata provvolymer från varje provrör kan testas. Försök att pipettera fler än 3 provvolymer från provröret kan medföra processfel.*

E. Systemförberedelse

1. Förbered systemet enligt anvisningarna i *användarhandledningen för Panther System* och "Metodanmärkningar". Se till att använda reagensställ och TCR-adaptrar av lämplig storlek.

Metodanmärkningar

A. Kontroller

1. Rören för positiv respektive negativ kontroll kan laddas i alla lägen i provstället och i alla provfackbanor i Panther System. Provpipettering inleds när ett av följande två villkor är uppfyllt:
 - a. Systemet bearbetar kontrollerna.
 - b. Systemet registrerar giltiga resultat för kontrollerna.
2. När kontrollrören har pipetterats och behandlar för en specifik reagensbatch kan patientproverna testas med motsvarande batch i upp till 24 timmar, **såvida inte**:
 - a. kontrollresultaten är ogiltiga.
 - b. den tillhörande analysreagenssatsen avlägsnas från systemet.
 - c. tillhörande analysreagenssats har passerat stabilitetsgränsen.
3. Varje kontrollrör kan endast analyseras en gång. Försök att pipettera fler än en gång från provröret kan medföra processfel.

B. Temperatur

Rumstemperatur definieras som 15 °C till 30 °C.

C. Handspuder

Precis som i alla reagenssystem kan stora mängder puder på vissa handskar orsaka kontamination i öppna rör. Puderfria handskar rekommenderas.

Kvalitetskontroll

A. Validitetskriterier för körning:

Programvaran fastställer automatiskt körningsvaliditet. Programvaran ogiltigförklarar en körning om någon av kontrollerna (negativa och positiva) ger ogiltiga resultat.

Körningar kan ogiltigförklaras av en operatör om tekniska, operativa eller instrumentrelaterade problem observeras och dokumenteras när analysen genomförs.

En ogiltig körning måste upprepas.

B. Kontrollvaliditet:

Tabell 1 definierar giltighetskriterier för TTime för negativa och positiva kontroller.

Tabell 1. Validitetskriterier för TTime

	IC TTime	HSV-1 TTime	HSV-2 TTime
Negativ kontroll	≥ 7,0 och ≤ 40,0	–	–
Positiv kontroll	≥ 7,0 och ≤ 53,0	≥ 3,0 och ≤ 35,0	≥ 3,0 och ≤ 35,0

Obs! Externa kvalitetskontrollprover (medföljer ej) ska analyseras i enlighet med tillämplig lagstiftning och/eller ackrediteringskrav och kvalitetskontrollförfaranden för respektive laboratorium.

Obs! Kontakta Hologics tekniska support om du behöver hjälp med kontroller som är utanför intervallet.

Obs! När TTime inte kan beräknas visas ett streck (-).

Analystolkning

Analysresultaten fastställs automatiskt av analysprogramvaran. Resultat för HSV-1- och HSV-2-detektion rapporteras separat. Tabell 2 visar resultat som kan rapporteras vid en giltig köring och tolkningar av resultaten. Prover med ogiltiga analysresultat måste analyseras på nytt. Rapportera det första giltiga resultatet.

Tabell 2. Tolkning av resultat

HSV-1-resultat	HSV-2-resultat	Tolkning
HSV1 neg	HSV2 neg	Negativt: Inget HSV-1 eller HSV-2 mRNA detekterades
HSV1 neg	HSV2 POS	HSV-2-positivt: HSV-2 mRNA detekterat
HSV1 POS	HSV2 neg	HSV-1-positivt: HSV-1 mRNA detekterat
HSV1 POS	HSV2 POS	HSV-1- och HSV-2-positiva: HSV-1 och HSV-2 mRNA detekterat
Ogiltigt	Ogiltigt	Ogiltigt: Det uppstod ett fel när resultatet genererades. Provet bör analyseras på nytt.

Tabell 3 visar TTime-kriterier för fastställande av resultat för ett visst prov. En analys kan vara ogiltig på grund av att andra parametrar är utanför det normala intervallet.

Tabell 3. TTime-kriterier

	IC TTime	HSV-1 TTime	HSV-2 TTime
Negativ	$\geq 7,0$ och $\leq 45,0$	–	–
HSV1-positivt	- eller $\geq 7,0$ och $\leq 53,0$	$\geq 3,0$ och $\leq 53,0$	–
HSV2-negativt			
HSV1-negativt	- eller $\geq 7,0$ och $\leq 53,0$	–	$\geq 3,0$ och $\leq 53,0$
HSV2-positivt			
HSV1-positivt	- eller $\geq 7,0$ och $\leq 53,0$	$\geq 3,0$ och $\leq 53,0$	$\geq 3,0$ och $\leq 53,0$
HSV2-positivt			
Ogiltigt	–	–	–

Obs! När TTime inte kan beräknas visas ett streck (-).

Begränsningar

- A. Den här analysen får endast utföras av personal med utbildning i proceduren. Om anvisningarna i bipacksedeln inte följs finns det risk för felaktiga resultat.
- B. Pålitliga resultat förutsätter att proverna samlas in, transporteras, förvaras och bearbetas på ett korrekt sätt.
- C. Enheten är inte avsedd att användas med cerebrospinalvätska eller för fosterdiagnostik.

Analysresultat för Panther System

Virala transportmedier (VTM)

Resultatet för Aptima HSV 1 & 2 Assay bedömdes med vanligt förekommande VTM-typer (BD Universal Viral Transport/Copan Universal Transport Media, Remel M4RT, Remel M4 och Remel M5). I varje medium tillsattes separat stammarna MacIntyre HSV-1 eller MS HSV-2-viruspartiklar vid ~3X detektionsgränsen (LoD). Varje panel överfördes sedan enligt anvisningarna i bipacksedeln för STM. För att bedöma potentiell interferens av olika typer av VTM späddes också HSV-negativa paneler (utan tillsats) ut i STM och testades vid fyrtio replikat per panel. Alla negativa paneler var 100 % giltiga och negativa och alla HSV-1- eller HSV-2-paneler med tillsats var 100 % positiva för lämplig HSV-typ.

Analytisk känslighet

Den analytiska känsligheten/LoD för Aptima HSV 1 & 2 Assay fastställdes genom testning av en serie paneler med HSV-1- eller HSV-2-virus utspätt i poolade negativa kliniska prover i både STM och VTM utspätt i STM-baserade matriser. För HSV-1 analyserades stammarna MacIntyre och HF. För HSV-2 analyserades stammarna MS och G. Minst 60 replikat analyserades vid varje koncentration, för varje panelmedlem för varje matris och virusstam över 3 reagensbatcher.

Probit-regressionsanalys genomfördes för att generera den förväntade detektionsgränsen på 95 % för varje HSV-stam, i varje matris i varje batch. LoD fastställdes vara den koncentration vid vilken $\geq 95\%$ positivitet för analyserade replikat uppnås baserat på den högsta beräkningen bland de tre reagensbatcherna.

Tabell 4. HSV 1 och 2 – LoD i VTM och STM

HSV-typ/-stam	Provtyp	LoD TCID50/ml (95 % tillförlitlighet)
HSV-1 MacIntyre	STM	60,6 (37,9–143,2)
	VTM	186,9 (148,1–266,5)
HSV-1 HF	STM	78,9 (47,7–195,3)
	VTM	159,3 (98,3–326,7)
HSV-2 MS	STM	18,2 (10,7–46,1)
	VTM	28,7 (15,6–105,6)
HSV-2 G	STM	18,8 (13,2–36,4)
	VTM	128,8 (57,8–584,2)

LoD-verifiering

LoD verifierades med två kliniska isolat av HSV-1 och två kliniska isolat av HSV-2 som isolerades från HSV-positiva kliniska prover som odlades och kvantifierades internt. Varje isolat analyserades med Aptima HSV 1 & 2 assay med hjälp av 60 replikat var, vid 1X LoD, 3X LoD och 10X LoD. Analyserna genomfördes i både STM- och VTM-matrisen för alla fyra kliniska isolat och genomfördes med 3 reagensbatcher. Aptima HSV 1 & 2 Assay detekterade alla replikat för all kliniska isolat vid alla tre koncentrationer som analyserades, vilket visar att analysen korrekt kan detektera ett område av HSV-1- och HSV-2-isolat vid LoD.

Tabell 6: Interfererande substanser

Ämne	Varumärke/källa	Slutgiltig koncentration*.
vaginalt glidmedel	KY-gelé	5 % V/V
spermiedödande gel/preventivmedelsgel	Options Gynol II	4 % W/V
svampmedelskräm	Monistat 3	5 % W/V
sköljning	Up & Up intimtvätt för kvinnor	5 % V/V
hygienspray för kvinnor	FDS Feminine Deodorant Spray	5 % W/V
läkemedel mot herpes	Releev	5 % W/V
läppbalsam	Carmex	5 % W/V
kroppslosion	Vaseline Aloe Fresh	5 % W/V
pulver	Summer's Eve	5 % W/V
ättiksyrebaserad tvättsködning	ättiksyrebaserad tvättlösning	5 % V/V
hemorrojdkräm	Preparation H	5 % W/V
urin	Intern urinprovtagning	5 % V/V
helblod	Intern blodprovtagning	0,5 % V/V
leukocyter	Biological Specialty Corporation Leukocytes	4×10^5 celler/ml
saliv	Intern salivprovtagning	4 % W/V
slemhinna	Sigma Aldrich Mucine	0,3 % W/V
sädesvätska	sädesvätska	5 % V/V
fekalier	fekalier	0,03 % W/V
hostdämpande medel	Dayquil	5 % V/V
tandkräm	Sensodyne	5 % W/V
protein	Kasein	4 % W/V
antiviralt läkemedel	acyclovir	5 % W/V
munvatten	Listerine	5 % V/V

*De slutliga koncentrationerna representerar den slutliga koncentrationen (FC) i provet vid analys i Panther-instrumentet. Med avseende på provtagning: SC, 5 % FC = 100 % SC; 4 % FC = 80 % SC; 0,5 % FC = 10 % SC; 0,03 % FC = 0,6 % SC

Oral HSV-2 (artificiell matris)

Analys med Aptima HSV 1 & 2 assay genomfördes med en artificiell klinisk provmatris i syfte att generera ytterligare resultatdata för detektion av HSV-2 i orala prover. HSV-2-stammen MS tillsattes i HSV-negativa orala kliniska VTM- eller STM-matrider vid 3X LoD eller 1000X LoD för respektive medium. 15 replikat av HSV-negativa prover, 25 replikat av HSV-2 vid 3X LoD och 25 replikat av HSV-2 vid 1000X LoD för både VTM- och STM-matrider analyserades av operatörer utan kännedom om panelinnehållet. Resultaten visade 100 % detektion av positiva orala artificiella paneler innehållande HSV-2 och 0 % detektion i alla negativa prover i kliniska matrider för både STM och VTM.

Tabell 14 sammanfattar resultaten av Aptima HSV 1 & 2 Assay som avvek från tolkningen av den sammansatta referensmetoden för HSV-2.

Tabell 14. Avvikande resultat mellan tolkningen av den sammansatta referensmetoden för HSV-2 och Aptima HSV 1 & 2 Assay per lesionsplats och provtyp

Lesionens plats	Provtyp	Sammansatt referensmetod		Aptima HSV 1 & 2 Assay – resultat	Tolkning	Antal
		Odlingsresultat	PCR-/ sekvenseringsresultat			
Anogenital	VTM	Negativ	Negativ	Positiv	Falskt pos. res.	6
		HSV-1-positivt	Negativ	Positiv	Falskt pos. res.	1
	Aptima-provpinne STM	Negativ	Negativ	Positiv	Falskt pos. res.	18
		HSV-1-positivt	Negativ	Positiv	Falskt pos. res.	2
Anogenital	VTM	Negativ	Positiv	Negativ	Falskt neg. res.	8
	Aptima-provpinne STM	Negativ	Positiv	Negativ	Falskt neg. res.	4
Oral	Aptima-provpinne STM	Negativ	Positiv	Negativ	Falskt neg. res.	1

Aptima-pinnprov STM = Aptima Multitest-pinnprov, VTM = VTM-prov

TTime-fördelning för positiva kontroller för Aptima HSV 1 & 2 Assay

Fördelningen av TTime-värden för positiva kontroller för Aptima HSV 1 & 2 Assay från alla giltiga körningar av Aptima HSV 1 & 2 Assay som utfördes under studien av kliniska resultat visas i tabell 21.

Tabell 21. TTime-fördelning för positiva kontroller för Aptima HSV 1 & 2 Assay

Statistik	TTime	
	HSV-1	HSV-2
N	107	107
Medelvärde	20,03	22,01
Median	19,8	21,7
SD	1,198	1,612
CV (%)	6,0	7,3
Min.	18,1	19,5
Max	22,9	26,2

CV = variationskoefficient, SD = stochardavvikelse

Referenser

1. Gupta R., T. Warren, A. Wald. 2007. Genital Herpes. *The Lancet* 370: 2127-2137.
2. Bradley H., L. Markowitz, T. Gibson, G. McQuillan. 2014. Seroprevalence of Herpes Simplex Virus Types 1 and 2 United States, 1999-2010. *Journal of Infectious Diseases (JID)* 209: 325-333.
3. Whitley R., B. Roizman. 2001. Herpes Simplex Virus Infections. *The Lancet* 357: 1513-1518.
4. LeGoff J., H. Pérez, L. Bélec. 2014. Diagnosis of Genital Herpes Simplex Virus Infection in the Clinical Laboratory. *Virology Journal* 11: 83-99.
5. Wald A., K. Link. 2002. Risk of Human Immunodeficiency Virus Infection in Herpes Simplex Virus Type 2- Seropositive Persons: A Meta-Analysis. *Journal of Infectious Diseases (JID)* 185: 45-52.
6. Brown A., A. Wald, R. Morrow, S. Selke, J. Zeh, L. Corey. 2003. Effect of Serologic Status och Cesarean Delivery on Transmission Rates of Herpes Simplex Virus from Mother to Infant. *The Journal of the American Medical Association (JAMA)* 289(2): 203-209.
7. Ashley RL., A. Wald. 1999. Genital Herpes: Review of the Epidemic and Potential Use of Type-Specific Serology. *Clinical Microbiology Reviews* 12: 1-8.
8. Swenson, et al. 2016. Evaluation of a transcription mediated amplification assay for detection of herpes simplex virus types 1 and 2 mRNA in clinical specimens. *J Clin Virol* 80, 62-67.
9. Sciortino MT., M. Suzuki, B. Taddeo, B. Roizman. 2001. RNAs Extracted from Herpes Simplex Virus 1 Virions: Apparent Selectivity of Viral but Not Cellular RNAs Packaged in Virions. *Journal of Virology* 75(17):8105-8116.
10. Clinical and Laboratory Standards Institute. 2005. Collection, Transport, Preparation, and Storage of Specimens for Molecular Methods; Approved Guideline. CLSI Document MM13-A. Wayne, PA.
11. 29 CFR Part 1910.1030. Occupational Exposure to Bloodborne Pathogens; current version.
12. Centers for Disease Control and Prevention/National Institutes of Health. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories (BMBL); current version.
13. Clinical and Laboratory Standards Institute. 2002. Clinical Laboratory Waste Management. CLSI Document GP5-A2. Villanova, PA.



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

Kontaktinformation för USA och övriga länder:

Kundsupport: +1 844 Hologic (+1 844 465 6442)
customersupport@hologic.com

Teknisk support: +1 888 484 4747
molecularsupport@hologic.com

Besök www.hologic.com för mer kontaktinformation.

Hologic, Aptima, Panther och motsvarande logotyper är varumärken eller registrerade varumärken som tillhör Hologic, Inc. och/eller dess dotterbolag i USA och/eller andra länder.

Andra varumärken som kan förekomma i denna bipacksedel tillhör respektive ägare.

Den här produkten omfattas eventuellt av ett eller flera USA-patent som anges på www.hologic.com/patents.

© 2017 Hologic, Inc.
AW-15346-1601 Rev. 002
2017-06



Emergo Europe
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague
The Netherlands