

## GBS Assay (Panther Fusion® System)

Brugsanvisning  
Til *in vitro* diagnostisk brug  
Kun efter lægeordination.

|  |           |
|--|-----------|
| <b>Generelle oplysninger .....</b>                   | <b>2</b>  |
| Tilsigtet anvendelse .....                           | 2         |
| Resumé og forklaring af testen .....                 | 2         |
| Procedureprincipper .....                            | 2         |
| Sammenfatning af sikkerhed og præstation .....       | 3         |
| Advarsler og forholdsregler .....                    | 3         |
| Krav til opbevaring og håndtering af reagenser ..... | 6         |
| Udtagning og opbevaring af prøve .....               | 7         |
| Prøvetransport .....                                 | 8         |
| <b>Panther Fusion System .....</b>                   | <b>9</b>  |
| Vedlagte reagenser og materialer .....               | 9         |
| Nødvendige materialer og anskaffes separat .....     | 9         |
| Panther Fusion System testprocedure .....            | 10        |
| Bemærkninger til procedure .....                     | 11        |
| <b>Kvalitetskontrol .....</b>                        | <b>12</b> |
| Negative og positive kontroller .....                | 12        |
| Intern kontrol .....                                 | 12        |
| <b>Tolkning af resultater .....</b>                  | <b>13</b> |
| <b>Begrænsninger .....</b>                           | <b>14</b> |
| <b>Panther Fusion System Assay præstation .....</b>  | <b>15</b> |
| Forventede Værdier .....                             | 15        |
| Reproducerbarhed .....                               | 16        |
| Klinisk præstation .....                             | 17        |
| Analytisk sensitivitet .....                         | 19        |
| Analytisk specifitet og mikrobiel interferens .....  | 19        |
| Interferens .....                                    | 22        |
| Overførsel/kontaminering .....                       | 23        |
| Assay præcision .....                                | 24        |
| <b>Bibliografi .....</b>                             | <b>25</b> |
| <b>Kontaktoplysninger og revisionshistorik .....</b> | <b>26</b> |

## Generelle oplysninger

### Tilsiget anvendelse

Panther Fusion® GBS-assay er en automatiseret kvalitative *in vitro* diagnostisk test, der udnytter reeltids PCR til detektion af Gruppe B *Streptococcus* DNA fra kulturer af vaginal/rektumpodninger fra antepartumkvinder efter 18-24 timers inkubation på enten Lim- eller gulerods næringsbouillon.

Denne test er udført på Hologic Panther Fusion system og er beregnet til at hjælpe med at bestemme antepartumkvinders GBS-kolonisationsstatus. Dette assay diagnosticerer ikke og monitorerer ikke behandlingen af GBS-infektioner. Panther Fusion GBS assay giver ikke følsomhedsresultater. Kulturisolater er nødvendig for at udføre følsomhedstest som anbefalet for penicillin-allergiske kvinder.

### Resumé og forklaring af testen

Gruppe B *Streptococcus* (GBS), *Streptococcus agalactiae*, er en Gram-positiv bakterie forbundet med forbigående kolonisation i hele kroppen, herunder, men ikke begrænset til, vagina, mavetarmkanalen og urinrøret.<sup>1</sup> Det er sjældent, at GBS kan forårsage sygdom hos raske personer, men det kan forårsage alvorlig sygdom hos patienter, der er immunsvækkede, ældre og nyfødte.<sup>2</sup> Det primære sundhedsproblem er en tidlig neonatal infektion (Sygdom med tidlig debut (Early-Onset Disease, EOD), der forekommer inden for 7 dage efter fødsel og er forårsaget af vertikal transmission fra mor til nyfødt under veer og fødsel. Vertikal transmission forekommer, når GBS fra en koloniseret kvinde stiger op i skeden til fostervand efter starten af veer og/eller hinderne brister.<sup>3, 4</sup> Spædbørn, der erhverver tidligt opståede infektioner typisk tilstede med respiratoriske symptomer på sepsis indenfor de første 24 til 48 timer efter fødslen<sup>5</sup>; meningitis er også observeret, men med lavere frekvens.

Den primære strategi for behandling og forebyggelse af EOD er intravenøs antibiotika intrapartum (under fødslen). Denne strategi er blevet grundigt undersøgt og har vist sig at være yderst effektiv til at reducere incidensen af vertikal transmission af GBS. For effektivt at kunne anvende en intrapartum antibiotika-protokol er det vigtigt præcist at identificere mødre, som den vil kunne gavne. I 2002 og igen i 2010 har CDC opdateret sine GBS-forebyggelsesretningslinjer og anbefalede en universel kulturbaseret screeningstilgang til at bestemme, hvilke kvinder der er kandidater og bør have intrapartum antibiotika.<sup>6, 7</sup>

### Procedureprincipper

Panther Fusion system automatiserer fuldt ud prøvebehandling (herunder cellelyse, nukleinsyrecapture, -amplifikation og -detektion) for Panther Fusion GBS assay. En intern kontrol (IC-X) tilføjes automatisk til hver prøve via Fusion Capture-arbejdsreagens-X (working Fusion Capture Reagent-X – wFCR-X) til at overvåge interferens under prøvebehandling, -amplifikation og -detektion af fejl forårsaget af reagens eller hæmmende stoffer.

**Bemærk:** Panther Fusion system tilsætter IC-X til FCR-X. Når IC-X er tilsat til FCR-X, betegnes det som wFCR-X.

**Prøvebehandling og nukleinsyrecapture:** Prøver er først inkuberet i basisk reagens (Panther Fusion Enhancer Reagent-X (Panther Fusion Enhancer-reagens-X); FER-X) for at aktivere cellelyse. Nukleinsyre frigivet i lyseringstrinnet hybridiserer til magnetiske partikler i FCR-X. Capturpartikler separeres derefter fra restprøvematrixen i et magnetfelt i en serie vasketrin med en mild sæbe. De Indfangede nukleinsyrer elueres derefter fra magnetiske partikler med en reagens med lav ionstyrke (Panther Fusion Elueringsbuffer).

**PCR-amplifikation og fluorescensdetektion:** Enkelt enhedsdosis af PCR-masterblanding rekonstitueres med Panther Fusion-rekonstitueringsbuffer og kombineret med det eluerede nukleinsyre i et reaktionshætteglas. PCR-baseret target amplifikation opstår med target specifikke fremad- og reverse primere, der genererer et fluorescenssignal. Panther Fusion GBS-softwaren beregner en cyklustærskel ( $C_t$ )-resultatet til kvalitativ bestemmelse af analyttens tilstedeværelse. Analyt-targets og de anvendte korresponderende fluorescerende kanaler i Panther Fusion GBS assay er opsummeret i tabellen nedenfor.

| Analyt         | Gen-target    | Kanal  |
|----------------|---------------|--------|
| GBS            | SIP og Cfb    | FAM    |
| Intern kontrol | Ikke relevant | RED677 |

## Sammenfatning af sikkerhed og præstation

SSP (Summary of Safety and Performance) (Sammenfatning af sikkerhed og præstation) er tilgængelig i den europæiske database for medicinsk udstyr (Eudamed), hvor den er knyttet til udstyrsidentifikationer (Basis UDI-DI). Se Basic Unique Device Identifier (BUDI) (Basis unik udstyrsidentifikation) for at finde SSP for Panther Fusion GBS assay: **54200455DIAGPFGBSS3**.

## Advarsler og forholdsregler

- A. Til *in vitro* diagnostisk brug.
- B. Til professionel brug.
- C. Læs hele indlægssedlen og brugervejledningen til Panther/Panther Fusion System grundigt.

## Vedrørende laboratoriet

- D. Panther Fusion Enhancer Reagent-X (FER-X) er ætsende stof, skadeligt, hvis det sluges og forvolder alvorlige hudforbrændinger og øjenskade.
- E. Kun personale med tilstrækkelig uddannelse i brugen af dette assay og i håndtering af potentielt smittefarlige materialer må udføre disse procedurer. Hvis der forekommer spild, skal området straks desinficeres ved hjælp af gældende procedurer på stedet.
- F. Prøver kan være infektiøse. Overhold de generelle forholdsregler ved udførelse af assayet. Korrekte håndterings- og bortskaffelsesmetoder bør fastlægges laboratorielederen. Kun medarbejdere, der har tilstrækkelig træning i håndtering af infektiøse materialer, bør have tilladelse til at udføre denne diagnostiske procedure.<sup>8</sup>
- G. Brug kun medfølgende eller specificeret laboratoriemateriale til engangsbrug.

- H. Brug engangshandsker uden pudder, beskyttelsesbriller og laboratoriekittel ved håndtering af prøver og reagenser. Vask hænderne grundigt efter håndtering af prøver og reagenser.
- I. Alt materiale, der har været i kontakt med prøver og reagenser, skal bortsaffes i overensstemmelse med nationale, internationale og regionale bestemmelser.

#### Vedrørende prøve

- J. Udløbsdatoerne på Aptima® Specimen Transfer-rørrene gælder for overførslen af prøve til røret og ikke for testning af prøven. Prøver, der er indsamlet/overført forud for udløbsdatoerne på indsamlingskittet, og som transportereres og opbevares i henhold til den relevante indlægsseddel, er gyldige til testning, selv hvis disse udløbsdatoer er overskredet.
- K. Under forsendelse af prøver skal korrekte opbevaringsforhold bevares for at sikre prøvens integritet. Prøvestabilitet under forsendelsesforhold, der er anderledes end de anbefalede forhold, er ikke blevet vurderet.
- L. Undgå krydkontaminering under prøvehåndteringstrinnene. Prøver kan indeholde ekstremt høje niveauer af bakterier og andre organismer. Pas på, at prøvebeholdere ikke kommer i berøring med hinanden, og bortsak brugte materialer uden at føre dem hen over eventuelle åbne beholdere. Skift handsker, hvis de kommer i berøring med prøver.

#### Vedrørende assay

- M. Brug ikke reagenserne og kontrollerne efter udløbsdatoen.
- N. Opbevar assaykomponenter ved den anbefalede opbevaringsbetingelse. Se *Krav til opbevaring og håndtering af reagenser* og *Panther Fusion System testprocedure* for flere oplysninger.
- O. Kombinér ikke assayreagenser eller væsker. Påfyld ikke reagenser eller væsker. Panther Fusion system verificerer reagensniveauer.
- P. Undgå mikrobiel og ribonukleasekontaminering af reagenser.
- Q. Kvalitetskontrolkrav skal udføres iht. lokale, statslige og/eller føderale bestemmelser eller iht. godkendelseskrav og dit laboratoriums standardkvalitets-kontrolprocedurer.
- R. Brug ikke assaypatronen, hvis opbevaringsposen har mistet forseglingen, eller hvis assaypatronfolien ikke er intakt. Kontakt Hologic teknisk support, hvis et af dette sker.
- S. Brug ikke væskepakker, som er beskadigede eller lækker. Kontakt Hologic teknisk support, hvis dette sker.
- T. Håndtér assaypatronerne med forsigtighed. Tab eller vend ikke op og ned på assaypatroner. Undgå forlænget udsættelse for omgivende lys.
- U. Nogle reagenser i dette kit er mærket med risiko- og sikkerhedssymboler.

**Bemærk:** Farekommunikationsoplysninger afspejler klassifikationer for Sikkerhedsdatablade (SDS) i USA og EU. For Farekommunikationsoplysninger der er specifikke for din region, referere til den regionsspecifikke SDS i sikkerhedsdatabladbibliotek på [www.hologicsds.com](http://www.hologicsds.com).

For mere information om symbolerne henvises til symbolforklaringen på <https://www.hologic.com/package-inserts>.

| US Hazard Information   |   |
|---|---|
|   | <b>Panther Fusion Oil</b><br><i>Polydimethylsiloxane 95-100 %</i>   |
|   | <b>WARNING</b><br>H315 - Causes skin irritation<br>H319 - Causes serious eye irritation<br>P264 - Wash face, hands and any exposed skin thoroughly after handling<br>P280 - Wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection<br>P305 + P351 + P338 - IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing<br>P337 + P313 - If eye irritation persists: Get medical advice/attention<br>P302 + P352 - IF ON SKIN: Wash with plenty of soap and water<br>P332 + P313 - If skin irritation occurs: Get medical advice/attention<br>P362 - Take off contaminated clothing and wash before reuse   |
| <b>Panther Fusion Enhancer Reagent-X (FER-X)</b><br><i>Lithium Hydroxide Monohydrate 5-10 %</i> |   |
|   | <b>DANGER</b><br>H302 - Harmful if swallowed<br>H314 - Causes severe skin burns and eye damage<br>P264 - Wash face, hands and any exposed skin thoroughly after handling<br>P270 - Do not eat, drink or smoke when using this product<br>P260 - Do not breathe dust/fume/gas/mist/vapors/spray<br>P280 - Wear protective gloves/protective clothing/eye protection/face protection<br>P305 + P351 + P338 - IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing<br>P310 - Immediately call a POISON CENTER or doctor/physician<br>P303 + P361 + P353 - IF ON SKIN (or hair): Remove/Take off immediately all contaminated clothing. Rinse skin with water/shower<br>P363 - Wash contaminated clothing before reuse<br>P304 + P340 - IF INHALED: Remove victim to fresh air and keep at rest in a position comfortable for breathing<br>P310 - Immediately call a POISON CENTER or doctor/physician<br>P301 + P312 - IF SWALLOWED: Call a POISON CENTER or doctor/physician if you feel unwell<br>P330 - Rinse mouth<br>P301 + P330 + P331 - IF SWALLOWED: rinse mouth. Do NOT induce vomiting<br>P405 - Store locked up<br>Dispose of contents/container to an approved waste disposal plant |
| EU-fareoplysninger  |   |
|   | <b>Panther Fusion Oil</b><br><i>Polydimethylsiloxane 100 %</i>  |
|   | <b>ADVARSEL</b><br>H315 - Forårsager hudirritation<br>H319 - Forårsager alvorlig øjenirritation   |
|   | <b>Panther Fusion Enhancer Reagent-X (FER-X)</b><br><i>LITHIUM HYDROXIDE, MONOHYDRATE 5-10 %</i>  |
|   | <b>FARE</b><br>H302 - Farlig ved indtagelse<br>H314 - Forårsager svære forbrændinger af huden og øjenskader<br>P260 - Indånd ikke pulver/røg/gas/tåge/damp/spray<br>P280 - Bær beskyttelseshandsker/beskyttelsestøj/øjenbeskyttelse/ansigtsbeskyttelse<br>P303 + P361 + P353 - VED KONTAKT MED HUDEN (eller håret): Tilsmudset tøj tages straks af/fjernes. Skyl/brus huden med vand<br>P305 + P351 + P338 - VED KONTAKT MED ØJNENE: Skyl forsigtigt med vand i flere minutter. Fjern eventuelle kontaktlinser, hvis dette kan gøres let. Fortsæt skylling<br>P310 - Ring omgående til en GIFTINFORMATION eller en læge<br>P280 - Bær øjenbeskyttelse/ansigtsbeskyttelse  |

## Krav til opbevaring og håndtering af reagenser

A. I den nedenstående tabel vises krav til opbevaring og håndtering for dette assay.

| Reagens  | Opbevaring i<br>uåbnet stand | Klar i systemet/<br>Åbn stabilitet <sup>1</sup> | Åbnet<br>opbevaring           |
|--|------------------------------|---|-------------------------------|
| Panther Fusion GBS assay Cartridge (Panther Fusion GBS assay patron) | 2°C til 8°C                  | 60 dage   | 2°C til 8°C <sup>2</sup>      |
| Panther Fusion Capture Reagens-X (FCR-X)                             | 15°C til 30°C                | 30 dage   | 15°C til 30°C                 |
| Panther Fusion Enhancer Reagens-X (FER-X)                            | 15°C til 30°C                | 30 dage   | 15°C til 30°C                 |
| Panther Fusion intern kontrol-X (IC-X)                               | 2°C til 8°C                  | (I wFCR-X)                                      | Ikke relevant                 |
| Panther Fusion Elueringsbuffer                                       | 15°C til 30°C                | 60 dage   | 15°C til 30°C                 |
| Panther Fusion Olie  | 15°C til 30°C                | 60 dage   | 15°C til 30°C                 |
| Panther Fusion Rekonstitueringsbuffer I                              | 15°C til 30°C                | 60 dage   | 15°C til 30°C                 |
| Panther Fusion GBS Positive Control                                  | 2°C til 8°C                  | Hætteglas til engangsbrug                       | Ikke relevant-<br>engangsbrug |
| Panther Fusion Negative Control                                      | 2°C til 8°C                  | Hætteglas til engangsbrug                       | Ikke relevant-<br>engangsbrug |

Når reagenserne fjernes fra Panther Fusion system, skal du straks returnere dem til deres korrekte opbevaringstemperaturer.

<sup>1</sup> Klar i systemet-stabilitet begynder på det tidspunkt, hvor reagenset placeres på Panther Fusion system til Panther Fusion GBS assaypatronen, FCR-X, FER-X og IC-X. Klar i systemet-stabilitet for Panther Fusion Rekonstitueringsbuffer I, Panther Fusion Elueringsbuffer og Panther Fusion Oliereagens starter, når reagenspakken anvendes for første gang.

<sup>2</sup> I Hvis assaypatronen fjernes fra Panther Fusion system, skal du opbevare den i en lufttæt beholder med tørremiddel ved den anbefalede opbevaringstemperatur.

- B. wFCR-X og FER-X er stabil i 60 dage med prop og opbevaret ved 15°C til 30°C. Må ikke nedkøles.
- C. Bortskaf ubrugte reagenser, som har overskredet deres klar i systemet-stabilitet.
- D. Undgå krydskontaminering under håndtering og opbevaring af reagens.
- E. **Undlad at nedfryse reagenser.**

## Udtagning og opbevaring af prøve

**Patientprøve** - Klinisk materiale indsamlet fra en patient og overført til et relevant transportsystem.

**Prøver** - Représenterer en mere generisk betegnelse til at beskrive alt materiale til testning i Panther Fusion system (f.eks. prøver og kontroller).

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

**Bemærk:** Udvis forsigtighed for at undgå krydskontaminering under trinnene til prøvehåndtering. Bortskafx brugte materialer uden at føre dem hen over åbne rør.

### A. Udtagning og berigelses af prøve

1. Indsam vaginal/rektumpodninger ifølge standard teknik vha. en Flocked swab podepind. Sæt omgående vatpinden podningsprøven ind i en ikke-nærende medier (Flydende Stuarts eller Amies).
2. Efter indsamlingen kan prøverne opbevares ved 15°C til 30°C i op til 48 timer.
3. Inkuber podninger direkte til den ønskede næringsbouillon (Lim eller gulerod).
4. Inkuber aerobt i 18 til 24 timer ved 35°C til 37°C i henhold til standardteknik.
5. Efter berigelse kan prøver derefter opbevares under én af de følgende betingelser:
  - 15°C til 30°C op til 24 timer eller
  - 2°C til 8°C i op til 5 dage.

### B. Prøvebehandling

1. Før testning på Panther Fusion system, skal den berigede prøve resuspenderes og 1 mL af prøven overføres til Aptima Specimen Transfer Tube (Aptima-reagensglas til prøveoverførsel) indeholdende 2,9 mL prøvetransportmedie (STM).
2. Efter overførsel kan prøver derefter opbevares under én af de følgende betingelser:
  - 15°C til 30°C op til 72 timer eller
  - 2°C til 8°C i op til 5 dage.

**Bemærk:** Det anbefales, at prøver, der er overført til Aptima Specimen Transfer Tube (Aptima-reagensglas til prøveoverførsel), opbevares med prop og opretstående i et stativ.

### C. Opbevaring af prøver efter analysering

1. Prøver kan efterlades på Panther Fusion system eller fjernes og testes senere, så længe den samlede tid klar i systemet ikke overstiger opbevaringsforholdene beskrevet i trin B.
2. Fjernede prøver skal dækkes med en ny ren plastfilm eller foliebarriere.
3. Hvis analyserede prøver skal forsendes, fjernes den gennemtrængelige hætte og udskiftes med en ny uigennemtrængelig hætte. Hvis prøver skal sendes til analysering på et andet laboratorium, skal de anbefalede temperaturer opretholdes. Inden proppen tages af tidligere testede prøver og prøver, hvor proppen er sat på igen, skal præparatreatagensglassene centrifugeres i 5 minutter ved 420 relativ centrifugalkraft (RCF) for at bringe al væsken ned i bunden af reagensglasset. Undgå stænkning og krydskontaminering.

## **Prøvetransport**

Oprethold betingelserne for prøveopbevaring, som beskrevet under *Udtagning og opbevaring af prøve*.

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

## Panther Fusion System

Panther Fusion systemet er et integreret system til nukleinsyretestning, som fuldstændigt automatiserer alle nødvendige trin til udførelse af forskellige Panther Fusion assays fra prøvebehandling til amplifikation, detektion og datareduktion.

### Vedlagte reagenser og materialer

#### Assayemballage

| Komponenter <sup>1</sup>  | Kat. nr.  | Opbevaring    |
|---|-----------|---------------|
| <b>Panther Fusion GBS Assay Cartridge (Panther Fusion GBS assaypatron)</b><br><b>96 Tests</b><br>Panther Fusion GBS Assay Cartridge (Panther Fusion GBS assaypatron),<br>12 tests, 8 pr. æske | PRD-04484 | 2°C til 8°C   |
| <b>Panther Fusion GBS assay Controls (Panther Fusion GBS assaykontroller)</b><br>Panther Fusion Positive Control-rør, 5 pr. æske<br>Panther Fusion Negative Control-rør, 5 pr. æske           | PRD-04485 | 2°C til 8°C   |
| <b>Panther Fusion intern kontrol-X 960 Tests</b><br>Panther Fusion intern kontrol-X reagensglas, 4 pr. æske   | PRD-04476 | 2°C til 8°C   |
| <b>Panther Fusion Ekstraktionsreagens-X 960 Tests</b><br>Panther Fusion Capture Reagens-X-flaske, 240 tests, 4 pr. æske<br>Panther Fusion Enhancer Reagens-X-flaske, 240 tests, 4 pr. æske    | PRD-04477 | 15°C til 30°C |
| <b>Panther Fusion Elueringsbuffer 2400 Tests</b><br>Panther Fusion Elueringsbuffer-pakke, 1200 tests, 2 pr. æske  | PRD-04334 | 15°C til 30°C |
| <b>Panther Fusion Rekonstitueringsbuffer I 1920 Tests</b><br>Panther Fusion Rekonstitueringsbuffer I, 960 tests, 2 pr. æske   | PRD-04333 | 15°C til 30°C |
| <b>Panther Fusion Oliereagens 1920 Tests</b><br>Panther Fusion Oliereagens, 960 tests, 2 pr. æske   | PRD-04335 | 15°C til 30°C |

<sup>1</sup> Komponenter kan også bestilles i de følgende pakker:

Panther Fusion Universalvæskekit, PRD-04430, indeholder 1 for hver Panther Fusion Olie og Panther Fusion Elueringsbuffer.

### Nødvendige materialer og anskaffes separat

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

| Materiale  | Kat. nr.               |
|--|------------------------|
| Panther System   | 303095                 |
| Panther Fusion-modul   | PRD-04173              |
| Panther Fusion System  | PRD-04172              |
| Aptima Assay væskekit<br>(Aptima vaskeopløsning, Aptima buffer til deaktiveringsvæske og Aptima Oliereagens) | 303014<br>(1000 tests) |
| Multireagensglasenheder (Multi-tube units, MTU'er)   | 104772-02              |
| Panther affaldsposekit   | 902731                 |
| Panther affaldbinadfækning   | 504405                 |

| Materiale   | Kat. nr.  |
|---|---|
| Eller Panther System Run Kit for Real-Time Assays (Panther System kørselskit til reeltids-assays)<br>indeholder MTU'er, affaldsposer, affaldsbinafdækninger og assayvæsker                      | PRD-03455<br>(5000 tests)   |
| Eller Panther System kørselskit<br>(ved kørsel af TMA-assays parallelt med reeltids TMA-assays)<br>Indeholder MTU'er, affaldsposer, affaldsbinafdækninger, automatisk detektion* og assayvæsker | 303096<br>(5000 tests)  |
| Panther Fusion Tube Trays (Panther Fusion bakker til reagensglas), 1008 tests,<br>18 bakker pr. æske  | PRD-04000   |
| Spidser, 1000 µL, filtrerede, ledende, væskeregistrering og til engangsbrug.<br>Ikke alle produkter er tilgængelige i alle regioner. Kontakt din repræsentant for regionsspecifik information.  | 901121 (10612513 Tecan)<br>903031 (10612513 Tecan)<br>MME-04134 (30180117 Tecan)<br>MME-04128 |
| Aptima Specimen Transfer Kit (Aptima prøveoverførselskit)   | 301154C   |
| Aptima Specimen Transfer Kit (Aptima prøveoverførselskit) — kan udskrives   | PRD-05110   |
| Aptima gennemtrængelige hætter (valgfrit)   | 105668  |
| Uigenremtrængelige udskiftningshætter (valgfrit)  | 103036A   |
| Udskiftningshætter til ekstraktionsreagensflaske  | CL0040  |
| P1000 pipette og spidser med vandskyende propper  | —   |
| Blegemiddel 5 % til 8,25% (0,7 M til 1,16 M) natriumhypochloritopløsning  | —   |
| Handsker uden pudder til engangsbrug  | —   |
| Beskyttelsespapir til laboratoriebord med plastikbagside  | —   |
| Fnugfri servietter  | —   |

\*Kræves kun til Panther Aptima TMA assays.

## Panther Fusion System testprocedure

**Bemærk:** Se brugervejledningen til Panther/Panther Fusion System for yderligere oplysninger om proceduren

### A. Klargøring af arbejdsmråde

- Tør arbejdsoverfladerne af med 2,5 % til 3,5 % (0,35 M til 0,5 M) natriumhypochloritopløsning. Lad natriumhypochloritopløsningen blive på overfladerne i mindst 1 minut, og skyld efter med demineraliseret (DI) vand. Natriumhypochloritopløsningen må ikke tørre. Dæk bordoverfladen med rene, absorberende afdækningsstykke med plastbagbeklædning til laboratoriebord.
- Rengør en separat arbejdsflade, hvor prøverne skal klargøres ved hjælp af den procedure, som beskrives i trin A.1.
- Rengør eventuelle pipetter. Følg rengøringsproceduren, beskrevet herover (trin A.1).

### B. Klargøring af reagens

- Fjern flaskerne med IC-X, FCR-X og FER-X fra lager.
- Åbn flaskerne med IC-X, FCR-X og FER-X, og bortskaf hætterne. Åbn TCR-døren på den øverste bås på Panther Fusion system.
- Placér IC-X-, FCR-X- og FER-X-flaskerne i de relevante positioner på TCR-karrusellen.

4. Luk TCR-døren.

**Bemærk:** Panther Fusion system tilfører IC-X til FCR-X. Efter at IC-X er føjet til FCR-X, kaldes det wFCR-X. Hvis FCR-X og FER-X fjernes fra systemet, skal du bruge nye propper og øjeblikligt opbevare det iht. de korrekte opbevaringsbetingelser.

#### C. Prøvehåndtering

**Bemærk:** Klargør prøver i henhold til Instruktioner til prøvebehandling i afsnittet Udtagning og opbevaring af prøve, før du isætter prøver på Panther Fusion System.

1. **Bland ikke på vortexmixer.**
2. Efterse prøvereagensglassene, inden de sættes i stativet. Hvis et prøvereagensglas indeholder bobler eller har en lavere mængde end den, der typisk iagttages, skal du banke forsigtigt på reagensglasset for at bringe indholdet ned i bunden.

**Bemærk:** For at undgå fejl i behandlingen skal du sikre, at der tilsættes en tilstrækkelig prøvemængde til Aptima Specimen Transfer Tube (Aptima-reagensglas til prøveoverførsel). Når der tilsættes 1 ml beriget kulturprøve til Aptima Specimen Transfer Tube (Aptima-reagensglas til prøveoverførsel), er der tilstrækkelig mængde til at udføre 3 nukleinsyreakstraktioner.

#### D. Klargøring af systemet

Se brugervejledningen til Panther/Panther Fusion System for anvisninger til opsætning af Panther Fusion systemet samt isætning af prøver, reagenser, assaypatroner og universalgæsker.

### Bemærkninger til procedure

#### A. Kontroller

1. Panther Fusion GBS Positive Control og Panther Fusion Negative Control kan isættes i enhver stativposition, i ethvert prøvebåsspør på Panther Fusion system.
2. Når kontrolreagensglassene er pipetteret og behandlet til Panther Fusion GBS assay, er de aktive op til 30 dage (kontrolfrekvens konfigureres af en administrator) medmindre kontrolresultaterne er ugyldige, eller der er isat et nyt lot assaypatroner.
3. Hvert kontrolreagensglas kan testes én gang.
4. Pipettering af patientprøver begynder, når ét af de to følgende forhold opfyldes:
  - a. Der er registreret gyldige resultater for kontrollerne på systemet.
  - b. Et par kontroller bliver i øjeblikket behandlet på systemet.

## Kvalitetskontrol

En kørsel eller et prøveresultat kan blive gjort ugyldigt af Panther Fusion system, hvis problemet opstår under udførelsen af assayet. Prøver med ugyldige resultater skal testes igen.

### Negative og positive kontroller

For at danne gyldige resultater er det nødvendigt at teste et sæt assaykontroller. Ét replikat af den negative assaykontrol og den positive assaykontrol skal testes hver gang, der isættes et nyt lot assaypatroner på Panther Fusion system, eller når det aktuelle sæt gyldige kontroller for et aktivt lot assaypatroner er udløbet.

Panther Fusion system er konfigureret til at kræve, at assaykontroller kører med et interval specificeret af administrator på op til 30 dage. Software på Panther Fusion system advarer operatøren, når der kræves assaykontroller og starter ikke nye tests, før assaykontrollerne er isat og har startet behandlingen.

Under behandlingen verificeres kriterierne for godkendelse af assaykontrollerne automatisk af Panther Fusion system. For at skabe gyldige resultater skal assaykontrollerne godkendes af en række validitetskontroller, som udføres af Panther Fusion system.

Hvis assaykontrollerne godkendes af alle validitetskontroller, betragtes de som gyldige til det administratorspecificerede tidsinterval. Når tidsintervallet er gået, udløber assaykontrollerne af Panther Fusion system og der kræves et nyt sæt assaykontroller, før der startes nogle nye prøver.

Hvis nogen af assaykontrollerne ikke består af validitetskontrollerne gør Panther Fusion System automatisk de berørte prøver ugyldige og kræver, at et nyt sæt assaykontroller testes, før der startes nogle nye prøver.

### Intern kontrol

En intern kontrol tilføjes til hver prøve under den automatiserede prøvebehandling på Panther Fusion system. Under behandlingen verificeres den interne kontrolls godkendelseskriterier automatisk af Panther Fusion systemsoftware. Der kræves ikke detektion af intern kontrol for prøver, som er positive for GBS. Den interne kontrol skal detekteres i alle prøver, der er negative for GBS. Prøver der ikke opfylder dette kriterium rapporteres som ugyldige. Hver prøve med et ugyldigt resultat skal testes igen.

*Panther Fusion System er udviklet til at verificere processerne nøjagtigt, når procedurerne udføres efter anvisningerne på denne indlægsseddel og i brugervejledningen til Panther/Panther Fusion System.*

## Tolkning af resultater

Panther Fusion system bestemmer automatisk testresultaterne for prøver og kontroller. Et testresultat kan være negativt, positivt eller ugyldigt.

Tabel 1 vises de mulige resultater, der rapporteres i en gyldig kørsel med tolkning af resultater.

Tabel 1: *Tolkning af resultater*

| GBS-resultat         | IC resultat | Tolkning  |
|----------------------|-------------|---|
| Negativt             | Gyldig      | GBS ikke detekteret.  |
| Positiv <sup>1</sup> | Gyldig      | GBS detekteret.   |
| Ugyldig <sup>2</sup> | Ugyldig     | Ugyldig. Der opstod en fejl under udarbejdelsen af resultatet. Test prøve igen. |

Ct = cyklustærskel, IC = intern kontrol.

<sup>1</sup> prøver med en GBS (FAM) Ct-værdi mindre end en FAM Ct-tærskel på 40 rapporteres som GBS-positiv.

<sup>2</sup> prøver med en GBS (FAM) Ct-værdi på mere end FAM Ct-tærsklen på 40 og en IC (RED677) Ct-værdi på mere end RED677 Ct-tærsklen på 38 rapporteres som ugyldig.

## Begrænsninger

- A. Kun personale, som er oplært i fremgangsmåden, må anvende dette assay. Hvis disse anvisninger ikke følges, kan det føre til fejlagtige resultater.
- B. Pålidelige resultater er afhængige af tilstrækkelig prøvetagning og korrekt transport, opbevaring og behandling af prøver.
- C. Undgå kontaminering ved at overholde god laboratoriepraksis og de procedurer, der er beskrevet på denne indlægsseddel.
- D. Panther Fusion GBS assay er kun til laboratoriebrug på hospital, klinisk, reference eller statslaboratorier. Enheden er ikke beregnet til brug ved patienten.
- E. Et positivt resultat ikke nødvendigvis udtryk for tilstedeværelse af levedygtige organismer. Det er imidlertid præsumptivt for tilstedeværelse af Gruppe B *Streptococcus*-DNA.
- F. Negative resultater forhindrer ikke tilstedeværelse af GBS og bør ikke anvendes som det eneste grundlag for behandling eller andre behandlingsbeslutninger.
- G. GBS-kolonisation under graviditeten kan være periodisk, vedvarende eller forbigående. Den kliniske anvendelighed af GBS-screening reduceres, når testning udføres mere end 5 uger før fødslen.
- H. Panther Fusion GBS assay giver ikke følsomhedsresultater. Kulturisolater er nødvendig for at udføre følsomhedstest som anbefalet for penicillin-allergiske kvinder.
- I. Mutationer i primer/probe bindende regioner kan påvirke detektion med Panther Fusion GBS assay.
- J. Resultater fra Panther Fusion GBS assay som implementeret på Panther Fusion system bør anvendes som et supplement til kliniske observationer og andre oplysninger til rådighed for lægen. Testen er ikke beregnet til at differentiere bærere af Gruppe B *Streptococcus* fra dem med streptokoksygdom. Testresultaterne kan påvirkes af samtidige antibiotikaterapi, da GBS DNA fortsat kan registreres efter antimikrobiel terapi.
- K. Brug af assayet til klinisk andre prøvetyper end de specificerede er ikke blevet evalueret og præstationskarakteristika er ikke etableret.

## Panther Fusion System Assay præstation

### Forventede Værdier

Panther Fusion GBS assay præstation er evalueret i en prospektiv klinisk undersøgelse af vaginal/rektumopnninger fra antepartumkvinder foretaget på tre lokaliteter i USA samlet set var prævalensen af GBS-kolonisation efter Panther Fusion GBS assay 24,2 % (229/947); prævalensen ved konventionel kultur var 21,4 % (203/947), som vist i Tabel 2.

Tabel 2: *Panther Fusion GBS assay og kultur prævalens*

| Vækstmedium      | Klinisk<br>lokation | N   | Panther Fusion GBS assay<br>(Panther Fusion GBS assay) |             | Konventionel kultur |             |
|------------------|---------------------|-----|--|-------------|---------------------|-------------|
|                  |                     |     | N positiv  | % prævalens | N positiv           | % prævalens |
| Lim-bouillon     | 1                   | 300 | 65   | 21,7 %      | 60                  | 20,0 %      |
|                  | 2                   | 343 | 71   | 20,7 %      | 60                  | 17,5 %      |
|                  | Samlet              | 643 | 136  | 21,2 %      | 120                 | 18,7 %      |
| Gulerodsbouillon | 3                   | 304 | 93   | 30,6 %      | 83                  | 27,3 %      |
| Kombineret       | Samlet              | 947 | 229  | 24,2 %      | 203                 | 21,4 %      |

## Reproducerbarhed

Panther Fusion GBS assay reproducerbarhed blev evalueret på tre amerikanske lokaliteter vha. syv panelmedlemmer. Testning blev udført ved brug af en assayreagenslot og seks operatører (to på hver lokation). På hver lokalitet, blev test blev udført to gange om dagen i fem ikke-fortløbende dage. Hver kørsel havde tre replikater af hver panelmedlem. Et negativt panelmedlem blev oprettet ved hjælp af Lim-bouillonmatrix. Positive panelmedlemmer blev oprettet ved tilsætning af GBS ved 1-2X LoD (detektionsgrænse; lav positiv) eller 3X LoD (moderat-positiv) koncentrationer af målanalytten til Lim-bouillonmatrix. Overenstemmelsen med forventede resultatet var 100 % i negative og moderat positive panelmedlemmer og ≥ 98,9 % i svagt positive panelmedlemmer for tre GBS-stammer evalueret (serotyper III, V og ikke-hæmolytisk isolat - NH), som vist i Tabel 3.

Tabel 3: Overenstemmelse af Panther Fusion GBS assayresultater ned forventede resultater

| Beskrivelse     | Paneler<br>komposition | koncentration<br>(CFU/mL) | Forventet<br>resultat |       | Overensstemmelse med<br>forventet resultat<br><br>%<br>(95 % CI) |
|-----------------|------------------------|---------------------------|-----------------------|-------|--|
|                 |                        |                           | GBS                   | N     |  |
| GBS III lav pos | 1-2X LoD               | 262                       | +                     | 90/90 | 100<br>(95,9 - 100 %)  |
| GBS III mod pos | 3X LoD                 | 504                       | +                     | 90/90 | 100<br>(95,9 - 100 %)  |
| GBS V lav pos   | 1-2X LoD               | 188                       | +                     | 89/90 | 98,9<br>(94,0 - 99,8 %)  |
| GBS V mod pos   | 3X LoD                 | 367                       | +                     | 90/90 | 100<br>(95,9 - 100 %)  |
| GBS NH lav pos  | 1-2X LoD               | 523                       | +                     | 90/90 | 100<br>(95,9 - 100 %)  |
| GBS NH mod pos  | 3X LoD                 | 900                       | +                     | 90/90 | 100<br>(95,9 - 100 %)  |
| Neg             | Negativt               | Ikke relevant             | -                     | 90/90 | 100<br>(95,9 - 100 %)  |

CI = konfidensinterval karakter, LoD = detektionsgrænse, N/A = ikke relevant, Mod = moderat, Neg = negativ, Pos = positiv.

Den samlede GBS-signalvariabilitet målt som %CV varierede fra 1,51 % til 2,25 % ved lave og moderat positive panelmedlemmer. På tværs af variationskilder, ekskluderende i kørsler, var % CV-værdier ≤1,33 %, som vist i Tabel 4.

Tabel 4: Panther Fusion GBS assay signalvariabilitet efter panelmedlem

| Panelbeskrivelse | N  | Gennemsnitlig<br>Ct | Mellem<br>laboratorier |        | Mellem<br>operatører |        | Mellem dage |        | Mellem kørsler |        | Inden for<br>kørsler |        | I alt |        |
|------------------|----|---------------------|------------------------|--------|----------------------|--------|-------------|--------|----------------|--------|----------------------|--------|-------|--------|
|                  |    |                     | SD                     | CV (%) | SD                   | CV (%) | SD          | CV (%) | SD             | CV (%) | SD                   | CV (%) | SD    | CV (%) |
| GBS III lav pos  | 90 | 37,1                | 0,49                   | 1,33 % | 0,47                 | 1,26 % | 0,18        | 0,48 % | 0,14           | 0,37 % | 0,55                 | 1,47 % | 0,77  | 2,09 % |
| GBS III mod pos  | 90 | 36,2                | 0,45                   | 1,24 % | 0,41                 | 1,12 % | 0,15        | 0,41 % | 0,05           | 0,14 % | 0,42                 | 1,15 % | 0,66  | 1,81 % |
| GBS V lav pos    | 90 | 37,3                | 0,44                   | 1,17 % | 0,41                 | 1,09 % | 0,09        | 0,23 % | 0,11           | 0,31 % | 0,68                 | 1,82 % | 0,84  | 2,25 % |
| GBS V mod pos    | 90 | 36,3                | 0,31                   | 0,84 % | 0,31                 | 0,85 % | 0,26        | 0,72 % | 0,08           | 0,23 % | 0,48                 | 1,33 % | 0,61  | 1,69 % |
| GBS NH lav pos   | 90 | 36,2                | 0,27                   | 0,75 % | 0,27                 | 0,74 % | 0,14        | 0,40 % | 0,10           | 0,28 % | 0,50                 | 1,37 % | 0,58  | 1,61 % |
| GBS NH mod pos   | 90 | 35,4                | 0,20                   | 0,57 % | 0,20                 | 0,55 % | 0,16        | 0,45 % | 0,03           | 0,08 % | 0,46                 | 1,31 % | 0,53  | 1,51 % |
| Negativt         | 90 | 31,9                | 0,32                   | 1,00 % | 0,30                 | 0,95 % | 0,06        | 0,20 % | 0,16           | 0,50 % | 0,26                 | 0,83 % | 0,56  | 1,77 % |

Ct = cyklustærskel, CV = variationskoefficient, Pos = positiv, SD = standardafvigelse.

Signalvariation målt som %CV var ≤1,35 % mellem lokaliteter/operatører, mellem dage/kørsler eller samlet for Panther Fusion GBS assay positiv kontrol og negativ kontrol, som vist i Tabel 5.

Tabel 5: Panther Fusion GBS assay Controls signalvariabilitet

| Kontrol  | N  | Gennemsnitlig<br>Ct | Mellem lokaliteter/<br>operatører |        | Mellem dage/<br>kørsler |        | I alt |        |
|----------|----|---------------------|-----------------------------------|--------|-------------------------|--------|-------|--------|
|          |    |                     | SD                                | CV (%) | SD                      | CV (%) | SD    | CV (%) |
| Positivt | 15 | 31,9                | 0,17                              | 0,53 % | 0,10                    | 0,32 % | 0,22  | 0,70 % |
| Negativt | 15 | 28,3                | 0,20                              | 0,72 % | 0,27                    | 0,94 % | 0,38  | 1,35 % |

Ct = cyklustærskel, CV = variationskoefficient, SD = standardafvigelse.

## Klinisk præstation

Et prospektivt multicenterundersøgelse blev udført ved hjælp af overskydende beriget kulturprøver (Lim-bouillon og gulerodsbouillon) fra vaginal/rektumpodninger fra antepartumkvinder, der gennemgår rutinemæssig screening for GBS. I alt 947 prøver blev testet med begge referencekulturmетодen og Panther Fusion GBS assay og klinisk sensitivitet og specificitet blev bestemt. Resultaterne vises i tabellerne 6, 7 og 8.

Tabel 6: Lim-bouillon prøver

| Lim-bouillon  | Referencemetode                                       |          |                 |
|---|---|----------|-----------------|
|   | Positivt  | Negativt | I alt           |
| Panther Fusion GBS assay (Panther Fusion GBS assay) | Positivt  | 120      | 16 <sup>1</sup> |
|   | Negativt  | 0        | 507             |
|   | I alt   | 120      | 523             |
| Sensitivitet  | $120/120 = 100\% \text{ (95\% CI: 96,9\% - 100\%)}$   |          |                 |
| Specificitet  | $507/523 = 96,9\% \text{ (95\% CI: 95,1\% - 98,1\%)}$ |          |                 |
| Positiv prædiktiv værdi                             | $120/136 = 88,2\% \text{ (95\% CI: 81,7\% - 92,6\%)}$ |          |                 |
| Negativ prædiktiv værdi                             | $507/507 = 100\% \text{ (95\% CI: 99,3\% - 100\%)}$   |          |                 |

CI = konfidensinterval

<sup>1</sup> af 16 falske positiver, 14 (87,5 %) var positive på Becton Dickinson BD MAX GBS-assay.

Tabel 7: Gulerodsbouillon prøver

| Gulerodsbouillon                                    | Referencemetode                                       |          |       |
|---|---|----------|-------|
|   | Positivt  | Negativt | I alt |
| Panther Fusion GBS assay (Panther Fusion GBS assay) | Positivt  | 83       | 10    |
|   | Negativt  | 0        | 211   |
|   | I alt   | 83       | 221   |
| Sensitivitet  | $83/83 = 100\% \text{ (95\% CI: 95,6\% - 100\%)}$     |          |       |
| Specificitet  | $211/221 = 95,5\% \text{ (95\% CI: 91,9\% - 97,5\%)}$ |          |       |
| Positiv prædiktiv værdi                             | $83/93 = 89,3\% \text{ (95\% CI: 81,3\% - 94,1\%)}$   |          |       |
| Negativ prædiktiv værdi                             | $211/211 = 100\% \text{ (95\% CI: 98,2\% - 100\%)}$   |          |       |

CI = konfidensinterval

Tabel 8: Kombineret Lim-bouillons- og gulerodsbouillonsprøver

| Lim og gulerodsbouillon kombineret                  | Referencemetode                                       |          |       |
|---|---|----------|-------|
|   | Positivt  | Negativt | I alt |
| Panther Fusion GBS assay (Panther Fusion GBS assay) | Positivt  | 203      | 26    |
|   | Negativt  | 0        | 718   |
|   | I alt   | 203      | 744   |
| Sensitivitet  | $203/203 = 100\% \text{ (95\% CI: 98,1\% - 100\%)}$   |          |       |
| Specificitet  | $718/744 = 96,5\% \text{ (95\% CI: 94,9\% - 97,6\%)}$ |          |       |
| Positiv prædiktiv værdi                             | $203/229 = 88,7\% \text{ (95\% CI: 83,9\% - 92,1\%)}$ |          |       |
| Negativ prædiktiv værdi                             | $718/718 = 100\% \text{ (95\% CI: 99,5\% - 100\%)}$   |          |       |

CI, konfidensinterval

## Analytisk sensitivitet

Panther Fusion GBS assay analytiske sensitivitet (LoD) blev bestemt ved testning af seriefortyndinger af 11 GBS-serotyper og én ikke-hæmolytisk (NH) isolat i klinisk negativ Lim-bouillonmatrix. Tredive replikater blev testet med hver af de tre reagenslot til en kombineret total på 90 replikater pr. fortynding. Probit-analyse blev udført for hvert reagenslot med rapporterede 95 % LoD baseret på det værste skøn, som vist i Tabel 9. Serotypespecifikke LoD-koncentrationer blev verificeret ved at teste yderligere 20 replikater med ét reagenslot.

Tabel 9: GBS-detektionsgrænse (LoD)

| GBS-serotype | 95 % LoD i CFU/mL (95 % CI) |
|--------------|-----------------------------|
| Ia           | 137,4 (103,7 - 209,7)       |
| Ib           | 140,5 (100,6 - 234,7)       |
| Ic           | 136,3 (99,2 - 220,5)        |
| II           | 179,0 (135,1 - 276,2)       |
| III          | 168,0 (125,2 - 261,5)       |
| IV           | 84,0 (63,0 - 130,4)         |
| V            | 122,3 (92,2 - 186,8)        |
| VI           | 282,0 (201,9 - 475,8)       |
| VII          | 250,8 (180,2 - 424,8)       |
| VIII         | 231,3 (167,3 - 380,9)       |
| IX           | 301,0 (202,0 - 567,7)       |
| NH           | 300,2 (212,0 - 523,0)       |

CFU = kolonidannende enheder, CI = konfidensinterval,

NH = non-hæmolytisk.

## Analytisk specifitet og mikrobiel interferens

Panther Fusion GBS assay analytiske specifitet blev evalueret af et panel af 110 mikroorganismes (som beskrevet i Tabel 10), der består af virus, bakterier, svampe, parasitter, Protozo og gærstammer repræsenterer patogener eller planter, der normalt findes i skeden/rektal fordøjelseskanalen eller er relateret til GBS-familien. Bakterier og gær blev testet ved  $1 \times 10^6$  CFU/mL, undtagen hvor noteret. Vira, fungi, parasiter og protozoer blev testet ved  $1 \times 10^5$  PFU/mL, undtagen hvor noteret. Organismes blev testet både med og uden tilsætning af GBS-analyt i en koncentration på 3X LoD. Ingen af de testede microorganismes havde nogen virkning på Panther Fusion GBS assay præstation eller analytiske specifitet.

Tabel 10: Mikroorganismer og evaluerede koncentrationer

| Patogen  | Koncentration*<br>(CFU/mL eller<br>PFU/mL) | Patogen  | Koncentration*<br>(CFU/mL eller<br>PFU/mL) |
|--|--|--|--|
| <i>Bacillus cereus</i>   | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Streptococcus anginosus</i>                           | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Yersinia enterocolitica</i> subsp.<br><i>enterocolitica</i> | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Prevotella oralis</i>                                 | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Anaerococcus prevotii</i>                                   | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Streptococcus canis</i>                               | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Propionibacterium acnes</i>                                 | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Lactobacillus delbrueckii</i> subsp.<br><i>lactis</i> | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Clostridium difficile</i>                                   | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Corynebacterium sp (genitalium)</i>                   | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Fusobacterium nucleatum</i>                                 | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Neisseria gonorrhoeae</i>                             | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Bifidobacterium adolescentis</i><br>Reuter                  | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Streptococcus pneumoniae</i><br>(oral gruppe)         | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Candida albicans</i> (NIH 3147)                             | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Streptococcus mutans</i><br>(oral gruppe)             | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Candida glabrata</i> (CBS 138)                              | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Corynebacterium urealyticum</i>                       | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Candida tropicalis</i>                                      | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Lactobacillus reuteri</i>                             | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Cryptococcus neoformans</i>                                 | 1x10 <sup>5</sup> *                        | <i>Lactobacillus sp.</i>                                 | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Klebsiella pneumoniae</i>                                   | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Lactobacillus casei</i>                               | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Proteus mirabilis</i>                                       | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Lactobacillus acidophilus</i>                         | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Alcaligenes faecalis</i>                                    | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Streptococcus gordoni</i><br>(oral gruppe)            | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Enterobacter aerogenes</i>                                  | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Burkholderia cepacia</i>                              | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Stenotrophomonas maltophilia</i>                            | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Aeromonas hydrophila</i>                              | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Campylobacter jejuni</i>                                    | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Moraxella atlantae</i>                                | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Providencia stuartii</i>                                    | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Prevotella bivia</i>                                  | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Micrococcus luteus</i>                                      | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Pasteurella aerogenes</i>                             | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Staphylococcus haemolyticus</i>                             | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Rhodococcus equi</i>                                  | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Enterococcus faecalis</i>                                   | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Listeria monocytogenes</i>                            | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Pseudomonas fluorescens</i>                                 | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Lactobacillus gasseri</i>                             | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Staphylococcus saprophyticus</i>                            | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Peptoniphilus asaccharolyticus</i>                    | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Proteus vulgaris</i>  | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Atopobium vaginae</i>                                 | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Toxoplasma gondii</i>                                       | 1x10 <sup>5</sup> *                        | <i>Bifidobacterium brevis</i>                            | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Enterococcus faecium</i>                                    | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Abiotropha defectiva</i>                              | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Escherichia coli</i>  | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Anaerococcus tetradius</i>                            | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Enterobacter cloacae</i>                                    | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Finegoldia magna</i>                                  | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Morganella morganii</i>                                     | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Peptostreptococcus anaerobius</i>                     | 1x10 <sup>6</sup>                          |

Tabel 10: Mikroorganismer og evaluerede koncentrationer (fortsat)

| Patogen  | Koncentration*<br>(CFU/mL eller<br>PFU/mL) | Patogen  | Koncentration*<br>(CFU/mL eller<br>PFU/mL) |
|--|--|--|--|
| <i>Shigella flexneri</i>                                   | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Anaerococcus lactolyticus</i>   | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Streptococcus pyogenes</i><br>(gruppe A)                | 1x10 <sup>6</sup>                          | Humant herpesvirus 4 (EBV)   | 1x10 <sup>5</sup> *                        |
| <i>Streptococcus ratti</i>                                 | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Bacteroides fragilis</i>  | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Staphylococcus lugdunensis</i>                          | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Bordetella pertussis</i>  | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Acinetobacter baumannii</i>                             | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Chlamydia trachomatis</i>   | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Staphylococcus aureus</i>                               | 1x10 <sup>6</sup>                          | Humant herpesvirus 5 (CMV)   | 1x10 <sup>5</sup> *                        |
| <i>Staphylococcus epidermidis</i>                          | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Hafnia alvei</i>  | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Shigella sonnei</i>                                     | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Trichomonas vaginalis</i>   | 1x10 <sup>5</sup> *                        |
| <i>Citrobacter freundii</i>                                | 1x10 <sup>6</sup>                          | humant immundefektvirus-1<br>(HIV-1)   | 1x10 <sup>5</sup> *                        |
| <i>Enterococcus gallinarum</i>                             | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Moraxella catarrhalis</i>   | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Acinetobacter lwoffii</i>                               | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Mycoplasma genitalium</i>   | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Pseudomonas aeruginosa</i>                              | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Prevotella melaninogenica</i>   | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Streptococcus criceti</i>                               | 1x10 <sup>6</sup>                          | Rubellavirus   | 1x10 <sup>5</sup> *                        |
| <i>Haemophilus influenzae</i>                              | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Serratia marcescens</i>   | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Klebsiella oxytoca</i>                                  | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Streptococcus intermedius</i>   | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Streptococcus bovis</i> (gruppe D)                      | 1x10 <sup>6</sup>                          | Human papillomavirus 16<br>(HPV16)   | 1x10 <sup>5</sup> *                        |
| <i>Streptococcus parasanguinis</i>                         | 1x10 <sup>6</sup>                          | Hepatitis B virus  | 1x10 <sup>5</sup> *                        |
| <i>Streptococcus equi</i> subsp. <i>equi</i><br>(gruppe D) | 1x10 <sup>6</sup>                          | Hepatitis C virus  | 1x10 <sup>5</sup> *                        |
| <i>Enterococcus durans</i>                                 | 1x10 <sup>6</sup>                          | Herpes Simplex Virus-1 (HSV-1)   | 1x10 <sup>5</sup> *                        |
| <i>Lactobacillus plantarum</i>                             | 1x10 <sup>6</sup>                          | Herpes Simplex Virus-2 (HSV-2)   | 1x10 <sup>5</sup> *                        |
| <i>Streptococcus dysgalactiae</i>                          | 1x10 <sup>6</sup>                          | Humant herpesvirus 3 (VZV)   | 1x10 <sup>5</sup> *                        |
| <i>Streptococcus constellatus</i>                          | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Arcanobacterium pyogenes</i>  | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Streptococcus oralis</i><br>(oral gruppe)               | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Mobiluncus curtisi</i> subsp. <i>curtisi</i>                                    | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Bacillus coagulans</i>                                  | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Gardnerella vaginalis</i>   | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Streptococcus pseudoporcinus</i>                        | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Salmonella enterica</i> subsp.<br><i>enterica</i> ser. <i>dublin</i> (gruppe D) | 1x10 <sup>6</sup>                          |
| <i>Streptococcus mitis</i> (oral gruppe)                   | 1x10 <sup>6</sup>                          | <i>Streptococcus acidominus</i>  | 1x10 <sup>6</sup>                          |

CFU = kolonidannende enheder, PFU = plaquedannende enheder.

\* Mikroorganismer vurderet som ekstraheret DNA blev testet i copies/ml.

## Interferens

Fostervand, blod, urin, fæces og andre potentelt interfererende endogene og eksogene stoffer, som kan forefindes i vaginal/rektal enhederne blev evalueret i Panther Fusion GBS assay.

Koncentrationerne overstiger klinisk relevante mængder af potentelt interfererende stoffer blev tilsat klinisk negativ Lim-bouillonmatrix og uden eller med tilslætning af GBS-analyt i koncentration på 3X LoD. Stofferne bestod af topiske medikamenter, smøremidler, deodoranter, afføringsmidler og præventionsmidler, som vist i Tabel 11.

Ingen af de testede stoffer havde nogen virkning på Panther Fusion GBS assay præstation ved de testede koncentrationer.

Tabel 11: Potentelt interfererende stoffer

| Stof   | Ingredienser  | Koncentration |
|--|---|---------------|
| Humant fostervand  | Ikke relevant   | 4 % (v/v)     |
| Humant fuldblod EDTA                                     | Ikke relevant   | 4 % (v/v)     |
| Humant fuldblod natriumcitrat                            | Ikke relevant   | 4 % (v/v)     |
| Humant serum   | Ikke relevant   | 4 % (v/v)     |
| Human urinprøve  | Ikke relevant   | 4 % (v/v)     |
| Human fæcesprøve   | Ikke relevant   | 4 % (v/v)     |
| Topisk hæmorroidesalve<br>(Præparat H-creme)             | Mineralsk olie, Petrolatum, phenylephrin HCl  | 3,4 % (w/v)   |
| Lægemiddel som modvirker diaré<br>(Pepto Bismol)         | Bismuthsubsalicylat   | 4 % (v/v)     |
| Personlig glidecreme<br>(K-Y Jelly personlig glidecreme) | Glycerin, Methylparaben, Propylparaben  | 2,2 % (w/v)   |
| Smøregel (Aquagel)                                       | Ikke relevant   | 2,1 % (w/v)   |
| Vaginal antikløe creme (håndkøb)<br>(Vagisil)            | Benzocain, resorcinol   | 3,9 % (w/v)   |
| Vaginal antikløe creme (håndkøb)<br>(Gyno-Daktarin)      | Miconazolnitrat   | 3,8 % (w/v)   |
| Vaginal svampedræbende creme<br>(håndkøb) (Monistat)     | Miconazolnitrat   | 3,1 % (w/v)   |
| Vaginal svampedræbende Gel                               | <i>Candida albicans</i> 27X HPUS, <i>Candida parapsilosis</i> 27X HPUS, Pulsatilla 27X HPUS   | 3,0 % (w/v)   |
| Caplet som modvirker diaré<br>(Kaopectate)               | Bismuthsubsalicylat   | 1,1 % (w/v)   |
| Deodorantpulver (Vagisil)                                | Zea mays-stivelse, magnesiumstearat, natriumhydrogencarbonat, bladekstrakt fra Aloe barbadensis, tocopherylacetat, tricalciumphosphat, mineralsk olie, polyoxymethylene urea, maltodekstrin, duft | 1,1 % (w/v)   |
| Deodorantstikpiller<br>(Norforms-stikpiller)             | PEG-20, PEG-32, PEG-20 stearat, benzethonium chloride, methyl-p-hydrobenzoat, mælkesyre, duft, Neutresse (Lugtsyntese)  | 2,1 % (w/v)   |

Tabel 11: Potentielt interfererende stoffer (fortsat)

| Stof   | Ingredienser  | Koncentration |
|--|---|---------------|
| Deodorantspray (FDS)                                 | Isopropylmyristat, Zea mays-stivelse, magnesiumstearat, duft, Zinkricinoleat, Laureth-3, benzylalkohol, mineralsk olie (Paraffinum Liquidum, Huile Minérale), tetrahydroxypropylethylendiamin, natriumhydrogencarbonat, citronellol, linalool, propyleneglycol, butylphenyl methylpropional, lanolinalkohol, anisalkohol, oleylalkohol, benzylbenzoat, Chamomilla Recutita, blomsterekstrakt, tocopherylacetat, bladekstrakt fra Aloe barbadensis | 1,5 % (w/v)   |
| Kropspudder (Gold Bond-pulver)                       | Mentol  | 0,4 % (w/v)   |
| Kropsolie  | Isopropylmyristat, sesamolie, PEG-40, sorbitanperoleat, propylparaben, BHT, duft  | 4 % (v/v)     |
| Sæddræbende skum                                     | Nonoxynol-9   | 2,1 % (w/v)   |
| Oralt afføringsmiddel<br>(Metamucil fibertilskud)    | Psylliumskaller   | 2,2 % (w/v)   |
| Grains de Vals (SennosideB)                          | Sennocid B  | 0,4 % (w/v)   |
| Oralt afføringsmiddel<br>(Phillips Milk of Magnesia) | Magnesiumhydroxid   | 7,3 % (w/v)   |
| Afføringsblødgører                                   | Bisacodyl   | 0,9 % (w/v)   |
| Astroglide Liquid personlig glidecreme               | Glycerin, propyleneglycol, polykvaternium 15, methylparaben, propylparaben  | 2,7 % (w/v)   |
| Lavementopløsning (Fleet enema)                      | Dinatriumhydrogenphosphat-Dodecahydrat / Natriumhydrogenphosphat-Dihydrat   | 4 % (v/v)     |

N/A = ikke relevant, OTC = håndkøb, (v/v) = volume/volume, (w/v) = vægt/volume.

## Overførsel/kontaminering

Overførsels-/krydskontamineringsundersøgelsen blev udført med kliniske negative Lim-bouillon prøver, der blev placeret skiftevis mellem høje positive prøver og testet. Høje positive prøver blev forberedt ved tilsætning af GBS  $1 \times 10^6$  CFU/mL ( $> 5.000X$  LoD). I alt ti separate kørsler med negative prøver og positive prøver placeret i et skakbrætmønster blev testet i tillæg til fire kørsler af negative prøver over to forskellige instrumenter for en kombineret total på 300 positive og 420 negative prøver. Der var ingen falske positive resultater blev observeret for en overførselshastighed på 0,0 %.

## Assay præcision

Panther Fusion GBS assay præcision blev evalueret med et panel på 7 medlemmer. Panelet blev testet af tre operatører på fem separate kørsler pr. dag ved brug af tre reagenslot på et Panther Fusion system over 12 forløbende dage. Panelmedlemmerne beskrives i tabel Tabel 12 sammen med en oversigt over overensstemmelsen med de forventede resultater for hver target. Tabel 13 viser gennemsnits- og variabilitetsanalysen mellem regaenslots, mellem operatører, mellem dage, mellem kørsler og inden for kørsler og i overordnet (i alt) for Ct.

Tabel 12: Procentoverensstemmelse med det forventede resultat

| Panelmedlem      | % Positivt         | % Overensstemmelse<br>(95 % CI) |
|------------------|--------------------|---------------------------------|
| GBS III 1-2X LoD | 100 %<br>(180/180) | 100 %<br>(97,9 - 100)           |
| GBS III 3X LoD   | 100 %<br>(180/180) | 100 %<br>(97,9 - 100)           |
| GBS V 1-2X LoD   | 100 %<br>(180/180) | 100 %<br>(97,9 - 100)           |
| GBS V 3X LoD     | 100 %<br>(180/180) | 100 %<br>(97,9 - 100)           |
| GBS NH 1-2X LoD  | 100 %<br>(180/180) | 100 %<br>(97,9 - 100)           |
| GBS NH 3X LoD    | 100 %<br>(180/180) | 100 %<br>(97,9 - 100)           |
| Negativt         | 0 %<br>(0/180)     | 100 %<br>(97,9 - 100)           |

CI = konfidensinterval, LoD = detektionsgrænse, NH = non-hæmolytisk.

Tabel 13: Signalvariabilitet

| Panelmedlem         | Gennemsnitlig<br>Ct | Mellem<br>reagenslot |        | Mellem<br>operatører |        | Mellem dage |        | Mellem kørsler |        | Inden for kørsler |        | I alt |        |
|---------------------|---------------------|----------------------|--------|----------------------|--------|-------------|--------|----------------|--------|-------------------|--------|-------|--------|
|                     |                     | SD                   | CV (%) | SD                   | CV (%) | SD          | CV (%) | SD             | CV (%) | SD                | CV (%) | SD    | CV (%) |
| GBS III<br>1-2X LoD | 36,3                | 0,06                 | 0,16 % | 0,16                 | 0,45 % | 0,11        | 0,31 % | 0,33           | 0,91 % | 0,43              | 1,18 % | 0,53  | 1,46 % |
| GBS III<br>3X LoD   | 35,4                | 0,17                 | 0,48 % | 0,12                 | 0,35 % | 0,13        | 0,36 % | 0,34           | 0,95 % | 0,32              | 0,90 % | 0,43  | 1,22 % |
| GBS V<br>1-2X LoD   | 36,4                | 0,13                 | 0,37 % | 0,13                 | 0,35 % | 0,17        | 0,46 % | 0,29           | 0,78 % | 0,50              | 1,36 % | 0,55  | 1,51 % |
| GBS V<br>3X LoD     | 35,4                | 0,13                 | 0,38 % | 0,11                 | 0,31 % | 0,12        | 0,34 % | 0,28           | 0,79 % | 0,41              | 1,14 % | 0,46  | 1,31 % |
| GBS NH<br>1-2X LoD  | 35,7                | 0,23                 | 0,65 % | 0,12                 | 0,35 % | 0,14        | 0,39 % | 0,31           | 0,86 % | 0,38              | 1,06 % | 0,46  | 1,28 % |
| GBS NH<br>3X LoD    | 34,8                | 0,19                 | 0,55 % | 0,04                 | 0,12 % | 0,10        | 0,29 % | 0,28           | 0,81 % | 0,29              | 0,84 % | 0,40  | 1,14 % |
| Negativ (IC)        | 31,5                | 0,24                 | 0,77 % | 0,08                 | 0,24 % | 0,14        | 0,43 % | 0,32           | 1,03 % | 0,27              | 0,86 % | 0,41  | 1,32 % |

Ct = cyklustærskel, CV = variationskoefficient, LoD = detektionsgrænse, SD = standardafvigelse.

## Bibliografi

1. Ohlsson, A., and Shah, V.S. 2009. Intrapartum antibiotics for known maternal Group B streptococcal colonization. Cochrane Database Syst Rev 3:CD007467. <http://dx.doi.org/10.1002/14651858.CD007467.pub2>.
2. Schuchat, A. 1998. Epidemiology of group B streptococcal disease in the United States: shifting paradigms. Clin Microbiol Rev 11:497–513.
3. Desa, D.J., and Trevenen, C.L. 1984. Intrauterine infections with group B beta-haemolytic streptococci. Br J Obstet Gynaecol 91:237–239.
4. Katz, V., and Bowes, W.A. Jr. 1988. Perinatal group B streptococcal infections across intact amniotic membranes. J Reprod Med 33:445–449.
5. Franciosi, R.A., Knostman, J.D., and Zimmerman, R.A. 1973. Group B streptococcal neonatal and infant infections. J Pediatr 82:707–718.
6. Centers for Disease Control and Prevention. 2002. Prevention of perinatal group B streptococcal disease: revised guidelines from CDC. MMWR 51 (No. RR-11).
7. Centers for Disease Control and Prevention. 2010. Prevention of perinatal group B streptococcal disease: revised guidelines from CDC. MMWR 59 (No. RR-10).
8. Clinical & Laboratory Standards Institute. Document M29: Protection of Laboratory Workers from Occupationally Acquired Infections. CLSI -websted. <https://clsi.org/standards/products/microbiology/documents/m29/>. Abnet september 2017.

## Kontaktoplysninger og revisionshistorik



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



Adresse på australisk sponsor:  
Hologic(Australia&NewZealand)PtyLtd  
Macquarie Park NSW 2113



For e-mailadresse og telefonnummer til landespecifik Teknisk support og Kundeservice henvises til [www.hologic.com/supportsupport](http://www.hologic.com/supportsupport).

Alvorlige hændelser, der opstår i forbindelse med udstyret i Den Europæiske Union, skal rapporteres til fabrikanten og den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor brugeren og/eller patienten er bosiddende.

Hologic, Aptima, Panther og Panther Fusion og tilhørende logoer er varemærker og/eller registrerede varemærker, der er ejet af Hologic, Inc. og/eller dets datterselskaber i USA og/eller andre lande.

BD MAX er et varemærke, der ejet af Becton, Dickinson, and Company.

Alle andre varemærker, der måtte findes i denne indlægsseddel, er ejet af de respektive ejere.

Dette produkt kan være omfattet af et eller flere amerikanske patenter, der findes på [www.hologic.com/patents](http://www.hologic.com/patents).

©2017–2022 Hologic, Inc. Alle rettigheder forbeholdes.

AW-23714-1901 Rev. 001  
2022-08

| Revisionshistorik | Dato        | Beskrivelse   |
|-------------------|-------------|---|
| AW-23714 Rev. 001 | August 2022 | <ul style="list-style-type: none"> <li>Brugsanvisning AW-23714 Rev. 001 til Aptima GBS assay (Panther Fusion System) er udarbejdet på basis af AW-17997 Rev. 003 for overholdelse af myndighedskrav til IVDR.</li> <li>Indholdsfortegnelsen er opdateret, så den omfatter Advarsler og forholdsregler for brug af Panther Fusion System.</li> <li>Brødteksten er opdateret, så den omfatter overskrifterne Laboratorie, Prøve og Vedrørende assay.</li> <li>Afsnit i Nødvendige materialer og anskaffes separat er opdateret.</li> <li>Afsnittet Sammenfatning og sikkerhedspræstation er opdateret</li> <li>Opdaterede kontaktoplysninger, herunder: Repræsentant i Det Europæiske Fællesskab, CE-mærke, oplysninger om australisk repræsentant og teknisk support.</li> <li>Diverse stil- og formateringsopdateringer.</li> </ul> |