

Aptima® CV/TV Assay

För *in vitro*-diagnostisk användning.
Endast Rx.

| | |
|---|-----------|
| Allmän information | 2 |
| Avsedd användning | 2 |
| Sammanfattning och förklaring av analysen | 2 |
| Metodprinciper | 3 |
| Varningar och försiktighetsåtgärder | 3 |
| Förvaring och hantering av reagens | 6 |
| Provtagning och provförvaring | 7 |
| Panther System | 8 |
| Medföljande reagens och material | 8 |
| Nödvändiga material som införskaffas separat | 9 |
| Analysmetod för Panther System | 10 |
| Metodenmärkningar | 13 |
| Kvalitetskontroll | 13 |
| Analyskalibrering | 13 |
| Negative Control och Positive Control | 14 |
| Internal Control | 14 |
| Analystolkning | 15 |
| Begränsningar | 16 |
| Förväntade värden i Panther System | 17 |
| Analysresultat för Panther System | 19 |
| Reproducerbarhet | 19 |
| Kliniska prestanda för Panther System | 20 |
| Prestandaegenskaper hos symptomatiska patienter | 20 |
| Gruppkarakteristika för släktet <i>Candida</i> | 21 |
| Karakteristika för <i>Candida glabrata</i> | 26 |
| Karakteristika för <i>Trichomonas vaginalis</i> | 30 |
| Positivitetsfrekvens hos asymptomatiska kvinnor | 34 |
| Ogiltiga resultat | 34 |
| Analytiska prestanda på Panther System | 35 |
| Analytisk sensitivitet | 35 |
| Analytisk inklusivitet | 35 |
| Överkorsningsreaktivitet och mikrobiell interferens | 36 |
| Interferens | 37 |
| Precision inom laboratoriet | 38 |
| Blandinfektion | 39 |
| Referenser | 40 |

Allmän information

Avsedd användning

Aptima® CV/TV Assay (Aptima® CV/TV-analys) är ett *in vitro* nukleinsyraamplifieringstest för detektering av RNA från mikroorganismer förknippade med vulvovaginal kandidos och trikomonaskolpit. Analysen använder transkriptionsmedierad amplificering (TMA) i realtid för detektering och kvalitativ rapportering av resultat för följande organismer:

- Släktet *Candida* (*C. albicans*, *C. tropicalis*, *C. parapsilosis*, *C. dubliniensis*)
- *Candida glabrata*
- *Trichomonas vaginalis*

Analysen differentierar mellan släktet *Candida glabrata* och *Candida* (C spp) genom att inrikta sig på RNA-komponenten i RNase P ribonukleoprotein; analysen differentierar inte mellan olika C spp. För *Trichomonas vaginalis*, inriktas analysen på ribosomal RNA (rRNA) och differentierar mellan resultatet och resultaten för *Candida glabrata* och C spp. Analysen är avsedd att underlätta diagnos av vulvovaginal kandidos och trikomonaskolpit på det automatiserade Panther®-systemet med användning av klinikertagna och patienttagna vaginala pinnprover från patienter med kliniska symptom förenliga med vaginit eller vulvovaginit.

Sammanfattning och förklaring av analysen

Vaginit (slidkatarr) kännetecknas av ett spektrum av symptom; irritation i slida och blygd, lukt, flytningar och klåda (1). Vaginit kan orsakas av mekaniska och kemiska faktorer (hygienprodukter, material i vissa preventivmedel osv.) såväl som smittförande ämnen (1). Upp till 90 % av fall av smittförande vaginit orsakas av bakteriell vaginos (BV), vulvovaginal kandidos (*candida vaginitis*, CV) och trikomonaskolpit (*Trichomonas vaginalis*, TV) (2). BV har diagnostiseras i 22–50 % av symptomatiska patienter, CV i 17–39 % och TV i 4–35 % (1,2).

CV, även kallad svampinfektion, är den vanligaste orsaken till vaginit. CV kännetecknas av överväxt av släktet *Candida* i vaginalkanalen och är förknippat med kliniska tecken på inflammation (3). Upp till 89 % av CV-fall orsakas av *C. albicans*, och andra släkten än albicans kan orsaka 11 % (3). Karakteristiska symptom på CV inbegriper onormala vaginala flytningar, ömhet i vagina, klåda, dyspareuni och extern dysuri (4). *C. glabrata*, som är ansvarigt för de flesta fall av icke-albicans-CV i USA, kan ha nedsatt känslighet för standardmässig antimykotisk terapeutisk intervention jämfört med *C. albicans* (4,5). *C. glabrata*-infektioner kräver därför särskild uppmärksamhet vid klinisk kontroll.

TV är den tredje vanligaste orsaken till smittförande vaginit (2). Den orsakande agensen, protozoparasiten TV, överförs via oskyddat vaginalt samlag (4). Kvinnor som infekteras med TV under graviditet har ökad risk för oönskad påverkan på graviditeten, exempelvis prematur ruptur av fosterhinnor, prematur förllossning och låg födelsevikt (4). TV-infektion är förknippad med ökad risk för förvärv och transmission av HIV (6,7) samt förlängd HPV-infektion (11) och samtidiga sexuellt överförbara sjukdomar (klamydia, gonorré och herpes simplex-virus typ 1 och 2) (12).

CV och TV kan detekteras med mikroskop, odling och nukleinsyra med användning av vaginala pinnprover.

Aptima CV/TV Assay är en TMA-analys i realtid som har utvecklats för användning på det automatiserade Panther system som detekterar och skiljer på RNA-markörer från C spp, *C. glabrata* och TV i klinikertagna och patienttagna vaginala pinnprover från symptomatiska patienter. Aptima CV/TV Assay inkluderar en Internal Control (IC).

Metodprinciper

Aptima CV/TV Assay består av tre huvudmoment som alla genomförs i ett och samma provrör i Panther System: målsekvensinfångning, målamplifiering genom transkriptionsmedierad amplifiering (Transcription-Mediated Amplification, TMA) samt detektering av amplifiersprodukterna (amplicon) genom fluorescensmärkta probes (torches). Analysen har en Internal Control (IC) i varje test för kontroll av bindning, amplifying och detektering av nukleinsyra.

Prover samlas i ett rör innehållande provtransportmedium (STM) som lyserar organismerna, frigör RNA och skyddar mot nedbrytning under förvaring. När analysen utförs, hybridiseras Capture-oligonukleotider till konserverade områden med mål-RNA, om sådana finns, i provet. Det hybridiserade målet fångas därefter in på magnetiska mikropartiklar som separeras från provet i ett magnetfält. En serie tvättsteg avlägsnar främmande ämnen från reaktionsröret.

Målamplifiering sker via TMA, en transkriptionsbaserad nukleinsyraamplifieringsmetod som använder två enzym, Moloneys muslekemivirus (MMLV) omvänt transkriptas och T7 RNA-polymeras. Omvänt transkriptas används för att generera en DNA-kopia av mRNA-målsekvensen genom att lägga till en promotorsekvens för T7 RNA-polymeras. T7 RNA-polymeras producerar flera kopior av RNA-amplicon från DNA-mallen.

Detekteringen uppnås med hjälp av enkelsträngade nukleinsyre-torches som är närvarande under amplifieringen av målområdet och som hybridiseras specifikt till ampliconen i realtid. Varje torch har en fluorofor och en quencher. Quenchern dämpar fluoroforens fluorescens när torchen inte hybridiseras till ampliconen. När torchen binds till ampliconen separeras fluoroforen från quenchern och sänder ut en signal på en särskild våglängd när den exciteras av en ljuskälla. Panther system detekterar och skiljer mellan fyra fluorescenssignaler som motsvarar *C. spp*, *C. glabrata*, TV och IC-amplifiersprodukter. Panther system-programvaran använder en Aptima CV/TV Assay-specifik algoritm som tolkar framkomsttiderna för amplifieringsignalen för generering av positiv eller negativ status för respektive målorganism i provet.

Varningar och försiktighetsåtgärder

- A. För *in vitro*-diagnostisk användning.
- B. Minska risken för ogiltiga resultat genom att noggrant läsa bipacksedeln och *Panther System Operator's Manual* (användarhandledning för Panther System) innan du utför den här analysen.
- C. Endast personal med adekvat utbildning i användningen av Aptima CV/TV Assay och hantering av potentiellt smittförande ämnen bör utföra det här momentet. I händelse av spill ska ytan omedelbart desinficeras enligt lämpliga lokala rutiner.
- D. Se *Panther System Operator's Manual* (användarhandledning för Panther System) för ytterligare specifika varningar och försiktighetsåtgärder.

Laboratorierelaterad information

- E. Använd endast medföljande eller föreskriven laboratorieutrustning för engångsbruk.
- F. Iaktta 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 reagenskit.

- G. Arbetsytor, pipetter och annan utrustning måste regelbundet desinficeras med 2,5 % till 3,5 % (0,35 till 0,5 M) natriumhypokloritlösning. Rengör och desinficera alla arbetsytor noggrant.
- H. Material som har kommit i kontakt med prover och reagens ska kasseras i enlighet med tillämpliga nationella, internationella och regionala regelverk (8, 9, 10). Rengör och desinficera alla arbetsytor noggrant.

Provrelaterad information

- I. Utgångsdatum för provtagningskitten gäller tagning av prover, och inte analys av prover. Prover som tas när som helst före utgångsdatum på provtagningskittet och som transporteras och förvaras i enlighet med bipacksedeln är giltiga för test även om utgångsdatum på provröret har passerat.
- J. Provmaterialen kan vara smittförande. Vidta allmänt vedertagna försiktighetsåtgärder när du genomför den här analysen (8, 9). Korrekta hanterings- och kasseringssmetoder bör fastställas i enlighet med tillämpliga regler (10). Endast personal med adekvat utbildning i användningen av Aptima CV/TV Assay och hantering av potentiellt smittförande ämnen bör utföra den här proceduren.
- K. Uppräthåll korrekta förvaringsförhållanden vid transport av prover för att säkerställa provets kvalitet. Provets hållbarhet har inte utvärderats under andra fraktförhållanden än de som rekommenderas.
- L. Undvik korskontamination vid provhantering. Prover kan innehålla mycket höga nivåer av organismer. Se till att olika provbehållare inte kommer i kontakt med varandra och kassera använda material utan att flytta dem över öppna behållare. Byt handskar om de kommer i kontakt med prover.
- M. Vid penetration kan vätska under vissa förhållanden tränga ut genom locken på Aptima-överföringsrör. Se *Analysmetod för Panther System* för mer information.
- N. Om laboratoriet tar emot ett Aptima Multitest Swab Specimen Collection Kit transport-rör utan provpinne, med två provpinnar, en rengöringspinne eller en provpinne som inte kommer från Hologic måste provet avvisas.

Analysrelaterad information

- O. Analysreagens från satser med olika huvudbatchnummer får inte bytas, blandas eller kombineras. Kontroller, kalibratör och analysvätskorna kan blandas.
- P. Reagens ska förvaras med lock på och i specificerade temperaturer. Analyserna kan påverkas om du använder reagens som har förvarats på ett olämpligt sätt. Se *Förvaring och hantering av reagens* och *Analysmetod för Panther System* för ytterligare information.
- Q. Blanda inte analysreagens eller vätskor såvida du inte har fått särskilda instruktioner att göra det. Fyll inte behållare med ytterligare reagens och vätskor. Panther System kontrollerar reagensnivåerna.
- R. Undvik att reagens förorenas med mikrober och nukleas.
- S. Använd inte reagens-, kontroll- eller kalibratorsatser efter utgångsdatumet.

T. Vissa av reagensen som används tillsammans med Aptima CV/TV Assay är märkta med risk- och säkerhetssymboler.

Obs: *Informationen i farokommunikationen för märkning av globalt marknadsfördra produkter återspeglar klassificeringar i USA- och EU-säkerhetsdatablad (SDS). För farokommunikation som är specifik för din region, se regionsspecifikt SDS på Safety Data Sheet Library på www.hologicsds.com.*

| US Hazard Information | |
|--|--|
| Target Capture Reagent | |
| EDTA 1-5% | |
| LITHIUM HYDROXIDE, MONOHYDRATE 1-5% | |
| H412 - Harmful to aquatic life with long lasting effects. H401 - Toxic to aquatic life. | |
| Faroangivelse för EU | |
| Target Capture-reagens | |
| EDTA 1-5 % | |
| LITHIUM HYDROXIDE, MONOHYDRATE 1-5 % | |
| H412 - Skadliga långtidseffekter för vattenlevande organismer P273 - Undvik utsläpp till miljön P280 - Använd ögonskydd/ansiktsskydd | |

Förvaring och hantering av reagens

- A. Följande tabell visar förvaringsförhållanden och hållbarhet för reagens, kalibrator och kontroller.

| Reagens | Förvaring öppnat | Öppnad kit (rekonstituerad) | |
|--|------------------|-----------------------------|-------------------------|
| | | Förvaring | Stabilitet |
| Amplification Reagent (amplifieringsreagens) | 2–8 °C | | |
| Amplification Reconstitution Solution (amplifieringsrekonstitutionslösning) | 15–30 °C | 2–8 °C | 30 dagar ¹ |
| Enzyme Reagent (enzymreagens) | 2–8 °C | | |
| Enzyme Reconstitution Solution (enzymrekonstitutionslösning) | 15–30 °C | 2–8 °C | 30 dagar ¹ |
| Promoter Reagent (promoterreagens) | 2–8 °C | | |
| Promoter Reconstitution Solution (promotorrekonstitutionslösning) | 15–30 °C | 2–8 °C | 30 dagar ¹ |
| Target Capture Reagent | 15–30 °C | 15–30 °C ² | 30 dagar ¹ |
| Positive Calibrator (positiv kalibrator) | 2–8 °C | | Ampull för engångsbruk. |
| Negative Control (negativ kontroll) | 2–8 °C | | Ampull för engångsbruk. |
| Positive Control (positiv kontroll) | 2–8 °C | | Ampull för engångsbruk. |
| Internal Control | 2–8 °C | | Ampull för engångsbruk. |

¹ Reagens som avlägsnas från Panther System ska omedelbart återbördas till lämpliga förvaringstemperaturer.

² Förvaringsförhållanden för det verksamma Target Capture Reagent (Target Capture Reagent med tillsatt Internal Control).

- B. Kassera eventuella oanvända rekonstituerade reagens och verksam Target Capture Reagent (wTCR) efter 30 dagar eller efter huvudbatchens utgångsdatum, beroende på vilket som inträffar först.
- C. Reagens som förvaras i Panther system har 120 timmars hållbarhet i instrumentet. Reagens kan laddas i Panther system upp till 5 gånger. Systemet loggar varje tillfälle då reagensen laddas.
- D.  Promoter Reagent och rekonstituerat Promoter Reagent 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 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. Använt material ska exempelvis kasseras utan att passera över öppna rör.

Vaginala pinnprover kan testas med Aptima CV/TV Assay. Analysresultat har inte utvärderats med andra prover än de som har tagits med följande provtagningssats:

- Aptima Multitest Swab Specimen Collection Kit

A. Insamling av provmaterial

Specifika provtagningsanvisningar finns i relevant bipacksedel för provtagningssatsen.

B. Transport och förvaring av prover före analys:

1. Pinnprover

- Efter provtagning kan pinnprover i transportrör förvaras i 2–30 °C i upp till 30 dagar.
- Om längre förvaring krävs kan pinnprover i transportrör förvaras i -20 °C eller -70 °C i upp till ytterligare 60 dagar.

C. Provförvaring efter analys:

1. Prover som har analyserats måste förvaras upprätt i ett ställ.
2. Provtransportören bör täckas med en ny och ren plastfilm eller ett folieskydd.
3. Om analyserade prover behöver 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 måste provtransportrören centrifugeras i 5 minuter vid 420 ± 100 RCF (relativ centrifugalkraft) så att all vätska samlas på botten av röret. **Undvik stänk och korskontamination.**

Obs! Prov måste fraktas i enlighet med tillämpliga nationella, internationella och regionala transportbestämmelser.

Panther System

Reagens för Aptima CV/TV Assay anges nedan 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.hologicsds.com.

Aptima CV/TV Assay Kit

100 analyser: 2 analyslådor, 1 kalibratorsats och 1 kontrollsats (Art. nr. PRD-05189)

Aptima CV/TV Assay Refrigerated Box

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

| Symbol | Komponent | Antal |
|--------|--|------------|
| A | Amplification Reagent <i>Icke smittförande nukleinsyror torkade i buffrad lösning.</i> | 1 ampull |
| E | Enzyme Reagent <i>Omvänt transkriptas och RNA-polymeras som torkats i HEPES-buffrad lösning.</i> | 1 ampull |
| PRO | Promoter Reagent <i>Icke smittförande nukleinsyror torkade i buffrad lösning.</i> | 1 ampull |
| IC | Internal Control <i>Icke smittförande nukleinsyror i buffrad lösning.</i> | 1 x 0,3 ml |

Aptima CV/TV Assay Room Temperature Box

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

| Symbol | Komponent | Antal |
|--------|---|-------------|
| AR | Amplification Reconstitution Solution <i>Vattenlösning innehållande glycerol och konserveringsmedel.</i> | 1 x 7,2 ml |
| ER | Enzyme Reconstitution Solution <i>HEPES-buffrad lösning innehållande ett ytaktivt ämne och glycerol.</i> | 1 x 5,8 ml |
| PROR | Promoter Reconstitution Solution <i>Vattenlösning innehållande glycerol och konserveringsmedel.</i> | 1 x 4,5 ml |
| TCR | Target Capture Reagent <i>Buffrad saltlösning som innehåller icke smittförande nukleinsyror och magnetiska partiklar.</i> | 1 x 26,0 ml |
| | Rekonstitutionskragar | 3 |
| | Streckkodsblad för huvudbatch | 1 blad |

Aptima CV/TV Assay Calibrator Kit (PRD-05191)
 (förvaras i 2 °C till 8 °C efter leverans)

| Symbol | Komponent | Antal |
|--------|--|------------|
| PCAL | Positive Calibrator <i>Icke smittförande nukleinsyror i buffrad lösning.</i> | 5 x 2,8 ml |
| | Streckkodsetikett för kalibrator | 1 blad |

Aptima CV/TV Assay Controls Kit (PRD-05190)
 (förvaras i 2 °C till 8 °C efter leverans)

| Symbol | Komponent | Antal |
|-----------|--|------------|
| KONTROLL- | Negative Control <i>Buffrad lösning.</i> | 5 x 2,7 ml |
| KONTROLL+ | Positive Control <i>Icke smittförande C. albicans, C. glabrata och T. vaginalis odlade organismer i buffrad lösning.</i> | 5 x 1,7 ml |
| | Streckkodsetikett för kod | 1 blad |

Nödvändiga material som införskaffas separat

Obs! Material som finns tillgängliga hos Hologic anges med respektive artikelnummer om inget annat anges.

| Material | Art. nr. |
|--|---------------------------|
| Panther System | — |
| Panther Run Kit för realtidsanalyser (endast för realtidsanalyser) | PRD-03455 (5000 analyser) |
| <i>Aptima Assay Fluids Kit (även känd som Universal Fluids Kit) Innehåller Aptima tvättlösning, Aptima buffert för inaktiveringsvätska och Aptima oljereagens</i> | 303014 (1000 analyser) |
| Multirörsenheter (MTU) | 104772-02 |
| Panther Waste Bag Kit | 902731 |
| Panther Waste Bin Cover | 504405 |
| Eller, Panther System Run Kit | 303096 (5000 analyser) |
| <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> | |
| Aptima Assay Fluids Kit | 303014 (1000 analyser) |
| <i>Innehåller Aptima tvättlösning, Aptima buffert för inaktiveringsvätska och Aptima oljereagens</i> | |
| Multirörsenheter (MTU) | 104772-02 |
| Spetsar, 1000 µl, konduktiva, vätskeavkänrande | 10612513 (Tecan) |

| Material | Art. nr. |
|---|--|
| Aptima Multitest Swab Specimen Collection Kit | PRD-03546 |
| Blekmedel, 5,0 % till 7,0 % (0,7 M till 1,0 M) natriumhypokloritlösning | -- |
| Puderfria engångshandskar | -- |
| Aptima penetrerbara lock | 105668 |
| Ogenomträngliga utbyteslock | 103036A |
| Utbyteslock till reagens | |
| <i>Rekonstitutionsflaskor för Amplification Reagent, Enzyme Reagent och Promoter Reagent TCR-flaska</i> | CL0041 (100 lock) 501604 (100 lock) |
| Skyddspapper för laboratoriebänk med plastad baksida | -- |
| Luddfria dukar | -- |
| Pipett | -- |
| Spetsar | -- |
| Provörsvagga | -- |

Analysmetod för Panther System

Obs! Se *Panther System Operator's Manual*(användarhandledning för Panther System) för ytterligare information om förfaranden.

A. Förbereda arbetsytan

1. Rengör arbetsytan 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 pipetterna 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 ett nytt kit

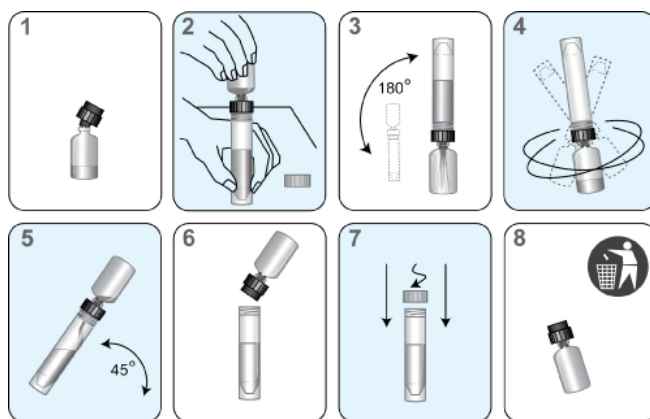
Obs! Innan du börjar arbeta med Panther system ska reagensen rekonstitueras.

1. Före analys måste Amplification Reagent, Enzyme Reagent och Promoter Reagent 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 rekonstitutionskragen 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 rekonstitutionskragen 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 röra om den 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).

Alternativ: Ytterligare blandning av Amplification Reagent, Enzyme Reagent och Promoter Reagent med användning av en provrörsvagga tillåts. Reagenserna kan blandas genom att placera plastflaskan med lock på en provrörsvagga inställd på 20 RPM (eller motsvarande) i minst 5 minuter.

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



Figur 1. Rekonstitution av reagens

2. Bered verksam Target Capture Reagent (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 rör om 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 Amplification Reagent, Enzyme Reagent och Promoter Reagent måste nå rumstemperatur (15 °C till 30 °C) innan analysen påbörjas.

Alternativ: Reagenserna kan acklimatiseras till rumstemperatur genom att placera de rekonstituerade Amplification Reagent, Enzyme Reagent och Promoter Reagent på en provrörsvagga inställd på 20 RPM (eller motsvarande) i minst 25 minuter.

2. Om wTCR innehåller utfällningar, värm 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. Toppfyll inte reagensflaskor. Panther System känner av och avisar flaskor med mer reagens än beräknat.

D. Provantering

1. Låt kontroller och prover nå rumstemperatur före bearbetning.
2. **Blanda inte proverna i vortexblandare.**
3. Bekräfta visuellt att varje provrör uppfyller följande kriterier:
 - a. Det finns en rosa Aptima-provpinne i ett transportrör för provpinnar.
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 centrifugerar 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 4 separata provvolymer från varje provrör kan testas. Försök att pipettera fler än 4 provvolymer från provröret kan medföra processfel.

E. Systemförberedelse

1. Förbered systemet enligt anvisningarna i *Panther System Operator's Manual (användarhandledningen för Panther System)* och *Metodanmärkningar*. Se till att använda reagensställ och TCR-adaptrar av lämplig storlek.

Metodanmärkningar

A. Kalibrator och kontroller

- Låt kalibratoren och kontrollerna nå rumstemperatur före bearbetning.
1. Rören med Positive Calibrator, Positive Control och Negative Control 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 kalibratoren och kontrollerna.
 - b. Systemet registrerar giltiga resultat för kalibratoren och kontrollerna.
 2. När kalibratoren och kontrollrören har pipetterats och behandlar för en specifik reagensbatch kan patientproverna testas med motsvarande batch i upp till 24 timmar, **såvida inte:**
 - a. kalibrator- eller kontrollresultaten är ogiltiga,
 - b. det tillhörande assayreagenskittet avlägsnas från systemet,
 - c. tillhörande analysreagenskit har passerat stabilitetsgränsen.
 3. Varje kalibrator och varje kontrollrör kan användas en gång. Om du försöker använda kalibratoren/röret mer än en gång kan behandlingsfel uppstå.

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

En operatör kan ogiltigförklara ett enskilt prov eller en hel analysomgång om ett metodrelaterat, tekniskt eller instrumentrelaterat fel har observerats och dokumenterats medan analysen utfördes.

Analyskalibrering

För att få fram giltiga resultat måste en analyskalibrering utföras. Kalibratoren körs i tre replikat varje gång en reagenslot laddas i Panther system. En utförd kalibrering gäller i upp till 24 timmar. Programvaran i Panther system meddelar operatören när en kalibrering krävs. Operatören skannar kalibreringskoefficienterna som finns på streckkodsbladet för huvudbatchen som medföljer alla reagensloter.

Under behandlingen verifierar Panther System-programvaran automatiskt acceptanskriterier för kalibratoren. Om färre än två kalibratorreplikat är giltiga ogiltigförklaras körningen automatiskt av programvaran. Prover i ogiltigförklarade körningar måste analyseras på nytt med hjälp av nyberedda kalibratorer och kontroller.

Negative Control och Positive Control

För att kunna erhålla giltiga resultat måste en uppsättning analyskontroller analyseras. Ett replikat av Negative Control respektive Positive Control måste analyseras varje gång en reagenslot laddas i Panther system. En utförd kontroll gäller i upp till 24 timmar. Programvaran i Panther system meddelar operatören när kontroller krävs.

Under bearbetningen verifierar Panther system-programvaran automatiskt acceptanskriterier för kontrollerna. Om någon av kontrollerna ger ett ogiltigt resultat kommer programvaran automatiskt att ogiltigförlära körningen. Prover i ogiltigförklarade körningar måste analyseras på nytt med hjälp av nyberedda kalibratorer och kontroller.

Internal Control

Varje prov innehåller en IC. Under behandlingen verifierar Panther System programvara automatiskt acceptanskriterier för IC. Om ett IC-resultat är ogiltigt blir även provresultatet ogiltigförlarat. Alla prover med ogiltiga IC-resultat måste analyseras på nytt för att ett giltigt resultat ska kunna erhållas.

Panther System-programvaran är konstruerad för exakt verifiering av processer då procedurerna utförs i enlighet med anvisningarna i den här bipacksedeln och *Panther System Operator's Manual* (användarhandledning för Panther System).

Analystolkning

Analysresultaten fastställs automatiskt av analysprogramvaran. Resultat för CV/TV-detektering rapporteras separat. Tabellen nedan visar resultat som kan rapporteras vid en giltig köring och tolkningar av resultaten. Prover med ogiltiga analysresultat måste analyseras på nytt.

Tabell 1: Tolkning av resultat

| C spp resultat | C. glabrata resultat | TV- resultat | Resultat | Tolkning |
|-------------------|-------------------------|-----------------|----------|---|
| Positiv | Negativ | Negativ | Giltigt | RNA från släktet <i>Candida</i> har detekterats. |
| Positiv | Positiv | Negativ | Giltigt | RNA från släktet <i>Candida</i> och <i>Candida glabrata</i> har detekterats. |
| Positiv | Negativ | Positiv | Giltigt | RNA från släktet <i>Candida</i> och <i>Trichomonas vaginalis</i> har detekterats. |
| Positiv | Positiv | Positiv | Giltigt | RNA från släktet <i>Candida</i> , <i>Candida glabrata</i> och <i>Trichomonas vaginalis</i> har detekterats. |
| Negativ | Positiv | Negativ | Giltigt | RNA från <i>Candida glabrata</i> har detekterats. |
| Negativ | Negativ | Positiv | Giltigt | RNA från <i>Trichomonas vaginalis</i> har detekterats. |
| Negativ | Positiv | Positiv | Giltigt | RNA från <i>Candida glabrata</i> och <i>Trichomonas vaginalis</i> har detekterats. |
| Negativ | Negativ | Negativ | Giltigt | Negativt för släktet <i>Candida</i> , <i>Candida glabrata</i> och <i>Trichomonas vaginalis</i> . |
| Ogiltigt | Ogiltigt | Ogiltigt | Ogiltigt | Ogiltigt: det uppstod ett fel när resultatet genererades. Provet bör analyseras på nytt. |

Obs! Släktet *Candida* RNA = *C. albicans*, *C. parapsilosis*, *C. dubliniensis*, och/eller *C. tropicalis*

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. Effekterna av tamponganvändning, sköljning och provtagningsvariabler har inte utvärderats med avseende på deras inverkan på prestanda.
- C. Prestanda med andra provtyper än vaginala pinnprover har inte utvärderats.
- D. Pålitliga resultat förutsätter att prover tas, transporterar, förvaras och behandlas på ett korrekt sätt. Eftersom transportsystemet som används för den här analysen inte tillåter mikroskopisk utvärdering av provernas nöjaktighet krävs lämpliga provtagningstekniker. Anvisningar finns i *Provtagning och provförvaring*. Se tillämpliga anvisningar för detaljerad information.
- E. Det går inte att fastställa om en behandling är framgångsrik eller ej med Aptima CV/TV Assay eftersom det kan finnas nukleinsyrarester efter antimikrobiell behandling.
- F. Resultaten från Aptima CV/TV Assay bör tolkas i kombination med andra kliniska data som klinikern har tillgång till.
- G. Ett negativt resultat utesluter inte en möjlig infektion, eftersom resultaten förutsätter att provtagningen har genomförts på ett korrekt sätt. Analysresultaten kan påverkas av felaktig provtagning, tekniska fel, provsammanblandning eller målnivåer under analysens detekteringsgräns (LoD).
- H. Aptima CV/TV Assay ger kvalitativa resultat. Det är därför inte möjligt att fastställa korrelationer mellan magnituden av positiva analysresultat och antalet organismer i ett prov.
- I. Analysresultaten har inte utvärderats hos kvinnor under 14 år.
- J. Kunderna måste självständigt validera en LIS-överföringsprocess.
- K. Aptima CV/TV Assay har inte utvärderats för användning med prover som tas av patienter hemma.
- L. Provtagning och analys av patienttagna vaginala pinnprover med Aptima CV/TV Assay är inte avsett att ersätta klinisk undersökning. Vaginala infektioner kan ha andra orsaker och samtidiga infektioner kan inträffa.
- M. Ett positivt resultat för släktet *Candida* kan orsakas av ett eller flera *Candida*-släkten.
- N. Interferens med Aptima CV/TV Assay iakttoqs i närvaro av följande ämnen: Tioconazole 6,5 % salva (3 % W/V, alla analyser), Återfuktande vaginalgel (1 % W/V, C spp; 5 % W/V, *C. glabrata*; 3 % W/V, TV) och ättiksyra (5 % V/V, endast C spp).
- O. Korsreaktion för följande organism observerades över angivna koncentrationer: *Candida famata* vid koncentrationer över 5×10^5 CFU/ml.
- P. Konkurrerande interferens observerades i blandinfekterade prover för kombinationen av låg *C. glabrata* (3X LoD) och hög *T. vaginalis* (1×10^5 eller 1×10^4 celler/ml).
- Q. Ett positivt testresultat indikerar inte nödvändigtvis närvaron av levande organismer. Ett positivt resultat påvisar närvaro av mål-RNA.

Förväntade värden i Panther System

Prevalensen av *Candida* och *T. vaginalis* i patientpopulationer beror av ålder, rastillhörighet/etniskt ursprung, riskfaktorer, typen av klinik samt sensitiviteten hos testen som används för att detektera infektioner. En sammanfattningsvis positivitet hos detekteringar av släktet *Candida*, *C. glabrata* och *T. vaginalis* i symptomatiska patienter, enligt bestämning med Aptima CV/TV Assay på Panther system, visas i tabell 2 för multicenterstudien, för varje klinisk institution samt totalt.

Tabell 2: Positivitet enligt bestämning med Aptima CV/TV Assay i symptomatiska kvinnor per provtyp och klinisk institution

| Plats | % positivitet (# positiva/# testade med giltiga resultat) | | | | | |
|-------|---|--------------------|---------------------|--|--------------------|---------------------|
| | Klinikertagna vaginala pinnprover | | | Patienttagna vaginala pinnprover | | |
| | Släktet <i>Candida</i> ¹ | <i>C. glabrata</i> | <i>T. vaginalis</i> | Släktet <i>Candida-</i> species ¹ | <i>C. glabrata</i> | <i>T. vaginalis</i> |
| 1 | 15,0 (3/20) | 5,0 (1/20) | 6,3 (1/16) | 20,0 (4/20) | 5,0 (1/20) | 6,3 (1/16) |
| 2 | 20,0 (1/5) | 0,0 (0/5) | 0,0 (0/1) | 0,0 (0/5) | 0,0 (0/5) | 0,0 (0/1) |
| 3 | 54,5 (12/22) | 0,0 (0/22) | 9,5 (2/21) | 54,5 (12/22) | 0,0 (0/22) | 9,5 (2/21) |
| 4 | 23,1 (50/216) | 5,1 (11/216) | 30,5 (65/213) | 28,2 (60/213) | 7,0 (15/213) | 18,0 (38/211) |
| 5 | 25,9 (38/147) | 4,8 (7/146) | 9,0 (13/145) | 28,5 (41/144) | 5,6 (8/144) | 7,7 (11/143) |
| 6 | 33,3 (24/72) | 4,2 (3/72) | 2,9 (2/68) | 33,3 (24/72) | 4,2 (3/72) | 1,5 (1/68) |
| 7 | 24,4 (48/197) | 7,6 (15/197) | 36,5 (72/197) | 27,9 (55/197) | 7,1 (14/197) | 28,9 (57/197) |
| 8 | 0,0 (0/1) | 0,0 (0/1) | 100,0 (1/1) | 0,0 (0/1) | 0,0 (0/1) | 100,0 (1/1) |
| 9 | 38,0 (41/108) | 1,9 (2/108) | 3,8 (4/105) | 46,3 (50/108) | 2,8 (3/108) | 3,8 (4/105) |
| 10 | 47,1 (8/17) | 5,9 (1/17) | 0,0 (0/17) | 52,9 (9/17) | 5,9 (1/17) | 0,0 (0/17) |
| 11 | 26,8 (19/71) | 5,6 (4/71) | 11,4 (8/70) | 27,8 (20/72) | 5,6 (4/72) | 5,6 (4/71) |
| 12 | 33,3 (46/138) | 2,9 (4/138) | 2,3 (3/130) | 34,1 (46/135) | 3,0 (4/135) | 2,3 (3/129) |
| 13 | 30,4 (21/69) | 1,4 (1/69) | 13,0 (9/69) | 31,9 (22/69) | 2,9 (2/68) | 11,6 (8/69) |
| 14 | 44,4 (4/9) | 0,0 (0/9) | 0,0 (0/8) | 44,4 (4/9) | 0,0 (0/9) | 0,0 (0/8) |
| 15 | 50,0 (2/4) | 0,0 (0/4) | 0,0 (0/4) | 50,0 (2/4) | 0,0 (0/4) | 0,0 (0/4) |
| 16 | 40,0 (12/30) | 3,3 (1/30) | 10,7 (3/28) | 46,7 (14/30) | 3,3 (1/30) | 10,7 (3/28) |
| 17 | 37,5 (30/80) | 2,5 (2/80) | 2,7 (2/74) | 40,0 (32/80) | 1,3 (1/80) | 4,1 (3/74) |
| 18 | 36,0 (31/86) | 1,2 (1/85) | 4,8 (4/83) | 37,2 (32/86) | 1,2 (1/85) | 4,8 (4/83) |

Tabell 2: Positivitet enligt bestämning med Aptima CV/TV Assay i symptomatiska kvinnor per provtyp och klinisk institution

| % positivitet (# positiva/# testade med giltiga resultat) | | | | | | |
|---|-----------------------------------|------------------|--------------------|----------------------------------|------------------|--------------------|
| | Klinikertagna vaginala pinnprover | | | Patienttagna vaginala pinnprover | | |
| 19 | 44,0 (33/75) | 5,3 (4/75) | 2,8 (2/71) | 48,0 (36/75) | 5,3 (4/75) | 2,8 (2/71) |
| 20 | 10,3 (4/39) | 5,1 (2/39) | 0,0 (0/39) | 10,3 (4/39) | 5,1 (2/39) | 0,0 (0/39) |
| 21 | 20,3 (16/79) | 5,1 (4/79) | 11,5 (9/78) | 25,3 (20/79) | 5,1 (4/79) | 10,4 (8/77) |
| Alla | 29,8 (443/1485) | 4,2 (63/1483) | 13,9 (200/1438) | 33,0 (487/1477) | 4,6 (68/1475) | 10,5 (150/1433) |

¹ *Candida albicans, Candida tropicalis, Candida parapsilosis, och/eller Candida dubliniensis.*

Analysresultat för Panther System

Reproducerbarhet

Reproducerbarheten för Aptima CV/TV Assay utvärderas på Panther system på tre platser i USA med sju panelmedlemmar. Två operatörer utförde testning på respektive plats. Varje operatör utförde en analys per dag i sex dagar med en reagenbatch under testningens gång. Varje analys hade tre replikat av varje panelmedlem.

Panelmedlemmarna skapades med användning av en simulerad vaginal pinnprovs matrix ('SVSM', som innehåller provtransportmedier (STM) spetsade med simulerat vaginalsekret) som är negativa för *Candida* och *T. vaginalis*. Sex positiva panelmedlemmar skapades genom att spetsa SVSM-matrixen med ca 2X C₉₅ eller LoD (lägt positiva) eller 3X C₉₅ eller LoD (måttligt positiva) koncentrationer av helcellslysater som var positiva för *C. albicans*, *C. glabrata* eller *T. vaginalis*. En negativ panelmedlem innehåll endast matrixen utan tillsatta målanalyser.

Överensstämmelsen med förväntade resultat var 100 % för alla panelmedlemmar.

Signalvariabilitet för Aptima CV/TV Assay beräknades för respektive mål i analyspositiva panelmedlemmar. Endast prover med giltiga resultat inkluderades i analyserna. Variabilitet, beräknat mellan platser, mellan operatörer, mellan dagar, mellan analyser, inom analyser och totalt, visas i tabell 3.

Tabell 3: Signalvariabilitet efter positiva panelmedlemmar

| Panel-beskrivning | N | Mellan platser | | | Mellan operatörer | | | Mellan dagar | | | Mellan analyser | | | Inom analyser | | Totalt |
|---|-----|--------------------------|------|--------|-------------------|--------|------|--------------|------|--------|-----------------|--------|------|---------------|----|--------|
| | | Medel-TTime ¹ | SD | CV (%) | SD | CV (%) | SD | CV (%) | SD | CV (%) | SD | CV (%) | SD | CV (%) | SD | CV (%) |
| <i>C. albicans</i> Låg Pos ¹ | 108 | 14,68 | 0,66 | 4,47 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,41 | 2,78 | 0,30 | 2,02 | 0,83 | 5,64 | | |
| <i>C. albicans</i> Mod Pos ¹ | 107 | 14,37 | 0,66 | 4,58 | 0,14 | 0,99 | 0,00 | 0,00 | 0,35 | 2,42 | 0,28 | 1,98 | 0,81 | 5,64 | | |
| <i>C. glabrata</i> Låg Pos | 106 | 21,36 | 0,84 | 3,94 | 0,18 | 0,84 | 0,00 | 0,00 | 0,68 | 3,17 | 0,62 | 2,89 | 1,26 | 5,88 | | |
| <i>C. glabrata</i> Mod Pos | 107 | 20,54 | 0,99 | 4,83 | 0,30 | 1,46 | 0,00 | 0,00 | 0,76 | 3,70 | 0,48 | 2,34 | 1,37 | 6,68 | | |
| <i>T. vaginalis</i> Låg Pos | 108 | 24,32 | 1,16 | 4,77 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,90 | 3,71 | 0,60 | 2,48 | 1,59 | 6,54 | | |
| <i>T. vaginalis</i> Mod Pos | 107 | 23,09 | 1,18 | 5,13 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,86 | 3,71 | 0,56 | 2,41 | 1,56 | 6,77 | | |

CV = variationskoefficient, Mod = måttlig, Pos = positiv, SD = standardavvikelse

¹ C₉₅ (*C. albicans* panels) definieras relativt kliniska gränsvärden.

Obs! I händelse av att variabiliteten från vissa faktorer är numeriskt negativ, visas SD och CV som 0.00.

Kliniska prestanda för Panther System

Prestandaegenskaper hos symptomatiska patienter

En prospektiv klinisk studie på flera center genomfördes i syfte att fastställa de kliniska prestandaegenskaperna för Aptima CV/TV Assay på Panther system. Kvinnliga patienter med symptom på vaginit registrerades på 21 geografiskt och etniskt mångfällda kliniska platser i USA, inklusive kliniker för privat och akademisk familjemedicin, obstetrisk-gynäkologisk medicin, familjeplanering, hälsovårdsmyndighet, sexuellt överförbara sjukdomar och medicinska grupper samt kliniska forskningscentra.

Fem (5) vaginala pinnprover togs från varje patient: ett pinnprov taget av kliniker och ett patienttaget pinnprov med togs med Aptima Multitest Swab Specimen Collection Kit för Aptima CV/TV Assay-analys och ytterligare tre vaginala pinnprover togs för referensanalysering. Följande referensmetoder användes för alla patienter:

- Infektionsstatus för släktet *Candida* (*C* spp) och *C. glabrata* bedömdes separat med användning av Sabouraud dextros och kromogen odling av ett pinnprov taget av kliniker, följt av PCR/dubbelriktad sekventering. För patienter med positiva odlingsresultat (dvs. växt av *Candida* på endera odlingsplattan), både Aptima-pinnproverna kvar efter test med Aptima CV/TV Assay användes för PCR/dubbelriktad sekventering för att fastställa om det förekom *C* spp eller *C. glabrata*. Ett positivt sekventeringsresultat för *C* spp i endera typen av Aptima-pinnprov var tillräckligt för att etablera ett referensresultat som var positivt för *C* spp i båda typerna av Aptima-pinnprover och antingen ett negativt odlingsresultat för *Candida* eller ett negativt PCR/dubbelriktat sekventeringsresultat för båda Aptima-pinnproverna var tillräckligt för att etablera ett referensresultat som var negativt för *C* spp i båda typerna av Aptima-pinnprov; en liknande algoritm följdes för att etablera referensresultaten för *C. glabrata*.
- Patientinfektionsstatus för *T. vaginalis* (PIS) bedömdes med användning av ett kompositresultat från två FDA-godkända analyser för *T. vaginalis*, en molekylär analys och en odlingsbaserad analys. Ett positivt resultat för minst en analys räckte för att etablera ett referensresultat som var positivt för *T. vaginalis* för båda typerna av Aptima-pinnprov och ett negativt resultat för båda analyserna räckte för att etablera ett referensresultat som var negativt för *T. vaginalis* för båda typerna av Aptima-pinnprov.

Aptima-proverna analyserades med Aptima CV/TV Assay på Panther system vid tre institutioner.

Karakteristika för varje prospektivt insamlad provtyp, med motsvarande 2-sidiga konfidensintervall (KI) på 95 %, uppskattades relativt släktet *Candida* och *C. glabrata* infektionsstatus och *T. vaginalis* PIS.

Av de 1519 symptomatiska patienterna i studien, lämnade 17 patienter studien och sex patienter var inte utvärderbara p.g.a. slutliga ogiltiga Aptima CV/TV Assay-resultat ($n = 1$), saknade vaginala pinnprover ($n = 1$) eller okänd *Candida*-infektionsstatus eller *T. vaginalis* PIS ($n = 4$). De återstående 1496 patienterna var utvärderbara för minst en analyt i minst en provtypen. Tabell 4 visar demografiska uppgifter för utvärderbara patienter.

Tabell 4: Demografiska uppgifter för utvärderbara patienter

| Egenskaper | | Totalt |
|---|--------------------------------|--------------|
| Totalt, N | N | 1496 |
| Ålder (år) | Medelvärde ± SD | 35,3 ± 11,76 |
| | Median | 33,0 |
| | Range (intervall) | 14-79 |
| Ålderskategori (år), n (%) | 14–17 | 5 (0,3) |
| | 18–29 | 554 (37,0) |
| | 30–39 | 480 (32,1) |
| | 40–49 | 247 (16,5) |
| | >50 | 210 (14,0) |
| Rastillhörighet/etniskt ursprung, n (%) | Asiatisk | 73 (4,9) |
| | Svart eller afrikanamerikan | 752 (50,3) |
| | Vit (hispanic eller latino) | 268 (17,9) |
| | Vit (Ej hispanic eller latino) | 339 (22,7) |
| | Annan ¹ | 64 (4,3) |

¹ Inkluderar patientrapporterade andra, blandade och okända raser.

För 1496 utvärderbara patienter, 1485 klinikertagna vaginala pinnprover och 1477 patienttagna vaginala pinnprover inkluderades i analyserna för släktet *Candida*, 1483 klinikertagna vaginala pinnprover och 1475 patienttagna vaginala pinnprover inkluderades i analyserna för *C. glabrata* och 1438 klinikertagna vaginala pinnprover och 1433 patienttagna vaginala pinnprover inkluderades i analyserna för *T. vaginalis*.

Gruppkarakteristika för släktet *Candida*

Sensitiviteten och specificiteten hos Aptima CV/TV Assay för detektering av släktet *Candida* visas för båda provtyper totalt och per plats i tabell 5. Analysresultat visas stratifierade efter rastillhörighet/etniskt ursprung i tabell 6 och efter kliniskt tillstånd i tabell 7.

Tabell 5: Karakteristika för Candida hos symptomatiska kvinnor, efter provtagningsplats

| Plats | Klinikertagna vaginala pinnprover | | | | Patienttagna vaginala pinnprover | | | |
|-------|-----------------------------------|----------|--|--|----------------------------------|----------|--|--|
| | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ |
| Alla | 1485 | 28,6 | 91,7 (88,7-94,0) 389/424 | 94,9 (93,4-96,1) 1007/1061 | 1477 | 28,6 | 92,9 (90,0-95,0) 392/422 | 91,0 (89,1-92,6) 960/1055 |
| 1 | 20 | 25,0 | 60,0 (23,1-88,2) 3/5 | 100 (79,6-100) 15/15 | 20 | 25,0 | 60,0 (23,1-88,2) 3/5 | 93,3 (70,2-98,8) 14/15 |
| 2 | 5 | 0,0 | EB | 80,0 (37,6-96,4) 4/5 | 5 | 0,0 | EB | 100 (56,6-100) 5/5 |
| 3 | 22 | 54,5 | 91,7 (64,6-98,5) 11/12 | 90,0 (59,6-98,2) 9/10 | 22 | 54,5 | 91,7 (64,6-98,5) 11/12 | 90,0 (59,6-98,2) 9/10 |
| 4 | 216 | 22,2 | 85,4 (72,8-92,8) 41/48 | 94,6 (90,1-97,2) 159/168 | 213 | 22,5 | 85,4 (72,8-92,8) 41/48 | 88,5 (82,7-92,5) 146/165 |
| 5 | 147 | 24,5 | 88,9 (74,7-95,6) 32/36 | 94,6 (88,7-97,5) 105/111 | 144 | 24,3 | 91,4 (77,6-97,0) 32/35 | 91,7 (85,0-95,6) 100/109 |
| 6 | 72 | 31,9 | 100 (85,7-100) 23/23 | 98,0 (89,3-99,6) 48/49 | 72 | 31,9 | 95,7 (79,0-99,2) 22/23 | 95,9 (86,3-98,9) 47/49 |
| 7 | 197 | 21,8 | 93,0 (81,4-97,6) 40/43 | 94,8 (90,1-97,3) 146/154 | 197 | 21,8 | 90,7 (78,4-96,3) 39/43 | 89,6 (83,8-93,5) 138/154 |
| 8 | 1 | 0,0 | EB | 100 (20,7-100) 1/1 | 1 | 0,0 | EB | 100 (20,7-100) 1/1 |
| 9 | 108 | 43,5 | 87,2 (74,8-94,0) 41/47 | 100 (94,1-100) 61/61 | 108 | 43,5 | 93,6 (82,8-97,8) 44/47 | 90,2 (80,2-95,4) 55/61 |
| 10 | 17 | 35,3 | 100 (61,0-100) 6/6 | 81,8 (52,3-94,9) 9/11 | 17 | 35,3 | 100 (61,0-100) 6/6 | 72,7 (43,4-90,3) 8/11 |
| 11 | 71 | 26,8 | 89,5 (68,6-97,1) 17/19 | 96,2 (87,0-98,9) 50/52 | 72 | 26,4 | 94,7 (75,4-99,1) 18/19 | 96,2 (87,2-99,0) 51/53 |
| 12 | 138 | 31,9 | 95,5 (84,9-98,7) 42/44 | 95,7 (89,6-98,3) 90/94 | 135 | 31,1 | 95,2 (84,2-98,7) 40/42 | 93,5 (86,6-97,0) 87/93 |
| 13 | 69 | 27,5 | 100 (83,2-100) 19/19 | 96,0 (86,5-98,9) 48/50 | 69 | 29,0 | 95,0 (76,4-99,1) 19/20 | 93,9 (83,5-97,9) 46/49 |
| 14 | 9 | 44,4 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (56,6-100) 5/5 | 9 | 44,4 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (56,6-100) 5/5 |
| 15 | 4 | 50,0 | 100 (34,2-100) 2/2 | 100 (34,2-100) 2/2 | 4 | 50,0 | 100 (34,2-100) 2/2 | 100 (34,2-100) 2/2 |
| 16 | 30 | 43,3 | 84,6 (57,8-95,7) 11/13 | 94,1 (73,0-99,0) 16/17 | 30 | 43,3 | 92,3 (66,7-98,6) 12/13 | 88,2 (65,7-96,7) 15/17 |

Tabell 5: Karakteristika för Candida hos symptomatiska kvinnor, efter provtagningsplats

| Klinikertagna vaginala pinnprover | | | | Patienttagna vaginala pinnprover | | | | |
|-----------------------------------|----|----------|--|--|----|----------|--|--|
| Plats | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ |
| 17 | 80 | 35,0 | 92,9 (77,4-98,0) 26/28 | 92,3 (81,8-97,0) 48/52 | 80 | 35,0 | 96,4 (82,3-99,4) 27/28 | 90,4 (79,4-95,8) 47/52 |
| 18 | 86 | 30,2 | 92,3 (75,9-97,9) 24/26 | 88,3 (77,8-94,2) 53/60 | 86 | 30,2 | 96,2 (81,1-99,3) 25/26 | 88,3 (77,8-94,2) 53/60 |
| 19 | 75 | 41,3 | 100 (89,0-100) 31/31 | 95,5 (84,9-98,7) 42/44 | 75 | 41,3 | 100 (89,0-100) 31/31 | 88,6 (76,0-95,0) 39/44 |
| 20 | 39 | 7,7 | 100 (43,9-100) 3/3 | 97,2 (85,8-99,5) 35/36 | 39 | 7,7 | 100 (43,9-100) 3/3 | 97,2 (85,8-99,5) 35/36 |
| 21 | 79 | 19,0 | 86,7 (62,1-96,3) 13/15 | 95,3 (87,1-98,4) 61/64 | 79 | 19,0 | 86,7 (62,1-96,3) 13/15 | 89,1 (79,1-94,6) 57/64 |

KI = Konfidensintervall, EB = ej beräkningsbar, Prev = prevalens

¹ Poäng KI.

Tabell 6: Gruppkarakteristika för Candida hos symptomatiska kvinnor, efter rastillhörighet/etniskt ursprung

| Provtyp | Rastillhörighet/etniskt ursprung | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ |
|--|----------------------------------|------|----------|--|--|
| Klinikertagna vaginala pinnprover | Alla | 1485 | 28,6 | 91,7 (88,7-94,0) 389/424 | 94,9 (93,4-96,1) 1007/1061 |
| | Asiatisk | 73 | 26,0 | 100 (83,2-100) 19/19 | 94,4 (84,9-98,1) 51/54 |
| | Svart/afrikanamerikan | 747 | 30,4 | 90,7 (86,3-93,9) 206/227 | 94,0 (91,7-95,8) 489/520 |
| | Vit (hispanic/latino) | 265 | 28,7 | 93,4 (85,5-97,2) 71/76 | 93,7 (89,2-96,3) 177/189 |
| | Vit (ej hispanic/latino) | 336 | 23,8 | 91,3 (83,0-95,7) 73/80 | 97,7 (95,0-98,9) 250/256 |
| | Annan ² | 64 | 34,4 | 90,9 (72,2-97,5) 20/22 | 95,2 (84,2-98,7) 40/42 |
| Patienttagna vaginala pinnprover | Alla | 1477 | 28,6 | 92,9 (90,0-95,0) 392/422 | 91,0 (89,1-92,6) 960/1055 |
| | Asiatisk | 71 | 25,4 | 100 (82,4-100) 18/18 | 90,6 (79,7-95,9) 48/53 |
| | Svart/afrikanamerikan | 745 | 30,6 | 90,8 (86,3-93,9) 207/228 | 89,4 (86,4-91,7) 462/517 |
| | Vit (hispanic/latino) | 265 | 28,7 | 93,4 (85,5-97,2) 71/76 | 89,9 (84,8-93,5) 170/189 |
| | Vit (ej hispanic/latino) | 332 | 23,5 | 96,2 (89,3-98,7) 75/78 | 95,3 (91,9-97,3) 242/254 |
| | Annan ² | 64 | 34,4 | 95,5 (78,2-99,2) 21/22 | 90,5 (77,9-96,2) 38/42 |

KI = Konfidensintervall, Prev = Prevalens

¹ Poäng KI.² Inkluderar patientrapporterade andra, blandade och okända raser.

Tabell 7: Gruppkarakteristika för *Candida* hos symptomatiska kvinnor, efter kliniskt tillstånd

| Provtagningstyp | Kliniskt tillstånd | N ¹ | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ² | Specificitet % (95 % KI) ² |
|-----------------------------------|---|----------------|----------|--|--|
| Klinikertagna vaginala pinnprover | Alla | 1485 | 28,6 | 91,7 (88,7-94,0) 389/424 | 94,9 (93,4-96,1) 1007/1061 |
| | Användning av antibiotika | 5 | 60,0 | 66,7 (20,8-93,9) 2/3 | 50,0 (9,5-90,5) 1/2 |
| | Användning av svampmedel | 8 | 37,5 | 100 (43,9-100) 3/3 | 100 (56,6-100) 5/5 |
| | Användning av östrogenbehandling | 2 | 0,0 | EB | 100 (34,2-100) 2/2 |
| | Återkommande symptom på vaginit under de senaste 12 månaderna | 863 | 28,6 | 89,9 (85,5-93,0) 222/247 | 95,0 (92,9-96,4) 585/616 |
| | Oskyddat samlag under de senaste 24 timmarna | 96 | 27,1 | 84,6 (66,5-93,8) 22/26 | 92,9 (84,3-96,9) 65/70 |
| | Gravid | 20 | 55,0 | 100 (74,1-100) 11/11 | 100 (70,1-100) 9/9 |
| | Menstruerar | 118 | 30,5 | 94,4 (81,9-98,5) 34/36 | 97,6 (91,5-99,3) 80/82 |
| | Menstruerar inte | 1210 | 29,6 | 92,5 (89,2-94,8) 331/358 | 94,4 (92,6-95,7) 804/852 |
| | Postmenopausal | 157 | 19,1 | 80,0 (62,7-90,5) 24/30 | 96,9 (92,2-98,8) 123/127 |
| Patienttagna vaginala pinnprover | Alla | 1477 | 28,6 | 92,9 (90,0-95,0) 392/422 | 91,0 (89,1-92,6) 960/1055 |
| | Användning av antibiotika | 5 | 60,0 | 66,7 (20,8-93,9) 2/3 | 0,0 (0,0-65,8) 0/2 |
| | Användning av svampmedel | 8 | 37,5 | 100 (43,9-100) 3/3 | 100 (56,6-100) 5/5 |
| | Användning av östrogenbehandling | 2 | 0,0 | EB | 100 (34,2-100) 2/2 |
| | Återkommande symptom på vaginit under de senaste 12 månaderna | 859 | 28,6 | 90,7 (86,4-93,7) 223/246 | 91,2 (88,7-93,2) 559/613 |
| | Oskyddat samlag under de senaste 24 timmarna | 95 | 27,4 | 88,5 (71,0-96,0) 23/26 | 85,5 (75,3-91,9) 59/69 |
| | Gravid | 21 | 52,4 | 100 (74,1-100) 11/11 | 100 (72,2-100) 10/10 |
| | Menstruerar | 116 | 30,2 | 97,1 (85,5-99,5) 34/35 | 88,9 (80,2-94,0) 72/81 |
| | Menstruerar inte | 1207 | 29,7 | 93,0 (89,9-95,2) 333/358 | 91,0 (88,9-92,8) 773/849 |
| | Postmenopausal | 154 | 18,8 | 86,2 (69,4-94,5) 25/29 | 92,0 (85,9-95,6) 115/125 |

KI = Konfidensintervall, EB = ej beräkningsbar, Prev = prevalens

¹ Patienter kan rapportera flera kliniska tillstånd; summan av antalet patienter i alla delgrupper är inte lika med det totala antalet patienter.² Poäng KI.

Karakteristika för *Candida glabrata*

Sensitiviteten och specificiteten hos Aptima CV/TV Assay för detektering av *Candida glabrata* visas för både provtyper totalt och per plats i tabell 8. Analysresultat visas stratifierade efter rastillhörighet/etniskt ursprung i tabell 9 och efter kliniskt tillstånd i tabell 10.

Tabell 8: Karakteristika för *Candida glabrata* hos symptomatiska kvinnor, efter provtagningsplats

| Plats | Klinikertagna vaginala pinnprover | | | Patienttagna vaginala pinnprover | | | | |
|-------|-----------------------------------|----------|---|---|------|----------|---|---|
| | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ |
| Alla | 1483 | 4,0 | 84,7 (73,5-91,8) 50/59 ² | 99,1 (98,4-99,5) 1411/1424 ³ | 1475 | 3,9 | 86,2 (75,1-92,8) 50/58 ⁴ | 98,7 (98,0-99,2) 1399/1417 ⁵ |
| 1 | 20 | 5,0 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (83,2-100) 19/19 | 20 | 5,0 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (83,2-100) 19/19 |
| 2 | 5 | 0,0 | EB | 100 (56,6-100) 5/5 | 5 | 0,0 | EB | 100 (56,6-100) 5/5 |
| 3 | 22 | 0,0 | EB | 100 (85,1-100) 22/22 | 22 | 0,0 | EB | 100 (85,1-100) 22/22 |
| 4 | 215 | 5,6 | 66,7 (39,1-86,2) 8/12 | 98,5 (95,8-99,5) 200/203 | 213 | 5,6 | 75,0 (46,8-91,1) 9/12 | 97,0 (93,6-98,6) 195/201 |
| 5 | 147 | 4,8 | 100 (64,6-100) 7/7 | 100 (97,3-100) 140/140 | 144 | 4,9 | 100 (64,6-100) 7/7 | 99,3 (96,0-99,9) 136/137 |
| 6 | 72 | 2,8 | 100 (34,2-100) 2/2 | 98,6 (92,3-99,7) 69/70 | 72 | 2,8 | 100 (34,2-100) 2/2 | 98,6 (92,3-99,7) 69/70 |
| 7 | 197 | 7,1 | 71,4 (45,4-88,3) 10/14 | 97,3 (93,8-98,8) 178/183 | 197 | 7,1 | 71,4 (45,4-88,3) 10/14 | 97,8 (94,5-99,1) 179/183 |
| 8 | 1 | 0,0 | EB | 100 (20,7-100) 1/1 | 1 | 0,0 | EB | 100 (20,7-100) 1/1 |
| 9 | 108 | 1,9 | 100 (34,2-100) 2/2 | 100 (96,5-100) 106/106 | 108 | 1,9 | 100 (34,2-100) 2/2 | 99,1 (94,8-99,8) 105/106 |
| 10 | 17 | 5,9 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (80,6-100) 16/16 | 17 | 5,9 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (80,6-100) 16/16 |
| 11 | 71 | 4,2 | 100 (43,9-100) 3/3 | 98,5 (92,1-99,7) 67/68 | 72 | 4,2 | 100 (43,9-100) 3/3 | 98,6 (92,2-99,7) 68/69 |
| 12 | 138 | 2,9 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (97,2-100) 134/134 | 135 | 2,2 | 100 (43,9-100) 3/3 | 99,2 (95,8-99,9) 131/132 |
| 13 | 69 | 1,4 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (94,7-100) 68/68 | 68 | 1,5 | 100 (20,7-100) 1/1 | 98,5 (92,0-99,7) 66/67 |
| 14 | 9 | 0,0 | EB | 100 (70,1-100) 9/9 | 9 | 0,0 | EB | 100 (70,1-100) 9/9 |

Tabell 8: Karakteristika för *Candida glabrata* hos symptomatiska kvinnor, efter provtagningsplats

| Klinikertagna vaginala pinnprover | | | | | Patienttagna vaginala pinnprover | | | | |
|-----------------------------------|----|----------|--|--|----------------------------------|----------|--|--|--|
| Plats | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ | |
| 15 | 4 | 0,0 | EB | 100 (51,0-100) 4/4 | 4 | 0,0 | EB | 100 (51,0-100) 4/4 | |
| 16 | 30 | 0,0 | EB | 96,7 (83,3-99,4) 29/30 | 30 | 0,0 | EB | 96,7 (83,3-99,4) 29/30 | |
| 17 | 80 | 2,5 | 50,0 (9,5-90,5) 1/2 | 98,7 (93,1-99,8) 77/78 | 80 | 2,5 | 50,0 (9,5-90,5) 1/2 | 100 (95,3-100) 78/78 | |
| 18 | 85 | 1,2 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (95,6-100) 84/84 | 85 | 1,2 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (95,6-100) 84/84 | |
| 19 | 75 | 5,3 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (94,9-100) 71/71 | 75 | 5,3 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (94,9-100) 71/71 | |
| 20 | 39 | 5,1 | 100 (34,2-100) 2/2 | 100 (90,6-100) 37/37 | 39 | 5,1 | 100 (34,2-100) 2/2 | 100 (90,6-100) 37/37 | |
| 21 | 79 | 3,8 | 100 (43,9-100) 3/3 | 98,7 (92,9-99,8) 75/76 | 79 | 3,8 | 100 (43,9-100) 3/3 | 98,7 (92,9-99,8) 75/76 | |

KI = Konfidensintervall, EB = ej beräkningsbar, Prev = prevalens

¹ Poäng KI.

² Samtliga 9 prover med falskt negativa resultat visade ingen växt av *C. glabrata* på kromogen agar.

³ Av 13 prover med falskt positiva resultat, påvisade 2 hög (4+) växt, 2 påvisade låg ($\leq 2+$) växt och 9 påvisade ingen växt av *C. glabrata* på kromogen agar.

⁴ Av de 8 proverna med falskt negativa resultat påvisade 7 ingen växt och 1 påvisade hög (4+) växt av *C. glabrata* på kromogen agar.

⁵ Av 18 prover med falskt positiva resultat, påvisade 2 hög (4+) växt, 2 påvisade låg ($\leq 2+$) växt och 14 påvisade ingen växt av *C. glabrata* på kromogen agar.

Tabell 9: Karakteristika för *Candida glabrata* hos symptomatiska kvinnor, efter rastillhörighet/etniskt ursprung

| Provtyp | Rastillhörighet/ etniskt ursprung | N | Prev (%) | Sensitivitet % | Specificitet % |
|--|--------------------------------------|------|----------|---------------------------|-------------------------------|
| | | | | (95 % KI) ¹ | (95 % KI) ¹ |
| Klinikertagna vaginala pinnprover | Alla | 1483 | 4,0 | 84,7 (73,5-91,8) 50/59 | 99,1 (98,4-99,5) 1411/1424 |
| | Asiatisk | 72 | 4,2 | 100 (43,9-100) 3/3 | 100 (94,7-100) 69/69 |
| | Svart/afrikanamerikan | 747 | 4,1 | 74,2 (56,8-86,3) 23/31 | 98,7 (97,6-99,3) 707/716 |
| | Vit (hispanic/latino) | 264 | 3,0 | 87,5 (52,9-97,8) 7/8 | 99,6 (97,8-99,9) 255/256 |
| | Vitt (Ej hispanic/latino) | 336 | 4,2 | 100 (78,5-100) 14/14 | 99,1 (97,3-99,7) 319/322 |
| | Annan ² | 64 | 4,7 | 100 (43,9-100) 3/3 | 100 (94,1-100) 61/61 |
| Patienttagna vaginala pinnprover | Alla | 1475 | 3,9 | 86,2 (75,1-92,8) 50/58 | 98,7 (98,0-99,2) 1399/1417 |
| | Asiatisk | 71 | 4,2 | 100 (43,9-100) 3/3 | 98,5 (92,1-99,7) 67/68 |
| | Svart/afrikanamerikan | 744 | 4,2 | 77,4 (60,2-88,6) 24/31 | 98,7 (97,6-99,3) 704/713 |
| | Vit (hispanic/latino) | 264 | 3,0 | 87,5 (52,9-97,8) 7/8 | 99,2 (97,2-99,8) 254/256 |
| | Vitt (Ej hispanic/latino) | 332 | 3,9 | 100 (77,2-100) 13/13 | 98,4 (96,4-99,3) 314/319 |
| | Annan ² | 64 | 4,7 | 100 (43,9-100) 3/3 | 98,4 (91,3-99,7) 60/61 |

KI = Konfidensintervall, Prev = Prevalens

¹ Poäng KI.² Inkluderar patientrapporterade andra, blandade och okända raser.

Tabell 10: Karakteristika för *Candida glabrata* hos symptomatiska kvinnor, efter kliniskt tillstånd

| Provtagningstyp | Kliniskt tillstånd | N ¹ | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ² | Specificitet % (95 % KI) ² |
|--------------------------------------|---|----------------|----------|--|--|
| Klinikertagna vaginala pinnprower | Alla | 1483 | 4,0 | 84,7 (73,5-91,8) 50/59 | 99,1 (98,4-99,5) 1411/1424 |
| | Användning av antibiotika | 5 | 20,0 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (51,0-100) 4/4 |
| | Användning av svampmedel | 8 | 12,5 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (64,6-100) 7/7 |
| | Användning av östrogenbehandling | 2 | 0,0 | EB | 100 (34,2-100) 2/2 |
| | Återkommande symptom på vaginit under de senaste 12 månaderna | 861 | 3,9 | 88,2 (73,4-95,3) 30/34 | 99,0 (98,1-99,5) 819/827 |
| | Oskyddat samlag under de senaste 24 timmarna | 96 | 4,2 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (96,0-100) 92/92 |
| | Gravid | 20 | 0,0 | EB | 95,0 (76,4-99,1) 19/20 |
| | Menstruerar | 117 | 2,6 | 100 (43,9-100) 3/3 | 100 (96,7-100) 114/114 |
| | Menstruerar inte | 1209 | 3,8 | 80,4 (66,8-89,3) 37/46 | 99,1 (98,4-99,5) 1153/1163 |
| | Postmenopausal | 157 | 6,4 | 100 (72,2-100) 10/10 | 98,0 (94,2-99,3) 144/147 |
| Patienttagna vaginala pinnprower | Alla | 1475 | 3,9 | 86,2 (75,1-92,8) 50/58 | 98,7 (98,0-99,2) 1399/1417 |
| | Användning av antibiotika | 5 | 20,0 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (51,0-100) 4/4 |
| | Användning av svampmedel | 8 | 12,5 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (64,6-100) 7/7 |
| | Användning av östrogenbehandling | 2 | 0,0 | EB | 100 (34,2-100) 2/2 |
| | Återkommande symptom på vaginit under de senaste 12 månaderna | 858 | 4,0 | 91,2 (77,0-97,0) 31/34 | 99,2 (98,3-99,6) 817/824 |
| | Oskyddat samlag under de senaste 24 timmarna | 95 | 4,2 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (95,9-100) 91/91 |
| | Gravid | 21 | 0,0 | EB | 90,5 (71,1-97,3) 19/21 |
| | Menstruerar | 116 | 2,6 | 100 (43,9-100) 3/3 | 100 (96,7-100) 113/113 |
| | Menstruerar inte | 1205 | 3,8 | 84,8 (71,8-92,4) 39/46 | 99,0 (98,2-99,4) 1147/1159 |
| | Postmenopausal | 154 | 5,8 | 88,9 (56,5-98,0) 8/9 | 95,9 (91,3-98,1) 139/145 |

KI = Konfidensintervall, EB = ej beräkningsbar, Prev = prevalens

¹ Patienter kan rapportera flera kliniska tillstånd; summan av antalet patienter i alla delgrupper är inte lika med det totala antalet patienter.² Poäng KI.

På grund av väntad låg prevalens av *Candida glabrata*, bedömdes även karakteristika för Aptima CV/TV Assay med användning av konstlade prover som ett tillägg till de data som samlades in i den kliniska studien. Konstlade prover preparerades genom att spetsa fem olika stammar av *Candida glabrata* i simulerad vaginal pinprovsmatrix, vid koncentrationer

på 3X, 10X och 20X analysens LoD. Sant negativa prover endast innehållande matrix analyserades också. Överensstämmelsen var 100 % för alla konstlade prover (se tabell 11).

Tabell 11: Överensstämmelse för konstalt prov med *Candida glabrata*

| | N | Aptima <i>C. glabrata</i> Positivt | Aptima <i>C. glabrata</i> Negativt | PPA % (95 % Kl) ¹ | NPA % (95 % Kl) ¹ |
|-------------------------------|----|--|--|---------------------------------|---------------------------------|
| Sant negativt | 60 | 0 | 60 | EB | 100 (94,0-100) |
| Lågt positivt (3X LoD) | 30 | 30 | 0 | 100 (88,6-100) | EB |
| Måttligt positivt 10X LoD | 15 | 15 | 0 | 100 (79,6-100) | EB |
| Högt positivt (20X LoD) | 15 | 15 | 0 | 100 (79,6-100) | EB |

EB = ej beräkningsbar, LoD = detekteringsgräns, NPA = negativ procentuell överensstämmelse, PPA = positiv procentuell överensstämmelse

¹ Poäng Kl.

Karakteristika för *Trichomonas vaginalis*

Sensitiviteten och specificiteten hos Aptima CV/TV Assay för detektering av *Trichomonas vaginalis* visas för både provtyper totalt och per plats i tabell 12. Analysresultat visas stratifierade efter rastillhörighet/etniskt ursprung i tabell 13 och efter kliniskt tillstånd i tabell 14.

Tabell 12: Karakteristika för *Trichomonas vaginalis* hos symptomatiska kvinnor, efter provtagningsplats

| Klinikertagna vaginala pinnprover | | | | Patienttagna vaginala pinnprover | | | | |
|-----------------------------------|------|----------|---|---|------|----------|---|---|
| Plats | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % Kl) ¹ | Specificitet % (95 % Kl) ¹ | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % Kl) ¹ | Specificitet % (95 % Kl) ¹ |
| Alla | 1438 | 9,9 | 96,5 (92,0-98,5) 137/142 ² | 95,1 (93,8-96,2) 1233/1296 ³ | 1433 | 9,8 | 97,1 (92,9-98,9) 136/140 ⁴ | 98,9 (98,2-99,4) 1279/1293 ⁵ |
| | | | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (79,6-100) 15/15 | | | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (79,6-100) 15/15 |
| 1 | 16 | 6,3 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (79,6-100) 15/15 | 16 | 6,3 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (79,6-100) 15/15 |
| 2 | 1 | 0,0 | EB | 100 (20,7-100) 1/1 | 1 | 0,0 | EB | 100 (20,7-100) 1/1 |
| 3 | 21 | 9,5 | 100 (34,2-100) 2/2 | 100 (83,2-100) 19/19 | 21 | 9,5 | 100 (34,2-100) 2/2 | 100 (83,2-100) 19/19 |
| 4 | 213 | 17,4 | 97,3 (86,2-99,5) 36/37 | 83,5 (77,3-88,3) 147/176 | 211 | 17,1 | 100 (90,4-100) 36/36 | 98,9 (95,9-99,7) 173/175 |
| 5 | 145 | 7,6 | 100 (74,1-100) 11/11 | 98,5 (94,7-99,6) 132/134 | 143 | 7,7 | 100 (74,1-100) 11/11 | 100 (97,2-100) 132/132 |
| 6 | 68 | 1,5 | 100 (20,7-100) 1/1 | 98,5 (92,0-99,7) 66/67 | 68 | 1,5 | 100 (20,7-100) 1/1 | 100 (94,6-100) 67/67 |

Tabell 12: Karakteristika för *Trichomonas vaginalis* hos symptomatiska kvinnor, efter provtagningsplats

| Klinikertagna vaginala pinnprover | | | | | Patienttagna vaginala pinnprover | | | | |
|-----------------------------------|-----|----------|--|--|----------------------------------|----------|--|--|--|
| Plats | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ | |
| 7 | 197 | 23,9 | 100 (92,4-100) 47/47 | 83,3 (76,6-88,4) 125/150 | 197 | 23,9 | 100 (92,4-100) 47/47 | 93,3 (88,2-96,3) 140/150 | |
| 8 | 1 | 100,0 | 100 (20,7-100) 1/1 | EB | 1 | 100,0 | 100 (20,7-100) 1/1 | EB | |
| 9 | 105 | 3,8 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (96,3-100) 101/101 | 105 | 3,8 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (96,3-100) 101/101 | |
| 10 | 17 | 0,0 | EB | 100 (81,6-100) 17/17 | 17 | 0,0 | EB | 100 (81,6-100) 17/17 | |
| 11 | 70 | 7,1 | 80,0 (37,6-96,4) 4/5 | 93,8 (85,2-97,6) 61/65 | 71 | 7,0 | 80,0 (37,6-96,4) 4/5 | 100 (94,5-100) 66/66 | |
| 12 | 130 | 3,1 | 75,0 (30,1-95,4) 3/4 | 100 (97,0-100) 126/126 | 129 | 3,1 | 75,0 (30,1-95,4) 3/4 | 100 (97,0-100) 125/125 | |
| 13 | 69 | 10,1 | 100 (64,6-100) 7/7 | 96,8 (89,0-99,1) 60/62 | 69 | 10,1 | 100 (64,6-100) 7/7 | 98,4 (91,4-99,7) 61/62 | |
| 14 | 8 | 0,0 | EB | 100 (67,6-100) 8/8 | 8 | 0,0 | EB | 100 (67,6-100) 8/8 | |
| 15 | 4 | 25,0 | 0,0 (0,0-79,3) 0/1 | 100 (43,9-100) 3/3 | 4 | 25,0 | 0,0 (0,0-79,3) 0/1 | 100 (43,9-100) 3/3 | |
| 16 | 28 | 10,7 | 100 (43,9-100) 3/3 | 100 (86,7-100) 25/25 | 28 | 10,7 | 100 (43,9-100) 3/3 | 100 (86,7-100) 25/25 | |
| 17 | 74 | 2,7 | 100 (34,2-100) 2/2 | 100 (94,9-100) 72/72 | 74 | 2,7 | 100 (34,2-100) 2/2 | 98,6 (92,5-99,8) 71/72 | |
| 18 | 83 | 4,8 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (95,4-100) 79/79 | 83 | 4,8 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (95,4-100) 79/79 | |
| 19 | 71 | 4,2 | 66,7 (20,8-93,9) 2/3 | 100 (94,7-100) 68/68 | 71 | 4,2 | 66,7 (20,8-93,9) 2/3 | 100 (94,7-100) 68/68 | |
| 20 | 39 | 0,0 | EB | 100 (91,0-100) 39/39 | 39 | 0,0 | EB | 100 (91,0-100) 39/39 | |
| 21 | 78 | 11,5 | 100 (70,1-100) 9/9 | 100 (94,7-100) 69/69 | 77 | 10,4 | 100 (67,6-100) 8/8 | 100 (94,7-100) 69/69 | |

KI = Konfidensintervall, EB = ej beräkningsbar, Prev = prevalens

¹ Poäng KI.² Av de 5 proverna med falskt negativt resultat var 3 negativa med en annan FDA-godkänd TV NAAT.³ Av de 63 proverna med falskt positiva resultat var 56 positiva med en annan FDA-godkänd TV NAAT⁴ Av de 4 proverna med falskt negativt resultat var 3 negativa med en annan FDA-godkänd TV NAAT.⁵ Av de 14 proverna med falskt positiva resultat var 8 positiva med en annan FDA-godkänd TV NAAT

Tabell 13: Karakteristika för Trichomonas vaginalis hos symptomatiska kvinnor, efter rastillhörighet/etniskt ursprung

| Provtyp | Rastillhörighet/ etniskt ursprung | N | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ¹ | Specificitet % (95 % KI) ¹ |
|--|--------------------------------------|------|----------|--|--|
| Klinikertagna vaginaла pinnprover | Alla | 1438 | 9,9 | 96,5 (92,0-98,5) 137/142 | 95,1 (93,8-96,2) 1233/1296 |
| | Asiatisk | 67 | 6,0 | 100 (51,0-100) 4/4 | 98,4 (91,5-99,7) 62/63 |
| | Svart/afrikanamerikan | 727 | 14,2 | 98,1 (93,2-99,5) 101/103 | 93,3 (91,0-95,0) 582/624 |
| | Vit (hispanic/latino) | 257 | 6,6 | 94,1 (73,0-99,0) 16/17 | 95,0 (91,5-97,1) 228/240 |
| | Vitt (Ej hispanic/latino) | 326 | 4,0 | 84,6 (57,8-95,7) 11/13 | 97,4 (95,0-98,7) 305/313 |
| | Annan ² | 61 | 8,2 | 100 (56,6-100) 5/5 | 100 (93,6-100) 56/56 |
| Patienttagna vaginaла pinnprover | Alla | 1433 | 9,8 | 97,1 (92,9-98,9) 136/140 | 98,9 (98,2-99,4) 1279/1293 |
| | Asiatisk | 66 | 6,1 | 100 (51,0-100) 4/4 | 100 (94,2-100) 62/62 |
| | Svart/afrikanamerikan | 724 | 14,0 | 98,0 (93,1-99,5) 99/101 | 98,7 (97,5-99,3) 615/623 |
| | Vit (hispanic/latino) | 258 | 6,6 | 94,1 (73,0-99,0) 16/17 | 97,9 (95,2-99,1) 236/241 |
| | Vitt (Ej hispanic/latino) | 324 | 4,0 | 92,3 (66,7-98,6) 12/13 | 99,7 (98,2-99,9) 310/311 |
| | Annan ² | 61 | 8,2 | 100 (56,6-100) 5/5 | 100 (93,6-100) 56/56 |

KI = Konfidensintervall, Prev = Prevalens

¹ Poäng KI.

² Inkluderar patientrapporterade andra, blandade och okända raser.

Tabell 14: Karakteristika för *Trichomonas vaginalis* hos symptomatiska kvinnor, efter kliniskt tillstånd

| Provtagningstyp | Kliniskt tillstånd | N ¹ | Prev (%) | Sensitivitet % (95 % KI) ² | Specificitet % (95 % KI) ² |
|--------------------------------------|---|----------------|----------|--|--|
| Klinikertagna vaginala pinngrover | Alla | 1438 | 9,9 | 96,5 (92,0-98,5) 137/142 | 95,1 (93,8-96,2) 1233/1296 |
| | Användning av antibiotika | 5 | 0,0 | EB | 100 (56,6-100) 5/5 |
| | Användning av svampmedel | 7 | 0,0 | EB | 100 (64,6-100) 7/7 |
| | Användning av östrogenbehandling | 2 | 0,0 | EB | 100 (34,2-100) 2/2 |
| | Återkommande symptom på vaginit under de senaste 12 månaderna | 841 | 8,1 | 95,6 (87,8-98,5) 65/68 | 94,7 (92,9-96,1) 732/773 |
| | Oskyddat samlag under de senaste 24 timmarna | 94 | 12,8 | 91,7 (64,6-98,5) 11/12 | 96,3 (89,8-98,7) 79/82 |
| | Gravid | 20 | 15,0 | 66,7 (20,8-93,9) 2/3 | 100 (81,6-100) 17/17 |
| | Menstruerar | 112 | 9,8 | 90,9 (62,3-98,4) 10/11 | 97,0 (91,6-99,0) 98/101 |
| | Menstruerar inte | 1176 | 9,9 | 97,4 (92,7-99,1) 114/117 | 95,3 (93,8-96,4) 1009/1059 |
| | Postmenopausal | 150 | 9,3 | 92,9 (68,5-98,7) 13/14 | 92,6 (87,0-96,0) 126/136 |
| Patienttagna vaginala pinngrover | Alla | 1433 | 9,8 | 97,1 (92,9-98,9) 136/140 | 98,9 (98,2-99,4) 1279/1293 |
| | Användning av antibiotika | 5 | 0,0 | EB | 100 (56,6-100) 5/5 |
| | Användning av svampmedel | 7 | 0,0 | EB | 100 (64,6-100) 7/7 |
| | Användning av östrogenbehandling | 2 | 0,0 | EB | 100 (34,2-100) 2/2 |
| | Återkommande symptom på vaginit under de senaste 12 månaderna | 839 | 8,0 | 97,0 (89,8-99,2) 65/67 | 98,4 (97,3-99,1) 760/772 |
| | Oskyddat samlag under de senaste 24 timmarna | 93 | 12,9 | 100 (75,8-100) 12/12 | 100 (95,5-100) 81/81 |
| | Gravid | 21 | 14,3 | 66,7 (20,8-93,9) 2/3 | 100 (82,4-100) 18/18 |
| | Menstruerar | 112 | 9,8 | 90,9 (62,3-98,4) 10/11 | 99,0 (94,6-99,8) 100/101 |
| | Menstruerar inte | 1173 | 9,8 | 97,4 (92,6-99,1) 112/115 | 98,9 (98,0-99,4) 1046/1058 |
| | Postmenopausal | 148 | 9,5 | 100 (78,5-100) 14/14 | 99,3 (95,9-99,9) 133/134 |

KI = Konfidensintervall, EB = ej beräkningsbar, Prev = prevalens

¹ Patienter kan rapportera flera kliniska tillstånd; summan av antalet patienter i alla delgrupper är inte lika med det totala antalet patienter.² Poäng KI.

Samdetekteringsfrekvens, beräknad för prover med giltiga och konklusiv Aptima CV/TV Assay och referensresultat för alla mål som rapporteras i tabell 15.

Tabell 15: Samdetekteringsfrekvens med Aptima CV/TV hos symptomatiska kvinnor

| Detekterade analyser | Klinikertagna vaginala pinnprover | Patienttagna vaginala pinnprover |
|--|-----------------------------------|----------------------------------|
| Släktet <i>Candida</i> och <i>C. glabrata</i> | 1,4 % (21/1487) | 1,6 % (23/1478) |
| Släktet <i>Candida</i> och <i>T. vaginalis</i> | 2,7 % (40/1487) | 3,1 % (46/1478) |
| Släktet <i>Candida</i> och <i>C. glabrata</i> och <i>T. vaginalis</i> | 0,3 % (4/1487) | 0,3 (5/1478) |
| <i>C. glabrata</i> och <i>T. vaginalis</i> | 0,2 % (3/1487) | 0,1 % (1/1478) |
| Totalt | 4,6 % (68/1487) | 5,1 % (75/1478) |

Positivitetsfrekvens hos asymptomatiska kvinnor

Detektering av obalans i vaginal mikrobiom är relevant för behandlingsbeslut. Aptima CV/TV Assay är visserligen inte avsedd för användning vid analys av prover från asymptomatiska kvinnor, men organismer förknippade med vulvovaginal kandidos som detekteras av Aptima CV/TV Assay kan även förekomma hos asymptomatiska kvinnor. Förekomst av Aptima CV/TV Assay-målen bedömdes i klinikertagna vaginala pinnprover hos 171 asymptomatiska kvinnor. En sammanfattning av detekteringsfrekvenserna för släktet *Candida* och *Candida glabrata* enligt bestämning med Aptima CV/TV Assay, visas i tabell 16 för multicenterstudien generellt samt efter rastillhörighet/etniskt ursprung.

Tabell 16: Positivitet enligt bestämning med Aptima CV/TV Assay hos asymptomatiska kvinnor

| % positivitet (# positiva/# testade med giltiga resultat) | | |
|---|------------------------|-------------------------|
| | Släktet <i>Candida</i> | <i>Candida glabrata</i> |
| Alla | 21,1 % (36/171) | 8,8 % (15/171) |
| Asiatisk | 0,0 % (0/5) | 0,0 % (0/5) |
| Svart/afrikanamerikan | 28,0 % (21/75) | 12,0 % (9/75) |
| Vit (hispanic/latino) | 17,1 % (7/41) | 4,9 % (2/41) |
| Vit (ej hispanic/latino) | 11,6 % (5/43) | 7,0 % (3/43) |
| Annan ¹ | 42,9 % (3/7) | 14,3 % (1/7) |

¹ Inkluderar patientrapporterade andra, blandade och okända raser.

Ogiltiga resultat

Totalt 3 295 kliniker- och patienttagna prover från symptomatiska och asymptomatiska patienter behandlades i giltiga Aptima CV/TV-analyser för att etablera kliniska prestanda. Av dessa hade 1,7 % inledningsvis ogiltiga resultat. När ny test utfördes, förblev 0,5 % ogiltiga och uteslöts ur alla analyser.

Analytiska prestanda på Panther System

Analytisk sensitivitet

Den analytiska sensitiviteten/LoD hos Aptima CV/TV Assay bedömdes genom test av en serie paneler bestående av målorganismer utspädda i poolade negativa kliniska prover eller simulerade vaginal vaginala pinnprovsmatrixer (SVSM). Minst 20 replikat av varje panelmedlem analyserades med respektive av de två reagensloterna, för minst 40 replikat per panelmedlem. En probit-analys utfördes i syfte att generera den 95 % förväntade detekteringsgränsen för varje organism. De förväntade detekteringsgränserna visas i tabell 17.

Tabell 17: Detekteringsgräns för Aptima CV/TV Assay

| Organism | Förväntad detekteringsgräns | Koncentration | Enheter |
|-------------------------------------|-----------------------------|---------------|-----------|
| <i>C. albicans</i> | 95 % | 4439 | CFU/ml |
| <i>C. glabrata</i> | 95 % | 41 | CFU/ml |
| <i>C. parapsilosis</i> ¹ | 95 % | 9416 | CFU/ml |
| <i>C. tropicalis</i> ¹ | 95 % | 811 | CFU/ml |
| <i>C. dubliniensis</i> ¹ | 95 % | 1176 | CFU/ml |
| <i>T. vaginalis</i> | 95 % | 0,0024 | Celler/ml |

¹Testades i simulerad vaginal pinnprovsmatrix

Analytisk inklusivitet

Fem stammar av respektive *Candida* målorganism testades med användning av lysatmålinriktning 3X LoD för *C. albicans*, *C. parapsilosis*, *C. tropicalis*, *C. dubliniensis* och *C. glabrata* i SVSM. Nio stammar av *T. vaginalis* inklusive en metronidazolresistent stam testades med celllysatmålinriktning 3X LoD i SVSM. Aptima CV/TV Assay var positiv för alla *Candida*-stammar som analyserades vid 3X LoD. Åtta av de nio *T. vaginalis* stammarna, inklusive den metronidazolresistenta stammen, detekterades vid 3X LoD. En stam av *T. vaginalis* detekterades vid 4X LoD.

Överkorsningsreaktivitet och mikrobiell interferens

Överkorsningsreaktivitet och mikrobiell interferens med Aptima CV/TV Assay utvärderades i närvärtor av närbesläktade och icke-målorganismer. En panel bestående av 64 organismer och humana cellinjer (tabell 18) analyserades i SVSM i frånvaro eller närvärtor av 3X LoD *C. albicans*, *C. glabrata* eller *T. vaginalis*. Ingen överkorsningsreaktivitet eller mikrobiell interferens observerades för någon av de 64 organismerna som analyserades i Aptima CV/TV Assay vid de koncentrationer som anges i tabell 18.

Tabell 18: Panel för överkorsningsreaktivitet och mikrobiell interferens

| Mikroorganism | Koncentration | Mikroorganism | Koncentration |
|-------------------------------------|-----------------------------|--|------------------------------|
| <i>Acinetobacter lwoffii</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | Herpes simplex-virus I | 1x10 ⁴ TCID 50/ml |
| <i>Actinomyces israelii</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | Herpes simplex-virus II | 1x10 ⁴ TCID 50/ml |
| <i>Alcaligenes faecalis</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Klebsiella pneumoniae</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Atopobium vaginae</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Lactobacillus acidophilus</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Bacteroides fragilis</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Lactobacillus crispatus</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Bifidobacterium adolescentis</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Lactobacillus gasseri</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| BVAB-1 ¹ | 1x10 ⁶ kopior/ml | <i>Lactobacillus iners</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| BVAB-2 ¹ | 1x10 ⁶ kopior/ml | <i>Lactobacillus jensenii</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Campylobacter jejuni</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Lactobacillus mucosae</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Candida catenulata</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Leptotrichia buccalis</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Candida famata</i> ² | 5x10 ⁵ CFU/ml | <i>Listeria monocytogenes</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Candida guilliermondii</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Megasphaera typ 1¹</i> | 1x10 ⁶ kopior/ml |
| <i>Candida haemulonii</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Mobiluncus curtisi</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Candida inconspicua</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Mycoplasma genitalium</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Candida kefyr</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Mycoplasma hominis</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Candida krusei</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Neisseria gonorrhoeae</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Candida lusitaniae</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Peptostreptococcus magnus</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Candida norvegica</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Pentatrichomonas hominis</i> | 1x10 ⁵ celler/ml |
| <i>Candida orthopsilosis</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Pichia fermentans</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Chlamydia trachomatis</i> | 1x10 ⁶ IFU/ml | <i>Prevotella bivia</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Clostridium difficile</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Propionibacterium acnes</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Corynebacterium genitalium</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Proteus vulgaris</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Cryptococcus neoformans</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | SiHa-celler | 1x10 ⁴ celler/ml |
| <i>Eggerthella lenta</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Sneathia amnii</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Enterobacter cloacae</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Staphylococcus aureus</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Enterococcus faecalis</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Staphylococcus epidermidis</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Escherichia coli</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Streptococcus agalactiae</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Fusobacterium nucleatum</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Streptococcus pyogenes</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| <i>Gardnerella vaginalis</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Treponema pallidum</i> ¹ | 1x10 ⁶ kopior/ml |
| <i>Haemophilus ducreyi</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml | <i>Trichomonas tenax</i> | 1x10 ⁵ celler/ml |
| HeLa-celler | 1x10 ⁴ celler/ml | <i>Ureaplasma parvum</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |
| HIV | 1x10 ⁵ kopior/ml | <i>Ureaplasma urealyticum</i> | 1x10 ⁶ CFU/ml |

CFU = kolonibildande enheter; IFU = inklusionsbildande enheter; TCID50 = mediansmittförande dos för vävnadsodling

¹ In Vitro transkripttestat.

² Överkorsningsreaktivitet med *Candida famata* observerades vid koncentrationer över 5x10⁵ CFU/ml.

Interferens

Potentiellt interfererande substanser analyserades i Aptima CV/TV Assay. Paneler byggdes i SVSM och utvärderades för potentiella effekter på analysens sensitivitet och specificitet. Sensitivitetsprestanda utvärderades separat för *C. albicans*, *C. glabrata* och *T. vaginalis* genom att spetsa lysat vid 3X LoD. Negativa paneler innehållande respektive substans utvärderades också med avseende på specificitet.

Ingen interferens observerades i närväro av följande exogena och endogena substanser som analyserades vid de koncentrationer som anges i tabell 19.

Tabell 19: Panel för interfererande substanser

| Ämne | Slutgiltig koncentration ¹ |
|--------------------------------------|---------------------------------------|
| Helblod | 5 % V/V |
| Leukociter | 1x10 ⁶ celler/ml |
| Mukus | 5 % V/V |
| Sädesvätska | 5 % V/V |
| P-skum | 5 % W/V |
| P-gel | 5 % W/V |
| Tioconazole ² | 2 % W/V |
| Sköljning | 5 % W/V |
| Progesteron | 5 % W/V |
| Estradiol | 5 % W/V |
| Acyclovir | 5 % W/V |
| Metronidazole | 5 % W/V |
| Hemorrojdkräm | 5 % W/V |
| Aterfuktande vaginalgel ³ | 0,5 % W/V |
| Glidmedel | 5 % V/V |
| Spermicid | 5 % W/V |
| Svampmedel | 5 % W/V |
| Deodorant/spray | 5 % W/V |
| Ättiksyra ⁴ | 4 % V/V |
| Vagisil-kräm | 5 % W/V |

W/V = vikt delat med volym; V/V = volymprocent

¹ Den slutliga koncentrationen representerar den slutliga koncentrationen i provet vid analys i Panther-instrumentet.

² Tioconazole 6,5 % salva: Interferens observerades vid ≥3 % W/V för alla analyser. Ingen interferens observerades vid 2 % W/V för alla analyser.

³ Återfuktande vaginalgel: Interferens observerades vid ≥1 % W/V för *C. albicans*, 5 % W/V för *C. glabrata* och ≥3 % W/V för *T. vaginalis*. Ingen interferens observerades vid 0,5 % W/V för *C. albicans*, 4 % W/V för *C. glabrata* och 2 % W/V för *T. vaginalis*.

⁴ Ättiksyra: Interferens observerades vid 5 % V/V för *C. albicans*. Ingen interferens observerades vid 4 % V/V för *C. albicans*, 5 % V/V för *C. glabrata* och 5 % V/V för *T. vaginalis*.

Precision inom laboratoriet

Precisionen inom laboratoriet utvärderades på tre Panther system på en plats. Tre operatörer utförde tester under 22 dagar och tre reagensloter. Varje operator utförde två analyser per dag med sju panelmedlemmar. Varje analys bestod av tre replikat av varje panelmedlem.

Panelmedlemmarna skapades med *C. albicans*, *C. glabrata* eller *T. vaginalis* i SVSM. De sex positiva panelmedlemmarna inriktades på *C. albicans* vid låg och måttligt positivt, *C. glabrata* vid låg och måttligt positivt och *T. vaginalis* vid låg och måttligt positivt. En negativ panelmedlem innehöll matrix utan tillsatta målanalyser.

Procent positiva resultat med CV/TV visas i tabell 20. Signalvariabilitet (TTime) för Aptima CV/TV Assay beräknades även för analytpositiva panelmedlemmar. Variabiliteten som beräknades mellan instrument, mellan operatörer, mellan loter, mellan dagar, mellan analyser, inom analyser samt totalt, visas i tabell 21.

Tabell 20: Precision - Överensstämmelse av Aptima CV/TV Assay med förväntade resultat

| Panel (analytsammansättning) | Positiva / totalt n | Förväntad positivitet | Procent positivitet (95 % KI) |
|--|---------------------|-----------------------|----------------------------------|
| Negativa (SVSM) | 0/162 | 0 % | 0 (0,0-2,3) |
| Låg positiv (<i>C. albicans</i>) | 162/162 | ≥95 % | 100 (97,7-100,0) |
| Låg positiv (<i>C. glabrata</i>) | 162/162 | ≥95 % | 100 (97,7-100,0) |
| Låg positiv (<i>T. vaginalis</i>) | 162/162 | ≥95 % | 100 (97,7-100,0) |
| Måttligt positiv (<i>C. albicans</i>) | 162/162 | ≥95 % | 100 (97,7-100,0) |
| Måttligt positiv (<i>C. glabrata</i>) | 162/162 | ≥95 % | 100 (97,7-100,0) |
| Måttligt positiv (<i>T. vaginalis</i>) | 162/162 | ≥95 % | 100 (97,7-100,0) |

Tabell 21: Signalvariabilitet för Aptima CV/TV Assay, efter panelmedlem

| Panel Beskrivning | N | Medel- TTime | Mellan dagar | | Mellan instrument | | Mellan operatörer | | Mellan loter | | Mellan analyser | | Inom analys | | Totalt | |
|--|-----|-----------------|-----------------|--------|----------------------|--------|----------------------|--------|-----------------|--------|--------------------|--------|----------------|--------|--------|--------|
| | | | SD | CV (%) | SD | CV (%) | SD | CV (%) | SD | CV (%) | SD | CV (%) | SD | CV (%) | SD | CV (%) |
| <i>C. albicans</i> Lågt positivt | 162 | 14,96 | 0,12 | 0,82 | 0,00 | 0,00 | 0,24 | 1,59 | 0,54 | 3,58 | 0,23 | 1,52 | 0,28 | 1,84 | 0,70 | 4,66 |
| <i>C. glabrata</i> Lågt positivt | 162 | 21,07 | 0,00 | 0,00 | 0,15 | 0,69 | 0,25 | 1,18 | 0,14 | 0,65 | 0,19 | 0,89 | 0,40 | 1,91 | 0,55 | 2,59 |
| <i>T. vaginalis</i> Lågt positivt | 162 | 24,09 | 0,00 | 0,00 | 0,33 | 1,38 | 0,22 | 0,93 | 0,01 | 0,05 | 0,21 | 0,87 | 0,59 | 2,46 | 0,75 | 3,09 |
| <i>C. albicans</i> Måttligt positivt | 162 | 14,62 | 0,11 | 0,72 | 0,00 | 0,00 | 0,22 | 1,47 | 0,43 | 2,95 | 0,26 | 1,77 | 0,24 | 1,62 | 0,60 | 4,14 |
| <i>C. glabrata</i> Måttligt positivt | 162 | 20,63 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,26 | 1,27 | 0,31 | 1,50 | 0,26 | 1,25 | 0,52 | 2,51 | 0,71 | 3,42 |
| <i>T. vaginalis</i> Måttligt positivt | 162 | 22,73 | 0,00 | 0,00 | 0,12 | 0,54 | 0,24 | 1,08 | 0,18 | 0,80 | 0,28 | 1,23 | 0,41 | 1,79 | 0,59 | 2,61 |

CV = variationskoefficient

Obs! Variabiliteten från vissa faktorer kan vara numeriskt negativ. Detta kan ske om variabiliteten är mycket liten på grund av dessa faktorer. I dessa fall visas SD och CV som 0,00.

Blandinfektion

En blandinfektionsstudie utvärderade förmågan hos Aptima CV/TV Assay att detektera släktet *Candida*, *C. glabrata* och *T. vaginalis* när fler än en organism förekommer i samma prov. Låg koncentration av ett mållysat och hög koncentration av ett annat mållysat i SVSM analyserades i kombination. Panelens sammansättning och koncentrationer anges i tabell 22. Alla tester resulterade i 100 % detektering för båda förekommande mål utom för kombinationen av låg *C. glabrata* (3X LoD) och hög *T. vaginalis* (1×10^4 celler/ml eller 1×10^5 celler/ml). Vidare analys utfördes och resulterade i 100 % detektering av kombinationen av låg *C. glabrata* (3X LoD) och hög *T. vaginalis* (1×10^3 celler/ml).

Tabell 22: Blandinfektionspanel

| Panelmedlem | Koncentration av <i>C. albicans</i> | Koncentration av <i>C. glabrata</i> | Koncentration av <i>T. vaginalis</i> |
|---|-------------------------------------|-------------------------------------|--------------------------------------|
| <i>C. albicans</i> Låg; <i>C. glabrata</i> Hög | 13317 CFU/ml ¹ | 1×10^6 CFU/ml | Ej tillämpligt |
| <i>C. albicans</i> Låg; <i>T. vaginalis</i> Hög | 13317 CFU/ml ¹ | Ej tillämpligt | 1×10^5 celler/ml |
| <i>C. glabrata</i> Låg; <i>T. vaginalis</i> Hög | Ej tillämpligt | 123 CFU/ml ² | 1×10^3 celler/ml |
| <i>C. albicans</i> Hög; <i>C. glabrata</i> Låg | 1×10^6 CFU/ml | 123 CFU/ml ² | Ej tillämpligt |
| <i>C. albicans</i> Hög; <i>T. vaginalis</i> Låg | 1×10^6 CFU/ml | Ej tillämpligt | 0,0072 celler/ml ³ |
| <i>C. glabrata</i> Hög; <i>T. vaginalis</i> Låg | Ej tillämpligt | 1×10^6 CFU/ml | 0,0072 celler/ml ³ |

CFU = kolonibildande enheter

¹ 3X LoD *C. albicans*.

² 3X LoD *C. glabrata*.

³ 3X LoD *T. vaginalis*.

Referenser

1. Hainer BL, Gibson MV. Vaginitis: Diagnosis and Treatment. Am Fam Physician. 2011 Apr 1;83(7):807-15.
2. Granato PA. Vaginitis: Clinical and Laboratory Aspects for Diagnosis. Clinical Microbiology Newsletter. Volume 32, Issue 15, 1 August 2010, sid. 111–116.
3. Achkar JM, Fries BC. Candida infections of the genitourinary tract. Clin Microbiol Rev. 2010 Apr;23(2):253-73.
4. MMWR, Vol. 64, Nr. 3. Sexually transmitted diseases treatment guidelines, June 5, 2015.
5. Fidel PL Jr, Vazquez JA, Sobel JD. Candida glabrata: review of epidemiology, pathogenesis, and clinical disease with comparison to C. albicans. Clin Microbiol Rev. 1999 Jan;12(1):80-96.
6. Mavedzenge SN, Pol BV, Cheng H, Montgomery ET, Blanchard K, de Bruyn G, Ramjee G, Stratton Av. Epidemiological synergy of Trichomonas vaginalis and HIV in Zimbabwean and South African women. Sex Transm Dis. 2010 Jul;37(7):460-6.
7. Petrin D, Delgaty K, Bhatt R, Garber G. Clinical and Microbiological Aspects of Trichomonas vaginalis. Clin Microbiol Rev. 1998;11(2):300–317.
8. Clinical and Laboratory Standards Institute. Collection, Transport, Preparation, and Storage of Specimens for Molecular Methods; Approved Guideline. CLSI Document MM13. Wayne, PA; current version.
9. Centers for Disease Control and Prevention/National Institutes of Health. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories (BMBL); current version.
10. Clinical and Laboratory Standards Institute. Clinical Laboratory Waste Management. CLSI Document GP5. Villanova, PA; current version.
11. Shew M, et al. Association of condom use, sexual behaviors and sexually transmitted infections with the duration of genital human papillomavirus infection among adolescent women. Arch Pediatr Adolesc Med.2006;160(2):151-156.
12. Allsworth J, et al. Trichomoniasis and other sexually transmitted infections: results from the 2001-2004 National Health and Nutrition Examination Surveys. Sex Transm Dis. 2009;36(12):738-744.



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

Kundsupport: +1 800 442 9892
customersupport@hologic.com

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

Besök www.hologic.com för mer kontaktinformation.



EC REP
Hologic BVBA
Da Vinci laan 5
1930 Zaventem
Belgien

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

Andra varumärken, registrerade varumärken och produktnamn 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.

©2019 Hologic, Inc. Med ensamrätt.

AW-18812-1601 Rev. 001
2019-05