

Aptima™ Tests Chlamydia trachomatis Noteikšanai

Lietošanai *in vitro* diagnostikai.

Tikai eksportam no ASV.

Vispārējā informācija	2
Paredzamais pielietojums	2
Testa kopsavilkums un darbība	2
Procedūras norise	2
Brīdinājumi un piesardzības pasākumi	3
Reaģētu uzglabāšanas un lietošanas nosacījumi	4
Paraugu ievākšana un uzglabāšana	4
DTS Sistēmas.....	6
Iekļautie reaģenti un materiāli	6
Nepieciešamie materiāli, pieejami atsevišķi	7
Papildus materiāli	7
DTS Sistēmu Testa Procedūra	8
Procedūras instrukcijas	11
Tigris DTS sistēma	14
Iekļautie reaģenti un materiāli	14
Nepieciešamie materiāli, kas nav iekļauti komplektā	15
Papildus materiāli	15
Tigris DTS Sistēmas Testa procedūra	16
Procedūras instrukcijas	18
Panther Sistēma	19
Iekļautie reaģenti un materiāli	19
Nepieciešamie materiāli, kuri tiek piegādāti atsevišķi	20
Papildus materiāli	21
Panther Sistēmas testa procedūra	21
Procedūras instrukcijas	23
Testa interpretācija - Kvalitātes kontrole/Pacientu rezultāti	24
Ierobežojumi	26
Klīnisko pētījumu rezultāti	27
DTS Sistēmas paredzamās vērtības	28
DTS Sistēmas klīniskās veikspējas raksturojums	31
DTS Sistēmas analītiskās veikspējas raksturojums	43
Tigris DTS Sistēmas klīnisko paraugu atbilstība	45
Tigris DTS Sistēmas analītiskās veikspējas raksturojums	48
Panther Sistēmas analītiskās veikspējas raksturojums	50
Bibliogrāfija.....	52

Vispārējā informācija

Paredzamais pielietojums

Aptima™ Chlamydia trachomatis Tests ir mērķa amplifikācijas nukleīnskābes zondes tests, kurā tiek pielietota mērķa satveršana in vitro *Chlamydia trachomatis* (CT) ribosomālās RNS (rRNS) kvalitatīvai noteikšanai, lai atvieglotu hlamidiālu urogenitālu slimību diagnostiku ar Tigris™ DTS™ Sistēmu vai Panther™ Sistēmu, vai arī izmantojot norādīto DTS™ Sistēmas pusautomātisko iekārtu. Tests var tikt lietots, lai pārbaudītu sekojošus paraugus no simptomātiskām personām: klīniski ievāktus endocervikālo, vaginālo un vīriešu uretrālo uztriepu paraugus un vīriešu un sieviešu urīna paraugus. Testu var izmantot, lai pārbaudītu sekojošus paraugus no asimptomātiskām personām: klīniski ievāktus endocervikālo, vaginālo un vīriešu uretrālo uztriepu paraugus, pacientu ievāktus vaginālo uztriepu paraugus¹ un vīriešu un sieviešu urīna paraugus. Tests ir paredzēts arī ginekoloģisko paraugu testēšanai kā simptomātiskiem, tā asimptomātiskiem pacientiem. PreservCyt™ Šķiduma pudeļītēs ievāktie cervikālie paraugi var tikt testēti kā ar pirms-, tā arī ar pēc-Pap apstrādi. Pēc-Pap apstrādātu paraugu testēšanai pastāv ierobežojums, ka var tikt testēti tikai paraugi, kuri tika apstrādāti tikai ThinPrep™ 2000 Sistēmā.

¹Pacientu ievākti vaginālo uztriepu paraugi ir papildus iespēja sieviešu vispārējai novērošanai iegurņa izpētes laikā, ja nav norādīts savādāk.

Vaginālo uztriepu paraugu komplekts nav domāts mājas lietošanai.

Testa kopsavilkums un darbība

Chlamydia trachomatis infekcijas ir visvairāk izplatītās seksuālā transmisīvas infekcijas pasaulē. Tikai ASV 2010. gadā Saslimšanu Kontroles centrā tika apstiprināti 1,307,893 (426.0 gadījumi uz 100,000 iedzīvotajiem) jauni CT infekciju gadījumi (5).

Hlamīdijas ir nekustīgas, gram-negatīvas, obligāti iekššūnu baktērijas. CT sugas atbilst piecpadsmiņ serovāriem (A, B, Ba, C, D, E, F, G, H, I, J, K, L1, L2 un L3), kuri var izraisīt cilvēku saslimšanu (29). Serovāri no D līdz K ir galvenais iemesls ģenitālo hlamidiālo infekciju iemeslis vīriešiem un sievietēm (21). *C. trachomatis* var izraisīt ne gonokoku icelsmes uretrītu, epididimītu, proktītu, cervicītu, akūtu salpingītu un iegurņa iekaisuma slimību (3, 13, 23, 24). *C. trachomatis* infekcijas bieži ir asimptomātiskas kā vīriešiem tā sievietēm. Bērni, kuri ir dzimuši inficētām mātēm, ir pakļauti ievērojami augstākam riskam saslimt ar inkluzīvu konjunktīvu (blenoreju) un hlamidiālo pneimoniju (1, 10, 22).

Vēsturiski tika pielietotas vairākas CT noteikšanas metodes klīniskajās laboratorijās, ieskaitot šūnu kultūras, tiešu fluorescento antivielu testēšanu un enzīmu imūntestu. Jaunākās CT noteikšanas metodikas ietver tiešos DNS zondes testus un nukleīnskābes amplifikācijas pārbaudes (NAAT) DNS zondes testus. Kādreiz šūnu kultūra tika uzskatīta par "zelta standartu" CT noteikšanai. Kultūra ir ļoti specifiska, taču zinātniskās publikācijas uzrāda, ka NAAT DNS zondes tehnoloģijām ir augstāka klīniskā jutība, saīdzinot ar kultūru (2, 8, 14, 25). Nemet vērā to, ka tai ir zemāka klīniskā jutība un atšķirīga veikspēja dažādās laboratorijās, tad daudzās laboratorijās kultūras testi tika aizvietoti ar tiešiem DNS zondes un NAAT testiem.

NAAT pirmajai paaudzei CT bija tehnoloģiskie ierobežojumi, kuri atsaucās uz testu veikspēju. Šie ierobežojumi attiecās uz sarežģītu paraugu apstrādi un paraugu reakcijas pārtraukšanu, kas izraisīja nepatiens negatīvus rezultātus (6, 12, 15, 20, 26, 28). Aptima Chlamydia trachomatis Tests (Aptima CT Tests) ir otrs paaudzes NAAT, kas izmanto mērķa satveršanas, transkripcijas atbalsta amplifikācijas (TMA™), un Hibridizācijas Aizsardzības Testa (HPA) tehnoloģijas, lai virzītu parauga apstrādi, pastiprinātu mērķa rRNS, un noteiktu atbilstošo pastiprināšanas objektu. Pētījumi, kuros tika saīdzināta veikspēja un paraugu reakciju pārtraukšana dažādās pastiprināšanas sistēmās demonstrēja mērķa satveršanas priekšrocības, TMA, un HPA tehnoloģijas (7, 11).

Saskaņā ar *Chlamydia trachomatis* un *Neisseria gonorrhoeae* 2002.gada uzraudzības Rekomendācijām CDC iesaka rindu iespēju, kuras pielietojamas pozitīva uzraudzības testa gadījumā "ja ir paredzama zemi pozitīva prediktīvā vērtība vai nepatiens pozitīvs rezultāts var izraisīt nopietnas psihosociālas vai juridiskas sekas" (4). Viena no šādām iespējām papildus testu veikšanai var būt cits FDA aprobēts nukleīnskābes amplifikācijas tests, kurš mērķets uz citām nukleīnskābes sekvencēm saīdzinot ar sākotnējo testu. Aptima CT Tests mērķets uz citām nukleīnskābes sekvencēm saīdzinot ar citiem *C. trachomatis* NAAT, ieskaitot Aptima Combo 2™ Testu.

Procedūras norise

Aptima CT Tests apvieno mērķa satveršanas, TMA, un HPA tehnoloģijas.

Paraugi tiek ievākti un pārnesti attiecīgajās paraugu transportēšanas mēgenēs. Transporta šķidumi šajās mēgenēs atbrīvo rRNS mērķus un pasargā tos no noārdīšanās uzglabāšanas laikā. Laboratorijā veicamajā Aptima CT Testa laikā mērķa rRNS molekulas tiek izolētas no paraugiem izmantojot satveršanas oligomēru ar metodi, kas pazīstama kā 'mērķa satveršana' izmantojot magnētiskās mikrodalīņas mērķa satveršanai. Satveršanas oligomēri satur sekвences, kas atbilst noteiktiem mērķa molekulu reģioniem un virkni deoksiadenozīna atlieku. Hibridizācijas stadijas laikā satveršanas oligomēru specifisko reģionu sekвences piesaistās mērķa molekulu specifiskajiem reģioniem. Satveršanas oligomēra:mērķa komplekss tiek izdalīts no šķiduma samazinot reakcijas temperatūru līdz istabas temperatūrai. Šāda veida temperatūras samazināšana ļauj notikt hibridizācijas procesam starp satveršanas oligomēra deoksiadenozīna reģionu un polidioksitemidīna molekulām, kuras ir kovalenti saistītas ar magnētiskajām dalījām. Mikrodalīņas un tām piesaistītās satvertās mērķa molekulas tiek pievilktais reakcijas trauka sienīnai ar magnētu palīdzību un supernatants tiek aspirēts. Dalījas tiek skalotas, lai aizvāktu sākotnējā parauga atliekas, kuras var saturēt pastiprinošās reakcijas inhibitorus. Pēc mērķa satveršanas darbību veikšanas paraugi ir gatavi amplifikācijai.

Mērķa amplifikācijas testi balstās uz komplementāru oligonukleotīdu praimeru spēju specifiski sasaistīt un atbrīvot mērķa nukleīnskābju pavedienu enzīmatisko amplifikāciju. Hologic TMA reakcija replicē 16S rRNS specifisko reģionu no CT ar DNS starpniecību. Katrai mērķa molekulai tiek lietots īpašs praimeru komplekts. rRNS amplifikācijas produkta sekvenču (amplikona) noteikšana tiek sasniegta ar nukleīnskābes hibridizācijas palīdzību. Vienpavediena hemiluminiscentās DNS zondes, kuras ir komplementāras katra mērķa amplikona reģionam, ir iezīmētas ar dažādām akridīnija estera molekulām. Iezīmētās DNS zondes kombinējas ar amplikonu, lai veidotu stabilus RNS:DNS hibridus. Selekcijas Reaģents diferenčē hibridizētās zondes no nehibridizētām, novēršot signāla ģenerēšanu no nehibridizētās zondes. Noteikšanas stadijas laikā gaisma, kura tiek izstarota no iezīmētiem RNS:DNS hibridiem tiek mērīta kā fotoni signāli ar luminometru un izteikta relatīvajās gaismas vienībās (RLU).

Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

- A. Lietot *in vitro* diagnostikai.
- B. Profesionālai lietošanai.
- C. Papildus specifiskiem brīdinājumiem, piesardzības pasākumiem un procedūrām, kas attiecas uz Tigris DTS Sistēmas piesārņojuma kontroli, skaitā *Tigris DTS Sistēmas Operatora rokasgrāmatu*.
- D. Papildus specifiskiem brīdinājumiem, piesardzības pasākumiem un procedūrām, kas attiecas uz Panther Sistēmas piesārņojuma kontroli, skaitā *Panther Sistēmas Operatora rokasgrāmatu*.

Attiecībā uz laboratoriju

- E. Lietot tikai komplektos minētos vai nozīmētos vienreizējos inventāru un materiālus.
- F. Jāņem vērā laboratorijas ikdienas piesardzības pasākumi. Darba zonā nav pieļaujama pārtikas un dzērienu lietošana, smēķēšana. Lietot vienreizējos bezpulvera cīmdu, acu aizsardzības līdzekļus un laboratorijas aizsargapģēbu paraugu un komplekta reaģentu lietošanas laikā. Pēc saskares ar paraugiem un komplekta reaģentiem rūpīgi nomazgāt rokas.
- G. **Brīdinājums: Kairinošs un korozijs:** Izvairīties no Auto Detect 1 un Auto Detect 2 kontakta ar ādu, acīm un gļotādām. Ja šie šķidrumi nonāk kontaktā ar ādu vai acīm, skalot ar ūdeni. Ja veidojas šo šķidrumu nopilējumi, atšķaidīt tos ar ūdeni pirms nosusināšanas.
- H. Darba virsmas, pipetes un citu inventāru regulāri jādekontaminē ar 2.5% līdz 3.5% (0.35 M līdz 0.5 M) nātrija hipohlorīda šķīdumu.

Attiecībā uz DTS Sistēmām

- I. Ľoti ieteicams izveidot atsevišķu zonu HPA veikšanai, lai samazinātu testa ampilkonu piesārņojumu. Šai zonai vajadzētu būt atdalīta no reaģenta sagatavošanas, mērķa satveršanas un amplifikācijas zonas.
- J. Lai pasargātu laboratorijas zonas no piesārņojuma ar amplikonu, laboratorijā jābūt organizētai vienvirziena darba plūsmai: no reaģenta sagatavošanas līdz HPA. Paraugi, iekārtas un reaģenti nedrīkst tikt atgrieztī zonā, kurā tika veikts iepriekšējais testa posms. Personālam pieļaujams atgriezties iepriekšējo testa posmu darba zonās ievērojot atbilstošus piesārņojuma kontroles pasākumus.

Attiecībā uz paraugiem

- K. Šis tests tika izmēģināts izmantojot tikai endocervikālos un vīriešu uretrālo iztriepju paraugus, PreservCyt Šķīduma šķidros Pap paraugus, vaginālo iztriepju paraugus, sieviešu un vīriešu urīna paraugus. Veikspēja ar paraugiem, kuri atšķiras no minētajiem nodalā Paragu ievākšana un uzglabāšana netika izvērtēta.
- Laboratorijām ir tiesības apstiprināt citus paraugu ievākšanas instrumentus (16, 18)..
- L. Derīguma termiņi, kuri norādīti uz paraugu ievākšanas komplektiem attiecas uz paraugu ievākšanas vietu, nevis uz testa veikšanas vietu. Paraugi, kas tika ievākti laikā pirms parauga ievākšanas komplekta derīguma termiņa notecešanas ir derīgi arī tādā gadījumā, kad derīguma termiņš parauga ievākšanas mēģenei ir beidzies.
- M. PreservCyt Šķīdums tika apstiprināta kā alternatīva vide Aptima CT Testiem. PreservCyt Šķīduma šķidrie Pap paraugi, kuri tika apstrādāti ar ThinPrep 3000 Procesoru vai citām iekārtām, netika izvērtēti *Chlamydia trachomatis* testēšanai ar Aptima CT Testa pielietošanu.
- N. Pēc urīna pievienošanas šķidruma līmenim urīna transporta mēgenē jābūt starp divām melnajām indikatora līnijām uz mēģenes. Pretējā gadījumā paraugs jāuzskata par nederīgu.
- O. Parauga pārvietošanas laikā ir jāievēro atbilstoši parauga uzglabāšanas nosacījumi, lai nodrošinātu parauga atbilstību prasībām. Paraugu stabilitāte citos pārvietošanas apstākļos netika izvērtēta.
- P. Paraugi var būt infekcīzi. Jāievēro vispārējie drošības pasākumi šī testa veikšanas laikā. Laboratorijas vadītājs ir atbildīgs par atbilstošu paraugu uzturēšanas un utilizācijas metožu noteikšanu. Diagnostikas procedūras veikšana ir atļauta tikai personālam, kurš ir atbilstoši apmācis darbam ar infekcīzijem materiāliem.
- Q. Izvairīties no savstarpēja piesārņojuma paraugu apstrādes laikā. Paraugi var saturēt paaugstinātus organismu daudzumus. Pārliecināties, ka paraugu konteineri nesaskaras savā starpā un izlietotie materiāli jāutilizē izvairoties no to pārnešanas pāri atvērtajiem konteineriem. Jānomaina cimdi, ja tie nonāk saskarē ar paraugiem.
- R. Ja laboratorija saņem uztrieces paraugu transportēšanas mēgeni bez vates irbulīšiem, ar diviem vates irbulīšiem, tīrišanas irbulīti vai irbulīti, kas nav Hologic produkts, paraugs ir atmetams kā nederīgs. Pirms vates irbulīša transporta mēgenes atmešanas, ja tā nesatur irbulīti, ir jāpārliecinās, vai tā nav Aptima Paraugu pārnešanas mēģene, jo šī paraugu transportēšanas mēģene nesatur vates irbulīti.
- S. PreservCyt Šķīduma šķidrie Pap paraugi ir jāievāc atbilstoši ražotāja instrukcijām. Alikvotas, kas tika nemtas no PreservCyt trauka testēšanai ar Aptima CT Testu ir jāapstrādā izmantojot tikai Aptima paraugu pārnešanas komplektu.
- T. Noteiktos apstākļos pārdurotu aizvākojumu var izraisīt šķidruma izšķakstīšanos no Aptima transporta mēģēju vāciņiem. Lai izvairītos no šādiem gadījumiem, sekot norādēm instrukcijas nodalā *Testa procedūra*.

Attiecībā uz testu

- U. Vaginālo uztrieces paraugu veikspēja netika izvērtēta grūtniecēm.
- V. Endocervikālo, vaginālo un vīriešu uretrālo iztrieces, kā arī vīriešu un sieviešu urīna paraugu veikspēja un PreservCyt Šķīduma šķidro Pap paraugu veikspēja netika izvērtēta pusaudžiem, kuri ir jaunāki par 16 gadiem.
- W. Nelietot šo komplektu pēc derīguma termiņa beigām.
- X. Nemainīt vietām, nesajaukt un neapvienot testa reaģentus no komplektiem ar atšķirīgiem partiju numuriem. Aptima kontroles un testa šķidrumi var būt ar dažādiem partiju numuriem.

Attiecībā uz DTS Sistēmām

- Y. Jālieto uzgali ar hidrofobiem ieliktniem. Lietošanai ar šo testu ir nepieciešami vismaz divi speciāli šim testam paredzētie pipetētāji: viens lietošanai mērķa satveršanas un amplifikācijas procedūrām, otrs lietošanai HPA procedūrām. Speciāli šim testam jāparedz divi mikropipetētāji: viens lietošanai pie paraugu pārnešanas, otrs- reāgentu sagatavošanai. Visi pipetētāji regulāri jātira atbilstoši aprakstam DTS Sistēmu Testa *Procedūra, Instrukcijas procedūras veikšanai*.
- Z. Izmantojot dozējošos pipetētājus reāgentu pievienošanai, nepieskarties mēģenei ar pipetes uzgali, lai izvairītos no pārnešanas starp mēģenēm.
- AA. Ir nepieciešama atbilstoša miksēšana, lai iegūtu adekvātus testa rezultātus. Detalizētam aprakstam skatīt DTS Sistēmu Testa *Procedūra, Instrukcijas procedūras veikšanai*.
- AB. Mērķa satveršanas, amplifikācijas un HPA testa stadijām jāparedz atsevišķas ūdens peldes.
- AC. Testa atkārtojamība tika noteikta izmantojot uztriepu transporta vidi ar pievienotu Rrns. Atkārtojamība testējot uztriepu un urīna paraugus, kuri satur mērķa organismus, netika noteikta.
- AD. Aizvākošanas kartes jāutilizē atkritumu konteinerā nekavējoties pēc to noņemšanas no reakciju mēģenēm. Vienmēr lietot jaunas aizvākošanas kartes: tās nekad nedrīkst lietot atkārtoti pēc iepriekšējo soļu veikšanas. Kartes droši jānositiprina visu reakcijas mēģenēm augšdaļā.

Reaģentu uzglabāšanas un lietošanas nosacījumi

Piezīme: informāciju par jebkādiem riska un piesardzības priekšrakstiem, kas var būt saistīti ar reaģentiem, skatīt Drošības datu lapu bibliotēkā (Safety Data Sheet Library) www.hologic.com/sds.

- A. Sekojoši reaģenti ir stabili, ja tiek uzglabāti 2°C līdz 8°C temperatūrā (atdzesēti):

Aptima Amplifikācijas reaģents CT
 Aptima Enzīmu reaģents
 Aptima zondes reaģents CT
 Aptima Mērķa satveršanas reaģents B
 Aptima pozitīvā kontrole, CT / negatīvā kontrole, GC
 Aptima pozitīvā kontrole, GC / negatīvā kontrole, CT

- B. Sekojoši reaģenti ir stabili, ja tiek uzglabāti 2°C līdz 30°C temperatūrā:

Aptima Amplifikācijas rekonstitūcijas šķidums CT
 Aptima Enzīmu rekonstitūcijas šķidums
 Aptima Zondes rekonstitūcijas šķidums CT
 Aptima Selekktīvais reaģents

- C. Sekojoši reaģenti ir stabili, ja tiek uzglabāti 15°C līdz 30°C temperatūrā (istabas temperatūrā):

Mērķa satveršanas reaģents CT
 Aptima Skalošanas šķidums
 Aptima Buferis deaktivācijas šķidrumam
 Aptima eļļas reaģents

- D. Aktīvs Mērķa satveršanas reaģents CT (wTCR CT) ir stabils līdz 60 dienām uzglabājot to 15°C līdz 30°C temperatūrā. Nesasaldēt.

- E. Pēc rekonstitūcijas Enzīmu reaģents, Amplifikācijas reaģents CT un Zondes reaģents CT ir stabili 60 dienas, ja tiek uzglabāti 2°C līdz 8°C temperatūrā.

- F. Utilizēt visus nelietotos rekonstituētos reaģentus un wTCR pēc 60 dienām vai pēc Paraugpartijas derīguma termiņa beigām.

- G. Kontroles ir stabilas līdz uz pudeļītēm norādītā termiņa beigām.

- H. Atrodoties Tigris DTS Sistēmas iekārtā reaģenti no 100 testu pudeļītēm ir stabili 96 stundas.

- I. Atrodoties Panther Sistēmas iekārtā reaģenti ir stabili 72 stundas.

- J. Zondes reaģents CT un rekonstituētais Zondes reaģents CT ir gaismas jutīgi. Uzglabāt šos reaģentus tumšā vietā.

- K. Līdz reaģentu sasilšanai līdz istabas temperatūrai dažās kontroles mēģenēs var parādīties duļķes vai nogulsnes. Duļķainums vai nogulsnes neietekmē kontroļu veikspēju. Kontroles var lietot kad tas ir dzidras, vai arī duļķainas/ar nogulsnēm. Ja ir nepieciešamas dzidras kontroles, tās var mēģināt izturēt tuvu augšējās uzglabāšanas temperatūras robežai, lai panāktu nogulšņu izšķīšanu (15°C līdz 30°C).

- L. **Nesasaldēt reaģentus.**

Paraugu ievākšana un uzglabāšana

Aptima CT Tests ir paredzēts, lai noteiku CT klātbūtni kliniski ievāktajos endocervikālos un vīriešu uretrālajos paraugos, vaginālo uztriepu paraugos, PreservCyt Šķiduma ūdens pudeļītēm un sieviešu urīna paraugos. Veikspēja ar citiem paraugiem, kuri ievākti ar citiem paraugu ievākšanas līdzekļiem netika vērtēta:

- Aptima Unisex vates irbulīšu paraugu ievākšanas kompleks endocervikālu un vīriešu uretrālo uztriepu paraugiem
- Aptima urīna paraugu ievākšanas kompleks vīriešu un sieviešu urīna paraugiem

- Aptima paraugu savākšanas kompleks ar multitestu tamponu
 - Aptima paraugu pārnešanas kompleks (lietošanai ar ginekoloģiskajiem paraugiem, kuri tika ievākti PreservCyt Šķidumā)
- A. Instrukcijas ievākšanai:
- Skatīt atbilstošo paraugu ievākšanas komplecta anotāciju pareizam komplekta pielietojumam.
- B. Paraugu transportēšana un uzglabāšana pirms testa:
1. Uztriedju paraugi:
 - a. Pēc ievākšanas transportēt un uzglabāt vates irbulīti līdz testam uztriedju paraugu transporta mēgenē temperatūrā no 2°C līdz 30°C. Paraugs jātestē ar Aptima CT Testu 60 dienu laikā no ievākšanas dienas. Ja ir nepieciešama ilgāka uzglabāšana, paraugi jāsasaldē temperatūrā -20°C līdz -70°C, uzglabājot līdz pat 12 mēnešiem no ievākšanas brīža (skatīt *Paraugu stabilitātes pētījumus*).
 2. Urīna paraugi:
 - a. Urīna paraugi, kuri ir sākotnējā ievākšanas konteinerā jātransportē uz laboratoriju temperatūrā no 2°C līdz 30°C. Pārnest urīna paraugu Aptima urīna paraugu transporta mēgenē 24 stundu laikā no ievākšanas brīža. Uzglabāt temperatūrā no 2°C līdz 30°C un testēt 30 dienu laikā no ievākšanas dienas.
 - b. Pēc ievākšanas transportēt apstrādātus urīna paraugus Aptima urīna paraugu transporta mēgenē temperatūrā no 2°C līdz 30°C un jāuzglabāt līdz apstrādei temperatūrā no 2°C līdz 30°C. Apstrādātos paraugus jātestē ar Aptima CT Testu 30 dienu laikā no ievākšanas dienas. Ja ir nepieciešama ilgāka uzglabāšana, paraugi jāsasaldē temperatūrā -20°C līdz -70°C, uzglabājot līdz pat 12 mēnešiem no ievākšanas brīža (skatīt *Paraugu stabilitātes pētījumus*).
 3. PreservCyt Šķiduma šķidrie Pap paraugi:
 - a. PreservCyt Šķiduma šķidrie Pap paraugi, kuri paredzēti CT testam ir jāapstrādā citoloģijai un/vai jāpārnes Aptima paraugu pārnešanas mēgenē 30 dienu laikā no ievākšanas dienas, uzglabājot temperatūrā no 2°C līdz 30°C (skatīt *Paraugu stabilitātes pētījumus*).
 - b. Ja tiek pielietota ThinPrep Alikvotu nēmšanas procedūra, skatīt *ThinPrep 2000 vai ThinPrep 3000 Procesora Lietotāja rokasgrāmatu – Pielikumu*, kur sniegti norādījumi alikvotu nēmšanai. Pārnest 1 mL šķidruma no vielas, kas atrodas PreservCyt Šķiduma traukā Aptima paraugu pārnešanas mēgenē atbilstoši instrukcijām Aptima paraugu pārnešanas komplecta anotācijā.
 - c. Ja tiek testēts paraugs pēc apstrādes pielietojot ThinPrep 2000 procesoru, apstrādāt PreservCyt Šķiduma šķidro Pap paraugu saskaņā ar *ThinPrep 2000 Procesora Lietotāja rokasgrāmatu* un Aptima Paraugu pārnešanas komplekta anotācijā sniegtais norādījumiem. Pārnest 1.0 mL PreservCyt Šķiduma pudelītē atlikušā šķidruma Aptima paraugu pārnešanas mēgenē saskaņā ar Aptima Paraugu pārnešanas komplekta anotācijā sniegtais norādījumiem.
 - d. Kad PreservCyt Šķiduma šķidrais Pap paraugs ir pārnests uz Aptima paraugu pārnešanas mēgeni, paraugs ir jātestē ar Aptima CT testu 30 dienu laikā no ievākšanas dienas, uzglabājot temperatūrā no 2°C līdz 8°C vai 14 dienu laikā, uzglabājot temperatūrā no 15°C līdz 30°C. Ja ir nepieciešama ilgāka uzglabāšana, paraugi jāsasaldē temperatūrā -20°C līdz -70°C, uzglabājot līdz pat 12 mēnešiem no pārnešanas brīža (skatīt *Parauga stabilitātes pētījumi*).
- C. Paraugu uzglabāšana pēc testēšanas:
1. Paraugi, kas tika testēti, ir jāuzglabā statīvā vertikālā stāvoklī.
 2. Paraugu transporta mēgenes jānoslēdz ar jaunu, tīru plastika plēvi vai folijas pārklāju.
 3. Ja ir nepieciešams sasaldēt vai pārsūtīt testētos paraugus, ir jānonem caurduramais aizvākojums un jānoslēdz ar jaunu, necauduramu vāku paraugu transportēšanas mēgenēs. Ja paraugus ir nepieciešams nosūtīt uz citu laboratoriju testēšanai, ir ieteicams ievērot rekomendētās temperatūras. Pirms iepriekš testētu un atkal aizvākotu paraugu aizvākojuma atvēršanas transporta mēgenes ir jācentrifugē 5 minūtes 420 Relatīvā centrifūgas spēka (RCF) apstākļos, lai panāktu visa mēgenē esošā šķidruma nonākšanu mēgenes lejasdaļā. **Izvairīties no izšķakstīšanas un savstarpēja piesārnojuma.**

Piezīme: Paraugu transportēšana ir jāveic saskaņā ar pastāvošajiem nacionālajiem un starptautiskajiem transportēšanas noteikumiem.

DTS Sistēmas

Reaģenti Aptima CT Testam tiek piegādāti DTS sistēmām kā norādīts zemāk. Pie reaģentu nosaukumiem ir norādīti reaģentu identifikācijas simboli.

Iekļautie reaģenti un materiāli

Piezīme: informāciju par jebkādiem riska un piesardzības priekšrakstiem, kas var būt saistīti ar reaģentiem, skatīt Drošības datu lapu bibliotēkā (Safety Data Sheet Library) www.hologic.com/sds.

Aptima Chlamydia trachomatis Testa komplekts, 100 testi (2 kastes) (kat. Nr. 301088)

**Aptima Chlamydia trachomatis Testa Izotermiska (aukstuma) kaste (Kaste Nr. 1 no 2)
(uzglabāt 2°C līdz 8°C temperatūrā)**

Simbols	Komponente	Apraksts	Daudzums
A	Aptima Amplifikācijas Reaģents CT	Nukleīnskābju sausais atlikums no buferēta ūdens, kas satur < 5% pildvielu.	1 pudelīte
E	Aptima enzīmu reaģents	Apgrīztais transkriptāzes un RNA polimērāzes sausais atlikums no HEPES buferēta ūdens, kas satur < 10% pildvielu.	1 pudelīte
P	Aptima zondes reaģents CT	Neinfekcijas hemiluminescētās DNS zondes sausais atlikums no ar sukcīnātu buferēta ūdens kas satur < 5% detergēnta.	1 pudelīte
TCR-B	Aptima Mērķa satveršanas reaģents B	Neinfekcijas nukleīnskābē buferēta ūdens, kas satur < 5% detergēnta.	1 x 0.35 mL
PCT/NGC	Aptima pozitīvā kontrole, CT / negatīvā kontrole, GC	Neinfekcijas CT nukleīnskābē buferēta ūdens, kas satur < 5% detergēnta. Katrs 400 µL paraugs satur aptuvenu rRNA ekvivalentu 1 CT IFU (5 fg/tests*).	3 x 1.7 mL
PGC/NCT	Aptima pozitīvā kontrole, GC / negatīvā kontrole, CT	Neinfekcijas GC nukleīnskābē buferēta ūdens, kas satur < 5% detergēnta. Katrs 400 µL paraugs satur aptuvenu rRNA ekvivalentu 50 GC šūnām (250 fg/tests*).	3 x 1.7 mL

* rRNA ekvivalenti tika aprēķināti balstoties uz genoma izmēru un paredzamo DNS:RNS proporciju katrā organismā šūnā.

**Izotermiskajā aukstuma kastē ir iekļauti arī sekojoši (Uzglabāšanas paliktnis)
(uzglabāt 2°C līdz 30°C temperatūrā pēc saņemšanas):**

Simbols	Komponente	Apraksts	Daudzums
AR	Aptima Amplifikācijas rekonstitūcijas ūdens CT	Ūdeņains ūdens, kurš satur konserverantus.	1 x 9.3 mL
ER	Aptima Enzīmu rekonstitūcijas ūdens	HEPES buferēts ūdens, kurš satur virsmas aktīvo vielu un glicerolu.	1 x 3.3 mL
PR	Aptima Zondes rekonstitūcijas ūdens CT	Ar sukcīnātu buferētu ūdens, kurš satur < 5% detergēnta.	1 x 12.4 mL
S	Aptima Selektīvais reaģents	600 mM ar borātu buferētu ūdens, kurš satur virsmas aktīvo vielu.	1 x 31 mL
	Rekonstitūcijas pārejas		3 gab.
	Noslēgšanas kartes		1 iepakojums

Aptima Chlamydia trachomatis Testa Istabas temperatūras kārba (Kaste Nr.2 no 2)
(uzglabāt 15°C līdz 30°C temperatūrā pēc sanemšanas):

Simbols	Komponente	Apraksts	Daudzums
TCR	Aptima Mērķa satveršanas reaģents CT	Buferēts sāls šķidums, kurš satur cieto fāzi un satveršanas oligomērus.	1 x 22 mL
W	Aptima Skalošanas šķidums	10 mM HEPES buferēts šķidums, kurš satur < 2% detergēnta.	1 x 402 mL
DF	Aptima Buferis deaktivācijas šķidrumam	800 mM bikarbonāta buferēts šķidums.	1 x 402 mL
O	Aptima eļļas reaģents	Silikona eļļa	1 x 24.6 mL

Nepieciešamie materiāli, pieejami atsevišķi

Piezīme: Materiāliem ir norādīti Hologic kataloga numuri, ja nav citu norāžu.

Leader HC+ Luminometrs (Kat. Nr. 104747-01)
 Hologic Mērķa satveršanas sistēma (TCS) (Kat. Nr. 104555)

Inkubatori un vorteks tipa mikseri:

- 2 daudzvietu vorteks tipa mikseri (Kat. Nr. 102160G)
- 3 cirkulējoša ūdens peldes (62°C ± 1°C, 42°C ± 1°C, 62°C ± 1°C) (Kat. Nr. 104586)
- 3 ūdens peldes starplikas (Kat. Nr. 104627)

vai:

- 2 SB100 karstās vides vorteks tipa mikseri (Kat. Nr. 105524)
(papildus SB100 iekārtas var būt nepieciešamas, palielinoties testu apjomiem)

Aptima automātiskās noteikšanas komplekts (Kat. Nr. 301048)
 2 eppendorf Repeater Plus pipetēšanas iekārtas (Kat. Nr. 105725)
 2 pipetēšanas iekārtas, 1000 µL RAININ PR1000 (Kat. Nr. 901715)
 eppendorf pipetēšanas iekārtas, 20 µL līdz 200 µL (Kat. Nr. 105726)
 Dozējošo pipetēšanas iekārtu uzgaļi (2.5 mL, 5.0 mL, 25.0 mL) (Kat. Nr. 21-381-329, 21-381-330, 21-381-115, attiecīgi)
 Uzgaļi, P1000 veida, speciāla diametra uzgaļi pieejami tikai Hologic (Kat. Nr. 105049)
 Pipešu uzgaļi 20 µL līdz 200 µL (Kat. Nr. 705512) (Fisher)
 Desmit mēģēju vienības (Ten Tube Units- TTU) (Kat. Nr. TU0022)
 Desmit uzgaļu kasetes (Ten Tip Cassettes- TTC) (Kat. Nr. 104578)
 Aptima Unisex vates irbulišu paraugu ievākšanas komplekts endocervikālu un vīriešu uretrālo uztriepju paraugiem (kat. Nr. 301041)
 Aptima urīna paraugu ievākšanas komplekts vīriešu un sieviešu urīna paraugiem (Kat. Nr. 301040)
 Aptima urīna paraugu transporta mēģenes vīriešu un sieviešu urīna paraugiem (Kat. Nr. 105575)
 Aptima paraugu savākšanas komplekts ar multitesta tamponu (Kat. Nr. PRD-03546)
 Aptima paraugu pārnešanas komplekts (Kat. Nr. 301154C)
 Aptima paraugu pārnešanas komplekts — drukājams (Kat. Nr. PRD-05110)
 SysCheck kalibrācijas standarts (Kat. Nr. 301078)

Balinātājs, 5% līdz 7% (0.7M līdz 1.0M) nātrijs hipohlorīda šķidums

Liels aizvākojams konteiners

Standarta urīna ievākšanas konteineri, bez konservantiem

Aptima caurduramie vāciņi (Kat. Nr. 105668)

Rezerves necaurduramie vāciņi (Kat. Nr. 103036A)

Papildus materiāli

Aptima kontroļu komplekts (Kat. Nr. 301110)
 Aptima Testa fluīds (Kat. Nr. 302002C)
 Aptima skalošanas šķidums, Aptima deaktivācijas šķidruma buferis un Aptima eļļas reaģents (Kat. Nr. 302101)
 Hologic Dezinfekcijas papildviela tīrīšanai, regulārai virsmu un iekārtu tīrīšanai (Kat. Nr. 102325)
 STD kvalifikācijas panelis (Kat. Nr. 10612513 (TECAN))
 Uzgaļi, 1000 µL vadoši, ar šķidruma kontroli, (Kat. Nr. 900932)
 TECAN Freedom EVO 100/4, kurā ietilpst
 DTS 800 sistēmas Aptima Combo 2 nosedzošā plate (Kat. Nr. 105200)
 Reaģentu rezervuārs (40 mL ceturtdaļu modulis) (Kat. Nr. 104765)
 Dalītāis reaģentu rezervuārs (19 mL x 2 ceturtdaļu moduli) (Kat. Nr. 104763)

DTS Sistēmu Testa Procedūra

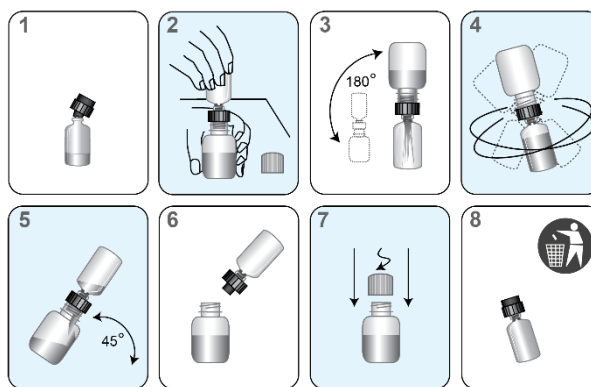
A. Iekārtu sagatavošana

- Ieregulēt vienu ūdens peldi temperatūrā $62^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ (mērķa satveršanai un praimera normalizācijai), otru ūdens peldi temperatūrā $42^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ (amplifikācijai), un trešo ūdens peldi temperatūrā $62^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ (paredzētu HPA). Lietojot SB100™ karstās vides vorteks tipa mikseri, skatīt nodalju SB100 Karstā gaisa peldes/ Vorteks miksera pielietošanas apraksts (SB100 Pielietošanas dokumentāciju).
- Pirms testa uzsākšanas notiņt darba virsmas un pipetētajus ar 2.5% līdz 3.5% (0.35M līdz 0.5M) nātrija hipohlorīda šķīdumu. ļaut iedarboties nātrija hipohlorīda šķīdumam kontaktā ar virsmām un pipetoriem vismaz vienu minūti, tad noskalot. Nepieļaut dezinfekcijas līdzekļa izžūšanu. Pārsegta darba virsmu ar tīru absorbējošu laboratorijas darba virsmu pārkājā ar plastikātu pamatni.
- Izvietot atbilstošu Desmit uzgalu kasešu (TTC) daudzumu Mērķa satveršanas Sistēmā (TCS). Pārliecināties, ka TCS skalošanas trauks ir piepildīts ar Aptima Skalošanas šķīdumu un aspirācijas vads ir pievienots vakuumu sūknim. (Skatīt Mērķa satveršanas Sistēmas Lietotāja rokasgrāmatu.)

B. Reaģentu rekonstitūcija

Piezīme: Reaģentu rekonstitūcija jāveic pirms paraugu pārnešanas uzsākšanas.

- Lai rekonstituētu Amplifikācijas CT, Enzīmu un Zondes CT reaģentus, ir jāapvieno liofilizētā reaģenta pudeles satus ar rekonstitūcijas šķīdumu. Ja rekonstitūcijas šķīdumi ir atdzesēti, ļaut tiem pirms lietošanas sasniegt istabas temperatūru:
 - Pievienot atbilstošo rekonstituēšanas šķīdumu liofilizētajam reaģentam. Etiķetes ir kodētas ar krasām, lai nodrošinātu pareizu pievienošanu.
 - Atvērt liofilizētā reaģenta trauku un cieši ievadīt rekonstituēšanas pāreju profilēto galu trauka atvērumā (skatīt zīmējumu 1, poz. 1).
 - Atvērt atbilstošo rekonstitūcijas šķīduma pudeli un novietot vāciņu uz tīras, nosegtas darba virsmas.
 - Rekonstitūcijas šķīduma pudelei atrodoties uz darba virsmas, ievietot otru rekonstitūcijas parejas galu pudeles atvērumā (skatīt zīmējumu 1, poz. 2).
 - Lēni apgriezt savienoto pudeli un trauku. ļaut šķīdumam no pudeles ieklūt traukā (skatīt zīmējumu 1, poz. 3).
 - Lēnām saskalot šķīdumu traukā. Izvairīties no putu veidošanās (skatīt zīmējumu 1, poz. 4).
 - Nogaidīt, līdz liofilizētais reaģents izšķīst, apgriezt savienoto pudeli un trauku vēlreiz, saverot 45° leņķi, lai mazinātu putu veidošanās iespējas (skatīt zīmējumu 1, poz. 5). ļaut visam šķīdrumam noteceit atpakaļ pudenē.
 - Noņemt no pudeles rekonstitūcijas pāreju (skatīt zīmējumu 1, poz. 6).
 - Aizvākot pudenī. Uzrakstīt laboranta iniciālus, rekonstitūcijas datumu uz etiķetes (skatīt zīmējumu 1, poz. 7).
 - Utilizēt rekonstitūcijas pāreju un trauku (skatīt zīmējumu 1, poz. 8).



Zīmējums 1. DTS Sistēmas rekonstitūcijas process

- Iepriekš rekonstituētiem Zondes CT, Amplifikācijas CT un Enzīmu reaģentiem jāsasniedz istabas temperatūra (15°C līdz 30°C) pirms testa uzsākšanas. Ja Zondes reaģents satur nogulsnes, kas nešķīst istabas temperatūrā, uzkarsēt to 62°C temperatūrā 1 līdz 2 minūtes. Pēc uzkarsēšanas Zondes reaģentu var izmantot pat tādā gadījumā, ja nogulsnes nav izšķīdušas. Pēc izšķīdināšanas mikset lēni apgriežot, izvairoties no putu veidošanās.

Piezīme: Miksēšanu ar apgriešanu jāveic vienmēr, kad ir nepieciešama nogulšņu šķīdināšana, neatkarīgi no tā, vai nogulsnes tiek šķīdinātas 62°C temperatūrā, vai uzsildot līdz istabas temperatūrai.

- Sagatavot Darba Mērķa satveršanas reaģētu CT (wTCR CT)
 - Pārnest 20 mL TCR CT uz atbilstoša izmēra, speciāli tam paredzētu tīru, sausu konteineru.
 - Izmantojot mikropipetētāju pievienot $200 \mu\text{L}$ TCR-B pie TCR CT.
 - Rūpīgi samaisīt šķīdumu.

d. Izdarīt atzīmi uz konteineru etiketes. Ierakstīt laboranta iniciālus, sagatavošanas datumu un abu ražošanas partiju numurus.

Piezīme: Nelielam analīžu skaitam (paraugiem un kontrolēm) lietot sekojošu formulu TCR CT un TCR-B tilpuma aprēķinam:

TCR tilpums (mL) = (reakciju skaits + 5 papildus reakcijas) x 0.1 mL

TCR-B tilpums (mL) = TCR tilpums (mL) / 100

C. Mērķa satveršana

Dozējošai pipetēšanas iekārtai, kuru lieto mērķa satveršanai un amplifikācijai jābūt īpaši paredzētai šim nolūkam un konkrēto darbību veikšanai. Skatīt *Bridinājumi un piesardzības pasākumi* papildus informācijai.

Palīktņa sagatavošana

1. Laut kontrolēm un paraugiem sasniegt istabas temperatūru pirms to apstrādes.
2. **Neizmantot miksēšanas iekārtu.**
3. Pārbaudīt katru transporta mēģeni pirms tās atvēšanas pēc sekojošiem kritērijiem:
 - a. Unisex iztriepju paraugu transporta mēgenē atrodas viens zils Aptima paraugu ievākšanas irbulītis.
 - b. Viens Aptima paraugu savākšanas tampons (rozā krāsā) multitestā vai vaginālais tampons paraugu pārvadāšanas mēgenē.
 - c. Urīna līmenis urīna paraugu transporta mēgenē atrodas starp melnajām atzīmēm.
 - d. Iztriepes irbulīša neesamība Aptima parauga transporta mēgenē PreservCyt Šķiduma šķidrajiem Pap paraugiem.
4. Pārbaudīt paraugu mēģenes pirms vāciņu caurduršanas:
 - a. Ja paraugu mēģene satur gaisa burbuļus starp šķidrumu un vāciņu, centrifugēt mēģeni 5 minūtes pie 420 RCF, lai novērstu burbuļus.
 - b. Ja paraugu mēgenē ir mazāks šķidruma daudzums par paredzēto ievākšanas rekomendācijās, centrifugēt mēģeni 5 minūtes pie 420 RCF, lai pilnībā atbrīvotu vāciņu no šķidruma.
 - c. Ja šķidruma līmenis urīna parauga mēgenē neatrodas starp divām melnajām indikatora līnijām uz urīna transporta mēģenes etiketes, paraugs jāatzīst par nederīgu. Neatvērt mēģeni, ja tajā ir palielināts šķidruma tilpums.
 - d. Ja urīna parauga mēģene satur nogulsnes, tas ir jāuzkarsē 37°C temperatūrā 5 minūtes. Ja nogulsnes neizšķist, ir vizuāli jāpārliecinās, ka nogulsnes nesabiezina paraugu padarot to nelietojamu.

Piezīme: Procedūras 4a-c punktu neievērošana var izraisīt neparedzētu šķidruma noplūdi no parauga mēģenes aizvākojuma.

5. Ja tiek testēti paraugi ar standarta (necaurduramiem) aizvākojumiem, tos jācentrifugē 5 minūtes pie 420 RCF (Relatīvais Centrifugālais Spēks), lai viss šķidrums nonāktu mēģenes lejasdaļā pirms atvēšanas. **Izvairīties no izšķakstīšanās un savstarpejā mēģēju piesārņojuma.**
6. Desmit mēģēju vienību (TTU) statīvā ievietot pietiekošu TTU daudzumu kontroju un paraugu izvietošanai.
7. Izveidot darba lapu, ja tas ir nepieciešams. Darba lapas izveidošanas norādījumus skatīt Aptima Testa datorprogrammas Operatora rokasgrāmatā.
8. Rūpīgi sajaukt wTCR CT. Katrā reakcijas mēgenē pievienot 100 µL, izmantojot dozējošo pipetēšanas iekārtu.
9. **Testa pirmajai reakcijas mēģenei jāsatur negatīvā kontrole un otrajai mēģenei jāsatur pozitīvā kontrole.**
 - a. Negatīvās kontroles etikete Aptima CT Testiem ir apzīmēta zili zaļā krāsā. Etiķetes teksts norāda negatīvo kontroli kā "CONTROL + GC PGC / CONTROL - CT NCT". Pozitīvās kontroles etikete Aptima CT Testiem ir apzīmēta rozā krāsā. Etiķetes teksts norāda pozitīvo kontroli kā "CONTROL + CT PCT / CONTROL - GC NGC".
 - b. Turēt negatīvās kontroles (zili-zaļā krāsā apzīmētā mēģene) vienā rokā vai ievietot to statīvā Lietojot mikropipetēšanas iekārtu, caurdurt aizvākojumu, uzmanoties, lai uzgalis nepieskartos mēģenes dibenam. Pievienot 400 µL Negatīvās kontroles reaģenta (zili-zaļā krāsā apzīmētā mēģene) pirmajai reakcijas mēģenei. Tāda paša veida, izmantojot jaunu pipetes uzgali, pievienot 400 µL Pozitīvās kontroles (rozā krāsā apzīmētā mēģene) otrajai reakcijas mēģenei.
10. Turpināt mēģēju izvietošanas procedūru pievienojot 400 µL no katras parauga atlikušajās reakcijas mēgenēs. Lietot jaunu pipešu uzgali katram paraugam un kontrolei. Reakcijas mēģenei pievienojamo paraugu vai kontroļu tilpumam jāatbilst 400 µL ± 100 µL. Plašāku informāciju skatīt nodalā Procedūras Instrukcijas, *Kontroļu un paraugu pipetēšana*.

Mērķa satveršana

Hologic Mērķa satveršanas sistēma ir aprakstīta *Mērķa satveršanas sistēmas Operatora rokasgrāmatā*. Lietojot SB100 karstās vides vorteks tipa mikseri, skatīt *SB100 Pielietošanas dokumentāciju*.

11. Nosegt TTU vienības ar vākiem un uzmanīgi ar rokām sakratīt paliktni. Neizmantot miksēšanas iekārtu. Inkubēt paliktni 62°C ± 1°C temperatūrā ūdens peldē 30 ± 5 minūtes.
12. Izņemt paliktni no ūdens peldes un nosusināt mēģēju apakšējo daļu ar absorbētu materiālu.
13. Pārliecināties, ka vāki ir cieši noslēgti. Ja nepieciešams, aizvietot tos ar jauniem un cieši noslēgt TTU vienības.
14. Ievietot paliktni daudzvietu vorteks tipa mikserī un mikset 60 sekundes. Detalizēta lietošana aprakstīta nodalā Procedūras Instrukcijas, Miksera lietošana. Uzsākt miksēšanu 2 minūšu laikā no brīža, kad paliktnis tiek izņemts no ūdens peldes.
15. Inkubēt paliktni istabas temperatūrā 30 ± 5 minūtes nenonemot vāku.
16. Ievietot paliktni TCS magnētiskajā pamatnē uz 5 līdz 10 minūtēm.

17. Sagatavot dozēšanas iekārtas šķidruma padeves līniju sūknējot Aptima Skalošanas šķidumu cauri dozēšanas padeves vadam. Izsūknēt cauri sistēmai pietiekošu šķidruma daudzumu, lai caurulēs nebūtu gaisa burbuļu un visas desmit sprauslas nodrošinātu nepārtrauktu šķidruma plūsmu.
18. Ieslēgt vakumsūkni un atvienot aspirācijas vadu pirmā savienojuma vietā starp aspirācijas vadu un uzkrāšanas pudeli. Pārliecināties, ka vakuuma iekārta ir paredzēta lietošanai ar šķidrumiem.² Nolasījumam var būt nepieciešamas 15 sekundes. Pievienot aspirācijas vadu un pārliecināties, ka vakuuma iekārta nodrošina nepieciešamo vakuuma spiediena līmeni. Vakuuma sūkni atstāt ieslēgtu līdz tiek paveiktas mērķa satveršanas procedūras un aspirācijas iekārtas mēģenes ir sausas.
19. Rūpīgi pievienot aspirācijas vadu pie uzgaļu pirmā komplekta. Aspirēt visu šķidrumu, iegremdējot uzgaļus pirmajā TTU līdz uzgaļi pieskaras mēģēnu dibenam. Neturēt uzgaļus kontaktā ar mēģēnu dibenu.
20. Pēc aspirācijas pabeigšanas uzgaļus novietot to oriģinālajā TTC. Atkārtot aspirācijas procedūru atlikušajā TTU vienībām, lietojot jaunu uzgali katram paraugam.
21. Izvietot dozēšanas vadu virs katras TTU vienības un, izmantojot dozēšanas iekārtas sūkni, ievadīt 1.0 mL Aptima Skalošanas šķiduma katrā TTU vienībā esošajā mēģenē.
22. Aizvākot mēģenes ar noslēdošo vāku un noņemt paliktni no TCS magnētiskās pamatnes. Vienu reizi miksēt paliktni ar daudzvietu vorteks tipa mikseri. Papildus informācijai skatīt Procedūras Instrukcijas, Miksera lietošana.
23. Ievietot paliktni TCS magnētiskajā pamatnē uz 5 līdz 10 minūtēm.
24. Aspirēt visu šķidrumu atbilstoši p.p. 19 un 20.
25. Pēc noslēguma aspirācijas izņemt paliktni no TCS magnētiskās pamatnes un vizuāli pārbaudīt mēģenes, lai pārliecinātos, ka viss šķidrums ir aspirēts un visās mēģēnēs ir atrodamas magnētisko daļiņu atliekas. Ja ir redzams šķidrums, novietot paliktni atpakaļ uz magnētiskās pamatnes uz 2 minūtēm un atkārtot aspirāciju, izmantojot tos pašus uzgaļus, kuri tika lietoti konkrētajiem TTU vienībām paraugiem iepriekš.

Piezīme: *Ja magnētisko daļiņu atliekas ir redzamas pēc aspirācijas pabeigšanas, tad mēģene var tikt akceptēta. Ja atliekas nav redzamas, paraugs ir jātestē atkārtoti. Ja paraugs pēc atkārtotā testa nesatur magnētisko daļiņu atliekas, ir šaubas par parauga atbilstību prasībām. Šādā situācijā ir ieteicams ievākt jaunu paraugu.*

D. Amplifikācija

Lietojot SB100 karstās vides vorteks tipa mikseri, skatīt SB100 Pielietošanas dokumentāciju.

1. Lietojot dozētas pipetēšanas iekārtu, pievienot 75 μL rekonstituēta Amplifikācijas CT reaģenta katrā reakcijas mēgenē. Visiem reakcijas maišījumiem paliktnī jāiekārsojas sarkaniem.
2. Lietojot dozētas pipetēšanas iekārtu, pievienot 200 μL ELLAS reaģenta katrai reakcijas mēģenei.
3. Nosegt mēģenes ar vāku un miksēt tās daudzvietu vorteks tipa mikserī.
4. Inkubēt paliktni ūdens peldē $62^\circ\text{C} \pm 1^\circ\text{C}$ temperatūrā 10 ± 5 minūtes.
5. Pārnest paliktni ūdens peldē ar temperatūru $42^\circ\text{C} \pm 1^\circ\text{C}$ un inkubēt 5 ± 2 minūtes.
6. Kamēr paliktnis atrodas ūdens peldē, uzmanīgi noņemt aizvākojumu un, lietojot dozētas pipetēšanas ierīci, pievienot 25 μL rekonstituēta Enzīmu reaģenta katrai reakcijas mēģenei. Visiem reakcijas maišījumiem paliktnī jāiekārsojas oranžiem.
7. Nekavējoties pārsegt mēģenes ar jaunu aizvākojumu, izņemt paliktni no ūdens peldes un veikt miksēšanu, uzmanīgi pakratot paliktni rokās.
8. Inkubēt paliktni ūdens peldē $42^\circ\text{C} \pm 1^\circ\text{C}$ temperatūrā 60 ± 15 minūtes.

E. Hibridizācijas Aizsardzības Tests (HPA)

Lietojot SB100 karstās vides vorteks tipa mikseri, skatīt SB100 Pielietošanas dokumentāciju.

Dozētas pipetēšanas ierīci, kuru lieto hibridizācijas un izvēles stadijās, ir jālieto tikai šiem mērķiem. Skatīt nodaļu Brīdinājumi un piesardzības pasākumi.

1. Hibridizācija

- a. Izņemt paliktni no ūdens peldes un pārnest HPA zonā. Izmantojot dozētas pipetēšanas ierīci pievienot 100 μL rekonstituēta Zondes CT reaģenta katrā reakcijas mēgenē. Visiem reakcijas maišījumiem paliktnī jāiekārsojas dzelteniem.
- b. Nosegt mēģenes ar vāku un miksēt tās daudzvietu vorteks tipa mikserī.
- c. Inkubēt paliktni ūdens peldē $62^\circ\text{C} \pm 1^\circ\text{C}$ temperatūrā 20 ± 5 minūtes.
- d. Izņemt paliktni no ūdens peldes un Inkubēt to istabas temperatūrā 5 ± 1 minūtes.

2. Selekcia

- a. Lietojot dozētas pipetēšanas iekārtu, pievienot 250 μL Izlases reaģenta katrā reakcijas mēgenē. Visiem reakcijas maišījumiem paliktnī jāiekārsojas sarkaniem.
- b. Nosegt mēģenes ar vāku un miksēt tās 10 sekundes, līdz tās iegūst vienādu iekārsojumu; inkubēt paliktni ūdens peldē $62^\circ\text{C} \pm 1^\circ\text{C}$ temperatūrā 10 ± 1 minūtes.
- c. Izņemt paliktni no ūdens peldes.

²Skatīt Mērķa satveršanas Sistēmas Vakuuma datu lapu, kura atrodama Mērķa satveršanas Sistēmas Lietotāja rokasgrāmatā vai sazināties ar Tehniskā atbalsta dienestu.

3. Noteikšana

Noteikšanu jāveic 18°C līdz 28°C temperatūrā.

- Inkubēt paliktni 18°C līdz 28°C temperatūrā 15 ± 3 minūtes.

Piezīme: Šis temperatūras intervāls ir ļoti būtisks sekmīgai testa veikšanai.

- Leader HC+ Luminometra un Aptima Testa datorprogrammas lietošanas instrukcijas skaitā *Leader HC+ Luminometra Operatora rokasgrāmatā* un *Aptima Testa datorprogrammas Operatora rokasgrāmatā*.
- Pārliecināties par nepieciešamo testa veikšanai Auto Detect 1 un 2 tilpumu apjomu.
- Sagatavot Leader HC+ Luminometru ievietojot vienu tukšu TTU vienību kasetes pozīcijā Nr.1 un izpildīt **skalošanas protokolu**.
- Ievietot TTU vienības luminometrā.
- Veikt reģistrēšanos datorsistēmā. Izvēlēties **New Run**, un **Aptima CT Testa Protokolu** un ievadīt mēģēju skaitu (kontroles un paraugi). Izvēlēties **Next**, lai uzsāktu procedūru.

Piezīme: Procedūra jāveic divu stundu laikā pēc izvēles procesa inkubācijas beigām.

- Sagatavot deaktivācijas šķidrumu, sajaucot vienādus tilpumus 5% līdz 7% (0.7M līdz 1.0M) nātrijs hipohlorīda šķidumu un Aptima Buferi deaktivācijas šķidrumam plastikāta konteinerā. Uz konteinerā izdarīt atzīmi par saturu un derīguma termiņa beigām. Deaktivācijas šķidrums ir stabils 4 nedēļas istabas temperatūrā. Utilizēt Deaktivācijas šķidrumu pēc 4 nedēļām vai pēc 100 apstrādātajiem paraugiem (atkarībā no apstākļiem).
- Pēc izlietoto TTU vienību izņemšanas no Luminometra, ievietot tās konteinerā ar deaktivācijas šķidrumu. Laut TTU vienībām atrasties konteinerā 15 minūtes pirms utilizācijas. Laboratorijas vadītājs ir atbildīgs par atbilstošu uzturēšanas un utilizācijas metožu pielietojumu.

Procedūras instrukcijas

A. Kontroles

Lai atbilstoši pielietotu Aptima Testa datorprogrammu Negatīvai kontrolei CT, kura apzīmēta "CONTROL + GC PGC / CONTROL – CT NCT," jābūt ievietotai pirmās TTU vienības pirmajā pozīcijā. Pozitīvai kontrolei CT, kura apzīmēta "CONTROL + CT PCT / CONTROL – GC NGC," jābūt ievietotai pirmās TTU vienības otrajā pozīcijā. Kontrolu novietošana citās pozīcijās uzrādīs klūdainus rezultātus. Citas kontroles jāievieto kā pacientu paraugi un laborantam jāizvērtē to pielietošanas nepieciešamību. Pozitīvā kontrole, GC kalpo kā Negatīvā kontrole Aptima CT Testam.

B. Kontroļu un paraugu pipetēšana

Kontroles vai parauga tilpumam, kurš tiek pievienots reakcijas mēģenei, jāatbilst $400 \mu\text{L} \pm 100 \mu\text{L}$. Ir ieteicama reakcijas mēgenē piketējamā tilpuma vizuālā pārbaude, lai nodrošinātu atbilstoša tilpuma ievadīšanu. Lai nodrošinātu precīzus rezultātus, ir vajadzīgs nepieciešamais kontroles vai parauga tilpums. Ja netiek pipetēts nepieciešamais tilpums, tad jaunā reakcijas mēgenē jāpipetē wTCR CT un kontrole vai paraugs.

C. Reaģenti

Zondes rekonstitūcijas šķidums var veidot nogulsnes uzglabāšanas laikā. Ja tas notiek, jākarsē Zondes rekonstitūcijas šķidums 62°C temperatūrā 1 līdz 2 minūtes. Pēc karsēšanas procedūras Zondes rekonstitūcijas šķidumu var lietot, pat ja tur joprojām ir nešķīstošas nogulsnes. Pēc izšķīdināšanas samaisīt saturu uzmanīgi apvēršot trauku. Izvairīties no putu veidošanās.

D. Temperatūra

- Mērķa satveršanas, amplifikācijas, hibridizācijas un izvēles procedūras ir jutīgas attiecībā uz vides temperatūru. Tādēļ obligāti jāuzturbūt ūdens peldes temperatūru diapazons norādītajās robežās.
- Istabas temperatūra ir noteikta kā 15°C līdz 30°C.
- Noteikšanas procedūras testam jāveic temperatūru intervālā no 18°C līdz 28°C.

E. Laiks

Mērķa satveršanas, amplifikācijas, hibridizācijas un izvēles reakcijas ir atkarīgas no norises ilguma. Ievērot reakciju norises laiku norādījumus sniegtus nodalā *DTS Sistēmu Testa Procedūra*.

F. Miksēšana

Atbilstoša miksēšana ir nozīmīga, veicot Aptima CT Testu. Kad ir iegūta nepieciešamā miksēšanas kustība, šķidrums rotē ar tādu ātrumu, ka tas celas līdz mēģenes augšējai daļai. Šis process (miksēšana) tiek veikts ievērojot nepieciešamo laiku. Miksēšanas reakcijām uzstādīt daudzvietu vorteks tipa miksera ātrumu uz zemāko pozīciju, iestiprināt paliktni un ieslēgt iekārtu. Lēnām palielināt ātrumu, līdz šķidrums sasniedz mēģenes vidusdaļu. Miksēt 10 sekundes, norādīto laiku, vai arī līdz brīdim, kamēr iekrāsojums klūst viendabīgs. Pārslēgt ātrumu uz zemāko atzīmi pirms izslēgt daudzvietu vorteks tipa mikseri paliktna izņemšanai. Reakciju maišījumi nedrīkst nonākt saskarē ar aizvākojumu.

G. Ūdens peldes

- Ūdens līmenim ūdens peldēs jābūt 1.5 collas līdz 2.0 collas (3.8 cm līdz 5 cm) augstumā attiecībā pret atbalsta plakni (vai ūdens peldes pamatni). Tas nodrošina nepieciešamo siltuma daudzumu.
- Lai izvairītos no savstarpējā piesārņojuma, ūdens peldes jāparedz konkrētu testa procedūru veikšanai.

H. Dekontaminācija

1. Virsmas un pipetētāji

Laboratorijas darba virsmas un pipetētāji jādekontaminē regulāri ar 2.5% līdz 3.5% (0.35 M līdz 0.5 M) nātrijs hipohlorīda šķidumu. Laut nātrijs hipohlorīdam iedarboties kontaktā ar virsmu vismaz vienu minūti, tad noskalot. Nepieļaut nātrijs hipohlorīda izzūšanu. Hloru saturoši šķidumi var kīmiski iedarboties uz inventāru un metālu. Rūpīgi noskalot inventāru, lai izvairītos no turpmākas iedarbības.

2. TCS Aspirācijas vads

- TTC turētājā ievietot jaunu TTC vienību. Ieslēgt vakuma sūkni. Aspirēt visu atlikušo Skalošanas šķidumu primējot ar Skalošanas šķiduma padeves iekārtu. (Nonemot padeves vadu.)
- Pievienot vismaz 100 mL 0.5% līdz 0.7% (0.07 M līdz 0.1 M), vai, ja nepieciešams 2.5% līdz 3.5% (0.35 M līdz 0.5 M), nātrijs hipohlorīda šķiduma sagatavošanas traukā. Aspirēt visu šķidumu ar aspirācijas vadu.
- Pievienot vismaz 100 mL dejonizēta ūdens sagatavošanas traukā. Aspirēt visu ūdeni ar aspirācijas vadu.
- Uzgaļus novietot to oriģinālajā TTC.
- Atstāt vakuma sūkni darbojoties, līdz vada iekšpuse ir sausa, lai izsargātos no šķidruma notecēšanas atpakaļ.
- Dekontaminēt aspirācijas vada virsmas kā aprakstīts *TCS iekārta*.

3. TCS Atkritumu konteiners

Ja atkritumu pudele ir piepildīta par 25%, vai arī vienu reizi nedēļā, izņemt atkritumu pudeli no Mērķa satveršanas sistēmas.

- Izslēgt vakuma sūkni un ļaut stabilizēties vakuma spiedienam.
- Atbrīvot ātrās atvienošanas savienojumus starp atkritumu pudeli un pārplūdes pudeli, kā arī atkritumu pudeli un aspirācijas vadu.
- Izņemt atkritumu pudeli no vakuma savākšanas nodalījuma.
- Nonemt vāku un uzmanīgi pievienot 400 mL 5% līdz 7% (0.7M līdz 1.0M) nātrijs hipohlorīda šķiduma pudeles saturam (vai 1 L, ja tiek lietota 10 L atkritumu pudele).

Piezīme: To var izdarīt gaisa nosūkšanas skapī, lai izvairītos no izgarojumu izplatīšanās laboratorijas telpā.

- Aizvākot atkritumu pudeli un lēnām saskalot saturu, lai tas vienmērīgi sajauktos.
- Atstāt atkritumu pudeli uz 15 minūtēm nostāvēties, pēc tam utilizēt tās saturu.
- Noskalot atkritumu pudeli ar ūdeni, lai aizvāktu iespējamos atkritumu atlikumus.
- Aizvākot tukšu atkritumu pudeli un novietot to vakuma savākšanas nodalījumā. Pievienot ātrās atvienošanas savienojumus TCS iekārtai. Uzmanīgi novilkta un utilizēta abus cimdu.

4. TCS iekārta

Noslaucīt TCS iekārtas, aspirācijas iekārtu un skalošanas bufera izvadišanas mezgla uzgaļus ar papīra dvieljiem, kuri samitrināti ar 2.5% līdz 3.5% (0.35 M līdz 0.5 M) nātrijs hipohlorīda šķidumu. Ievērot nātrijs hipohlorīda apstrādāšanas norādījumus un noskalošanu ar ūdeni. Pilnībā nožāvēt virsmas ar papīra dvieljiem.

5. Turētāji

Iegremdēt turētājus 2.5% līdz 3.5% (0.35 M līdz 0.5 M) nātrijs hipohlorīda šķidumā tā, lai tie būtu pilnīgi pārklāti ar nātrijs hipohlorīda šķidumu. Turētājus noturēt iegremdētā stāvoklī 10 minūtes. Ilgāka noturēšana var izraisīt turētāju bojājumus. Rūpīgi noskalot turētājus ar ūdeni, novietot tos uz tīra, absorbējoša materiāla un ļaut tiem pilnīgi nožūt. Lai pagarinātu turētāju kalpošanas ilgumu, ļaut tiem ūt normālā stāvoklī, nevis apgrieziem otrādi.

I. Testa piesārņojums

- Piesārņojošo materiālu parādīšanās var notikt, ja testa protokola laikā netiek ievērota atbilstoša rūpība.
- TTU jādekontaminē Deaktivācijas šķidrumā, kā aprakstīts sadaļā *Noteikšana*. Nelietot TTU vienības atkārtoti.
- Veikt regulāru inventāra un darba virsmu dekontamināciju kā augstāk minēts nodaļā *Procedūras instrukcijas. Dekontaminācija*.
- Tāpat kā citās reaģēntu sistēmās, pārmērīgs cimdu pulvera daudzums var būt par iemeslu atvērtu mēģēju piesārņojumam. Ir ieteicams izmantot bezpulvera cimdu.

J. Laboratorijas Piesārņojuma Uzraudzības protokols DTS Sistēmām

Laboratorijā pastāv daudzi piesārņojumu veicina faktori, piemēram, paraugu tilpumi, darba plūsmas organizācija, slimības izraisošu aģentu klātbūtnē, un daudzi citi apstākļi. Šos faktorus jāņem vērā, kad tiek izvērtēta piesārņojuma kontroles pasākumu veikšanas biežuma nepieciešamība. Intervāli starp piesārņojuma uzraudzības pasākumiem jānosaka balstoties uz katras laboratorijas praksi un veicamajām procedūrām.

Lai veiktu laboratorijas piesārņojuma uzraudzību, var izmantot sekojošu procedūru, lietojot Aptima Unisex iztriepu paraugu ievākšanas komplektu endocervikāliem un vīriešu uretrālo iztriepu paraugiem:

- Markēt iztriepu transporta mēģenes ar numuriem, kuri atbilst kontrolējamo zonu numerācijai.
- Izņemt paraugu ievākšanas vates irbulīti (zils kātiņš ar zaļu uzdruku) no iepakojuma, samitrināt to transportēšanas šķidrumā un ar apļveida kustību ievākt piesārņojuma kontroles paraugu no kontrolējamās zonas virsmas.
- Pēc parauga noņemšanas, nekavējoties ievietot irbulīti transporta mēģenē.
- Uzmanīgi nolauzt irbulīti pie atzīmes; uzmanīties no satura izšķakstīšanas.

5. Cieši noslēgt iztriepes transporta mēģeni.
6. Katrai kontrolējamai zonai atkārtot p.p.2-5 minētās darbības.
7. Testēt paraugus izmantojot Aptima CT Testu atbilstoši *DTS Sistēmu Testa Procedūrai*.

Ja rezultāti ir CT vai GC pozitīvi vai nenoteikti (skatīt *Testa interpretācija - kvalitātes kontrole/pacientu rezultāti*), virsma var būt piesārņota un tā ir jādekontaminē apstrādājot ar nātrija hipohlorīda šķīdumu, kā norādīts nodaļā *DTS Sistēmu Testa procedūra, lekārtas sagatavošana*.

Piezīme: Ja ir aizdomas par ūdens peldes piesārņojumu, peldes ūdeni var testēt pielietojot urīna paraugu testa procedūru, ievietojot 2.0 mL ūdens urīna paraugu transporta mēģenē.

K. Iespējamās problēmas

1. Zemu pozitīvo kontroļu vērtības var būt sekas neatbilstošu temperatūras režīmu pielietojumam dažādu testa etapu laikā vai arī pielaujot ilgāku, nekā norādīts, iedarbības laiku izvēles etapā.
2. Augsts fons var parādīties, ja izvēles laiks izvēles etapā ir samazināts, izvēles temperatūra neatbilst noteiktajam intervālam vai veikta nepietiekama miķsēšana pēc Selektīvā reaģenta pievienošanas.
3. Ja Aptima Pozitīva kontrole GC, apzīmēta "CONTROL + GC PGC / CONTROL – CT NCT", ir pozitīva vai apšaubāma attiecībā uz CT, skatīt nodaļu *Procedūras instrukcijas, Testa kontaminācija*.

Tigris DTS sistēma

Reaģenti Aptima CT Testu veikšanai tiek piegādāti Tigris DTS sistēmām kā norādīts zemāk. Pie reaģentu nosaukumiem ir norādīti reaģentu identifikācijas simboli.

Iekļautie reaģenti un materiāli

Piezīme: informāciju par jebkādiem riska un piesardzības priekšrakstiem, kas var būt saistīti ar reaģentiem, skaņā Drošības datu lapu bibliotēkā (Safety Data Sheet Library) www.hologic.com/sds.

Aptima Chlamydia trachomatis testa komplekts

100 testi (2 kastes un 1 Kontrolu komplekts) (kat. Nr. 303091)

Aptima Chlamydia trachomatis Tests Izotermiska (aukstuma) kaste (kaste Nr.1 no 2) (uzglabāt 2°C līdz 8°C pēc saņemšanas):

Simbols	Komponente	Apraksts	Daudzums
			100 testi
A	Aptima Amplifikācijas reaģents CT	<i>Nukleīnskābju sausais atlikums no buferēta šķiduma, kas satur < 5% pildvielu.</i>	1 pudelīte
E	Aptima enzīmu reaģents	<i>Apgrīzta transkriptāzes un RNA polimerāzes sausais atlikums no HEPES buferēta šķidruma, kas satur < 10% pildvielu.</i>	1 pudelīte
P	Aptima zondes reaģents CT	<i>Neinfekcijos hemiluminescentas DNS zondes sausais atlikums no ar sukcinātu buferēta šķiduma kas satur < 5% detergēnta.</i>	1 pudelīte
TCR-B	Aptima Mērķa satveršanas reaģents B	<i>Neinfekcija nukleīnskābē buferētā šķidumā, kas satur < 5% detergēnta.</i>	1 x 0.30 mL

Istabas temperatūras kārba (kaste Nr.2 no 2) (uzglabāt 15°C līdz 30°C pēc saņemšanas):

Simbols	Komponente	Apraksts	Daudzums
			100 testi
AR	Aptima Amplifikācijas rekonstitūcijas šķidums CT	<i>Ūdeņains šķidums, kurš satur konservantus.</i>	1 x 11.9 mL
ER	Aptima Enzīmu rekonstitūcijas šķidums	<i>HEPES buferēts šķidums, kurš satur virsmas aktīvo vielu un glicerolu.</i>	1 x 6.3 mL
PR	Aptima Zondes rekonstitūcijas šķidums CT	<i>Ar sukcinātu buferēts šķidums, kurš satur < 5% detergēnta.</i>	1 x 15.2 mL
S	Aptima Selekktīvais Reaģents	<i>600 mM ar borātu buferēts šķidums, kurš satur detergēnta.</i>	1 x 43.0 mL
TCR	Aptima Mērķa satveršanas reaģents CT	<i>Buferēts sāls šķidums, kurš satur cieto fāzi un satveršanas oligomērus.</i>	1 x 26.0 mL
	Rekonstitūcijas aptveres		3
	Paraugpartijas svīrkodu karte		1 karte

**Aptima Kontroļu komplekts
(uzglabāt 2°C līdz 8°C pēc saņemšanas):**

Simbols	Komponente	Apraksts	Daudzums
PCT/NGC	Aptima pozitīvā kontrole, CT / negatīvā kontrole, GC	Neinfekcija CT nukleinskābe buferētā šķidumā, kas satur < 5% detergenta. Katrs 400 µL paraugs satur aptuvenu rRNA ekvivalentu 1 CT IFU (5 fg/tests*).	5 x 1.7 mL
PGC/NCT	Aptima pozitīvā kontrole, GC / negatīvā kontrole, CT	Neinfekcija GC nukleinskābe buferētā šķidumā, kas satur < 5% detergenta. Katrs 400 µL paraugs satur aptuvenu rRNA ekvivalentu 50 GC šūnām (250 fg/tests*).	5 x 1.7 mL

* rRNA ekvivalenti tika aprēķināti balstoties uz genoma izmēru un paredzamo DNS:RNS proporciju katrā organismā šūnā.

Nepieciešamie materiāli, kas nav iekļauti komplektā

Piezīme: Hologic kataloga numuri ir norādīti iekavās.

Tigris DTS sistēma	(Kat. Nr. 105118)
Aptima testa šķidrumu komplekts	(Kat. Nr. 302382)
(Aptima Skalošanas šķidums, Aptima Buferis Deaktivācijas šķidrumam un Aptima Elijas reāgents)	
Aptima automātiskās noteikšanas komplekts	(Kat. Nr. 301048)
Aptima Sistēmas šķidro konservantu komplekts	(Kat. Nr. 302380)
Uzgalīj, 1000 µL vadoši, ar šķidruma kontroli,	(Kat. Nr. 10612513 (TECAN))
Tigris DTS Sistēmas darbības komplekts, kurš satur	(Kat. Nr. 301191)
<i>Daudzvietu mēģeņu vienības (MTU)</i>	104772-02
<i>MTU/Triplet Atkritumu maisu komplekts</i>	900907
<i>MTU Atkritumu vadotnes</i>	900931
<i>MTU Atkritumu vāciņi</i>	105523
Aptima paraugu pārnešanas komplekts	(Kat. Nr. 301154C)
<i>Izmantošanai ar paraugiem PreservCyt Šķidumā</i>	
Aptima paraugu pārnešanas komplekts — drukājams	(Kat. Nr. PRD-05110)
<i>Izmantošanai ar paraugiem PreservCyt Šķidumā</i>	
Aptima paraugu savākšanas komplekts ar multitesta tamponu	(Kat. Nr. PRD-03546)
Aptima Unisex vates irbulīšu paraugu ievākšanas komplekts endocervikālu un vīriešu uretrālo iztriepju paraugiem	(Kat. Nr. 301041)
Aptima urīna paraugu ievākšanas komplekts vīriešu un sieviešu urīna paraugiem	(Kat. Nr. 301040)
Aptima urīna paraugu transporta mēģenes vīriešu un sieviešu urīna paraugiem	(Kat. Nr. 105575)
Dezinfektants, 5% līdz 7% (0.7M līdz 1.0M) nātrijs hipohlorīda šķidums	---
Ūdens Tigris DTS Sistēmai	---
<i>skaitlī Tigris DTS Sistēmas Operatora rokasgrāmatu specifikācijas</i>	
Vienreizējas lietošanas cimdi	---
SysCheck kalibrācijas standarts	(Kat. Nr. 301078)
Aptima caurduramie vāciņi	(Kat. Nr. 105668)
Rezerves necaurduramie vāciņi	(Kat. Nr. 103036A)
Nomaiņas vāciņi 100 testa komplektiem	
<i>Pastiprināšanas, Enzīmu un Zondes reāgentu rekonstitūcijas šķidumi</i>	CL0041 (100 vāciņi)
<i>TCR un Izlases reāgents</i>	501604 (100 vāciņi)

Papildus materiāli

Aptima kontroļu komplekts	(Kat. Nr. 301110)
Hologic Dezinfekcijas papildviela tīrīšanai, regulārai virsmu un iekārtu tīrīšanai	(Kat.Nr. 302101)

Tigris DTS Sistēmas Testa procedūra

Piezīme: Skatīt Tigris DTS Sistēmas Operatora rokasgrāmatu papildus Tigris DTS Sistēmas procedūru informācijai.

A. Darba zonas sagatavošana

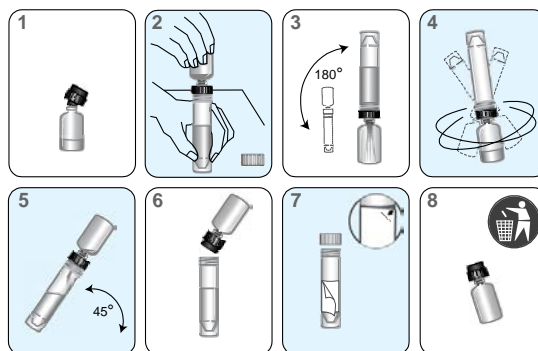
- Pirms testa uzsākšanas notīrīt darba virsmas un pipetētājus ar 2.5% līdz 3.5% (0.35M līdz 0.5M) nātrija hipohlorīda šķidumu. Laut nātrija hipohlorīda šķidumam iedarboties uz virsmām vismaz vienu minūti, tad noskalot. Nepielaut nātrija hipohlorīda šķiduma izžūšanu. Pārsegst darba virsmu ar tīru absorbējošu laboratorijas darba virsmu pārkāļu ar plastikātu pamatni.

B. Reaģentu rekonstitūcija/ jauna komplekta sagatavošana

Piezīme: Reaģentu rekonstitūcija jāveic pirms darba uzsākšanas ar Tigris DTS Sistēmu.

- Lai izšķidinātu Amplification CT, Enzyme un Probe CT reaģentus, sajauciet atūdenotā reaģenta pudeļu saturu ar šķīdinātāju. Ja šķīdinātājs iepriekš tika sasaldēts, pirms lietošanas uzgaidiet, līdz tas sasisls līdz telpas temperatūrai.
 - Pievienot atbilstošo rekonstituēšanas šķidumu liofilizētajam reaģentam. Etiketes ir kodētas ar krāsām, lai nodrošinātu pareizu pievienošanu.
 - Pārbaudīt Paraugpartijas svītrkodu lapu, lai pārliecinātos par atbilstošo reaģentu pievienošanu.
 - Atvērt liofilizētā reaģenta trauku un cieši ievadīt rekonstituēšanas pāreju profilēto galu trauka atvērumā (skatīt zīmējumu 2, poz. 1).
 - Atvērt atbilstošo rekonstitūcijas šķiduma pudeli un novietot vāciņu uz tīras, nosegtas darba virsmas.
 - Rekonstitūcijas šķiduma pudelei atrodoties uz darba virsmas, ievietot otru rekonstitūcijas pārejas galu pudeles atvērumā (skatīt zīmējumu 2, poz. 2).
 - Lēni apgriezt savienotās pudeles. Laut šķidumam no pudeles iekļūt stikla pudelītē (skatīt zīmējumu 2, poz. 3).
 - Lēnām saskalot šķidumu traukā. Izvairīties no putu veidošanās pudelītē saskalošanas laikā (skatīt zīmējumu 2, poz. 4).
 - Nogaidīt, līdz liofilizētais reaģents izšķīst, apgriezt savienotās pudeles vēlreiz, sasverot 45° leņķi, lai mazinātu putu veidošanās iespēju (skatīt zīmējumu 2, poz. 5). Laut visam šķidrumam ieteicēt atpakaļ plastikātu pudelē.
 - Noņemt rekonstitūcijas pāreju un stikla pudelīti (skatīt zīmējumu 2, poz. 6).
 - Aizvākot pudeli.
 - 100 testu pudelēm uzrakstīt laboranta iniciālus un rekonstitūcijas datumu tieši uz etiketes (skatīt zīmējumu 3).
 - Utilizēt rekonstitūcijas pāreju un stikla trauku (skatīt zīmējumu 2, poz. 8).

Brīdinājums: Izvairīties no putu veidošanās rekonstituējot reaģentus. Putas ietekmē šķidruma līmeņa nolasīšanu Tigris DTS Sistēmā.



Zīmējums 2. Tigris DTS Sistēmas Rekonstitūcijas Process

- Sagatavot darbam TCR CT (wTCR CT) no 100 testu komplekta.
 - Apvienot atbilstošo TCR CT un TCR-B pudeļu saturu.
 - Pārbaudīt Paraugpartijas svītrkodu lapu, lai pārliecinātos par atbilstošo komplekta reaģentu apvienošanu.
 - Atvērt TCR CT pudeli un novietot vāciņu uz tīras, nosegtas darba virsmas.
 - Atvērt TCR-B pudeli un visu saturu pievienot TCR CT pudeles saturam, atstājot nelielu šķidruma daudzumu TCR-B pudelē.
 - Aizvākot pudeli TCR CT pudeli un lēnām saskalot šķidumu traukā. Izvairīties no putu veidošanās.
 - Uzrakstīt laboranta iniciālus un pašreizējo datumu uz etiketes.
 - Utilizēt TCR-B pudeli un vāciņu.

3. Izlases reaģentu sagatavošana
 - a. Pārbaudīt partijas numuru uz reaģenta pudeles, lai pārliecinātos par tā atbilstību partijas numuram Paraugpartijas svītkoda lapā.
 - b. Uzrakstīt operatora iniciālus un esošo datumu uz etiketes.

Piezīme: Pirms ievietošanas iekārtā rūpīgi sajaukt visus reaģentus uzmanīgi apvēršot. Izvairīties no putu veidošanās apvēršot reaģentus.

C. Reaģentu sagatavošana iepriekš rekonstituētiem reaģentiem

1. Iepriekš rekonstituētiem Amplifikācijas CT, Enzīmu, Zondes CT reaģentiem jāsasniedz istabas temperatūra (15°C līdz 30°C) pirms testa uzsākšanas.
2. Ja rekonstituētais Zondes CT reaģents satur nogulsnes, kuras neizšķīst istabas temperatūrā, karsēt aizvākotu pudelīti 1 līdz 2 minūtes temperatūrā, kura nepārsniedz 62°C. Pēc karsēšanas Zondes CT reaģentu var izmantot arī tādā gadījumā, ja tas joprojām satur nogulsnes. Pirms ievietošanas iekārtā sajaukt Zondes CT reaģentu apvēršot, izvairīties no putu veidošanās.
3. Pirms ievietošanas iekārtā rūpīgi sajaukt visus reaģentus uzmanīgi apvēršot. Izvairīties no putu veidošanās apvēršot reaģentus.
4. Nepārpildīt reaģentu pudelītes. Tigris DTS Sistēma atpazīst un nepieņem pudelītes, kuras ir pārpildītas.

D. Paraugu uzturēšana

1. Laut kontrolēm un paraugiem sasniegt istabas temperatūru pirms apstrādes.
2. **Paraugus nemiksēt.**
3. Vizuāli apstiprināt, ka katras transporta mēģene atbilst vienam no zemāk minētajiem kritērijiem:
 - a. Viens zils Aptima iztriepes ievākšanas irbulītis unisex iztriepu paraugu transporta mēgenē.
 - b. Viens Aptima paraugu savākšanas tampons (rozā krāsā) multitestā vai vaginālais tampons paraugu pārvadāšanas mēgenē
 - c. Urīna līmenis atrodas starp melnajām līnijām uz urīna parauga transporta mēgenē.
 - d. Irbulīša neesamība Aptima parauga transporta mēgenē PreservCyt Šķiduma šķidrajos Pap paraugos.
4. Pārbaudīt paraugu mēģenes pirms to novietošanas paliktnī:
 - a. Ja parauga mēģene satur burbuļus telpā starp šķidrumu un vāciņu, tā ir jācentrifugē 5 minūtes pie 420 RCF, lai burbuļi izzustu.
 - b. Ja parauga mēgenē ir mazāks tilpums, nekā parasti novērojams atbilstoši ievākšanas rekomendācijām, tā ir jācentrifugē 5 minūtes pie 420 RCF, lai viss šķidrums, kas var atrasties vāciņā, notecētu atpakaļ mēgenē.
 - c. Ja šķidruma līmenis neatrodas starp divām melno līniju atzīmēm uz urīna parauga mēgenes, paraugs ir jāatmet kā nederīgs. Neatvērt pārpildītu mēgeni.
 - d. Ja urīna parauga mēģene satur nogulsnes, karsēt paraugu 37°C temperatūrā līdz 5 minūtēm. Ja nogulsnes neizšķīst, vizuāli jāpārliecinās, lai tās nekavētu parauga pārnešanu.

Piezīme: Punktos 4a-c minēto nosacījumu neievērošana var izraisīt neparedzētu šķidruma noplūdi no transporta mēgenes aizvākojuma.

Piezīme: No katras parauga mēģenes var testēt līdz 3 atsevišķām alikvotām. Mēģinājumi pipetēt no parauga mēģenes vairāk nekā 3 alikvotas, var radīt nepietiekama apjoma klūdas.

E. Sistēmas sagatavošana

Uzstādīt sistēmu un darba lapu saskaņā ar norādījumiem *Tigris DTS Sistēmas Operatora rokasgrāmatā* un *Procedūras instrukcijās*.

Procedūras instrukcijas

A. Kontroles

1. Lai atbilstoši pielietotu Aptima Testa datorprogrammu, ir nepieciešamas sākuma un noslēguma kontroles. Pozitīvai kontrolei, GC / Negatīvai kontrolei, CT jābūt ievietotām pirmajā un otrajā no beigām darba lapas pozīcijā. Šī kontrole ir apzīmēta zili zaļā krāsā. Etiķetē norādīts "CONTROL + GC PGC / CONTROL – CT NCT". Pozitīvai kontrolei, CT / Negatīvai kontrolei, GC jābūt darba lapas otrajā un pēdējā pozīcijā. Kontrole apzīmēta rozā krāsā. Etiķetē norādīts "CONTROL + CT PCT / CONTROL – GC NGC".
2. Katra Aptima kontroles mēģene var būt pakļauta testam vienu reizi. Mēģinot pipetēt no parauga mēģenes atšķirīgus daudzumus, kā norādīts, var novest pie nepietiekama apjoma kļūdām.

B. Temperatūra

Istabas temperatūra tiek noteikta kā 15°C līdz 30°C.

C. Cimdu pulveris

Tāpat kā citās reaģentu sistēmās, pārmērīgs cimdu pulvera daudzums var būt par iemeslu atvērtu mēģenēu piesārņojumam. Ir ieteicams izmantot bezpulvera cimdos.

D. Laboratorijas piesārņojuma uzraudzības protokols Tigris DTS Sistēmai

Laboratorijā pastāv daudzi piesārņojumu veicinoši faktori, piemēram, paraugu tilpumi, darba plūsmas organizācija, slimības izraisošu aģentu klātbūtne, un daudzi citi apstākļi. Šos faktorus jāņem vērā, kad tiek izvērtēta piesārņojuma kontroles pasākumu veikšanas biezuma nepieciešamība. Intervāli starp piesārņojuma uzraudzības pasākumiem jānosaka balstoties uz katras laboratorijas praksi un veicamajām procedūrām.

Lai veiktu laboratorijas piesārņojuma uzraudzību, var izmantot sekojošu procedūru, lietojot Aptima Unisex iztriepu paraugu ievākšanas komplektu endocervikāliem un vīriešu uretrālo iztriepu paraugiem:

1. Markēt iztriepu transporta mēģenes ar numuriem, kuri atbilst kontrolējamo zonu numerācijai.
2. Izņemt paraugu ķemšanas vates irbulīti (zils kātiņš ar zaļu uzdruku) no iepakojuma, samitrināt to transportēšanas šķidrumā un ar apļveida kustību ievākt piesārņojuma kontroles paraugu no kontrolējamās zonas virsmas.
3. Pēc parauga noņemšanas nekavējoties ievietot irbulīti transporta mēgenē.
4. Uzmanīgi nolauzt irbulīti pie atzīmes; uzmanīties no saturu izšķakstīšanas.
5. Cieši noslēgt iztriepes transporta mēgeni.
6. Katrai kontrolējamai zonai atkārtot pp.2 līdz 5 minētās darbības.

Ja rezultāti ir CT pozitīvi vai nenoteikti- skaņīt *Testa interpretācija - Kvalitātes Kontrole/Pacientu rezultāti*. Papildus informācijai par kontaminācijas uzraudzību, kas attiecas uz Tigris DTS Sistēmu, skaņīt *Tigris DTS Sistēmas Operatora rokasgrāmatu*.

Panther Sistēma

Reaģenti Aptima CT Testa veikšanai Panther Sistēmai tiek norādīti zemāk. Pie reaģentu nosaukumiem ir norādīti reaģentu identifikācijas simboli.

Iekļautie reaģenti un materiāli

Piezīme: informāciju par jebkādiem riska un piesardzības priekšrakstiem, kas var būt saistīti ar reaģentiem, skatīt Drošības datu lapu bibliotēkā (Safety Data Sheet Library) www.hologic.com/sds.

Aptima Chlamydia trachomatis testa komplekts, 100 testi (2 kastes un 1 kontroļu komplekts) (kat.Nr. 302925)

Aptima Chlamydia trachomatis testa Izotermiska (aukstuma) kaste (1. no 2)
(pēc saņemšanas uzglabāt 2°C līdz 8°C temperatūrā)

Simbols	Komponente	Daudzums
A	Aptima pastiprinošais reaģents CT Nukleīnskābju sausais atlikums no buferēta šķiduma, kas satur < 5% pildvielu.	1 pudelīte
E	Aptima enzīmu reaģents CT Apgrīztas transkriptāzes un RNA polimerāzes sausais atlikums no HEPES buferēta šķidruma, kas satur < 10% pildvielu.	1 pudelīte
P	Aptima zondes reaģents CT Neinfekcios hemiluminescentas DNS zondes sausais atlikums no ar sukcinātu buferēta šķiduma kas satur < 5% detergēnta.	1 pudelīte
TCR-B	Aptima Mērķa satveršanas reaģents B CT Neinfekciosa nukleīnskābe buferēta šķidumā, kas satur < 5% detergēnta.	1 x 0.30 mL

Aptima Chlamydia trachomatis Istabas temperatūras kaste (2. no 2)
(pēc saņemšanas uzglabāt 15°C līdz 30°C temperatūrā):

Simbols	Komponente	Daudzums
AR	Aptima Pastiprināšanas rekonstitūcijas šķidums CT Ūdeņainš šķidums, kurš satur konservantus.	1 x 11.9 mL
ER	Aptima Enzīmu rekonstitūcijas šķidums CT HEPES buferēts šķidums, kurš satur virsmas aktīvo vielu un glicerolu.	1 x 6.3 mL
PR	Aptima Zondes rekonstitūcijas šķidums CT Ar sukcinātu buferēts šķidums, kurš satur < 5% detergēnta.	1 x 15.2 mL
S	Aptima Izlases reaģents CT 600 mM ar borātu buferēts šķidums, kurš satur virsmas aktīvo vielu.	1 x 43.0 mL
TCR	Aptima Mērķa satveršanas Reaģents CT Buferēts sāls šķidums, kurš satur cirto fāzi un satveršanas oligomērus.	1 x 26.0 mL
	Rekonstitūcijas pārejas	3
	Paraugpartijas svītrkodu lapa	1 lapa

Aptima Kontroļu komplekts
(pēc saņemšanas uzglabāt 2°C līdz 8°C temperatūrā)

Simbols	Komponente	Daudzums
PCT/NGC	Aptima Pozitīvā Kontrole, CT / Negatīvā Kontrole, GC Neinfekcija CT nukleīnskābe buferētā šķīdumā, kurš satur < 5% detergenta. Katrs 400 µL paraugs satur aptuvenu rRNS ekvivalentu 1 CT IFU (5 fg/tests*).	5 x 1.7 mL
PGC/NCT	Aptima Pozitīvā Kontrole, GC / Negatīvā Kontrole, CT Neinfekcija GC nukleīnskābe buferētā šķīdumā, kurš satur < 5% detergenta. Katrs 400 µL paraugs satur aptuvenu rRNS ekvivalentu 50 GC šūnas (250 fg/tests*).	5 x 1.7 mL

* rRNS ekvivalenti tika aprēķināti pamatojoties uz genoma izmēru un aptuvenu DNS:RNS attiecību/šūnā katram organismam.

Nepieciešamie materiāli, kuri tiek piegādāti atsevišķi

Piezīme: *Hologic kataloga numuri ir norādīti, ja nav citu norādījumu.*

	<u>Kat. Nr.</u>
Panther Sistēma	303095
Aptima Testa šķidrumu komplekts (<i>Aptima Skalošanas Šķīdums, Aptima Buferis Deaktivācijas šķidrumam un Aptima Ellas reāgents</i>)	303014 (1000 testiem)
Aptima Auto Detect Komplekts	303013 (1000 testiem)
Multi-mēģēju vienības (MTU)	104772-02
Panther Atkritumu maisa komplekts	902731
Panther Atkritumu trauka pārsegs vai Panther Testa procesa komplekts <i>satur MTU, atkritumu maisus, atkritumu trauka pārsegu, testa šķidrumus un auto detect'komplektus</i>	504405 303096 (5000 testiem)
Uzgalji, 1000 µL uzņemšanai, šķidruma jutīgi	10612513 (Tecan)
Aptima Paraugu Pārnešanas komplekts <i>Izmantošanai ar paraugiem PreservCyt Šķīdumā</i>	301154C
Aptima Paraugu Pārnešanas komplekts — drukājams Izmantošanai ar paraugiem PreservCyt Šķīdumā	PRD-05110
Aptima paraugu savākšanas komplekts ar multitesta tamponu	PRD-03546
Aptima Unisex Iztriepu paraugu ievākšanas komplekts endocervikālo un vīriešu Uretrālo iztiepu paraugiem	301041
Aptima Urīna paraugu ievākšanas komplekts vīriešu un sieviešu urīna paraugiem	301040
Aptima Urīna paraugu Transporta mēģenes vīriešu un sieviešu urīna paraugiem	105575
Dezinfekcijas šķīdums, 5% to 7% (0.7 M to 1.0 M) nātrijs hipohlorīda šķīdums	—
Vienreizējas lietošanas cimdi	—
SysCheck kalibrācijas standarts	301078
Aptima caurduramie vāciņi	105668
Necaurdurami vāciņi aizvietošanai	103036A

Nomaiņas vāciņi 100 testa komplektiem

*Pastiprināšanas, Enzīmu un Zondes reaģentu rekonstitūcijas šķidumi
TCR un Izlases reaģents*

—
CL0041 (100 vāciņi)
501604 (100 vāciņi)

Papildus materiāli

Kat. Nr.

Aptima Kontroļu Komplekts	301110
Hologic Dezinfekcijas šķidruma piedeva tīrišanai <i>Regulārai virsmu un iekārtu tīrišanai</i>	302101

Panther Sistēmas testa procedūra

Piezīme: *Skaņīt Panther Sistēmas Lietotāja rokasgrāmatu papildus Panther Sistēmas procedūru informāciju.*

A. Darba virsmas sagatavošana

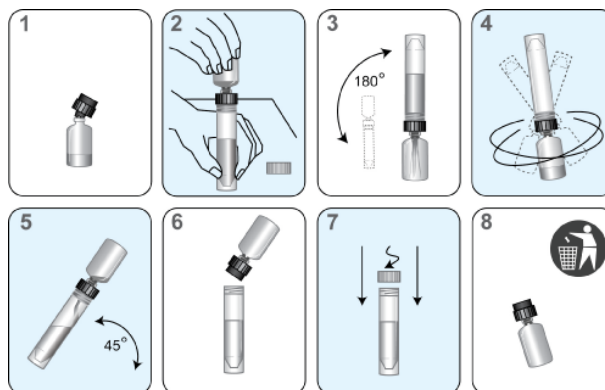
- Notīrīt darba virsmas, kur tiks sagatavoti reaģenti un paraugi. Darba virsmas apstrādāt ar 2.5% līdz 3.5% (0.35 M līdz 0.5 M) nātrijs hipohlorīda šķidumu. Laut nātrijs hipohlorīda šķidumam iedarboties uz virsmām vismaz 1 minūti, pēc tam noskalot ar ūdeni. Nepieļaut nātrijs hipohlorīda izzūšanu. Darba virsmu uz kuras tiks sagatavoti reaģenti un paraugi pārklāt ar tīru, absorbējošu laboratorijas darba virsmu pārkāju ar plastikāta pamatni.

B. Reaģentu rekonstitūcija/ Jauna komplekta sagatavošana

Piezīme: *Reaģentu rekonstitūcija jāveic pirms darba uzsākšanas ar Panther Sistēmu.*

- Lai rekonstituētu Amplifikācijas CT, Enzīmu CT un Zondes CT reaģentus, ir jāpievieno atbilstošo rekonstituēšanas šķidumu liofilizētajam reaģentam. Ja šķidrumi ir bijuši atdzesēti, jālauj tiem sasniegst istabas temperatūru pirms lietošanas.
 - Pievienot atbilstošo rekonstituēšanas šķidumu liofilizētajam reaģentam. Etiķetes ir kodētas ar krasām, lai nodrošinātu pareizu pievienošanu.
 - Pārbaudīt Paraugpartijas svītrkodu lapu, lai pārliecinātos par atbilstošo reaģentu pievienošanu.
 - Atvērt liofilizētā reaģenta trauku un precīzi ievadīt rekonstituēšanas pārejas profilēto galu trauka atvērumā (skatīt zīmējumu 3, poz. 1).
 - Atvērt atbilstošo rekonstitūcijas šķiduma pudeli un novietot vāciņu uz tīras, nosegtas darba virsmas.
 - Rekonstitūcijas šķiduma pudelei atrodties uz darba virsmas, ievietot otru rekonstitūcijas parejas galu pudeles atvērumā (skatīt zīmējumu 3, poz. 2).
 - Lēni apgriezt savienoto pudeli un trauku. Laut šķidumam no pudeles iekļūt traukā (skatīt zīmējumu 3, poz. 3).
 - Uzmanīgi saskalot šķidumu traukā. Izvairīties no putu veidošanās (skatīt zīmējumu 3, poz. 4).
 - Nogaidīt, līdz liofilizētais reaģents izšķīst, apgriezt savienoto pudeli un trauku vēlreiz, saverot 45° leņķī, lai mazinātu putu veidošanās iespējas (skatīt zīmējumu 3, poz. 5). Laut visam šķidrumam noteikt atpakaļ plastikāta pudenē.
 - Noņemt no pudeles rekonstitūcijas pāreju (skatīt zīmējumu 3, poz. 6).
 - Aizvākot pudenē. Uzrakstīt laboranta iniciālus un rekonstitūcijas datumu uz etiķetes (skatīt zīmējumu 3, poz. 7).
 - Utilizēt rekonstitūcijas pāreju un trauku (skatīt zīmējumu 3 poz. 8).

Brīdinājums: *Izvairīties no putu veidošanās rekonstituējot reaģentus. Putas ietekmē šķidruma līmeņa nolasīšanu Panther Sistēmā.*



Zīmējums 3:

Panther Sistēmas rekonstitūcijas process

2. Sagatavot Darba Mērķa satveršanas reaģentu CT (wTCR CT)
 - a. Apvienot atbilstošo TCR CT un TCR-B pudeļu saturu.
 - b. Pārbaudīt Paraugpartijas svītrkodu lapu, lai pārliecinātos par atbilstošo komplekta reaģentu apvienošanu.
 - c. Atvērt TCR CT pudeli un novietot vāciņu uz tīras, nosegtas darba virsmas.
 - d. Atvērt TCR-B pudeli un visu saturu pievienot TCR CT pudeles saturam, atstājot nelielu šķidruma daudzumu TCR-B pudenē.
 - e. Aizvākot pudeli TCR CT pudeli un lēnām saskalot šķidumu traukā. Izvairīties no putu veidošanās.
 - f. Uzrakstīt laboranta iniciālus un pašreizējo datumu uz etiketes.
 - g. Utilizēt TCR-B pudeli un vāciņu.
3. Sagatavot Izlases reaģentu
 - a. Pārbaudīt partijas numuru uz reaģenta pudeles, lai pārliecinātos par tā atbilstību partijas numuram Paraugpartijas svītrkoda lapā.
 - b. Uzrakstīt operatora iniciālus un esošo datumu uz etiketes.

Piezīme: *Pirms ievietošanas sistēmā rūpīgi sajaukt reaģentus uzmanīgi apvēršot. Izvairīties no putu veidošanās apvēršot reaģentus.*

- C. Reaģentu sagatavošana iepriekš rekonstituētiem reaģentiem
 1. Iepriekš rekonstituētiem Zondes CT, Amplifikācijas CT un Enzīmu CT reaģentiem jāiegūst istabas temperatūra (15°C līdz 30°C) pirms testa uzsākšanas.
 2. Ja Zondes reaģents satur nogulsnes, kas nešķist istabas temperatūrā, uzkarsēt to 62°C temperatūrā 1 līdz 2 minūtes. Pēc uzkarsēšanas Zondes reaģentu var izmantot pat tādā gadījumā, ja nogulsnes nav izšķidrušas. Pēc izšķidināšanas Zondes CT reaģentu miiksēt lēni apgriežot, izvairoties no putu veidošanās, pirms ievietot reaģentu sistēmā.
 3. Visus reaģentus miiksēt lēni apgriežot, izvairoties no putu veidošanās, pirms ievietot reaģentus sistēmā.
 4. Nepārpildīt reaģentu pudenītes. Panther Sistēma atpazīst un nepieņem pudenītes, kuras ir pārpildītas.
- D. Paraugu uzturēšana
 1. Ľaut kontrolēm un paraugiem sasniegt istabas temperatūru pirms apstrādes.
 2. Paraugs nemiksēt.
 3. Vizuāli apstiprināt, ka katram transporta mēģenei atbilst vienam no zemāk minētajiem kritērijiem:
 - a. Viens zils Aptima iztriepes ievākšanas irbulītis unisex iztriepu paraugu transporta mēģenē.
 - b. Viens Aptima paraugu savākšanas tampons (rozā krāsā) multitestā vai vaginālais tampons paraugu pārvadāšanas mēģenē
 - c. Urīna līmenis atrodas starp melnajām līnijām uz urīna parauga transporta mēģenes.
 - d. Irbulīša neesamība Aptima parauga transporta mēģenē PreservCyt Šķiduma šķidrajos Pap paraugos.
 4. Pārbaudīt paraugu mēģenes pirms to novietošanas paliktnī:
 - a. Ja parauga mēģene satur burbuļus telpā starp šķidrumu un vāciņu, tā ir jācentrifugē 5 minūtes pie 420 RCF, lai burbuļi izzustu.
 - b. Ja parauga mēģenē ir mazāks tilpums, nekā parasti novērojams atbilstoši ievākšanas rekomendācijām, tā ir jācentrifugē 5 minūtes pie 420 RCF, lai viss šķidrums, kas var atrasties vāciņā, noteceļu atpakaļ mēģenē.
 - c. Ja šķidruma līmenis urīna parauga mēģenē neatrodas starp divām melno līniju atzīmēm uz etiketes, paraugs ir jāatmet kā nederīgs. Neatvērt pārpildītu mēģeni.
 - d. Ja urīna parauga mēģene satur nogulsnes, karsēt paraugu 37°C temperatūrā līdz 5 minūtēm. Ja nogulsnes neizšķīst vizuāli jāpārliecinās, lai tās nekavētu parauga pārnešanu.

Piezīme: Kļūdaini veicot p.4 apakšpunktu a–c prasības var notikt šķidruma noplūde no paraugu mēģenes vāciņa.

Piezīme: No katram parauga mēģenes var testēt līdz 4 atsevišķām alikvotām. Mēģinot pipetēt no parauga mēģenes vairāk, kā 4 alikvotas var novest pie nepietiekama apjoma kļūdām.

- E. Sistēmas sagatavošana
 1. Uzstādīt sistēmu un darba lapu saskaņā ar norādījumiem Panther Sistēmas *Lietotāja rokasgrāmatā* un *Procedūras instrukcijās*. Pārliecināties, ka tiek izmantoti atbilstoša izmēra reaģentu turētāji un TCR adapteri.
 2. Ievietot paraugus iekārtā.

Procedūras instrukcijas

A. Kontroles

1. Lai atbilstoši pielietotu Panther Sistēmā Aptima Testa datorprogrammu, ir nepieciešamas sākuma un noslēguma kontroles. Pozitīvās kontroles, CT / Negatīvās kontroles, GC un Pozitīvās kontroles, GC / Negatīvās kontroles, CT mēgenēm ir jābūt ievietotām jebkurā statīva pozīcijā vai Paraugu novietošanas vietnē Panther Sistēmā. Pacienta parauga pipetēšana tiks uzsākta, kad tiks izpildīts viens no sekojošajiem nosacījumiem:
 - a. Sistēma šobrīd apstrādā kontroļu pāri.
 - b. Kontroļu derīgie rezultāti ir ierakstīti sistēmas reģistrā.
2. Pēc tam, kad kontroles mēgenes tika pipetētas un apstrādātas ar nepieciešamo reaģentu komplektu, nākamajās 24 stundās var veikt pacientu paraugu apstrādi ar šo pašu reaģentu komplektu, izņemot:
 - a. Kontroļu rezultāti nav derīgi.
 - b. Nepieciešamais testa reaģentu kompleks tika izņemts no iekārtas.
 - c. Nepieciešamā testa reaģentu komplekta stabilitātes rādītāji atrodas ārpus pienemamā diapazona.
3. Katra Aptima kontroles mēgene var būt paklauta testam vienu reizi. Mēģinot pipetēt no parauga mēgenes atšķirīgus daudzumus, kā norādīts, var novest pie nepietiekama apjoma kūdām.

B. Temperatūra

Istabas temperatūra tiek noteikta kā 15°C to 30°C.

C. Cimdu pulveris

Tāpat kā citās reaģentu sistēmās, pārmērīgs cimdu pulvera daudzums var būt par iemeslu atvērtu mēģēju piesārnojumam. Ir ieteicams izmantot bezpulvera cimdus.

D. Laboratorijas piesārnojuma uzraudzības protokols Panther Sistēmai

Laboratorijā pastāv daudzi piesārnojumu veicinoši faktori, piemēram, paraugu tilpumi, darba plūsmas organizācija, slimības izraisošu aģentu klātbūtne, un daudzi citi apstākļi. Šos faktorus jāņem vērā, kad tiek izvērtēta piesārnojuma kontroles pasākumu veikšanas biežuma nepieciešamība. Intervāli starp piesārnojuma uzraudzības pasākumiem jānosaka balstoties uz katras laboratorijas praksi un veicamajām procedūrām.

Lai veiktu laboratorijas piesārnojuma uzraudzību, var izmantot sekojošu procedūru, lietojot Aptima Unisex iztriepu paraugu ievākšanas komplektu endocervikāliem un vīriešu uretrālo iztriepu paraugiem:

1. Marķēt iztriepu transporta mēgenes ar numuriem, kuri atbilst kontrolējamo zonu numerācijai.
2. Izņemt paraugu nēmšanas vates irbulīti (zils kātiņš ar zaļu uzdruku) no iepakojuma, samitrināt to transportēšanas šķidrumā un ar aplveida kustību ievākt piesārnojuma kontroles paraugu no kontrolējamās zonas virsmas.
3. Pēc parauga nōņemšanas nekavējoties ievietot irbulīti transporta mēgenē.
4. Uzmanīgi nolauzt irbulīti pie atzīmes; uzmanīties no satura izšķakstīšanas.
5. Cieši noslēgt iztriepes transporta mēgeni.
6. Katrai kontrolējamai zonai atkārtot pp.2-5 minētās darbības (*no Izņemt paraugu nēmšanas vates irbulīti (zils kātiņš ar zaļu uzdruku) no iepakojuma... līdz Cieši noslēgt iztriepes transporta mēgeni*).

Ja rezultāti ir CT pozitīvi vai nenoteikti- skatīt *Testa interpretācija- Kvalitātes kontrole/Pacientu rezultāti*. Papildus informācijai, kas attiecas uz piesārnojuma kontroli Panther Sistēmai sazināties ar Hologic Tehniskā atbalsta dienestu.

Testa interpretācija - Kvalitātes kontrole/Pacientu rezultāti

A. Testa interpretācija

Analīžu testa rezultāti tiek automātiski interpretēti ar Aptima Testa datorprogrammas palīdzību lietojot CT protokolu. Testa rezultāti var būt negatīvi, nenoteikti, pozitīvi vai nederīgi, atbilstoši kopējam RLU noteikšanas etapā (skatīt zemāk). Testa rezultāti var būt nederīgi, ja to parametri atrodas ārpus paredzēto normu robežām. Sākotnēji svārstīgie un nederīgie testu rezultāti jāpaklauj atkārtotam testam.

Testa interpretācija	Kopējais RLU (x1000)
Negatīvs	0* līdz < 50
Nenoteikts	50 līdz < 100
Zema RLU Pozitīvs ^{1,2,3}	100 līdz < 5,000
Pozitīvs ^{1,2}	5,000 līdz < 12,000
Nederīgs	0* vai > 12,000

* Nulles (0 x 1000) RLU rezultāts testa atskaitē norāda vērtību starp nulli un 999 RLU. RLU vērtības zem 160 DTS Sistēmā vai zem 690 Tigris DTS Sistēmā vai Panther Sistēmā parādīsies atskaitē kā nederīgas.

¹Saskaņā ar CDC rekomendācijām „jāizvērtē atkārtotu standarta procedūras testu veikšana personām ar pozitīviem CT vai GC pārbaužu rezultātiem gadījumos, kad aktuālo novērojumu riska faktors norāda uz zemu prevalenci ar pazeminātu PPV (t.i., <90%).” Skatīt CDC rekomendācijas papildus testu veikšanai un pacientu konsultēšanai pozitīvu pārbaužu rezultātu gadījumā (4).

²Skatīt Tabulu 3 RLU rezultātu sadalījumam. RLU līkne nenorāda uz organismu klātbūtnes līmeni paraugā.

³Zemu pozitīvajā diapazonā no datiem iegūtie pozitīvie rezultāti ir jāinterpretē ar piesardzību un izpratni, ka nepatiesi pozitīvu rezultātu parādīšanai ir lielāka iespēja, nekā patiesi pozitīvu rezultātu parādīšanai.

B. Kvalitātes kontroles rezultāti un to akceptēšana

Aptima Negatīvā kontrole CT, apzīmēta “CONTROL + GC PGC / CONTROL – CT NCT,” un Aptima Pozitīvā kontrole CT, apzīmēta “CONTROL + CT PCT / CONTROL – GC NGC,” kalpo kā kontroles mērķa satveršanas, amplifikācijas un noteikšanas stadijās. Saskaņā ar rekomendācijām vai prasībām, kuras izvirza vietējās, reģionālās un valsts kontrolēs un akreditācijas organizācijas, var būt iekļautas papildus kontroles šūnu līzes novērošanai un RNS stabilizācijai. Negatīva kontrole CT, apzīmēta “CONTROL + GC PGC / CONTROL – CT NCT,” satur neinfekciju GC rRNA. Ja nepieciešams, alternatīvā negatīvā kontrole pēc lietotāja ieskatiem var tikt pievienota kā komplekts. Skatīt nodalju *Papildus materiāli*. Pareiza paraugu sagatavošana tiek apstiprināta vizuāli ar viena Aptima paraugu ievākšanas vates irbulīša klātbūtni transporta mēgenē, urīna līmeni starp divām melnām atzīmēm uz transporta mēģenes, vates irbulīša neesamību Aptima paraugu transportēšanas mēgenē šķidriem Pap paraugiem.

Pozitīvajām kontrolēm jāveido sekojoši testa rezultāti:

Kontrole	Kopējais RLU (x1000)	CT Rezultāts
Pozitīvā kontrole, GC /Negatīvā kontrole, CT	0* un < 50	Negatīvs
Pozitīvā kontrole, CT /Negatīvā kontrole, GC	≥ 100 un < 12,000	Pozitīvs

* Nulles (0 x 1000) RLU rezultāts testa atskaitē norāda vērtību starp nulli un 999 RLU. RLU vērtības zem 160 DTS Sistēmā vai zem 690 Tigris DTS Sistēmā vai Panther Sistēmā parādīsies atskaitē kā nederīgas.

1. Aptima Testa datorprogramma automātiski izvērtē kontroles atbilstoši augstākminētajiem kritērijiem un ziņo par analīzes procesa statusu (Run Status) ar signālu PASS, analīze atbilst kontroles kritērijiem un signālu FAIL, ja analīze neatbilst kontroles kritērijiem.
2. Ja analīzes procesa statusa signāls ir FAIL, visi testa rezultāti, kuri ir pakļauti analīzei šajā procesā ir nederīgi un tos neatspoguļo kopsavilkumā.
3. Katrai laboratorijai ir jāievieš atbilstošas kontroles procedūras, lai tās atbilstu CLIA prasībām (nodala 493.1256).

Piezīme: Skatīt nodalju Problēmu novēršana vai sazināties ar Hologic Tehniskā atbalsta dienestu saskaroties ar DTS Sistēmas kontrolēm, kuras neiekļaujas paredzamajā vērtību diapazonā.

4. Tigris DTS Sistēmas parametri pieļauj katrai laboratorijai izveidot “kontroļu diapazonu”, kurā papildus kontroļu komplekti var būt izvietoti darba lapā ar noteiktu intervālu. Ja ir norādīti šie parametri Tigris DTS Sistēmai nepieciešams kontroļu komplekts, kurs tiek izvietots pēc noteikta paraugu skaita kontroļu turētājā. Tigris DTS Sistēma automātiski izvērtē katru kontroli darba lapā atbilstoši augstākminētajiem kritērijiem un atzīst par nederīgiem paraugus, kuri neatbilst noteiktaijem kontroļu diapazoniem. Skatīt *Tigris DTS Sistēmas lietotāja rokasgrāmatu* papildus norādījumiem.
5. Negatīvās kontroles var nebūt noderīgas gadījuma pārnešanas monitoringam. Skatīt nodalju *Tigris DTS Sistēmas analītiskās veikspējas raksturojums* pētījumu rezultātiem par augsti pozicionētu analītisko pārnešanu, lai atspoguļotu pārnešanas kontroles iespējas Tigris DTS Sistēmai. Skatīt nodalju *Panther Sistēmas Analītiskās Veikspējas raksturojums* rezultātiem attiecībā uz pārnešanas pētījumiem augstam mērķu līmenu saturam, kuri tika iegūti, lai parādītu pārnešanas kontroles iespējas Panther Sistēmā.

C. Paraugu sagatavošanas kontrole (papildus iespēja)

Aptima Negatīvā kontrole CT, apzīmēta "CONTROL + GC PGC / CONTROL – CT NCT," un Aptima Pozitīvā kontrole CT, apzīmēta "CONTROL + CT PCT / CONTROL – GC NGC," kuras atrodas komplektā, darbojas kā kontroles mērķa satveršanas, amplifikācijas un noteikšanas posmos testa procedūrā, ir iekļaujamas katrā analizē. Ja nepieciešams, kontroles šūnu līzei un RNS stabilizācijai var tikt testētas saskaņā ar akreditācijas organizāciju prasībām vai atsevišķu laboratoriju procedurālo kārtību. Garantēti pozitīvi paraugi var tikt izmantoti kā kontroles, sagatavojot un testējot kopā ar nezināmiem paraugiem. Paraugi, kuri tiek lietoti kā sagatavošanas kontroles, jāuzglabā, jālieto un jātestē saskaņā ar anotāciju. Paraugu sagatavošanas kontroles jāinterpretē tādā pašā veidā kā pacientu pārbaudāmie paraugi. Skatīt nodalū *Testa Interpretācija - kvalitātes kontrole/pacientu rezultāti*, Pacientu testa rezultāti.

D. Pacientu testu rezultāti

1. Ja kontroles kādā testā neuzrāda paredzamos rezultātus, pārbaužu rezultāti pacientu paraugiem šajā testā netiek iekļauti atskaitē.
2. Iztrīpu, urīna un šķīduma šķidrie Pap paraugu rezultāti (skatīt piezīmi).
 - a. Sākotnējie rezultāti

CT Poz*	Pozitīvi uz CT rRNS.
CT Neg	Domājams negatīvi uz CT rRNS.
CT Nenot	Paraugs jātestē atkārtoti.
Nederīgs	Paraugs jātestē atkārtoti.

b. Atkārtota testa rezultāti

CT Poz*	Pozitīvi uz CT rRNS.
CT Neg	Domājams negatīvi uz CT rRNS.
CT Nenot	Nenosakāms, ievākt jaunu paraugu.
Nederīgs	Nenosakāms, ievākt jaunu paraugu.

* Zemi RLU Pozitīvu paraugu rezultāti ir iekļauti šajā kategorijā. Skatīt augstāk *Testa interpretācija*.

Piezīmes:

- Katra analīta pirmais derīgais, neapšaubāmās rezultāts ir iekļaujams atskaitē.
- Veikspējas datu rūpīga izvērtēšana ir ieteicama interpretējot Aptima CT testa rezultātus asimptomātiskām personām vai personām zemas prevalences populācijās.
- Negatīvs rezultāts nenozīmē CT infekcijas klātbūtni, jo rezultāti ir atkarīgi no atbilstošas paraugu ievākšanas, inhibitoru klātbūtnes un pietiekama nosakāmā rRNS daudzuma. Testa rezultātus var ietekmēt neatbilstoša paraugu ievākšana, neatbilstoša paraugu uzglabāšana, tehniskas kļūdas vai paraugu sajaukšanās.
- Endocervikāla parauga testēšana ir ieteicama pacientiem - sievietēm, kurām ir klīniskas aizdomas uz hlamīdiju vai gonokoku izraisītu infekciju. Ja tiek ievākti abi divi paraugi – Pap un endocervikālā iztriepe, PreservCyt šķīduma šķidrais Pap paraugs jāievāc pirms endocervikālās iztrīpes parauga.

Ierobežojumi

- A. Šo testu drīkst lietot tikai speciāli apmācīts personāls. Nesekošana iepakojuma instrukcijām var izraisīt kļūdainus rezultātus.
- B. Tamponu lietošanas, apskalošanas, un paraugu ievākšanas variācijām netika novērtēta ietekme uz CT noteikšanu.
- C. Glotu klātbūtne endocervikālos paraugos neietekmē CT noteikšanu ar Aptima CT testu. Tomēr, lai nodrošinātu ar CT inficēto šunu ievākšanu, paraugā ir jābūt endocervikālo cilindrisko epiteliju šunu klātbūtnei. Ja netiek aizvākts pārmērīgais gлотu apjoms, šo šunu izmantošana par paraugu nav ieteicama.
- D. Urīna, vaginālo iztriedju un PreservCyt Šķiduma šķidro Pap paraugu ievākšana nav domāta cervikālo un endocervikālo paraugu aizvietošana sieviešu uroģenitālo infekciju diagnostikai. Pacientiem var būt cervikāts, uretrīts, urīna trakta infekcijas vai vaginālās infekcijas citu iemeslu dēļ, vai arī līdzpastāvošas citu aģēntu izraisītās infekcijas.
- E. Aptima CT tests nav paredzēts izvērtēšanai aizdomām par seksuālu vardarbību vai citām tiesiskās medicīnas indikācijām. Pacientiem, kuru psihosociālo stāvokli var ietekmēt nepatiesi pozitīvs rezultāts CDC iesaka atkārtotu testēšanu ar alternatīvu tehnoloģiju pielietošanu (4).
- F. Uzticami rezultāti ir atkarīgi no korektas paraugu ievākšanas procedūras realizācijas. Tā kā transporta sistēma, kura tiek lietota šim testam, nepieļauj mikroskopisku parauga atbilstības noteikšanu, ir nepieciešama atbilstoša medicīnas personāla apmācība paraugu ievākšanas procedūras veikšanai. Skaitīt anotāciju atbilstošajam Aptima paraugu ievākšanas komplektam.
- G. Terapijas veiksmīga vai neveiksmīga realizācija nevar tikt noteikta ar Aptima CT testu, jo nukleīnskābes var būt atrodamas pēc atbilstošas antimikrobu terapijas veikšanas.
- H. Aptima CT testa rezultāti jāinterpretē kopā ar citiem ārstējošajam personālam pieejamajiem laboratorajiem un kliniskajiem datiem.
- I. Negatīvs rezultāts neizslēdz infekcijas iespējas, jo rezultāti ir atkarīgi no atbilstošas paraugu ievākšanas procedūras veikšanas. Testa rezultātus var ietekmēt neprasmīga paraugu ievākšana, tehniskās kļūdas, paraugu sajaukšanās vai mērķa līmeni zem iespējamās testa noteikšanas robežvērtības.
- J. Aptima CT tests izvērtē kvalitatīvu rezultātu. Tādējādi, nevar noteikt korelāciju starp pozitīva testa signāla skaitisko izteiksmi un paraugā esošo organismu skaitu.
- K. Vaginālo iztriedju, endocervikālo iztriedju, vīriešu uretrālo iztriedju un urīna paraugu kliniskie pētījumi, veikspējas raksturojums CT noteikšanai ir atvasināti atbilstoši augstas prevalences populācijām. Pozitīvi rezultāti zemas prevalences populācijās jāinterpretē ar izpratni, ka nepatiesi pozitīviem rezultātiem var būt lielāka iespēja parādīties nekā patiesi pozitīviem rezultātiem.
- L. PreservCyt Šķiduma šķidro Pap paraugu kliniskajiem pētījumiem Aptima CT testa veikspēja CT noteikšanai ir atvasināta populācijām ar sākotnēji zemu prevalenci. Tomēr pozitīvi rezultāti zemas prevalences populācijām jāinterpretē ar piesardzību un ar izpratni par to, ka nepatiesi pozitīviem rezultātiem var būt lielāka iespēja parādīties nekā patiesi pozitīviem rezultātiem.
- M. Aptima Paraugu Pārnešanas komplekta veikspēja netika izvērtēta testējot tos pašus PreservCyt Šķiduma šķidros Pap paraugus pirms un pēc ThinPrep Pap apstrādes.
- N. Ar Aptima testiem netika izvērtēti PreservCyt Šķiduma šķidrie Pap paraugi, kuri tika apstrādāti ar no ThinPrep 2000 atšķirīgām iekārtām.
- O. No pacientiem ievāktajiem vaginālo iztriedju paraugi ir papildus iespēja sieviešu novērošanai iegurņa izpētes laikā, ja nav noteikts savādāk.
- P. No pacientiem ievāktajiem vaginālo iztriedju paraugu pielietošana ir ierobežota lietošanai veselības uzraudzības iestādēs, kur ir iespējams atbalsts/konsultācijas procedūru un piesardzības pasākumu veikšanai.
- Q. Aptima CT tests netika novērtēts lietošanai ar vaginālo iztriedju paraugiem, kurus ievāc pacienti mājas kārtībā.
- R. Vaginālo iztriedju paraugu veikspēja netika izvērtēta sievietēm grūtniecības stāvoklī.
- S. Endocervikālo, vaginālo un vīriešu uretrālo iztriedju paraugu, kā arī vīriešu un sieviešu urīna paraugu un PreservCyt Šķiduma šķidro Pap paraugu veikspēja netika izvērtēta pusaudžiem, jaunākiem par 16 gadiem.
- T. Tigris DTS Sistēmas veikspēja netika noteikta augstumā virs 2240 metriem (7355 pēdām). Papildus tilpuma mēriju pārbaudes un testam specifiski pētījumi pirms un kā daļa no adaptācijas procesa laboratorijām, kuras atrodas augstumā virs 2240 metriem (7355 pēdām).
- U. Panther Sistēmas veikspēja netika noteikta augstumā virs 2000 m (6561 pēdas).
- V. Nav pazīmju tam, ka nukleīnskābes degradē PreservCyt Šķidumā. Ja PreservCyt Šķiduma šķidrajam Pap paraugam ir neliels skaita CT šunu materiāla, tad var tikt novērota šī šunu materiāla nevienmērīga izkliede. Tāpat, salīdzinājumā ar tiešu paraugu uzņemšanu Aptima iztriedju transporta vidē, PreservCyt Šķiduma papildus apjoms izraisa lielāku atšķaidīšanas pakāpi parauga materiālam. Šie faktori var ietekmēt spēju noteikt nelielu organismu skaitu ievāktajos materiālos. Ja negatīvi rezultāti no parauga neatbilst kliniskajai ainai, var būt nepieciešams jauns paraugs.
- W. Klientiem patstāvīgi jāveic LIS pārnešanas procesa apstiprināšana.

Klīnisko pētījumu rezultāti

Veikspējas raksturojums Aptima CT testam tika noteikts divos decentralizētos klīniskajos pētījumos, kuri tika veikti Ziemeļamerikā. Pirmajā klīniskajā pētījumā tika veikti divi apakš pētījumi. Pirmajā klīnisko paraugu apakš pētījumā tika noteikta Aptima CT Testa jutība, specifitāte un prediktīvās vērtības ar klīniski ievāktajiem vaginālo iztriepju, endocervikālo iztriepju, vīriešu uretrālo iztriepju un urīna paraugiem, kā arī pacientu ievāktajiem vīriešu un sieviešu urīna paraugiem. Otrajā apakš pētījumā tika noteikta Aptima CT Testa jutība, specifitāte un novērtēta precizitāte ar Aptima CT Testu, kas veikts saskaņā ar NCCLS Rekomendācijām (17). Otrajā klīniskajā pētījumā tika noteikta Aptima CT Testa jutība, specifitāte un prediktīvās vērtības ar PreservCyt Šķidumu (ThinPrep 2000 Sistēmas komponente). PreservCyt Šķiduma šķidrie Pap paraugi tika novērtēti ar Aptima CT Testu uz precizitāti laboratorijas ietvaros.

DTS Sistēmas paredzamās vērtības

Prevalence

CT slimības prevalence pacientu populācijās ir atkarīga no tādiem riska faktoriem kā vecums, dzimums, simptomu esamība, klīnikas veida un testa metodēm. Kopsavilkums prevalencei CT slimībai atbilstoši parauga veidam, kas noteikta ar CT Testā ir aplūkots Tabulās 1a un 1b diviem decentralizētajiem klīniskajiem pētījumiem atbilstoši klīnisko pētījumu vietai un kopumā.

Tabula 1a: C. trachomatis slimības prevalence atbilstoši Aptima CT Testa rezultātiem pēc klīniskā izvietojuma

Vieta	% (#pozitīvi / #testēti)											
	MS		MU		FS		FU		PVS		CVS	
1	27.0	(68/252)	25.0	(63/252)	16.5	(38/230)	17.0	(39/229)	19.2	(42/219)	19.1	(44/230)
2	27.7	(98/354)	26.6	(94/354)	35.0	(70/200)	26.5	(53/200)	30.8	(61/198)	33.0	(66/200)
3	25.0	(1/4)	25.0	(1/4)	11.4	(13/114)	8.8	(10/113)	10.8	(12/111)	11.5	(13/113)
4	N/A	N/A	N/A	N/A	11.6	(31/267)	8.1	(22/271)	9.3	(25/268)	12.2	(33/270)
5	8.0	(16/200)	8.0	(16/200)	9.0	(18/199)	7.5	(15/199)	8.0	(16/199)	10.1	(20/199)
6	22.7	(69/304)	20.0	(61/305)	14.3	(42/294)	13.2	(39/295)	15.2	(44/290)	16.2	(48/296)
7	5.8	(12/207)	6.3	(13/207)	7.8	(8/102)	9.8	(10/102)	12.7	(13/102)	8.8	(9/102)
8	N/A	N/A	N/A	N/A	8.2	(4/49)	6.1	(3/49)	12.5	(6/48)	7.8	(4/51)
Kopā	20.0	(264/1321)	18.8	(248/1322)	15.4	(224/1455)	13.1	(191/1458)	15.3	(219/1435)	16.2	(237/1461)

MS = Vīriešu uretrālās iztrieces; **MU** = Vīriešu urīns; **FS** = Sieviešu endocervikālās iztrieces; **FU** = Sieviešu urīns; **PVS** = Pacientu ievāktas vaginālās iztrieces; **CVS** = Klīniski ievāktas vaginālās iztrieces.

Tabula 1b: C trachomatis slimības prevalence atbilstoši Aptima CT Testa rezultātiem lietojot PreservCyt Šķiduma šķidros Pap paraugus pēc klīniskā izvietojuma

Vieta	% (#pozitīvi / #testēti)	
1	17.0	(17/100)
2	3.2	(4/124)
3	7.4	(35/475)
4	4.2	(12/287)
5	5.4	(16/297)
6	5.5	(20/364)
Kopā	6.3	(104/1647)

Pozitīvās un negatīvās prediktīvās vērtības hipotētiskajam prevalences līmenim Ziemeļamerikā

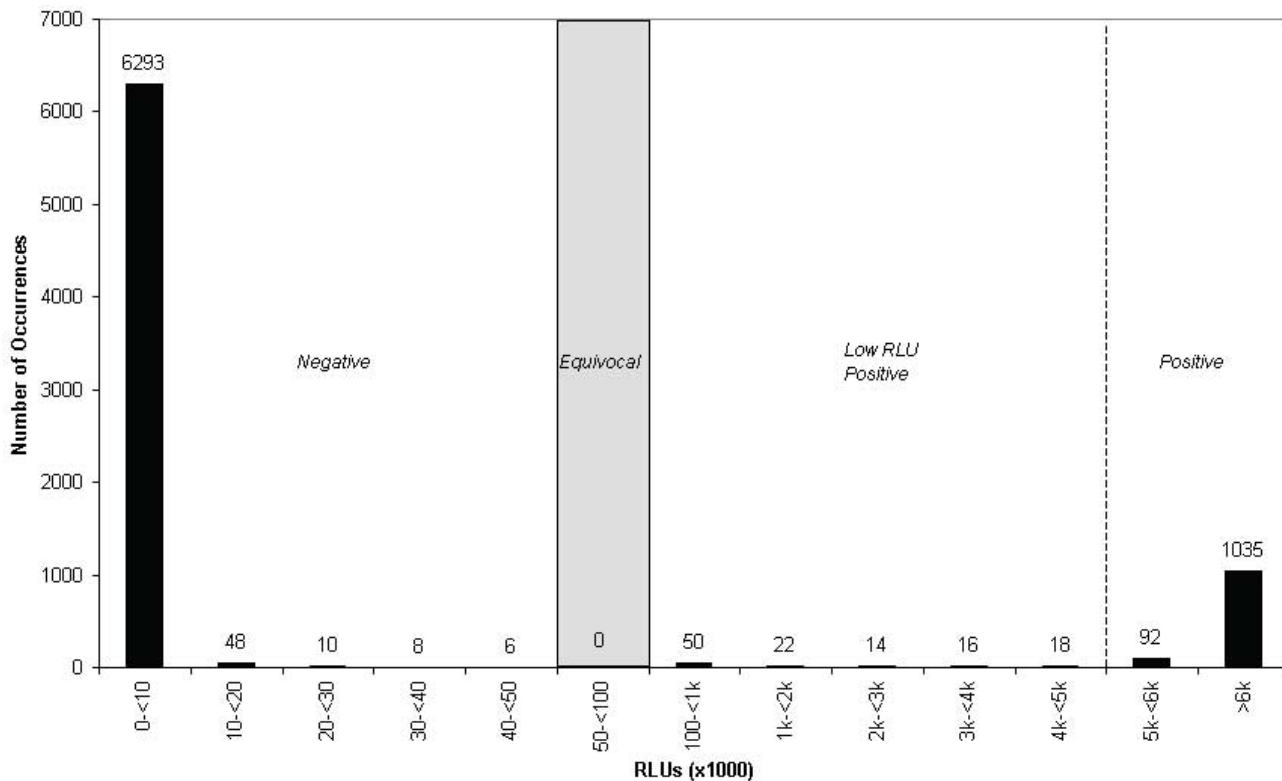
Paredzamās pozitīvās un negatīvās prediktīvās vērtības (PPV un NPV) dažādām prevalences pakāpēm izmantojot Aptima CT testu ir norādītas tabulā 2. Šie aprēķini ir balstīti uz hipotētisku prevalenci un visparēju jutību un specifitāti, kura aprēķināta nēmot vērā pacientu inficēšanās datus divos decentralizētos klīniskajos pētījumos. Vispārējs jutīgums un specifitāte CT tika noteikta 96.7% un 96.8%, attiecīgi (Tabula 2). Norādītās PPV un NPV klīniski ievāktajiem endocervikālo, vaginālo un vīriešu uretrālo iztriepu un vīriešu un sieviešu urīna paraugiem ir apkopoti Tabulā 6 katrai klīniskajai vietai un kopumā. Norādītās PPV un NPV PreservCyt Šķidrajiem Pap paraugiem ir apkopoti Tabulā 6a.

Tabula 2: Pozitīvās un negatīvās prediktīvās vērtības hipotētiskajam prevalences līmenim

Hipotētiskais prevalences līmenis (%)	Jutīgums (%)	Specifitāte (%)	PPV (%)	NPV (%)
1	96.7	96.8	23.5	100.0
2	96.7	96.8	38.3	99.9
5	96.7	96.8	61.6	99.8
10	96.7	96.8	77.2	99.6
15	96.7	96.8	84.3	99.4
20	96.7	96.8	88.4	99.2
25	96.7	96.8	91.0	98.9
30	96.7	96.8	92.9	98.6

Aptima CT Testa RLU sadalījums

Zīmējums 4 parāda RLU sadalījumu Aptima CT Testam visiem paraugu veidiem, kuri tika testēti klīniskajos pētījumos, izņemot PreservCyt Šķīduma šķidros Pap paraugus. Tabulā 3 apkopots RLU sadalījums kopumā pozitīviem un kopumā negatīviem rezultātiem paraugu veidiem, kā arī nepatesi pozitīvi un nepatesi negatīvi rezultātiem, izņemot PreservCyt Šķīduma šķidros Pap paraugus, atbilstoši pacientu inficēšanās statusam. Noteiktiem paraugu veidiem ir vērojama tendence uz patiesi pozitīvu rezultātu, palielinoties RLU vērtībai.



Zīmējums 4. RLU sadalījuma kopsavilkums Aptima CT Testam

Tabula 3: Aptima CT Testa RLU sadalījums

	RLU (x 1000)											
	0 - <10	10 - <20	20 - <30	30 - <40	40 - <50	50 - <100	100 - <1000	1000 - <2000	2000 - <3000	3000-<4000	4000 - <5000	5000 - <6000
Kopā pozitīvi	Kopā pozitīvi	0	50	22	14	16	18	92	1035			
Kopā nepatiesi pozitīvi		0	43	17	7	11	10	25	126			
CVS		0	18	4	1	4	4	6	28			
PVS		0	7	5	2	1	2	2	6			
FS		0	9	2	3	2	2	5	26			
MS		0	3	4	0	1	0	3	32			
FU		0	5	2	0	1	0	6	12			
MU		0	1	0	1	2	2	3	22			
Kopā negatīvi	6293	48	10	8	6	0						
Kopā nepatiesi negatīvi	31	1	0	1	0	0						
CVS	4	0	0	1	0	0						
PVS	1	0	0	0	0	0						
FS	3	0	0	0	0	0						
MS	4	1	0	0	0	0						
FU	10	0	0	0	0	0						
MU	9	0	0	0	0	0						

CVS = Klīniski ievāktas vaginālās iztriepes; **PVS** = Asimptomātisku pacientu ievāktas vaginālās iztriepes; **FS** = Sieviešu endocervikālās iztriepes; **MS** = Vīriešu uretrālās iztriepes; **FU** = Sieviešu urīns; **MU** = Vīriešu urīns.
Iekrāsotā kolonna apzīmē nenoteiktu rezultātu zonu.

DTS Sistēmas klīniskās veikspējas raksturojums

Skatīt nodaļu *Tigris DTS Sistēmas klīnisko paraugu atbilstība pēc nodaļas DTS Sistēmu analitiskās veikspējas raksturojums Tigris DTS Sistēmai raksturīgo klīniskās veikspējas apskata.*

Klīnisko paraugu pētījumi - Endocervikālo iztrīepju, vīriešu uretrālo iztrīepju, vaginālo iztrīepju un urīna paraugi

Klīniski ievākti endocervikālo, vaginālo un vīriešu uretrālo iztrīepju, pacientu ievāktu vaginālo iztrīepju un vīriešu un sieviešu urīna paraugi tika ievākti no 2,787 simptomātiskiem un asimptomātiskiem vīriešiem un sievietēm, kuri apmeklēja OB/GYN, seksuāli transmisīvo slimību (STS) pusaudžu un ģimenes plānošanas klīnikas astoņās ģeogrāfiski izkliedētās klīniskās Ziemeļamerikā. Subjekti tika uzskatīti kā simptomātiski gadījumos, kad tie izteica sūdzības par simptomiem, piemēram, izdalījumi, apgrūtināta urinēšana un sāpes iegurnī. Subjekti tika uzskatīti kā asimptomātiski gadījumos, kad tiem nebija sūdzību. No 1392 asimptomātiskiem subjektiem, kuri tika iekļauti pētījumā, 2 bija jaunāki par 16 gadiem, 237 bija vecumā starp 16 un 20 gadiem, 423 bija vecumā starp 21 un 25 gadiem, 730 bija vecumā virs 25 gadiem. No 1395 simptomātiskiem subjektiem, kuri tika iekļauti pētījumā, 211 bija vecumā starp 16 un 20 gadiem, 494 bija vecumā starp 21 un 25 gadiem, 690 bija vecumā virs 25 gadiem.

Katram no 1322 pētījumā iekļautajiem vīriešu subjektiem tika ievākti trīs paraugi. Pieci paraugi tika ievākti katram no 1465 pētījumā iekļautajiem sieviešu subjektiem. Vīriešiem izvēles kārtā tika ievākti divi uretrālo iztrīepju paraugi pēc urīna paraugu ievākšanas. Sievietēm pēc viena urīna parauga ievākšanas sekoja viena pacienta ievāktā vaginālās iztrīepes, viena klīniski ievāktā vaginālās iztrīepes un divu izvēles kārtā ievāktā endocervikālo iztrīepju paraugi. Aptima CT Testa un Aptima Combo 2 Testa CT rezultāti tika veidoti no divu vaginālo iztrīepju, vienas endocervikālās iztrīepes, vienas vīriešu uretrālās iztrīepes un vīriešu un sieviešu urīna alikvotas. Atlikusī endocervikālo iztrīepju, vīriešu uretrālo iztrīepju un vīriešu un sieviešu urīna alikvota tika testēta, pielietojot citu apgrozījumā esošu NAAT. Endocervikālo un vīriešu uretrālo iztrīepju paraugu un vīriešu un sieviešu urīna paraugu testi ar Aptima Combo 2 Testu un citu apgrozījumā esošu NAAT tika lietoti kā references NAAT testi, lai noteiktu katru subjekta inficēšanās stāvokli. Paraugu testēšana tika veikta subjekta uzņemšanas vietā vai arī atsevišķā laboratorijā.

Visi veikspējas aprēķini tika balstīti uz Aptima CT Testu kopskaita rezultātiem endocervikālo, vaginālo un vīriešu uretrālo iztrīepju un vīriešu un sieviešu urīna paraugiem salīdzinot ar inficēto pacientu stāvokļa algoritmu katram dzimumam. Algoritmā subjekta piederība būt vai nebūt inficētam ar CT tika balstīta uz endocervikālo iztrīepju un urīna paraugu rezultātiem, kuri iegūti no apgrozījumā esošā Aptima Combo 2 Testa un cita apgrozījumā esošā NAAT. Subjekti tika uzskatīti par inficētiem ar CT gadījumos, ja divi no četriem endocervikālo iztrīepju un urīna paraugiem uzrādīja pozitīvus rezultātus ar Aptima Combo 2 Testu un citu references NAAT (katrā NAAT viens paraugs uzrādīja pozitīvu rezultātu). Subjekti tika uzskatīti par neinficētiem, ja mazāk kā divi references NAAT rezultāti uzrādīja pozitīvu reakciju.

Kopumā 8,406 Aptima CT Testu rezultāti tika izmantoti lai aprēķinātu jutīgumu un specifitāti. Jutīgums un specifitāte uz CT pēc dzimuma, parauga tipa un simptomiem, ir apkopoti Tabulā 4. Tabulā 6 apkopoti Aptima CT Testa jutīguma, specifitātes un prediktīvās vērtības salīdzinājumā ar pacienta inficēšanās stāvokli katrai klīnikai un kopumā. Tabulās 7a-7d apkopoti rezultāti no simptomātiskiem vai asimptomātiskiem subjektiem, kuri tika iedaļīti kā inficēti vai neinficēti ar CT saskaņā ar pacientu inficēšanās stāvokļa algoritmu.

No 2,787 pētījumā iekļautajiem subjektiem 13 subjekti bija ar nezināmu CT pacienta inficēšanās statusu. Subjekti tika iedaļīti kategorijā ar nezināmu pacienta inficēšanās stāvokli, ja netika iegūti rezultāti, kas apstiprina pacienta stāvokli kā inficētu. Šo subjektu rezultāti netika iekļauti nevienā veikspējas aprēķinā. No 8,452 Aptima CT Testa rezultātiem decentralizētajā klīniskajā pētījumā neliels skaits (8, 0.09%) paraugu sākotnēji tika uzskatīti par nederīgiem. Pēc atkārtotas testēšanas tie uzrādīja nenosakāmus vai nederīgus rezultātus.

Tabula 4: Jutība un specifitāte Aptima CT Testā attiecībā uz pacienta inficēšanās stāvokli pēc simptomu veida un kopumā

Paraugs	Simptomu veids	N	TP	FP	TN	FN	Jutīgums (95% C.I.)	Specifitāte (95% C.I.)	
Iztriepe	Simptomātisks	576	131	23 ^a	418	4	97.0 (92.6 - 99.2)	94.8 (92.3 - 96.7)	
	Asimptomātisks	745	90	20 ^b	634	1	98.9 (94.0 - 100)	96.9 (95.3 - 98.1)	
	Kopā	1321	221	43 ^c	1052	5	97.8 (94.9 - 99.3)	96.1 (94.7 - 97.1)	
Vīrieši	Simptomātisks	576	127	14 ^d	427	8	94.1 (88.7 - 97.4)	96.8 (94.7 - 98.3)	
	Urīns	Asimptomātisks	746	90	17 ^e	638	1	98.9 (94.0 - 100)	97.4 (95.9 - 98.5)
	Kopā	1322	217	31 ^f	1065	9	96.0 (92.6 - 98.2)	97.2 (96.0 - 98.1)	
Sievietes	Simptomātisks	807	114	28 ^g	664	1	99.1 (95.3 - 100)	96.0 (94.2 - 97.3)	
	Iztriepe	Asimptomātisks	636	59	22 ^h	553	2	96.7 (88.7 - 99.6)	96.2 (94.3 - 97.6)
	Kopā	1443	173	50 ⁱ	1217	3	98.3 (95.1 - 99.6)	96.1 (94.8 - 97.1)	
Pacienta ievākts	Vaginālā iztriepe	Asimptomātisks	629	60	25 ^m	543	1	98.4 (91.2 - 100)	95.6 (93.6 - 97.1)
Klīniski ievākts	Vaginālā iztriepe	Simptomātisks	811	111	33 ⁿ	663	4	96.5 (91.3 - 99.0)	95.3 (93.4 - 96.7)
	Asimptomātisks	638	60	32 ^o	545	1	98.4 (91.2 - 99.0)	94.5 (92.3 - 96.2)	
	Kopā	1449	171	65 ^p	1208	5	97.2 (93.5 - 99.1)	94.9 (93.5 - 96.0)	

TP = Patiesi Pozitīvs; FP = Nepatiesi Pozitīvs; TN = Patiesi Negatīvs; FN = Nepatiesi Negatīvs.

Aptima Combo 2 Testa CT rezultāti: # pozitīvi rezultāti / # testēti paraugi a: 9/23; b: 14/20; c: 23/43; d: 6/14; e: 6/17; f: 12/31; g: 14/28; h: 11/22; i: 25/50; j: 7/13; k: 5/13; l: 12/26; m: 15/25; n: 17/33; o: 15/32; p: 32/65.

Klīnisko paraugu pētījums - PreservCyt Šķiduma šķidrais Pap

Tika veikts perspektīvs decentralizēts klīniskais pētījums, lai novērtētu PreservCyt Šķiduma (ThinPrep 2000 Sistēmas komponente) lietošanu kā alternatīvu vidi ginekoloģiskajiem paraugiem CT noteikšanai ar Aptima CT Testu. Šajā pētījumā tika izvērtēti viens tūkstotis seši simti četrdesmit septiņi (1,647) simptomātiski un asimptomātiski sieviešu subjekti, kuri apmeklēja OB/GYN, gīmenes plānošanas, ārstniecības, sieviešu un STS. No 1,647 subjektiem, 1,288 bija asimptomātiski subjekti un 359 bija simptomātiski subjekti. Subjekti tika iekļauti no vietām ar CT prevalenci robežās no 2.8% līdz 14.0%.

No katras pētījumā iekļautā subjekta tika ievākti divi paraugi: viens PreservCyt Šķiduma šķidrais Pap paraugs un viena endocervikālā iztriepe. PreservCyt Šķiduma šķidrie Pap paraugi tika ievākti ar lāpstīju/citobirstīti vai birstītes veida cervikālo paraugu noņemšanas instrumentu.

Cervikālo paraugu noņemšanas instrumentu sadalījums pēc paraugu ņemšanas vietas un kopumā ir apkopots Tabulā 5.

PreservCyt Šķiduma šķidrie Pap paraugi tika apstrādāti saskaņā ar ThinPrep 2000 Procesora Lietotāja rokasgrāmatu un Aptima Paraugu pārnešanas komplekta anotāciju. Pēc apstrādes PreservCyt Šķiduma šķidrais Pap paraugs ar ThinPrep 2000 Procesoru tas tika pārnests Aptima Paraugu pārnešanas komplektā testēšanai ar Aptima CT Testu.

Aptima CT Testa jutīgums un specifitāte PreservCyt Šķiduma šķidrajiem Pap paraugiem tika aprēķināta salīdzinot rezultātus ar pacientu inficēšanās stāvokļa algoritmu. Algoritmā iekļauti rezultāti Aptima Combo 2 Testam un Aptima CT Testam endocervikālo iztriepiju paraugiem. Abu references NAAT testu rezultātiem bija jābūt pozitīviem, lai pacienta inficēšanās stāvokli noteiktu kā inficētu. Vismaz vienam NAAT rezultātam bija jābūt negatīvam, lai pacienta stāvokli uzskatītu par neinficētu. Tabulā 7e apkopots testa rezultātu biežums diviem references NAAT.

Tabula 5a parāda Aptima CT Testa jutību un specifitāti pēc simptomu veida un kopumā. Kopējā jutība bija 95.6% (86/90). Simptomātiskiem un asimptomātiskiem subjektiem jutības bija 96.7% (29/30) un 95.0% (57/60), attiecīgi. Kopējā specifitāte bija 98.8% (1539/1557). Simptomātiskiem un asimptomātiskiem subjektiem specifitāte bija 98.8% (325/329) un 98.9% (1214/1228), attiecīgi.

Tabula 6a parāda Aptima CT Testa jutību un specifitāti pēc paraugu ievāšanas vietas un kopumā. Jutības diapazons robežās no 92.9% līdz 100%. Specifitātes diapazons robežās no 96.5% līdz 100%.

Tabula 5: Sadalījums pēc izmantotā cervikālo paraugu nemšanas instrumenta PreservCyt Šķiduma šķidro Pap paraugu nemšanai

Izmantotais cervikālo paraugu ņemšanas instruments	Klīniskā ievākšanas vieta						Kopā
	1	2	3	4	5	6	
Lāpstiņa/citobirstīte	0	124	475	287	57	364	1307
Birstītes veida instruments	100	0	0	0	240	0	340

Tabula 5a: Jutīgums un specifitāte Aptima CT Testam attiecībā pret pacienta inficēšanās stāvokli pēc simptomu veida un kopumā PreservCyt šķiduma šķidrajiem Pap paraugiem

Paraugs	Aptima CT PreservCyt šķiduma rezultāts					Jutīgums (%) (95% CI)	Specifitāte (%) (95% CI)
		+/+	+/-	-/+	-/-		
Simptomātisks	Pozitīvs	29	0	1	3		
	Negatīvs	1	3	3	319	96.7 (29/30) (82.8 – 99.9)	98.8 (325/329) (96.9 – 99.7)
	Kopā	30	3	4	322		
Asimptomātisks	Pozitīvs	57	0	1	13		
	Negatīvs	3	2	11	1201	95.0 (57/60) (86.1 – 99.0)	98.9 (1214/1228) (98.1 – 99.4)
	Kopā	60	2	12	1214		
Kopā	Pozitīvs	86	0	2	16		
	Negatīvs	4	5	14	1520	95.6 (86/90) (89.0 – 98.8)	98.8 (1539/1557) (98.2 – 99.3)
	Kopā	90	5	16	1536		

+/+ =Pozitīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima Combo 2 Testā/ Pozitīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima CT Testā.

+/- = Pozitīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima Combo 2 Testā/ Negatīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima CT Testā.

-/+ = Negatīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima Combo 2 Testā/ Pozitīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima CT Testā.

-/- = Negatīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima Combo 2 Testā/ Negatīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima CT Testā.

Tabula 6: Jutīgums, specifitāte un prediktīvās vērtības Aptima CT Testam attiecībā pret pacienta inficēšanās stāvokli pēc klinikas vietas un kopumā

Paraugs	Vieta	N	TP	FP	TN	FN	Prev. (%)	Jutīgums (95% C.I.)	Specifitāte (95% C.I.)	PPV (%)	NPV (%)
Iztriepe	1	252	54	14	183	1	21.8	98.2 (90.3 - 100)	92.9 (88.4 - 96.1)	79.4	99.5
	2	354	83	15	252	4	24.6	95.4 (88.6 - 98.7)	94.4 (90.9 - 96.8)	84.7	98.4
	3	4	1	0	3	0	25.0	100 (2.5 - 100)	100 (29.2 - 100)	100	100
	4	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A
	5	200	12	4	184	0	6.0	100 (73.5 - 100)	97.9 (94.6 - 99.4)	75.0	100
	6	304	59	10	235	0	19.4	100 (93.9 - 100)	95.9 (92.6 - 98.0)	85.5	100
	7	207	12	0	195	0	5.8	100 (73.5 - 100)	100 (98.1 - 100)	100	100
	Kopā	1321	221	43	1052	5	17.1	97.8 (94.9 - 99.3)	96.1 (94.7 - 97.1)	83.7	99.4
Vīrieši	1	252	54	9	188	1	21.8	98.2 (90.3 - 100)	95.4 (91.5 - 97.9)	85.7	99.5
	2	354	85	9	258	2	24.6	97.7 (91.9 - 99.7)	96.6 (93.7 - 98.4)	90.4	99.2
	3	4	1	0	3	0	25.0	100 (2.5 - 100)	100 (29.2 - 100)	100	100
	4	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A
	5	200	12	4	184	0	6.0	100 (73.5 - 100)	97.9 (94.6 - 99.4)	75.0	100
	6	305	53	8	238	6	19.3	89.8 (79.2 - 96.2)	96.7 (93.7 - 98.6)	86.9	97.5
	7	207	12	1	194	0	5.8	100 (73.5 - 100)	99.5 (97.2 - 100)	92.3	100
	Kopā	1322	217	31	1065	9	17.1	96.0 (92.6 - 98.2)	97.2 (96.0 - 98.1)	87.5	99.2
Urīns	1	228	36	2	190	0	15.8	100 (90.3 - 100)	99.0 (96.3 - 99.9)	94.7	100
	2	198	52	18	128	0	26.3	100 (93.2 - 100)	87.7 (81.2 - 92.5)	74.3	100
	3	114	9	4	101	0	7.9	100 (66.4 - 100)	96.2 (90.5 - 99.0)	69.2	100
	4	260	19	11	229	1	7.7	95.0 (75.1 - 99.9)	95.4 (91.9 - 97.7)	63.3	99.6
	5	199	13	5	181	0	6.5	100 (75.3 - 100)	97.3 (93.8 - 99.1)	72.2	100
	6	294	33	9	252	0	11.2	100 (89.4 - 100)	96.6 (93.6 - 98.4)	78.6	100
	7	102	8	0	92	2	9.8	80.0 (44.4 - 97.5)	100 (96.1 - 100)	100	97.9
	Kopā	1443	173	50	1217	3	12.2	98.3 (95.1 - 99.6)	96.1 (94.8 - 97.1)	77.6	99.8
Sievietes	1	227	34	5	187	1	15.4	97.1 (85.1 - 99.9)	97.4 (94.0 - 99.1)	87.2	99.5
	2	198	51	2	144	1	26.3	98.1 (89.7 - 100)	98.6 (95.1 - 99.8)	96.2	99.3
	3	113	9	1	103	0	8.0	100 (66.4 - 100)	99.0 (94.8 - 100)	90.0	100
	4	265	18	4	241	2	7.5	90.0 (68.3 - 98.8)	98.4 (95.9 - 99.6)	81.8	99.2
	5	199	11	4	182	2	6.5	84.6 (54.6 - 98.1)	97.8 (94.6 - 99.4)	73.3	98.9
	6	295	29	10	252	4	11.2	87.9 (71.8 - 96.6)	96.2 (93.1 - 98.2)	74.4	98.4
	7	102	10	0	92	0	9.8	100 (69.2 - 100)	100 (96.1 - 100)	100	100
	Kopā	1448	165	26	1247	10	12.1	94.3 (89.7 - 97.2)	98.0 (97.0 - 98.7)	86.4	99.2
Pacienta ievākts	Vaginālā iztriepe	1	70	14	4	52	0	20.0 (76.8 - 100)	92.9 (82.7 - 98.0)	77.8	100
		2	46	13	4	29	0	28.3 (75.3 - 100)	87.9 (71.8 - 96.6)	76.5	100

Paraugs	Vieta	N	TP	FP	TN	FN	Prev. (%)	Jutīgums (95% C.I.)	Specifitāte (95% C.I.)	PPV (%)	NPV (%)
Klīniski ievākts	3	45	4	2	39	0	8.9	100 (39.8 - 100)	95.1 (83.5 - 99.4)	66.7	100
	4	152	6	3	142	1	4.6	85.7 (42.1 - 99.6)	97.9 (94.1 - 99.6)	66.7	99.3
	5	130	7	3	120	0	5.4	100 (59.0 - 100)	97.6 (93.0 - 99.5)	70.0	100
	6	75	8	5	62	0	10.7	100 (63.1 - 100)	92.5 (83.4 - 97.5)	61.5	100
	7	68	5	2	61	0	7.4	100 (47.8 - 100)	96.8 (89.0 - 99.6)	71.4	100
	8	43	3	2	38	0	7.0	100 (29.2 - 100)	95.0 (83.1 - 99.4)	60.0	100
	Kopā	629	60	25	543	1	9.7	98.4 (91.2 - 100)	95.6 (93.6 - 97.1)	70.6	99.8
Vaginālā iztriepe	1	228	36	8	184	0	15.8	100 (90.3 - 100)	95.8 (92.0 - 98.2)	81.8	100
	2	198	50	16	130	2	26.3	96.2 (86.8 - 99.5)	89.0 (82.8 - 93.6)	75.8	98.5
	3	113	9	4	100	0	8.0	100 (66.4 - 100)	96.2 (90.4 - 98.9)	69.2	100
	4	263	18	14	229	2	7.6	90.0 (68.3 - 98.8)	94.2 (90.5 - 96.8)	56.3	99.1
	5	199	13	7	179	0	6.5	100 (75.3 - 100)	96.2 (92.4 - 98.5)	65.0	100
	6	296	33	15	248	0	11.1	100 (89.4 - 100)	94.3 (90.8 - 96.8)	68.8	100
	7	102	9	0	92	1	9.8	90.0 (55.5 - 99.7)	100 (96.1 - 100)	100	98.9
	Kopā	1449	171	65	1208	5	12.1	97.2 (93.5 - 99.1)	94.9 (93.5 - 96.0)	72.5	99.6

TP = Patiesi Pozitīvs; FP = Nepatiesi Pozitīvs; TN = Patiesi Negatīvs; FN = Nepatiesi Negatīvs.

Tabula 6a: Jutīgums, specifitāte un prediktīvās vērtības Aptima CT Testam attiecībā pret pacienta inficēšanās stāvokli pēc klinikas vietas un kopumā PreservCyt Šķiduma Šķidrajiem Pap paraugiem

Vieta	Aptima CT PreservCyt šķiduma rezultāts	+/+	+/-	-/+	-/-	Prev (%)	Jutīgums (%) (95% C.I.)	Specifitāte (%) (95% C.I.)	PPV (%)	NPV (%)
1	Pozitīvs	14	0	1	2	14.0	100 (14/14) (76.8 – 100)	96.5 (83/86) (90.1 – 99.3)	82.4	100
	Negatīvs	0	0	0	83					
	Kopā	14	0	1	85					
2	Pozitīvs	4	0	0	0	3.2	100 (4/4) (39.8 – 100)	100 (120/120) (97.0 – 100)	100	100
	Negatīvs	0	0	2	118					
	Kopā	4	0	2	118					
3	Pozitīvs	29	0	0	6	6.5	93.5 (29/31) (78.6 – 99.2)	98.6 (438/444) (97.1 – 99.5)	82.9	99.5
	Negatīvs	2	0	2	436					
	Kopā	31	0	2	442					
4	Pozitīvs	8	0	0	4	2.8	100 (8/8) (63.1 – 100)	98.6 (275/279) (96.4 – 99.6)	66.7	100
	Negatīvs	0	3	1	271					
	Kopā	8	3	1	275					
5	Pozitīvs	13	0	0	3	4.7	92.9 (13/14) (66.1 – 99.8)	98.9 (280/283) (96.9 – 99.8)	81.3	99.6
	Negatīvs	1	1	4	275					
	Kopā	14	1	4	278					
6	Pozitīvs	18	0	1	1	5.2	94.7 (18/19) (74.0 – 99.9)	99.4 (343/345) (97.9 – 99.9)	90.0	99.7
	Negatīvs	1	1	5	337					
	Kopā	19	1	6	338					
Visi	Pozitīvs	86	0	2	16	5.5	95.6 (86/90) (89.0 – 98.8)	98.8 (1539/1557) (98.2 – 99.3)	82.7	99.7
	Negatīvs	4	5	14	1520					
	Kopā	90	5	16	1536					

+/+ = Pozitīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima Combo 2 Testā/Pozitīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima CT Testā.

+/- = Pozitīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima Combo 2 Testā/Negatīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima CT Testā.

-/+ = Negatīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima Combo 2 Testā / Pozitīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima CT Testā.

-/- = Negatīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima Combo 2 Testā / Negatīvs endocervikālās iztriepes parauga rezultāts Aptima CT Testā.

Tabula 7a: Vīriešu uretrālo iztriepu un urīna rezultāti ar *C. trachomatis* inficētiem vai neinficētiem subjektiem atbilstoši pacienta inficēšanās stāvoklim

Pacienta Inficēšanās stāvoklis	NAAT 1 (Aptima Combo 2 Tests)				NAAT 2		Aptima CT Tests		Simptomu veids		Kopā
	MS	MU	MS	MU	MS	MU	MS	MU	Simpt.	Asimpt.	
Inficēts	+	+	+	+	+	+	+	+	96	68	164
Inficēts	+	+	+	+	+	-			5	1	6
Inficēts	+	+	+	-	+	+			11	7	18
Inficēts	+	+	-	+	+	+			13	11	24
Inficēts	+	+	-	+	+	-			1	0	1
Inficēts	+	+	-	+	-	+			1	0	1
Inficēts	+	-	+	+	+	+			2	0	2
Inficēts	+	-	+	+	+	-			1	0	1
Inficēts	+	-	+	-	+	-			1	0	1
Inficēts	-	+	+	+	+	+			1	0	1
Inficēts	-	+	-	+	+	+			0	2	2
Inficēts	-	+	-	+	-	+			3	1	4
Inficēts	-	+	=	+	+	+			0	1	1
Neinficēts	+	+	-	-	+	+			4	4	8
Neinficēts	+	+	-	-	-	+			1	0	1
Neinficēts	+	-	-	-	+	+			1	4	5
Neinficēts	+	-	-	-	+	-			4	6	10
Neinficēts	+	-	-	-	-	+			1	0	1
Neinficēts	+	-	-	-	-	-			3	0	3
Neinficēts	-	+	-	-	+	+			1	0	1
Neinficēts	-	+	-	-	-	+			0	2	2
Neinficēts	-	+	-	-	-	-			1	0	1
Neinficēts	-	-	+	+	+	+			1	0	1
Neinficēts	-	-	-	+	-	-			2	2	4
Neinficēts	-	-	-	-	+	+			1	1	2
Neinficēts	-	-	-	-	+	-			11	5	16
Neinficēts	-	-	-	-	-	+			4	4	8
Neinficēts	-	-	-	-	-	-			403	618	1021
Neinficēts	-	-	-	N/A	-	+			0	2	2
Neinficēts	-	-	-	N/A	-	-			1	2	3
Neinficēts	-	-	-	=	-	-			0	4	4
Neinficēts	-	-	=	-	-	-			2	0	2
Neinficēts	N/A	-	-	N/A	-	-			0	1	1
Kopā									576	746	1322

N/A = Paraugs netika iegūts vai nebija pieejams testēšanai. Vienādības zīme (=) norāda uz nenoteiktiem rezultātiem atkārtotā testēšanā.
MS = Vīriešu uretrālās iztripes; MU = Vīriešu urīns.

Tabula 7b: Sieviešu endocervikālo iztriepu un urīna rezultāti ar *C. trachomatis* inficētiem vai neinficētiem subjektiem atbilstoši pacienta inficēšanās stāvoklim

Pacienta inficēšanās stāvoklis	NAAT 1 (Aptima Combo 2 Tests)		NAAT 2		Aptima CT Tests		Simptomu veids		Kopā
	FS	FU	FS	FU	FS	FU	Simpt.	Asimpt.	
Inficēts	+	+	+	+	+	+	80	43	123
Inficēts	+	+	+	+	+	-	1	1	2
Inficēts	+	+	+	-	+	+	10	5	15
Inficēts	+	+	+	=	+	+	1	0	1
Inficēts	+	+	-	+	+	+	9	3	12
Inficēts	+	-	+	+	+	+	3	1	4
Inficēts	+	-	+	+	+	-	2	2	4
Inficēts	+	-	+	-	+	+	2	0	2
Inficēts	+	-	+	-	+	-	4	0	4
Inficēts	+	-	+	-	+	N/A	1	0	1
Inficēts	-	+	+	+	+	+	0	1	1
Inficēts	-	+	-	+	+	+	1	3	4
Inficēts	-	+	-	+	-	+	1	2	3
Neinficēts	+	+	-	-	+	+	1	2	3
Neinficēts	+	+	-	N/A	+	+	1	0	1
Neinficēts	+	-	-	-	+	+	0	2	2
Neinficēts	+	-	-	-	+	-	12	7	19
Neinficēts	+	-	-	-	-	-	0	1	1
Neinficēts	-	+	-	-	+	+	1	0	1
Neinficēts	-	+	-	-	-	+	4	3	7
Neinficēts	-	+	-	-	-	-	0	1	1
Neinficēts	-	-	+	-	-	-	1	1	2
Neinficēts	-	-	-	+	-	-	1	2	3
Neinficēts	-	-	-	-	+	+	0	2	2
Neinficēts	-	-	-	-	+	-	11	9	20
Neinficēts	-	-	-	-	-	+	5	4	9
Neinficēts	-	-	-	-	-	-	636	526	1162
Neinficēts	-	-	-	-	-	N/A	1	0	1
Neinficēts	-	-	-	N/A	-	-	2	3	5
Neinficēts	-	-	-	=	-	-	12	10	22
Neinficēts	-	-	=	-	-	-	1	1	2
Neinficēts	-	N/A	-	-	-	N/A	1	1	2
Neinficēts	N/A	-	-	-	N/A	-	5	4	9
Neinficēts	=	-	-	-	+	+	1	0	1
Neinficēts	=	-	-	-	+	-	1	0	1
Kopā							812	640	1452

N/A = Paraugs netika iegūts vai nebija pieejams testēšanai. Vienādības zīme (=) norāda uz nenoteiktiem rezultātiem atkārtotā testēšanā.
FS = Sieviešu endocervikālās iztriepes; **FU** = Sieviešu urīns. **Simpt.** = Simptomātisks; **Asimpt.** = Asimptomātisks.

Tabula 7c: Asimptomātisku pacientu ievākto vaginālo iztriepu rezultāti ar C. trachomatis inficētiem vai neinficētiem subjektiem atbilstoši pacienta inficēšanās stāvoklim

Pacienta inficēšanās stāvoklis	NAAT 1 (Aptima Combo 2 Tests)		NAAT 2		Aptima CT Tests	Kopā
	FS	FU	FS	FU	PVS	
Inficēts	+	+	+	+	+	44
Inficēts	+	+	+	-	+	5
Inficēts	+	+	-	+	+	3
Inficēts	+	-	+	+	+	3
Inficēts	-	+	+	+	+	1
Inficēts	-	+	-	+	+	4
Inficēts	-	+	-	+	-	1
Neinficēts	+	+	-	-	+	2
Neinficēts	+	-	-	-	+	4
Neinficēts	+	-	-	-	+	1
Neinficēts	+	-	-	-	-	2
Neinficēts	+	-	-	-	-	3
Neinficēts	-	+	-	-	+	2
Neinficēts	-	+	-	-	-	2
Neinficēts	-	-	+	-	-	1
Neinficēts	-	-	-	+	-	2
Neinficēts	-	-	-	-	+	5
Neinficēts	-	-	-	-	+	10
Neinficēts	-	-	-	-	-	15
Neinficēts	-	-	-	-	-	500
Neinficēts	-	-	-	-	-	1
Neinficēts	-	-	-	-	N/A	1
Neinficēts	-	-	-	-	N/A	9
Neinficēts	-	-	-	N/A	-	2
Neinficēts	-	-	-	N/A	N/A	1
Neinficēts	-	-	-	=	-	1
Neinficēts	-	-	-	=	-	8
Neinficēts	-	-	-	=	-	1
Neinficēts	-	-	=	-	-	1
Neinficēts	-	N/A	-	-	-	1
Neinficēts	N/A	-	-	-	+	1
Neinficēts	N/A	-	-	-	-	3
Kopā					640	

N/A = Paraugs netika iegūts vai nebija pieejams testēšanai. Vienādības zīme (=) norāda uz nenoteiktiem rezultātiem atkārtotā testēšanā.

FS = Sieviešu endocervikālās iztriepes; **FU** = Sieviešu urīns; **CVS** = klīniski ievāktas vaginālās iztriepes;
PVS = Asimptomātisku pacientu ievāktas vaginālās iztriepes.

Tabula 7d: Kliniski ievāktu iztriepu rezultāti ar C. trachomatis inficētiem vai neinficētiem subjektiem atbilstoši pacienta inficēšanās stāvoklim

Pacienta inficēšanās stāvoklis	NAAT 1 (Aptima Combo 2 Tests)		NAAT 2		Aptima CT Tests CVS	Simptomu veids		Kopā
	FS	FU	FS	FU		Simpt.	Asimpt.	
Inficēts	+	+	+	+	+	76	44	120
Inficēts	+	+	+	+	-	2	0	2
Inficēts	+	+	+	+	+	2	0	2
Inficēts	+	+	+	+	+	1	0	1
Inficēts	+	+	+	-	+	8	5	13
Inficēts	+	+	+	-	-	1	0	1
Inficēts	+	+	+	-	+	1	0	1
Inficēts	+	+	+	=	+	1	0	1
Inficēts	+	+	-	+	+	9	3	12
Inficēts	+	-	+	+	+	5	3	8
Inficēts	+	-	+	-	+	7	0	7
Inficēts	-	+	+	+	+	0	1	1
Inficēts	-	+	-	+	+	1	4	5
Inficēts	-	+	-	+	-	1	0	1
Inficēts	-	+	-	+	-	0	1	1
Neinficēts	+	+	-	-	+	1	2	3
Neinficēts	+	+	-	N/A	+	1	0	1
Neinficēts	+	-	-	-	+	3	4	7
Neinficēts	+	-	-	-	-	0	1	1
Neinficēts	+	-	-	-	+	2	2	4
Neinficēts	+	-	-	-	-	5	3	8
Neinficēts	+	-	-	-	+	1	0	1
Neinficēts	+	-	-	-	-	1	0	1
Neinficēts	-	+	-	-	+	5	2	7
Neinficēts	-	+	-	-	-	0	2	2
Neinficēts	-	-	+	-	-	1	1	2
Neinficēts	-	-	-	+	-	1	2	3
Neinficēts	-	-	-	-	+	4	5	9
Neinficēts	-	-	-	-	-	6	10	16
Neinficēts	-	-	-	-	+	16	15	31
Neinficēts	-	-	-	-	-	614	500	1114
Neinficēts	-	-	-	-	N/A	0	1	1
Neinficēts	-	-	-	-	+	0	1	1
Neinficēts	-	-	-	-	-	13	9	22
Neinficēts	-	-	-	N/A	-	2	2	4
Neinficēts	-	-	-	N/A	-	0	1	1
Neinficēts	-	-	-	=	+	0	1	1
Neinficēts	-	-	-	=	-	12	8	20
Neinficēts	-	-	-	=	N/A	0	1	1
Neinficēts	-	-	=	-	-	1	1	2
Neinficēts	-	N/A	-	-	-	0	1	1
Neinficēts	-	N/A	-	-	N/A	1	0	1
Neinficēts	N/A	-	-	-	-	0	1	1
Neinficēts	N/A	-	-	-	-	5	3	8
Neinficēts	=	-	-	-	-	2	0	2
Kopā						812	640	1452

N/A = Paraugs netika iegūts vai nebija pieejams testēšanai. Vienādības zīme (=) norāda uz nenoteiktiem rezultātiem atkārtotā testēšanā.

FS = Sieviešu endocervikālās iztrieces; FU = Sieviešu urīns; CVS = kliniski ievāktas vaginālās iztrieces;

PVS = Asimptomātisku pacientu ievāktas vaginālās iztrieces, Simpt. = Simptomātisks; Asimpt. = Asimptomātisks.

Tabula 7e: PreservCyt Šķidro Pap paraugu klīnisko pētījumu rezultāti atbilstoši pacienta inficēšanās stāvoklim ar C. trachomatis

Pacienta inficēšanās stāvoklis	Endocervikālā iztriepe		Simptomu veids	
	Aptima Combo 2 Tests	Aptima CT Tests	Simptomātisks	Asimptomātisks
Inficēts	Pozitīvs	Pozitīvs	30	60
Neinficēts	Negatīvs	Negatīvs	322	1214
Neinficēts	Negatīvs	Pozitīvs	4	12
Neinficēts	Pozitīvs	Negatīvs	3	2
Kopā			359	1288

Aptima kontroļu RLU izkliede

RLU izkliedes dati Aptima Pozitīvai kontrolei GC / Negatīvai kontrolei CT un Aptima Pozitīvai kontrolei CT / Negatīvai kontrolei GC no visiem veiktajiem Aptima CT Testiem, kas tika veikti klīnisko paraugu pētījumu laikā ir apkopoti Tabulā 8.

Tabula 8: RLU izkliede Aptima kontrolēm klīnisko paraugu pētījumu laikā, ieskaitot Endocervikālo, vaginālo un vīriešu uretrālo iztriepju, vīriešu un sieviešu urīna paraugu un PreservCyt šķidro Pap paraugu pētījumi

Kontrole	Statistika	RLU (x1000)	
		Iztriepju un urīna paraugu klīniskie pētījumi	PreservCyt šķidro Pap paraugu klīniskie pētījumi
	N	198	209
	Vidējais	0.89	1.22
	SD	2.94	2.63
Pozitīvā kontrole, GC / Negatīvā kontrole, CT	Maksimums	26	36
	75 procenti	1	1
	Mediāna	0	1
	25 procenti	0	1
	Minimums	0	0
	N	198	209
	Vidējais	7007	6593
Pozitīvā kontrole, CT / Negatīvā kontrole, GC	SD	776	709
	Maksimums	8884	10383
	75 procenti	7440	7025
	Mediāna	7066	6661
	25 procenti	6621	6205
	Minimums	988	4419

Precizitātes pētījumi

Aptima CT Tests precizitāte (t.i., atkārtojamība) tika izvērtēta divās ārējās klīnikās un Hologic laboratorijā. Aptima CT Testa precizitāte tika izvērtēta trijām Aptima CT Testa komplektu partijām, trijās pētījumu vietās, ar sešiem operatoriem un 108 Aptima CT Testa procesiem, divi operatori katrā no trijām pētījumu veikšanas vietām veica katra komplekta partijai sešus Aptima CT Testa procesus, kopā paveicot 36 procesus uz katru komplektu partiju. Katrā testa procesā analīzei tika pakļauts precīzs panelis no 12 komponentēm, kurš satur 0 līdz 2,000 fg/tests CT rRNS. Atkārtojamība tika novērtēta pievienojot rRNS iztriepju transporta videi. Atkārtojamība testējot iztriepju un urīna paraugus, kas satur mērķa organismus netika noteikta. Tabulā 9 apkopoti precizitātes RLU dati kā vidējais lielums, standarta novirze, variācijas koeficients (CV), un procentuālā atbilstība ar paredzētajiem rezultātiem variāciju aprēķiniem starp laboratorijām, starp operatoriem, starp partijām, starp procesiem un procesa ietvaros.

Tabula 9: Aptima CT Testa precizitātes dati ar 12 komponenšu precīzu paneli, kurš satur 0 līdz 2,000 fg/tests CT rRNS

Koncentrācija	N	Vidējs RLU (x1000)	% Atbilst.	Testa ietvaros		Starp laboratorijām		Starp partijām		Starp operatoriem		Starp procesiem	
				SD (RLU x1000)	CV (%)	SD (RLU x1000)	CV (%)	SD (RLU x1000)	CV (%)	SD (RLU x1000)	CV (%)	SD (RLU x1000)	CV (%)
Neg (0 fg/mL)	540	0.7	100	0.7	N/A	0.5	N/A	0.3	N/A	0.4	N/A	0	N/A
Zema (12 fg/mL)	216	7143.4	100	200.3	2.8	335.6	4.7	207.7	2.9	537.3	7.5	558.8	7.8
Vidēja (250 fg/mL)	108	7084.9	100	162.2	2.3	275.1	3.9	159.5	2.3	546.3	7.7	578.2	8.2
Vidēja (2,500 fg/mL)	108	6991.1	100	150.7	2.2	279.4	4.0	117.8	1.7	532.3	7.6	534.9	7.7
Augsta (5,000 -5,135 fg/mL)	324	7133.4	100	229.2	3.2	301.0	4.2	129.0	1.8	531.7	7.5	618.3	8.7

SD = Standarta novirze; CV(%) = variāciju koeficiente procents; % Atbilst. = Atbilstības procents.

Piezīme: Variācijas dažu faktoru ietekmē var būt skaitliski negatīva, tas var notikt, ja variācijas šo faktoru ietekme ir ļoti mazas. Ja tas notiek, variācijas ar standarta deviāciju un %CV ir norādītas kā 0 (17). N/A = nav pielietojams negatīvam analītam.

PreservCyt paraugu precizitāte laboratorijas ietvaros ar Aptima CT Testu tika noteikta pievienojot PreservCyt traukos 20 CT IFU uz trauku (0.1 IFU uz reakciju) un 100 CT IFU uz trauku (0.5 IFU uz reakciju). Trauki, kuri satur 1,000 CT IFU uz trauku (5 IFU uz reakciju) un PreservCyt trauki bez pievienotām vielām tika testēti kā pozitīvās un negatīvās kontroles. Desmit trauki ar pievienotām vielām katram IFU līmenim un desmit trauki bez pievienotām vielām tika sadalīti starp diviem operatoriem. Operatori miksēja traukus un pārnesa 14 alikvotas (1.0 mL katrā) no trauka uz 14 Aptima pārnešanas mēģenēm, kā aprakstīts Aptima paraugu pārnešanas komplekta anotācijā. Operatoriem nebija zināmi paraugu titri. Katrs no rezultatīvajiem Pap-STM paraugiem tika vienu reizi testēts ar Aptima CT Testu. Kopumā tika veikti deviņi testa procesi piecu dienu laikā 140 rezultātiem katrā IFU līmenī. Rezultāti apkopoti Tabulā 10.

Tabula 10: Aptima CT Testa precizitātes dati laboratorijas ietvaros PreservCyt Šķidumam, izmantojot 4 komponenšu precīzijas paneli, kurš satur 0 līdz 1000 IFU/20 mL CT šūnu

Paneļa komponente	IFU/20mL PreservCyt	IFU/rxn	n	Sakritība	% Atbilst.	Vid. RLU (x1000)	Vienam operatoram		Starp dienām		Starp operatoriem		Kopā	
							SD (x1000)	CV (%)	SD (x1000)	CV (%)	SD (x1000)	CV (%)		
A	20	0.1	140	140	100	6501.7	734.8	11.3	0	0.0	546.9	8.4	916	14.1
B	100	0.5	140	138*	98.6	6337.7	1054.7	16.6	0	0.0	947.2	14.9	1417.6	22.4
C	1000	5	140	140	100	6521.9	909	13.9	247.1	3.8	393.9	6	1021	15.7
D	0	0	140	140	100	1.2	0.8	N/A	0	N/A	0.4	N/A	0.9	N/A

* kā nesavietojami rezultāti tika iegūti viens negatīvs rezultāts un 1 nenoteikts rezultāts

Piezīme: Variācijas dažu faktoru ietekmē var būt skaitliski negatīva, tas var notikt, ja variācijas šo faktoru ietekme ir ļoti mazas. Ja tas notiek, variācijas ar standarta deviāciju un %CV ir norādītas kā 0 (17). N/A = nav pielietojams negatīvai paneļu komponentei. Operators = Testa process. Paraugi ar nesaderīgiem rezultātiem tika iekļauti signālu variāciju analīzē.

DTS Sistēmas analītiskās veikspējas raksturojums

Skatīt nodāļu *Tigris DTS Sistēmas analītiskās veikspējas raksturojums* pēc nodajās *DTS Sistēmu analītiskās veikspējas raksturojums*

Tigris DTS Sistēmai raksturīgo analītiskās veikspējas apskata.

Skatīt nodāļu *Panther Sistēmas analītiskās veikspējas raksturojums* *Panther Sistēmai raksturīgo analītiskās veikspējas ieskatam.*

Analītiskā Jutība

C. trachomatis analītiskā jutība (noteikšanas robežas) tika noteikta tieši salīdzinot CT organismu atšķaidījumu šūnu kultūrā un Aptima CT testā. Analītiskās jutības līmenis testam – viena inkluzijas veidojošā vienība (Inclusion-Forming Unit - IFU) testam ($7.25 \text{ IFU/iztriepe}, 5.0 \text{ IFU/mL urīnam}, 9.75 \text{ IFU/mL PreservCyt Šķiduma šķidrais Pap}$) visiem 15 CT serovāriem (A, B, Ba, C, D, E, F, G, H, I, J, K, L1, L2 un L3). Tomēr, atšķaidījumi koncentrācijā zem 1.0 IFU/tests visiem serovāriem uzrādīja pozitīvus rezultātus.

Analītiskā Specifitāte

Kopumā tika novērtēti 154 kultūru izolāti izmantojot Aptima CT Testu. Šie izolāti ietvēra 86 organismus, kuri var tikt izolēti urogenitālajā traktā un 68 papildus organismus, kuri reprezentē organismu filogenētisko šķērsgriezumu. Testētajos organismos tika iekļautas baktērijas, sēnītes, raugi, parazīti un vīrusi. Visi organismi, izņemot *C. psittaci*, *C. pneumoniae*, *U. urealyticum* un vīrusus tika testēti pie 1.0×10^6 šūnas/ tests in KOVA-Trol/ urīna transporta vidē un 60 organismi tika testēti iztriepiju transporta vidē. Chlamydia un Neisseria organismi tika testēti PreservCyt Šķiduma Šķiduma vidē. *C. psittaci* VR601 tika testēts pie 8.0×10^4 šūnas/ tests un *C. psittaci* VR125 tika testēts pie 1.0×10^5 šūnas/ tests. *C. pneumoniae* tika testēts pie 4×10^3 šūnas/ tests un *U. urealyticum* tika testēts pie 6.7×10^6 šūnas/ tests. Vīrusi tika testēti sekojoši: (a) herpes simplex vīruss I: $2.5 \times 10^4 \text{ TCID}_{50}/\text{tests}$, (b) herpes simplex vīruss II: $6.0 \times 10^4 \text{ TCID}_{50}/\text{tests}$, (c) cilvēka papilomas vīruss 16: $2.9 \times 10^6 \text{ DNS kopijas/ tests}$ un (d) citomegalovīruss: 4.8×10^5 šūnas/ tests. Testēto organismu saraksts apkopots zemāk Tabulā 11.

Tabula 11: Analītiskā Specifitāte

Organisms	Organisms	Organisms
<i>Achromobacter xerosis</i>	<i>Escherichia coli</i>	<i>Neisseria mucosa</i> (3)
<i>Acinetobacter calcoaceticus</i>	<i>Flavobacterium meningosepticum</i>	<i>Neisseria sicca</i> (3)
<i>Acinetobacter lwoffii</i>	<i>Fusobacterium nucleatum</i>	<i>Neisseria subflava</i> (14)
<i>Actinomyces israelii</i>	<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Neisseria perflava</i>
<i>Actinomyces pyogenes</i>	<i>Gemella haemolysans</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i>
<i>Aerococcus viridans</i>	<i>Haemophilus ducreyi</i>	<i>Paracoccus denitrificans</i>
<i>Aeromonas hydrophila</i>	<i>Haemophilus influenzae</i>	<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>
<i>Agrobacterium radiobacter</i>	<i>Herpes simplex vīruss I</i>	<i>Peptostreptococcus productus</i>
<i>Alcaligenes faecalis</i>	<i>Herpes simplex vīruss II</i>	<i>Plesiomonas shigelloides</i>
<i>Bacillus subtilis</i>	<i>Cilvēka papilomas vīruss 16</i>	<i>Propionibacterium acnes</i>
<i>Bacteroides fragilis</i>	<i>Kingella dentrificans</i>	<i>Proteus mirabilis</i>
<i>Bacteroides ureolyticus</i>	<i>Kingella kingae</i>	<i>Proteus vulgaris</i>
<i>Bifidobacterium adolescentis</i>	<i>Klebsiella oxytoca</i>	<i>Providencia stuartii</i>
<i>Bifidobacterium brevi</i>	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>
<i>Branhamella catarrhalis</i>	<i>Lactobacillus acidophilus</i>	<i>Pseudomonas fluorescens</i>
<i>Brevibacterium linens</i>	<i>Lactobacillus brevis</i>	<i>Pseudomonas putida</i>
<i>Campylobacter jejuni</i>	<i>Lactobacillus jensonii</i>	<i>Rahnella aquatilis</i>
<i>Candida albicans</i>	<i>Lactobacillus lactis</i>	<i>Rhodospirillum rubrum</i>
<i>Candida glabrata</i>	<i>Legionella pneumophila</i> (2)	<i>Saccharomyces cerevisiae</i>
<i>Candida parapsilosis</i>	<i>Leuconostoc paramesenteroides</i>	<i>Salmonella minnesota</i>
<i>Candida tropicalis</i>	<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Salmonella typhimurium</i>
<i>Chlamydia pneumoniae</i>	<i>Micrococcus luteus</i>	<i>Serratia marcescens</i>
<i>Chlamydia psittaci</i> (2)	<i>Moraxella lacunata</i>	<i>Staphylococcus saprophyticus</i>
<i>Chromobacterium violaceum</i>	<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Staphylococcus aureus</i>
<i>Citrobacter freundii</i>	<i>Morganella morganii</i>	<i>Staphylococcus epidermidis</i>
<i>Clostridium perfringens</i>	<i>Mycobacterium smegmatis</i>	<i>Streptococcus agalactiae</i>
<i>Corynebacterium genitalium</i>	<i>Mycoplasma genitalium</i>	<i>Streptococcus bovis</i>
<i>Corynebacterium xerosis</i>	<i>Mycoplasma hominis</i>	<i>Streptococcus mitis</i>
<i>Cryptococcus neoformans</i>	<i>N. meningitidis Serogroup A</i>	<i>Streptococcus mutans</i>
<i>Citomegalovīruss</i>	<i>N. meningitidis Serogroup B</i>	<i>Streptococcus pneumoniae</i>
<i>Deinococcus radiodurans</i>	<i>N. meningitidis Serogroup C</i> (4)	<i>Streptococcus pyogenes</i>

<i>Dexia gummosa</i>	<i>N. meningitidis Serogroup D</i>	<i>Streptococcus salivarius</i>
<i>Eikenella corrodens</i>	<i>N. meningitidis Serogroup Y</i>	<i>Streptococcus sanguis</i>
<i>Enterobacter aerogenes</i>	<i>N. meningitidis Serogroup W135</i>	<i>Streptomyces griseinus</i>
<i>Enterobacter cloacae</i>	<i>Neisseria cinerea</i> (4)	<i>Trichomonas vaginalis</i>
<i>Enterococcus avium</i>	<i>Neisseria dentrificans</i>	<i>Ureaplasma urealyticum</i>
<i>Enterococcus faecalis</i>	<i>Neisseria elongata</i> (3)	<i>Vibrio parahaemolyticus</i>
<i>Enterococcus faecium</i>	<i>Neisseria flava</i>	<i>Yersinia enterocolitica</i>
<i>Erwinia herbicola</i>	<i>Neisseria flavescens</i> (2)	
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i>	<i>Neisseria lactamica</i> (9)	

(n) = norāda testēto celmu skaitu. Visi testētie organismi uzrādīja negatīvu rezultātu Aptima CT testā.

Interferējošas vielas

Sekojošas interferējošas vielas tika atsevišķi ievadītas iztriepu, PreservCyt šķiduma šķidrajos Pap un/vai urīna paraugos: 10% asinis, kontraceptīvā ūzeļa, spermīcīdi, mitrinātājs, hemoraidālais anestētikis, kosmētiskā eļļa, pūderis, pretsēnīšu ziedē, vaginālie lubrikanti, sieviešu higienas līdzeklis un leikocīti (1.0×10^6 šūnas/mL). Sekojošas interferējošas vielas tika atsevišķi ievadītas urīna paraugos: 30% asinis, urīna analīti, proteīns, glikoze, ketoni, bilirubīns, nitrāti, urobilinogēns, pH 4 (skāba vide), pH 9 (sārmaina vide), leikocīti (1.0×10^6 šūnas /mL), šūnu atliekas, vitamīni, minerāli, acetaminofēns, aspirīns un ibuprofēns. Visi tika testēti uz potenciālu testa interferenci esot un neesot CT klātbūtnei un aptuveno rRNS ekvivalentu 1 šūna/tests (5 fg/tests). rRNS ekvivalenti tika aprēķināti balstoties uz genoma izmēru un paredzamo DNA:RNA attiecību/šūna katram organismam. Ne ar vienu no testētajām vielām netika novērota interference. Aptima CT testā netika novēroti inhibīcijas un amplifikācijas procesi .

Izšķirtspēja

Escherichia coli, *Gardnerella vaginalis*, *Lactobacillus acidophilus*, *Bacteroides ureolyticus*, un *Staphylococcus epidermidis* (1×10^8 šūnas /tests) tika pievienoti paraugiem, kuri satur rRNS ekvivalentu aptuveni vienu CT IFU (5 fg). Šie papildinājumi neuzrādīja interferenci ar amplifikāciju un CT rRNS noteikšanu ar Aptima CT Testu.

Paraugu stabilitātes pētījumi

A. Iztriepju un Urīna paraugi

Dati par ieteicamajiem transportēšanas un uzglabāšanas apstākļiem endocervikālo, uretrālo un vaginālo iztriepju paraugiem tika veidoti no negatīvo iztriepju paraugu kopuma. Paraugu kopums tika pievienots CT galīgajās koncentrācijās 1 IFU reakcijā. Sagatavotie paraugi tika izturēti -70°C, -20°C, 4°C un 30°C temperatūrās. Paraugi tika testēti 'in duplicate' pēc 0, 20, 77, un 117 dienām. Visi testa nosacījumi bija pozitīvi uz CT visos laikos un temperatūrās.

Dati par ieteicamajiem transportēšanas un uzglabāšanas apstākļiem urīna paraugiem tika veidoti no desmit sieviešu un desmit vīriešu negatīviem urīna paraugiem. Urīna paraugiem attiecīgi tika pievienoti CT galīgajās koncentrācijās 10 IFU reakcijā. Divi sagatavoto urīna paraugu komplekti tika izturēti 4°C un 30°C temperatūrā 24 stundas pirms pievienošanas Urīna Transporta videi (UTM). Divi UTM paraugu komplekti tika izturēti 4°C un 30°C temperatūrā un testēti 'in triplicate' pēc 0, 1, 5, 20, un 35 dienām. Visi paraugi bija pozitīvi uz CT visos kontroles laikos. Divi UTM paraugu komplekti tika testēti pēc 116 uzglabāšanas dienām -20°C un -70°C temperatūrā . Visi testa nosacījumi bija pozitīvi uz CT visos laikos un temperatūrās.

B. PreservCyt Šķiduma šķidriie Pap paraugi

Dati par ieteicamajiem transportēšanas un uzglabāšanas apstākļiem PreservCyt Šķiduma šķidrajiem Pap paraugiem tika veidoti ar negatīviem apstrādātāiem un neapstrādātāiem šķidrajiem Pap paraugiem. Neapstrādātāiem paraugiem tika testēti četri PreservCyt Šķiduma paraugu kopumi pēc uzglabāšanas PreservCyt Šķiduma traukā. Katram paraugu kopumam tika pievienots 1 līdz 10 IFU CT/tests, izturēts 2°C, 10°C, un 30°C, pēc tam testēts pamat temperatūrā un 5, 7, 8, 14, 18, 21, 25 un 36 dienā. Visi paraugi bija pozitīvi uz CT visos laikos un temperatūrās.

Apstrādātāiem paraugiem tika testēti četri PreservCyt Šķiduma paraugu kopumi, lai noteiku apstrādāta parauga stabilitāti temperatūrās no 2°C līdz 30°C. Katram negatīvo paraugu kopumam tika pievienots 1 līdz 10 IFU CT/tests, pēc tam testēts pamat temperatūrā. Pirms apstrādes PreservCyt Šķiduma paraugi tika uzglabāti 30°C temperatūrā septiņas (7) dienas, lai simulētu aizkavēšanos starp parauga savākšanas laiku, Pap apstrādi un nosūtīšanu uz mikrobioloģisko testu laboratoriju. Pēc septiņām dienām 30°C temperatūrā, 1 mL alikvotu no katra kopuma tika pārnesti Aptima Paraugu pārnešanas mēģenē un testēts pamat temperatūrā pirms ievietošanas 2°C, 10°C, un 30°C temperatūrā. Pēc tam apstrādātie paraugi tika testēti 17 dienas uzglabājot 30°C un 36 dienas uzglabājot 2°C līdz 10°C temperatūrā. Visi paraugi bija pozitīvi uz CT visos laikos un temperatūrās.

Dati, kuri atbilst ilgākiem uzglabāšanas laikiem tika iegūti testējot četrus PreservCyt Šķiduma paraugu kopumus temperatūrās zem sasalšanas robežas. Katram kopumam tika pievienots 1 līdz 10 IFU CT/tests, pēc tam testēts pamat temperatūrā. Katrs kopums sākotnēji tika uzglabāts 30°C temperatūrā 14 dienas, pēc tam uzglabāts -20°C vai -70°C temperatūrā 106 dienas. Visi paraugi bija pozitīvi uz CT visos laikos un temperatūrās.

C. Sasaldētu (pie -20°C) paraugu stabilitātes pētījums

Dati par ieteicamajiem uzglabāšanas apstākļiem -20°C temperatūrā endocervikālo iztriepju, uretrālo iztriepju, vaginālo iztriepju, sieviešu urīna, vīriešu urīna, un PreservCyt Šķiduma šķidrajiem Pap paraugiem tika veidoti no katra tipa 90 paraugiem ar negatīvu rezultātu, kur 30 paraugiem tika pievienoti CT ar 1.0 IFU reakcijā; 30 paraugiem tika pievienoti 0.1 IFU reakcijā; un 30 paraugiem netika pievienoti CT. Paraugi tika uzglabāti -20°C temperatūrā un testēti 0, 200 dienās, un 400 dienās. Visiem paraugiem, kuriem tika pievienots CT, atbilda pieņemtajiem kritērijiem 95% saskaņā ar paredzētajiem rezultātiem.

Tigris DTS Sistēmas klīnisko paraugu atbilstība

Tigris DTS Sistēmas atbilstība

Atbilstība Aptima CT Testa rezultātos tika veidota pilnīgi automātiskajā Tigris DTS Sistēmā un pusautomātiskajā DTS Sistēmā, izvērtējot endocervikālo iztriepu, vīriešu uretrālo iztriepu, vīriešu un sieviešu urīna, vaginālo iztriepu un PreservCyt Šķiduma šķidros Pap paraugus. Katrs no klīniskajiem paraugiem tika individuāli testēts ar Aptima CT Testu abās - Tigris DTS un DTS Sistēmās Hologic laboratorijā. Testēšanas kārtība netika dažādota. Paraugi, kuri tika identificēti kā iekļaujami, tika testēti Tigris DTS Sistēmā pēc testēšanas DTS Sistēmās.

Klīnisko paraugu atbilstības pētījums - endocervikālo iztriepu, vīriešu uretrālo iztriepu, vīriešu un sieviešu urīna, vaginālo iztriepu un PreservCyt Šķiduma šķidrie Pap paraugi

Vīrieši un sievietes, kuri apmeklēja STS, steidzamas aprūpes, vispārējās un ģimenes plānošanas klīniskās iestādes, tika iekļauti pētījumā astoņos ģeogrāfiski izkliedētos klīniskajos reģionos ar zemu līdz augstu CT prevalenci nodeva pētījuma veikšanai endocervikālo iztriepu, vīriešu uretrālo iztriepu, sieviešu un vīriešu urīna, vaginālo iztriepu un PreservCyt Šķidros Pap paraugus. Paraugi testēšanai tika nogādāti tieši uz Hologic un PreservCyt Šķiduma šķidrie Pap paraugi tika apstrādāti 2 citopatoloģiju laboratorijās pirms nogādāšanas. Hologic laboratorijā endocervikālo iztriepu, vīriešu uretrālo iztriepu, sieviešu un vīriešu urīna paraugi tika pārbaudīti ar Aptima Combo 2 Testu Tigris DTS Sistēmā un vaginālo iztriepu un PreservCyt Šķiduma šķidrie Pap paraugi tika pārbaudīti ar Aptima Combo 2 Testu DTS Sistēmās. Paraugi ar galīgo nederīgo vai nenosakāmu rezultātu netika iekļauti Aptima CT paraugu atbilstības pētījumā.

Divi simti pieci sieviešu iztriepu (87 endocervikālo un 118 vaginālo), 120 vīriešu uretrālo iztriepu, 98 sieviešu urīna, 115 vīriešu urīna un 116 PreservCyt Šķidrie Pap paraugi ar Aptima Combo 2 Testa CT pozitīvu un negatīvu rezultātu tika izvēlti saīdzinošai testēšanai starp Tigris DTS Sistēmu un DTS Sistēmām Aptima CT Testam. Paraugi ar sākotnēji nederīgiem vai nenosakāmiem rezultātiem tika testēti atkārtoti izmantojot to pasu sistēmu, kura deva sākotnējo rezultātu. Vienam sieviešu urīna paraugam sākotnējais rezultāts bija nenosakāms DTS Sistēmās, pēc atkārtotas testēšanas rezultāts bija nosakāms. Vienam vīriešu urīna paraugam sākotnējais rezultāts bija nederīgs Tigris DTS Sistēmā, pēc atkārtotas testēšanas rezultāts bija derīgs. Vienam sieviešu urīna paraugam sākotnējais rezultāts bija nenosakāms Tigris DTS Sistēmā; paraugs tika testēts atkārtoti, tam noteceja derīguma laiks un galīgais rezultāts tika atzīts kā nenosakāms.

Tabula 12 parāda pozitīvo, negatīvo un kopējo atbilstību visiem sapārotajiem rezultātiem katram paraugu tipam pēc simptomu veida. Paraugi ir relatīvi disbalansēti pēc simptomātiska un asimptomātiska veida, bet kopējā atbilstība simptomātiskajiem subjektiem bija 98.5% (131/133) sieviešu iztriepu (kopā endocervikālo un vaginālo iztriepu), 100% (60/60) vīriešu uretrālo iztriepu, 98.2% (55/56) sieviešu urīna paraugiem, 100% (60/60) vīriešu urīna paraugiem un 100% (81/81) PreservCyt Šķidriem Pap paraugiem. Asimptomātiskajiem subjektiem kopējā atbilstība bija 100% 72 sieviešu iztriepu, 60 vīriešu uretrālo iztriepu, 42 sieviešu urīna, 55 vīriešu urīna paraugiem un 35 PreservCyt Šķidriem Pap paraugiem, attiecīgi. 'Visiem' (simptomātiskiem un asimptomātiskiem kopā) subjektiem kopējā atbilstība bija 99.0% (203/205) sieviešu iztriepu (kopā endocervikālo un vaginālo iztriepu), 100% (120/120) vīriešu uretrālo iztriepu, 99.0% (97/98) sieviešu urīna, 100% (115/115) vīriešu urīna paraugiem un 100% (116/116) PreservCyt Šķidriem Pap paraugiem. Sakarā ar to, ka no asimptomātiskiem subjektiem tika iegūts relatīvi neliels paraugu skaits, šos rezultātus nevar attiecināt uz visiem Aptima CT Testa -Tigris DTS Sistēmas testiem paraugiem no asimptomātiskiem subjektiem.

Skatīt Tabulas 4 un 5a Aptima CT Testa jutības un specifitātes aplēsēm testējot DTS Sistēmās. Aptima CT Testa jutība un specifitāte testējot Tigris DTS Sistēmā saskaņā ar atbilstības pētījumiem ir paredzama līdzīga.

Tabula 12: Klīnisko paraugu atbilstības pētījums: Pozitīva, negatīva un kopējā atbilstība pēc simptomu veida

Simptomi	Paraugs	Dzimums	n	DTS+ Tigris+	DTS+ Tigris-	DTS- Tigris+	DTS- Tigris-	Pozitīva % atbilstība (95% CI)	Negatīva % atbilstība (95% CI)	Kopējā % atbilstība (95% CI)
Iztriepe	Sievietes*	Sievietes*	133	63	1	1	68	98.4 (91.6-100)	98.6 (92.2-100)	98.5 (94.7-99.8)
	Vīrieši	Vīrieši	60	42	0	0	18	100 (91.6-100)	100 (81.5-100)	100 (94.0-100)
Simpt.	Urīns	Sievietes	56	33	0	1 ¹	22	100 (89.4-100)	95.7 (78.1-99.9)	98.2 (90.4-100)
		Vīrieši	60	41	0	0	19	100 (91.4-100)	100 (82.4-100)	100 (94.0-100)
PreservCyt	Sievietes	81	39	0	0	42	100 (91.0-100)	100 (91.6-100)	100 (95.5-100)	
	Iztriepe	Sievietes*	72	41	0	0	31	100 (91.4-100)	100 (88.8-100)	100 (95.0-100)
Asimpt.	Urīns	Vīrieši	60	23	0	0	37	100 (85.2-100)	100 (90.5-100)	100 (94.0-100)
		Sievietes	42	23	0	0	19	100 (85.2-100)	100 (82.4-100)	100 (91.6-100)
PreservCyt	Sievietes	35	25	0	0	10	100 (86.3-100)	100 (69.2-100)	100 (90.0-100)	
	Iztriepe	Sievietes*	205	104	1	1	99	99.0 (94.8-100)	99.0 (94.6-100)	99.0 (96.5-99.9)
Visi	Urīns	Vīrieši	120	65	0	0	55	100 (94.5-100)	100 (93.5-100)	100 (97.0-100)
		Sievietes	98	56	0	1 ¹	41	100 (93.6-100)	97.6 (87.4-99.9)	99.0 (94.4-100)
PreservCyt	Sievietes	115	61	0	0	54	100 (94.1-100)	100 (93.4-100)	100 (96.8-100)	
	Iztriepe	Sievietes	116	64	0	0	52	100 (94.4-100)	100 (93.2-100)	100 (96.9-100)

“+” nozīmē Pozitīvu rezultātu, “-” Negatīvs rezultāts, CI = ticamības intervāls

*Endocervikālo un vaginalā iztriepju paraugi kopā

¹Paraugam bija sākotnēji nenosakāms rezultāts Tigris DTS Sistēmā

Precizitātes pētījumi

Dažādu Aptima CT Testu ietekmējošu faktoru iedarbība Tigris DTS Sistēmā tika izvērtēta ar 12 komponenšu STD reproducējamības paneļus. Paneļi komponentes saturēja 0 līdz 5,000 fg CT rRNS/tests. Paneļi tika iekļautas komponentes ar CT koncentrācijām pie analītiskās jutības robežas 5 fg CT rRNS/tests.

Paneļi tika novērtēti vienā ārējā klīniskajā lokācijā un uz vietas Hologic ar divu Aptima CT testa reaģentu partijām. Hologic divi operatori veica trīs darba lapas ar katru komplekta partiju uz divām Tigris DTS Sistēmām. Ārējā klīniskajā lokācijā divi operatori veica trīs darba lapas (t.i., testus) ar katru komplekta partiju uz vienas Tigris DTS Sistēmas. Viena darba lapa sastāvēja no testa procesa kontrolēm un sešiem 12 komponenšu paneļiem.

Reproducējamība (atkārtojamība) tika noteikta aprēķinot atbilstību starp galīgajiem testa rezultātiem un paredzamo iznākumu katrai paneļa komponentei. Reproducējamība tika arī aplēsta aprēķinot SD un variāciju koeficientu (CV) signālam, nemot vērā testa laboratorijas atrašanos, operatorus, partijas un darba lapas. CV vērtības netika aprēķinātas CT negatīvām paneļa komponentēm zemu signāla vērtību dēļ, kuras teorētiski vienādās ar nulli. Tabula 13 parāda Reproducējamības rezultātus. Visi Aptima CT Testa rezultāti

Tigris DTS Sistēmā atbilst paredzamajiem rezultātiem. CV vērtības bija zemākas vai vienādas ar 3.4%. Šie dati norāda uz teicamu atkārtojamību Aptima CT Testam pielietojot Tigris DTS Sistēmu.

Tabula 13: Tigris DTS Sistēmas precizitātes dati

Konc (fg rRNS uz testu)	n	Vid. RLU (x1000)	% Atbilst	Starp laboratorijām		Starp operatoriem		Starp partijām		Starp testiem		Testa robežas	
				SD ¹ (x1000)	CV ¹ (%)	SD (x1000)	CV (%)	SD ¹ (x1000)	CV (%)	SD (x1000)	CV (%)	SD (x1000)	CV (%)
0	863	2.9	100	1.4	N/A	0.3	N/A	0.0	N/A	0.2	N/A	2.2	N/A
5	432	7041	100	32.0	0.5	217	3.1	63.7	0.9	174	2.5	206	2.9
50	433 ²	7090	100	0.0	0.0	224	3.2	93.1	1.3	168	2.4	189	2.7
500	431 ³	7130	100	0.0	0.0	240	3.4	96.9	1.4	164	2.3	217	3.0
5,000	432	7152	100	0.0	0.0	208	2.9	85.7	1.2	179	2.5	211	3.0

Atbilst. = Atbilstība, Konc. = koncentrācija, CV = variācijas koeficients, N/A = nav pielietojams negatīvajiem paraugiem, RLU = Relatīvās gaismas vienības, SD = Standarta deviācija

¹ SD un CV vērtības ir norādītas 0 un 0.0%, attiecīgi, saskaņā ar gadījuma ietekmes modeli, ja variācijas, neskatot vērā avota relativitāti uzrādīt gadījuma kļūdas un/vai citu avotu variācijas skaitliski negatīvas.

² Viena darba lapa ietvēra 1 papildus replikātu paneļa komponenti ar 50 fg rRNS/tests.

³ Vienai darba lapai pietrūka 1 replikātu paneļa komponentes ar 500 fg rRNS/tests.

Tigris DTS Sistēmas analītiskās veiktspējas raksturojums

Skatīt nodauļu *Panther Sistēmas analītiskās veiktspējas raksturojums Panther Sistēmai raksturīgo analītiskās veiktspējas ieskatam.*

Analītiskās jutības ekvivalences pētījums

Endocervikālo iztriedju kopumam, vaginālo iztriedju kopumam, urīna paraugu kopumam un PreservCyt Šķiduma šķidro Pap paraugu kopumam tika sagatavoti jutības paneli ar CT rRNA ekvivalentu 1 IFU uz testu (7.25 IFU/iztriepe un 5 IFU/mL urīna) un testēti 60 replikātos Tigris DTS Sistēmā. Pozitivitātes procents (95% C.I.) Tigris DTS Sistēmā endocervikālo iztriedju paraugiem bija 100% (95.1 - 100), vaginālo iztriedju paraugiem bija 100% (95.1 - 100), urīna paraugiem bija 100% (95.1 - 100) un PreservCyt Šķiduma šķidrajiem Pap paraugiem bija 100% (95.1 - 100).

Ar CT rRNA papildinātu klinisko paneļu pētījums

Ar CT rRNA papildinātu klinisko paneļu pētījumā tika izvērtēta atbilstība starp divām sistēmām (Tigris DTS Sistēmu un DTS Sistēmām) ar sešiem Hologic sagatavotiem CT kliniskajiem paneliem, kas papildināti ar 0 līdz 5,000 fg rRNA/tests CT. CT kliniskie paneli tika izveidoti no endocervikālo iztriedju, vaginālo iztriedju, uretrālo iztriedju, vīriešu urīna, sieviešu urīna un PreservCyt Šķiduma šķidrajiem Pap paraugiem, kuriem bija negatīvi Aptima CT rezultāti DTS Sistēmās testu laikā Hologic laboratorijā. Negatīvie paraugi tika apkopoti pēc paraugu tipa, papildināti vai nepapildināti ar CT rRNA un alikvotēti kā katras paneļa komponentes replikāti. Replikāti katrai no 6 paneļa komponentēm ar dažādu pievienoto rRNA līmeni tika apvienoti, lai izveidotu vienu klinisko paneli katram paraugu tipam. Katrs panelis sastāvēja kopumā no 132 replikātiem.

Tabula 14 parāda atbilstību procentos katram rRNA endocervikālo iztriedju, vaginālo iztriedju, uretrālo iztriedju, vīriešu urīna, sieviešu urīna un PreservCyt Šķiduma šķidrajiem Pap panelim, attiecīgi, ar paredzamajiem CT rezultātiem Tigris DTS Sistēmai un DTS Sistēmās. Koncentrāciju diapazons ir no 1 iedāļu zem līdz 3 iedāļas virs 5 fg rRNA/tests CT. Tāpat Tabulā 14 apkopota kopējā atbilstības procentuālā attiecība klinisko paneļu pētījumam starp Tigris DTS Sistēmu un DTS Sistēmām.

Tabula 14: Ar CT rRNA papildinātu klinisko paneļu pētījums

Paraugs	Paneļa komponente	Koncentrācija (fg rRNA/tests)	Replikāti	Tigris % atbilstība	DTS % atbilstība	Kopējā % atbilstība starp Tigris un DTS (95% CI)
Endocervikāls	Bez mērķa	0	12	100	100	100 (97.2-100)
	Ļoti zems	0.5	30	100	100	
	Zems	5	30	100	100	
	Vidējs	50	30	100	100	
	Augsts	5,000	30	100	100	
Iztriede	Vagināls	Bez mērķa	0	100	100	100 (97.2-100)
		Ļoti zems	0.5	100	100	
		Zems	5	100	100	
		Vidējs	50	100	100	
		Augsts	5,000	100	100	
Uretrāls	Vīrieši	Bez mērķa	0	100	100	100 (97.2-100)
		Ļoti zems	0.5	100	100	
		Zems	5	100	100	
		Vidējs	50	100	100	
		Augsts	5,000	100	100	
Urīns	Sievietes	Bez mērķa	0	12	91.7 (11/12)	100
		Ļoti zems	0.5	30	100	100
		Zems	5	30	100	100
		Vidējs	50	30	100	100
		Augsts	5,000	30	100	100

	Bez mērķa	0	12	100	100	
PreservCyt šķidrais Pap	Loti zems	0.5	30	100	100	100 (97.2-100)
	Zems	5	30	100	100	
	Vidējs	50	30	100	100	
	Augsts	5,000	30	100	100	

Analītiskās specifitātes ekvivalences pētījumi

Nukleīnskābes amplifikācijas testos analītiskā specifitāte, nemot vērā organismu individuālās īpatnības, lielā mērā tiek noteikta ar testa sastāvā esošo kīmisko vielu saturu (piemēram, oligonukleotīdu sekvences), nevis ar platformas izvēli. Tā kā Aptima CT Testa reaģenti ir identiski Tigris DTS Sistēmai un DTS Sistēmām, analītiskās specifitātes eksperimenti Tigris DTS Sistēmā tika veidoti tā, lai pievērstu uzmanību būtiski ietekmējošu kultūru izolātiem. Šo organismu skaitā iekļauti tādi, kuri izraisa krusteniskās reakcijas citos amplifikācijas testos. Divdesmit četri (25) kultūru izolāti no organismu paneļa tika iekļauti kopsavilkumā Tabulā 11, ieskaitot 3 organismus, kuri ir cieši saistīti ar CT. Visi pārbaudītie organismi Tigris DTS Sistēmā uzrādīja negatīvus rezultātus.

Interferējošu vielu ekvivalences pētījumi

Asinis, kuras bieži vien var atrast urogenitālajos paraugos, var ietekmēt atsevišķu amplifikācijas testu rezultātus. Lai noteiktu asins ietekmi uz Tigris DTS un ekvivalenti starp Tigris DTS Sistēmu un DTS Sistēmu, tika lietotas neapstrādātas asinis, nemot vērā to interferences īpatnības. Klīnisko iztriepu, vaginālo iztriepu, pēcapstrādātu PreservCyt Šķidumu ūrīnu paraugu kopumam tika pievienotas svaigas asinis, tad paraugi tika testēti uz potenciālu testa interferenci CT mērķiem. Tika lietots aptuvenvs rRNA ekvivalenti viena CT IFU/tests (5 fg / tests). rRNA ekvivalenti tika apreķināti balstoties uz genoma izmēru un DNA:RNA tuvinātu attiecību katras organismas šūnā. Paraugi tika testēti divās Tigris DTS Sistēmās. Visi paraugi, kuri satur mērķa nukleīnskābi uzrādīja pozitīvus rezultātus ar asins saturu iztriepu, vaginālo iztriepu, pēcapstrādātu PreservCyt Šķidumu ūrīnu paraugos 10% (tilp./tilp.) un ar asins saturu 30% (tilp./tilp.) ūrīnu paraugos. Visi paraugi, kuri nesaturēja mērķi, tika identificēti kā negatīvi uz CT. Šie rezultāti parādīja, ka pie pārbaudītajiem līmeniem asinis neietekmē CT rezultātu Tigris DTS Sistēmā.

Pārnešanas pētījumi Tigris Sistēmai

Lai noteiktu Tigris DTS Sistēmas iespējas samazināt risku uzrādot nepatiesi pozitīvus rezultātus, kuri veidojas no pārnešanas kontaminācijas, tika veikti vairāku dienu analītiskie pētījumi izmantojot sagatavotus paneļus trijās Tigris DTS Sistēmās. Pētījumā tika izmantoti 20% augsta satura paraugi, kuri satur 1×10^6 fg CT rRNA/mL, kuri tika brīvi izvietoti starp 80% negatīviem paraugiem, kas sastāvēja no iztrieju transporta vides. Pētījuma laikā trijās Tigris DTS Sistēmās tika pārbaudīti 576 augsta satura paraugi un 2,376 negatīvi paraugi. Tabula 15 parāda, ka Kopējais pārnešanas rādītājs uzrādīja vidējo vērtību 0.21% (5/2364). Kopumā 12 negatīvi paraugi tika atzīti par nederīgiem un netika iekļauti aprēķinos. Tika veikts atsevišķs pētījums populāciju pētījumu ietvaros, kurš attiecas uz negatīvajiem paraugiem nepastarpināti sekojot augsta satura pozitīvajiem paraugiem. Pārnešanas rādītājs šai populācijas daļai uzrādīja vidējo vērtību 0.47% (2/424). Nepatiesi pozitīviem rezultātiem šai daļai pārnešanas rādītājs variē 0% līdz 1.43% starp trijām Tigris DTS Sistēmām. Šie rezultāti norāda, ka pārnešanas kontaminācijas iespējas Tigris DTS Sistēmā ir nelielas.

Tabula 15: Kopsavilkums kopējai Tigris DTS Sistēmas pārnešanas iespējai

Iekārta	# derīgi Negatīvi testi	Kopā # CT nepatiesi Pozitīvi rezultāti	% CT nepatiesi Pozitīvi rezultāti	Ticamības intervāls (95% CI)
Tigris 1	789	2 ^a	0.25	0.03 - 0.91
Tigris 2	783	3 ^b	0.38	0.08 - 1.12
Tigris 3	792	0 ^c	0.00	0.00 - 0.38
Visas iekārtas	2364	5	0.21	0.07 - 0.49

a. Tigris DTS Sistēmā 1 neuzrādīja nepatiesi CT pozitīvu rezultātu tieši pēc augsta līmeņa pozitīva.

b. Tigris DTS Sistēmā 2 uzrādīja divus nepatiesi CT pozitīvus rezultātus tieši pēc augsta līmeņa pozitīva.

c. Tigris DTS Sistēmā 3 neuzrādīja nepatiesi CT pozitīvu rezultātu tieši pēc augsta līmeņa pozitīva.

Panther Sistēmas analītiskās veiktspējas raksturojums

Papildināta klīniskā paneļa atbilstības pētījums

Individuāli negatīvi urīna paraugi tika papildināti ar CT serovāru G, lai izveidotu paneli ar 120 CT pozitīvām komponentēm. CT pozitīvas paneļu komponentes tika papildinātas ar organismiem pie 0.25 IFU/mL, 2.5 IFU/mL vai 25 IFU/mL (0.5 fg/tests, 5 fg/tests vai 50 fg/tests). Papildus tam tika ievākti 120 CT negatīvi urīna paraugi. Pozitīvie un negatīvie paneļi tika testēti trijās Panther Sistēmās un trijās Tigris DTS Sistēmās. Pozitīvā procentuālā atbilstība starp Panther Sistēmu un Tigris DTS Sistēmu bija 100% ar CT zemāko 95% ticamības intervālu vērtību 98.9. Negatīvā procentuālā atbilstība starp Panther Sistēmu un Tigris DTS Sistēmu bija 100% ar zemāko 95% ticamības intervālu vērtību 98.9. Pētījuma rezultāts atspoguļots tabulā 16.

Tabula 16: Papildināta klīniskā paneļa atbilstības pētījums: Atbilstība paredzētajiem CT rezultātiem

Paneļa komponentes	Koncentrācija		Replikāti	Tigris % Atbilst	Panther % Atbilst
	IFU/mL	fg/ tests			
Loti zems pozitīvs	0.25	0.5	120	100	100
Zems pozitīvs	2.5	5	120	100	100
Vidējs pozitīvs	25	50	120	100	100
Negatīvs	0	0	360	100	100

Vispārējā Pozitīvā procentuālā atbilstība starp Tigris DTS Sistēmā un Panther Sistēmā (95% CI): 100% (98.9–100).

Vispārējā Negatīvā procentuālā atbilstība starp Tigris DTS Sistēmā un Panther Sistēmā (95% CI): 100% (98.9–100).

Analītiskās jutības pētījums

Aptima CT testa analītiskā jutība tika testēta izmantojot trīs reprezentatīvas paraugu matrices. Urīns tajās tika apstrādāts ar Urīna Transporta Vidi (UTM), PreservCyt šķidrais Pap šķidums atšķaidīts ar Iztriepu Transporta Vidi (STM) un STM. CT un GC rRNA tika papildināti kā šo triju matriču apkopojums sekojošās koncentrācijās: 0.5 fg/tests, 5 fg/tests un 50 fg/tests (rRNA ekvivalenti 0.25 IFU/mL, 2.5 IFU/mL vai 25 IFU/mL). rRNA ekvivalenti tika aprēķināti pamatojoties uz genoma izmēru un paredzamo DNS:RNS attiecību/šūnas katram organismam. Šie paneļi tika testēti trijās Panther Sistēmās izmantojot trīs reaģentu partijas 96-os replikātos. Tika aprēķināta atbilstība paredzamajam rezultātam. Atbilstība paredzētajiem rezultātiem bija 100% (95% CI 96.2–100%) visiem urīna paneļiem, 100% (95% CI 96.1–100%) visiem PreservCyt šķidrajiem Pap šķiduma paneļiem un 100% (95% CI 96.0–100%) visiem STM paneļiem. Šī testa analītiskā jutība ir 2.5 IFU/mL.

Atkārtojamības pētījums

Aptima CT testa precizitāte tika izvērtēta trijās Panther Sistēmās un ar divām Aptima CT testa komplektu partijām 24 dienu laika periodā. Tika izveidoti paneļi papildinot STM ar CT rRNA koncentrācijās, kuras apkopotas tabulā 17. Operatori veica divus testa procesus katru dienu katrai paneļa komponentei divos replikātos katrā procesā. Tika aprēķināta atbilstība paredzētajam rezultātam un precizitāte tika izvērtēta saskaņā ar NCCLS Rekomendācijām EP5-A2 (19). Kopumā katram panelim tika testēti 93–96 replikāti. Tabula 17 parāda RLU datu precizitāti, izteiktus Vidējā, Standarta deviācijas, Variāciju koeficienta (CV) vērtībās, kā arī procentuālo atbilstību paredzētajiem rezultātiem un aprēķiniem variācijām starp iekārtām, starp partijām, starp procesiem un procesa ietvaros, kā arī kopējo variāciju vērtību.

Tabula 17: Panther Sistēmā Precizitāte Aptima CT testam

Matrice	CT (IFU/mL)	N*	Vid. RLU	% Atbilst.	Starps iekārtām		Starps partijām		Starps procesiem		Procesa ietvaros		Kopā	
					SD (x1000)	CV (%)	SD (x1000)	CV (%)	SD (x1000)	CV (%)	SD (x1000)	CV (%)	SD (x1000)	CV (%)
STM	0	96	2	100	0.38	21.3	0.64	35.8	0	0	1.86	104.6	2	112.3
	0.25	93	7390	100	221.74	3	264.35	3.6	0	0	180.07	2.4	389.2	5.3
	2.5	96	7478	100	224.45	3	249.88	3.3	53.1	0.7	164.57	2.2	377.8	5.1
	25	96	7482	100	222.23	3	233.36	3.1	46.47	0.6	180.29	2.4	372.2	5
Urīns	0	95	2	100	0.23	12.7	0.38	20.7	0.52	28.5	1.3	71	1.5	81.9
	0.25	96	6978	100	276.94	4	330.57	4.7	66.36	1	264.73	3.8	510.4	7.3
	2.5	95	7291	100	121.2	1.7	154.63	2.1	73.51	1	148.13	2	256.8	3.5
	25	95	7349	100	121.57	1.7	181.34	2.5	66.87	0.9	162.45	2.2	280.2	3.8
PreservCyt	0	96	7	97.9	3.36	46.1	0.29	4	0	0	20.52	281.4	20.8	285.3
	0.25	96	6996	100	225.16	3.2	209.86	3	0	0	164.87	2.4	349.2	5
	2.5	95	7079	100	246.89	3.5	172.55	2.4	0	0	151.67	2.1	337.2	4.8
	25	96	7050	100	262.52	3.7	167.79	2.4	0	0	192.5	2.7	366.2	5.2

Piezīme: Variācijas atsevišķiem koeficientiem var būt skaitliski negatīva tādā gadījumā, ja šie faktori ir ļoti nelieli. Tādos gadījumos SD=0 un CV=0%.

* Kopējais replikātu skaits katram panelim = 96. Atsevišķos procesos atsevišķi nederīgi replikāti netika testēti atkārtoti.

Analītiskā Specifitāte

Analītiskā specifitāte Panther Sistēmā netika testēta. Skatīt *Tigris DTS Sistēmas analītiskās veikspējas raksturojums Analītiskās specifitātes ekvivalentes pētījumam*.

Interfējošu vielu ekvivalentes pētījums

Asinis, kuras bieži ir urogenitālajos paraugos var interferēt atsevišķos amplifikācijas testos. Lai noteiktu asinu interferenci Panther Sistēmā tika izmantotas pilnas asinīs, nēmot vērā šo interfērošo vielu. Svaigas asinīs tika pievienotas vaginālo iztriepju, pēcapstrādātu PreservCyt Šķiduma Šķidro Pap paraugu vai urīna paraugu kliniskajiem kopumiem, pēc tam testēti uz potenciālu testa interferenci ar CT un GT mērķa vielu klātbūtni un neesamību. Paredzētie rRNA ekvivalenti vienā (1) CT IFU/tests (5 fg/tests) tika izmantotas kā mērķa koncentrācijas, jo tās reprezentē testa analītisko jutību. Paraugi tika testēti Panther Sistēmā. Visi paraugi, kuri saturēja mērķa nukleīnskābi tika atzīti par pozitīviem, kad tika testēti ar 10% asinu saturu (tilp/tilp) iztriepju vai PreservCyt Šķiduma Šķidrajiem Pap paraugiem, vai 30% asinu saturu (tilp/tilp) urīna paraugos. Visi paraugi, kuri nesaturēja mērķi, tika pareizi identificēti kā negatīvi uz CT. Šie rezultāti ir identiski tiem, kurus demonstrēja Tigris DTS Sistēma, kad paraugi tika papildināti ar tādu pašu asinu daudzumu. Asinis, kuras tika pievienotas iztriepju, PreservCyt un urīna paraugiem tādos daudzumos, kas ievērojami pārsniedz normālu paraugu ievākšanas gadījumos un neietekmēja rezultātus, kurus uzrādīja Panther Sistēma.

Pārnešanas pētījumi Panther Sistēmai

Lai noskaidrotu, vai Panther Sistēma samazina risku iegūt nepatiesi pozitīvus rezultātus, kuru cēlonis ir pārnestais piesārnojums, tika veikta daudzprocesu analītiskais pētījums izmantojot papildinātus panelus trijās Panther Sistēmās. Pārnešana tika simulēta izvietojot aptuveni par 20% paaugstinātu titru CT paraugus starp negatīvajiem paraugiem. Procesos tika pētīti lokalizēti augsti pozitīvi paraugi kopā ar lokalizētiem negatīvajiem paraugiem, kā arī atsevišķi augsti pozitīvi paraugi, kuri tika izvietoti procesā specifiskā izvietojumā. Augstu titru paraugi tika izveidoti izmantojot STM ar CT rRNA papildināšanu, lai iegūtu galīgo koncentrāciju 5×10^5 fg rRNA/reakcija (rRNA ekvivalenti 2.5×10^5 CFU/mL). Testēšana tika veikta 5 testa procesos uz katras no trijām Panther Sistēmām, kopumā ar 2933 negatīviem paraugiem. Kopējais pārnešanas rādītājs bija 0% ar 95% ticamības intervālu 0–0.1%. Kopumā 7 negatīvi paraugi tika atzīti par nederīgiem un tika izslēgti no aprēķiniem.

Bibliogrāfija

1. **Beem, M. O., and E. M. Saxon.** 1977. Respiratory tract colonization and a distinctive pneumonia syndrome in infants infected with *Chlamydia trachomatis*. NEJM **296**:306-310.
2. **Buimer, M., G. J. J. Van Doornum, S. Ching, P. G. H. Peerbooms, P. K. Plier, D. Ram, and H. H. Lee.** 1996. Detection of *Chlamydia trachomatis* and *Neisseria gonorrhoeae* by Ligase chain reaction-based assays with clinical specimens from various sites: implications for diagnostic testing and screening. J. Clin. Microbiol. **34**:2395-2400.
3. **Cates, Jr., W., and J. N. Wasserheit.** 1991. Genital chlamydia infections: epidemiology and reproductive sequelae. Am. J. Obstet. Gynecol. **164**:1771-1781.
4. **Centers for Disease Control and Prevention.** 2002. Screening Tests to Detect *Chlamydia trachomatis* and *Neisseria gonorrhoeae* infections. United States Morbid. and Mortal. Weekly Rep. **51** (RR-15).
5. **Centers for Disease Control and Prevention.** 2011. *Sexually Transmitted Disease Surveillance 2010*. Atlanta, GA: U.S. Department of Health and Human Services. November.
6. **Chernesky, M. A., D. Jang, J. Sellors, K. Luinstra, S. Chong, S. Castricano, and J. B. Mahony.** 1996. Urinary inhibitors of polymerase chain reaction and Ligase chain reaction and testing of multiple specimens may contribute to lower assay sensitivities for diagnosing *Chlamydia trachomatis* infected women. Mol. Cell. Probes. **11**:243-249.
7. **Chong, S., D. Jang, X. Song, J. Mahony, A. Petrich, P. Barriga, and M. Chernesky.** 2003. Specimen processing and concentration of *Chlamydia trachomatis* added can influence false-negative rates in the LCx assay but not in the Aptima Combo 2 Assay when testing for inhibitors. J. Clin. Microbiol. **41**:778-782.
8. **Crotchfelt, K. A., B. Pare, C. Gaydos, and T. C. Quinn.** 1998. Detection of *Chlamydia trachomatis* by the Hologic AMPLIFIED Chlamydia Trachomatis assay (AMP CT) in urine specimens from men and women and endocervical specimens from women. J. Clin. Microbiol. **36**:391-394.
9. **CUMITECH 31.** Verification and Validation of Procedures in the Clinical Microbiology Laboratory.- ASM PRESS, FEBRUARY 1997.
10. **Frommell, G. T., R. Rothenberg, S. Wang, and K. McIntosh.** 1979. Chlamydial infection of mothers and their infants. Journal of Pediatrics **95**:28-32.
11. **Gaydos, C. A., T.C. Quinn, D. Willis, A. Weissfeld, E. W. Hook, D. H. Martin, D. V. Ferraro, and J. Schachter.** 2003. Performance of the Aptima Combo 2 Assay for detection of *Chlamydia trachomatis* and *Neisseria gonorrhoeae* in female urine and endocervical swab specimens. J. Clin. Microbiol. **41**:304-309.
12. **Goessens, W. H. F., J. W. Mouton, W. I. Van Der Meijden, S. Deelen, T. H. Van Rijsoort-Vos, N. L. Toom, H. Verbrugh, and R. P. Verkooyen.** 1997. Comparison of three commercially available amplification assays, AMP CT, LCx, and COBAS AMPLICOR, for detection of *Chlamydia trachomatis* in first-void urine. J. Clin. Microbiol. **35**:2628-2633.
13. **Holmes, K. K., H. H. Handsfield, S. P. Wang, B. B. Wentworth, M. Turck, J. B. Anderson, and E. R. Alexander.** 1975. Etiology of nongonococcal urethritis. NEJM **292**:1199-1205.
14. **Jaschek, G., C. A. Gaydos, L. E. Welsh, and T. C. Quinn.** 1993. Direct detection of *Chlamydia trachomatis* in urine specimens from symptomatic and asymptomatic men by using a rapid polymerase chain reaction assay. J. Clin. Microbiol. **31**:1209-1212.
15. **Mahony, J., S. Chong, D. Jang, K. Luinstra, M. Faught, D. Dalby, J. Sellors, and M. Chernesky.** 1998. Urine specimens from pregnant and nonpregnant women inhibitory to amplification of *Chlamydia trachomatis* nucleic acid by PCR, Ligase chain reaction, and transcription-mediated amplification: identification of urinary substances associated with inhibition and removal of inhibitory activity. J. Clin. Microbiol. **36**:3122-3126.
16. **McCurdy, Brenda W.** 1997. Cumitech Guide on Verification and Validation of Procedures in the Microbiology Laboratory. February, 1997, American Society for Microbiology. ASM Press.
17. **National Committee for Clinical Laboratory Standards.** 1999. NCCLS EP5-A: Evaluation of Precision Performance of Clinical Chemistry Devices; Approved Guideline (Vol. 19, No. 2).
18. **National Committee for Clinical Laboratory Standards.** 2002. User Protocol for Evaluation of Qualitative Test Performance: Approved Guideline for additional Guidance on Appropriate Internal Quality Control Testing Practices.
19. **National Committee for Clinical Laboratory Standards.** 2004. NCCLS EP5-A2: Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods: Approved Guideline (2nd edition, Vol. 24, No. 25).
20. **Peterson E. M., V. Darrow, J. Blanding, S. Aarnaes, and L. M. de La Maza.** 1997. Reproducibility problems with the AMPLICOR PCR *Chlamydia trachomatis* test, J. Clin. Microbiol. **35**:957-959.
21. **Schachter, J.** 1985. Chlamydiae (Psittacosis-Lymphogranuloma Venereum-Trachoma group), p. 856-862. In E. H. Lennette, et al. (ed.), Manual of Clinical Microbiology, 4th ed. American Society for Microbiology, Washington, D.C.
22. **Schachter, J., and M. Grossman.** 1981. chlamydial infections. Ann. Rev. Med. **32**:45-61.
23. **Schachter, J.** 1978. Medical progress: chlamydial infections (third of three parts). NEJM **298**:540-549.
24. **Schachter, J., E. C. Hill, E. B. King, V. R. Coleman, P. Jones, and K. F. Meyer.** 1975. Chlamydial infection in women with cervical dysplasia. Am. J. Obstet. Gynecol. **123**:753-757.
25. **Stary, A., E. Schuh, M. Kerschbaumer, B. Gotz, and H. Lee.** 1998. Performance of transcription-mediated amplification and Ligase chain reaction assays for detection of chlamydial infection in urogenital samples obtained by invasive and noninvasive methods. J. Clin. Microbiol. **36**:2666-2670.
26. **Toye, B., W. Woods, M. Bobrowska, and K. Ramotar.** 1998. Inhibition of PCR in genital and urine specimens submitted for *Chlamydia trachomatis* testing. J. Clin. Microbiol. **36**:2356-2358.

27. Verkooyen, R. P., A. Luijendijk, W. M. Huisman, W. H. F. Goessens, J. A. J. W. Kluytmans, J. H. Rijsoort-Vos, and H. A. Verbrugh. 1996. Detection of PCR inhibitors in cervical specimens by using the AMPLICOR *Chlamydia trachomatis* assay. *J. Clin. Microbiol.* **34**:3072-3074.
28. Vinclette, J., J. Schirm, M. Bogard, A. Bourgault, D. Luijt, A. Bianchi, P. C. Van Voorst Vader, A. Butcher, and M. Rosenstraus. 1999. Multicenter evaluation of the fully automated COBAS AMPLICOR PCR test for detection of *Chlamydia trachomatis* in urogenital specimens. *J. Clin. Microbiol.* **37**:74-80.
29. Yuan, Y., Y-X. Zhang, N. G. Watkins, and H. D. Caldwell. 1989. Nucleotide and deduced amino acid sequences for the four variable domains of the major outer membrane proteins of the 15 *Chlamydia trachomatis* serovars. *Infect. Immun.* **57**:1040-1049.



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



Klientu atbalsts: +1 800 442 9892
customersupport@hologic.com

Tehniskā palīdzība: +1 888 484 4747
molecularsupport@hologic.com



EC REP
Hologic BVBA
Da Vinci laan 5
1930 Zaventem
Belgium

Lai saņemtu sīkāku kontaktinformāciju, apmeklējet www.hologic.com.

Hologic, Aptima, Aptima Combo 2, DTS, Leader, Panther, PreservCyt, SB100, ThinPrep, Tigris, un TMA ir Hologic, Inc. un/vai to meitasuzņēmumu preču zīmes un/vai reģistrētas preču zīmes Amerikas Savienotajās Valstīs un/vai citās valstīs.

eppendorf (stilizēts) un REPEATER ir Eppendorf AG tirdzniecības zīmols.
KOVA-TROL ir Hycor Biomedical, Inc tirdzniecības zīmols.
RAININ ir Rainin Instrument, LLC tirdzniecības zīmols.
TECAN un FREEDOM EVO ir Tecan Group AG tirdzniecības zīmols.

Visas citas preču zīmes, kas var būt pieminētas šajā iepakojuma lapiņā, ir to attiecīgo īpašnieka īpašums.

Uz šo izstrādājumu var attiekties viens vai vairāki ASV patenti, kas atrodami vietnē www.hologic.com/patents.

© 2000 - 2019 Hologic, Inc. Visas tiesības aizsargātas.

502184LV Rev. 007

2019-05