

Revisions

SO 0191-5

Rev from	Rev to	ECO #
2010/08	2010/12	5522-10

Notes:

1. BD Cat. Number 441124
2. Blank (Sheet) Size: Length: 8.5" Width: 11"
 Number of Pages: 140 Number of Sheets: 35
 Page Size: Length 8.5" Width 5.5" Final Folded Size: 8.5" x 5.5"
3. Style (see illustrations below): # 5



4. See Specification Control Number BALT 8081409 for Material Information
5. Ink Colors: Printed two sides Yes No
 No. of Colors: 1 PMS# Black
6. Graphics are approved by Becton, Dickinson and Company. Supplier has the responsibility for using the most current approved revision level

Label Design	Date	COMPANY CONFIDENTIAL. THIS DOCUMENT IS THE PROPERTY OF BECTON, DICKINSON AND COMPANY AND IS NOT TO BE USED OUTSIDE THE COMPANY WITHOUT WRITTEN PERMISSION	BD Becton, Dickinson and Company 7 Loveton Circle Sparks, MD 21152 USA	
Proofer	Date			
Checked By	Date			
Part Number: 8081409		Category and Description Package Insert, BD ProbeTec GC Qx Amplified DNA Assay		Sheet: 1 of 141
				Scale: N/A
				A

BD ProbeTec™ *Neisseria gonorrhoeae* (GC) Q^x Amplified DNA Assay

English: pages 1 – 34 Deutsch: Seiten 69 – 102
Français : pages 34 – 68 Español: páginas 103– 136

 8081409
2010/12

Pokyny vám poskytnie miestni zástupce spoločnosti BD. / Kontakt den lokale BD repräsentant for at få instruktioner. / Kasutusjuhiste suhtes kontakteeruge oma kohaliku BD esindajaga. / Επικοινωνήστε με τον τοπικό αντιπρόσωπο της BD για οδηγίες. / A használati utasítást kérje a BD helyi képviselőjétől. / Naudojimo instrukcijų teiraukitės vietos BD įgaliotojo atstovo. / **Kontakt din lokale BD-representant for mer informasjon.** / Aby uzyskać instrukcje użytkowania, skontaktuj się z lokalnym przedstawicielem BD. / Contacte o seu representante local da BD para obter instruções. / Instrukcije ziskate u miestneho zástupcu spoločnosti BD. / Kontakta lokal Becton Dickinson-representant for anvisningar. / **Свяжитесь се с местния представител на BD за инструкции.** / Contactați reprezentantul dumneavoastră local BD pentru instrucțiuni. / **Talimatlar için yerel BD temsilcilerinize danın.** / Obratite se svom lokalnom predstavniku kompanije BD za uputstva. / Для получения инструкции свяжитесь с местным представителем компании BD. / **Өзіндіздің жергілікті BD өкіліне жүгініп нұсқау алыңыз.** / Kontaktiraj lokalnog predstavnika BD za upute.

INTENDED USE

The **BD ProbeTec™ GC Q^x Amplified DNA Assay**, when tested with the **BD Viper™ System** in Extracted Mode, uses Strand Displacement Amplification technology for the direct, qualitative detection of *Neisseria gonorrhoeae* DNA in clinician-collected female endocervical and male urethral swab specimens, patient-collected vaginal swab specimens (in a clinical setting), and male and female urine specimens. The assay is also intended for use with gynecological specimens collected in **BD SurePath™ Preservative Fluid** or **PreservCyt™ Solution** using an aliquot that is removed prior to processing for either the **BD SurePath™** or **ThinPrep™** Pap test. The assay is indicated for use with asymptomatic and symptomatic individuals to aid in the diagnosis of gonococcal urogenital disease.

SUMMARY AND EXPLANATION

The World Health Organization estimates that 62 million new cases of infection due to *Neisseria gonorrhoeae* are diagnosed each year.¹ In the United States, gonorrhea is the second most commonly reported infectious disease with over 358,000 cases in 2006.² During this period, for the first time in 10 years the reported rate of infection was higher among women than men.² Infection of women is often asymptomatic and if left untreated can lead to pelvic inflammatory disease, infertility, ectopic pregnancy and chronic pelvic pain. In men, symptoms of acute urethritis and dysuria usually cause infected individuals to present for treatment before serious sequelae result. Transmission of *N. gonorrhoeae* occurs through sexual contact but can also take place in the birth canal leading to neonatal conjunctivitis.

Because of the high frequency of asymptomatic infections, the US Preventive Services Task Force has published recommendations for screening young, sexually active women and those who are older and considered at increased risk of infection in order to prevent complications and reduce transmission.³ The Advisory Committee on Human Immunodeficiency Virus (HIV) and Sexually Transmitted Disease (STD) Prevention also encourages active control programs that target treatable STDs as a primary intervention in the HIV epidemic.⁴ Nevertheless, a recent rise in fluoroquinolone resistance has reduced the options available to combat *N. gonorrhoeae* infection such that administration of cephalosporins is the only treatment recommended by the Centers for Disease Control and Prevention.⁵

N. gonorrhoeae are gram-negative, oxidase-positive diplococci that can be observed in Gram-stained smears of urethral discharge, usually within neutrophils. Culture of *N. gonorrhoeae* can be difficult because the organism does not survive long outside the host and is highly susceptible to adverse environmental conditions such as lack of humidity and temperature extremes. Although culture of urogenital swabs remains an important tool in the diagnosis of *N. gonorrhoeae* infection due to the continued need for monitoring of antimicrobial susceptibility, use of molecular methods that amplify and detect specific nucleic acid sequences is increasing due to their applicability to both swab specimens and more easily collected urine specimens.^{6,7}

When used with the **BD Viper System**, the **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** involves automated ferric oxide-based extraction of DNA from clinical specimens using **BD FOX™** Extraction technology with the chemical lysis of cells, followed by binding of DNA to para-magnetic particles, washing of the bound nucleic acid and elution in an amplification-compatible buffer. When present, *N. gonorrhoeae* DNA is then detected by Strand Displacement Amplification (SDA) of a specific target sequence in the presence of a fluorescently-labeled detector probe.^{8,9}

PRINCIPLES OF THE PROCEDURE

The **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** is designed for use with the **BD ProbeTec Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae (CT/GC) Q^x specimen collection and transport devices**, applicable reagents, the **BD Viper System** and **BD FOX** Extraction. Specimens are collected and transported in their respective transport devices which preserve the integrity of the *N. gonorrhoeae* DNA over the specified ranges of temperature and time.

Urine and swab specimens undergo a pre-warm step in the **BD Viper Lysing Heater** to dissolve mucus and homogenize the specimen. After cooling, the specimens are loaded onto the **BD Viper System** which then performs all the steps involved in extraction and amplification of target DNA, without further user intervention. For gynecological specimens that are collected and transported in **BD SurePath Preservative Fluid** or **PreservCyt Solution**, the pre-warm step is not necessary; i.e., an aliquot is simply transferred to a Liquid-Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube for the **BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays** prior to loading on the instrument. The specimen is transferred to an Extraction Tube that contains ferric oxide particles in a dissolvable film and dried Extraction Control. A high pH is used to lyse the bacterial cells and liberate their DNA into solution. Acid is then added to lower the pH and induce a positive charge on the ferric oxide, which in turn binds the negatively charged DNA. The particles and bound DNA are then pulled to the sides of the Extraction Tube by magnets and the treated specimen is aspirated to waste. The particles are washed and a high pH Elution Buffer is added to recover the purified DNA. Finally, a Neutralization Buffer is used to bring the pH of the extracted solution to the optimum for amplification of the target.

The **BD ProbeTec GC Q^x** Amplified DNA Assay is based on the simultaneous amplification and detection of target DNA using amplification primers and a fluorescently-labeled detector probe.^{8,9} The reagents for SDA are dried in two separate disposable microwells: the Priming Microwell contains the amplification primers, fluorescently-labeled detector probe, nucleotides and other reagents necessary for amplification, while the Amplification Microwell contains the two enzymes (a DNA polymerase and a restriction endonuclease) that are required for SDA. The **BD Viper System** pipettes a portion of the purified DNA solution from each Extraction Tube into a Priming Microwell to rehydrate the contents. After a brief incubation, the reaction mixture is transferred to a corresponding, pre-warmed Amplification Microwell which is sealed to prevent contamination and then incubated in one of the two thermally-controlled fluorescent readers. The presence or absence of *N. gonorrhoeae* DNA is determined by calculating the peak fluorescence (Maximum Relative Fluorescent Units [MaxRFU]) over the course of the amplification process and by comparing this measurement to a predetermined threshold value.

In addition to the fluorescent probe used to detect amplified *N. gonorrhoeae* target DNA, a second fluorescently-labeled oligonucleotide is incorporated in each reaction. The Extraction Control (EC) oligonucleotide is labeled with a different dye than that used for detection of the *N. gonorrhoeae*-specific target and is used to confirm the validity of the extraction process. The EC is dried in the Extraction Tubes and is re-hydrated upon addition of the specimen and extraction reagents. At the end of the extraction process, the EC fluorescence is monitored by the **BD Viper** instrument and an automated algorithm is applied to both the EC and *N. gonorrhoeae*-specific signals to report specimen results as positive, negative, or EC failure.

REAGENTS

Each **BD ProbeTec GC Q^x** Reagent Pack contains:

- GC Q^x Amplified DNA Assay Priming Microwells, 12 x 96: each Priming Microwell contains approximately 30 pmol oligonucleotides, 45 pmol fluorescently-labeled detector probe, 100 nmol dNTPs, with stabilizers and buffer components.
- GC Q^x Amplified DNA Assay Amplification Microwells, 12 x 96: each Amplification Microwell contains approximately 140 units DNA polymerase and 500 units restriction enzyme, with stabilizers and buffer components.

NOTE: Each microwell pouch contains one desiccant bag.

Control Set for the **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assays: 24 CT/GC Q^x Positive Control Tubes containing approximately 2400 copies each of pCTB4 and pGCint3 linearized plasmids in carrier nucleic acid, and 24 CT/GC Q^x Negative Controls Tubes containing carrier nucleic acid alone. The concentrations of the pCTB4 and pGCint3 plasmids are determined by UV spectrophotometry.

Q^x Swab Diluent for the **BD ProbeTec Q^x** Amplified DNA Assays: 48 tubes each containing approximately 2 mL of potassium phosphate/potassium hydroxide buffer with DMSO and preservative.

Liquid-Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube for the **BD ProbeTec Q^x** Amplified DNA Assays (LBC Specimen Dilution Tube): 400 tubes each containing approximately 1.7 mL of Tris/Sodium Chloride solution and preservative.

BD FOX Extraction Tubes: 48 strips of 8 tubes, each containing approximately 10 mg of iron oxide in a dissolvable film and approximately 240 pmol fluorescently-labeled Extraction Control oligonucleotide.

BD Viper Extraction Reagent and Lysis Trough: each 4-cavity Extraction Reagent trough contains approximately 16.5 mL Binding Acid, 117 mL Wash Buffer, 35 mL Elution Buffer, and 29 mL Neutralization Buffer with preservative; each Lysis Trough contains approximately 11.5 mL Lysis Reagent.

INSTRUMENT, EQUIPMENT AND SUPPLIES

Materials Provided: **BD Viper** Instrument, **BD Viper** Instrument Plates, **BD Viper** Pipette Tips, **BD Viper** Tip Waste Boxes, **BD Viper** Amplification Plate Sealers (Black), **BD Viper** Lysing Heater, **BD Viper** Lysing Rack, **BD Viper** Neutralization Pouches, Specimen Tubes and Caps for use on the **BD Viper** System (Extracted Mode), Urine Preservative Transport for the **BD ProbeTec Q^x** Amplified DNA Assays (Q^x UPT), **BD ProbeTec™** Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens, Male Urethral Specimen Collection Kit for the **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assays, Vaginal Specimen Transport for the **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assays, **BD ProbeTec** Accessories, Liquid-Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube Caps for the **BD ProbeTec Q^x** Amplified DNA Assays, **BD Viper** Liquid-Based Cytology Specimen Rack.

Materials Required But Not Provided: Nitrile gloves, 1% (v/v) sodium hypochlorite*, DNA AWAY™, 3% (w/v) hydrogen peroxide, *Neisseria gonorrhoeae* ATCC™ 19424 (diluted in phosphate buffered saline) or Bio-Rad AmpliTrol™ CT/GC, *Chlamydia trachomatis* ATCC VR-879 (Serovar H) or VR-902B (LGV II) (diluted in phosphate buffered saline), displacement pipettes, polypropylene aerosol-resistant pipette tips capable of delivering 0.5 ± 0.05 mL, and a vortex mixer.

*Mix 200 mL of bleach with 800 mL of water. Prepare fresh daily.

Storage and Handling Requirements: Reagents may be stored at 2 – 33°C. Unopened Reagent Packs are stable until the expiration date. Once a pouch is opened, the microwells are stable for 6 weeks if properly sealed or until the expiration date, whichever comes first. Do not freeze.

Warnings and Precautions

General:

1. For *in vitro* Diagnostic Use.
2. Pathogenic microorganisms, including hepatitis viruses and Human Immunodeficiency Virus, may be present in clinical specimens. "Standard Precautions"¹⁰⁻¹³ and institutional guidelines should be followed in handling all items contaminated with blood and other body fluids.
3. For additional specific warnings, cautions and notes specific to the **BD Viper**, consult the **BD Viper** System User's Manual.

Specimen:

4. For collection of endocervical swab specimens, use only the **BD ProbeTec Q^x** Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens.

5. For patient-collection and transport of vaginal swabs, use only the Vaginal Specimen Transport for the **BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays**.
6. For collection of male urethral swab specimens, use only the Male Urethral Specimen Collection Kit for the **BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays**.
7. For urine specimens, use only the Q^x UPT or unpreserved (neat) urine.
8. Under or over filling Specimen Tubes or the Q^x UPT with urine may affect assay performance. Over filling the tubes may also result in liquid overflow on the **BD Viper** deck, and could cause contamination.
9. For male urethral and female endocervical swab specimens, specimens must be collected and tested before the expiration date of the Q^x Swab Diluent tube.
10. For vaginal specimens, specimens must be collected and processed before the expiration date of the Vaginal Specimen Transport. Once expressed, specimens must be tested before the expiration date of the Q^x Swab Diluent tube.
11. For urine specimens, specimens must be tested before the expiration date of the Q^x UPT.
12. For liquid-based cytology specimens, use only the Liquid-Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube for the **BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays**.
13. Liquid-based cytology solutions contain flammable substances. Do not place specimens transferred to the LBC Specimen Dilution Tubes in the **BD Viper** Lysing Rack or the Lysing Heater. Specimens transferred to the LBC Specimen Dilution Tubes should be placed in the **BD Viper** LBC Specimen Rack.
14. For testing with the **BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays** on the **BD Viper** System in Extracted Mode, be sure to obtain aliquots of specimens collected in **BD SurePath** Preservative Fluid or PreservCyt Solution prior to processing for either the **BD SurePath** or ThinPrep Pap test. Failure to do so may result in erroneous results.
15. The **BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays** may not be used with **BD SurePath** or PreservCyt residual specimens.
16. Do not run PreservCyt specimens that have been treated with glacial acetic acid on the **BD Viper** System in Extracted Mode. Extraction Control failures or False Negative results may occur.
17. Use only polypropylene aerosol-resistant pipette tips to transfer specimens to the LBC Specimen Dilution Tubes.
18. Liquid-based cytology specimens must be tested before the expiration date of the LBC Specimen Dilution Tube.

Assay/Reagent:

19. This reagent pack is for testing endocervical and patient-collected vaginal swabs (in a clinical setting), male urethral swabs, liquid-based cytology specimens, and male and female urine specimens with the **BD Viper** System in Extracted Mode.
20. The Q^x UPT contains **NAP Guard™** (approximately 742.5 mM K₂EDTA). **NAP Guard** may be irritating to the eyes, skin and respiratory system. In case of contact with eyes, rinse opened eye immediately with plenty of water and seek medical advice if symptoms persist. After contact with skin, wash immediately with plenty of soap and water. If inhaled, seek medical attention in case of problems.
21. Use only sample and control tubes with pierceable caps on the **BD Viper** System in Extracted Mode. Do not remove pierceable caps prior to running the instrument. Be sure to replace any punctured pierceable caps with new pierceable caps prior to running the instrument.
22. Do not interchange or mix kit reagents from kits with different lot numbers.
23. The Q^x Swab Diluent for the **BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays** contains dimethyl sulfoxide (DMSO). DMSO is harmful by inhalation, in contact with skin and if swallowed. Avoid contact with eyes. In case of contact with eyes, rinse immediately with plenty of water and seek medical advice. After contact with skin, wash immediately with plenty of water.
24. Do not test the Q^x Swab Diluent tube from the Endocervical/Lesion or the Male Urethral Specimen Collection Kits if received in the laboratory without the swab present. A false negative test result may occur.
25. Use only the **BD Viper** pipette tips as supplied by BD with the **BD Viper** System.
26. The **BD Viper** Extraction Reagent and Lysis Troughs contain corrosive substances. The use of personal protection equipment, such as nitrile gloves, safety glasses, and lab coats is strongly recommended when handling these reagents. These solutions have a strong caustic effect, and may cause severe burns, to skin and mucous membranes. Avoid contact with the eyes and skin. Avoid breathing fumes, vapors, or spray. Harmful if swallowed. Do not eat or drink in the vicinity of these reagents. In case of contact, immediately remove contaminated clothing. Wash the skin with water and soap and rinse thoroughly. In case of contact with eyes, rinse immediately with plenty of water and seek medical advice.
27. Use only the **BD Viper** Amplification Plate Sealers (Black) on the Amplification plates with the **BD Viper** System. Using the clear sealers for sealing the Amplification plates may cause erroneous results.
28. Reagent pouches containing unused Priming Microwells and Amplification Microwells **MUST** be carefully resealed after opening. Verify that desiccant is present prior to resealing the reagent pouches.
29. Because the CT/GC Q^x Positive control is used for both CT Q^x and GC Q^x testing, correct positioning of the microwell strips is important for final results reporting.
30. The plate containing the Amplification Microwells **MUST** be properly sealed with the **BD Viper** Amplification Plate Sealer (Black) prior to moving the plate from the **BD Viper** System. Sealing ensures a closed reaction for amplification and detection and is necessary to avoid contamination of the instrument and work area with amplification products. **Do not remove sealing material from microwells at any time.**
31. Priming Microwells with residual fluid (after transfer of liquid from the Priming Microwells to the Amplification Microwells) represent a source of target contamination. Carefully seal Priming Microwells with plate sealer prior to disposal.
32. To prevent contamination of the work environment with amplification products, use the disposal bags provided in the Accessory kit to dispose of tested Amplification Microwells. Make sure the bags are properly closed before disposal.

33. Although dedicated work areas are not required because the **BD Viper** design reduces the possibility of amplicon contamination in the testing environment, other precautions for controlling contamination, particularly to avoid contamination of specimens during manipulation, are necessary.
34. **CHANGE GLOVES** if they come in contact with specimen or appear to be wet, to avoid contaminating other specimens. Change gloves before leaving work area and upon entry into work area.
35. In the event of contamination of the work area or equipment with specimens or controls, thoroughly clean the contaminated area with 1% (v/v) sodium hypochlorite, DNA AWAY, or 3% (w/v) hydrogen peroxide (do not use hydrogen peroxide from a bottle that has remained open for longer than 8 days) and rinse thoroughly with water. Allow surface to dry completely before proceeding.
36. In case of a spill on the **BD Viper** Lysing Rack, immerse the rack in 1% (v/v) sodium hypochlorite for 1 – 2 min. Do not exceed 2 min. Thoroughly rinse the rack with water and allow to air dry.
37. Clean the entire work area – counter tops and instrument surfaces – with 1% (v/v) sodium hypochlorite on a daily basis. Thoroughly rinse with water. Allow surfaces to dry completely before proceeding with additional testing.
38. Contact BD Technical Services in the event of an unusual situation, such as a spill into the **BD Viper** instrument or DNA contamination that cannot be removed by cleaning.
39. Acid and Base spill kits should be on hand in the event of a spill of extraction reagents.

SWAB SPECIMEN COLLECTION, STORAGE AND TRANSPORT

For swab specimens, performance data in this package insert have been established with the **BD ProbeTec** collection kits listed. Performance with collection devices other than those listed has not been evaluated.

- **BD ProbeTec Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens.**
- Vaginal Specimen Transport for the **BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays**
- Male Urethral Specimen Collection Kit for the **BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays**

Swab Specimen Collection

Endocervical Swab Specimen Collection using BD ProbeTec Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens

1. Remove the cleaning swab from packaging.
2. Using the polyester fiber-tipped cleaning swab with the white shaft, remove excess blood and mucus from the cervical os.
3. Discard the used cleaning swab.
4. Remove the pink collection swab from packaging.
5. Insert the collection swab into the cervical canal and rotate for 15 – 30 s.
6. Withdraw the swab carefully. Avoid contact with the vaginal mucosa.
7. Uncap the Q^x Swab Diluent tube.
8. Fully insert the collection swab into the Q^x Swab Diluent tube.
9. Break the shaft of the swab at the score mark. Use care to avoid splashing of contents.
10. **Tightly** recap the tube.
11. Label the tube with patient information and date/time collected.
12. Transport to laboratory.

Vaginal Swab Patient Collection Procedure using Vaginal Specimen Transport for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays

NOTE: Ensure that patients read the Patient Collection Instructions before providing them with a collection kit.

1. Wash hands with soap and water. Rinse and dry.
2. It is important to maintain a comfortable balance during the collection procedure.
3. Twist the cap to break the seal. Pull the cap with attached swab from the tube. Do not touch the soft tip or lay the swab down. If you touch or drop the swab tip or the swab is laid down, discard the swab and request a new vaginal swab.
4. Hold the swab by the cap with one hand so that the swab tip is pointing toward you.
5. With your other hand, gently spread the skin outside the vagina. Insert the tip of the swab into the vaginal opening. Point the tip toward your lower back and relax your muscles.
6. Gently slide the swab no more than 2 inches into the vagina. If the swab does not slide easily, gently rotate the swab as you push. **If it is still difficult, do not attempt to continue.** Make sure the swab touches the walls of the vagina so that moisture is absorbed by the swab.
7. Rotate the swab for 10 – 15 s.
8. Withdraw the swab without touching the skin. Place the swab in the tube and cap securely.
9. After collection, wash hands with soap and water, rinse, and dry.
10. Return the tube with the swab to the nurse or clinician as instructed.
11. Label with patient information and date/time collected.
12. Transport to laboratory.

Male Urethral Swab Specimen Collection using Male Urethral Specimen Collection Kit for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays

1. Remove the swab from packaging.
2. Insert the swab 2 – 4 cm into the urethra and rotate for 3 – 5 s.
3. Withdraw the swab.
4. Uncap the Q^x Swab Diluent tube.
5. Fully insert the collection swab into the Q^x Swab Diluent tube.

6. Break the shaft of the swab at the score mark. Use care to avoid splashing of contents.
7. **Tightly** recap the tube.
8. Label the tube with patient information and date/time collected.
9. Transport to laboratory.

Swab Storage and Transport

Table 1 provides instructions for storage and transport conditions to the laboratory and/or test site for swab specimens. The endocervical and the male urethral swab specimens must be stored and transported to the laboratory and/or test site within 30 days after collection if kept at 2 – 30°C or within 180 days after collection if kept frozen at -20°C. Patient-collected vaginal swab specimens must be stored and transported to the laboratory and/or test site within 14 days after collection if kept at 2 – 30°C or within 180 days after collection if kept frozen at -20°C. Patient-collected vaginal swab specimens that are expressed in Q^x Swab Diluent may be stored and processed within 30 days after expression if kept at 2 – 30°C or within 180 days after the date of expression if kept frozen at -20°C.

Table 1: Swab Specimen Storage and Transport

SWAB SPECIMEN TYPE TO BE PROCESSED	FEMALE ENDOCERVICAL SWAB SPECIMEN/MALE URETHRAL SWAB SPECIMEN		VAGINAL SWAB SPECIMEN			
			DRY VAGINAL SWAB SPECIMEN (COLLECTION SITE)		EXPRESSED VAGINAL SWAB SPECIMEN (TEST SITE)	
Temperature Condition for Transport to Test Site and Storage	2 – 30°C	-20°C	2 – 30°C	-20°C	2 – 30°C	-20°C
Process Specimen According to Instructions	Within 30 days of collection	Within 180 days of collection	Express and process within 14 days of collection	Express and process within 180 days of collection	Within 30 days of expression	Within 180 days of expression

For U.S. and international shipments, specimens should be labeled in compliance with applicable state, federal, and international regulations covering the transport of clinical specimens and etiologic agents/infectious substances. Time and temperature conditions for storage must be maintained during transport.

URINE SPECIMEN COLLECTION, STORAGE AND TRANSPORT

For urine specimens, performance has been established with the Q^x UPT and with urine collected in a sterile, plastic, preservative-free, specimen collection cup (i.e., neat urine without preservatives). Performance with other collection methods and collection devices has not been established.

Urine Specimen Collection

1. The patient should not have urinated for at least 1 h prior to specimen collection.
2. Collect the specimen in a sterile, preservative-free specimen collection cup.
3. The patient should collect the first 20 – 60 mL of voided urine (the first part of the stream – NOT midstream) into a urine collection cup.
4. Cap and label with patient identification and date/time collected.

Urine Transfer to Q^x UPT

NOTE: Urine specimens should be transferred from the collection cup to the Q^x UPT within 8 h of collection if the urine specimen has been stored at 2 – 30°C. Urine Specimens stored at 2 – 8°C can be held up to 24 h prior to transfer to the Q^x UPT.

Wear clean gloves when handling the Q^x UPT tube and urine specimen. If gloves come in contact with the specimen, immediately change them to prevent contamination of other specimens.

1. Open the Q^x UPT Collection and Transport Kit and remove the Q^x UPT and transfer pipette from their packaging.
2. Label the Q^x UPT with the patient identification and date/time collected.
3. Hold the Q^x UPT upright and firmly tap the bottom of the tube on a flat surface to dislodge any large drops from inside the cap. Repeat if necessary.
4. Uncap the Q^x UPT and use the transfer pipette to dispense urine into the tube. The correct volume of urine has been added when the fluid level is between the purple lines on the fill window located on the Q^x UPT label. This volume corresponds to approximately 2.0 – 3.0 mL of urine. DO NOT overfill or under fill the tube.
5. Discard the transfer pipette in a biohazard waste container.

NOTE: The transfer pipette is intended for use with a single specimen.

6. Tighten the cap securely on the Q^x UPT.
7. Invert the Q^x UPT 3 – 4 times to ensure that the specimen and reagent are well mixed.

Q^x UPT Urine Storage and Transport

Store and transport Q^x UPT urine specimens at 2 – 30°C and pre-warm them within 30 days of transfer to the Q^x UPT. Specimens may be stored in the Q^x UPT at -20°C for up to 180 days prior to pre-warming.

Neat Urine Storage and Transport

Store and transport neat urine specimens from the collection site to the test site at 2 – 8°C and pre-warm them within 7 days of collection. Neat urine stored at 2 – 30°C must be pre-warmed within 30 h of collection. Neat urine specimens may also be stored frozen at -20°C for up to 180 days prior to pre-warming.

Table 2: Urine Specimen Storage and Transport

Urine Specimen Type to be Processed	Q ^x UPT			NEAT		
Urine handling options prior to transfer to Q ^x UPT	Store urine specimen at 2 – 30°C and transfer to Q ^x UPT within 8 h of collection or Store urine specimen at 2 – 8°C and transfer to Q ^x UPT within 24 h of collection or Transfer to Q ^x UPT immediately					
Temperature Condition for Storage and Transport to Test Site	2 – 8°C	2 – 30°C	-20°C	2 – 8°C	2 – 30°C	-20°C
Process and Test Specimen According to Instructions	Within 30 days after transfer to Q ^x UPT		Within 180 days after transfer to Q ^x UPT	Within 7 days of collection	Within 30 h of collection	Within 180 days of collection

LBC SPECIMEN COLLECTION, STORAGE AND TRANSPORT

BD SurePath or PreservCyt specimens must be collected using either an endocervical broom or a brush/spatula combination as described in the **BD SurePath** or PreservCyt product insert. Once collected, **BD SurePath** or PreservCyt specimens can be stored and transported in their original vials for up to 30 days at 2 – 30°C prior to transfer to LBC Specimen Dilution Tubes.

Specimen Transfer to LBC Specimen Dilution Tubes

A 0.5 mL aliquot of either the **BD SurePath** or PreservCyt specimen must be transferred from the original vial to the LBC Specimen Dilution Tube prior to processing for either the **BD SurePath** or ThinPrep Pap test.

Wear gloves when handling the LBC Specimen Dilution Tube and the **BD SurePath** or PreservCyt specimen vial. If gloves come in contact with the specimen, immediately change them to prevent contamination of other specimens.

BD SurePath Specimen Transfer

NOTE: Refer to the **BD PrepStain™** Slide Processor Product Insert for instructions on removing an aliquot from the **BD SurePath** specimen vial prior to performing the **BD SurePath** liquid-based Pap test.

1. Label an LBC Specimen Dilution Tube with patient identification information.
2. Remove the cap from the LBC Specimen Dilution Tube.
3. Transfer 0.5 mL from the specimen vial to the LBC Specimen Dilution Tube. Avoid pipetting fluid from the bottom of the vial. Discard pipette tip.

NOTE: A separate pipette tip must be used for each specimen.

4. Tighten the cap on the LBC Specimen Dilution Tube securely.
5. Invert the LBC Specimen Dilution Tube 3 – 4 times to ensure that the specimen and diluent are well mixed.

PreservCyt Specimen Transfer

NOTE: Refer to the ThinPrep™ 2000/3000 System Operator's Manual Addendum for instructions on removing an aliquot from the PreservCyt specimen vial prior to performing the ThinPrep Pap test.

1. Label an LBC Specimen Dilution Tube with patient identification information.
2. Remove the cap from the LBC Specimen Dilution Tube.
3. Transfer 0.5 mL from the specimen vial to the LBC Specimen Dilution Tube. Avoid pipetting fluid from the bottom of the vial. Discard pipette tip.

NOTE: A separate pipette tip must be used for each specimen.

4. Tighten the cap on the LBC Specimen Dilution Tube securely.
5. Invert the LBC Specimen Dilution Tube 3 – 4 times to ensure that the specimen and diluent are well mixed.

Storage and Transport of Specimens Transferred to the LBC Specimen Dilution Tubes

After transfer to an LBC Specimen Dilution Tube the diluted specimen can be stored at 2 – 30°C for up to 30 days. Diluted specimens may also be stored at -20°C for up to 90 days.

SWAB SPECIMEN PROCESSING

Processing procedure for the BD ProbeTec Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens or the Male Urethral Specimen Collection Kit for the BD ProbeTec *Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae* (CT/GC) Q^x Amplified DNA Assays

NOTE: If specimens are refrigerated or frozen, make sure they are brought to room temperature and mixed by inversion prior to proceeding.

1. Using the tube layout report, place the Q^x Swab Diluent tube with black pierceable cap in order in the BD Viper Lysing Rack and lock into place.
2. Repeat step 1 for additional swab specimens.
3. Specimens are ready to be pre-warmed.
4. **Change gloves** before proceeding to avoid contamination.

Processing procedure for the Vaginal Specimen Transport for the BD ProbeTec *Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae* (CT/GC) Q^x Amplified DNA Assays

NOTE: Wear clean gloves when handling the vaginal swab specimen. If gloves come in contact with specimen, immediately change them to prevent contamination of other specimens.

NOTE: If specimens are refrigerated or frozen, make sure they are brought to room temperature prior to expression.

1. Label a pre-filled Q^x Swab Diluent tube for each swab specimen to be processed.
2. Remove the cap and insert the swab specimen into the Q^x Swab Diluent. Mix by swirling the swab in the Q^x Swab Diluent for 5 – 10 s.
3. Express the swab along the inside of the tube so that liquid runs back into the bottom of the tube.
4. Remove the swab carefully from the Q^x Swab Diluent tube to avoid splashing.
5. Place the expressed swab back into the transport tube and discard with biohazardous waste.
6. Tightly recap the Q^x Swab Diluent tube with the **black pierceable cap**.
7. Repeat steps 1 – 6 for additional swab specimens.
8. Using the tube layout report, place the tube in order in the **BD Viper** Lysing Rack and lock into place.
9. Specimens are ready to be pre-warmed.
10. **Change gloves** before proceeding to avoid contamination.

URINE SPECIMEN PROCESSING

NOTE: If specimens are refrigerated or frozen, make sure they are brought to room temperature and mixed by inversion prior to proceeding.

Processing procedure for the Q^x UPT

1. Make sure the urine volume in each Q^x UPT tube falls between the lines indicated on the tube label. Under or over filling the tube may affect assay performance. Over filling the tube may also result in liquid overflow on the **BD Viper** deck, and could cause contamination.
2. Make sure the Q^x UPT tube has a **black pierceable cap**.
3. Repeat steps 1 and 2 for additional Q^x UPT tube specimens.
4. Using the tube layout report, place the Q^x UPT tube in order in the **BD Viper** Lysing Rack and lock into place.
5. Specimens are ready to be pre-warmed.
6. **Change gloves** before proceeding to avoid contamination.

Processing procedure for unpreserved (Neat) urine specimens

NOTE: Wear clean gloves when handling the urine specimen. If gloves come in contact with specimen, immediately change them to prevent contamination of other specimens.

1. Label a Specimen Tube for use on the **BD Viper** System (Extracted Mode) with the patient identification and date/time collected.
2. Swirl the urine cup to mix the urine specimen and open carefully.
NOTE: Open carefully to avoid spills which may contaminate gloves or the work area.
3. Uncap the tube and use a pipette to transfer the urine specimen into the tube. The correct volume of urine has been added when the fluid level is between the purple lines on the fill window located on the label. This volume corresponds to approximately 2.0 – 3.0 mL of urine. DO NOT overfill or under fill the tube.
4. Tighten a **black pierceable cap** securely on each tube.
5. Repeat steps 1 through 4 for each urine specimen. Use a new pipette or pipette tip for each sample.
6. Using the tube layout report, place the neat urine specimens in order in the **BD Viper** Lysing Rack and lock into place.
7. Specimens are ready to be pre-warmed.
8. **Change gloves** before proceeding to avoid contamination.

NOTE: The pre-warm step must be started within 30 h of collection if the urine has been stored at 2 – 30°C; within 7 days of collection if stored at 2 – 8°C; or within 180 days if stored frozen at -20°C.

PROCESSING PROCEDURE FOR LBC SPECIMENS TRANSFERRED TO THE LBC SPECIMEN DILUTION TUBES

NOTE: Do not place specimens transferred to the LBC Specimen Dilution Tubes in the **BD Viper** Lysing Rack or the **BD Viper** Lysing Heater. Specimens transferred to the LBC Specimen Dilution Tubes should be placed in the **BD Viper** LBC Specimen Rack.

NOTE: If specimens are frozen, make sure they are thawed completely at room temperature and mixed by inversion prior to proceeding.

1. Make sure the LBC Specimen Dilution Tube has a blue pierceable cap.
2. Using the tube layout report, place the LBC Specimen Dilution Tube containing the specimen in order in the **BD Viper** LBC Specimen Rack and lock into place.
3. Specimens are ready to be tested on the **BD Viper** System in Extracted Mode.
4. Change gloves prior to proceeding to avoid contamination.

QUALITY CONTROL PREPARATION

NOTE: Do not re-hydrate the controls prior to loading in the BD Viper Lysing Rack.

1. Using the tube layout report, place CT/GC Q^x Negative Controls into the appropriate positions in the **BD Viper** Lysing Rack.
2. Using the tube layout report, place CT/GC Q^x Positive Controls into the appropriate positions in the **BD Viper** Lysing Rack.
3. Controls are ready to be pre-warmed with the specimens if desired.

PRE-WARM PROCEDURE FOR SWAB AND URINE SPECIMENS

NOTE: The pre-warm procedure must be applied to all swab and urine specimens to ensure that the specimen matrix is homogeneous prior to loading on the BD Viper System. Failure to pre-warm specimens may have an adverse impact on performance of the BD ProbeTec CT/GC Q^x assays and/or BD Viper System. Swab and urine specimens must be pre-warmed; however, pre-warming of the controls is optional.

NOTE: Refrigerated or frozen specimens must be brought to room temperature prior to pre-warming.

1. Insert the **BD Viper** Lysing Rack into the **BD Viper** Lysing Heater.
2. Pre-warm the specimens for 15 min at 114 +/- 2°C.
3. Remove the Lysing Rack from the Lysing Heater and let specimens cool at room temperature for a minimum of 15 min before loading into the **BD Viper** instrument.
4. Refer to the Test Procedure for testing specimens and controls.
5. After pre-warming, specimens may be stored for 7 days at 2 – 30°C or for 180 days at -20°C without additional pre-warming prior to testing on the **BD Viper** System.

TEST PROCEDURE

Refer to the **BD Viper** Instrument User's Manual (Extracted Mode Operation) for specific instructions for operating and maintaining the components of the system. The optimum environmental conditions for the GC Q^x assay were found to be 18 – 27°C and 20 – 85% Relative Humidity.

QUALITY CONTROL

Quality control must be performed in accordance with applicable local, state and/or federal regulations or accreditation requirements and your laboratory's standard Quality Control procedures. It is recommended that the user refer to pertinent CLSI guidance and CLIA regulations for appropriate Quality Control practices.

The Control Set for the **BD ProbeTec** CT/GC Q^x Amplified DNA Assays is provided separately. One Positive and one Negative Control must be included in each assay run and for each new reagent kit lot number. Controls must be positioned according to the **BD Viper** Instrument User's Manual. The CT/GC Q^x Positive Control will monitor for substantial reagent failure only. The CT/GC Q^x Negative Control monitors for reagent and/or environmental contamination. Additional controls may be tested according to guidelines or requirements of local, state, and/or federal regulations or accrediting organizations. Refer to CLSI C24-A3 for additional guidance on appropriate internal quality control testing practices.¹⁴ The Positive Control contains approximately 2400 copies per mL of pCTB4 and pGCint3 linearized plasmids.

The Extraction Control (EC) oligonucleotide is used to confirm the validity of the extraction process. The EC is dried in the Extraction Tubes and is re-hydrated by the **BD Viper** System upon addition of the specimen and extraction reagents. At the end of the extraction process, the EC fluorescence is monitored by the instrument and an automated algorithm is applied to both the EC and *N. gonorrhoeae*-specific signals to report specimen results as positive, negative, or EC failure.

General QC Information for the BD Viper System:

The location of the microwells is shown in a color-coded plate layout screen on the LCD Monitor. The plus symbol (+) within the microwell indicates the positive QC sample. The minus symbol (-) within the microwell indicates the negative QC sample.

A QC pair must be logged in for each reagent kit lot number and for each plate to be tested. If QC pairs have not been properly logged in, a message box appears that prevents saving the rack and proceeding with the run until complete.

A maximum of two QC pairs per rack is permitted. Additional control materials may be added provided they are logged in as samples.

NOTE: The BD Viper System will re-hydrate the controls during the assay run. Do not attempt to hydrate the assay controls prior to loading them into the BD Viper Lysing Rack.

Running one plate on a BD Viper System:

The first two positions (A1 and B1) are reserved for the positive (A1) and negative (B1) controls, respectively. The first available position for a patient sample is C1.

Running two plates on a BD Viper System:










For plate one, the first two positions (A1 and B1) are reserved for the positive (A1) and negative (B1) controls, respectively. The first available position for a patient sample is C1. For plate two (full plate) the last two positions (G12 and H12) are reserved for the positive (G12) and negative (H12) controls, respectively. For plate two (partial plate) the last two positions after the last patient sample are automatically assigned as the positive and negative controls, respectively.

Interpretation of Quality Control Results:

The CT/GC Q^x Positive Control and the CT/GC Q^x Negative Control must test as positive and negative, respectively, in order to obtain patient results. If controls do not perform as expected, the run is considered invalid and patient results will not be reported by the instrument. If either of the controls does not provide the expected results, repeat the entire run using a new set of controls, new extraction tubes, new extraction reagent trough, new lysis trough and new microwells. If the repeat QC does not provide the expected results, contact BD Technical Services.

If the *N. gonorrhoeae*-specific signal is greater than or equal to a threshold of 125 Maximum Relative Fluorescent Units (MaxRFU), the EC fluorescence is ignored by the algorithm. If the *N. gonorrhoeae*-specific signal is less than a threshold of 125 MaxRFU, the EC fluorescence is utilized by the algorithm in the interpretation of the result.

Table 3: Interpretation of Quality Control Results

Control Type	Tube Result Report Symbol	GC Q ^x MaxRFU	QC Disposition
GC Q ^x Positive Control	OK	≥125	QC Pass
GC Q ^x Positive Control		<125	QC Failure
GC Q ^x Positive Control	 or  or 	Any value	QC Failure
GC Q ^x Negative Control	OK	<125	QC Pass
GC Q ^x Negative Control		≥125	QC Failure
GC Q ^x Negative Control	 or  or  or 	Any value	QC Failure







Refer to the Interpretation of Test Results for a description of Tube Result Report symbols.

INTERPRETATION OF TEST RESULTS

The **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** uses fluorescent energy transfer as the detection method to test for the presence of *N. gonorrhoeae* in clinical specimens. All calculations are performed automatically by the **BD Viper** software.

The presence or absence of *N. gonorrhoeae* DNA is determined by calculating the peak fluorescence (MaxRFU) over the course of the amplification process and by comparing this measurement to a predetermined threshold value. The magnitude of the MaxRFU score is not indicative of the level of organism in the specimen. If the *N. gonorrhoeae*-specific signal is greater than or equal to a threshold of 125 MaxRFU, the EC fluorescence is ignored by the algorithm. If the *N. gonorrhoeae*-specific signal is less than a threshold of 125 MaxRFU, the EC fluorescence is utilized by the algorithm in the interpretation of the result. If assay control results are not as expected, patient results are not reported. See the Quality Control section for expected control values. Reported results are determined as follows.

Table 4: Interpretation of Test Results for the GC Q^x Assay

Tube Report Result	GC Q ^x MaxRFU	Report	Interpretation	Result
	≥125	<i>N. gonorrhoeae</i> DNA detected by SDA.	Positive for <i>N. gonorrhoeae</i> . <i>N. gonorrhoeae</i> organism viability and/or infectivity cannot be inferred since target DNA may persist in the absence of viable organisms.	Positive
	<125	<i>N. gonorrhoeae</i> DNA not detected by SDA.	Presumed negative for <i>N. gonorrhoeae</i> . A negative result does not preclude <i>N. gonorrhoeae</i> infection because results are dependent on adequate specimen collection, absence of inhibitors, and the presence of sufficient DNA to be detected.	Negative
	<125	Extraction control failure. Repeat test from initial specimen tube or obtain another specimen for testing.	<i>N. gonorrhoeae</i> , if present, is not detectable.	Extraction Control Failure
	Any value	Extraction Transfer Failure. Repeat test from initial specimen tube or obtain another specimen for testing.	<i>N. gonorrhoeae</i> , if present, is not detectable.	Extraction Transfer Failure
	Any value	Liquid Level Failure. Repeat test from initial specimen tube or obtain another specimen for testing.	<i>N. gonorrhoeae</i> , if present, is not detectable.	Liquid Level Failure
	Any value	Error. Repeat test from initial specimen tube or obtain another specimen for testing.	<i>N. gonorrhoeae</i> , if present, is not detectable.	Error

SPECIMEN PROCESSING CONTROLS

Specimen Processing Controls may be tested in accordance with the requirements of appropriate accrediting organizations. A positive Specimen Processing Control tests the entire assay system. For this purpose, known positive specimens can serve as controls by being processed and tested in conjunction with unknown specimens. Specimens used as processing controls must be stored, processed, and tested according to the package insert. If a known positive specimen is not available, additional options for Specimen Processing Controls are described below:

A. Preparation of Specimen Processing Controls in BD ProbeTec Q^x Swab Diluent

ATCC *Neisseria gonorrhoeae*:

Assay a stock culture of *N. gonorrhoeae* (ATCC # 19424) prepared as described below:

1. Thaw a vial of *N. gonorrhoeae* stock culture, received from ATCC and immediately inoculate a chocolate agar plate.
2. Incubate at 37°C in 3 – 5% CO₂ for 24 – 48 h.
3. Resuspend colonies from the chocolate agar plate with phosphate buffered saline (PBS).
4. Dilute cells in PBS to a 1.0 McFarland turbidity standard (approximately 3 x 10⁸ cells/mL).
5. Prepare 10-fold serial dilutions to a 10⁻⁵ dilution of the McFarland (at least 4 mL final volume) in PBS.
6. Place 0.1 mL of the 10⁻⁵ dilution in a **BD ProbeTec Q^x Swab Diluent** tube and tightly recap using a **black pierceable cap**.
7. Using the tube layout report, place the Specimen Processing Control(s) in order in the **BD Viper** Lysing Rack and lock into place.
8. Process the controls according to the Pre-warming Procedure and then follow the Test Procedure.

Bio-Rad AmpliTrol - *Chlamydia trachomatis* & *Neisseria gonorrhoeae*:

NOTE: Refer to manufacturer's processing instructions.

1. Add the appropriate volume of Bio-Rad AmpliTrol CT/GC to a **BD ProbeTec Q^x Swab Diluent** tube and tightly recap using a **black pierceable cap**.
2. Mix the solution by vortexing or with inversion.
3. Using the tube layout report, place the Specimen Processing Control(s) in order in the **BD Viper** Lysing Rack and lock into place.
4. Process the controls according to the Pre-warming Procedure and then follow the Test Procedure.

B. Preparation of Specimen Processing Controls in LBC Specimen Dilution Tubes

ATCC *Neisseria gonorrhoeae*

1. Grow *N. gonorrhoeae* culture overnight on chocolate agar plates.
2. Resuspend *N. gonorrhoeae* colonies in phosphate buffered saline (PBS).
3. Prepare a McFarland #1 turbidity standard from the resuspended colonies.
4. Prepare 10-fold serial dilutions of the McFarland #1 suspension to 10⁻⁵.
5. Add 0.1 mL of 10⁻⁵ dilution of *N. gonorrhoeae* to an LBC Specimen Dilution Tube containing 0.5 mL of **BD SurePath** Preservative Fluid or PreservCyt Solution. Tightly recap the LBC Specimen Dilution Tube using the blue pierceable cap.
6. Invert the LBC Specimen Dilution Tube 3 – 4 times to ensure that the contents are well mixed.
7. Using the tube layout report, place the Specimen Processing Control(s) in order in the **BD Viper** LBC Specimen Rack and lock into place.
8. Specimen Processing Controls are ready to be tested on the **BD Viper** System in Extracted Mode.
9. Change gloves prior to proceeding to avoid contamination.

ATCC *Chlamydia trachomatis* and *Neisseria gonorrhoeae*:

1. Thaw vial of *C. trachomatis* LGV II or serovar H cells received from ATCC.
2. Prepare 10-fold serial dilutions to 10⁻⁵ in PBS.
3. Grow *N. gonorrhoeae* culture overnight on chocolate agar plates.
4. Resuspend *N. gonorrhoeae* colonies in PBS.
5. Prepare a McFarland #1 turbidity standard from the resuspended colonies.
6. Prepare 10-fold serial dilutions of the McFarland #1 suspension to 10⁻⁵.
7. Add 0.1 mL of 10⁻⁵ dilution of *C. trachomatis* and 0.1 mL of 10⁻⁵ dilution of *N. gonorrhoeae* to an LBC Specimen Dilution Tube containing 0.5 mL of **BD SurePath** Preservative Fluid or PreservCyt Solution. Tightly recap the LBC Specimen Dilution Tube using the blue pierceable cap.
8. Invert the LBC Specimen Dilution Tube 3 – 4 times to ensure that the contents are well mixed.
9. Using the tube layout report, place the Specimen Processing Control(s) in order in the **BD Viper** LBC Specimen Rack and lock into place.
10. Specimen Processing Controls are ready to be tested on the **BD Viper** System in Extracted Mode.
11. Change gloves prior to proceeding to avoid contamination.

Bio-Rad AmpliTrol *Chlamydia trachomatis* and *Neisseria gonorrhoeae*:

NOTE: Refer to manufacturer's processing instructions.

1. Add the appropriate volume of Bio-Rad AmpliTrol CT/GC to an LBC Specimen Dilution Tube containing 0.5 mL of **BD SurePath** Preservative Fluid or PreservCyt Solution. Tightly recap the LBC Specimen Dilution Tube using the blue pierceable cap.
2. Invert the LBC Specimen Dilution Tube 3 – 4 times to ensure that the contents are well mixed.

- Using the tube layout report, place the Specimen Processing Control(s) in order in the **BD Viper** LBC Specimen Rack and lock into place.
- Specimen Processing Controls are ready to be tested on the **BD Viper** System in Extracted Mode.
- Change gloves prior to proceeding to avoid contamination.

MONITORING FOR THE PRESENCE OF DNA CONTAMINATION

At least monthly, the following test procedure should be performed to monitor the work area and equipment surfaces for the presence of DNA contamination. Environmental monitoring is essential to detect contamination prior to the development of a problem.

- For each area to be tested, use a clean collection swab from the **BD ProbeTec Q^x** Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens.
- Dip the swab into the **BD ProbeTec Q^x** Swab Diluent tube and wipe the first area* using a broad sweeping motion.
- Fully insert the collection swab into the Q^x Swab Diluent tube.
- Break the shaft of the swab at the score mark. Use care to avoid splashing of contents.
- Tightly recap the tube using the **black pierceable cap**.
- Repeat for each desired area.
- After all swabs have been collected, expressed in diluent, process according to the Pre-warming Procedure and then follow the Test Procedure.

*Recommended areas to test include: **Instrument deck:** Pipette Tip Station Covers (2); Tube Processing Station: Tube Alignment Block and Fixed Metal Base; Deck Waste Area, Priming and Warming Heaters/Stage; Extraction Block; Plate Sealing Tool; Tip Exchange Stations (2); **Instrument Exterior:** Upper Door Handle; Lower Door Handle; Waste Liquid Quick Release Valve; LCD Monitor (Touchscreen); Keyboard/Scanner; Staging Area; Locking Plate and Fixed Metal Base; **Accessories:** Tube Lockdown cover, **BD Viper** Lysing Rack/Table Base; **BD Viper** Lysing Heater; Metal Microwell Plates; Timer; Laboratory Bench Surfaces.

If an area gives a positive result or if contamination is suspected, clean the area with fresh 1% (v/v) sodium hypochlorite, DNA AWAY, or 3% (w/v) hydrogen peroxide. (Do not use hydrogen peroxide from a bottle that has remained open for longer than 8 days). Make sure the entire area is wetted with the solution and allowed to remain on the surface for at least 2 min or until dry. If necessary, remove excess cleaning solution with a clean towel. Wipe the area with a clean towel saturated with water and allow the surface to dry. Retest the area. Repeat cleaning process until negative results are obtained. If the contamination does not resolve, contact BD Technical Services for additional information.

LIMITATIONS OF THE PROCEDURE

- This method has been tested only with endocervical, vaginal, male urethral swab specimens, **BD SurePath** or PreservCyt specimens collected with cytobrush/spatula or broom device, and male and female urine specimens. Performance with other specimen types has not been assessed.
- Optimal performance of the test requires adequate specimen collection and handling. Refer to the "Specimen Collection and Transport" sections of this insert.
- Endocervical specimen adequacy can only be assessed by microscopic visualization of columnar epithelial cells in the specimen.
- Collection and testing of urine specimens with the **BD ProbeTec GC Q^x** Amplified DNA Assay is not intended to replace cervical exam and endocervical sampling for diagnosis of urogenital infection. Cervicitis, urethritis, urinary tract infections and vaginal infections may result from other causes or concurrent infections may occur.
- The **BD ProbeTec GC Q^x** Amplified DNA Assay for male and female urine specimen testing should be performed on first catch random urine specimens (defined as the first 20 – 60 mL of the urine stream).
- The effects of other potential variables such as vaginal discharge, use of tampons, douching, and specimen collection variables have not been determined.
- A negative test result does not exclude the possibility of infection because test results may be affected by improper specimen collection, technical error, specimen mix-up, concurrent antibiotic therapy, or the number of organisms in the specimen which may be below the sensitivity of the test.
- As with many diagnostic tests, results from the **BD ProbeTec GC Q^x** Amplified DNA Assay should be interpreted in conjunction with other laboratory and clinical data available to the physician.
- The **BD ProbeTec GC Q^x** Amplified DNA Assay should not be used for the evaluation of suspected sexual abuse or for other medico-legal indications. Additional testing is recommended in any circumstance when false positive or false negative results could lead to adverse medical, social, or psychological consequences.
- The **BD ProbeTec GC Q^x** Amplified DNA Assay cannot be used to assess therapeutic success or failure since nucleic acids from *N. gonorrhoeae* may persist following antimicrobial therapy.
- The **BD ProbeTec GC Q^x** Amplified DNA Assay provides qualitative results. No correlation can be drawn between the magnitude of the positive assay signal (MaxRFU) and the number of cells in an infected sample.
- The predictive value of an assay depends on the prevalence of the disease in any particular population. See Table 5 for hypothetical predictive values when testing varied populations.
- Because the Positive Control for the **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assays is used in testing for both *C. trachomatis* and *N. gonorrhoeae*, correct positioning of the microwell strips is important for final results reporting.
- Use of the **BD ProbeTec GC Q^x** Amplified DNA Assay is limited to personnel who have been trained in the assay procedure and the **BD Viper** System.
- The reproducibility of the **BD ProbeTec GC Q^x** Amplified DNA Assay was established using seeded simulated swabs and seeded CT/GC Q^x Swab Diluent to simulate urine specimens. These specimens were inoculated with either *N. gonorrhoeae* alone or *N. gonorrhoeae* plus *C. trachomatis*.

16. Performance has not been established for urine specimens in Q^x UPT when fill volumes other than those falling within the purple lines on the fill window (approximately 2.0 mL to 3.0 mL) are used.
17. The **BD ProbeTec Neisseria gonorrhoeae** (GC) Q^x Amplified DNA Assay may cross-react with *N. cinerea* and *N. lactamica*. These organisms have only rarely been isolated from the genital tract.¹⁵⁻¹⁸ Refer to “Performance Characteristics” for further information.
18. The performance of the **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** on the **BD Viper System** in extracted mode with swab specimens was evaluated for interference by blood, gynecological lubricants, and spermicides. The performance with urine specimens was evaluated for interference by blood and commonly used over-the-counter pain relievers. No interference was observed with any of the substances at the concentrations tested.
19. The patient-collected vaginal swab specimens are an option for screening women when a pelvic exam is not otherwise indicated.
20. The patient-collected vaginal swab specimen application is limited to healthcare facilities where support/ counseling is available to explain procedures and precautions.
21. The **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** has not been validated for vaginal swab specimens collected by patients at home.
22. The performance of vaginal swab specimens has not been evaluated in patients less than 17 years of age.
23. The performance of vaginal swab specimens has not been evaluated in pregnant women.

EXPECTED RESULTS

NOTE: An explanation of symbols and abbreviations used in tables can be found in the Interpretation of Tables section (at end of insert).

A. Prevalence

The prevalence of positive *N. gonorrhoeae* specimens in patient populations depends upon: clinic type, age, risk factors, gender, and test method. The prevalence observed with the GC Q^x Amplified DNA Assay during a multi-center clinical trial for swab and urine specimens ranged from 1.4% to 19.2% for female specimens and 4.8% to 40.5% for male specimens (Table 10A).

The prevalence observed with the GC Q^x Assay during a multi-center clinical trial for **BD SurePath** specimens ranged from 0.0% to 25.9% (Table 10B). The prevalence observed with the GC Q^x Assay during a multi-center clinical trial for PreservCyt specimens ranged from 0.0% to 13.3% (Table 10C).

B. Positive and Negative Predictive Value

Hypothetical positive and negative predictive values (PPV & NPV) for the GC Q^x Assay with swab and urine specimens are shown in Table 5A. Hypothetical positive and negative predictive values (PPV & NPV) for the GC Q^x Assay from the multi-center clinical trial for **BD SurePath** specimens are shown in Table 5B. Hypothetical positive and negative predictive values (PPV & NPV) for the GC Q^x Assay from the multi-center clinical trial for PreservCyt specimens are shown in Table 5C. These calculations are based on hypothetical prevalence and overall sensitivity and specificity (compared to the patient infected status) of 99.3% and 99.3%, for swab and urine specimens, of 100.0% and 99.9% for **BD SurePath** specimens, and of 95.3% and 99.9% for PreservCyt specimens. In addition, PPV and NPV based on actual prevalence, sensitivity and specificity are shown in Tables 8 and 9. PPV was calculated using: (Sensitivity * Prevalence) / (Sensitivity * Prevalence + [1 - Specificity] * [1 - Prevalence]). NPV was calculated using: (Specificity * [1 - Prevalence]) / ([1-Sensitivity] * Prevalence + Specificity * [1-Prevalence]).

Table 5A: GC Hypothetical Positive and Negative Predictive Values (Swabs/Urines) Compared to Patient Infected Status

Prevalence (%)	Sensitivity (%)	Specificity (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	99.3	99.3	74.3	100.0
5	99.3	99.3	88.2	100.0
10	99.3	99.3	94.0	99.9
20	99.3	99.3	97.3	99.8
30	99.3	99.3	98.4	99.7
40	99.3	99.3	99.0	99.5
50	99.3	99.3	99.3	99.3

Table 5B: GC Hypothetical Positive and Negative Predictive Values (BD SurePath) Compared to Patient Infected Status

Prevalence (%)	Sensitivity (%)	Specificity (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	100.0	99.9	95.3	100.0
5	100.0	99.9	98.1	100.0
10	100.0	99.9	99.1	100.0
20	100.0	99.9	99.6	100.0
30	100.0	99.9	99.8	100.0
40	100.0	99.9	99.9	100.0
50	100.0	99.9	99.9	100.0

Table 5C: GC Hypothetical Positive and Negative Predictive Values (PreservCyt) Compared to Patient Infected Status

Prevalence (%)	Sensitivity (%)	Specificity (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	95.3	99.95	97.5	99.9
5	95.3	99.95	99.0	99.8
10	95.3	99.95	99.5	99.5
20	95.3	99.95	99.8	98.8
30	95.3	99.95	99.9	98.0
40	95.3	99.95	99.9	97.0
50	95.3	99.95	99.9	95.5

C. MaxRFU Frequency Distribution

A total of 6284 GC Q^x Assay results from swab and urine specimens was evaluated at seven geographically diverse clinical sites. A frequency distribution of the initial MaxRFU values for the GC Q^x assay is shown in Figure A. The distribution of MaxRFU values from GC Q^x true positive, true negative, false positive and false negative specimens (i.e. from those specimens that yielded results which were discordant with the patient infected status [PIS]) is shown in Table 6A.

A total of 1715 GC Q^x Assay results from **BD SurePath** specimens was evaluated from eleven geographically diverse clinical sites. A frequency distribution of the initial MaxRFU values for the GC Q^x assay is shown in Figure B. The distribution of MaxRFU values from GC Q^x true positive, true negative, false positive and false negative specimens (i.e., from those specimens that yielded results which were discordant with the patient infected status [PIS]) is shown in Table 6B.

A total of 2074 GC Q^x Assay results from PreservCyt specimens was evaluated from eleven geographically diverse clinical sites. A frequency distribution of the initial MaxRFU values for the GC Q^x assay is shown in Figure C. The distribution of MaxRFU values from GC Q^x true positive, true negative, false positive and false negative specimens (i.e., from those specimens that yielded results which were discordant with the patient infected status [PIS]) is shown in Table 6C.

Figure A: Frequency Distribution of MaxRFU for the GC Q^x Assay (Swab and Urine Specimens)

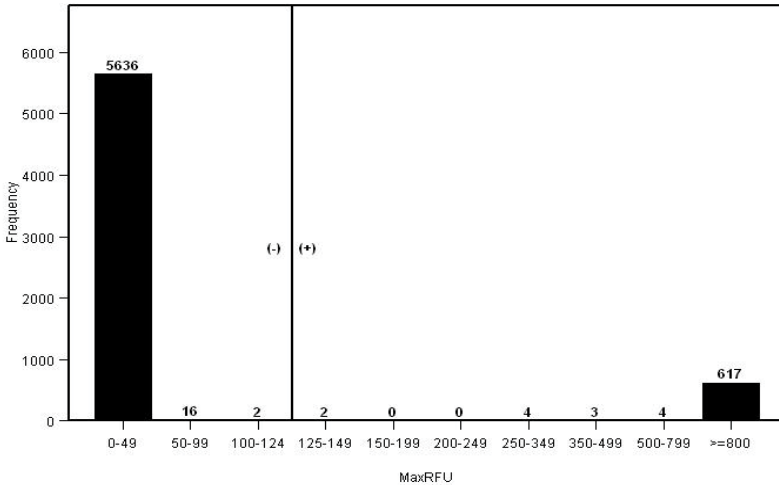


Figure B: Frequency Distribution of MaxRFU for the GC Q^x Assay (BD SurePath Specimens)

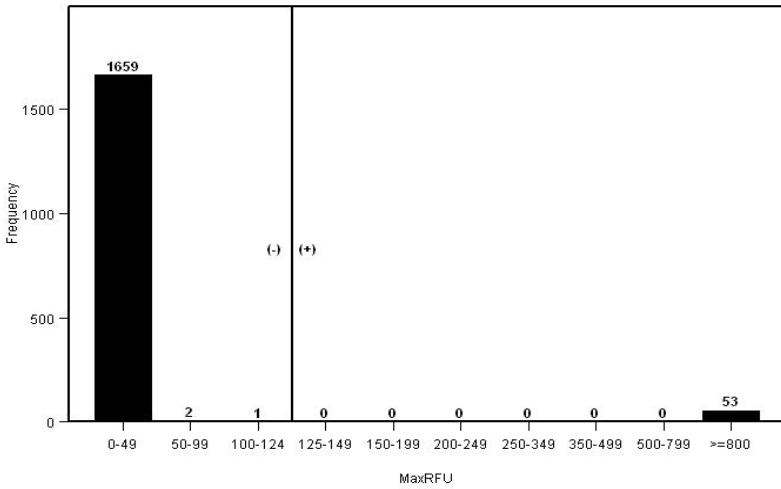


Figure C: Frequency Distribution of MaxRFU for the GC Q^x Assay (PreservCyt Specimens)

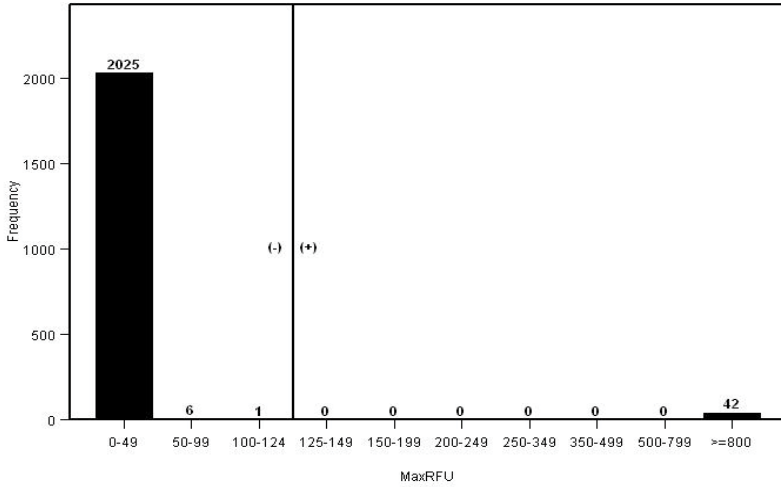


Table 6A: GC Q^x MaxRFU Ranges for False Negative, False Positive, True Negative and True Positive Results (Swab/Urine Specimens)

MaxRFU Range		0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
Total		5636	16	2	2	0	0	4	3	4	617
FN	FNU	2	0	0							
	FS	1	0	0							
	FUPT	1	0	0							
	Total	4	0	0							
FP	FNU				0	0	0	1	1	0	3
	FS				0	0	0	1	0	0	2
	FUPT				0	0	0	0	1	0	2
	FV				2	0	0	0	0	1	5
	MNU				0	0	0	1	0	1	5
	MS				0	0	0	0	0	0	6
	MUPT				0	0	0	0	1	0	5
	Total				2	0	0	3	3	2	28
TN	FNU	920	3	0							
	FS	918	5	1							
	FUPT	925	0	0							
	FV	913	6	1							
	MNU	655	0	0							
	MS	646	1	0							
	MUPT	655	1	0							
	Total	5632	16	2							
TP	FNU				0	0	0	0	0	0	63
	FS				0	0	0	0	0	0	64
	FUPT				0	0	0	0	0	0	64
	FV				0	0	0	1	0	0	64
	MNU				0	0	0	0	0	0	112
	MS				0	0	0	0	0	2	110
	MUPT				0	0	0	0	0	0	112
	Total				0	0	0	1	0	2	589

Table 6B: GC Q^x MaxRFU Ranges for False Negative, False Positive, True Negative and True Positive Results (BD SurePath Specimens)

MaxRFU Range	0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
FN	0	0	0							
FP				0	0	0	0	0	0	2
TN	1659	2	1							
TP				0	0	0	0	0	0	51
Total	1659	2	1	0	0	0	0	0	0	53

Table 6C: GC Q^x MaxRFU Ranges for False Negative, False Positive, True Negative and True Positive Results (PreservCyt Specimens)

MaxRFU Range	0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
FN	2	0	0							
FP				0	0	0	0	0	0	1
TN	2023	6	1							
TP				0	0	0	0	0	0	41
Total	2025	6	1	0	0	0	0	0	0	42

D. Controls

During the swab/urine clinical evaluation, there were no GC Q^x Positive Control failures from 253 GC Q^x plate runs. For the GC Q^x Negative Control, a failure was observed in 1 of 253 GC Q^x plate runs. During the **BD SurePath** specimen clinical evaluation, there was one GC Q^x Positive Control failure and no GC Q^x Negative Control failures from 120 GC Q^x plates that were run. During the PreservCyt specimen clinical evaluation, there were no GC Q^x Positive Control failures and one GC Q^x Negative Control failure from 142 GC Q^x plates that were run. The CT/GC Q^x Positive and Negative Control MaxRFU values observed in the clinical trials are shown in Table 7.

Table 7: Distribution of MaxRFU Results for the GC Q^x Assay Negative and Positive Controls

Control	Statistic	Swab and Urine Specimen Clinical Study	BD SurePath Specimen Clinical Study	PreservCyt Specimen Clinical Study
GC Q ^x Negative Control	n	252	120	141
MaxRFU	Maximum	17	42	10
	95th Percentile	7	0	0
	Median	0	0	0
	Mean	1	0	0
	5th Percentile	0	0	0
	Minimum	0	0	0
GC Q ^x Positive Control	n	253	120	142
MaxRFU	Maximum	2242	2156	2259
	95th Percentile	2083	1982	2045
	Median	1835	1786	1785
	Mean	1814	1777	1789
	5th Percentile	1502	1478	1555
	Minimum	530	1370	886

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

Swab and Urine Specimen Clinical Study

Clinician-collected endocervical and male urethral swab specimens, patient-collected vaginal swab specimens (in a clinical setting), and male and female Q^x UPT and neat urine specimens were collected from 1059 symptomatic and asymptomatic female subjects and 787 symptomatic and asymptomatic male subjects attending OB/GYN, sexually transmitted disease (STD) and family planning clinics at seven geographically diverse clinical sites in North America. Subjects were classified as symptomatic if they reported symptoms such as dysuria, urethral discharge, coital pain/difficulty/bleeding, testicular or scrotum pain/swelling, abnormal vaginal discharge, or pelvic/uterine/adnexal pain. Subjects were classified as asymptomatic if they did not report symptoms. Sixty five female subjects and 13 male subjects were excluded from the data analysis due to age requirement violations, antibiotic treatment in the last 21 days, opting to withdraw from the study after initially consenting, failure to obtain paired swab and urine specimens, urine quantity less than 20 mL, or transport and storage errors related to specimen collection. Therefore, the final data analysis included 994 compliant female subjects and 774 compliant male subjects.

Five specimens were collected from each of the 994 eligible female subjects. A urine specimen was collected and split into Q^x UPT, neat urine and the two reference urine specimen collection devices followed by a vaginal swab specimen and three randomized endocervical swab specimens. Up to four specimens were collected from each of the 774 eligible male subjects. Up to three randomized urethral swab specimens were collected followed by a urine specimen that was split into Q^x UPT, neat urine and the two reference urine specimen collection devices. **BD ProbeTec GC Q^x** assay results were generated from the Q^x UPT and neat urine specimens, the vaginal swab specimen, one endocervical swab specimen and one male urethral swab specimen. The remaining two endocervical swab specimens, up to two male urethral swab specimens, and the two reference urine specimens for each male and female subject were tested using two reference methods: the **BD ProbeTec ET GC/AC** assay and another commercially available NAAT (Nucleic Acid Amplification Test). Specimen testing was conducted either at the site of collection or at a designated **BD Viper** testing site.

All performance calculations were based on the total number of **BD ProbeTec GC Q^x** assays results for endocervical, vaginal and male urethral swab specimens, and male and female Q^x UPT and neat urine specimens compared to a patient infected status (PIS) algorithm for each gender. In the algorithm, the designation of a subject as being infected with GC or not was based on endocervical swab and urine specimen results from the commercially available **BD ProbeTec ET GC/AC** assay and the other commercially available NAAT. Subjects were considered infected with GC if two of the four endocervical swab and urine specimens (or two of the three or four urethral swab and urine specimens) tested positive in the **BD ProbeTec ET GC/AC** assay and the other reference NAAT (one specimen testing positive in each NAAT). Subjects were considered non-infected if less than two reference NAAT results were positive. A total of 6284 **BD ProbeTec GC Q^x** assay results from symptomatic and asymptomatic male and female subjects were used to calculate sensitivity and specificity. Sensitivity and specificity by specimen type and symptomatic status are presented in Table 9A.

Performance of the assay with endocervical swabs, patient collected vaginal swab specimens (in a clinical setting), female UPT and neat urine was assessed in the clinical study. Separate performance was calculated for specimens collected from pregnant females. For the latter, sensitivity compared to patient infected status for FS, FV, FNU, and FUPT was 100% (3/3). In each case, specificity was 100% (24/24) for FS, FV, FNU, and FUPT separately.

Tables 11A and 11B summarize the number of results from symptomatic and asymptomatic subjects designated as infected or non-infected with GC according to the PIS algorithm.

NOTE: An explanation of symbols and abbreviations used in tables can be found in the Interpretation of Tables section (at end of insert).

BD SurePath Specimen Clinical Study

Endocervical swab specimens and **BD SurePath** specimens were collected from 1728 compliant female subjects attending family planning, OB/GYN, and sexually transmitted disease clinics at eleven geographically diverse clinical sites in North America. Subjects were classified as symptomatic if they reported symptoms such as dysuria, coital pain/difficulty/bleeding, abnormal vaginal discharge, or pelvic/uterine/adnexal pain. Subjects were classified as asymptomatic if they did not report symptoms. Thirteen subjects did not have a **BD SurePath** specimen result. Therefore there were 1715 subjects evaluated.

Three randomized endocervical swab specimens and a **BD SurePath** specimen were collected from each female subject. The three reference endocervical swabs were tested with the **BD ProbeTec ET CT/GC/AC** assay, the **BD ProbeTec GC Q^x** assay, and another commercially available NAAT (Nucleic Acid Amplification Test). Sensitivity and specificity for **BD SurePath** specimens were calculated by comparing results to a patient infected status (PIS) algorithm. The designation of positive or negative PIS was based on the endocervical swab specimen results from the three reference methods. At least two positive reference results were required to establish a subject as PIS-positive. At least two negative reference results were required to establish a subject as PIS-negative. The distribution of cervical sampling devices used in the clinical study according to clinical collection site is summarized in Table 8A. Sensitivity and specificity by symptomatic status are presented in Table 9B.

Table 11C summarizes the number of results from symptomatic and asymptomatic subjects designated as infected or non-infected with GC according to the PIS algorithm.

Table 12A summarizes the GC Q^x assay performance for **BD SurePath** specimens compared to PIS by clinic type.

Table 8A: Summary of Cervical Sampling Devices Used in the BD SurePath Specimen Clinical Study

Cervical Sampling Device Used	Clinical Collection Site Number											Total
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
Broom-Type Device	54	50	511	18	374	0	127	0	0	71	0	1205
Spatula/Cytobrush	0	25	0	0	182	112	32	24	103	8	37	523

PreservCyt Specimen Clinical Study

Endocervical swab specimens and PreservCyt specimens were collected from 2079 compliant female subjects attending family planning, OB/GYN, and sexually transmitted disease clinics at eleven geographically diverse clinical sites in North America. Subjects were classified as symptomatic if they reported symptoms such as dysuria, coital pain/difficulty/bleeding, abnormal vaginal discharge, or pelvic/uterine/adnexal pain. Subjects were classified as asymptomatic if they did not report symptoms. Two subjects were excluded due to an undetermined patient infected status. Three subjects did not have a PreservCyt specimen result. Therefore there were 2074 subjects evaluated.

Three randomized endocervical swab specimens and a PreservCyt specimen were collected from each female subject. The three reference endocervical swabs were tested with the **BD ProbeTec ET CT/GC/AC** assay, the **BD ProbeTec GC Q^x** assay, and another commercially available NAAT (Nucleic Acid Amplification Test). Sensitivity and specificity for PreservCyt specimens were calculated by comparing results to a patient infected status (PIS) algorithm. The designation of positive or negative PIS was based on the endocervical swab specimen results from the three reference methods. At least two positive reference results were required to establish a subject as PIS-positive. At least two negative reference results were required to establish a subject as PIS-negative. The distribution of cervical sampling devices used in the clinical study according to clinical collection site is summarized in Table 8B. Sensitivity and specificity by symptomatic status are presented in Table 9C.

Table 11D summarizes the number of results from symptomatic and asymptomatic subjects designated as infected or non-infected with GC according to the PIS algorithm.

Table 12B summarizes the GC Q^x assay performance for PreservCyt specimens compared to PIS by clinic type.

Table 8B: Summary of Cervical Sampling Devices Used in the PreservCyt Specimen Clinical Study

Cervical Sampling Device Used	Clinical Collection Site Number											Total
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
Broom-Type Device	89	0	0	45	16	464	272	83	0	99	0	1068
Spatula/Cytobrush	74	154	95	0	0	52	0	209	282	0	145	1011

Table 9A: GC Q^x Assay Performance for Swab and Urine Specimens Compared to Patient Infected Status (by symptomatic status)

Specimen Type	Symptomatic Status	n	Sensitivity	95% C.I.	Specificity	95% C.I.	PPV	NPV	Error Initial/Final
FS	A	450	96.3% (26/27)	(81.0% – 99.9%)	99.5% (421/423)	(98.3% – 99.9%)	92.5%	99.8%	3/0
	S	542	100.0% (38/38)	(90.7% – 100.0%)	99.8% (503/504)	(98.9% – 100.0%)	97.4%	100.0%	2/2
	Total	992	98.5% (64/65)	(91.7% – 100.0%)	99.7% (924/927)	(99.1% – 99.9%)	95.9%	99.9%	5/2
FV ¹	A	449	100.0% (27/27)	(87.2% – 100.0%)	98.6% (416/422)	(96.9% – 99.5%)	82.0%	100.0%	0/0
	S	544	100.0% (38/38)	(90.7% – 100.0%)	99.6% (504/506)	(98.6% – 100.0%)	95.0%	100.0%	0/0
	Total	993	100.0% (65/65)	(94.5% – 100.0%)	99.1% (920/928)	(98.3% – 99.6%)	88.5%	100.0%	0/0
FNU ²	A	450	96.3% (26/27)	(81.0% – 99.9%)	99.3% (420/423)	(97.9% – 99.9%)	89.8%	99.8%	0/0
	S	543	97.4% (37/38)	(86.2% – 99.9%)	99.6% (503/505)	(98.6% – 100.0%)	94.8%	99.8%	0/0
	Total	993	96.9% (63/65)	(89.3% – 99.6%)	99.5% (923/928)	(98.7% – 99.8%)	93.1%	99.8%	0/0
FUPT ³	A	450	100.0% (27/27)	(87.2% – 100.0%)	99.5% (421/423)	(98.3% – 99.9%)	92.7%	100.0%	0/0
	S	543	97.4% (37/38)	(86.2% – 99.9%)	99.8% (504/505)	(98.9% – 100.0%)	97.3%	99.8%	0/0
	Total	993	98.5% (64/65)	(91.7% – 100.0%)	99.7% (925/928)	(99.1% – 99.9%)	95.8%	99.9%	0/0
MS ⁴	A	508	100.0% (12/12)	(73.5% – 100.0%)	99.2% (492/496)	(97.9% – 99.8%)	75.5%	100.0%	0/0
	S	257	100.0% (100/100)	(96.4% – 100.0%)	98.7% (155/157)	(95.5% – 99.8%)	98.0%	100.0%	1/0
	Total	765	100.0% (112/112)	(96.8% – 100.0%)	99.1% (647/653)	(98.0% – 99.7%)	95.0%	100.0%	1/0
MNU ⁴	A	517	100.0% (12/12)	(73.5% – 100.0%)	99.2% (501/505)	(98.0% – 99.8%)	74.6%	100.0%	0/0
	S	257	100.0% (100/100)	(96.4% – 100.0%)	98.1% (154/157)	(94.5% – 99.6%)	97.1%	100.0%	0/0
	Total	774	100.0% (112/112)	(96.8% – 100.0%)	98.9% (655/662)	(97.8% – 99.6%)	93.9%	100.0%	0/0
MUPT ⁴	A	517	100.0% (12/12)	(73.5% – 100.0%)	99.2% (501/505)	(98.0% – 99.8%)	74.6%	100.0%	1/0
	S	257	100.0% (100/100)	(96.4% – 100.0%)	98.7% (155/157)	(95.5% – 99.8%)	98.0%	100.0%	0/0
	Total	774	100.0% (112/112)	(96.8% – 100.0%)	99.1% (656/662)	(98.0% – 99.7%)	95.0%	100.0%	1/0
Total		6284	99.3% (592/596)	(98.3% – 99.8%)	99.3% (5650/5688)	(99.1% – 99.5%)	93.7%	99.9%	7/2 ⁵

¹ Of the 994 female subjects enrolled in the study, one subject did not provide vaginal swab specimens.

² Of the 994 female subjects enrolled in the study, one neat urine specimen was excluded for noncompliant urine specimen storage.

³ Of the 994 female subjects enrolled in the study, one Q^x UPT urine specimen was excluded for noncompliant urine specimen storage.

⁴ Clinical Trial enrollment for asymptomatic male subjects was extended to obtain the total number of clinical positives for this sub-population.

⁵ Three liquid level errors, two extraction control failures, and one extraction transfer error were generated. Two of the three liquid level errors and the two extraction control failures resolved as negative and were included in the sensitivity and specificity calculations. The one liquid level error and one extraction transfer error failed to resolve and were not included in the sensitivity and specificity calculations.

Table 9B: GC Q^x Assay Performance for BD SurePath Specimens Compared to Patient Infected Status (by symptomatic status)

Symptomatic Status	n	Sensitivity	95% C.I.	Specificity	95% C.I.	PPV	NPV	Error Initial/Final
A	1157	100.0% (32/32)	(89.1% – 100.0%)	99.8% (1123/1125)	(99.4% – 100.0%)	93.5%	100.0%	2/0
S	558	100.0% (19/19)	(82.4% – 100.0%)	100.0% (539/539)	(99.3% – 100.0%)	100.0%	100.0%	0/0
Total	1715	100.0% (51/51)	(93.0% – 100.0%)	99.9% (1662/1664)	(99.6% – 100.0%)	96.90%	100.0%	2/0

Table 9C: GC Q^x Assay Performance for PreservCyt Specimens Compared to Patient Infected Status (by symptomatic status)

Symptomatic Status	n	Sensitivity	95% C.I.	Specificity	95% C.I.	PPV	NPV	Error Initial/Final
A	1349	92.3% (24/26)	(74.9% – 99.1%)	100.0% (1323/1323)	(99.7% – 100.0%)	100.0%	99.9%	1/0
S	725	100.0% (17/17)	(80.5% – 100.0%)	99.9% (707/708)	(99.2% – 100.0%)	95.9%	100.0%	0/0
Total	2074	95.3% (41/43)	(84.2% – 99.4%)	99.95% (2030/2031)	(99.7% – 100.0%)	100.0%	99.9%	1/0

Table 10A: GC Q^x Assay Performance for Swab and Urine Specimens Compared to Patient Infected Status (by clinical site)

Specimen Type	Collect Site	Prevalence	n	Sensitivity	95% C.I.	Specificity	95% C.I.	# CT (+) and GC (+)	PPV	NPV
FS ⁶	1	8.4%	155	100.0% (13/13)	(75.3% – 100.0%)	99.3% (141/142)	(96.1% – 100.0%)	5	92.9%	100.0%
	2	10.4%	154	93.8% (15/16)	(69.8% – 99.8%)	99.3% (137/138)	(96.0% – 100.0%)	6	94.0%	99.3%
	3	6.8%	73	100.0% (5/5)	(47.8% – 100.0%)	98.5% (67/68)	(92.1% – 100.0%)	2	82.9%	100.0%
	4	19.0%	105	100.0% (20/20)	(83.2% – 100.0%)	100.0% (85/85)	(95.8% – 100.0%)	6	100.0%	100.0%
	5	1.4%	70	100.0% (1/1)	(2.5% – 100.0%)	100.0% (69/69)	(94.8% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%
	6	2.2%	365	100.0% (8/8)	(63.1% – 100.0%)	100.0% (357/357)	(99.0% – 100.0%)	3	100.0%	100.0%
	7	2.9%	70	100.0% (2/2)	(15.8% – 100.0%)	100.0% (68/68)	(94.7% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%
FV ⁷	1	8.4%	155	100.0% (13/13)	(75.3% – 100.0%)	99.3% (141/142)	(96.1% – 100.0%)	5	92.9%	100.0%
	2	10.3%	155	100.0% (16/16)	(79.4% – 100.0%)	97.1% (135/139)	(92.8% – 99.2%)	6	79.8%	100.0%
	3	6.8%	73	100.0% (5/5)	(47.8% – 100.0%)	100.0% (68/68)	(94.7% – 100.0%)	2	100.0%	100.0%
	4	19.0%	105	100.0% (20/20)	(83.2% – 100.0%)	97.6% (83/85)	(91.8% – 99.7%)	6	90.7%	100.0%
	5	1.4%	70	100.0% (1/1)	(2.5% – 100.0%)	100.0% (69/69)	(94.8% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%
	6	2.2%	365	100.0% (8/8)	(63.1% – 100.0%)	99.7% (356/357)	(98.4% – 100.0%)	3	88.2%	100.0%
	7	2.9%	70	100.0% (2/2)	(15.8% – 100.0%)	100.0% (68/68)	(94.7% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%
FNU ⁸	1	8.4%	155	100.0% (13/13)	(75.3% – 100.0%)	98.6% (140/142)	(95.0% – 99.8%)	5	86.8%	100.0%
	2	10.3%	155	93.8% (15/16)	(69.8% – 99.8%)	97.8% (136/139)	(93.8% – 99.6%)	6	83.0%	99.3%
	3	6.8%	73	100.0% (5/5)	(47.8% – 100.0%)	100.0% (68/68)	(94.7% – 100.0%)	2	100.0%	100.0%
	4	19.2%	104	100.0% (20/20)	(83.2% – 100.0%)	100.0% (84/84)	(95.7% – 100.0%)	6	100.0%	100.0%
	5	1.4%	70	100.0% (1/1)	(2.5% – 100.0%)	100.0% (69/69)	(94.8% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%
	6	2.2%	366	100.0% (8/8)	(63.1% – 100.0%)	100.0% (358/358)	(99.0% – 100.0%)	3	100.0%	100.0%
	7	2.9%	70	50.0% (1/2)	(1.3% – 98.7%)	100.0% (68/68)	(94.7% – 100.0%)	0	100.0%	98.5%
FUPT ⁹	1	8.4%	155	100.0% (13/13)	(75.3% – 100.0%)	99.3% (141/142)	(96.1% – 100.0%)	5	92.9%	100.0%
	2	10.3%	155	93.8% (15/16)	(69.8% – 99.8%)	99.3% (138/139)	(96.1% – 100.0%)	6	93.9%	99.3%
	3	6.8%	73	100.0% (5/5)	(47.8% – 100.0%)	100.0% (68/68)	(94.7% – 100.0%)	2	100.0%	100.0%
	4	19.2%	104	100.0% (20/20)	(83.2% – 100.0%)	98.8% (83/84)	(93.5% – 100.0%)	6	95.2%	100.0%
	5	1.4%	70	100.0% (1/1)	(2.5% – 100.0%)	100.0% (69/69)	(94.8% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%
	6	2.2%	366	100.0% (8/8)	(63.1% – 100.0%)	100.0% (358/358)	(99.0% – 100.0%)	3	100.0%	100.0%
	7	2.9%	70	100.0% (2/2)	(15.8% – 100.0%)	100.0% (68/68)	(94.7% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%

continued

Specimen Type	Collect Site	Prevalence	n	Sensitivity	95% C.I.	Specificity	95% C.I.	# CT (+) and GC (+)	PPV	NPV
MS ¹⁰	1	10.5%	313	100.0% (33/33)	(89.4% – 100.0%)	99.6% (279/280)	(98.0% – 100.0%)	11	96.7%	100.0%
	2	40.5%	79	100.0% (32/32)	(89.1% – 100.0%)	95.7% (45/47)	(85.5% – 99.5%)	10	94.1%	100.0%
	4	20.6%	170	100.0% (35/35)	(90.0% – 100.0%)	98.5% (133/135)	(94.8% – 99.8%)	11	94.5%	100.0%
	5	6.0%	182	100.0% (11/11)	(71.5% – 100.0%)	99.4% (170/171)	(96.8% – 100.0%)	5	91.4%	100.0%
	7	4.8%	21	100.0% (1/1)	(2.5% – 100.0%)	100.0% (20/20)	(83.2% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%
MNU ¹¹	1	10.5%	313	100.0% (33/33)	(89.4% – 100.0%)	99.3% (278/280)	(94.7% – 99.9%)	11	94.4%	100.0%
	2	40.5%	79	100.0% (32/32)	(89.1% – 100.0%)	95.7% (45/47)	(85.5% – 99.2%)	10	94.1%	100.0%
	4	20.6%	170	100.0% (35/35)	(90.0% – 100.0%)	97.8% (132/135)	(93.6% – 99.5%)	11	92.2%	100.0%
	5	5.8%	191	100.0% (11/11)	(71.5% – 100.0%)	100.0% (180/180)	(98.0% – 100.0%)	5	100.0%	100.0%
	7	4.8%	21	100.0% (1/1)	(2.5% – 100.0%)	100.0% (20/20)	(83.2% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%
MUPT ¹²	1	10.5%	313	100.0% (33/33)	(89.4% – 100.0%)	98.9% (277/280)	(96.9% – 99.8%)	11	91.4%	100.0%
	2	40.5%	79	100.0% (32/32)	(89.1% – 100.0%)	97.9% (46/47)	(88.7% – 99.9%)	10	97.0%	100.0%
	4	20.6%	170	100.0% (35/35)	(90.0% – 100.0%)	99.3% (134/135)	(95.9% – 100.0%)	11	97.4%	100.0%
	5	5.8%	191	100.0% (11/11)	(71.5% – 100.0%)	99.4% (179/180)	(96.9% – 100.0%)	5	91.1%	100.0%
	7	4.8%	21	100.0% (1/1)	(2.5% – 100.0%)	100.0% (20/20)	(83.2% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%

⁶ 22 of the 65 FS PIS positive subjects were co-infected with CT.

⁷ 22 of the 65 FV PIS positive subjects were co-infected with CT.

⁸ 22 of the 65 FNU PIS positive subjects were co-infected with CT.

⁹ 22 of the 65 FUPT PIS positive subjects were co-infected with CT.

¹⁰ 37 of the 112 MS PIS positive subjects were co-infected with CT.

¹¹ 37 of the 112 MNU PIS positive subjects were co-infected with CT.

¹² 37 of the 112 MUPT PIS positive subjects were co-infected with CT.

Table 10B: GC Q^x Assay Performance for BD SurePath Specimens Compared to Patient Infected Status (by clinical site)

Collection Site	Prevalence	n	Sensitivity	95% C.I.	Specificity	95% C.I.	# CT (+) and GC (+)	PPV	NPV
1	10.8%	74	100.0% (8/8)	(63.1% – 100.0%)	100.0% (66/66)	(94.6% – 100.0%)	7	100.0%	100.0%
2	3.9%	103	100.0% (4/4)	(39.8% – 100.0%)	100.0% (99/99)	(96.3% – 100.0%)	1	100.0%	100.0%
3	0.0%	37	NA	NA	100.0% (37/37)	(90.5% – 100.0%)	0	NA	NA
4	25.9%	54	100.0% (14/14)	(76.8% – 100.0%)	97.5% (39/40)	(86.8% – 99.9%)	4	93.3%	100.0%
5	4.3%	69	100.0% (3/3)	(29.2% – 100.0%)	100.0% (66/66)	(94.6% – 100.0%)	1	100.0%	100.0%
6	1.6%	555	100.0% (9/9)	(66.4% – 100.0%)	99.8% (545/546)	(99.0% – 100.0%)	2	89.0%	100.0%
7	2.0%	511	100.0% (10/10)	(69.2% – 100.0%)	100.0% (501/501)	(99.3% – 100.0%)	5	100.0%	100.0%
8	1.3%	159	100.0% (2/2)	(15.8% – 100.0%)	100.0% (157/157)	(97.7% – 100.0%)	2	100.0%	100.0%
9	0.0%	112	NA	NA	100.0% (112/112)	(96.8% – 100.0%)	0	NA	NA
10	5.6%	18	100.0% (1/1)	(2.5% – 100.0%)	100.0% (17/17)	(80.5% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%
11	0.0%	23	NA	NA	100.0% (23/23)	(85.2% – 100.0%)	0	NA	NA

Table 10C: GC Q^x Assay Performance for PreservCyt Specimens Compared to Patient Infected Status (by clinical site)

Collection Site	Prevalence	n	Sensitivity	95% C.I.	Specificity	95% C.I.	# CT (+) and GC (+)	PPV	NPV
1	5.5%	163	88.9% (8/9)	(51.8% – 99.7%)	100.0% (154/154)	(97.6% – 100.0%)	5	100.0%	99.4%
2	5.2%	154	100.0% (8/8)	(63.1% – 100.0%)	99.3% (145/146)	(96.2% – 100.0%)	1	88.7%	100.0%
3	3.2%	95	100.0% (3/3)	(29.2% – 100.0%)	100.0% (92/92)	(96.1% – 100.0%)	2	100.0%	100.0%
4	13.3%	45	100.0% (6/6)	(54.1% – 100.0%)	100.0% (39/39)	(91.0% – 100.0%)	2	100.0%	100.0%
5	0.0%	16	NA	NA	100.0% (16/16)	(79.4% – 100.0%)	0	NA	NA
6	1.6%	516	100.0% (8/8)	(63.1% – 100.0%)	100.0% (508/508)	(99.3% – 100.0%)	2	100.0%	100.0%
7	2.9%	272	87.5% (7/8)	(47.3% – 99.7%)	100.0% (264/264)	(98.6% – 100.0%)	3	100.0%	99.6%
8	0.0%	292	NA	NA	100.0% (292/292)	(98.7% – 100.0%)	0	NA	NA
9	0.0%	282	NA	NA	100.0% (282/282)	(98.7% – 100.0%)	0	NA	NA
10	0.0%	97	NA	NA	100.0% (97/97)	(96.3% – 100.0%)	0	NA	NA
11	0.7%	142	100.0% (1/1)	(2.5% – 100.0%)	100.0% (141/141)	(97.4% – 100.0%)	0	100.0%	100.0%

Table 11A: Analysis of GC Positive/Negative Swab and Urine Specimens from Female Subjects Based on Patient Infected Status

PIS GC	NAAT 1		NAAT 2		BD ProbeTec GC Qx Amplified DNA Assay				Symptomatic Status		
	Endocervical Swab	Urine	Endocervical Swab	Urine	Qx Endocervical Swab	Qx Vaginal Swab	Neat Urine	Qx UPT Urine	A	S	Total
	+	-	+	+	+	-	+	+	+	1	0
+		-	+	-	+	+	-	-	0	1	1
+		-	+	-	+	+	+	+	3	0	3
+		-	+	+	+	+	+	+	1	1	2
+		+	+	-	+	+	+	+	2	1	3
+		+	+	+	+	+	-	+	1	0	1
+		+	+	+	+	+	+	+	19	35	54
Total PIS Positive									27	38	65
-	NA	-	-	-	-	-	-	-	12	2	14
	-	NA	E	-	-	-	NA	NA	0	1	1
	-	NA	-	-	-	-	-	-	1	1	2
	-	I	-	-	-	-	-	-	5	1	6
	-	-	NA	-	-	-	-	-	1	2	3
	-	-	E	-	-	-	-	-	1	0	1
	-	-	-	-	ET	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	LE	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	-	NA	-	-	1	0	1
	-	-	-	-	-	-	-	-	390	484	874
	-	-	-	-	-	-	-	+	0	1	1
	-	-	-	-	-	-	+	-	1	1	2
	-	-	-	-	-	-	+	-	4	1	5
	-	-	-	-	-	-	+	+	0	1	1
	-	-	-	-	-	-	+	+	1	0	1
	-	-	-	-	+	-	-	-	0	1	1
	-	-	+	-	-	-	-	-	1	3	4
	-	-	+	-	+	-	-	-	1	0	1
	-	+	-	-	-	-	-	-	1	2	3
+	-	-	-	-	-	-	-	2	3	5	
+	+	-	-	-	+	+	+	1	0	1	
Total PIS Negative									423	506	929

I = Indeterminate

LE = Liquid Level Error

Table 11B: Analysis of GC Positive/Negative Specimens from Male Subjects Based on Patient Infected Status

PIS GC	NAAT 1		NAAT 2		BD ProbeTec GC Q ^x Amplified DNA Assay			Symptomatic Status		
	Urethral Swab	Urine	Urethral Swab	Urine	Q ^x Urethral Swab	Neat Urine	Q ^x UPT Urine	A	S	Total
	+	+	+	+	+	+	+	+	11	81
+		+	NA	+	+	+	+	1	13	14
NA		+	+	+	+	+	+	0	6	6
Total PIS Positive								12	100	112
-	-	I	-	-	-	-	-	4	1	5
	-	I	NA	-	-	-	-	1	0	1
	-	-	E	-	-	-	-	2	0	2
	-	-	-	E	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	NA	-	-	9	0	9
	-	-	-	-	-	-	-	422	124	546
	-	-	-	-	-	-	+	2	1	3
	-	-	-	-	-	+	-	1	1	2
	-	-	-	-	-	+	+	1	0	1
	-	-	-	-	+	-	-	3	0	3
	-	-	-	+	-	-	-	2	1	3
	-	-	+	-	-	-	-	2	1	3
	-	-	+	+	+	+	-	0	1	1
	-	-	NA	-	-	-	-	29	11	40
	-	+	-	-	-	-	-	1	0	1
	-	NA	-	-	-	-	-	1	0	1
	+	-	-	-	-	-	-	0	1	1
	+	+	NA	-	-	-	-	0	1	1
	NA	-	-	-	-	-	-	22	11	33
	NA	-	-	-	-	-	+	1	0	1
NA	-	+	-	-	-	-	1	0	1	
NA	-	+	+	+	+	+	1	1	2	
NA	+	-	-	-	-	-	0	1	1	
Total PIS Negative								505	157	662

Table 11C: Analysis of GC Positive/Negative BD SurePath Specimens Based on Patient Infected Status

PIS GC	NAAT 1	NAAT 2	NAAT 3	BD ProbeTec GC Q ^x Amplified DNA Assay	Symptomatic Status		
	Swab	Swab	Swab	BD SurePath	A	S	Total
+	-	+	+	+	0	1	1
	+	-	+	+	1	1	2
	+	+	+	+	31	17	48
Total PIS Positive					32	19	51
-	-	-	+	+	1	0	1
	-	+	-	+	1	0	1
	-	I	-	-	2	2	4
	-	-	NA	-	6	1	7
	-	-	-	-	1103	531	1634
	-	-	+	-	6	1	7
	-	+	-	-	5	3	8
	+	-	-	-	1	1	2
Total PIS Negative					1125	539	1664

Table 11D: Analysis of GC Positive/Negative PreservCyt Specimens Based on Patient Infected Status

PIS GC	NAAT 1	NAAT 2	NAAT 3	BD ProbeTec GC Q ^x Amplified DNA Assay	Symptomatic Status		
	Swab	Swab	Swab	PreservCyt	A	S	Total
+	NA	+	+	+	1	3	4
	+	-	+	-	1	0	1
	+	-	+	+	1	0	1
	+	+	NA	+	1	0	1
	+	+	+	-	1	0	1
	+	+	+	+	21	14	35
Total PIS Positive					26	17	43
-	NA	-	-	-	181	79	260
	-	I	-	-	1	0	1
	-	-	NA	-	3	0	3
	-	-	LE	-	2	0	2
	-	-	-	-	1129	624	1753
	-	-	-	+	0	1	1
	-	-	+	-	2	0	2
	-	+	-	-	4	3	7
Total PIS Negative					1323	708	2031

Table 12A: GC Q^x Assay Performance for BD SurePath Specimens Compared to Patient Infected Status (by clinic type)

Clinic Type	Prevalence	n	Sensitivity	95% C.I.	Specificity	95% C.I.	PPV	NPV
Family Planning	1.4%	844	100.0% (12/12)	(73.5% – 100.0%)	99.9% (831/832)	(99.3% – 100.0%)	93.4%	100.0%
OB/GYN	1.8%	548	100.0% (10/10)	(69.2% – 100.0%)	100.0% (538/538)	(99.3% – 100.0%)	100.0%	100.0%
STD	9.0%	323	100.0% (29/29)	(88.1% – 100.0%)	99.7% (293/294)	(98.1% – 100.0%)	97.1%	100.0%

Table 12B: GC Q^x Assay Performance for PreservCyt Specimens Compared to Patient Infected Status (by clinic type)

Clinic Type	Prevalence	n	Sensitivity	95% C.I.	Specificity	95% C.I.	PPV	NPV
Family Planning	0.7%	1187	100.0% (8/8)	(63.1% – 100.0%)	100.0% (1179/1179)	(99.7% – 100.0%)	100.0%	100.0%
OB/GYN	3.0%	367	90.9% (10/11)	(58.7% – 99.8%)	100.0% (356/356)	(99.0% – 100.0%)	100.0%	99.7%
STD	4.6%	520	95.8% (23/24)	(78.9% – 99.9%)	99.8% (495/496)	(98.9% – 100.0%)	95.9%	99.8%

GC Q^x Assay Analytical Sensitivity:

The Limits of Detection (LODs) for the GC Q^x Assay with *Neisseria gonorrhoeae* strain ATCC 19424 in urine and swab specimens when extracted on the **BD Viper** System were determined to be < 50 cells per mL for neat and Q^x UPT urine and < 100 GC cells per mL for expressed vaginal, endocervical swab, **BD SurePath** and PreservCyt specimens.

The GC Q^x Assay on the **BD Viper** System in extracted mode was able to detect 17 GC strains (ATCC 19424, 27628, 27629, 27630, 27632, 27633, 27631, 21823, 51803, 23051, 31407, 31953, 35201, 31397, 31151, 43785, 51804) with ≥ 95% proportion positive at a concentration of 50 cells per mL in CT/GC Q^x Swab Diluent, in **BD SurePath** Preservative Fluid in LBC Specimen Dilution Tubes, and in PreservCyt Solution in LBC Specimen Dilution Tubes.

GC Q^x Assay Analytical Specificity:

DNA from 141 organisms listed in Table 13 was extracted on the **BD Viper** System and tested with the **BD ProbeTec** GC Q^x Amplified DNA Assay. All potential cross-reactive species were tested at ≥ 1x10⁸ cells/mL except where noted. Two *N. cinerea* and two *N. lactamica* strains were shown to cross-react in the GC Q^x assay.

Table 13: Potential Cross-reacting Microorganisms

<i>Acinetobacter calcoaceticus</i>	<i>Enterococcus faecium</i>	<i>Peptostreptococcus asaccharolyticus</i>	<i>Neisseria elongata</i> subsp. <i>glycolytica</i>
<i>Acinetobacter Iwoffii</i>	Epstein Barr Virus***	<i>Peptostreptococcus productus</i>	<i>Neisseria elongata</i> subsp. <i>nitroreducens</i> (2)
<i>Actinomyces israelii</i>	<i>Escherichia coli</i>	<i>Plesiomonas shigelloides</i>	<i>Neisseria elongata</i>
Adenovirus***	<i>Flavobacterium meningosepticum</i>	<i>Propionibacterium acnes</i>	<i>Neisseria flava</i> (4)
<i>Aeromonas hydrophilia</i>	<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Providencia stuartii</i>	<i>Neisseria flavescens</i> (4)
<i>Alcaligenes faecalis</i> *	<i>Gemella haemolyans</i>	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	<i>Neisseria lactamica</i> (7)
<i>Bacillus subtilis</i> *	<i>Haemophilus influenzae</i>	<i>Salmonella minnesota</i>	<i>Neisseria meningitidis</i> (12)
<i>Bacteroides fragilis</i>	Herpes Simplex Virus **	<i>Salmonella typhimurium</i>	<i>Neisseria mucosa</i> (5)
<i>Candida albicans</i> *	Human papillomavirus (16 and 18)***	<i>Staphylococcus aureus</i>	<i>Neisseria perflava</i> (8)
<i>Candida glabrata</i> *	<i>Kingella kingae</i>	<i>Staphylococcus epidermidis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i> (2)
<i>Candida tropicalis</i> *	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	<i>Streptococcus agalactiae</i>	<i>Neisseria sicca</i> (5)
<i>Chlamydia trachomatis</i>	<i>Lactobacillus acidophilus</i> *	<i>Streptococcus mitis</i>	<i>Neisseria subflava</i> (15)
<i>Chlamydia pneumoniae</i> ****	<i>Lactobacillus brevis</i>	<i>Streptococcus mutans</i>	<i>Neisseria weaverii</i> (3)
<i>Chlamydia psittaci</i> *	<i>Lactobacillus jensenii</i> *	<i>Streptococcus pneumoniae</i> *	
<i>Citrobacter freundii</i>	<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus pyogenes</i>	
<i>Clostridium perfringens</i>	<i>Mobiluncus mulieris</i>	<i>Streptomyces griseus</i> **	
<i>Corynebacterium renale</i>	<i>Moraxella lacunata</i> *	<i>Trichomonas vaginalis</i> **	
<i>Cryptococcus neoformans</i> *	<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Veillonella parvula</i>	
Cytomegalovirus**	<i>Morganella morganii</i>	<i>Vibrio parahaemolyticus</i>	
<i>Edwardsiella tarda</i>	<i>Mycobacterium gordonae</i>	<i>Yersinia enterocolitica</i>	
<i>Enterobacter cloacae</i>	<i>Mycobacterium smegmatis</i>	<i>Branhamella catarrhalis</i> (5)	
<i>Enterococcus faecalis</i>	<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	<i>Neisseria cinerea</i> (2)	

(n) number of strains tested in the **BD ProbeTec** GC Q^x Assay

* Tested at > 1x10⁷ cells or EB/mL; **Tested at > 1x10⁶ cells or viral particles per mL; ***Tested at ≥ 1x10⁶ genomic equivalents per mL;**** tested at ≥ 1x10⁵ TCID₅₀/mL

GC Q^x Interfering Substances

The performance of the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** on the **BD Viper System** in extracted mode was evaluated in the presence of potential interfering substances which may be encountered in swab, urine, **BD SurePath** and/or **PreservCyt** specimens. Potential interfering substances were spiked into Q^x UPT urine, vaginal swab, specimen matrices, **BD SurePath** specimens in LBC Specimen Dilution Tubes, and **PreservCyt** specimens in LBC Specimen Dilution Tubes in both the presence and the absence of GC organisms (150 GC cells/mL in urine matrix and 300 GC cells/mL in Swab/LBC Specimen Dilution Tube matrix). Results are summarized in Table 14.

Table 14: GC Q^x Interfering Substances

Interpretation	Swab	Urine	BD SurePath	PreservCyt
No interference observed	Blood (≤ 60%) Seminal fluid Mucus Over the counter vaginal products and contraceptives Hemorrhoidal cream Prescription vaginal treatments Leukocytes (1x10 ⁶ cells/mL) 1x10 ⁶ EB/mL <i>Chlamydia trachomatis</i>	Blood (≤ 1%) Seminal fluid Mucus Antibiotics Analgesics Phenazopyridine Over the counter deodorant sprays and powders Hormones Leukocytes Albumin <1 mg/mL Glucose Acidic urine (pH 4.0) Alkaline urine (pH 9.0) Bilirubin 1x10 ⁶ EB/mL <i>Chlamydia trachomatis</i> Organisms associated with urinary tract infections	Blood (≤ 1%) Seminal fluid Mucus Over the counter vaginal products and contraceptives Hemorrhoidal cream Prescription vaginal treatments Leukocytes (1x10 ⁶ cells/mL) 1x10 ⁶ EB/mL <i>Chlamydia trachomatis</i>	Blood (≤ 1%) Seminal fluid Mucus Over the counter vaginal products and contraceptives Hemorrhoidal cream Prescription vaginal treatments Leukocytes (1x10 ⁶ cells/mL) 1x10 ⁶ EB/mL <i>Chlamydia trachomatis</i>
May cause extraction control (EC) failures	Blood (> 60%)	Not applicable	Not applicable	Glacial Acetic Acid + Blood (≤ 5%/1% V/V)
May cause false negative results	Not applicable	Not applicable	Not applicable	Glacial Acetic Acid + Blood (≤ 5%/1% V/V)

Neat and Q^x UPT Urine Stability

Pools of GC negative male and female urine specimens were used in analytical experiments to support the urine storage and transport stability claims. For neat urine, pools were co-spiked with CT serovar H and GC strain ATCC 19424 at 45 EB per mL and 150 cells per mL, respectively. Neat urine specimens were stored at either 2 – 8°C for 1, 3 or 7 days; or at 30°C for 8, 24 or 30 h; or at -20°C for 180 days. At each time point, samples were removed from storage and tested with the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** on the **BD Viper System** in extracted mode. Thirty-two assay replicates were generated for each condition (sample type/temperature/duration). The expected results were obtained with the GC Q^x assay under all conditions tested.

For Q^x UPT urine, pooled specimens were co-spiked with CT serovar H and GC strain ATCC 19424 at 45 EB per mL and 150 cells per mL, respectively. The spiked urine specimen pools were then stored at either 2 – 8°C for 24 h or 30°C for 8 h prior to transfer into Q^x UPT tubes. The Q^x UPT specimens were then stored either at 2 – 8°C for 14, 21 or 30 days; or at 30°C for 14, 21 or 30 days; or at -20°C for 180 days. At each time point Q^x UPT specimens were removed from storage and tested with the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** on the **BD Viper System** in extracted mode. Thirty-two assay replicates were generated for each condition (sample type/temperature/duration). The expected results were obtained with the GC Q^x assay under all conditions tested.

Vaginal Dry and Expressed Swab Stability

Pools of GC negative vaginal swab matrix were used in analytical experiments to support the storage and transport stability claims for dry vaginal swab specimens. Pools were co-spiked with CT serovar H and GC strain ATCC 19424 to achieve 90 EB per mL and 300 cells per mL, respectively, when seeded onto swabs and expressed in CT/GC Q^x Swab Diluent. Seeded dry swabs were stored at 2 – 8°C for 3, 7, or 14 days; or at 30°C for 3, 7 or 14 days; or at -20°C for 30, 60 or 180 days. At each time point, dry swabs were removed from storage and expressed into 2 mL of CT/GC Q^x Swab Diluent and evaluated with the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** on the **BD Viper System** in extracted mode. Thirty-two assay replicates were generated for each condition (sample type/temperature/duration). The expected results were obtained with the GC Q^x assay under all conditions tested.

Pools of GC negative vaginal swab matrix were used in analytical experiments to support the storage and transport stability claims for expressed vaginal swab specimens. Pools were spiked with CT serovar H and GC strain ATCC 19424 to achieve 90 EB per mL and 300 cells per mL, respectively. The spiked swab matrix was stored at 2 – 8°C for 7, 14 or 30 days; or at 30°C for 7, 14 or 30 days; or at -20°C for 30, 60 or 180 days. At each time point, samples were removed from storage and tested with the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** on the **BD Viper System** in extracted mode. Thirty-two assay replicates were generated for each condition (sample type/temperature/duration). The expected results were obtained with the GC Q^x assay under all conditions tested.

Endocervical and Urethral Swab Specimen Stability

Pools of GC negative endocervical swab matrix were used in analytical experiments to support the storage and transport stability claims for endocervical and urethral swab specimens. Pools of swab matrix were spiked with CT serovar H and GC strain ATCC 19424 at 90 EB per mL and 300 cells per mL, respectively. The pools were dispensed in 2 mL volumes into BD sample tubes to simulate “wet” endocervical specimens and stored at either 2 – 8°C for 7, 14 or 30 days; or at 30°C for 7, 14 or 30 days; or at -20°C for 30, 60 or 180 days. At each time point, samples were removed from storage and tested with the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** on the **BD Viper System** in extracted mode. Thirty-two assay replicates were generated for each condition (sample type/temperature/duration). The expected results were obtained with the GC Q^x assay under all conditions tested.

Post Pre-warm Specimen Stability

Pools of male and female GC negative neat urine specimens were used in analytical experiments to support the storage stability claims for pre-warmed neat and Q^x UPT urine specimens. Pooled specimens were spiked with CT serovar H and GC strain ATCC 19424 at 45 EB per mL and 150 cells per mL, respectively and either added to Q^x UPT tubes or left untreated as neat urine. Both specimen types were pre-warmed at 114°C for 15 min, and cooled for 15 min. After the pre-warm process, specimen tubes were stored at either 2 – 8°C for 1, 3 or 7 days; or at 30°C for 1, 3 or 7 days; or at -20°C for 30 or 180 days. At each time point samples were removed from storage and tested with the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** on the **BD Viper System** in extracted mode. Thirty-two assay replicates were generated for each condition (sample type/temperature/duration). The expected results were obtained with the GC Q^x assay under all conditions tested.

Pools of GC negative vaginal and endocervical swab specimen matrices in CT/GC Q^x Swab Diluent were used in analytical experiments to support the storage stability claims for pre-warmed expressed vaginal, endocervical, and male urethral swab specimens. For both types of matrix, pooled specimens were spiked with CT serovar H and GC strain ATCC 19424 at 90 EB per mL and 300 cells per mL, respectively and aliquotted into 2 mL volumes in BD specimen tubes. The tubes were pre-warmed at 114°C for 15 min and cooled for 15 min. After the pre-warm process, the specimen tubes were stored either at 2 – 8°C for 3 or 7 days; or at 30°C for 3 or 7 days; or at -20°C for 30 or 180 days. At each time point, samples were removed from storage and tested with the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** on the **BD Viper System** in extracted mode. Thirty-two assay replicates were generated for each condition (sample type/temperature/duration). The expected results were obtained with the GC Q^x assay under all conditions tested.

BD SurePath Specimen Stability

Pools of CT and GC negative **BD SurePath** clinical specimens were used in analytical experiments to support the storage and stability claims. Pools were co-spiked with CT serovar H and GC strain ATCC 19424 to achieve 90 EB per mL and 300 cells per mL, respectively. The pools were dispensed in 10 mL volumes in **BD SurePath** vials and stored at either 2 – 8°C or 30°C. After 30 days, 0.5 mL from each vial was removed and added to an LBC Specimen Dilution Tube. The specimens in the LBC Specimen Dilution Tube were then stored at 2 – 8°C for 30 days; or at 30°C for 30 days; or at -20°C for 90 days. At each time point, samples were removed from storage and tested with the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** on the **BD Viper System** in extracted mode. Twenty-four assay replicates were generated for each condition (temperature/duration). The expected results were obtained with the GC Q^x assay under all conditions tested.

PreservCyt Specimen Stability

Pools of CT and GC negative PreservCyt clinical specimens were used in analytical experiments to support the storage and stability claims. Pools were co-spiked with CT serovar H and GC strain ATCC 19424 to achieve 90 EB per mL and 300 cells per mL, respectively. The pools were dispensed in 20 mL volumes in PreservCyt vials and stored at either 2 – 8°C or 30°C. After 30 days, 0.5 mL from each vial was removed and added to an LBC Specimen Dilution Tube. The specimens in the LBC Specimen Dilution Tube were then stored at 2 – 8°C for 30 days; or at 30°C for 30 days; or at -20°C for 90 days. At each time point, samples were removed from storage and tested with the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** on the **BD Viper System** in extracted mode. Twenty-four assay replicates were generated for each condition (temperature/duration). The expected results were obtained with the GC Q^x assay under all conditions tested.

Reproducibility

Reproducibility of the **BD Viper System** using the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** was evaluated at three clinical sites on one **BD Viper System** per site. A panel of simulated specimens was tested that comprised CT and GC organisms seeded into swab diluent for the **BD ProbeTec GC Q^x Assay**. Simulated endocervical and urethral specimens contained a clean endocervical swab whereas the simulated urine and vaginal swab specimens did not. Uninoculated swab diluent for the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** was used for the GC negative samples. Nine replicates of each panel member were tested every day for five days on each **BD Viper System**. The data are summarized in Table 15A.

Table 15A: Summary of Reproducibility Data for Swab and Urine Specimens on the BD Viper System for the GC Q^x Assay

						Within Run		Between Runs Within Site		Between Site	
Specimen Type	CT EB's/mL	GC Cells/mL	% Correct	95% CI	MaxRFU Mean	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
Endocervical/ Urethral	0	0	99.3% (134/135)	(95.9%, 100.0%)	13.8	151.3	1096.3	0.0	0.0	0.6	4.3
	30	0	98.5% (133/135)	(94.8%, 99.8%)	28.1	220.7	785.3	0.0	0.0	33.8	120.3
	0	100	100.0% (135/135)	(97.3%, 100.0%)	1859.5	94.1	5.1	0.0	0.0	19.2	1.0
	30	250	100.0% (135/135)	(97.3%, 100.0%)	1847.3	117.6	6.4	0.0	0.0	25.9	1.4
	75	100	100.0% (135/135)	(97.3%, 100.0%)	1855.9	119.4	6.4	0.0	0.0	42.2	2.3
Urine/Vaginal	0	0	99.3% (134/135)	(95.9%, 100.0%)	15.7	162.3	1031.1	0.0	0.0	0.0	0.0
	30	0	100.0% (135/135)	(97.3%, 100.0%)	1.1	3.1	295.8	0.7	69.7	0.5	48.3
	0	100	100.0% (135/135)	(97.3%, 100.0%)	1899.0	86.1	4.5	22.8	1.2	0.0	0.0
	30	250	100.0% (135/135)	(97.3%, 100.0%)	1884.2	94.0	5.0	13.8	0.7	0.0	0.0
	75	100	100.0% (135/135)	(97.3%, 100.0%)	1867.2	87.7	4.7	0.0	0.0	19.2	1.0

A second study was conducted internally to characterize the reproducibility of test results (i.e., proportion positive or negative) at target levels below the analytical Limit of Detection (LOD) of the **BD ProbeTec GC Q^x Assay**. A panel of simulated specimens was tested that comprised GC and CT organisms seeded into Q^x swab diluent at two different levels (1:10, 1:100) each of which was below the analytical LOD for the respective organism. These levels were selected to fall within the dynamic range of the analytical LOD curve of the assay. Fifteen replicates of each panel member were tested every day for five days across three **BD Viper** Systems. The data are summarized in Table 15B.

Table 15B: Characterization of System Reproducibility at Target Levels below the Analytical Limit of Detection for the GC Q^x Assay for Swab and Urine Specimens

Specimen	Dilution of Analytical LOD	% Positive	95% CI (Positive)	MaxRFU Mean (Positive)	% Negative	95% CI (Negative)	MaxRFU Mean (Negative)
Endocervical/ Urethral	1:10	92.9 (209/225)	(88.7, 95.9)	1324.6	7.1 (16/225)	(4.1, 11.3)	41.4
Endocervical/ Urethral	1:100	30.7 (69/225)	(24.7, 37.1)	835.9	69.3 (156/225)	(62.9, 75.3)	7.2
Urine/Vaginal	1:10	90.7 (204/225)	(86.1, 94.1)	1165.9	9.3 (21/225)	(5.9, 13.9)	34.2
Urine/Vaginal	1:100	22.7 (51/225)	(17.4, 28.7)	872.7	77.3 (174/225)	(71.3, 82.6)	7.8

A reproducibility study of the **BD Viper** System using the **BD ProbeTec GC Q^x Assay** was also conducted for Liquid Based Cytology (LBC) specimens at three clinical sites on one **BD Viper** System per site. A panel of simulated specimens comprising CT and GC organisms seeded into LBC Specimen Dilution Tubes containing LBC medium was tested with the **BD ProbeTec GC Q^x Assay**. Uninoculated LBC Specimen Dilution Tubes containing LBC medium were used for the GC negative samples. Nine replicates of each panel member were tested every day for five days on each **BD Viper** System. The data are summarized in Table 15C. Two additional levels were included in the panels to characterize the reproducibility of test results (i.e., proportion positive or negative) at target levels below the analytical Limit of Detection (LOD) of the **BD ProbeTec GC Q^x Assay**. These additional specimens comprised CT and GC organisms seeded into LBC Specimen Dilution Tubes containing LBC medium at dilutions of 1:10 and 1:100 of the respective analytical LODs of each analyte. These levels were selected to fall within the dynamic range of the analytical LOD curves for the **BD ProbeTec CT Q^x** and **GC Q^x** assays. Nine replicates of each panel member were tested every day for five days across the three **BD Viper** Systems. The data are summarized in Table 15D.

Table 15C: Summary of Reproducibility Data for LBC Specimens on the BD Viper System for the GC Q^x Assay

					Within Run		Between Runs Within Site		Between Site	
CT EBs/mL	GC Cells/mL	% Correct	95% CI	Mean MaxRFU	SD	%CV	SD	%CV	SD	%CV
0	0	100.0% (135/135)	(97.3% – 100.0%)	1.21	4.00	330.38	0.00	0.00	0.00	0.00
30	0	100.0% (135/135)	(97.3% – 100.0%)	0.98	7.47	761.30	0.00	0.00	0.17	17.04
0	100	100.0% (135/135)	(97.3% – 100.0%)	1982.77	83.92	4.23	0.00	0.00	0.00	0.00
30	250	100.0% (135/135)	(97.3% – 100.0%)	1983.66	87.76	4.42	0.00	0.00	24.80	1.25
75	100	100.0% (135/135)	(97.3% – 100.0%)	1920.14	81.94	4.27	59.45	3.10	0.00	0.00

Table 15D: Characterization of System Reproducibility at Target Levels Below the Analytical Limit of Detection for the GC Q^x Assay for LBC Specimens

Dilution of Analytical LOD	% Positive	95% CI (Positive)	MaxRFU Mean (Positive)	% Negative	95% CI (Negative)	MaxRFU Mean (Negative)
1:10	74.1 (100/135)	(65.8 - 81.2)	1159.2	25.9 (35/135)	(18.8 - 34.2)	21.2
1:100	8.9 (12/135)	(4.7 - 15.0)	1136.5	91.1 (123/135)	(85.0 - 95.3)	6.6

System Cross Contamination and Carryover

An internal study was conducted to evaluate the risk of producing a false positive result in either the same run on the **BD Viper** System in extracted mode (within run cross-contamination) or in a subsequent run (between run carryover). Testing was conducted using negative and positive samples on three **BD Viper** Systems. Negative samples consisted of CT/GC Q^x Swab Diluent/LBC Specimen Dilution Tube with PreservCyt Solution. Positive samples consisted of a representative analyte (10⁵ CT EB/mL) spiked into CT/GC Q^x Swab Diluent/LBC Specimen Dilution Tube with PreservCyt Solution. The overall rate of cross-contamination (i.e., with alternating columns of positive and negative samples and a prevalence of 50%) was 0.41% (9/2208) for the CT/GC Q^x Swab Diluent and 0.45% (5/1104) for the LBC Specimen Dilution Tube with PreservCyt Solution. The overall rate of carryover contamination (i.e., carryover between successive runs when the prevalence was 50% in the previous run) was 0.36% (8/2208) for the CT/GC Q^x Swab diluent and 0.54% (6/1104) for the LBC Specimen Dilution Tube with PreservCyt Solution. Cross-contamination and carryover rates across the three **BD Viper** Systems are summarized in Tables 16A and 16B.

Table 16A: Cross Contamination and Carryover Contamination (Swab/Urine)

Assay Dispense Mode Selected	BD Viper System	Cross-Contamination			Carryover Contamination		
		n	Positive Results	Percent Positive	n	Positive Results	Percent Positive
Dual Assay	1	736	5	0.68	736	1	0.14
	2	736	0	0.00	736	3	0.41
	3	736	4	0.54	736	4	0.54
	Overall	2208	9	0.41	2208	8	0.36
Single Assay	1	190	0	0.00	186	0	0.00
	2	188	1	0.53	186	1	0.54
	3	188	0	0.00	186	0	0.00
	Overall	566	1	0.18	558	1	0.18

Table 16B: Cross Contamination and Carryover Contamination (LBC Medium)

Medium Type	BD Viper System	Cross-Contamination			Carryover Contamination		
		n	Positive Results	Percent Positive	n	Positive Results	Percent Positive
PreservCyt	1	368	1	0.27	368	1	0.27
	2	368	3	0.82	368	0	0.00
	3	368	1	0.27	368	5	0.45
	Overall	1104	5	0.45	1104	6	0.54

INTERPRETATION OF TABLES

Symbols and Abbreviations

Symbols

(+)	positive
(-)	negative
#	number
%	percentage

Abbreviations

A	Asymptomatic
CI	Confidence Interval
CT	<i>Chlamydia trachomatis</i>
CV	Coefficient of Variation
E	Equivocal
EC	Extraction Control
ET	Extraction Transfer Error
FN	False Negative
FNU	Female Neat Urine
FP	False Positive
FS	Female endocervical swab
FUPT	Female urine in Q ^x UPT
FV	Female vaginal swab
GC	<i>Neisseria gonorrhoeae</i>
HIV	Human Immunodeficiency Virus
I	Indeterminate
IFU	Inclusion Forming Units
LBC	Liquid Based Cytology
LE	Liquid level error
LOD	Limit of Detection
MaxRFU	Maximum relative fluorescent units
MNU	Male Neat Urine
MS	Male urethral swab
MUPT	Male urine in Q ^x UPT
n	number
NA	non-applicable
NAAT	Nucleic Acid Amplification Test
NPA	Negative Percent Agreement
NPV	Negative Predictive Value
OB/GYN	Obstetrics/Gynecology
PA	Percent Agreement
PBS	Phosphate Buffered Saline
PIS	Patient Infected Status
PPA	Positive Percent Agreement
PPV	Positive Predictive Value
QC	Quality Control
S	Symptomatic
SD	Standard Deviation
SDA	Strand Displacement Amplification
STD	Sexually Transmitted Disease
TN	True Negative
TP	True Positive
UPT	Urine Preservative Transport

AVAILABILITY

The following **BD ProbeTec CT/GC Q^x** and **BD Viper** products are also available:

Cat. No.	Description
440724	BD Viper™ Pipette Tips, 960
441392	BD Viper™ Trash Box
441391	BD Viper™ Trash Bags
440818	BD Viper™ Trash Boxes and Bags
440974	BD Viper™ Tube Lockdown Cover
440975	BD Viper™ Lysing Heater (115V)
440976	BD Viper™ Lysing Heater (230V)
440977	BD Viper™ Lysing Rack
440984	Amplification Plate Sealers (Black)
441072	BD Viper™ Liquid Waste Bottle
441074	BD Viper™ Plate Seal Tool
441091	BD Viper™ System
441122	Vaginal Specimen Transport for the BD ProbeTec™ CT/GC Q ^x Amplified DNA Assays, 100 units
441124	BD ProbeTec™ GC Q ^x Amplified DNA Assay Reagent Pack, 1152 tests
441126	BD ProbeTec™ CT Q ^x Amplified DNA Assay Reagent Pack, 1152 tests
441125	Control Set for the BD ProbeTec™ CT/GC Q ^x Amplified DNA Assays, 24 positive and 24 negative
441128	BD Viper™ Extraction Reagent and Lysis Trough, 12 Extraction Reagent Troughs and 12 Lysis Troughs
441129	BD FOX™ Extraction Tubes, 384 tests.
441354	BD Viper™ Neutralization Pouch, 12 pouches
441357	BD ProbeTec™ Q ^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens, 100 units
441358	Male Urethral Specimen Collection Kit for the BD ProbeTec™ CT/GC Q ^x Amplified DNA Assays, 100 units
441359	Caps for use on the BD Viper™ (Extracted Mode), 4 x 100
441360	Specimen Tubes and Caps for use on the BD Viper™ (Extracted Mode), 4 x 100
441361	Swab Diluent for the BD ProbeTec™ Q ^x Amplified DNA Assays, 2 mL x 48
441362	BD™ Urine Preservative Transport for the Q ^x Amplified DNA Assays, 100 units
441444	Liquid Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tubes for the BD ProbeTec Q ^x Amplified DNA Assays
441443	Liquid Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube Caps for the BD ProbeTec Q ^x Amplified DNA Assays

The following strains are available from:

American Type Culture Collection (ATCC)

10801 University Boulevard

Manassas, VA 20110-2209, USA.

ATCC # 19424 *Neisseria gonorrhoeae*

ATCC # VR-879 *Chlamydia trachomatis* (serotype H)

ATCC # VR-902B *Chlamydia trachomatis* LGV II

Bio-Rad AmpliTrol CT/GC is available from:

Bio-Rad Laboratories (Blackhawk Biosystems)

12945 Alcosta Blvd. 2nd Floor

San Ramon, CA 94583

1-800-866-0305

AmpliTrol CT/GC # 00126

REFERENCES

1. World Health Organization. 2001. Global prevalence and incidence of selected curable sexually transmitted infections: overview and estimates. WHO.
2. Centers for Disease Control and Prevention. STD surveillance 2006: national profile. <http://www.cdc.gov/std/stats/gonorrhoea.htm>.
3. US Preventive Services Task Force. 2005. Screening for gonorrhea: recommendation statement. *Ann Fam Med* 3: 262-267.
4. Advisory Committee for HIV and STD Prevention. 1998. HIV prevention through early detection and treatment of other sexually transmitted diseases – United States. *MMWR* 47 (RR-12): 1-24.
5. Centers for Disease Control and Prevention. 2007. Update to CDC's Sexually Transmitted Diseases Treatment Guidelines, 2006: fluoroquinolones no longer recommended for treatment of gonococcal infections. *MMWR* 56: 332-336.
6. Centers for Disease Control and Prevention. 2002. Screening tests to detect *Chlamydia trachomatis* and *Neisseria gonorrhoeae* infections – 2002. *MMWR* 51 (RR-15): 1-40.
7. Centers for Disease Control and Prevention. 2006. Sexually transmitted diseases treatment guidelines, 2006. *MMWR* 55 (RR-11): 1-94.
8. Little, MC, J Andrews, R Moore, et al. 1999. Strand displacement amplification and homogeneous real-time detection incorporated in a second-generation DNA probe system, *BDProbeTec ET*. *Clin Chem* 45: 777-784.
9. Hellyer, TJ and J.G. Nadeau. 2004. Strand displacement amplification: a versatile tool for molecular diagnostics. *Expert Rev Mol Diagn* 4: 251-261.

10. Clinical and Laboratory Standards Institute. 2005. Approved Guideline M29-A3. Protection of laboratory workers from occupationally acquired infections, 3rd ed., CLSI. Wayne, PA.
11. Garner, J.S. 1996. Hospital Infection Control Practices Advisory Committee, U.S. Department of Health and Human Services, Centers for Disease Control and Prevention. Guideline for isolation precautions in hospitals. Infect. Control Hosp. Epidemiol. 17:53-80.
12. U.S. Department of Health and Human Services. 2007. Biosafety in microbiological and biomedical laboratories, HHS Publication (CDC), 5th ed. U.S. Government Printing Office, Washington, D.C.
13. Directive 2000/54/EC of the European Parliament and of the Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risks related to exposure to biological agents at work (seventh individual directive within the meaning of Article 16(1) of Directive 89/391/EEC). Official Journal L262, 17/10/2000, p. 0021-0045.
14. Clinical and Laboratory Standards Institute. 2006. Approved Guideline C24-A3. Statistical quality control for quantitative measurement procedures: principles and definitions, 3rd ed. CLSI. Wayne, PA.
15. Brunton, WAT, H Young, and DRK Fraser. 1980. Isolation of *Neisseria lactamica* from the female genital tract. Br. J. Vener. Dis. 56 : 325-326.
16. Knapp, JS, and EW Hook. 1988. Prevalence and persistence of *Neisseria cinerea* and other *Neisseria* spp. in adults. J. Clin. Microbiol. 26 : 896-900.
17. Knapp, JS, PA Totten, MH Mulks, and BH Minshew. 1984. Characterization of *Neisseria cinerea*, a nonpathogenic species isolated on Martin-Lewis medium selective for pathogenic *Neisseria* spp. J. Clin. Microbiol. 19 : 63-67.
18. Wilkinson, AE. 1952. Occurrence of *Neisseria* other than the gonococcus in the genital tract. Br. J. Vener. Dis. 28 : 24-27.

BD ProbeTec *Neisseria gonorrhoeae* (GC) Q^x Amplified DNA Assay

Français

APPLICATION

Lorsqu'il est utilisé avec le système **BD Viper** en mode Extraction, le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** (dosage d'ADN amplifié **BD ProbeTec GC Q^x**) fait appel à la technologie d'amplification par déplacement de brin (SDA) pour effectuer une détection qualitative directe de l'ADN de *Neisseria gonorrhoeae* dans les échantillons d'écouvillonnages endocervicaux féminins et urétraux masculins prélevés par les cliniciens, les échantillons d'écouvillonnages vaginaux prélevés par la patiente (en milieu clinique) et les échantillons d'urine masculins et féminins. Le dosage sert également à doser les échantillons gynécologiques prélevés dans le liquide de conservation **BD SurePath Preservative Fluid** ou la solution **PreservCyt Solution** en utilisant une aliquote prélevée avant toute préparation pour le test de Papanicolaou **BD SurePath** ou **ThinPrep**. Ce dosage est destiné au diagnostic d'infections urogénitales à gonocoques chez les patients asymptomatiques et symptomatiques.

RESUME ET EXPLICATION

L'Organisation mondiale de la santé estime à 62 millions le nombre de nouveaux cas d'infection à *Neisseria gonorrhoeae* diagnostiqués chaque année.¹ Aux Etats-Unis, la blennorragie est la deuxième plus fréquente maladie infectieuse, plus de 358 000 cas ayant été signalés en 2006.² Pour la première fois depuis 10 ans, les taux d'infection constatés chez les femmes sont supérieurs à ceux observés chez les hommes.² L'infection chez les femmes est souvent asymptomatique et en l'absence de traitement peut causer une maladie inflammatoire pelvienne, l'infertilité, une grossesse extra-utérine et des douleurs pelviennes chroniques. Chez les hommes, des symptômes d'urétrite aiguë et de dysurie amènent normalement les personnes atteintes à suivre un traitement avant l'apparition de séquelles graves. La transmission de *N. gonorrhoeae* est avant tout sexuelle, mais peut également survenir dans la filière génitale et occasionner une conjonctivite chez le nouveau-né.

Etant donné la fréquence élevée d'infections asymptomatiques, l'US Preventive Services Task Force (Groupe américain de services de prévention) a publié une recommandation de tester les jeunes femmes sexuellement actives et les personnes plus âgées à risque d'infection élevé afin de prévenir les complications et de réduire la transmission.³ Le Comité consultatif sur la prévention du virus de l'immunodéficience humaine (VIH) et des maladies sexuellement transmissibles (MST) recommande des programmes de contrôle actif des MST traitables en tant qu'outil d'intervention principal contre l'épidémie du VIH.⁴ Cependant, une récente augmentation de la résistance à la fluoroquinolone a réduit le nombre d'options disponibles pour combattre l'infection à *N. gonorrhoeae*, de sorte que l'administration de céphalosporines reste le seul traitement recommandé par les Centers for Disease Control and Prevention.⁵

N. gonorrhoeae est un diplocoque oxydase-positif à Gram négatif qui peut être observé dans les frottis de Gram réalisés à partir de pertes urétrales, habituellement au sein des neutrophiles. La culture de *N. gonorrhoeae* peut s'avérer difficile car cet organisme habite peu de temps en dehors de l'hôte et se montre très sensible aux conditions environnementales défavorables comme la déshydratation du milieu ou les températures extrêmes. Bien que la culture d'échantillons urogénitaux demeure un outil diagnostique important pour le dépistage de l'infection à *N. gonorrhoeae* en raison du besoin continu de surveiller la susceptibilité aux agents antimicrobiens, on constate un recours accru à des méthodes moléculaires amplifiant et détectant des séquences d'acides nucléiques spécifiques, ceci en raison de leur possibilité d'utilisation aussi bien avec les écouvillonnages qu'avec les échantillons d'urine, plus faciles à recueillir.^{6,7}

Utilisé en conjonction avec le système **BD Viper**, le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** utilise de l'oxyde ferrique pour effectuer une extraction automatisée de l'ADN présent dans les échantillons cliniques, faisant appel à la technologie d'extraction **BD FOX** qui comprend la lyse chimique des cellules, suivie par la fixation de l'ADN à des particules paramagnétiques, le lavage de l'acide nucléique fixé et l'élué dans une solution tampon compatible avec l'amplification. Lorsqu'il est présent, l'ADN de *N. gonorrhoeae* est ensuite détecté en utilisant l'amplification par déplacement de brin (Strand Displacement Amplification, SDA) d'une séquence cible spécifique en présence d'une sonde de détection couplée à un marqueur fluorescent.^{8,9}

PRINCIPES DE LA METHODE

Le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** est conçu pour être utilisé avec les systèmes de prélèvement et de transport d'échantillons **BD ProbeTec Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae (CT/GC) Q^x**, les réactifs appropriés, le système **BD Viper** et l'extraction **BD FOX**. Les échantillons sont prélevés et transportés dans leurs dispositifs respectifs qui préservent l'intégrité de l'ADN de *N. gonorrhoeae* dans les plages de température et pendant les délais indiqués.

Les échantillons d'urine et d'écouvillonnages sont soumis à un préchauffage dans le bloc chauffant de lyse **BD Viper** pour dissoudre le mucus et homogénéiser l'échantillon. Une fois refroidis, les échantillons sont placés dans l'instrument **BD Viper**, qui effectue alors toutes les étapes nécessaires pour extraire et amplifier l'ADN cible, sans aucune intervention supplémentaire de la part de l'utilisateur. Pour les échantillons gynécologiques qui sont prélevés et transportés dans le liquide de conservation **BD SurePath Preservative Fluid** ou la solution **PreservCyt Solution**, l'étape de préchauffage s'avère inutile ; une aliquote est simplement transférée dans un tube de dilution d'échantillons de cytologie en milieu liquide (LBC) pour les dosages **BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays** avant chargement dans l'instrument. L'échantillon est transféré dans un tube d'extraction qui contient des particules d'oxyde ferrique dans un film soluble ainsi qu'un témoin d'extraction déshydraté. Un pH élevé est utilisé pour effectuer la lyse des cellules bactériennes et libérer leur ADN dans la solution. De l'acide est ensuite ajouté pour réduire le pH et créer une charge positive sur l'oxyde ferrique qui se lie alors à l'ADN négativement chargé. Les particules et l'ADN fixé sont ensuite attirés vers les bords du tube d'extraction par des aimants, et l'échantillon traité est aspiré et mis au rebut. Les particules sont lavées et un tampon d'élué à haut pH est ajouté pour récupérer l'ADN purifié. Enfin, un tampon de neutralisation est utilisé pour optimiser le pH de la solution extraite en vue de l'amplification de l'ADN cible.

Le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** effectue l'amplification et la détection simultanées de l'ADN cible en utilisant des amorces d'amplification et une sonde de détection couplée à un marqueur fluorescent.^{8,9} Les réactifs pour l'amplification SDA sont déshydratés dans deux micropuits jetables distincts : le micropuits d'amorçage, qui contient les amorces d'amplification, la sonde de détection couplée à un marqueur fluorescent, les nucléotides et d'autres réactifs requis pour l'amplification, et le micropuits d'amplification, qui contient les deux enzymes nécessaires pour la procédure SDA (une ADN polymérase et une endonucléase de restriction). L'automate **BD Viper** transfère une partie de la solution d'ADN purifié de chaque tube d'extraction dans un micropuits d'amorçage pour en réhydrater le contenu. Après une brève incubation, le mélange réactif est transféré dans le micropuits d'amplification préchauffé correspondant, qui est scellé pour empêcher toute contamination puis incubé dans l'un des deux lecteurs de fluorescence thermorégulés. La présence ou l'absence d'ADN de *N. gonorrhoeae* est déterminée en calculant la fluorescence maximale (nombre maximum d'unités relatives de fluorescence, ou MaxRFU) au cours de la procédure d'amplification et en la comparant à une valeur de seuil prédéterminée.

Outre la sonde fluorescente utilisée pour détecter l'ADN cible amplifié de *N. gonorrhoeae*, un second oligonucléotide couplé à un marqueur fluorescent est incorporé à chaque réaction. Utilisé en guise de témoin d'extraction (Extraction Control, EC), cet oligonucléotide est marqué avec un colorant différent de celui utilisé pour le dépistage de l'ADN cible spécifique de *N. gonorrhoeae* et sert à confirmer la validité de la procédure d'extraction. L'EC est déshydraté dans les tubes d'extraction, puis réhydraté lorsque l'échantillon et les réactifs d'instrument sont ajoutés. A la fin du processus d'extraction, la fluorescence du témoin d'extraction est mesurée par l'instrument **BD Viper** et un algorithme automatisé est appliqué aussi bien aux signaux du témoin qu'aux signaux spécifiques de *N. gonorrhoeae* pour déterminer si le résultat est positif, négatif ou si l'EC est non conforme.

REACTIFS

Chaque jeu de réactifs **BD ProbeTec GC Q^x** contient :

- GC Q^x Amplified DNA Assay Priming Microwells (micropuits d'amorçage pour le dosage d'ADN amplifié GC Q^x), 12 x 96 : chaque micropuits d'amorçage contient environ 30 pmol d'oligonucléotides, 45 pmol de sonde de détection couplée à un marqueur fluorescent, 100 nmol de dNTP ainsi que des stabilisants et tampons.
- GC Q^x Amplified DNA Assay Amplification Microwells (micropuits d'amplification pour le dosage d'ADN amplifié GC Q^x), 12 x 96 : chaque micropuits d'amplification contient environ 140 unités d'ADN polymérase et 500 unités d'enzyme de restriction ainsi que des stabilisants et tampons.

REMARQUE : chaque sachet de micropuits contient un sachet de dessiccatif.

Control Set for the **BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays** (jeu de témoins pour dosages d'ADN amplifié **BD ProbeTec CT/GC Q^x**) : 24 tubes de témoins positifs CT/GC Q^x contenant environ 2 400 copies chacun des plasmides linéarisés pCTB4 et pGCint3 dans un acide nucléique porteur, et 24 tubes de témoins négatifs CT/GC Q^x contenant uniquement de l'acide nucléique porteur. Les concentrations des plasmides pCTB4 et pGCint3 sont déterminées par spectrophotométrie UV.

Q^x Swab Diluent for the **BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays** (diluant d'écouvillonnage CT/GC Q^x pour dosages d'ADN amplifié **BD ProbeTec CT/GC Q^x**) : 48 tubes contenant chacun environ 2 mL de tampon phosphate de potassium/hydroxyde de potassium avec du DMSO et un agent de conservation.

Liquid-Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube for the **BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays** (LBC Specimen Dilution Tube) (Tube de dilution d'échantillon de cytologie en milieu liquide [LBC] pour les dosages d'ADN amplifié **BD ProbeTec Q^x**) : 400 tubes contenant chacun environ 1,7 mL d'une solution Tris/chlorure de sodium et d'un agent de conservation.

BD FOX Extraction Tubes (Tubes d'extraction) : 48 barrettes de 8 tubes contenant chacun environ 10 mg d'oxyde de fer dans un film soluble et environ 240 pmol d'oligonucléotide couplé à un marqueur fluorescent en guise de témoin d'extraction.

BD Viper Extraction Reagent and Lysis Troughs (cuves de réactifs d'extraction et de lyse) : chaque cuve de réactifs d'extraction à quatre cavités contient environ 16,5 mL d'acide de liaison, 117 mL de tampon de lavage, 35 mL de tampon d'élué et 29 mL de tampon de neutralisation avec agent de conservation ; chaque cuve de lyse contient environ 11,5 mL de réactif de lyse.

INSTRUMENT, MATERIEL ET CONSOMMABLES

Matériaux fournis : Instrument **BD Viper**; **BD Viper** Instrument Plates (plaques pour instrument); **BD Viper** Pipette Tips (embouts de pipettes); **BD Viper** Tip Waste Boxes (collecteurs de déchets); **BD Viper** Amplification Plate Sealers (bandes de scellage noires pour plaques d'amplification); **BD Viper** Lysing Heater (bloc chauffant de lyse); **BD Viper** Lysing

Rack (portoir de lyse); **BD Viper** Neutralization Pouches (sachets de neutralisation); tubes d'échantillons et capuchons pour utilisation sur le système **BD Viper** en mode Extraction; Urine Preservative Transport for the **BD ProbeTec Q^x** Amplified DNA Assays (Q^x UPT) (trousse de conservation et transport d'échantillons d'urine pour dosages d'ADN amplifié **BD ProbeTec Q^x** (UPT Q^x); **BD ProbeTec Q^x** Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (trousse de prélèvement d'échantillons endocervicaux ou d'échantillons de lésions); Male Urethral Specimen Collection Kit for the **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assays (trousse de prélèvement d'échantillons urétraux masculins pour dosages d'ADN amplifié **BD ProbeTec CT/GC Q^x**); Vaginal Specimen Transport for the **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assays (trousse de transport d'échantillons vaginaux pour le dosage d'ADN amplifié **BD ProbeTec CT/GC Q^x**); accessoires **BD ProbeTec**; Liquid-Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube Caps for the **BD ProbeTec Q^x** Amplified DNA Assays (capuchons pour tubes de dilution d'échantillons de cytologie en milieu liquide LBC pour les dosages d'ADN amplifié **BD ProbeTec Q^x**); **BD Viper** Liquid-Based Cytology Specimen Rack (portoir pour échantillons de cytologie en milieu liquide).

Matériaux requis mais non fournis : gants de nitrile, solution d'hypochlorite de sodium à 1 % (v/v)*, décontaminant DNA AWAY, peroxyde d'hydrogène à 3 % (p/v), *Neisseria gonorrhoeae* ATCC 19424 (dilué dans du sérum physiologique tamponné au phosphate) ou Bio-Rad AmpliTrol CT/GC, *Chlamydia trachomatis* ATCC VR-879 (sérotypage H) ou VR-902B (LGV II) (dilué dans du sérum physiologique tamponné au phosphate), pipettes à déplacement d'air, embouts en polypropylène résistants aux aérosols capables de distribuer 0,5 ± 0,05 mL et un agitateur vortex.

*Mélanger 200 mL d'hypochlorite de sodium avec 800 mL d'eau. Préparer une nouvelle solution chaque jour.

Impératifs de manipulation et de conservation : les réactifs doivent être conservés entre 2 et 33 °C. Les trouses de réactifs non entamées restent stables jusqu'à la date de péremption. Une fois qu'un sachet est ouvert, les microcuits restent stables pendant 6 semaines si le sachet est correctement refermé et jusqu'à la date d'expiration, la première condition remplie prévalant. Ne pas congeler.

Avertissements et précautions

Général :

1. Pour le diagnostic *in vitro*.
2. Des microorganismes pathogènes, notamment les virus de l'hépatite et de l'immunodéficience humaine, sont susceptibles d'être présents dans les échantillons cliniques. Respecter les « Précautions standard »¹⁰⁻¹³ et les consignes en vigueur dans l'établissement pour manipuler tout objet contaminé avec du sang ou d'autres liquides organiques.
3. Pour d'autres avertissements, précautions et remarques spécifiques au système **BD Viper**, consulter le manuel d'utilisation correspondant.

Echantillon :

4. Pour réaliser des prélèvements endocervicaux, utiliser exclusivement le **BD ProbeTec Q^x** Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (trousse de prélèvement d'échantillons endocervicaux ou d'échantillons de lésions).
5. Pour le prélèvement par la patiente et le transport des écouvillons vaginaux, utiliser exclusivement le système de transport d'échantillons vaginaux pour les dosages **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assays.
6. Pour réaliser des prélèvements urétraux chez l'homme, utiliser exclusivement la trousse de prélèvement d'échantillons urétraux pour les dosages **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assays.
7. Pour les échantillons d'urine, utiliser exclusivement l'UPT Q^x ou de l'urine (pure) sans conservateur.
8. L'utilisation d'une quantité insuffisante ou excessive d'urine dans les tubes d'échantillons ou dans l'UPT Q^x peut affecter la performance du dosage. Le remplissage excessif des tubes peut également occasionner un débordement du liquide sur la platine du **BD Viper** et causer une contamination.
9. Pour les échantillons d'écouvillonnages urétraux masculins et endocervicaux féminins, les échantillons doivent être prélevés et testés avant la date de péremption du tube de diluant d'écouvillonnage Q^x.
10. Pour les échantillons vaginaux, les échantillons doivent être prélevés et traités avant la date de péremption du Vaginal Specimen Transport (système de transport d'échantillons vaginaux). Une fois exprimés, les échantillons doivent être testés avant la date de péremption du tube de diluant d'écouvillonnage Q^x.
11. Les échantillons d'urine doivent être testés avant la date de péremption de l'UPT Q^x.
12. Pour les échantillons de cytologie en milieu liquide, utiliser exclusivement les tubes de dilution d'échantillon en milieu liquide (LBC) pour les dosages **BD ProbeTec Q^x** Amplified DNA Assays.
13. Les solutions de cytologie en milieu liquide contiennent des substances inflammables. Ne pas placer les échantillons transférés dans des tubes de dilution d'échantillons LBC dans le portoir de lyse ou le bloc chauffant de lyse **BD Viper**. Les échantillons transférés dans les tubes de dilution d'échantillons LBC doivent être placés dans le portoir d'échantillons LBC **BD Viper**.
14. Pour le dosage avec les **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assays sur le système **BD Viper** en mode Extraction, assurez-vous de prendre des aliquotes des échantillons prélevés dans le liquide de conservation **BD SurePath** Preservative Fluid ou la solution PreservCyt Solution avant toute préparation pour le test de Papanicolaou **BD SurePath** ou ThinPrep. Tout manquement à cette consigne peut entraîner des résultats erronés.
15. Les dosages **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assays ne peuvent pas être utilisés avec des échantillons résiduels **BD SurePath** ou PreservCyt.
16. Ne pas tester les échantillons PreservCyt qui ont été traités avec de l'acide acétique glacial sur le système **BD Viper** en mode Extraction. Des résultats non-conformes pour les témoins d'extraction ou des faux négatifs pourraient être obtenus.
17. Utiliser seulement des embouts de pipettes en polypropylène résistants aux aérosols pour transférer les échantillons dans les tubes de dilution d'échantillons LBC.
18. Les échantillons de cytologie en milieu liquide doivent être testés avant la date de péremption du tube de dilution d'échantillon LBC.

Dosage/réactif :

19. Ce jeu de réactifs est destiné au test des écouvillonnages endocervicaux, des écouvillonnages vaginaux prélevés par la patiente (en milieu clinique), des écouvillonnages urétraux masculins, des échantillons de cytologie en milieu liquide et des échantillons d'urine masculins et féminins avec le système **BD Viper** en mode Extraction.
20. L'UPT Q^x contient l'agent de conservation **NAP Guard** (environ 742,5 mM de K₂EDTA). **NAP Guard** peut être irritant pour les yeux, la peau et l'appareil respiratoire. En cas de contact avec les yeux, laver immédiatement l'œil ouvert à grande eau et consulter un médecin si les symptômes persistent. Après tout contact avec la peau, laver immédiatement à grande eau et au savon. En cas d'inhalation, consulter un médecin si des problèmes se développent.
21. Utiliser exclusivement des tubes échantillons et témoins à capuchon percable avec le système **BD Viper** en mode Extraction. Ne pas enlever les capuchons percables avant de démarrer l'instrument. Veiller à remplacer les capuchons percés par de nouveaux capuchons percables avant de démarrer l'instrument.
22. Ne pas échanger ni mélanger les réactifs de la trousse avec ceux de trouses portant des numéros de lot différents.
23. Le diluant d'écouvillonnage Q^x pour dosages **BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays** contient du diméthylsulfoxyde (DMSO). Le DMSO est nocif par inhalation, par contact avec la peau et par ingestion. Éviter le contact avec les yeux. En cas de contact avec les yeux, rincer immédiatement à grande eau et consulter un médecin. Après tout contact avec la peau, laver immédiatement à grande eau.
24. Ne pas tester le tube de diluant d'écouvillonnage Q^x provenant des trouses de prélèvement endocervical/de lésion ou urétral masculin s'il a été acheminé jusqu'au laboratoire sans l'écouvillon correspondant. Un faux négatif pourrait être obtenu.
25. N'utiliser que les embouts de pipettes **BD Viper** fournis par BD avec le système **BD Viper**.
26. Les cuves **BD Viper** de réactifs d'extraction et de lyse contiennent des substances corrosives. Le port de gants en nitrile, de lunettes de protection et d'une blouse de laboratoire est vivement recommandé lors de la manipulation de ces réactifs. Ces solutions sont fortement caustiques et peuvent occasionner des brûlures graves de la peau et des muqueuses. Éviter tout contact avec les yeux et la peau. Éviter de respirer les émanations, vapeurs ou aérosols. Nocifs en cas d'ingestion. Ne pas consommer de nourriture ni de boisson à proximité de ces réactifs. En cas de contact, enlever immédiatement les vêtements contaminés. Laver la peau avec de l'eau et du savon puis rincer abondamment. En cas de contact avec les yeux, rincer immédiatement à grande eau et consulter un médecin.
27. Utiliser **uniquement** les bandes de scellage **BD Viper** (noires) avec les plaques d'amplification du système **BD Viper**. L'utilisation des bandes de scellage transparentes pour sceller les plaques d'amplification peut causer des résultats erronés.
28. Les sachets de réactifs contenant des micropuits d'amorçage et des micropuits d'amplification non utilisés DOIVENT être refermés soigneusement après l'ouverture. Vérifier la présence du dessiccant avant de refermer les sachets de réactifs.
29. Comme le témoin positif CT/GC Q^x est utilisé à la fois pour les tests CT Q^x et GC Q^x, le bon positionnement des barrettes de micropuits est important pour garantir la conformité des résultats rapportés.
30. La plaque contenant les micropuits d'amplification DOIT être correctement scellée avec la bande de scellage **BD Viper** correspondante (noire) avant de déplacer la plaque du système **BD Viper**. La bande de scellage garantit un milieu réactionnel clos pour l'amplification et la détection. Elle est indispensable pour éviter la contamination de l'instrument et de la paillasse par des produits d'amplification. **Ne jamais retirer les bandes de scellage placées sur les micropuits.**
31. Les micropuits d'amorçage contenant du liquide résiduel (après transfert du liquide des micropuits d'amorçage dans les micropuits d'amplification) représentent une source de contamination cible. Sceller soigneusement les micropuits d'amorçage avec la bande de scellage avant de les jeter.
32. Pour empêcher la contamination de la paillasse par des produits d'amplification, utiliser les sachets à déchets fournis dans la trousse d'accessoires pour jeter les micropuits d'amplification analysés. Vérifier que les sachets sont correctement fermés avant de les jeter.
33. Même s'il n'est pas nécessaire de disposer de postes de travail dédiés, car la conception du **BD Viper** réduit la possibilité de contamination par les produits d'amplification dans l'environnement de travail, d'autres précautions s'imposent pour éviter la contamination, en particulier pour éviter la contamination des échantillons au cours de la manutention.
34. CHANGER DE GANTS dès qu'ils entrent en contact avec un échantillon ou semblent humides pour éviter de contaminer d'autres échantillons. Changer de gants avant de pénétrer dans la zone de travail ou de la quitter.
35. En cas de contamination de la paillasse ou de l'équipement par des échantillons ou témoins, nettoyer soigneusement la zone contaminée avec de l'hypochlorite de sodium à 1 % (v/v), du DNA AWAY ou du peroxyde d'hydrogène à 3 % (p/v) (ne pas utiliser de peroxyde d'hydrogène provenant d'une bouteille ouverte il y a plus de 8 jours) et rincer à l'eau. Laisser sécher complètement la surface avant de continuer.
36. En cas de déversement sur le portoir de lyse **BD Viper**, le plonger dans une solution d'hypochlorite de sodium à 1 % (v/v) pendant 1 à 2 min. Ne pas dépasser 2 min. Rincer soigneusement à l'eau et laisser sécher à l'air.
37. Nettoyer intégralement la paillasse chaque jour (surfaces de travail et surface des instruments) avec une solution d'hypochlorite de sodium à 1 % (v/v). Rincer soigneusement à l'eau. Laisser sécher complètement les surfaces avant de procéder à d'autres tests.
38. Contacter le service technique de BD en cas de situation inhabituelle, comme un déversement dans l'instrument **BD Viper** ou une contamination par de l'ADN impossible à éliminer par nettoyage.
39. Des trouses pour déversements acides et basiques doivent être à disposition dans l'éventualité d'un déversement de réactifs d'extraction.

PRÉLEVEMENT, CONSERVATION ET TRANSPORT DES ÉCHANTILLONS D'ÉCOUVILLONNAGES

Pour les échantillons d'écouvillonnages, les statistiques de performances publiées dans cette notice ont été établies au moyen des trousse de prélèvement **BD ProbeTec** indiquées. Les performances avec des dispositifs de prélèvement autres que ceux indiqués n'ont pas été évaluées.

- **BD ProbeTec Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens** (trousse de prélèvement d'échantillons endocervicaux ou d'échantillons de lésions)
- **Vaginal Specimen Transport for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays** (trousse de transport d'échantillons vaginaux pour dosages d'ADN amplifié **BD ProbeTec CT/GC Q^x**)
- **Male Urethral Specimen Collection Kit for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays** (trousse de prélèvement d'échantillons urétraux chez l'homme pour dosages d'ADN amplifié **BD ProbeTec CT/GC Q^x**)

Prélèvement d'échantillons d'écouvillonnages

Prélèvement d'échantillons d'écouvillonnages endocervicaux à l'aide du BD ProbeTec Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (trousse de prélèvement d'échantillons endocervicaux ou d'échantillons de lésions)

1. Sortir l'écouvillon de nettoyage de l'emballage.
2. A l'aide de l'écouvillon de nettoyage à embout en polyester avec un manche blanc, éliminer les excédents de sang et de mucus de l'orifice cervical.
3. Jeter l'écouvillon de nettoyage usagé.
4. Sortir l'écouvillon rose de prélèvement de l'emballage.
5. Introduire l'écouvillon de prélèvement dans le canal cervical et le faire tourner pendant 15 à 30 s.
6. Retirer délicatement l'écouvillon. Eviter de toucher la muqueuse vaginale.
7. Déboucher le tube de diluant d'écouvillonnage Q^x.
8. Introduire complètement l'écouvillon de prélèvement dans le tube de diluant d'écouvillonnage Q^x.
9. Briser le manche de l'écouvillon au niveau de la marque pré-limée. Prendre soin de ne pas éclabousser le contenu.
10. **Bien** reboucher le tube.
11. Reporter les informations relatives au patient, ainsi que la date et l'heure de prélèvement, sur l'étiquette du tube.
12. Acheminer jusqu'au laboratoire.

Prélèvement des échantillons d'écouvillonnages vaginaux par la patiente à l'aide de la trousse Vaginal Specimen Transport for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays (trousse de transport d'échantillons vaginaux pour dosage d'ADN amplifié **BD ProbeTec CT/GC Q^x**)

REMARQUE : s'assurer que les patientes ont lu les instructions de prélèvement avant de leur donner une trousse de prélèvement.

1. Lavez-vous les mains avec de l'eau et du savon. Rincez et séchez-les.
2. Il est important de conserver un équilibre confortable pendant le prélèvement.
3. Tournez le capuchon pour casser le sceau. Sortez le capuchon avec l'écouvillon attaché hors du tube. Ne touchez pas l'embout et ne posez pas l'écouvillon. Si vous touchez l'embout de l'écouvillon, si vous le faites tomber ou si vous posez l'écouvillon, jetez cet écouvillon et demandez-en un neuf.
4. Tenez l'écouvillon par son capuchon d'une main de sorte que l'embout de l'écouvillon soit pointé vers vous.
5. De l'autre main, écartez doucement les lèvres du vagin. Introduisez l'embout de l'écouvillon dans l'ouverture vaginale. Pointez l'embout vers le bas de votre dos et relâchez vos muscles.
6. Faites doucement glisser l'écouvillon dans le vagin sur 5 cm au plus. Si l'écouvillon ne glisse pas facilement, faites-le tourner doucement en l'enfonçant. **Si cela reste difficile, n'essayez pas de continuer.** Assurez-vous que l'écouvillon touche les parois du vagin de sorte que l'humidité soit absorbée par l'écouvillon.
7. Faites tourner l'écouvillon pendant 10 à 15 s.
8. Ressortez l'écouvillon sans toucher la peau. Placez l'écouvillon dans le tube et fermez bien avec le capuchon.
9. Après le prélèvement lavez-vous les mains avec de l'eau et du savon, rincez et séchez-les.
10. Remettez le tube avec l'écouvillon à l'infirmière ou au médecin.
11. Reporter les informations relatives au patient, ainsi que la date et l'heure de prélèvement, sur l'étiquette du tube.
12. Acheminer jusqu'au laboratoire.

Prélèvement d'échantillons d'écouvillonnages urétraux masculins à l'aide de la trousse Male Urethral Specimen Collection Kit for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays (trousse de prélèvement d'échantillons urétraux chez l'homme pour dosages d'ADN amplifié **BD ProbeTec CT/GC Q^x**)

1. Sortir l'écouvillon de l'emballage.
2. Introduire l'écouvillon de 2 à 4 cm dans l'urètre et le faire tourner pendant 3 à 5 s.
3. Retirer l'écouvillon.
4. Déboucher le tube de diluant d'écouvillonnage Q^x.
5. Introduire complètement l'écouvillon de prélèvement dans le tube de diluant d'écouvillonnage Q^x.
6. Briser le manche de l'écouvillon au niveau de la marque pré-limée. Prendre soin de ne pas éclabousser le contenu.
7. **Bien** reboucher le tube.
8. Reporter les informations relatives au patient, ainsi que la date et l'heure de prélèvement, sur l'étiquette du tube.
9. Acheminer jusqu'au laboratoire.

Conservation et transport des écouvillonnages

Le tableau 1 fournit les instructions de conservation et de transport des échantillons d'écouvillonnages jusqu'au laboratoire ou site d'analyse. Les écouvillonnages endocervicaux et urétraux masculins doivent être conservés et acheminés au laboratoire et/ou au site d'analyse dans les 30 jours suivant le prélèvement s'ils sont conservés à

une température comprise entre 2 et 30 °C ou dans les 180 jours s'ils sont conservés au congélateur à -20 °C. Les écouvillonnages vaginaux prélevés par la patiente doivent être acheminés au laboratoire et/ou au site d'analyse dans les 14 jours suivant le prélèvement s'ils sont conservés à une température comprise entre 2 et 30 °C ou dans les 180 jours s'ils sont conservés au congélateur à -20 °C. Les écouvillonnages vaginaux prélevés par la patiente et exprimés dans du diluant d'écouvillonnage Q^x peuvent être conservés et traités dans les 30 jours suivant l'expression s'ils sont conservés à une température comprise entre 2 et 30 °C ou dans les 180 jours suivant l'expression s'ils sont conservés au congélateur à -20 °C.

Tableau 1 : Conservation et transport des échantillons d'écouvillonnages

TYPE D'ÉCHANTILLON A TRAITER	ECOUVILLONNAGE ENDOCERVICAL FEMININ OU URETRAL MASCULIN		ECOUVILLONNAGE VAGINAL			
			ECOUVILLONNAGE VAGINAL SEC (SITE DE PRÉLEVEMENT)		ECOUVILLONNAGE VAGINAL EXPRIME (SITE D'ANALYSE)	
Température pour le transport jusqu'au site d'analyse et la conservation	2 à 30 °C	-20 °C	2 à 30 °C	-20 °C	2 à 30 °C	-20 °C
Traitement de l'échantillon conformément aux instructions	Dans les 30 jours suivant le prélèvement	Dans les 180 jours suivant le prélèvement	Expression et traitement dans les 14 jours suivant le prélèvement	Expression et traitement dans les 180 jours suivant le prélèvement	Dans les 30 jours suivant l'expression	Dans les 180 jours suivant l'expression

Pour les envois nationaux et internationaux, étiqueter les échantillons conformément à la réglementation nationale ou internationale concernant le transport d'échantillons cliniques et d'agents étiologiques ou de produits infectieux. La température nécessaire à la conservation doit être maintenue en cours de transport et les délais doivent être respectés.

PRÉLEVEMENT, CONSERVATION ET TRANSPORT DES ÉCHANTILLONS D'URINE

Pour les échantillons d'urine, les performances ont été mesurées avec l'UPT Q^x et avec de l'urine prélevée dans un godet stérile en plastique sans agents de conservation (urine pure sans conservateurs). Les performances avec d'autres méthodes ou dispositifs de prélèvement n'ont pas été établies.

Prélèvement des échantillons d'urine

1. Le patient ne devra pas avoir uriné dans l'heure qui précède le prélèvement de l'échantillon.
2. Recueillir l'échantillon dans un godet à urine stérile, exempt de conservateurs.
3. Le patient doit recueillir les premiers 20 à 60 mL d'urine (du premier jet d'urine et NON des jets suivants) dans un godet à urine.
4. Boucher le godet et inscrire sur l'étiquette les informations relatives au patient, ainsi que la date et l'heure de prélèvement.

Transfert de l'urine dans l'UPT Q^x

REMARQUE : les échantillons d'urine doivent être transférés du godet de prélèvement dans l'UPT Q^x dans les 8 h suivant le prélèvement si l'échantillon d'urine a été conservé entre 2 et 30 °C. Les échantillons d'urine conservés entre 2 et 8 °C peuvent être conservés jusqu'à 24 h avant le transfert dans l'UPT Q^x.

Porter des gants propres pour manipuler le tube UPT Q^x et l'échantillon d'urine. Si les gants entrent en contact avec l'échantillon, en changer immédiatement pour éviter de contaminer d'autres échantillons.

1. Ouvrir la trousse de prélèvement et de transport UPT Q^x et sortir l'UPT Q^x et la pipette de transfert de leur emballage.
2. Inscrire sur l'UPT Q^x les informations relatives au patient, ainsi que la date et l'heure de prélèvement.
3. Tenir l'UPT Q^x en position verticale et tapoter fermement le fond du tube sur une surface plane afin de déloger les grosses gouttes éventuellement présentes à l'intérieur du capuchon. Répéter si nécessaire.
4. Déboucher l'UPT Q^x et utiliser la pipette de transfert pour transférer l'urine dans le tube. Le volume correct d'urine a été ajouté lorsque le niveau de liquide se situe entre les lignes pourpres de la fenêtre de remplissage située sur l'étiquette de l'UPT Q^x. Ce volume correspond à environ 2,0 à 3,0 mL d'urine. NE PAS remplir le tube de manière excessive ou insuffisante.
5. Jeter la pipette de transfert dans un récipient pour déchets à risque biologique.

REMARQUE : la pipette de transfert est destinée à être utilisée avec un seul échantillon.

6. Bien serrer le capuchon sur l'UPT Q^x.
7. Inverser 3 à 4 fois l'UPT Q^x pour assurer un mélange correct de l'échantillon et du réactif.

Conservation et transport des échantillons d'urine dans l'UPT Q^x

Conservé et transporter les UPT Q^x contenant les échantillons d'urine à une température comprise entre 2 et 30 °C et les préchauffer dans les 30 jours suivant le transfert dans l'UPT Q^x. Les échantillons peuvent être conservés dans l'UPT Q^x jusqu'à 180 jours à -20 °C avant le préchauffage.

Conservation et transport de l'urine pure

Conservé et transporter les échantillons d'urine pure depuis le site de prélèvement jusqu'au site d'analyse à une température comprise entre 2 et 8 °C et les préchauffer dans les 7 jours suivant le prélèvement. L'urine pure conservée entre 2 et 30 °C doit être préchauffée dans les 30 h suivant le prélèvement. Les échantillons d'urine pure congelés peuvent également être conservés à -20 °C jusqu'à 180 jours avant le préchauffage.

Tableau 2 : Conservation et transport des échantillons d'urine

Type de l'échantillon d'urine à traiter	UPT Q ^x			PURE		
Options de manutention de l'urine avant le transfert dans l'UTP Q ^x	Conservation de l'échantillon d'urine entre 2 et 30°C et transfert dans l'UPT Q ^x dans les 8 h suivant le prélèvement ou Conservation de l'échantillon d'urine entre 2 et 8 °C et transfert dans l'UPT Q ^x dans les 24 h suivant le prélèvement ou Transfert immédiat dans l'UPT Q ^x					
Température pour la conservation et le transport jusqu'au site d'analyse	2 à 8 °C	2 à 30 °C	-20 °C	2 à 8 °C	2 à 30 °C	-20 °C
Traitement et analyse de l'échantillon conformément aux instructions	Dans les 30 jours suivant le transfert dans l'UPT Q ^x		Dans les 180 jours suivant le transfert dans l'UPT Q ^x	Dans les 7 jours suivant le prélèvement	Dans les 30 h suivant le prélèvement	Dans les 180 jours suivant le prélèvement

PRELEVEMENT, CONSERVATION ET TRANSPORT DES ECHANTILLONS LBC

Les échantillons **BD SurePath** ou **PreservCyt** doivent être prélevés en utilisant un dispositif de type balai endocervical ou une combinaison brosse/spatule de la manière décrite dans la notice du fabricant du produit utilisé. Une fois prélevés, les échantillons **BD SurePath** ou **PreservCyt** peuvent être conservés et transportés dans leur flacon d'origine jusqu'à 30 jours entre 2 et 30 °C avant leur transfert dans les tubes de dilution d'échantillons LBC.

Transfert des échantillons dans les tubes de dilution d'échantillons LBC

Un volume aliquote de 0,5 mL de l'échantillon **BD SurePath** ou **PreservCyt** doit être transféré du flacon original dans le tube de dilution d'échantillon LBC avant d'effectuer un test de Papanicolaou **BD SurePath** ou **ThinPrep**.

Porter des gants lors de la manipulation du tube de dilution d'échantillon LBC et du flacon d'échantillon **BD SurePath** ou **PreservCyt**. Si les gants entrent en contact avec l'échantillon, en changer immédiatement pour éviter de contaminer d'autres échantillons.

Transfert d'échantillon **BD SurePath**

REMARQUE : consulter la notice du système **BD PrepStain Slide Processor** (préparateur de lames) pour les instructions concernant la manière de prélever une aliquote du flacon d'échantillon **BD SurePath** avant d'effectuer le test de Papanicolaou en milieu liquide **BD SurePath Pap test**.

1. Etiqueter un tube de dilution d'échantillon LBC avec les données d'identification du patient.
2. Retirer le capuchon du tube de dilution d'échantillon LBC.
3. Transférer 0,5 mL de l'échantillon (flacon) dans le tube de dilution d'échantillon LBC. Eviter de pipeter le liquide au fond du flacon. Jeter l'embout de pipette.

REMARQUE : utiliser un embout de pipette neuf pour chaque échantillon.

4. Bien serrer le capuchon du tube de dilution d'échantillon LBC.
5. Inverser 3 à 4 fois le tube de dilution d'échantillon LBC pour assurer un mélange correct de l'échantillon et du diluant.

Transfert d'échantillon **PreservCyt**

REMARQUE : se reporter à l'addenda au manuel d'utilisation du système **ThinPrep 2000/3000** pour des instructions concernant le prélèvement d'une aliquote à partir du flacon d'échantillon **PreservCyt** avant d'effectuer un test de Papanicolaou **ThinPrep Pap test**.

1. Etiqueter un tube de dilution d'échantillon LBC avec les données d'identification du patient.
2. Retirer le capuchon du tube de dilution d'échantillon LBC.
3. Transférer 0,5 mL de l'échantillon (flacon) dans le tube de dilution d'échantillon LBC. Eviter de pipeter le liquide au fond du flacon. Jeter l'embout de pipette.

REMARQUE : utiliser un embout de pipette neuf pour chaque échantillon.

4. Bien serrer le capuchon du tube de dilution d'échantillon LBC.
5. Inverser 3 à 4 fois le tube de dilution d'échantillon LBC pour assurer un mélange correct de l'échantillon et du diluant.

Conservation et transport des échantillons transférés dans les tubes de dilution d'échantillons LBC

Après le transfert dans un tube de dilution d'échantillon LBC, l'échantillon dilué peut être conservé jusqu'à 30 jours entre 2 et 30 °C. Les échantillons dilués peuvent également être conservés jusqu'à 90 jours à -20 °C.

TRAITEMENT DES ECOUVILLONNAGES

Méthode de traitement des trousse de prélèvement d'échantillons endocervicaux ou d'échantillons de lésions BD ProbeTec Q^x ou des trousse de prélèvements d'échantillons urétraux masculins pour dosages BD ProbeTec *Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae* (CT/GC) Q^x Amplified DNA Assays

REMARQUE : si les échantillons sont réfrigérés ou congelés, s'assurer qu'ils sont ramenés à la température ambiante et les mélanger par inversion avant de procéder.

1. A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer le tube de diluant d'écouvillonnage Q^x à **capuchon perçable noir** à l'endroit approprié dans le portoir de lyse **BD Viper** et le verrouiller en place.
2. Répéter l'étape 1 pour les autres échantillons.
3. Les échantillons sont prêts à être préchauffés.
4. **Changer de gants** avant de continuer pour éviter la contamination.

Méthode de traitement du système de transport d'échantillons vaginaux pour dosages BD ProbeTec *Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae* (CT/GC) Q^x Amplified DNA Assays

REMARQUE : porter des gants propres pour manipuler l'échantillon vaginal. SI les gants entrent en contact avec l'échantillon, en changer immédiatement pour éviter de contaminer d'autres échantillons.

REMARQUE : si les échantillons sont réfrigérés ou congelés, s'assurer qu'ils sont ramenés à la température ambiante avant l'expression.

1. Etiqueter un tube pré-rempli de diluant d'écouvillonnage **BD ProbeTec Q^x** pour chaque échantillon d'écouvillonnage à traiter.
2. Retirer le capuchon et introduire l'écouvillon dans le diluant d'écouvillonnage Q^x. Mélanger en tournant l'écouvillon dans le diluant d'écouvillonnage Q^x pendant 5 à 10 s.
3. Presser l'écouvillon contre la paroi interne du tube pour faire redescendre le liquide au fond du tube.
4. Sortir délicatement l'écouvillon du tube de diluant Q^x pour éviter les éclaboussures.
5. Remettre l'écouvillon exprimé dans le tube de transport et jeter le tout dans le récipient de déchets à risque biologique.
6. Bien refermer le tube de diluant d'écouvillonnage Q^x avec le **capuchon perçable noir**.
7. Répéter les étapes 1 à 6 pour les autres écouvillons.
8. A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer le tube à l'endroit approprié dans le portoir de lyse **BD Viper** et le verrouiller en place.
9. Les échantillons sont prêts à être préchauffés.
10. **Changer de gants** avant de continuer pour éviter la contamination.

TRAITEMENT DES ECHANTILLONS D'URINE

REMARQUE : si les échantillons sont réfrigérés ou congelés, s'assurer qu'ils sont ramenés à la température ambiante et les mélanger par inversion avant de procéder.

Méthode de traitement de l'UPT Q^x

1. S'assurer que le volume d'urine dans chaque tube UPT Q^x se situe entre les lignes marquées sur l'étiquette du tube. Un volume excessif ou insuffisant peut affecter la performance du test. Le remplissage excessif du tube peut également occasionner un débordement du liquide sur la platine du **BD Viper** et causer une contamination.
2. S'assurer que le tube UPT Q^x est fermé avec un **capuchon perçable noir**.
3. Répéter les étapes 1 et 2 pour les autres échantillons UPT Q^x.
4. A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer le tube UPT Q^x à l'emplacement approprié dans le portoir de lyse **BD Viper** et le verrouiller en place.
5. Les échantillons sont prêts à être préchauffés.
6. **Changer de gants** avant de continuer pour éviter la contamination.

Méthode de traitement des échantillons d'urine sans conservateurs (pure)

REMARQUE : porter des gants propres pour manipuler l'échantillon d'urine. SI les gants entrent en contact avec l'échantillon, en changer immédiatement pour éviter de contaminer d'autres échantillons.

1. Inscrire les informations relatives au patient ainsi que la date et l'heure de prélèvement sur l'étiquette du tube d'échantillon à traiter avec le système **BD Viper** (mode Extraction).
2. Faire tourner le godet d'urine pour mélanger l'échantillon et ouvrir avec précaution.
REMARQUE : ouvrir avec précaution pour éviter toute éclaboussure risquant de contaminer les gants ou la paille.
3. Déboucher le tube et y transférer l'échantillon d'urine à l'aide d'une pipette. Le volume correct d'urine a été ajouté lorsque le niveau de liquide se trouve entre les lignes pourpres de la fenêtre de remplissage située sur l'étiquette. Ce volume correspond à environ 2,0 à 3,0 mL d'urine. NE PAS remplir le tube de manière excessive ou insuffisante.
4. Bien refermer chaque tube avec un **capuchon perçable noir**.
5. Répéter les étapes 1 à 4 pour chaque échantillon d'urine. Changer de pipette ou d'embout de pipette entre chaque échantillon.
6. A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer les échantillons d'urine pure à l'endroit approprié dans le portoir de lyse **BD Viper** et les verrouiller en place.
7. Les échantillons sont prêts à être préchauffés.
8. **Changer de gants** avant de continuer pour éviter la contamination.

REMARQUE : le préchauffage doit être commencé dans les 30 h suivant le prélèvement si l'urine a été conservée entre 2 et 30 °C ; dans les 7 jours du prélèvement si elle a été conservée entre 2 et 8 °C ; ou dans les 180 jours si elle a été congelée à -20 °C.

PROCEDURE DE TRAITEMENT DES ECHANTILLONS LBC TRANSFERES DANS LES TUBES DE DILUTION D'ECHANTILLONS LBC

REMARQUE : ne pas placer les échantillons transférés dans des tubes de dilution d'échantillons LBC dans le portoir de lyse **BD Viper** ou le bloc chauffant de lyse **BD Viper**. Les échantillons transférés dans les tubes de dilution d'échantillons LBC doivent être placés dans le portoir d'échantillons LBC **BD Viper**.

REMARQUE : si les échantillons étaient congelés, s'assurer qu'ils sont complètement dégelés à température ambiante et les mélanger par inversion avant de continuer.

1. S'assurer que le tube de dilution d'échantillon LBC est fermé avec un capuchon perçable bleu.
2. A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer les tubes de dilution d'échantillons LBC contenant l'échantillon à l'endroit approprié dans le portoir de lyse **BD Viper** et les verrouiller en place.
3. Les échantillons sont prêts à être testés sur le système **BD Viper** dans le mode Extraction.
4. **Changer de gants** avant de continuer pour éviter la contamination.

PREPARATION DU CONTROLE DE QUALITE

REMARQUE : ne pas réhydrater les témoins avant de les placer dans le portoir de lyse **BD Viper**.

1. A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer les témoins négatifs CT/GC Q^x aux emplacements appropriés dans le portoir de lyse **BD Viper**.
2. A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer les témoins positifs CT/GC Q^x aux emplacements appropriés dans le portoir de lyse **BD Viper**.
3. Les témoins sont prêts à être préchauffés avec les échantillons, le cas échéant.

METHODE DE PRECHAUFFAGE DES ECHANTILLONS D'ECOUVILLONNAGES ET D'URINE

REMARQUE : tous les échantillons d'écouvillonnages et d'urine doivent être préchauffés pour assurer une matrice d'échantillon homogène avant le chargement dans le système **BD Viper**. L'omission de l'étape de préchauffage des échantillons peut affecter négativement la performance des dosages **BD ProbeTec CT/GC Q^x Assays** et/ou du système **BD Viper**. Tandis que le préchauffage des échantillons d'écouvillonnages et d'urine est obligatoire, le préchauffage des témoins est facultatif.

REMARQUE : les échantillons réfrigérés ou congelés doivent être ramenés à la température ambiante avant le préchauffage.

1. Introduire le portoir de lyse **BD Viper** dans le bloc chauffant de lyse **BD Viper**.
2. Préchauffer les échantillons pendant 15 min à 114 °C ± 2 °C.
3. Sortir le portoir de lyse du bloc chauffant de lyse et laisser refroidir les échantillons à température ambiante pendant au moins 15 min avant de les placer dans l'instrument **BD Viper**.
4. Suivre les instructions de la section Mode opératoire du test pour analyser les échantillons et les témoins.
5. Une fois préchauffés, les échantillons peuvent être conservés pendant 7 jours entre 2 et 30 °C ou pendant 180 jours à -20 °C sans préchauffage supplémentaire avant leur analyse avec le système **BD Viper**.

MODE OPERATOIRE DU TEST

Consulter le manuel d'utilisation du système **BD Viper** (en mode Extraction) pour connaître les instructions détaillées de fonctionnement et de maintenance des éléments du système. Les conditions environnementales optimales pour le dosage GC Q^x se sont avérées être 18 à 27 °C et 20 à 85 % d'humidité relative.

CONTROLE DE QUALITE

Effectuer les contrôles de qualité conformément à la réglementation nationale et/ou internationale, aux exigences des organismes d'homologation concernés et aux procédures de contrôle de qualité en vigueur dans l'établissement. Il est recommandé à l'utilisateur de consulter les directives CLSI et la réglementation CLIA correspondantes pour plus d'informations sur les modalités de contrôle de qualité.

Le jeu de témoins pour les dosages **BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays** est fourni séparément. Inclure un témoin positif et un témoin négatif dans chaque série de dosages et pour chaque nouveau numéro de lot de trousse de réactifs. Les témoins doivent être placés aux emplacements spécifiés dans le manuel d'utilisation de l'instrument **BD Viper**. Le témoin positif CT/GC Q^x ne peut révéler qu'une non conformité significative du réactif. Le témoin négatif CT/GC Q^x révèle une contamination du réactif ou de l'environnement. D'autres témoins peuvent être testés conformément aux directives ou aux exigences des réglementations nationale ou internationale ou des organismes normalisés. Se reporter à la norme C24-A3 du CLSI pour plus d'informations sur les modalités d'évaluation du contrôle de qualité interne.¹⁴ Le témoin positif contient environ 2 400 copies par mL des plasmides linéarisés pCTB4 et pGCint3.

L'oligonucléotide témoin d'extraction (EC) est utilisé pour confirmer la validité du processus d'extraction. Ce témoin d'extraction (EC) est déshydraté dans les tubes d'extraction, puis réhydraté par le système **BD Viper** une fois que l'échantillon et les réactifs d'extraction sont ajoutés. A la fin du processus d'extraction, la fluorescence du témoin d'extraction est mesurée par l'instrument et un algorithme automatisé est appliqué aussi bien aux signaux du témoin qu'aux signaux spécifiques de *N. gonorrhoeae* pour déterminer si le résultat est positif, négatif ou si le témoin d'extraction est non conforme.

Informations générales sur le contrôle de qualité du système **BD Viper** :

L'emplacement des micropuits est indiqué sur un écran de configuration de plaque à code de couleur affiché sur le moniteur ACL. Le symbole plus (+) à l'intérieur d'un micropuits indique l'échantillon de CQ positif. Le symbole moins (-) à l'intérieur d'un micropuits indique l'échantillon de CQ négatif.

Une paire d'échantillons de CQ doit être saisie pour chaque numéro de lot de trousse de réactifs et pour chaque plaque à analyser. Dans le cas contraire, un message s'affiche, qui empêche la sauvegarde du portoir et la poursuite de l'analyse jusqu'à la saisie correcte de la paire.

Un maximum de deux paires d'échantillons de CQ est permis pour chaque portoir. D'autres substances témoins peuvent être ajoutées pour autant qu'elles soient saisies en tant qu'échantillons.

REMARQUE : le système BD Viper réhydrate les témoins au cours de l'analyse du dosage. Ne pas tenter de réhydrater les témoins avant de les placer dans le portoir de lyse BD Viper.

Analyse d'une plaque sur le système BD Viper :

Les deux premières positions (A1 et B1) sont destinées au témoin positif (A1) et négatif (B1) respectivement. La première position ouverte pour un échantillon clinique est C1.

Analyse de deux plaques sur le système BD Viper :










Les deux premières positions de la première plaque (A1 et B1) sont destinées au témoin positif (A1) et négatif (B1) respectivement. La première position ouverte pour un échantillon clinique est C1. Dans la deuxième plaque (plaque pleine), les deux dernières positions (G12 et H12) sont destinées au témoin positif (G12) et négatif (H12) respectivement. Si la deuxième plaque n'est que partiellement remplie, les deux positions qui suivent le dernier échantillon clinique sont automatiquement affectées au témoin positif et négatif respectivement.

Interprétation des résultats du contrôle de qualité :

Les témoins positif et négatif CT/GC Q^x doivent donner un résultat positif et négatif respectivement pour obtenir des résultats d'échantillons valables. Si les témoins ne produisent pas les résultats escomptés, la série de tests est considérée comme non valide et l'instrument ne rapporte pas les résultats cliniques. Si l'un des témoins ne produit pas le résultat escompté, répéter la totalité de l'analyse avec un nouveau jeu de témoins, de nouveaux tubes d'extraction et micropuits et de nouvelles cuves de réactifs d'extraction et cuves de lyse. Si le second CQ ne donne pas les résultats attendus, contacter le service technique de BD.

Si le signal spécifique de *N. gonorrhoeae* est égal ou supérieur à un seuil de 125 MaxRFU (nombre maximum d'unités relatives de fluorescence), l'algorithme ne tient pas compte de la fluorescence du témoin d'extraction. S'il est inférieur au seuil de 125 MaxRFU, l'algorithme inclut la fluorescence du témoin d'extraction dans l'interprétation du résultat.

Tableau 3 : Interprétation des résultats du contrôle de qualité

Type de témoin	Symbole de résultat du tube	MaxRFU GC Q ^x	Résultat du CQ
Témoin positif GC Q ^x	OK	≥125	CQ conforme
Témoin positif GC Q ^x		<125	CQ non conforme
Témoin positif GC Q ^x	 ou  ou 	Valeur quelconque	CQ non conforme
Témoin négatif GC Q ^x	OK	<125	CQ conforme
Témoin négatif GC Q ^x		≥125	CQ non conforme
Témoin négatif GC Q ^x	 ou  ou  ou 	Valeur quelconque	CQ non conforme







Consulter la section Interprétation des résultats pour obtenir la description des symboles de résultat de tube.

INTERPRETATION DES RESULTATS

Le dosage BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay utilise le transfert d'énergie de fluorescence comme méthode de détection de la présence de *N. gonorrhoeae* dans les échantillons cliniques. Tous les calculs sont effectués automatiquement par le logiciel BD Viper.

La présence ou l'absence d'ADN de *N. gonorrhoeae* est déterminée en calculant la fluorescence maximale (MaxRFU) au cours de la procédure d'amplification et en la comparant à une valeur de seuil prédéterminée. La grandeur du score MaxRFU n'est pas corrélée à la concentration du microorganisme dans l'échantillon. Si le signal spécifique de *N. gonorrhoeae* est égal ou supérieur à un seuil de 125 MaxRFU, l'algorithme ne tient pas compte de la fluorescence du témoin d'extraction. S'il est inférieur au seuil de 125 MaxRFU, l'algorithme inclut la fluorescence du témoin d'extraction dans l'interprétation du résultat. Si les témoins du test ne donnent pas les résultats escomptés, les résultats des échantillons cliniques ne sont pas pris en considération. Voir la section Contrôle de qualité pour connaître les valeurs attendues pour les témoins. Les résultats rapportés sont déterminés comme suit.

Tableau 4 : Interprétation des résultats pour le dosage GC Q^x Assay

Résultat du tube	GC Q ^x MaxRFU	Rapport	Interprétation	Résultat
	≥125	ADN de <i>N. gonorrhoeae</i> détecté par SDA.	Positif pour <i>N. gonorrhoeae</i> . La viabilité et/ou l'inféctivité de <i>N. gonorrhoeae</i> ne peut pas être affirmée car l'ADN cible peut avoir persisté en l'absence de microorganismes viables.	Positif
	<125	ADN de <i>N. gonorrhoeae</i> non détecté par SDA.	Présumé négatif pour <i>N. gonorrhoeae</i> . Un résultat négatif n'écarte pas la possibilité d'une infection à <i>N. gonorrhoeae</i> car les résultats sont conditionnés par la qualité du prélèvement, l'absence d'inhibiteurs et la présence d'une quantité suffisante d'ADN à détecter.	Négatif
	<125	Résultat non conforme du témoin d'extraction. Répéter le test avec l'échantillon initial ou obtenir un nouvel échantillon.	Si présent, <i>N. gonorrhoeae</i> n'a pas été détecté.	Résultat non conforme du témoin d'extraction
	Valeur quelconque	Transfert d'extraction non conforme. Répéter le test avec l'échantillon initial ou obtenir un nouvel échantillon.	Si présent, <i>N. gonorrhoeae</i> n'a pas été détecté.	Transfert d'extraction non conforme
	Valeur quelconque	Niveau de liquide non conforme. Répéter le test avec l'échantillon initial ou obtenir un nouvel échantillon.	Si présent, <i>N. gonorrhoeae</i> n'a pas été détecté.	Niveau de liquide non conforme
	Valeur quelconque	Erreur. Répéter le test avec l'échantillon initial ou obtenir un nouvel échantillon.	Si présent, <i>N. gonorrhoeae</i> n'a pas été détecté.	Erreur

TEMOINS DE TRAITEMENT DES ECHANTILLONS

Les témoins de traitement des échantillons peuvent être testés conformément aux exigences des organismes normatifs concernés. Un témoin de traitement des échantillons positif valide l'ensemble du système de test. A cette fin, des échantillons connus pour être positifs peuvent servir de témoins en étant traités et testés conjointement avec les échantillons indéterminés. Les échantillons utilisés comme témoins de traitement doivent être conservés, traités et testés conformément à la notice. Des options supplémentaires de témoins de traitement des échantillons sont décrites ci-dessous au cas où aucun échantillon positif connu n'est disponible :

A. Préparation de témoins de traitement des échantillons dans le diluant d'écouvillonnage BD ProbeTec Q^x

ATCC *Neisseria gonorrhoeae*:

Doser une culture mère de *N. gonorrhoeae* (réf. ATCC 19424) préparée comme suit :

- Décongeler un flacon de culture mère de *N. gonorrhoeae* reçu de l'ATCC etensemencer immédiatement une gélose au chocolat en boîtes de pétri.
- Incuber à 37 °C sous 3 – 5 % de CO₂ pendant 24 à 48 h.
- Remettre en suspension les colonies de la boîte de pétri de gélose au chocolat avec du sérum physiologique tamponné au phosphate (PBS).
- Diluer les cellules dans du PBS jusqu'à un standard de turbidité McFarland 1,0 (environ 3 × 10⁸ cellules/mL).
- Réaliser une série de dilutions au 1/10ème pour aboutir à une dilution 10⁻⁵ du standard de turbidité McFarland (avec un volume final de 4 mL au minimum) dans du PBS.
- Placer 0,1 mL de la dilution 10⁻⁵ dans un tube de diluant d'écouvillonnage **BD ProbeTec Q^x** et bien refermer le tube avec un **capuchon perçable noir**.
- A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer le(s) témoin(s) de traitement des échantillons à l'endroit approprié dans le portoir de lyse **BD Viper** et les verrouiller en place.
- Préchauffer les témoins en suivant la procédure de préchauffage, puis suivre le mode opératoire du test.

Bio-Rad AmpliTrol - *Chlamydia trachomatis* et *Neisseria gonorrhoeae* :

REMARQUE : Consulter les instructions de traitement fournies par le fabricant.

- Ajouter le volume approprié de Bio-Rad AmpliTrol CT/GC dans un tube de diluant d'écouvillonnage **BD ProbeTec Q^x** et bien refermer le tube avec un **capuchon perçable noir**.
- Mélanger la solution en l'inversant ou la passant au vortex.
- A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer le(s) témoin(s) de traitement des échantillons à l'endroit approprié dans le portoir de lyse **BD Viper** et les verrouiller en place.
- Préchauffer les témoins en suivant la procédure de préchauffage, puis suivre le mode opératoire du test.

B. Préparation de témoins de traitement des échantillons dans des tubes de dilution d'échantillons LBC

ATCC *Neisseria gonorrhoeae*

- Cultiver pendant une nuit *N. gonorrhoeae* sur des boîtes de pétri de gélose au chocolat.

- Remettre les colonies de *N. gonorrhoeae* en suspension dans du sérum physiologique tamponné au phosphate (PBS).
- Préparer un standard de turbidité McFarland N° 1 à partir des colonies remises en suspension.
- Préparer une série de dilutions au 1/10^e de cette suspension de McFarland N° 1 pour obtenir une dilution 10⁻⁵.
- Ajouter 0,1 mL de la dilution 10⁻⁵ de *N. gonorrhoeae* dans un tube de dilution d'échantillon LBC contenant 0,5 mL de liquide de conservation **BD SurePath Preservative Fluid** ou de solution PreservCyt. Bien refermer le tube de dilution d'échantillon LBC avec un capuchon perçable bleu.
- Inverser 3 à 4 fois le tube de dilution d'échantillon LBC pour bien mélanger son contenu.
- A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer le(s) témoin(s) de traitement des échantillons à l'endroit approprié dans le portoir d'échantillons LBC **BD Viper** et les verrouiller en place.
- Les témoins de traitement des échantillons sont prêts à être testés sur le système **BD Viper** dans le mode Extraction.
- Changer de gants avant de continuer pour éviter la contamination.

ATCC *Chlamydia trachomatis* et *Neisseria gonorrhoeae* :

- Décongeler un tube de sérotype H ou de souche ATCC LGV II de *C. trachomatis*.
- Préparer une série de dilutions au 1/10^e pour obtenir une dilution 10⁻⁵ dans PBS.
- Cultiver pendant une nuit *N. gonorrhoeae* sur des boîtes de pétri de gélose au chocolat.
- Remettre les colonies de *N. gonorrhoeae* en suspension dans PBS.
- Préparer un standard de turbidité McFarland N° 1 à partir des colonies remises en suspension.
- Préparer une série de dilutions au 1/10^e de cette suspension de McFarland N° 1 pour obtenir une dilution 10⁻⁵.
- Ajouter 0,1 mL de la dilution 10⁻⁵ de *C. trachomatis* et 0,1 mL de la dilution 10⁻⁵ de *N. gonorrhoeae* dans un tube de dilution d'échantillon LBC contenant 0,5 mL de liquide de conservation **BD SurePath Preservative Fluid** ou de solution PreservCyt. Bien refermer le tube de dilution d'échantillon LBC avec un capuchon perçable bleu.
- Inverser 3 à 4 fois le tube de dilution d'échantillon LBC pour bien mélanger son contenu.
- A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer le(s) témoin(s) de traitement des échantillons à l'endroit approprié dans le portoir d'échantillons LBC **BD Viper** et les verrouiller en place.
- Les témoins de traitement des échantillons sont prêts à être testés sur le système **BD Viper** dans le mode Extraction.
- Changer de gants avant de continuer pour éviter la contamination.

Bio-Rad AmpliTrol *Chlamydia trachomatis* et *Neisseria gonorrhoeae* :

REMARQUE : Consulter les instructions de traitement fournies par le fabricant.

- Ajouter le volume approprié de Bio-Rad AmpliTrol CT/GC dans un tube de dilution d'échantillon LBC contenant 0,5 mL de liquide de conservation **BD SurePath Preservative Fluid** ou de solution PreservCyt. Bien refermer le tube de dilution d'échantillon LBC avec un capuchon perçable bleu.
- Inverser 3 à 4 fois le tube de dilution d'échantillon LBC pour bien mélanger son contenu.
- A l'aide du rapport de configuration des tubes, placer le(s) témoin(s) de traitement des échantillons à l'endroit approprié dans le portoir d'échantillons LBC **BD Viper** et les verrouiller en place.
- Les témoins de traitement des échantillons sont prêts à être testés sur le système **BD Viper** dans le mode Extraction.
- Changer de gants avant de continuer pour éviter la contamination.

DEPISTAGE DE LA PRESENCE D'ADN CONTAMINANT

Au moins une fois par mois, accomplir le mode opératoire de test suivant pour dépister la présence d'ADN contaminant sur la paillasse et le matériel. Le contrôle du poste de travail est essentiel pour détecter une contamination avant qu'un problème ne se développe.

- Pour chaque zone à tester, utiliser un écouvillon de prélèvement propre de la trousse de prélèvement d'échantillons endocervicaux ou d'échantillons de lésions **BD ProbeTec Qx**.
- Tremper l'écouvillon dans le diluant d'écouvillonnage **BD ProbeTec Qx** et essuyer la première zone* d'un mouvement ample.
- Introduire complètement l'écouvillon de prélèvement dans le tube de diluant d'écouvillonnage **Qx**.
- Briser le manche de l'écouvillon au niveau de la marque pré-limée. Prendre soin de ne pas éclabousser le contenu.
- Bien refermer le tube en utilisant un **capuchon perçable noir**.
- Renouveler l'opération pour chaque zone à tester.
- Une fois tous les écouvillonnages prélevés, exprimer le diluant selon la procédure de préchauffage, puis suivre le mode opératoire du test.

*Les zones qu'il est recommandé de tester sont notamment : **Platine de l'instrument** : Couvercles du poste pour embouts de pipette (2) ; poste de traitement des tubes ; Bloc de positionnement du tube et base métallique fixe ; zone de déchets de la platine, blocs chauffants/plaque d'amorçage et préchauffage ; bloc d'extraction ; outil de scellage ; postes d'échange des embouts (2) ; **Extérieur de l'instrument** : Poignée de la porte supérieure ; poignée de la porte inférieure ; vanne de libération rapide du liquide de rejet ; moniteur ACL (écran tactile) ; clavier/lecteur ; zone de préparation ; plaque de verrouillage et base métallique fixe ; **Accessoires** : Couvercle de verrouillage du tube, portoir de lyse **BD Viper** et son socle ; bloc chauffant de lyse **BD Viper** ; plaques à micropuits métalliques ; minuteur ; surfaces des paillasses de laboratoire.

Si une zone donne un résultat positif, ou si on la soupçonne d'être contaminée, nettoyer la zone avec une solution d'hypochlorite de sodium à 1 % (v/v), de DNA AWAY ou de peroxyde d'hydrogène à 3% (p/v). (Ne pas utiliser du peroxyde d'hydrogène provenant d'un flacon qui est resté ouvert pendant plus de 8 jours). S'assurer que la zone est humidifiée sur toute sa surface et laisser la solution sur la surface pendant 2 min au minimum ou jusqu'à ce que la

surface soit sèche. Au besoin, éliminer l'excédent de solution de nettoyage à l'aide d'une serviette en papier propre. Essuyer la zone avec une serviette en papier imbibée d'eau et laisser sécher. Tester de nouveau la zone. Renouveler la procédure de nettoyage jusqu'à ce que le test soit négatif. Si la contamination persiste, contacter le service technique de BD pour plus d'informations.

LIMITES DE LA METHODE

1. Cette méthode n'a été testée que sur des échantillons d'écouvillonnages endocervicaux, vaginaux, urétraux masculins, des échantillons **BD SurePath** ou PreservCyt prélevés en utilisant une brosse/spatule ou un dispositif de type balai ainsi que sur des échantillons d'urine masculins et féminins. Les performances du test avec d'autres types d'échantillon n'ont pas été évaluées.
2. Une performance optimale du test nécessite un prélèvement et une manipulation adéquate des échantillons. Se reporter à la section « Prélèvement et transport de l'échantillon » de cette notice.
3. La qualité des prélèvements endocervicaux ne peut être évaluée que par visualisation microscopique des cellules épithéliales cylindriques présentes dans les échantillons.
4. Le prélèvement et l'analyse des échantillons d'urine avec le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** n'est pas conçu pour se substituer à un examen du col et à une biopsie endocervicale à des fins de dépistage d'infection urogénitale. La cervicite, l'urétrite, les infections des voies urinaires et les infections vaginales peuvent résulter d'autres causes ou des infections concomitantes peuvent survenir.
5. Le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** appliqué aux échantillons d'urine masculins et féminins doit être effectué sur des échantillons de premier jet d'urine pris au hasard (définis comme les premiers 20 à 60 mL du jet d'urine).
6. L'incidence d'autres variables potentielles, comme les pertes vaginales, l'utilisation de tampons, le lavage vaginal et les variables de prélèvement des échantillons, n'a pas été évaluée.
7. Un résultat négatif n'exclut pas l'éventualité d'une infection car les résultats du test peuvent être affectés par un prélèvement inapproprié des échantillons, une erreur technique, une substitution d'échantillons, une antibiothérapie concomitante ou une concentration de microorganismes dans l'échantillon inférieure à la sensibilité du test.
8. Comme pour la plupart des tests diagnostiques, les résultats du dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** doivent être interprétés conjointement avec les autres données de laboratoire et les autres données cliniques disponibles.
9. Le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** ne doit pas être utilisé pour l'évaluation d'une agression sexuelle présumée ou pour fournir d'autres indications médico-légales. Il est recommandé de procéder à des analyses complémentaires lorsqu'un faux positif ou un faux négatif peut avoir des conséquences médicales, sociales ou psychologiques graves.
10. Le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** ne peut pas être utilisé pour évaluer le succès ou l'échec d'un traitement car les acides nucléiques de *N. gonorrhoeae* peuvent avoir persisté à l'issue de l'antibiothérapie.
11. Le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** fournit des résultats qualitatifs. L'amplitude du signal du dosage positif (MaxRFU) n'est pas corrélée au nombre de bactéries présentes dans l'échantillon infecté.
12. La valeur prédictive d'un dosage dépend de la prévalence de la maladie dans une population donnée. Les valeurs prédictives hypothétiques en fonction des populations testées sont indiquées dans le tableau 5.
13. Comme le témoin positif pour les dosages **BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays** est utilisé à la fois pour *C. trachomatis* et *N. gonorrhoeae*, le bon positionnement des barrettes de micropuits est important pour garantir la conformité des résultats rapportés.
14. L'utilisation du dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** est réservée aux personnes ayant reçu la formation nécessaire à la réalisation de ce dosage et familiarisées avec le système **BD Viper**.
15. La reproductibilité du dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** a été établie en utilisant des écouvillonnages simulés ensemencés et du diluant d'écouvillonnage ensemencé CT/GC Q^x pour simuler les échantillons d'urine. Ces échantillons ont été inoculés soit avec *N. gonorrhoeae* seul soit avec *N. gonorrhoeae* et *C. trachomatis*.
16. La performance n'a pas été établie pour des échantillons d'urine dont les volumes de remplissage de l'UPT Q^x sont autres que ceux compris entre les lignes pourpres de la fenêtre de remplissage (environ 2,0 mL à 3,0 mL).
17. Le dosage **BD ProbeTec Neisseria gonorrhoeae (GC) Q^x Amplified DNA Assay** peut donner une réaction croisée avec *N. cinerea* et *N. lactamica*. Ces organismes ont seulement rarement été isolés à partir des voies génitales.¹⁵⁻¹⁸ Consulter la section « Caractéristiques de performances » pour de plus amples informations.
18. L'étude de la performance du dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** pour des échantillons d'écouvillonnages sur le système **BD Viper** en mode Extraction a servi à évaluer les interférences par le sang, les lubrifiants gynécologiques et les spermicides. Les interférences par le sang et les analgésiques en vente libre couramment utilisés ont été évaluées en étudiant la performance pour des échantillons d'urine. Aucune interférence n'a été observée avec les substances testées aux concentrations testées.
19. Les échantillons d'écouvillonnages vaginaux prélevés par les patientes sont une option permettant le dépistage des femmes lorsqu'un examen pelvien n'est pas indiqué par ailleurs.
20. Les échantillons d'écouvillonnages vaginaux prélevés par les patientes sont une option limitée aux établissements de santé disposant du personnel qualifié pour expliquer les procédures et les précautions.
21. Le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** n'a pas été validé sur les échantillons d'écouvillonnages vaginaux prélevés par les patientes chez elles.
22. La performance des échantillons d'écouvillonnages vaginaux n'a pas été évaluée chez les patientes âgées de moins de 17 ans.
23. La performance des échantillons d'écouvillonnages vaginaux n'a pas été évaluée chez les femmes enceintes.

RESULTATS ATTENDUS

REMARQUE : une explication des symboles et abréviations utilisés dans les tableaux figure dans la section Interprétation des tableaux (à la fin de la notice).

A. Prévalence

La prévalence d'échantillons positifs pour *N. gonorrhoeae* dans les populations étudiées dépend de : du tableau clinique, de l'âge, des facteurs de risques, du sexe et de la méthode de test. La prévalence observée avec le dosage GC Q^x Amplified DNA Assay au cours d'un essai clinique multicentrique avec des échantillons d'urine et d'écouvillonnages était de 1,4 % à 19,2 % pour les échantillons féminins et de 4,8 % à 40,5 % pour les échantillons masculins (tableau 10A).

La prévalence observée avec le dosage GC Q^x Assay au cours d'un essai clinique multicentrique avec des échantillons **BD SurePath** variait de 0,0 % à 25,9 % (tableau 10B). La prévalence observée avec le dosage GC Q^x Assay au cours d'un essai clinique multicentrique avec des échantillons PreservCyt variait de 0,0 % à 13,3 % (tableau 10C).

B. Valeurs positives et négatives prédictives

La valeur positive prédictive (PPV) et la valeur négative prédictive (NPV) hypothétiques du dosage GC Q^x Assay pour les échantillons d'écouvillonnages et d'urine sont récapitulées dans le tableau 5A. La valeur positive prédictive (PPV) et la valeur négative prédictive (NPV) hypothétiques du dosage GC Q^x Assay pour les échantillons **BD SurePath** de l'essai clinique multicentrique sont récapitulées dans le tableau 5B. La valeur positive prédictive (PPV) et la valeur négative prédictive (NPV) hypothétiques du dosage GC Q^x Assay pour les échantillons PreservCyt de l'essai clinique multicentrique sont récapitulées dans le tableau 5C. Ces calculs se basent sur une prévalence hypothétique et une sensibilité et spécificité globales (comparativement à la condition du patient vis-à-vis de l'infection) de 99,3 % et 99,3 % pour les échantillons d'écouvillonnages et d'urine, de 100,0 % et 99,9 % pour les échantillons **BD SurePath** et de 95,3 % et 99,95 % pour les échantillons PreservCyt. En outre, la PPV et la NPV basées sur la prévalence, la sensibilité et la spécificité réelles sont indiquées dans les tableaux 8 et 9. PPV a été calculée selon : (Sensibilité * Prévalence) / (Sensibilité * Prévalence + [1 - Spécificité] * [1 - Prévalence]). NPV a été calculée suivant : (Spécificité * [1 - Prévalence]) / ([1-Sensibilité] * Prévalence + Spécificité * [1 - Prévalence]).

Tableau 5A : Valeurs positive et négative prédictives hypothétiques pour GC (écouvillonnages/urines) comparées à la condition du patient vis-à-vis de l'infection

Prévalence (%)	Sensibilité (%)	Spécificité (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	99,3	99,3	74,3	100,0
5	99,3	99,3	88,2	100,0
10	99,3	99,3	94,0	99,9
20	99,3	99,3	97,3	99,8
30	99,3	99,3	98,4	99,7
40	99,3	99,3	99,0	99,5
50	99,3	99,3	99,3	99,3

Tableau 5B : Valeurs positive et négative prédictives hypothétiques pour GC (BD SurePath) comparées à la condition du patient vis-à-vis de l'infection

Prévalence (%)	Sensibilité (%)	Spécificité (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	100,0	99,9	95,3	100,0
5	100,0	99,9	98,1	100,0
10	100,0	99,9	99,1	100,0
20	100,0	99,9	99,6	100,0
30	100,0	99,9	99,8	100,0
40	100,0	99,9	99,9	100,0
50	100,0	99,9	99,9	100,0

Tableau 5C : Valeurs positive et négative prédictives hypothétiques pour GC (PreservCyt) comparées à la condition du patient vis-à-vis de l'infection

Prévalence (%)	Sensibilité (%)	Spécificité (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	95,3	99,95	97,5	99,9
5	95,3	99,95	99,0	99,8
10	95,3	99,95	99,5	99,5
20	95,3	99,95	99,8	98,8
30	95,3	99,95	99,9	98,0
40	95,3	99,95	99,9	97,0
50	95,3	99,95	99,9	95,5

C. Distribution de la fréquence MaxRFU

Les résultats de 6 284 dosages GC Q^x Assay pour des échantillons d'écouvillonnages et d'urine ont été évalués dans sept centres cliniques géographiquement distincts. La Figure A montre la distribution des valeurs MaxRFU initiales pour le dosage GC Q^x Assay. La distribution des valeurs MaxRFU pour des échantillons GC Q^x vrais positifs, vrais négatifs, faux positifs et faux négatifs (c.-à-d., des échantillons qui ont donné des résultats ne correspondant pas à la condition du patient vis-à-vis de l'infection [PIS]) est donnée dans le tableau 6A.

Les résultats de 1 715 dosages GC Q^x Assay pour des échantillons **BD SurePath** ont été évalués dans onze centres cliniques géographiquement distincts. La Figure B montre la distribution des valeurs MaxRFU initiales pour le dosage GC Q^x Assay. La distribution des valeurs MaxRFU pour des échantillons GC Q^x vrais positifs, vrais négatifs, faux positifs et faux négatifs (c.-à-d., des échantillons qui ont donné des résultats ne correspondant pas à la condition du patient vis-à-vis de l'infection [PIS]) est donnée dans le tableau 6B.

Les résultats de 2 074 dosages GC Q^x Assay pour des échantillons PreservCyt ont été évalués dans onze centres cliniques géographiquement distincts. La Figure C montre la distribution des valeurs MaxRFU initiales pour le dosage GC Q^x Assay. La distribution des valeurs MaxRFU pour des échantillons GC Q^x vrais positifs, vrais négatifs, faux positifs et faux négatifs (c.-à-d., des échantillons qui ont donné des résultats ne correspondant pas à la condition du patient vis-à-vis de l'infection [PIS]) est donnée dans le tableau 6C.

Figure A : Distribution de la fréquence de MaxRFU pour le dosage GC Q^x Assay (échantillons d'écouvillonnages et d'urine)

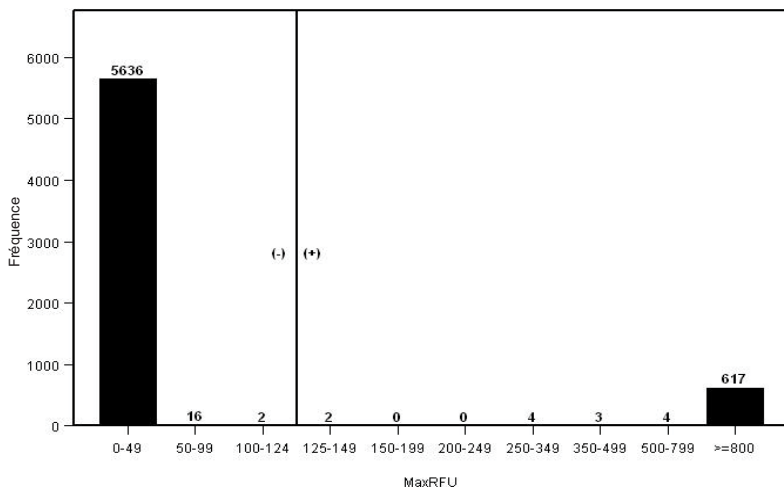


Figure B : Distribution de la fréquence de MaxRFU pour le dosage GC Q^x Assay (échantillons BD SurePath)

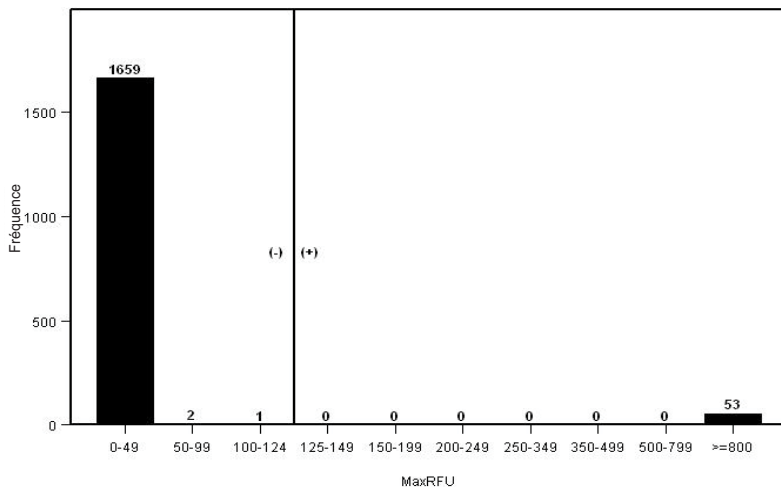


Figure C : Distribution de la fréquence de MaxRFU pour le dosage GC Q^x Assay (échantillons PreservCyt)

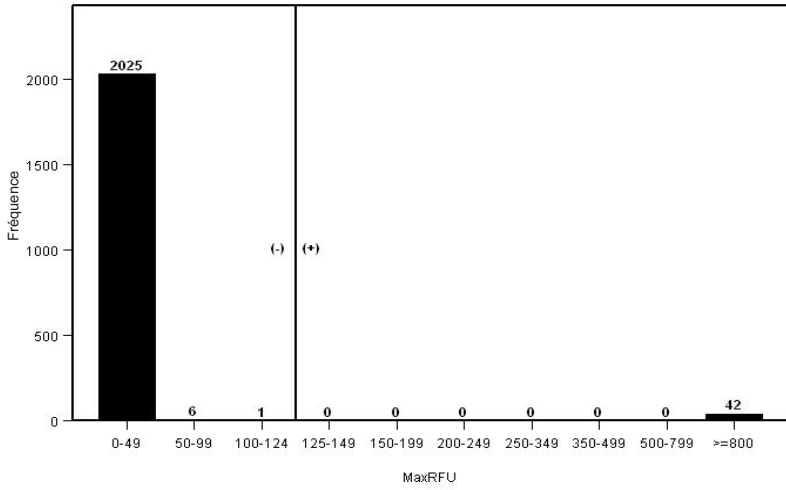


Tableau 6A : Plages des valeurs MaxRFU pour GC Q* pour des résultats faux négatifs, faux positifs, vrais négatifs et vrais positifs (échantillons d'écouvillonnages/d'urine)

Plage de MaxRFU		0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
Total		5 636	16	2	2	0	0	4	3	4	617
FN	FNU	2	0	0							
	FS	1	0	0							
	FUPT	1	0	0							
	Total	4	0	0							
FP	FNU				0	0	0	1	1	0	3
	FS				0	0	0	1	0	0	2
	FUPT				0	0	0	0	1	0	2
	FV				2	0	0	0	0	1	5
	MNU				0	0	0	1	0	1	5
	MS				0	0	0	0	0	0	6
	MUPT				0	0	0	0	1	0	5
	Total				2	0	0	3	3	2	28
TN	FNU	920	3	0							
	FS	918	5	1							
	FUPT	925	0	0							
	FV	913	6	1							
	MNU	655	0	0							
	MS	646	1	0							
	MUPT	655	1	0							
	Total	5 632	16	2							
TP	FNU				0	0	0	0	0	0	63
	FS				0	0	0	0	0	0	64
	FUPT				0	0	0	0	0	0	64
	FV				0	0	0	1	0	0	64
	MNU				0	0	0	0	0	0	112
	MS				0	0	0	0	0	2	110
	MUPT				0	0	0	0	0	0	112
	Total				0	0	0	1	0	2	589

Tableau 6B : Plages des valeurs MaxRFU pour GC Q* pour des résultats faux négatifs, faux positifs, vrais négatifs et vrais positifs (échantillons BD SurePath)

Plage de MaxRFU	0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
FN	0	0	0							
FP				0	0	0	0	0	0	2
TN	1 659	2	1							
TP				0	0	0	0	0	0	51
Total	1 659	2	1	0	0	0	0	0	0	53

Tableau 6C : Plages des valeurs MaxRFU pour GC Q^x pour des résultats faux négatifs, faux positifs, vrais négatifs et vrais positifs (échantillons PreservCyt)

Plage de MaxRFU	0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
FN	2	0	0							
FP				0	0	0	0	0	0	1
TN	2 023	6	1							
TP				0	0	0	0	0	0	41
Total	2 025	6	1	0	0	0	0	0	0	42

D. Témoins

Lors de l'évaluation clinique des échantillons d'écouvillonnages/d'urine, il n'y a eu aucun résultat non-conforme pour le témoin positif GC Q^x pour 253 séries (plaques) de dosages GC Q^x. Un résultat non conforme pour le témoin négatif GC Q^x a été observé dans 1 série (plaque) de dosages GC Q^x sur 253. Lors de l'évaluation clinique des échantillons BD SurePath, il y a eu un résultat non-conforme pour le témoin positif GC Q^x et aucun résultat non-conforme pour le témoin négatif GC Q^x pour les 120 plaques de dosages GC Q^x testées. Lors de l'évaluation clinique des échantillons PreservCyt, il y a eu aucun résultat non-conforme pour le témoin positif GC Q^x et un résultat non-conforme pour le témoin négatif GC Q^x pour les 142 plaques de dosages GC Q^x testées. Les valeurs MaxRFU des témoins positif et négatif CT/GC Q^x obtenues dans les essais cliniques sont résumées dans le tableau 7.

Tableau 7 : Distribution des résultats MaxRFU pour les témoins positifs et négatifs du dosage GC Q^x Assay

Contrôle	Statistiques	Etude clinique d'échantillons d'écouvillonnages et d'urine	Etude clinique des échantillons BD SurePath	Etude clinique des échantillons PreservCyt
Témoin négatif GC Q ^x	n	252	120	141
MaxRFU	Maximum	17	42	10
	95e centile	7	0	0
	Médiane	0	0	0
	Moyenne	1	0	0
	5e centile	0	0	0
	Minimum	0	0	0
Témoin positif GC Q ^x	n	253	120	142
MaxRFU	Maximum	2 242	2 156	2 259
	95e centile	2 083	1 982	2 045
	Médiane	1 835	1 786	1 785
	Moyenne	1 814	1 777	1 789
	5e centile	1 502	1 478	1 555
	Minimum	530	1 370	886

CARACTERISTIQUES DE PERFORMANCES

Etude clinique d'échantillons d'écouvillonnages et d'urine

Des échantillons d'écouvillonnages endocervicaux féminins et urétraux masculins prélevés par les cliniciens, des échantillons d'écouvillonnages vaginaux prélevés par la patiente (en milieu clinique), des échantillons UPT Q^x masculins et féminins et des échantillons d'urine pure ont été prélevés sur 1 059 patientes symptomatiques et asymptomatiques et 787 patients symptomatiques et asymptomatiques, clients de centres d'obstétrique et de gynécologie, de centres de prévention des MST et de centres de planification familiale situés dans sept lieux cliniques géographiquement différents de l'Amérique du Nord. Les sujets étaient classés comme symptomatiques s'ils signalaient des symptômes tels que la dysurie, des pertes urétrales, des douleurs/difficultés/saignements pendant l'accouplement, des douleurs/enflures testiculaires ou des bourses, des pertes vaginales anormales ou des douleurs pelviennes/utérines/annexes. Les sujets ont été classés comme asymptomatiques s'ils ne signalaient aucun symptôme. Soixante-cinq femmes et 13 hommes ont été exclus de l'analyse des données parce qu'ils n'avaient pas l'âge requis, qu'ils avaient suivi un traitement antibiotique au cours des 21 derniers jours ou qu'ils avaient choisi de se retirer de l'étude après y avoir initialement consenti, ou en raison de l'impossibilité d'apparier les échantillons d'urine et d'écouvillonnage, d'une quantité d'urine inférieure à 20 mL ou d'erreurs dans le transport ou la conservation des échantillons prélevés. Par conséquent l'analyse finale portait sur 994 femmes et 774 hommes.

Cinq échantillons ont été prélevés sur chacune des 994 femmes admissibles. Un échantillon d'urine a été prélevé et réparti entre l'échantillon UPT Q^x, l'échantillon d'urine pure et les deux dispositifs de prélèvement d'urine de

référence, puis un échantillon d'écouvillonnage vaginal et trois échantillons d'écouvillonnages endocervicaux aléatoires ont été prélevés. Jusqu'à quatre échantillons ont été prélevés sur chacun des 774 femmes admissibles. Jusqu'à trois échantillons d'écouvillonnages urétraux aléatoires ont été prélevés suivis d'un échantillon d'urine qui a été partagé entre l'échantillon UPT Q^x, l'échantillon d'urine pure et les deux dispositifs de prélèvement d'urine de référence. Les résultats des dosages **BD ProbeTec GC Q^x Assays** ont été générés à partir des échantillons UPT Q^x et d'urine pure, l'échantillon d'écouvillonnage vaginal, un échantillon d'écouvillonnage endocervical et un échantillon d'écouvillonnage urétral masculin. Les deux échantillons d'écouvillonnages endocervicaux restants, jusqu'à deux échantillons d'écouvillonnages urétraux masculins et les deux échantillons d'urine de référence pour chaque homme et chaque femme ont été testés en utilisant deux méthodes de référence : le dosage **BD ProbeTec ET GC/AC assay** et un autre test NAAT (Nucleic Acid Amplification Test - Test d'amplification d'acide nucléique) disponible dans le commerce. Les échantillons ont été testés soit au site de prélèvement de l'échantillon soit au laboratoire d'analyses **BD Viper** désigné.

Tous les calculs de performance reposent sur le nombre total de résultats de dosages **BD ProbeTec GC Q^x Assays** pour les échantillons d'écouvillonnages endocervicaux, vaginaux et urétraux masculins, les échantillons UPT Q^x masculins et féminins et les échantillons d'urine pure comparativement à un algorithme de condition du patient vis-à-vis de l'infection (PIS) pour chaque sexe. Dans l'algorithme, la décision de considérer un sujet comme infecté ou non par GC était basée sur les résultats des échantillons d'écouvillonnages endocervicaux et d'urine provenant du dosage **BD ProbeTec ET GC/AC assay** disponible sur le marché et de l'autre test NAAT disponible sur le marché. Les sujets ont été considérés comme étant infectés par GC si deux des quatre échantillons d'écouvillonnages endocervicaux et d'urine (ou deux des trois ou quatre échantillons d'écouvillonnages urétraux et d'urine) étaient positifs dans le dosage **BD ProbeTec ET GC/AC Assay** et l'autre test NAAT de référence (un échantillon positif dans chaque NAAT). Les sujets étaient considérés comme non infectés si moins de deux résultats NAAT de référence étaient positifs. Les résultats de 6 284 dosages **BD ProbeTec GC Q^x Assays** provenant de sujets féminins et masculins symptomatiques et asymptomatiques ont été utilisés pour calculer la sensibilité et la spécificité. La sensibilité et la spécificité par type d'échantillon et par état symptomatique sont indiquées dans le tableau 9A.

La performance du dosage avec les écouvillonnages endocervicaux, les échantillons d'écouvillonnages vaginaux prélevés par la patiente (en milieu clinique), les échantillons féminins UPT et les échantillons d'urine pure a été évaluée dans une étude clinique. La performance pour les échantillons prélevés sur des femmes enceintes a été calculée séparément. Pour ces dernières, la sensibilité comparée à la condition du patient vis-à-vis de l'infection pour FS, FV, FNU et FUPT était de 100 % (3/3). Dans chaque cas, la spécificité était de 100 % (24/24) pour FS, FV, FNU et FUPT séparément.

Les tableaux 11A et 11B récapitulent le nombre de résultats pour les sujets symptomatiques et asymptomatiques considérés comme infectés ou non infectés par GC conformément à l'algorithme PIS.

REMARQUE : une explication des symboles et abréviations utilisés dans les tableaux figure dans la section Interprétation des tableaux (à la fin de la notice).

Etude clinique des échantillons **BD SurePath**

Les échantillons d'écouvillonnages endocervicaux et les échantillons **BD SurePath** ont été prélevés sur 1 728 femmes admissibles clientes de centres de planification familiale, de centres d'obstétrique et de gynécologie et de centres de prévention des MST situés en onze lieux cliniques géographiquement distincts de l'Amérique du Nord. Les sujets étaient classés comme symptomatiques s'ils signalaient des symptômes tels que la dysurie, des douleurs/difficultés/saignements pendant l'accouplement, des pertes vaginales anormales ou des douleurs pelviennes/utérines/annexes. Les sujets ont été classés comme asymptomatiques s'ils ne signalaient aucun symptôme. Treize sujets étaient dépourvus de résultats pour les échantillons **BD SurePath**. Par conséquent 1 715 sujets ont été évalués.

Trois échantillons d'écouvillonnages endocervicaux aléatoires et un échantillon **BD SurePath** ont été prélevés sur chaque femme. Les trois échantillons d'écouvillonnages endocervicaux de référence ont été testés avec le dosage **BD ProbeTec ET CT/GC/AC assay**, le dosage **BD ProbeTec GC Q^x assay** et un autre test NAAT (Nucleic Acid Amplification Test - Test d'amplification d'acide nucléique) disponible commercialement. La sensibilité et la spécificité pour les échantillons **BD SurePath** ont été calculées en comparant les résultats à un algorithme de condition du patient vis-à-vis de l'infection (PIS). PIS était considéré positif ou négatif sur la base des résultats des échantillons d'écouvillonnages endocervicaux fournis par les trois méthodes de référence. Au moins deux résultats de référence positifs étaient nécessaires pour considérer un sujet comme positif pour PIS. Au moins deux résultats de référence négatifs étaient nécessaires pour considérer un sujet comme négatif pour PIS. La distribution des dispositifs de prélèvement cervical utilisés dans l'étude clinique en fonction des sites de prélèvement clinique est donnée dans le tableau 8A. La sensibilité et la spécificité par état symptomatique sont indiquées dans le tableau 9B.

Le tableau 11C récapitule le nombre de résultats pour les sujets symptomatiques et asymptomatiques considérés comme infectés ou non infectés par GC conformément à l'algorithme PIS.

Le tableau 12A récapitule la performance du dosage GC Q^x Assay pour les échantillons **BD SurePath** par comparaison au PIS par type clinique.

Tableau 8A : Récapitulatif des dispositifs de prélèvement cervical utilisés dans l'étude clinique des échantillons **BD SurePath**

Dispositif de prélèvement cervical utilisé	Nombre de site de prélèvement clinique											Total
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
Dispositif de type balai	54	50	511	18	374	0	127	0	0	71	0	1 205
Spatule/Cytobrosse	0	25	0	0	182	112	32	24	103	8	37	523

Étude clinique des échantillons PreservCyt

Les échantillons d'écouvillonnages endocervicaux et les échantillons PreservCyt ont été prélevés sur 2 079 femmes admissibles clientes de centres de planification familiale, de centres d'obstétrique et de gynécologie et de centres de prévention des MST situés en onze lieux cliniques géographiquement distincts de l'Amérique du Nord. Les sujets étaient classés comme symptomatiques s'ils signalaient des symptômes tels que la dysurie, des douleurs/difficultés/saignements pendant l'accouplement, des pertes vaginales anormales ou des douleurs pelviennes/utérines/annexes. Les sujets ont été classés comme asymptomatiques s'ils ne signalaient aucun symptôme. Deux sujets ont été exclus en raison d'une condition indéterminée du patient vis-à-vis de l'infection. Trois sujets étaient dépourvus de résultats pour les échantillons PreservCyt. Par conséquent 2 074 sujets ont été évalués.

Trois échantillons d'écouvillonnages endocervicaux aléatoires et un échantillon PreservCyt ont été prélevés sur chaque femme. Les trois échantillons d'écouvillonnages endocervicaux de référence ont été testés avec le dosage **BD ProbeTec ET CT/GC/AC** assay, le dosage **BD ProbeTec GC X** assay et un autre test NAAT (Nucleic Acid Amplification Test - Test d'amplification d'acide nucléique) disponible commercialement. La sensibilité et la spécificité pour les échantillons PreservCyt ont été calculées en comparant les résultats à un algorithme de condition du patient vis-à-vis de l'infection (PIS). PIS était considéré positif ou négatif sur la base des résultats des échantillons d'écouvillonnages endocervicaux fournis par les trois méthodes de référence. Au moins deux résultats de référence positifs étaient nécessaires pour considérer un sujet comme positif pour PIS. Au moins deux résultats de référence négatifs étaient nécessaires pour considérer un sujet comme négatif pour PIS. La distribution des dispositifs de prélèvement cervical utilisés dans l'étude clinique en fonction des sites de prélèvement clinique est donnée dans le tableau 8B. La sensibilité et la spécificité par état symptomatique sont indiquées dans le tableau 9C.

Le tableau 11D récapitule le nombre de résultats pour les sujets symptomatiques et asymptomatiques considérés comme infectés ou non infectés par GC conformément à l'algorithme PIS.

Le tableau 12B récapitule la performance du dosage GC X Assay pour les échantillons PreservCyt par comparaison au PIS par type clinique.

Tableau 8B : Récapitulatif des dispositifs de prélèvement cervical utilisés dans l'étude clinique des échantillons PreservCyt

Dispositif de prélèvement cervical utilisé	Nombre de site de prélèvement clinique											Total
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
Dispositif de type balai	89	0	0	45	16	464	272	83	0	99	0	1 068
Spatule/Cytobrosse	74	154	95	0	0	52	0	209	282	0	145	1 011

Tableau 9A : Performance du dosage GC Qx Assay pour les échantillons d'écouvillonnage et d'urine par comparaison à la condition du patient vis-à-vis de l'infection (par état symptomatique)

Type d'échantillon	Etat symptomatique	n	Sensibilité	IC à 95 %	Spécificité	IC à 95 %	PPV	NPV	Erreur Initiale/Finale
FS	A	450	96,3 % (26/27)	(81,0 % – 99,9 %)	99,5 % (421/423)	(98,3 % – 99,9 %)	92,5 %	99,8 %	3/0
	S	542	100,0 % (38/38)	(90,7 % – 100,0 %)	99,8 % (503/504)	(98,9 % – 100,0 %)	97,4 %	100,0 %	2/2
	Total	992	98,5 % (64/65)	(91,7 % – 100,0 %)	99,7 % (924/927)	(99,1 % – 99,9 %)	95,9 %	99,9 %	5/2
FV ¹	A	449	100,0 % (27/27)	(87,2 % – 100,0 %)	98,6 % (416/422)	(96,9 % – 99,5 %)	82,0 %	100,0 %	0/0
	S	544	100,0 % (38/38)	(90,7 % – 100,0 %)	99,6 % (504/506)	(98,6 % – 100,0 %)	95,0 %	100,0 %	0/0
	Total	993	100,0 % (65/65)	(94,5 % – 100,0 %)	99,1 % (920/928)	(98,3 % – 99,6 %)	88,5 %	100,0 %	0/0
FNU ²	A	450	96,3 % (26/27)	(81,0 % – 99,9 %)	99,3 % (420/423)	(97,9 % – 99,9 %)	89,8 %	99,8 %	0/0
	S	543	97,4 % (37/38)	(86,2 % – 99,9 %)	99,6 % (503/505)	(98,6 % – 100,0 %)	94,8 %	99,8 %	0/0
	Total	993	96,9 % (63/65)	(89,3 % – 99,6 %)	99,5 % (923/928)	(98,7 % – 99,8 %)	93,1 %	99,8 %	0/0
FUPT ³	A	450	100,0 % (27/27)	(87,2 % – 100,0 %)	99,5 % (421/423)	(98,3 % – 99,9 %)	92,7 %	100,0 %	0/0
	S	543	97,4 % (37/38)	(86,2 % – 99,9 %)	99,8 % (504/505)	(98,9 % – 100,0 %)	97,3 %	99,8 %	0/0
	Total	993	98,5 % (64/65)	(91,7 % – 100,0 %)	99,7 % (925/928)	(99,1 % – 99,9 %)	95,8 %	99,9 %	0/0
MS ⁴	A	508	100,0 % (12/12)	(73,5 % – 100,0 %)	99,2 % (492/496)	(97,9 % – 99,8 %)	75,5 %	100,0 %	0/0
	S	257	100,0 % (100/100)	(96,4 % – 100,0 %)	98,7 % (155/157)	(95,5 % – 99,8 %)	98,0 %	100,0 %	1/0
	Total	765	100,0 % (112/112)	(96,8 % – 100,0 %)	99,1 % (647/653)	(98,0 % – 99,7 %)	95,0 %	100,0 %	1/0
MNU ⁴	A	517	100,0 % (12/12)	(73,5 % – 100,0 %)	99,2 % (501/505)	(98,0 % – 99,8 %)	74,6 %	100,0 %	0/0
	S	257	100,0 % (100/100)	(96,4 % – 100,0 %)	98,1 % (154/157)	(94,5 % – 99,6 %)	97,1 %	100,0 %	0/0
	Total	774	100,0 % (112/112)	(96,8 % – 100,0 %)	98,9 % (655/662)	(97,8 % – 99,6 %)	93,9 %	100,0 %	0/0
MUPT ⁴	A	517	100,0 % (12/12)	(73,5 % – 100,0 %)	99,2 % (501/505)	(98,0 % – 99,8 %)	74,6 %	100,0 %	1/0
	S	257	100,0 % (100/100)	(96,4 % – 100,0 %)	98,7 % (155/157)	(95,5 % – 99,8 %)	98,0 %	100,0 %	0/0
	Total	774	100,0 % (112/112)	(96,8 % – 100,0 %)	99,1 % (656/662)	(98,0 % – 99,7 %)	95,0 %	100,0 %	1/0
Total		6 284	99,3 % (592/596)	(98,3 % – 99,8 %)	99,3 % (5 650/5 688)	(99,1 % – 99,5 %)	93,7 %	99,9 %	7/2 ⁵

¹ Des 994 femmes participant à l'étude, une seule n'a pas fourni d'échantillon d'écouvillonnage vaginal.

² Pour les 994 femmes participant à l'étude, un échantillon d'urine pure a été exclu en raison d'une conservation non-conforme de cet échantillon d'urine.

³ Pour les 994 femmes participant à l'étude, un échantillon d'urine UPT Qx a été exclu en raison d'une conservation non-conforme de cet échantillon d'urine.

⁴ La participation à l'essai clinique pour les sujets masculins asymptomatiques a été étendue de façon à obtenir le nombre de total de positifs cliniques pour cette sous population.

⁵ Trois erreurs de niveaux de liquide, deux témoins d'extraction non-conformes et un transfert d'extraction non-conforme ont été constatés. Deux des trois erreurs de niveau de liquide et les deux témoins d'extraction non conformes ont été résolues comme négatifs et inclus dans les calculs de sensibilité et de spécificité. La dernière erreur de niveau de liquide et le transfert d'extraction non-conforme n'ont pas été résolus et ont été exclus du calcul de la sensibilité et de la spécificité.

Tableau 9B : Performance du dosage GC Q^x Assay pour les échantillons BD SurePath par comparaison à la condition du patient vis-à-vis de l'infection (par état symptomatique)

Etat symptomatique	n	Sensibilité	IC à 95 %	Spécificité	IC à 95 %	PPV	NPV	Erreur Initiale/Finale
A	1 157	100,0 % (32/32)	(89,1 % – 100,0 %)	99,8 % (1 123/1 125)	(99,4 % – 100,0 %)	93,5 %	100,0 %	2/0
S	558	100,0 % (19/19)	(82,4 % – 100,0 %)	100,0 % (539/539)	(99,3 % – 100,0 %)	100,0 %	100,0 %	0/0
Total	1 715	100,0 % (51/51)	(93,0 % – 100,0 %)	99,9 % (1 662/1 664)	(99,6 % – 100,0 %)	96,90 %	100,0 %	2/0

Tableau 9C : Performance du dosage GC Q^x Assay pour les échantillons PreservCyt par comparaison à la condition du patient vis-à-vis de l'infection (par état symptomatique)

Etat symptomatique	n	Sensibilité	IC à 95 %	Spécificité	IC à 95 %	PPV	NPV	Erreur Initiale/Finale
A	1 349	92,3 % (24/26)	(74,9 % – 99,1 %)	100,0 % (1 323/1 323)	(99,7 % – 100,0 %)	100,0 %	99,9 %	1/0
S	725	100,0 % (17/17)	(80,5 % – 100,0 %)	99,9 % (707/708)	(99,2 % – 100,0%)	95,9 %	100,0 %	0/0
Total	2 074	95,3 % (41/43)	(84,2 % – 99,4 %)	99,95 % (2 030/2 031)	(99,7 % – 100,0%)	100,0 %	99,9 %	1/0

Tableau 10A : Performance du dosage GC Q^x Assay pour les échantillons d'écouvillonnages et d'urine par comparaison à la condition du patient vis-à-vis de l'infection (par centre clinique)

Type d'échantillon	Site de prélèvement	Prévalence	n	Sensibilité	IC à 95 %	Spécificité	IC à 95 %	Nbre de CT (+) et GC (+)	PPV	NPV
FS ⁶	1	8,4 %	155	100,0 % (13/13)	(75,3 % – 100,0 %)	99,3 % (141/142)	(96,1 % – 100,0 %)	5	92,9 %	100,0 %
	2	10,4 %	154	93,8 % (15/16)	(69,8 % – 99,8 %)	99,3 % (137/138)	(96,0 % – 100,0 %)	6	94,0 %	99,3 %
	3	6,8 %	73	100,0 % (5/5)	(47,8 % – 100,0 %)	98,5 % (67/68)	(92,1 % – 100,0 %)	2	82,9 %	100,0 %
	4	19,0 %	105	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	100,0 % (85/85)	(95,8 % – 100,0 %)	6	100,0 %	100,0 %
	5	1,4 %	70	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (69/69)	(94,8 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
	6	2,2 %	365	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (357/357)	(99,0 % – 100,0 %)	3	100,0 %	100,0 %
	7	2,9 %	70	100,0 % (2/2)	(15,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
FV ⁷	1	8,4 %	155	100,0 % (13/13)	(75,3 % – 100,0 %)	99,3 % (141/142)	(96,1 % – 100,0 %)	5	92,9 %	100,0 %
	2	10,3 %	155	100,0 % (16/16)	(79,4 % – 100,0 %)	97,1 % (135/139)	(92,8 % – 99,2 %)	6	79,8 %	100,0 %
	3	6,8 %	73	100,0 % (5/5)	(47,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
	4	19,0 %	105	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	97,6 % (83/85)	(91,8 % – 99,7 %)	6	90,7 %	100,0 %
	5	1,4 %	70	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (69/69)	(94,8 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
	6	2,2 %	365	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	99,7 % (356/357)	(98,4 % – 100,0 %)	3	88,2 %	100,0 %
	7	2,9 %	70	100,0 % (2/2)	(15,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
FNU ⁸	1	8,4 %	155	100,0 % (13/13)	(75,3 % – 100,0 %)	98,6 % (140/142)	(95,0 % – 99,8 %)	5	86,8 %	100,0 %
	2	10,3 %	155	93,8 % (15/16)	(69,8 % – 99,8 %)	97,8 % (136/139)	(93,8 % – 99,6 %)	6	83,0 %	99,3 %
	3	6,8 %	73	100,0 % (5/5)	(47,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
	4	19,2 %	104	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	100,0 % (84/84)	(95,7 % – 100,0 %)	6	100,0 %	100,0 %
	5	1,4 %	70	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (69/69)	(94,8 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
	6	2,2 %	366	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (358/358)	(99,0 % – 100,0 %)	3	100,0 %	100,0 %
	7	2,9 %	70	50,0 % (1/2)	(1,3 % – 98,7 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	0	100,0 %	98,5 %
FUPT ⁹	1	8,4 %	155	100,0 % (13/13)	(75,3 % – 100,0 %)	99,3 % (141/142)	(96,1 % – 100,0 %)	5	92,9 %	100,0 %
	2	10,3 %	155	93,8 % (15/16)	(69,8 % – 99,8 %)	99,3 % (138/139)	(96,1 % – 100,0 %)	6	93,9 %	99,3 %
	3	6,8 %	73	100,0 % (5/5)	(47,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
	4	19,2 %	104	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	98,8 % (83/84)	(93,5 % – 100,0 %)	6	95,2 %	100,0 %
	5	1,4 %	70	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (69/69)	(94,8 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
	6	2,2 %	366	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (358/358)	(99,0 % – 100,0 %)	3	100,0 %	100,0 %
	7	2,9 %	70	100,0 % (2/2)	(15,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %

suite

Type d'échantillon	Site de prélèvement	Prévalence	n	Sensibilité	IC à 95 %	Spécificité	IC à 95 %	Nbre de CT (+) et GC (+)	PPV	NPV
MS ¹⁰	1	10,5 %	313	100,0 % (33/33)	(89,4 % – 100,0 %)	99,6 % (279/280)	(98,0 % – 100,0 %)	11	96,7 %	100,0 %
	2	40,5 %	79	100,0 % (32/32)	(89,1 % – 100,0 %)	95,7 % (45/47)	(85,5 % – 99,5 %)	10	94,1 %	100,0 %
	4	20,6%	170	100,0 % (35/35)	(90,0 % – 100,0 %)	98,5 % (133/135)	(94,8 % – 99,8 %)	11	94,5 %	100,0 %
	5	6,0 %	182	100,0 % (11/11)	(71,5 % – 100,0 %)	99,4 % (170/171)	(96,8 % – 100,0 %)	5	91,4 %	100,0 %
	7	4,8 %	21	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
MNU ¹¹	1	10,5 %	313	100,0 % (33/33)	(89,4 % – 100,0 %)	99,3 % (278/280)	(94,7 % – 99,9 %)	11	94,4 %	100,0 %
	2	40,5 %	79	100,0 % (32/32)	(89,1 % – 100,0 %)	95,7 % (45/47)	(85,5 % – 99,2 %)	10	94,1 %	100,0 %
	4	20,6 %	170	100,0 % (35/35)	(90,0 % – 100,0 %)	97,8 % (132/135)	(93,6 % – 99,5 %)	11	92,2 %	100,0 %
	5	5,8 %	191	100,0 % (11/11)	(71,5 % – 100,0 %)	100,0 % (180/180)	(98,0 % – 100,0 %)	5	100,0 %	100,0 %
	7	4,8 %	21	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
MUPT ¹²	1	10,5 %	313	100,0 % (33/33)	(89,4 % – 100,0 %)	98,9 % (277/280)	(96,9 % – 99,8 %)	11	91,4 %	100,0 %
	2	40,5 %	79	100,0 % (32/32)	(89,1 % – 100,0 %)	97,9 % (46/47)	(88,7 % – 99,9 %)	10	97,0 %	100,0 %
	4	20,6 %	170	100,0 % (35/35)	(90,0 % – 100,0 %)	99,3 % (134/135)	(95,9 % – 100,0 %)	11	97,4 %	100,0 %
	5	5,8 %	191	100,0 % (11/11)	(71,5 % – 100,0 %)	99,4 % (179/180)	(96,9 % – 100,0 %)	5	91,1 %	100,0 %
	7	4,8 %	21	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %

⁶ 22 des 65 sujets positifs FS PIS étaient co-infectés par CT.

⁷ 22 des 65 sujets positifs FV PIS étaient co-infectés par CT.

⁸ 22 des 65 sujets positifs FNU PIS étaient co-infectés par CT.

⁹ 22 des 65 sujets positifs FUPT PIS étaient co-infectés par CT.

¹⁰ 37 des 112 sujets positifs MS PIS étaient co-infectés par CT.

¹¹ 37 des 112 sujets positifs MNU PIS étaient co-infectés par CT.

¹² 37 des 112 sujets positifs MUPT PIS étaient co-infectés par CT.

Tableau 10B : Performance du dosage GC Q^x Assay pour les échantillons BD SurePath par comparaison à la condition du patient vis-à-vis de l'infection (par centre clinique)

Site de prélèvement	Prévalence	n	Sensibilité	IC à 95 %	Spécificité	IC à 95 %	Nbre de CT (+) et GC (+)	PPV	NPV
1	10,8 %	74	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (66/66)	(94,6 % – 100,0 %)	7	100,0 %	100,0 %
2	3,9 %	103	100,0 % (4/4)	(39,8 % – 100,0 %)	100,0 % (99/99)	(96,3 % – 100,0 %)	1	100,0 %	100,0 %
3	0,0 %	37	NA	NA	100,0 % (37/37)	(90,5 % – 100,0 %)	0	NA	NA
4	25,9 %	54	100,0 % (14/14)	(76,8 % – 100,0 %)	97,5 % (39/40)	(86,8 % – 99,9 %)	4	93,3 %	100,0 %
5	4,3 %	69	100,0 % (3/3)	(29,2 % – 100,0 %)	100,0 % (66/66)	(94,6 % – 100,0 %)	1	100,0 %	100,0 %
6	1,6 %	555	100,0 % (9/9)	(66,4 % – 100,0 %)	99,8 % (545/546)	(99,0 % – 100,0 %)	2	89,0 %	100,0 %
7	2,0 %	511	100,0 % (10/10)	(69,2 % – 100,0 %)	100,0 % (501/501)	(99,3 % – 100,0 %)	5	100,0 %	100,0 %
8	1,3 %	159	100,0 % (2/2)	(15,8 % – 100,0 %)	100,0 % (157/157)	(97,7 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
9	0,0 %	112	NA	NA	100,0 % (112/112)	(96,8 % – 100,0 %)	0	NA	NA
10	5,6 %	18	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (17/17)	(80,5 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
11	0,0 %	23	NA	NA	100,0 % (23/23)	(85,2 % – 100,0 %)	0	NA	NA

Tableau 10C : Performance du dosage GC Q^x Assay pour les échantillons PreservCyt par comparaison à la condition du patient vis-à-vis de l'infection (par centre clinique)

Site de prélèvement	Prévalence	n	Sensibilité	IC à 95 %	Spécificité	IC à 95 %	Nbre de CT (+) et GC (+)	PPV	NPV
1	5,5 %	163	88,9 % (8/9)	(51,8 % – 99,7 %)	100,0 % (154/154)	(97,6 % – 100,0 %)	5	100,0 %	99,4 %
2	5,2 %	154	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	99,3 % (145/146)	(96,2 % – 100,0 %)	1	88,7 %	100,0 %
3	3,2 %	95	100,0 % (3/3)	(29,2 % – 100,0 %)	100,0 % (92/92)	(96,1 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
4	13,3 %	45	100,0 % (6/6)	(54,1 % – 100,0 %)	100,0 % (39/39)	(91,0 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
5	0,0 %	16	NA	NA	100,0 % (16/16)	(79,4 % – 100,0 %)	0	NA	NA
6	1,6 %	516	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (508/508)	(99,3 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
7	2,9 %	272	87,5 % (7/8)	(47,3 % – 99,7 %)	100,0 % (264/264)	(98,6 % – 100,0 %)	3	100,0 %	99,6 %
8	0,0 %	292	NA	NA	100,0 % (292/292)	(98,7 % – 100,0 %)	0	NA	NA
9	0,0 %	282	NA	NA	100,0 % (282/282)	(98,7 % – 100,0 %)	0	NA	NA
10	0,0 %	97	NA	NA	100,0 % (97/97)	(96,3 % – 100,0 %)	0	NA	NA
11	0,7 %	142	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (141/141)	(97,4 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %

Tableau 11A : Analyse des échantillons d'écouvillonnages et d'urine positifs/négatifs pour GC prélevés sur les sujets féminins en fonction de la condition du patient vis-à-vis de l'infection

PIS GC	NAAT 1		NAAT 2		Dosage BD ProbeTec GC Q ^x Amplified DNA Assay				Etat symptomatique		
	Ecouvillonnage endocervical	Urine	Ecouvillonnage endocervical	Urine	Ecouvillonnage endocervical Q ^x	Ecouvillonnage vaginal Q ^x	Urine pure	Urine UPT Q ^x	A	S	Total
+	-	+	+	+	-	+	+	+	1	0	1
	+	-	+	-	+	+	-	-	0	1	1
	+	-	+	-	+	+	+	+	3	0	3
	+	-	+	+	+	+	+	+	1	1	2
	+	+	+	-	+	+	+	+	2	1	3
	+	+	+	+	+	+	-	+	1	0	1
	+	+	+	+	+	+	+	+	19	35	54
PIS positif total									27	38	65
-	NA	-	-	-	-	-	-	-	12	2	14
	-	NA	E	-	-	-	NA	NA	0	1	1
	-	NA	-	-	-	-	-	-	1	1	2
	-	I	-	-	-	-	-	-	5	1	6
	-	-	NA	-	-	-	-	-	1	2	3
	-	-	E	-	-	-	-	-	1	0	1
	-	-	-	-	ET	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	LE	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	-	NA	-	-	1	0	1
	-	-	-	-	-	-	-	-	390	484	874
	-	-	-	-	-	-	-	+	0	1	1
	-	-	-	-	-	-	+	-	1	1	2
	-	-	-	-	-	-	+	-	4	1	5
	-	-	-	-	-	-	+	+	0	1	1
	-	-	-	-	-	-	+	+	1	0	1
	-	-	-	-	+	-	-	-	0	1	1
	-	-	+	-	-	-	-	-	1	3	4
	-	-	+	-	+	-	-	-	1	0	1
	-	+	-	-	-	-	-	-	1	2	3
	+	-	-	-	-	-	-	-	2	3	5
+	+	-	-	+	+	+	+	1	0	1	
PIS négatif total									423	506	929

I= indéterminé

LE = Erreur de niveau de liquide

Tableau 11B : Analyse des échantillons positifs/négatifs pour GC prélevés sur les sujets masculins en fonction de la condition du patient vis-à-vis de l'infection

PIS GC	NAAT 1		NAAT 2		Dosage BD ProbeTec GC Qx Amplified DNA Assay			Etat symptomatique		
	Ecouvillonnage urétral	Urine	Ecouvillonnage urétral	Urine	Ecouvillonnage urétral Qx	Urine pure	Urine UPT Qx	A	S	Total
+	+	+	+	+	+	+	+	11	81	92
	+	+	NA	+	+	+	+	1	13	14
	NA	+	+	+	+	+	+	0	6	6
PIS positif total								12	100	112
-	-	I	-	-	-	-	-	4	1	5
	-	I	NA	-	-	-	-	1	0	1
	-	-	E	-	-	-	-	2	0	2
	-	-	-	E	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	NA	-	-	9	0	9
	-	-	-	-	-	-	-	422	124	546
	-	-	-	-	-	-	+	2	1	3
	-	-	-	-	-	+	-	1	1	2
	-	-	-	-	-	+	+	1	0	1
	-	-	-	-	+	-	-	3	0	3
	-	-	-	+	-	-	-	2	1	3
	-	-	+	-	-	-	-	2	1	3
	-	-	+	+	+	+	-	0	1	1
	-	-	NA	-	-	-	-	29	11	40
	-	+	-	-	-	-	-	1	0	1
	-	NA	-	-	-	-	-	1	0	1
	+	-	-	-	-	-	-	0	1	1
	+	+	NA	-	-	-	-	0	1	1
	NA	-	-	-	-	-	-	22	11	33
	NA	-	-	-	-	-	+	1	0	1
NA	-	+	-	-	-	-	1	0	1	
NA	-	+	+	+	+	+	1	1	2	
NA	+	-	-	-	-	-	0	1	1	
PIS négatif total								505	157	662

Tableau 11C : Analyse des échantillons BD SurePath positifs/négatifs pour GC en fonction de la condition du patient vis-à-vis de l'infection

PIS GC	NAAT 1	NAAT 2	NAAT 3	Dosage BD ProbeTec GC Q ^x Amplified DNA Assay	Etat symptomatique		
	Ecouvillon	Ecouvillon	Ecouvillon	BD SurePath	A	S	Total
+	-	+	+	+	0	1	1
	+	-	+	+	1	1	2
	+	+	+	+	31	17	48
PIS positif total					32	19	51
-	-	-	+	+	1	0	1
	-	+	-	+	1	0	1
	-	I	-	-	2	2	4
	-	-	NA	-	6	1	7
	-	-	-	-	1 103	531	1 634
	-	-	+	-	6	1	7
	-	+	-	-	5	3	8
	+	-	-	-	1	1	2
PIS négatif total					1 125	539	1 664

Tableau 11D : Analyse des échantillons PreservCyt positifs/négatifs pour GC en fonction de la condition du patient vis-à-vis de l'infection

PIS GC	NAAT 1	NAAT 2	NAAT 3	Dosage BD ProbeTec GC Q ^x Amplified DNA Assay	Etat symptomatique		
	Ecouvillon	Ecouvillon	Ecouvillon	PreservCyt	A	S	Total
+	NA	+	+	+	1	3	4
	+	-	+	-	1	0	1
	+	-	+	+	1	0	1
	+	+	NA	+	1	0	1
	+	+	+	-	1	0	1
	+	+	+	+	21	14	35
PIS positif total					26	17	43
-	NA	-	-	-	181	79	260
	-	I	-	-	1	0	1
	-	-	NA	-	3	0	3
	-	-	LE	-	2	0	2
	-	-	-	-	1 129	624	1 753
	-	-	-	+	0	1	1
	-	-	+	-	2	0	2
	-	+	-	-	4	3	7
PIS négatif total					1 323	708	2 031

Tableau 12A : Performance du dosage GC Q^x Assay pour les échantillons BD SurePath par comparaison à la condition du patient vis-à-vis de l'infection (par type clinique)

Type clinique	Prévalence	n	Sensibilité	IC à 95 %	Spécificité	IC à 95 %	PPV	NPV
Planification familiale	1,4 %	844	100,0 % (12/12)	(73,5 % – 100,0 %)	99,9 % (831/832)	(99,3 % – 100,0 %)	93,4 %	100,0 %
OB/GYN	1,8 %	548	100,0 % (10/10)	(69,2 % – 100,0 %)	100,0 % (538/538)	(99,3 % – 100,0 %)	100,0 %	100,0 %
MST	9,0 %	323	100,0 % (29/29)	(88,1 % – 100,0 %)	99,7 % (293/294)	(98,1 % – 100,0 %)	97,1 %	100,0 %

Tableau 12B : Performance du dosage GC Q^x Assay pour les échantillons PreservCyt par comparaison à la condition du patient vis-à-vis de l'infection (par type clinique)

Type clinique	Prévalence	n	Sensibilité	IC à 95 %	Spécificité	IC à 95 %	PPV	NPV
Planification familiale	0,7 %	1 187	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (1 179/1 179)	(99,7 % – 100,0 %)	100,0 %	100,0 %
OB/GYN	3,0 %	367	90,9 % (10/11)	(58,7 % – 99,8 %)	100,0 % (356/356)	(99,0 % – 100,0 %)	100,0 %	99,7 %
MST	4,6 %	520	95,8 % (23/24)	(78,9 % – 99,9 %)	99,8 % (495/496)	(98,9 % – 100,0 %)	95,9 %	99,8 %

Sensibilité analytique du dosage GC Q^x Assay :

Les limites de détection (LOD) pour le dosage GC Q^x Assay avec la souche ATCC 19424 de *Neisseria gonorrhoeae* dans les échantillons d'urine et d'écouvillonnages lorsqu'extraits sur le système **BD Viper** ont été déterminées comme étant < 50 cellules par mL pour l'urine pure et l'urine UPT Q^x et < 100 cellules de GC par mL pour les échantillons exprimés d'écouvillonnages vaginaux, endocervicaux, **BD SurePath** et PreservCyt.

Le dosage GC Q^x Assay sur le système **BD Viper** en mode Extraction a pu déceler 17 souches de GC (ATCC 19424, 27628, 27629, 27630, 27632, 27633, 27631, 21823, 51803, 23051, 31407, 31953, 35201, 31397, 31151, 43785, 51804) avec ≥ 95 % de proportion positive à une concentration de 50 cellules par mL dans le diluant d'écouvillonnage CT/GC Q^x, dans le liquide de conservation **BD SurePath** Preservative Fluid dans des tubes de dilution d'échantillons LBC, et dans la solution PreservCyt Solution dans des tubes de dilution d'échantillons LBC.

Spécificité analytique du dosage GC Q^x Assay :

L'ADN des 141 organismes énumérés dans le tableau 13 a été extrait sur le système **BD Viper** et testé avec le dosage **BD ProbeTec** GC Q^x Amplified DNA Assay. Toutes les espèces à réaction croisée potentielle ont été testées à ≥ 1x10⁸ cellules/mL sauf où indiqué. Deux souches de *N. cinerea* et deux souches de *N. lactamica* ont montré des réactions croisées avec le dosage GC Q^x Assay.

Tableau 13 : Microorganismes à réaction croisée potentielle

<i>Acinetobacter calcoaceticus</i>	<i>Enterococcus faecium</i>	<i>Peptostreptococcus asaccharolyticus</i>	<i>Neisseria elongata</i> subsp. <i>glycolytica</i>
<i>Acinetobacter lwoffii</i>	Virus d'Epstein Barr***	<i>Peptostreptococcus productus</i>	<i>Neisseria elongata</i> subsp. <i>nitroreducens</i> (2)
<i>Actinomyces israelii</i>	<i>Escherichia coli</i>	<i>Plesiomonas shigelloides</i>	<i>Neisseria elongata</i>
Adénovirus***	<i>Flavobacterium meningosepticum</i>	<i>Propionibacterium acnes</i>	<i>Neisseria flava</i> (4)
<i>Aeromonas hydrophilia</i>	<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Providencia stuartii</i>	<i>Neisseria flavescens</i> (4)
<i>Alcaligenes faecalis</i> *	<i>Gemella haemolysans</i>	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	<i>Neisseria lactamica</i> (7)
<i>Bacillus subtilis</i> *	<i>Haemophilus influenzae</i>	<i>Salmonella minnesota</i>	<i>Neisseria meningitidis</i> (12)
<i>Bacteroides fragilis</i>	Virus de l'herpès simplex**	<i>Salmonella typhimurium</i>	<i>Neisseria mucosa</i> (5)
<i>Candida albicans</i> *	Papillomavirus humain (16 et 18)***	<i>Staphylococcus aureus</i>	<i>Neisseria perflava</i> (8)
<i>Candida glabrata</i> *	<i>Kingella kingae</i>	<i>Staphylococcus epidermidis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i> (2)
<i>Candida tropicalis</i> *	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	<i>Streptococcus agalactiae</i>	<i>Neisseria sicca</i> (5)
<i>Chlamydia trachomatis</i>	<i>Lactobacillus acidophilus</i> *	<i>Streptococcus mitis</i>	<i>Neisseria subflava</i> (15)
<i>Chlamydia pneumoniae</i> ****	<i>Lactobacillus brevis</i>	<i>Streptococcus mutans</i>	<i>Neisseria weaverii</i> (3)
<i>Chlamydia psittaci</i> *	<i>Lactobacillus jensenii</i> *	<i>Streptococcus pneumoniae</i> *	
<i>Citrobacter freundii</i>	<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus pyogenes</i>	
<i>Clostridium perfringens</i>	<i>Mobiluncus mulieris</i>	<i>Streptomyces griseus</i> **	
<i>Corynebacterium renale</i>	<i>Moraxella lacunata</i> *	<i>Trichomonas vaginalis</i> **	
<i>Cryptococcus neoformans</i> *	<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Veillonella parvula</i>	
CytomégaloVirus**	<i>Morganella morganii</i>	<i>Vibrio parahaemolyticus</i>	
<i>Edwardsiella tarda</i>	<i>Mycobacterium gordonae</i>	<i>Yersinia enterocolitica</i>	
<i>Enterobacter cloacae</i>	<i>Mycobacterium smegmatis</i>	<i>Branhamella catarrhalis</i> (5)	
<i>Enterococcus faecalis</i>	<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	<i>Neisseria cinerea</i> (2)	

(n) nombre de souches testées dans le dosage **BD ProbeTec** GC Q^x Assay

* Testé à > 1x10⁷ cellules ou CI par mL; ** Testé à > 1x10⁶ cellules ou particules virales par mL; *** Testé à ≥ 1x10⁶ équivalents génomiques par mL; **** Testé à ≥ 1x10⁵ TCID₅₀/mL

Substances interférentes avec GC Q^x

La performance du dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** sur le système **BD Viper** en mode Extraction a été évaluée en présence de substances potentiellement interférentes qui peuvent être présentes dans les échantillons d'écouvillonnages, d'urine, **BD SurePath** et/ou **PreservCyt**. Des substances potentiellement interférentes ont été ensemencées dans des matrices d'échantillons d'urine UPT Q^x et d'écouvillonnages vaginaux, des échantillons **BD SurePath** dans des tubes de dilution d'échantillons LBC et des échantillons **PreservCyt** dans des tubes de dilution d'échantillons LBC en présence ou en l'absence de microorganismes de GC (150 cellules de GC/mL dans la matrice d'urine et 300 cellules de GC/mL dans la matrice d'écouvillonnage/du tube de dilution d'échantillon LBC). Les résultats sont présentés au tableau 14.

Tableau 14 : Substances interférentes avec GC Q^x

Interprétation	Ecouvillon	Urine	BD SurePath	PreservCyt
Pas d'interférence observée	Sang (≤ 60 %) Fluide séminal Mucus Produits vaginaux et contraceptifs en vente libre Crème anti-hémorroïde Traitements vaginaux sur ordonnance Leucocytes (1x10 ⁶ cellules/mL) 1x10 ⁶ CI/mL <i>Chlamydia trachomatis</i>	Sang (≤ 1%) Fluide séminal Mucus Antibiotiques Analgésiques Phénazopyridine Déodorants atomisés et poudres déodorantes en vente libre Hormones Leucocytes Albumine <1 mg/mL Glucose Urine acide (pH 4,0) Urine alcaline (pH 9,0) Bilirubine 1x10 ⁶ CI/mL <i>Chlamydia trachomatis</i> Organismes associés aux infections des voies urinaires	Sang (≤ 1%) Fluide séminal Mucus Produits vaginaux et contraceptifs en vente libre Crème anti-hémorroïde Traitements vaginaux sur ordonnance Leucocytes (1x10 ⁶ cellules/mL) 1x10 ⁶ CI/mL <i>Chlamydia trachomatis</i>	Sang (≤ 1%) Fluide séminal Mucus Produits vaginaux et contraceptifs en vente libre Crème anti-hémorroïde Traitements vaginaux sur ordonnance Leucocytes (1x10 ⁶ cellules/mL) 1x10 ⁶ CI/mL <i>Chlamydia trachomatis</i>
Peut entrainer des contrôles d'extraction (EC) non conformes	Sang (> 60 %)	Pas applicable*	Pas applicable*	Acide acétique glacial + sang (≤ 5 % / 1 % V/V)
Peut donner des faux négatifs	Pas applicable*	Pas applicable*	Pas applicable*	Acide acétique glacial + sang (≤ 5 % / 1 % V/V)

Stabilité de l'urine pure et UPT Q^x

Des groupes d'échantillons d'urine féminins et masculins négatifs pour GC ont servi à des analyses visant à vérifier la stabilité de l'urine pendant le transport et la conservation. Pour l'urine pure, les groupes ont été co-ensemencés avec le sérotype H de CT et la souche ATCC 19424 de GC à raison de 45 CI par mL et 150 cellules par mL respectivement. Les échantillons d'urine pure ont été conservés entre 2 et 8 °C pendant 1, 3 ou 7 jours ; ou à 30 °C pendant 8, 24 ou 30 h ; ou à -20 °C pendant 180 jours. A chaque point expérimental, des échantillons étaient sortis et testés avec le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** sur le système **BD Viper** en mode Extraction. Trente deux répétitions du dosage ont été faites pour chaque condition (type d'échantillon/température/durée). Les résultats attendus ont été obtenus avec le dosage GC Q^x Assay dans toutes les conditions testées.

Pour l'urine UPT Q^x, les échantillons groupés ont été co-ensemencés avec le sérotype H de CT et la souche ATCC 19424 de GC à raison de 45 CI par mL et 150 cellules par mL respectivement. Les groupes d'échantillons d'urine ensemencés ont alors été conservés entre 2 et 8 °C pendant 24 h ou à 30 °C pendant 8 h avant leur transfert dans les tubes UPT Q^x. Les échantillons UPT Q^x ont ensuite été conservés entre 2 et 8 °C pendant 14, 21 ou 30 jours ; ou à 30 °C pendant 14, 21 ou 30 jours ; ou à -20 °C pendant 180 jours. A chaque point expérimental, des échantillons UPT Q^x étaient sortis et testés avec le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** sur le système **BD Viper** en mode Extraction. Trente deux répétitions du dosage ont été faites pour chaque condition (type d'échantillon/température/durée). Les résultats attendus ont été obtenus avec le dosage GC Q^x Assay dans toutes les conditions testées.

Stabilité des écouvillonnages vaginaux secs et exprimés

Des groupes de matrice d'écouvillonnages vaginaux négatifs pour GC ont été utilisés pour des analyses visant à vérifier la stabilité des échantillons d'écouvillonnages vaginaux secs pendant la conservation et le transport. Des groupes ont été co-ensemencés avec le sérotype H de CT et la souche ATCC 19424 de GC de façon à obtenir respectivement 90 CI par mL et 300 cellules per mL, quand ensemencés sur des écouvillons et exprimés dans du diluant d'écouvillonnage CT/GC Q^x. Les écouvillonnages secs ensemencés ont été conservés entre 2 et 8 °C pendant 3, 7 ou 14 jours ; ou à 30 °C pendant 3, 7 ou 14 jours ; ou à -20 °C pendant 30, 60 ou 180 jours. A chaque point expérimental, des écouvillons secs étaient sortis et exprimés dans 2 mL de diluant d'écouvillonnage CT/GC Q^x et évalués avec le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** sur le système **BD Viper** en mode Extraction. Trente deux répétitions du dosage ont été faites pour chaque condition (type d'échantillon/température/durée). Les résultats attendus ont été obtenus avec le dosage GC Q^x Assay dans toutes les conditions testées.

Des groupes de matrice d'écouvillonnages vaginaux négatifs pour GC ont été utilisés pour des analyses visant à vérifier la stabilité des échantillons d'écouvillonnages vaginaux exprimés pendant la conservation et le transport. Des

groupes ont été ensemencés avec le sérotype H de CT et la souche ATCC 19424 de GC afin d'obtenir respectivement 90 CI par mL et 300 cellules par mL. La matrice d'écouvillonnage ensemencée a été conservée entre 2 et 8 °C pendant 7, 14 ou 30 jours ; ou à 30 °C pendant 7, 14 ou 30 jours ; ou à -20 °C pendant 30, 60 ou 180 jours. A chaque point expérimental, des échantillons étaient sortis et testés avec le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** sur le système **BD Viper** en mode Extraction. Trente deux répétitions du dosage ont été faites pour chaque condition (type d'échantillon/température/durée). Les résultats attendus ont été obtenus avec le dosage **GC Q^x Assay** dans toutes les conditions testées.

Stabilité des échantillons d'écouvillonnages endocervicaux et urétraux

Des groupes de matrice d'écouvillonnages endocervicaux négatifs pour GC ont été utilisés pour des analyses visant à vérifier la stabilité des échantillons d'écouvillonnages endocervicaux et urétraux pendant la conservation et le transport. Des groupes de matrice d'écouvillonnage ont été ensemencés avec le sérotype H de CT et la souche ATCC 19424 de GC à raison de 90 CI par mL et 300 cellules par mL, respectivement. Les groupes ont été distribués en volumes de 2 mL dans des tubes d'échantillons BD afin de simuler les échantillons endocervicaux «humides» et conservés entre 2 et 8 °C pendant 7, 14 ou 30 jours ; ou à 30 °C pendant 7, 14 ou 30 jours ; ou à -20 °C pendant 30, 60 ou 180 jours. A chaque point expérimental, des échantillons étaient sortis et testés avec le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** sur le système **BD Viper** en mode Extraction. Trente deux répétitions du dosage ont été faites pour chaque condition (type d'échantillon/température/durée). Les résultats attendus ont été obtenus avec le dosage **GC Q^x Assay** dans toutes les conditions testées.

Stabilité des échantillons préchauffés

Des groupes d'échantillons d'urine pure féminins et masculins négatifs pour GC ont servi à des analyses visant à vérifier la stabilité de l'urine pour les échantillons d'urine pure et UPT Q^x préchauffés. Les échantillons groupés ont été ensemencés avec le sérotype H de CT et la souche ATCC 19424 de GC à raison de 45 CI par mL et 150 cellules par mL respectivement et soit ajoutés aux tubes UPT Q^x soit laissés tels que pour l'urine pure. Les deux types d'échantillons ont été préchauffés à 114 °C pendant 15 min, puis refroidis pendant 15 min. Après ce traitement, les tubes d'échantillons ont été conservés entre 2 et 8 °C pendant 1, 3 ou 7 jours ; ou à 30 °C pendant 1, 3 ou 7 jours ; ou à -20 °C pendant 30 ou 180 jours. A chaque point expérimental, des échantillons étaient sortis et testés avec le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** sur le système **BD Viper** en mode Extraction. Trente deux répétitions du dosage ont été faites pour chaque condition (type d'échantillon/température/durée). Les résultats attendus ont été obtenus avec le dosage **GC Q^x Assay** dans toutes les conditions testées.

Des groupes de matrices d'échantillons d'écouvillonnages vaginaux et endocervicaux négatifs pour GC dans le diluant d'écouvillonnage CT/GC Q^x ont été utilisés pour des analyses visant à vérifier la stabilité des échantillons d'écouvillonnages vaginaux, endocervicaux et urétraux masculins exprimés préchauffés, pendant la conservation. Pour les deux types de matrice, des échantillons groupés ont été ensemencés avec le sérotype H de CT et la souche ATCC 19424 de GC à raison de 90 CI par mL et 300 cellules par mL, respectivement, puis distribués en volumes aliquotes de 2 mL dans les tubes d'échantillons BD. Les tubes ont été préchauffés à 114 °C pendant 15 min, puis refroidis pendant 15 min. Après ce traitement, les tubes d'échantillons ont été conservés entre 2 et 8 °C pendant 3 ou 7 jours ; ou à 30 °C pendant 3 ou 7 jours ; ou à -20 °C pendant 30 ou 180 jours. A chaque point expérimental, des échantillons étaient sortis et testés avec le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** sur le système **BD Viper** en mode Extraction. Trente deux répétitions du dosage ont été faites pour chaque condition (type d'échantillon/température/durée). Les résultats attendus ont été obtenus avec le dosage **GC Q^x Assay** dans toutes les conditions testées.

Stabilité des échantillons BD SurePath

Des groupes d'échantillons cliniques **BD SurePath** négatifs pour CT et GC ont servi à des analyses visant à en vérifier la stabilité pendant la conservation. Des groupes ont été co-ensemencés avec le sérotype H de CT et la souche ATCC 19424 de GC afin d'obtenir respectivement 90 CI par mL et 300 cellules par mL. Les groupes ont été distribués en volumes de 10 mL dans les flacons **BD SurePath** puis conservés entre 2 et 8 °C ou à 30 °C. Au bout de 30 jours, on a prélevé 0,5 mL de chaque flacon et on l'a ajouté à un tube de dilution d'échantillon LBC. Les échantillons dans les tubes de dilution d'échantillon LBC ont ensuite été conservés entre 2 et 8 °C pendant 30 jours ; ou à 30 °C pendant 30 jours ; ou à -20 °C pendant 90 jours. A chaque point expérimental, des échantillons étaient sortis et testés avec le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** sur le système **BD Viper** en mode Extraction. Vingt quatre répétitions du dosage ont été faites pour chaque condition (température/durée). Les résultats attendus ont été obtenus avec le dosage **GC Q^x Assay** dans toutes les conditions testées.

Stabilité des échantillons PreservCyt

Des groupes d'échantillons cliniques PreservCyt négatifs pour CT et GC ont servi à des analyses visant à en vérifier la stabilité pendant la conservation. Des groupes ont été co-ensemencés avec le sérotype H de CT et la souche ATCC 19424 de GC afin d'obtenir respectivement 90 CI par mL et 300 cellules par mL. Les groupes ont été distribués en volumes de 20 mL dans les flacons PreservCyt puis conservés entre 2 et 8 °C ou à 30 °C. Au bout de 30 jours, on a prélevé 0,5 mL de chaque flacon et on l'a ajouté à un tube de dilution d'échantillon LBC. Les échantillons dans les tubes de dilution d'échantillon LBC ont ensuite été conservés entre 2 et 8 °C pendant 30 jours ; ou à 30 °C pendant 30 jours ; ou à -20 °C pendant 90 jours. A chaque point expérimental, des échantillons étaient sortis et testés avec le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** sur le système **BD Viper** en mode Extraction. Vingt quatre répétitions du dosage ont été faites pour chaque condition (température/durée). Les résultats attendus ont été obtenus avec le dosage **GC Q^x Assay** dans toutes les conditions testées.

Reproductibilité

La reproductibilité du système **BD Viper** System utilisant le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** a été évaluée sur trois centres cliniques sur un système **BD Viper** par centre. On a testé une galerie d'échantillons simulés comprenant des organismes CT et GC ensemencés dans le diluant d'écouvillonnage pour le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay**. Les échantillons endocervicaux et urétraux simulés contenaient un écouvillon endocervical propre tandis que les échantillons d'urine et d'écouvillonnages vaginaux simulés n'en possédaient pas. On a utilisé du diluant d'écouvillonnage pour dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** non ensemencé pour les échantillons GC négatifs. Neuf répétitions de chaque membre de la galerie ont été testées quotidiennement pendant cinq jours sur chaque système **BD Viper**. Les données sont résumées dans le tableau 15A.

Tableau 15A : Récapitulatif des données de reproductibilité pour les échantillons d'écouvillonnages et d'urine sur le système BD Viper pour le dosage GC Q^x Assay

Type d'échantillon	CT Cl/mL	GC Cellules/mL	% corrects	IC à 95 %	Moyenne MaxRFU	Intra série		Entre séries dans le même centre		Entre centres	
						SD	% CV	SD	% CV	SD	% CV
Endocervical/urétral	0	0	99,3 % (134/135)	(95,9 %, 100,0 %)	13,8	151,3	1 096,3	0,0	0,0	0,6	4,3
	30	0	98,5 % (133/135)	(94,8 %, 99,8 %)	28,1	220,7	785,3	0,0	0,0	33,8	120,3
	0	100	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1 859,5	94,1	5,1	0,0	0,0	19,2	1,0
	30	250	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1 847,3	117,6	6,4	0,0	0,0	25,9	1,4
	75	100	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1 855,9	119,4	6,4	0,0	0,0	42,2	2,3
Urine/Vaginal	0	0	99,3 % (134/135)	(95,9 %, 100,0 %)	15,7	162,3	1 031,1	0,0	0,0	0,0	0,0
	30	0	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1,1	3,1	295,8	0,7	69,7	0,5	48,3
	0	100	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1 899,0	86,1	4,5	22,8	1,2	0,0	0,0
	30	250	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1 884,2	94,0	5,0	13,8	0,7	0,0	0,0
	75	100	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1 867,2	87,7	4,7	0,0	0,0	19,2	1,0

Une deuxième étude réalisée en interne visait à caractériser la reproductibilité des résultats de tests (c.-à-d. la proportion positive ou négative) aux niveaux cibles inférieurs à la limite de détection analytique (LOD) du dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay**. On a testé une galerie d'échantillons simulés comprenant des organismes GC et CT ensemencés dans du diluant d'écouvillonnage Q^x à deux niveaux différents (1:10, 1:100), chacun des deux niveaux étant inférieur à la limite de détection analytique de l'organisme correspondant. Ces niveaux ont été sélectionnés de façon à être compris dans la plage dynamique de la courbe de la limite de détection analytique du dosage. Quinze répétitions de chaque membre de la galerie ont été testées quotidiennement pendant cinq jours sur trois systèmes **BD Viper**. Les données sont résumées dans le tableau 15B.

Tableau 15B : Caractérisation de la reproductibilité du système aux niveaux cibles inférieurs à la limite de détection analytique pour le dosage GC Q^x Assay pour les échantillons d'écouvillonnages et d'urine

Type d'échantillon	Dilution de LOD analytique	% Positif	IC à 95 % (Positif)	Moyenne MaxRFU (Positive)	% Négatif	IC à 95 % (Négatif)	Moyenne MaxRFU (Négative)
Endocervicaux/urétraux	1:10	92,9 (209/225)	(88,7, 95,9)	1 324,6	7,1 (16/225)	(4,1, 11,3)	41,4
Endocervicaux/urétraux	1:100	30,7 (69/225)	(24,7, 37,1)	835,9	69,3 (156/225)	(62,9, 75,3)	7,2
Urine/Vaginal	1:10	90,7 (204/225)	(86,1, 94,1)	1 165,9	9,3 (21/225)	(5,9, 13,9)	34,2
Urine/Vaginal	1:100	22,7 (51/225)	(17,4, 28,7)	872,7	77,3 (174/225)	(71,3, 82,6)	7,8

La reproductibilité du système **BD Viper** utilisant le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay** a également été évaluée pour les échantillons de cytologie en milieu liquide (LBC) dans trois centres cliniques sur un système **BD Viper** par centre. On a testé une galerie d'échantillons simulés comprenant des organismes CT et GC ensemencés dans des tubes de dilution d'échantillons LBC contenant le milieu LBC avec le dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay**. Les tubes de dilution d'échantillons LBC non ensemencés contenant le milieu LBC ont servi d'échantillons négatifs pour GC. Neuf répétitions de chaque membre de la galerie ont été testées quotidiennement pendant cinq jours sur chaque système **BD Viper**. Les données sont résumées dans le tableau 15C. Deux niveaux supplémentaires ont été inclus dans les galeries afin de caractériser la reproductibilité des résultats de tests (c.-à-d. la proportion positive ou négative) aux niveaux cibles inférieurs à la limite de détection analytique (LOD) du dosage **BD ProbeTec GC Q^x Assay**. Ces échantillons supplémentaires comprenaient des organismes CT and GC ensemencés dans les tubes de dilutions d'échantillons LBC contenant le milieu LBC aux dilutions respectives de 1:10 et 1:100 de la limite de détection analytique de chaque organisme à analyser. Ces niveaux ont été sélectionnés de façon à être compris dans la plage dynamique de la courbe de la limite de détection analytique des dosages **BD ProbeTec CT Q^x** et **GC Q^x Assays**. Neuf répétitions de chaque membre de la galerie ont été testées quotidiennement pendant cinq jours sur trois systèmes **BD Viper**. Les données sont résumées dans le tableau 15D.

Tableau 15C : Récapitulatif des données de reproductibilité pour les échantillons LBC sur le système BD Viper pour le dosage GC Q^x Assay

CT Cl/mL	GC Cellules/ mL	% corrects	IC à 95 %	Moyenne MaxRFU	Intra série		Entre séries dans le même centre		Entre centres	
					SD	% CV	SD	% CV	SD	% CV
0	0	100,0 % (135/135)	(97,3 % – 100,0 %)	1,21	4,00	330,38	0,00	0,00	0,00	0,00
30	0	100,0 % (135/135)	(97,3 % – 100,0 %)	0,98	7,47	761,30	0,00	0,00	0,17	17,04
0	100	100,0 % (135/135)	(97,3 % – 100,0 %)	1 982,77	83,92	4,23	0,00	0,00	0,00	0,00
30	250	100,0 % (135/135)	(97,3 % – 100,0 %)	1 983,66	87,76	4,42	0,00	0,00	24,80	1,25
75	100	100,0 % (135/135)	(97,3 % – 100,0 %)	1 920,14	81,94	4,27	59,45	3,10	0,00	0,00

Tableau 15D : Caractérisation de la reproductibilité du système aux niveaux cibles inférieurs à la limite de détection analytique pour le dosage GC Q^x Assay pour les échantillons LBC

Dilution de LOD analytique	% Positif	IC à 95 % (Positif)	Moyenne MaxRFU (Positive)	% Négatif	IC à 95 % (Négatif)	Moyenne MaxRFU (Négative)
1:10	74,1 (100/135)	(65,8 - 81,2)	1 159,2	25,9 (35/135)	(18,8 - 34,2)	21,2
1:100	8,9 (12/135)	(4,7 - 15,0)	1 136,5	91,1 (123/135)	(85,0 - 95,3)	6,6

Contamination croisée et contamination par transfert

Une étude interne a été effectuée afin d'évaluer le risque d'obtenir un résultat faussement positif soit dans la même série exécutée sur le système **BD Viper** en mode Extraction (contamination croisée intrasérie) soit dans une série suivante (transfert entre séries). Les tests ont été faits en utilisant des échantillons positifs et négatifs sur trois systèmes **BD Viper**. Les échantillons négatifs étaient constitués de diluant d'écouvillonnage CT/GC Q^x / tube de dilution d'échantillons LBC avec la solution PreservCyt. Les échantillons positifs étaient constitués de l'organisme à analyser (10⁵ Cl de CT/mL) ensemencé dans du diluant d'écouvillonnage CT/GC Q^x / tube de dilution d'échantillons LBC avec la solution PreservCyt. Le taux global de contamination croisée (c.-à-d., avec des colonnes alternantes d'échantillons positifs et négatifs et une prévalence de 50 %) était de 0,41 % (9/2208) pour le diluant d'écouvillonnage CT/GC Q^x et de 0,45 % (5/1104) pour le tube de dilution d'échantillon LBC avec la solution PreservCyt. Le taux global de contamination par transfert (c.-à-d., transfert entre séries successives quand la prévalence était 50 % dans la série précédente) était de 0,36 % (8/2208) pour le diluant d'écouvillonnage CT/GC Q^x et de 0,54 % (6/1104) pour le tube de dilution d'échantillon LBC avec la solution PreservCyt. Les taux de contamination croisée et de contamination par transfert pour les trois systèmes **BD Viper** sont récapitulés dans les tableaux 16A et 16B.

Tableau 16A : Contamination croisée et contamination par transfert Contamination (écouvillonnage/urine)

Mode de distribution du dosage sélectionné	Système BD Viper	Contamination croisée			Contamination par transfert		
		n	Résultats positifs	Pourcentage positif	n	Résultats positifs	Pourcentage positif
Dosage double	1	736	5	0,68	736	1	0,14
	2	736	0	0,00	736	3	0,41
	3	736	4	0,54	736	4	0,54
	Global	2 208	9	0,41	2 208	8	0,36
Dosage unique	1	190	0	0,00	186	0	0,00
	2	188	1	0,53	186	1	0,54
	3	188	0	0,00	186	0	0,00
	Global	566	1	0,18	558	1	0,18

Tableau 16B : Contamination croisée et contamination par transfert Contamination (milieu LBC)

Type de milieux	Système BD Viper	Contamination croisée			Contamination par transfert		
		n	Résultats positifs	Pourcentage positif	n	Résultats positifs	Pourcentage positif
PreservCyt	1	368	1	0,27	368	1	0,27
	2	368	3	0,82	368	0	0,00
	3	368	1	0,27	368	5	0,45
	Global	1 104	5	0,45	1 104	6	0,54

INTERPRETATION DES TABLEAUX

Symboles et abréviations

Symboles

(+)	positif
(-)	négatif
#	nombre
%	pourcentage

Abréviations

A	Asymptomatique
CT	<i>Chlamydia trachomatis</i>
CV	Coefficient de Variation
E	Equivoque
EC	(Extraction Control) Témoin d'extraction
ET	(Extraction Transfer Error) Transfert d'extraction non conforme
FN	Faux négatif
FNU	(Female Neat Urine) Urine pure féminine
FP	Faux positif
FS	(Female endocervical swab) Ecouvillonnage endocervical
FUPT	(Female urine in Q ^x UPT) Urine féminine dans UPT Q ^x
FV	(Female vaginal swab) Ecouvillonnage vaginal
GC	<i>Neisseria gonorrhoeae</i>
I	Indéterminé
IC	Intervalle de confiance
IFU	(Inclusion Forming Units) Unités formatrices d'inclusion
LBC	(Liquid Based Cytology) Cytologie en milieu liquide
LE	(Liquid level error) Erreur de niveau de liquide
LOD	(Limit of Detection) Limite de la détection
MaxRFU	(Maximum relative fluorescent units) Nombre maximum d'unités relatives de fluorescence
MNU	(Male Neat Urine) Urine pure masculine
MS	(Male urethral swab) Ecouvillonnage urétral masculin
MST	Maladie sexuellement transmissible
MUPT	(Male urine in Q ^x UPT) Urine masculine dans UPT Q ^x
n	nombre
NA	Non applicable
NAAT	(Nucleic Acid Amplification Test) Test d'amplification d'acide nucléique
NPA	(Negative Percent Agreement) Pourcentage de concordance négatif
NPV	(Negative Predictive Value) Valeur négative prédictive
OB/GYN	Obstétrique/Gynécologie
PA	(Percent Agreement) Pourcentage de concordance
PBS	(Phosphate Buffered Saline) Sérum physiologique tamponné au phosphate
PIS	(Patient Infected Status) Condition du patient vis-à-vis de l'infection
PPA	(Positive Percent Agreement) Pourcentage de concordance positif
PPV	(Positive Predictive Value) Valeur positive prédictive
QC	(Quality Control) Contrôle de qualité
S	Symptomatique
SD	(Standard Deviation) Ecart type
SDA	(Strand Displacement Amplification) Amplification par déplacement de brin
TN	(True Negative) Vrai négatif
TP	(True Positive) Vrai positif
UPT	(Urine Preservative Transport) Transport préservateur de l'urine
VIH	Virus de l'immunodéficience humaine

CONDITIONNEMENT

Les produits suivants **BD ProbeTec CT/GC Q^x** et **BD Viper** sont également disponibles :

N° réf.	Description
440724	BD Viper Pipette Tips (embouts de pipette), 960
441392	BD Viper Trash Box (poubelle)
441391	BD Viper Trash Bags (sacs poubelles)
440818	BD Viper Trash Boxes and Bags (poubelles et sacs poubelles)
440974	BD Viper Tube Lockdown Cover (couvercle de verrouillage des tubes)
440975	BD Viper Lysing Heater (Bloc chauffant de lyse) (115V)
440976	BD Viper Lysing Heater (Bloc chauffant de lyse) (230V)
440977	BD Viper Lysing Rack (Portoir de lyse)
440984	Amplification Plate Sealers (Black) (bandes de scellage noires pour plaques d'amplification)
441072	BD Viper Liquid Waste Bottle (flacon pour déchets liquides)
441074	BD Viper Plate Seal Tool (outil de scellage)
441091	Système BD Viper
441122	Vaginal Specimen Transport for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays (trousse de transport d'échantillons vaginaux pour dosages d'ADN amplifié BD ProbeTec CT/GC Q^x), 100 unités
441124	BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay Reagent Pack (jeu de réactifs pour dosages d'ADN amplifié BD ProbeTec GC Q^x), 1 152 tests
441126	BD ProbeTec CT Q^x Amplified DNA Assay Reagent Pack (jeu de réactifs pour dosages d'ADN amplifié BD ProbeTec CT Q^x), 1 152 tests
441125	Control Set for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays (jeu de témoins pour dosages d'ADN amplifié BD ProbeTec CT/GC Q^x), 24 positifs et 24 négatifs
441128	BD Viper Extraction Reagent and Lysis Trough (cuves de réactifs d'extraction et de lyse), 12 cuves de réactifs d'extraction et 12 cuves de lyse
441129	BD FOX Extraction Tubes (tubes d'extraction), 384 tests.
441354	BD Viper Neutralization Pouch (sachet de neutralisation), 12 sachets
441357	BD ProbeTec Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (trousse de prélèvement d'échantillons endocervicaux ou d'échantillons de lésions), 100 unités
441358	Male Urethral Specimen Collection Kit for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays (trousse de prélèvement d'échantillons urétraux chez l'homme pour dosages d'ADN amplifié BD ProbeTec CT/GC Q^x), 100 unités
441359	Caps for use on the BD Viper (Extracted Mode) (capuchons à utiliser sur le système BD Viper en mode Extraction), 4 x 100
441360	Specimen Tubes and Caps for use on the BD Viper (Extracted Mode) (tubes d'échantillons et capuchons à utiliser sur le système BD Viper en mode Extraction), 4 x 100
441361	Swab Diluent for the BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays (diluant d'écouvillonnage pour dosages d'ADN amplifié BD ProbeTec Q^x), 2 mL x 48
441362	BD Urine Preservative Transport for the Q^x Amplified DNA Assays (trousse de transport préservateur d'urine pour les dosages d'ADN amplifié Q ^x), 100 unités
441444	Liquid Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tubes for the BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays (Tubes de dilution d'échantillons de cytologie en milieu liquide [LBC] pour les dosages d'ADN amplifié BD ProbeTec Q^x)
441443	Liquid Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube Caps for the BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays (capuchons pour tubes de dilution d'échantillons de cytologie en milieu liquide [LBC] pour les dosages d'ADN amplifié BD ProbeTec Q^x)

Les souches suivantes sont disponibles auprès de :

American Type Culture Collection (ATCC)

10801 University Boulevard

Manassas, VA 20110-2209, USA.

ATCC # 19424 *Neisseria gonorrhoeae*

Réf. ATCC VR-879 *Chlamydia trachomatis* (sérotypage H)

Réf. ATCC VR-902B *Chlamydia trachomatis* LG VII

Bio-Rad AmpliTrol CT/GC est disponible auprès de :

Bio-Rad Laboratories (Blackhawk Biosystems)

12945 Alcosta Blvd. 2nd Floor

San Ramon, CA 94583

1-800-866-0305

AmpliTrol CT/GC # 00126

REFERENCES : voir la rubrique "References" du texte anglais.

BD ProbeTec *Neisseria gonorrhoeae* (GC) Q^x Amplified DNA Assay

Deutsch

VERWENDUNGSZWECK

In Verbindung mit dem **BD Viper** System im Extraktionsmodus verwendet der **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** (Amplifizierter DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x**) die Technologie der Strangverdrängungsamplifikation zum direkten, qualitativen Nachweis von *Neisseria gonorrhoeae*-DNA in klinisch entnommenen Proben aus Endozervikalabstrichen der Frau und Urethralabstrichen des Mannes, von Patientinnen (in klinischer Umgebung) selbst entnommenen Vaginalabstrichen und in Urinproben von Mann und Frau. Des Weiteren ist der Test zur Verwendung mit gynäkologischen Proben vorgesehen, die in **BD SurePath**-Konservierungsflüssigkeit oder PreservCyt-Lösung aufgenommen werden. Dazu wird ein Aliquot verwendet, das vor der Aufbereitung für den **BD SurePath**- oder den ThinPrep-Pap-Test entnommen wird. Der Test ist für asymptomatische und symptomatische Patienten vorgesehen und dient als Hilfsmittel bei der Diagnose einer urogenitalen Gonokokken-Infektion.

ZUSAMMENFASSUNG UND ERKLÄRUNG

Nach Schätzungen der Weltgesundheitsorganisation werden jedes Jahr 62 Millionen neue Infektionsfälle von *Neisseria gonorrhoeae* diagnostiziert.¹ In den Vereinigten Staaten ist die Gonorrhoe die am zweithäufigsten festgestellte Infektionskrankheit mit über 358.000 Fällen im Jahr 2006.² In diesem Zeitraum lag die Infektionsrate bei Frauen zum ersten Mal seit 10 Jahren höher als bei den Männern.² Die Infektion bei Frauen ist oft asymptomatisch und kann bei ausbleibender Behandlung zu aufsteigender Adnexitis (Pelvic inflammatory disease, PID), Unfruchtbarkeit, ektopischer Schwangerschaft und chronischem Beckenschmerz führen. Bei Männern wird aufgrund der Symptome von akuten Harnleiterentzündungen und Dysurie in der Regel eine Behandlung vorgenommen, bevor es zu schweren Spätfolgen kommen kann. *N. gonorrhoeae* wird durch sexuellen Kontakt übertragen; die Infektion kann jedoch auch im Geburtskanal erfolgen und zu neonataler Konjunktivitis führen.

Aufgrund der hohen Frequenz an asymptomatischen Infektionen hat die US-amerikanische Preventive Services Task Force Empfehlungen veröffentlicht, wonach junge, sexuell aktive Frauen sowie ältere Personen, bei denen mit einem erhöhten Infektionsrisiko zu rechnen ist, auf *N. gonorrhoeae* untersucht werden sollten, um Komplikationen zu vermeiden und die Übertragung einzuschränken.³ Das Beratungskomitee zur Vermeidung von HIV (Human Immunodeficiency Virus) und sexuell übertragbaren Krankheiten spricht sich ebenfalls für aktive Kontrollprogramme aus, die als primäre Interventionen gegen die HIV-Epidemie auf behandelbare sexuell übertragbare Krankheiten abzielen.⁴ Die in letzter Zeit stetig zunehmende Resistenz gegen Fluorchinolone hat jedoch dazu geführt, dass für die Bekämpfung von *N. gonorrhoeae*-Infektionen weniger Optionen zur Verfügung stehen und die Verabreichung von Cephalosporinen die einzige von den Centers for Disease Control and Prevention empfohlene Behandlungsmethode ist.⁵

N. gonorrhoeae sind gramnegative, oxidasepositive Diplokokken, die in gram-gefärbten Ausstrichen von Harnröhrenausscheidungen (gewöhnlich in Neutrophilen) zu finden sind. Die Kultivierung von *N. gonorrhoeae* kann schwierig sein, da der Organismus außerhalb des Wirts nicht lange überlebensfähig bleibt und äußerst anfällig für abträgliche Umgebungsbedingungen, wie z. B. Trockenheit und extreme Temperaturen ist. Obwohl die Kultivierung urogenitaler Abstriche weiterhin eine wichtige Methode zur Diagnose von *N. gonorrhoeae*-Infektionen bleibt, nimmt aufgrund der anhaltenden Erfordernis, die antimikrobielle Empfindlichkeit zu überwachen, der Einsatz molekularer Methoden zu, mit denen spezifische Nukleinsäuresequenzen amplifiziert und nachgewiesen werden können, da diese Methoden sowohl auf Abstrichproben als auch auf leichter zu gewinnende Urinproben anwendbar sind.^{6,7}

In Kombination mit dem **BD Viper** System beinhaltet der amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x automatisierte Eisenoxid-basierte DNA-Extraktion** von klinischen Proben mittels **BD FOX** Extraktionstechnologie. Der chemischen Lyse von Zellen folgt dabei die Bindung von DNA an paramagnetische Partikel, die Reinigung der gebundenen Nukleinsäure und die Elution in einem amplifikationskompatiblen Puffer. Falls vorhanden, wird *N. gonorrhoeae*-DNA dann durch Strangverdrängungsamplifikation (Strand Displacement Amplification, SDA) einer spezifischen Zielsequenz in Gegenwart einer mit fluoreszierendem Farbstoff markierten Nachweissonde nachgewiesen.^{8,9}

VERFAHRENSGRUNDLAGEN

Der amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x** ist vorgesehen für die Verwendung mit den **BD ProbeTec Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae (CT/GC) Q^x** Hilfsmitteln für Probenentnahme und Transport, relevanten Reagenzien, dem **BD Viper** System und der **BD FOX** Extraktionstechnologie. Proben werden entnommen und in den jeweiligen Transportbehältern transportiert, die die Integrität der *N. gonorrhoeae*-DNA im angegebenen Temperatur- und Zeitrahmen erhalten.

Urin- und Abstrichproben werden im **BD Viper** Lysierblock einer Vorwärmstufe unterzogen, um Schleim aufzulösen und die Probe zu homogenisieren. Nach dem Kühlvorgang werden die Proben in das **BD Viper** System geladen, in dem anschließend die Schritte zur Extraktion und Amplifikation der Ziel-DNA erfolgen, ohne dass ein weiteres Eingreifen durch den Benutzer erforderlich ist. Für gynäkologische Proben, die in **BD SurePath**-Konservierungsflüssigkeit oder PreservCyt-Lösung aufgenommen und transportiert werden, ist keine Vorwärmstufe erforderlich, d. h. ein Aliquot wird vor dem Verschicken des Geräts einfach in ein LBC (Liquid-Based Cytology Specimen; flüssigkeitsbasierte Zytologie)-Probenverdünnungsröhrchen für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x** gegeben. Die Probe wird in ein Extraktionsröhrchen übertragen, das Eisenoxidpartikel in löslicher Folie und getrocknete Extraktionskontrolle enthält. Es wird ein hoher pH-Wert verwendet, um die bakteriellen Zellen zu lysieren und ihre DNA in der Lösung freizusetzen. Anschließend wird Säure hinzugefügt, um den pH-Wert zu senken und das Eisenoxid positiv zu laden, was wiederum zur Bindung der negativ geladenen DNA führt. Anschließend werden die Partikel und die gebundene DNA mit Magneten an die Seiten des Extraktionsröhrchens gezogen, und die behandelte Probe wird angesaugt und entsorgt. Die Partikel werden gereinigt, und es wird ein Elutionspuffer mit hohem pH-Wert hinzugefügt, um die gereinigte DNA zu erhalten. Schließlich wird ein Neutralisierungspuffer verwendet, um den pH-Wert der extrahierten Lösung für die Amplifikation des Ziels zu optimieren.

Der amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x** beruht auf der gleichzeitigen Amplifikation und Detektion der Ziel-DNA unter Verwendung von Amplifikationsprimern und einer fluoreszenzmarkierten Nachweissonde.^{8,9} Die SDA-Reagenzien werden in zwei separaten Einweg-Mikroschälchen getrocknet: Das Priming-Mikroschälchen enthält Amplifikationsprimere, eine mit fluoreszierendem Farbstoff markierte Nachweissonde, Nukleotide und andere für die Amplifikation erforderliche Reagenzien; das Amplifikations-Mikroschälchen enthält die beiden Enzyme (eine DNA-Polymerase und eine Restriktionsendonuklease), die für die SDA-Reaktion erforderlich sind. Das **BD Viper** System pipettiert einen Teil der gereinigten DNA-Lösung aus jedem Extraktionsröhrchen in ein Priming-Mikroschälchen, um den Inhalt zu rehydrieren. Nach einer kurzen Inkubation wird das Reaktionsgemisch in ein entsprechendes vorgewärmtes Amplifikations-Mikroschälchen transferiert, das zur Vermeidung von Kontaminationen versiegelt und dann in einem der beiden temperaturregulierten Fluoreszenzmessgeräte inkubiert wird. Das Vorliegen bzw. die Abwesenheit von *N. gonorrhoeae*-DNA wird bestimmt durch die Berechnung der Spitzenfluoreszenz (maximale relative Fluoreszenzeinheiten [MaxRFU]) im Verlauf des Amplifikationsvorgangs und durch den Vergleich dieser Messung mit einem vordefinierten Schwellenwert.

Zusätzlich zur Fluoreszenzsonde, die zum Nachweis von amplifizierter *N. gonorrhoeae*-Ziel-DNA verwendet wird, wird in jeder Reaktion ein zweites fluoreszenzmarkiertes Oligonukleotid hinzugefügt. Das Extraktionskontroll-Oligonukleotid ist mit einem anderen Farbstoff markiert als dem, der für den Nachweis der *N. gonorrhoeae*-spezifischen Ziel-DNA verwendet wird und dient zur Bestätigung der Gültigkeit des Extraktionsvorgangs. Die Extraktionskontrolle wird in den Extraktionsröhrchen getrocknet und wird rehydriert, wenn die Probe und die Extraktionsreagenzien hinzugefügt werden. Am Ende des Extraktionsprozesses wird die Extraktionskontroll-Fluoreszenz vom **BD Viper** Gerät überwacht, und es wird ein automatisierter Algorithmus auf die Extraktionskontroll- und *N. gonorrhoeae*-spezifischen Signale angewendet, um die Probenergebnisse als positiv, negativ oder Extraktionskontrollfehler einzuordnen.

REAGENZIEN

Jede Reagenzienpackung des **BD ProbeTec GC Q^x** enthält:

- Priming-Mikroschälchen für den amplifizierten DNA-Test GC Q^x, 12 x 96: Jedes Priming-Mikroschälchen enthält ca. 30 pmol Oligonukleotide, 45 pmol mit fluoreszierendem Farbstoff markierte Nachweissonde und 100 nmol dNTPs mit Stabilisatoren und Pufferkomponenten.
- Amplifikations-Mikroschälchen für den amplifizierten DNA-Test GC Q^x, 12 x 96: Jedes Amplifikations-Mikroschälchen enthält ca. 140 Einheiten DNA-Polymerase und 500 Einheiten Restriktionsenzyme mit Stabilisatoren und Pufferkomponenten.

HINWEIS: Außerdem enthält jeder Beutel mit Mikroschälchen einen Trockenmittelbeutel.

Kontrollenset für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec CT/GC Q^x**: 24 CT/GC Q^x Positivkontrollröhrchen mit jeweils ca. 2.400 Kopien von linearisierten pCTB4- und pGCint3-Plasmiden in Trägernukleinsäure und 24 CT/GC Q^x Negativkontrollröhrchen mit jeweils nur Trägernukleinsäure. Die Konzentration der pCTB4- und pGCint3-Plasmide wird mittels UV-Spektralphotometrie bestimmt.

Swab Diluent Q^x (Abstrichverdünnungsmittel) für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec Q^x**: 48 Röhrchen mit jeweils ca. 2 mL Kaliumphosphat/Kaliumhydroxidpuffer mit DMSO und Konservierungsmitteln.

LBC (Liquid-Based Cytology Specimen; flüssigkeitsbasierte Zytologie)-Probenverdünnungsröhrchen für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec Q^x**: 400 Röhrchen mit je ca. 1,7 mL einer Tris/Natriumchlorid-Lösung und Konservierungsmitteln.

BD FOX Extraktionsröhrchen: 48 Streifen mit 8 Röhrchen, von denen jedes ca. 10 mg Eisenoxid in löslicher Folie und ca. 240 pmol mit fluoreszierendem Farbstoff markiertes Extraktionskontroll-Oligonukleotid enthält.

BD Viper Extraktionsreagenz und Lysemulde: Jede mit 4 Aushöhlungen versehene Extraktionsreagenzmulde enthält ca. 16,5 mL bindende Säure, 117 mL Waschpuffer, 35 mL Elutionspuffer und 29 mL Neutralisierungspuffer mit Konservierungsmitteln. Jede Lysemulde enthält ca. 11,5 mL Lyseragenz.

GERÄT, LABORUTENSILIEN UND VERBRAUCHSMATERIALIEN

Mitgeliefertes Arbeitsmaterial: **BD Viper** Instrument (Gerät), **BD Viper** Instrument Plates (Geräteplatten), **BD Viper** Pipette Tips (Pipettenspitzen), **BD Viper** Tip Waste Boxes (Abfallbehälter für Spitzen), **BD Viper** Amplification Plate Sealers (Amplifikations-Plattendeckelsiegel) (schwarz), **BD Viper** Lysing Heater (Lysierblock), **BD Viper** Lysing Rack (Lysierständer), **BD Viper** Neutralization Pouches (Neutralisierungsbbeutel), Probenröhrchen und Verschlüsse für die Verwendung mit dem **BD Viper** System (Extraktionsmodus), Urine Preservative Transport für das **BD ProbeTec Q^x** Amplified DNA Assays (Q^x UPT) (Urinkonservierungs- und -Transportkit für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec Q^x**) (Q^x UPT), **BD ProbeTec Q^x** Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (Entnahmeset für Endozervikal- oder Läsionsabstriche), Male Urethral Specimen Collection Kit für das **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assays (Kit zur Entnahme von männlichen Urethralabstrichen für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec CT/GC Q^x**), Vaginal Specimen Transport für das **BD ProbeTec CT/GC Q^x** Amplified DNA Assay (Vaginalabstrich-Transportsystem für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec CT/GC Q^x**), **BD ProbeTec** Accessories (Zubehör), Liquid-Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube Caps für das **BD ProbeTec Q^x** Amplified DNA Assays (Kappen für LBC-Probenverdünnungsröhrchen für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec Q^x**), **BD Viper** Liquid-Based Cytology Specimen Rack (LBC-Probenständer).

Benötigtes, jedoch nicht mitgeliefertes Arbeitsmaterial: Nitrilhandschuhe, 1 %iges (Vol. %) Natriumhypochlorit*, DNA AWAY, 3 %iges (Gew./Vol. %) Wasserstoffperoxid, *Neisseria gonorrhoeae* ATCC 19424 (verdünnt in phosphatgepufferter Kochsalzlösung) oder Bio-Rad AmpliTrol CT/GC, *Chlamydia trachomatis* ATCC VR-879 (Serovar H) oder VR-902B (LGV II) (verdünnt in phosphatgepufferter Kochsalzlösung), Verdrängungs-Pipetten, aerosolbeständige Pipettenspitzen aus Polypropylen für 0,5 ± 0,05 mL und ein Vortexmischer.

*200 mL Bleiche mit 800 mL Wasser mischen. Täglich frisch herstellen.

Aufbewahrung und Handhabung: Die Reagenzien können bei 2 – 33 °C aufbewahrt werden. Ungeöffnet sind die Reagenzienpackungen bis zum Verfallsdatum stabil. Nach dem Öffnen des Beutels sind die ordnungsgemäß verschlossenen Mikroschälchen 6 Wochen lang bzw. bis zum Verfallsdatum stabil (es gilt der jeweils frühere Zeitpunkt). Nicht einfrieren.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

Allgemein:

1. *In-vitro*-Diagnostikum
2. Klinische Proben können pathogene Mikroorganismen, wie z. B. Hepatitis-Viren und HIV, enthalten. Beim Umgang mit allen durch Blut oder andere Körperflüssigkeiten kontaminierten Artikeln sind die „Allgemeinen Vorsichtsmaßnahmen“¹⁰⁻¹³ sowie die einschlägigen Institutionsrichtlinien zu beachten.
3. Weitere spezielle Vorsichts- und Warnhinweise sowie Anmerkungen zu **BD Viper** enthält das Benutzerhandbuch zum **BD Viper** System.

Proben:

4. Für die Entnahme von Endozervikalabstrichen nur das **BD ProbeTec Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens** (Entnahmeset für Endozervikal- oder Läsionsabstriche) verwenden.
5. Für die Entnahme und den Transport von Vaginalabstrichen durch die Patientin nur das Vaginalabstrich-Transportsystem für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec CT/GC Q^x** verwenden.
6. Für die Entnahme von männlichen Urethralabstrichen nur das Kit zur Entnahme von männlichen Urethralabstrichen für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec CT/GC Q^x** verwenden.
7. Für Urinproben nur das Q^x UPT oder nicht konservierten (unverdünnten) Urin verwenden.
8. Eine übermäßige oder zu geringe Befüllung der Probenröhrchen oder des Q^x UPT mit Urin kann die Testleistung beeinträchtigen. Eine übermäßige Befüllung der Röhrchen kann auch zu einem Flüssigkeitenüberlauf auf der **BD Viper** Deckfläche führen und Kontaminationen verursachen.
9. Bei männlichen Urethralabstrichproben und weiblichen Endozervikalabstrichproben müssen die Proben vor Ablauf des Verfallsdatums des Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchens entnommen und getestet werden.
10. Bei Vaginalabstrichen müssen die Proben vor Ablauf des Verfallsdatums des Vaginalabstrich-Transportsystems entnommen und aufbereitet werden. Sobald die Proben ausgedrückt wurden, müssen sie vor Ablauf des Verfallsdatums des Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchens getestet werden.
11. Urinproben müssen vor Ablauf des Verfallsdatums des Q^x UPT getestet werden.
12. Für flüssigkeitsbasierte Zytologieproben nur die Liquid-Based Zytology Specimen (LBC)-Probenverdünnungsröhrchen für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec Q^x** verwenden.
13. Flüssigkeitsbasierte Zytologielösungen enthalten entzündliche Stoffe. Proben, die in LBC-Probenverdünnungsröhrchen gegeben wurden, nicht im **BD Viper** Lysierständer oder im Lysierblock platzieren. Proben, die in LBC-Probenverdünnungsröhrchen gegeben wurden, müssen im **BD Viper** LBC-Probenständer platziert werden.
14. Um den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec CT/GC Q^x** auf dem **BD Viper**-System im Extraktionsmodus durchzuführen, müssen Aliquote von Proben entnommen werden, die in **BD SurePath**-Konservierungsflüssigkeit oder PreservCyt-Lösung gelagert wurden. Dies muss noch vor der Durchführung des **BD SurePath**- bzw. des ThinPrep-Pap-Tests erfolgen. Bei Nichtbeachtung kann es zu fehlerhaften Resultaten kommen.
15. Der amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec CT/GC Q^x** darf nicht in Verbindung mit **BD SurePath**- oder PreservCyt-Restproben verwendet werden.
16. PreservCyt-Proben, die auf dem **BD Viper** System im Extraktionsmodus mit Eisessig behandelt wurden, dürfen nicht ausgeführt werden. Andernfalls kann es zu Extraktionskontrollfehlern oder falsch negativen Testergebnissen kommen.
17. Zum Transferieren von Proben in die LBC-Probenverdünnungsröhrchen dürfen nur aerosolbeständige Pipettenspitzen aus Polypropylen verwendet werden.
18. Flüssigkeitsbasierte Zytologieproben müssen vor dem Verfallsdatum des LBC-Probenverdünnungsröhrchens getestet werden.

Test/Reagenz:

19. Diese Reagenzienpackung ist zum Testen von Endozervikalabstrichen und von Patientinnen (in klinischer Umgebung) selbst entnommenen Vaginalabstrichen, männlichen Urethralabstrichen, LBC-Proben sowie von Urinproben von Männern und Frauen mithilfe des **BD Viper** Systems im Extraktionsmodus bestimmt.
20. Das Q^x UPT enthält **NAP Guard** (ca. 742,5 mM K₂EDTA). **NAP Guard** kann Augen, Haut und Atemwege reizen. Bei Berührung mit den Augen sofort das geöffnete Auge gründlich mit Wasser spülen und bei Anhalten der Symptome einen Arzt konsultieren. Bei Hautkontakt sofort mit viel Seife und Wasser abwaschen. Bei Einatmen einen Arzt konsultieren, wenn Probleme auftreten.
21. Nur Proben- und Kontrollröhrchen mit durchbohrbaren Kappen im **BD Viper** System im Extraktionsmodus verwenden. Die durchbohrbaren Kappen vor dem Starten des Geräts nicht entfernen. Punktierte durchbohrbare Kappen vor dem Start des Geräts unbedingt durch neue durchbohrbare Kappen ersetzen.
22. Reagenzien aus Kits mit verschiedenen Chargennummern nicht gegeneinander austauschen oder kombinieren.
23. Das Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchen für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec Q^x** enthält Dimethylsulfoxid (DMSO). DMSO ist gesundheitsschädlich, wenn es eingeatmet oder verschluckt wird oder wenn es in Kontakt mit der Haut kommt. Kontakt mit den Augen vermeiden. Bei Kontakt mit den Augen sofort gründlich mit Wasser abspülen und einen Arzt konsultieren. Bei Kontakt mit der Haut sofort mit viel Wasser abwaschen.
24. Das Labor darf das Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchen aus Probenentnahmekits für Endozervikal- oder Läsionsabstriche oder männliche Urethralabstriche nur bei Vorliegen des Tupferstäbchens analysieren. Andernfalls kann es zu falsch negativen Testergebnissen kommen.
25. Nur die **BD Viper** Pipettenspitzen verwenden, die im Lieferumfang des **BD Viper** Systems enthalten sind.
26. Die **BD Viper** Extraktionsreagenz und Lysemulden enthalten ätzende Substanzen. Bei der Handhabung dieser Reagenzien wird Schutzausrüstung, wie z. B. Nitrilhandschuhe, Sicherheitsbrille und Laborkittel, dringend empfohlen. Diese Lösungen haben stark ätzende Wirkung und können schwere Verbrennungen an Haut und

Schleimhäuten verursachen. Kontakt mit Augen und Haut vermeiden. Einatmen von Rauch, Dämpfen und Spray vermeiden. Schädlich bei Verschlucken. In der Nähe dieser Reagenzien nicht essen oder trinken. Im Falle von Kontakt mit der Kleidung kontaminierte Kleidung sofort ausziehen. Haut mit Wasser und Seife waschen und gründlich abspülen. Bei Kontakt mit den Augen sofort gründlich mit Wasser abspülen und einen Arzt konsultieren.

27. Nur die **BD Viper** Amplifikations-Plattendeckelsiegel (schwarz) auf den Amplifikationsplatten mit dem **BD Viper** System verwenden. Wenn zum Versiegeln der Amplifikationsplatten die durchsichtigen Siegel verwendet werden, können fehlerhafte Ergebnisse auftreten.
28. Reagenzienbeutel mit nicht verwendeten Priming-Mikroschälchen und Amplifikations-Mikroschälchen nach dem Öffnen **UNBEDINGT** wieder sorgfältig verschließen. Vor dem Verschließen der Reagenzienbeutel sicherstellen, dass ein Trockenmittel vorhanden ist.
29. Da die positive CT/GC Q^x Kontrolle sowohl für den CT Q^x Test als auch für den GC Q^x Test verwendet wird, ist die korrekte Positionierung der Streifen mit Mikroschälchen für die Ausgabe der Endergebnisse ausschlaggebend.
30. Die Platte mit den Amplifizierungsmikroschälchen **MUSS** vor dem Entfernen der Platte aus dem **BD Viper** System mit den **BD Viper** Amplifikations-Plattendeckelsiegeln (schwarz) ordnungsgemäß verschlossen werden. Das Verschließen gewährleistet eine geschlossene Reaktion bei Amplifikation und Nachweis und ist notwendig, um eine Kontaminierung des Geräts und des Arbeitsbereichs mit Amplifikationsprodukten zu vermeiden. **Keinesfalls die Abdeckung von den Mikroschälchen entfernen.**
31. Priming-Mikroschälchen mit Flüssigkeitsresten (nach dem Transfer der Flüssigkeit aus den Priming-Mikroschälchen in die Amplifikations-Mikroschälchen) stellen eine mögliche Kontaminierungsquelle für das Ziel dar. Die Priming-Mikroschälchen vor dem Entsorgen sorgfältig mit Plattendeckelsiegeln verschließen.
32. Zur Entsorgung der getesteten Amplifikations-Mikroschälchen die im Zubehörkit enthaltenen Entsorgungsbeutel verwenden, um eine Kontaminierung des Arbeitsbereichs mit Amplifikationsprodukten zu vermeiden. Vor der Entsorgung sicherstellen, dass die Beutel ordnungsgemäß verschlossen sind.
33. Aufgrund des **BD Viper** Designs, durch das das Amplikon-Kontaminierungsrisiko im Testbereich reduziert wird, ist zwar kein dedizierter Arbeitsbereich erforderlich, jedoch müssen anderweitige Vorsichtsmaßnahmen, insbesondere zur Vermeidung von Probenkontaminierungen während der Aufbereitung, getroffen werden.
34. Sollten die Handschuhe mit den Proben in Berührung kommen oder feucht erscheinen, **HANDSCHUHE** unverzüglich **WECHSELN**, um keine anderen Proben zu kontaminieren. Handschuhe vor dem Verlassen des Arbeitsbereichs und beim erneuten Betreten des Arbeitsbereichs wechseln.
35. Bei einer Kontaminierung des Arbeitsbereichs oder der Ausrüstung durch Proben oder Kontrollen den kontaminierten Bereich mit 1 %igem (Vol. %) Natriumhypochlorit, DNA *AWAY* oder 3 %igem (Gew./Vol. %) Wasserstoffperoxid reinigen (kein Wasserstoffperoxid aus einer länger als 8 Tage offenen Flasche verwenden) und anschließend mit reichlich Wasser abspülen. Die Fläche vor weiteren Arbeiten vollständig trocken lassen.
36. Im Falle des Verschüttens einer Flüssigkeit auf den **BD Viper** Lysierständer den Ständer für 1 - 2 min in 1 %iges (Vol. %) Natriumhypochlorit tauchen. 2 min nicht überschreiten. Ständer gründlich mit Wasser abspülen und an der Luft trocknen lassen.
37. Den gesamten Arbeitsbereich (Arbeitsflächen und Geräteoberflächen) täglich mit 1 %igem (Vol. %) Natriumhypochlorit reinigen. Gründlich mit Wasser abspülen. Vor weiteren Tests alle Flächen vollständig trocknen lassen.
38. Im Fall eines ungewöhnlichen Vorgangs, z. B. bei einer Verschüttung in das **BD Viper** Gerät oder bei einer DNA-Kontamination, die durch Reinigen nicht beseitigt werden kann, die örtliche Vertretung von BD verständigen.
39. Für den Fall einer Verschüttung von Extraktionsreagenzien sollten Verschüttungskits für Säuren und Basen zugriffsbereit sein.

ABSTRICHPROBENENTNAHME, -LAGERUNG UND -TRANSPORT

Für Abstrichproben wurden die Leistungsdaten in dieser Packungsbeilage mit den aufgeführten **BD ProbeTec** Entnahmekits ermittelt. Die Leistung bei anderen Probenentnahmesystemen als den aufgeführten wurde nicht untersucht.

- **BD ProbeTec** Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (Entnahmeset für Endozervikal- oder Läsionsabstriche)
- Vaginalabstrich-Transportsystem für den amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec** CT/GC Q^x
- Kit zur Entnahme von männlichen Urethralabstrichen für den amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec** CT/GC Q^x

Entnahme von Abstrichproben

Entnahme eines Endozervikalabstrichs mithilfe des **BD ProbeTec Q^x Collection Kit für Endocervical or Lesion Specimens (Entnahmeset für Endozervikal- oder Läsionsabstriche)**

1. Den Reinigungstupfer aus der Packung entnehmen.
2. Mithilfe des Reinigungstupfers mit Polyesterspitze und weißem Stiel störendes Blut und Schleim vom Muttermund entfernen.
3. Den gebrauchten Reinigungstupfer entsorgen.
4. Das pinkfarbene Probenentnahmestäbchen aus der Packung nehmen.
5. Das Probenentnahmestäbchen in den Zervikalkanal einführen und dort 15 – 30 s lang drehen.
6. Das Probenentnahmestäbchen vorsichtig herausziehen. Kontakt mit der Vaginalschleimhaut vermeiden.
7. Die Kappe des Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchens abnehmen.
8. Das Probenentnahmestäbchen vollständig in das Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchen einschieben.
9. Den Stiel des Probenentnahmestäbchens an der Einkerbung abbrechen. Darauf achten, dass der Inhalt nicht verspritzt.
10. Das Röhrchen wieder **fest** mit der Kappe verschließen.
11. Das Röhrchen mit Patientendaten und Datum/Uhrzeit der Probenentnahme beschriften.

12. Zum Labor transportieren.

Vaginalabstrich-Entnahme durch die Patientin mittels Transportsystem für den amplifizierte DNA-Test BD ProbeTec CT/GC Q^x

HINWEIS: Sicherstellen, dass die Patientin die Anweisungen für die Probenentnahme liest, bevor ihr ein Probenentnahmekit ausgehändigt wird

1. Hände mit Wasser und Seife waschen. Abspülen und trocknen.
2. Es ist wichtig, dass während der Probenentnahme eine bequeme Haltung eingenommen wird.
3. Die Kappe drehen, um den Verschluss aufzubrechen. Die Kappe mit dem Probenentnahmestäbchen aus dem Röhrchen ziehen. Die weiche Spitze nicht berühren und das Probenentnahmestäbchen nicht ablegen. Sollte die Tupferspitze einmal berührt bzw. fallengelassen oder das Probenentnahmestäbchen abgelegt werden, das Stäbchen entsorgen und um ein neues bitten.
4. Das Probenentnahmestäbchen mit einer Hand an der Kappe umfassen und so halten, dass die Spitze auf den eigenen Körper zeigt.
5. Mit der anderen Hand die Schamlippen vorsichtig auseinanderschieben. Die Spitze des Probenentnahmestäbchens in die Vaginalöffnung einführen. Die Spitze in Richtung Lende ausrichten und die Muskeln entspannen.
6. Das Probenentnahmestäbchen vorsichtig und höchstens 5 cm weit in die Vagina einführen. Wenn sich das Probenentnahmestäbchen nicht leicht einführen lässt, das Stäbchen beim Hineindrücken leicht drehen. **Wenn es immer noch Schwierigkeiten bereiten sollte, den Vorgang abbrechen.** Sicherstellen, dass das Probenentnahmestäbchen die Wände der Vagina berührt, sodass es die Feuchtigkeit aufnehmen kann.
7. Das Probenentnahmestäbchen 10 – 15 s lang drehen.
8. Das Probenentnahmestäbchen herausziehen, ohne dabei die Haut zu berühren. Das Probenentnahmestäbchen in das Röhrchen einstecken und sicher verschließen.
9. Nach der Probenentnahme die Hände mit Wasser und Seife waschen, abspülen und trocknen.
10. Das Röhrchen mit der Probe dem Klinikpersonal übergeben.
11. Mit Patientendaten und Datum/Uhrzeit der Probenentnahme beschriften.
12. Zum Labor transportieren.

Entnahme eines Urethralabstrichs mithilfe des Kits zur Entnahme von männlichen Urethralabstrichen für den amplifizierte DNA-Test BD ProbeTec CT/GC Q^x

1. Das Probenentnahmestäbchen aus der Packung nehmen.
2. Das Probenentnahmestäbchen 2 – 4 cm weit in die Harnröhre einführen und dort 3 – 5 s lang drehen.
3. Das Stäbchen vorsichtig herausziehen.
4. Die Kappe des Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchens abnehmen.
5. Das Probenentnahmestäbchen vollständig in das Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchen einschieben.
6. Den Stiel des Probenentnahmestäbchens an der Einkerbung abbrechen. Darauf achten, dass der Inhalt nicht verspritzt.
7. Das Röhrchen wieder **fest** mit der Kappe verschließen.
8. Das Röhrchen mit Patientendaten und Datum/Uhrzeit der Probenentnahme beschriften.
9. Zum Labor transportieren.

Lagerung und Transport des Stäbchens

Tabelle 1 enthält Anweisungen für die Lagerung von Abstrichproben und für den Transport zum Labor und/oder Testzentrum. Die endozervikalen und männlichen Urethralabstrichproben müssen innerhalb von 30 Tagen nach Probenentnahme zum Labor und/oder Testzentrum transportiert werden, wenn sie bei Temperaturen von 2 – 30 °C gelagert werden, oder innerhalb von 180 Tagen, wenn sie bei -20 °C eingefroren wurden. Vaginalabstriche, die von den Patientinnen selbst entnommen werden, müssen innerhalb von 14 Tagen nach Probenentnahme zum Labor und/oder Testzentrum transportiert werden, wenn sie bei Temperaturen von 2 – 30 °C gelagert werden, oder innerhalb von 180 Tagen, wenn sie bei -20 °C eingefroren wurden. Von Patientinnen selbst entnommene Vaginalabstriche, die in Q^x Abstrichverdünnungsmittel ausgepresst wurden, müssen innerhalb von 30 Tagen nach dem Auspressen aufbereitet werden, wenn sie bei Temperaturen von 2 – 30 °C gelagert werden, oder innerhalb von 180 Tagen nach dem Auspressen, wenn sie bei -20 °C eingefroren wurden.

Tabelle 1: Lagerung und Transport von Abstrichproben

ART DER AUFBEREITENDEN ABSTRICHPROBE	WEIBLICHE ENDOZERVIKALABSTRICHPROBE/ MÄNNLICHE URETHRALABSTRICHPROBE		VAGINALABSTRICHPROBE			
			TROCKENE VAGINALABSTRICHPROBE (ENTNAHMEORT)		AUSGEPRESSTE VAGINALABSTRICHPROBE (TESTZENTRUM)	
Temperaturbedingungen für Transport zum Testzentrum und Lagerung	2 – 30 °C	-20 °C	2 – 30 °C	-20 °C	2 – 30 °C	-20 °C
Proben nach Anweisung aufbereiten	Innerhalb von 30 Tagen nach Entnahme	Innerhalb von 180 Tagen nach Entnahme	Auspressen und innerhalb von 14 Tagen nach Entnahme aufbereiten	Auspressen und innerhalb von 180 Tagen nach Entnahme aufbereiten	Innerhalb von 30 Tagen nach Auspressen	Innerhalb von 180 Tagen nach Auspressen

Für den Versand im In- und Ausland sind die Proben gemäß den jeweils geltenden gesetzlichen Bestimmungen für den Transport von medizinischen Proben und Krankheitserregern bzw. infektiösen Substanzen zu beschriften. Während des Transports sind die maximalen Lagerzeiten und die Temperaturbedingungen für die Lagerung einzuhalten.

ENTNAHME, LAGERUNG UND TRANSPORT VON URINPROBEN

Für Urinproben wurde die Leistung mit dem Q^x UPT und mit Urin ermittelt, der in einem sterilen Probensammelbecher aus Kunststoff ohne Konservierungsmittel gesammelt wurde (d. h. unverdünnter Urin ohne Konservierungsmittel). Die Leistung bei anderen Probenentnahmemethoden und -systemen als den aufgeführten wurde nicht untersucht.

Entnahme einer Urinprobe

1. Der Patient sollte vor der Probenentnahme mindestens 1 h lang den Harn verhalten haben.
2. Die Probe in einem sterilen, konservierungsmittelfreien Urinsammelbecher aus Kunststoff auffangen.
3. Der Patient sollte die ersten 20 - 60 mL Urin (den ersten Urinstrahl – NICHT den Mittelstrahl) in einem Urinsammelbecher auffangen.
4. Verschließen und mit Patientendaten und Datum/Uhrzeit der Probenentnahme beschriften.

Überführung von Urin in das Q^x UPT

HINWEIS: Urinproben sollten bei einer Lagerung bei 2 – 30 °C innerhalb von 8 h nach der Probenentnahme aus dem Sammelbecher in das Q^x UPT übertragen werden. Urinproben können bei 2 – 8 °C bis zu 24 h gelagert werden, bevor sie in das Q^x UPT übertragen werden.

Bei der Handhabung des Q^x UPT Röhrchens und der Urinprobe saubere Handschuhe tragen. Sollten die Handschuhe mit den Proben in Berührung kommen, sind sie unverzüglich zu wechseln, um keine anderen Proben zu kontaminieren.

1. Das Q^x UPT Konservierungs- und Transportkit öffnen und das Q^x UPT und die Transferpipette aus der Verpackung entnehmen.
2. Das Q^x UPT mit Patientendaten und Datum/Uhrzeit der Probenentnahme beschriften.
3. Das Q^x UPT aufrecht halten und mit dem Boden des Röhrchens einige Male fest auf eine ebene Fläche klopfen, um eventuelle größere Tropfen aus dem Inneren der Kappe zu entfernen. Diesen Schritt, falls erforderlich, wiederholen.
4. Die Kappe des Q^x UPT abnehmen und mit der Transferpipette Urin in das Röhrchen übertragen. Das korrekte Urinvolumen wurde übertragen, wenn sich der Flüssigkeitsstand zwischen den violetten Linien im Füllfenster des Q^x UPT Etiketts befindet. Dieses Volumen entspricht ungefähr 2,0 – 3,0 mL Urin. Das Röhrchen DARF NICHT über- oder unterfüllt werden.
5. Die Transferpipette in einem Behälter für infektiösen Abfall entsorgen.

HINWEIS: Die Transferpipette ist nur für den Einmalgebrauch mit einer einzelnen Probe bestimmt.

6. Die Kappe wieder fest auf das Q^x UPT aufsetzen.
7. Das Q^x UPT 3 – 4 Mal umdrehen, um eine gründliche Mischung von Probe und Reagenz zu gewährleisten.

Q^x UTP Urin-Lagerung und -Transport

Q^x UPT Urinproben müssen bei 2 – 30 °C gelagert, transportiert und innerhalb von 30 Tagen nach der Übertragung in das Q^x UPT vorgewärmt werden. Proben können vor dem Vorwärmen bis zu 180 Tage bei -20 °C im Q^x UPT gelagert werden.

Lagerung und Transport von unverdünntem Urin

Unverdünnte Urinproben bei 2 – 8 °C lagern, vom Entnahmeort zum Testzentrum transportieren und innerhalb von 7 Tagen nach der Probenentnahme vorwärmen. Bei 2 – 30 °C gelagerter unverdünnter Urin muss innerhalb von 30 h nach der Probenentnahme vorgewärmt werden. Unverdünnte Urinproben können auch bei -20 °C gefroren bis zu 180 Tage vor dem Vorwärmen gelagert werden.

Tabelle 2: Lagerung und Transport von Urinproben

Art der aufzubereitenden Urinprobe	Q ^x UPT			UNVERDÜNT		
	Urin-Handhabungsoptionen vor der Übertragung in das Q ^x UPT	Urinprobe bei 2 – 30 °C lagern und innerhalb von 8 h nach der Probenentnahme in das Q ^x UPT übertragen oder Urinprobe bei 2 – 8 °C lagern und innerhalb von 24 h nach der Probenentnahme in das Q ^x UPT übertragen oder Sofort in das Q ^x UPT übertragen				
Temperaturbedingungen für Lagerung und Transport zum Testzentrum	2 – 8 °C	2 – 30 °C	-20 °C	2 – 8°C	2 – 30°C	-20°C
Proben nach Anweisung aufbereiten und testen	Innerhalb von 30 Tagen nach Übertragung in das Q ^x UPT	Innerhalb von 180 Tagen nach Übertragung in das Q ^x UPT	Innerhalb von 7 Tagen nach Entnahme	Innerhalb von 30 h nach Entnahme	Innerhalb von 180 Tagen nach Entnahme	Innerhalb von 180 Tagen nach Entnahme

ENTNAHME, LAGERUNG UND TRANSPORT VON LBC-PROBEN

BD SurePath- oder **PreservCyt-**Proben müssen entweder mit einem endozervikalen Bürste oder einer endozervikalen Bürste-Spatel-Kombination gemäß den Anweisungen auf der **BD SurePath-** bzw. **PreservCyt-**Packungsbeilage entnommen werden. Nach der Entnahme können **BD SurePath-** oder **PreservCyt-**Proben in der Originalflasche bei 2 – 30 °C bis zu 30 Tage gelagert bzw. transportiert werden, bevor sie in LBC-Probenverdünnungsröhrchen übertragen werden.

Übertragung von Proben in LBC-Probenverdünnungsröhrchen

Ein Aliquot von 0,5 mL der **BD SurePath**- oder der **PreservCyt**-Probe muss noch vor der Durchführung des **BD SurePath**- bzw. des **ThinPrep**-Pap-Tests von der Originalflasche in das LBC-Probenverdünnungsröhrchen übertragen werden.

Bei der Handhabung des LBC-Probenverdünnungsröhrchens und der **BD SurePath**- oder **PreservCyt**-Probenflasche müssen Handschuhe getragen werden. Sollten die Handschuhe mit den Proben in Berührung kommen, sind sie unverzüglich zu wechseln, um keine anderen Proben zu kontaminieren.

BD SurePath-Probenübertragung

HINWEIS: Die Packungsbeilage zum **BD PrepStain**-Objektträgerverarbeitungssystem enthält Anweisungen zur Entnahme eines Aliquots aus der **BD SurePath**-Probenflasche vor der Durchführung des flüssigkeitsbasierten **BD SurePath**-Pap-Tests.

1. Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit den Patientenkenndaten beschriften.
2. Die Kappe des LBC-Probenverdünnungsröhrchens abnehmen.
3. Aus der Probenflasche 0,5 mL in das LBC-Probenverdünnungsröhrchen übertragen. Pipettieren der Flüssigkeit vom Flaschenboden vermeiden. Pipettenspitze entsorgen.
HINWEIS: Für jede Probe ist die Verwendung einer neuen Pipettenspitze erforderlich.
4. Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit der Kappe fest verschließen.
5. Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen drei- bis viermal umdrehen, um eine gründliche Mischung von Probe und Verdünnungsmittel zu gewährleisten.

PreservCyt-Probenübertragung

HINWEIS: Der Nachtrag zum **ThinPrep 2000/3000 System**-Benutzerhandbuch enthält Anweisungen zur Entnahme eines Aliquots aus der **PreservCyt**-Probenflasche vor der Durchführung des **ThinPrep**-Pap-Tests.

1. Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit den Patientenkenndaten beschriften.
2. Die Kappe des LBC-Probenverdünnungsröhrchens abnehmen.
3. Aus der Probenflasche 0,5 mL in das LBC-Probenverdünnungsröhrchen übertragen. Pipettieren der Flüssigkeit vom Flaschenboden vermeiden. Pipettenspitze entsorgen.
HINWEIS: Für jede Probe ist die Verwendung einer neuen Pipettenspitze erforderlich.
4. Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit der Kappe fest verschließen.
5. Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen drei- bis viermal umdrehen, um eine gründliche Mischung von Probe und Verdünnungsmittel zu gewährleisten.

Lagerung und Transport von Proben, die in LBC-Probenverdünnungsröhrchen übertragen wurden

Nach der Übertragung in ein LBC-Probenverdünnungsröhrchen kann die verdünnte Probe bei 2 – 30 °C bis zu 30 Tage lang gelagert werden. Bei -20 °C können verdünnte Proben auch bis zu 90 Tage gelagert werden.

ABSTRICHPROBENAUFBEREITUNG

Aufbereitungsverfahren für das BD ProbeTec Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (Entnahmeset für Endozervikal- oder Läsionsabstriche) oder das Kit zur Entnahme von männlichen Urethralabstrichen für den amplifizierten DNA-Test BD ProbeTec *Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae* (CT/GC) Q^x

HINWEIS: Bei gefrorenen oder im Kühlschrank aufbewahrten Proben sicherstellen, dass sie Raumtemperatur aufweisen und durch Umdrehen gut gemischt sind, bevor sie weiterverarbeitet werden.

1. Anhand des Röhrchenanordnungsberichts die Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchen mit **schwarzer, durchbohrbarer Kappe** in der richtigen Reihenfolge in den **BD Viper** Lysierständer einsetzen und einrasten lassen.
2. Für weitere Abstrichproben Schritt 1 wiederholen.
3. Damit sind die Proben für das Vorwärmen bereit.
4. Vor dem weiteren Vorgehen die **Handschuhe wechseln**, um Kontaminationen zu vermeiden.

Aufbereitungsverfahren für das Vaginalabstrich-Transportsystem für den amplifizierten DNA-Test BD ProbeTec *Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae* (CT/GC) Q^x

HINWEIS: Bei der Handhabung von Vaginalabstrichproben saubere Handschuhe tragen. Sollten die Handschuhe mit der Probe in Berührung kommen, sind sie unverzüglich zu wechseln, damit keine anderen Proben kontaminiert werden.

HINWEIS: Bei gefrorenen oder im Kühlschrank aufbewahrten Proben sicherstellen, dass sie vor dem Auspressen Raumtemperatur aufweisen.

1. Für jede zu analysierende Abstrichprobe ein vorgefülltes **BD ProbeTec Q^x** Abstrichverdünnungsmittelröhrchen etikettieren.
2. Die Kappe abnehmen und Abstrichprobe in das Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchen einschieben. Das Probenentnahmestäbchen zum Mischen 5 – 10 s lang im Q^x Abstrichverdünnungsmittel schwenken.
3. Das Abstrichprobenstäbchen an der Röhrcheninnenwand ausdrücken, sodass sich die Flüssigkeit am Röhrchenboden sammelt.
4. Das Abstrichprobenstäbchen vorsichtig aus dem Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchen herausziehen, um Spritzer zu vermeiden.
5. Das ausgesrückte Abstrichprobenstäbchen wieder in das Transportröhrchen geben und als infektiösen Abfall entsorgen.
6. Das Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchen mit der **schwarzen durchbohrbaren Kappe** wieder fest verschließen.
7. Für weitere Abstrichproben die Schritte 1 – 6 wiederholen.
8. Anhand des Röhrchenanordnungsberichts die Röhrchen in der richtigen Reihenfolge in den **BD Viper** Lysierständer einsetzen und einrasten lassen.
9. Damit sind die Proben für das Vorwärmen bereit.

10. Vor dem weiteren Vorgehen die **Handschuhe wechseln**, um Kontaminierungen zu vermeiden.

AUFBEREITUNG VON URINPROBEN

HINWEIS: Bei gefrorenen oder im Kühlschrank aufbewahrten Proben sicherstellen, dass sie Raumtemperatur aufweisen und durch Umdrehen gut gemischt sind, bevor sie weiterverarbeitet werden.

Aufbereitungsverfahren für das Q^x UPT

1. Sicherstellen, dass sich in jedem Q^x UPT Röhrchen die Urinmenge zwischen den auf dem Probenetikett angezeigten Linien befindet. Ein Über- oder Unterfüllen des Röhrchens kann die Testleistung beeinträchtigen. Eine übermäßige Befüllung des Röhrchens kann auch zu einem Flüssigkeitenüberlauf auf der **BD Viper** Deckfläche führen und Kontaminierungen verursachen.
2. Sicherstellen, dass das Q^x UPT Röhrchen eine **schwarze durchbohrbare Kappe** hat.
3. Für weitere Q^x UPT Röhrchenproben die Schritte 1 und 2 wiederholen.
4. Anhand des Röhrchenanordnungsberichts die Q^x UPT Röhrchen in der richtigen Reihenfolge in den **BD Viper** Lysierständer einsetzen und einrasten lassen.
5. Damit sind die Proben für das Vorwärmen bereit.
6. Vor dem weiteren Vorgehen die **Handschuhe wechseln**, um Kontaminierungen zu vermeiden.

Aufbereitungsverfahren für nicht konservierte (unverdünnte) Urinproben

HINWEIS: Bei der Handhabung von Urinproben saubere Handschuhe tragen. Sollten die Handschuhe mit der Probe in Berührung kommen, sind sie unverzüglich zu wechseln, damit keine anderen Proben kontaminiert werden.

1. Ein Probenröhrchen zur Verwendung im **BD Viper** System (Extraktionsmodus) mit Patientendaten und Datum/ Uhrzeit der Probenentnahme beschriften.
2. Zum Mischen der Urinprobe den Behälter schwenken und vorsichtig öffnen.
HINWEIS: Vorsichtig öffnen, um Verschüttungen zu vermeiden, die zur Kontaminierung der Handschuhe oder des Arbeitsbereichs führen könnten.
3. Die Kappe des Röhrchens abnehmen und mit einer Pipette die Urinprobe in das Röhrchen übertragen. Das korrekte Urinvolumen wurde übertragen, wenn sich der Flüssigkeitsstand zwischen den violetten Linien im Füllfenster des Etiketts befindet. Dieses Volumen entspricht ungefähr 2,0 – 3,0 mL Urin. Das Röhrchen DARF NICHT über- oder unterfüllt werden.
4. Jedes Röhrchen fest mit einer **schwarzen durchbohrbaren Kappe** verschließen.
5. Schritte 1 – 4 für jede Urinprobe wiederholen. Für jede Probe eine neue Pipette oder Pipettenspitze verwenden.
6. Anhand des Röhrchenanordnungsberichts die unverdünnten Urinproben in der richtigen Reihenfolge in den **BD Viper** Lysierständer einsetzen und einrasten lassen.
7. Damit sind die Proben für das Vorwärmen bereit.
8. Vor dem weiteren Vorgehen die **Handschuhe wechseln**, um Kontaminierungen zu vermeiden.

HINWEIS: Die Vorwärmstufe muss bei Lagerung des Urins bei 2 – 30 °C innerhalb von 30 h nach Entnahme begonnen werden, bei Lagerung bei 2 – 8 °C innerhalb von 7 Tagen nach Entnahme und bei Lagerung bei -20 °C innerhalb von 180 Tagen nach Entnahme.

AUFBEREITUNGSVERFAHREN FÜR LBC-PROBEN, DIE IN LBC-PROBENVERDÜNNUNGSRÖHRCHEN ÜBERTRAGEN WURDEN

HINWEIS: Proben, die in LBC-Probenverdünnungsröhrchen gegeben wurden, nicht im **BD Viper** Lysierständer oder im **BD Viper** Lysierblock platzieren. Proben, die in LBC-Probenverdünnungsröhrchen gegeben wurden, müssen im **BD Viper** LBC-Probenständer platziert werden.

HINWEIS: Bei gefrorenen Proben sicherstellen, dass sie bei Raumtemperatur vollständig aufgetaut und durch Umdrehen gut gemischt sind, bevor sie weiterverarbeitet werden.

1. Sicherstellen, dass das LBC-Probenverdünnungsröhrchen eine blaue durchbohrbare Kappe hat.
2. Anhand des Röhrchenanordnungsberichts das LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit der Probe an der richtigen Position in den **BD Viper** LBC-Probenständer einsetzen und einrasten lassen.
3. Die Proben sind nun zum Testen auf dem **BD Viper** System im Extraktionsmodus bereit.
4. Vor dem weiteren Vorgehen die Handschuhe wechseln, um Kontaminierungen zu vermeiden.

QUALITÄTSKONTROLLENVORBEREITUNG

HINWEIS: Kontrollen vor dem Einsetzen in den **BD Viper** Lysierständer nicht rehydrieren.

1. Anhand des Röhrchenanordnungsberichts die CT/GC Q^x Negativkontrollen an den richtigen Positionen in den **BD Viper** Lysierständer einsetzen.
2. Anhand des Röhrchenanordnungsberichts die CT/GC Q^x Positivkontrollen an den richtigen Positionen in den **BD Viper** Lysierständer einsetzen.
3. Damit sind die Kontrollen ggf. für das Vorwärmen mit den Proben bereit.

VORWÄRMVERFAHREN FÜR ABSTRICH- UND URINPROBEN

HINWEIS: Das Vorwärmverfahren muss für alle Abstrich- und Urinproben durchgeführt werden, um sicherzustellen, dass die Probenmatrix homogen ist, bevor sie in das **BD Viper** System eingesetzt wird. Werden Proben nicht vorgewärmt, kann dies die Leistung der **BD ProbeTec CT/GC Q^x Tests** und/oder des **BD Viper Systems** beeinträchtigen. Abstrich- und Urinproben müssen vorgewärmt werden. Das Vorwärmen der Kontrollen ist optional.

HINWEIS: Gefrorene oder im Kühlschrank aufbewahrte Proben müssen vor dem Vorwärmen auf Raumtemperatur gebracht werden.

1. Den **BD Viper** Lysierständer in den **BD Viper** Lysierblock einsetzen.
2. Die Proben 15 min lang bei 114 °C +/- 2 °C vorwärmen.

3. Den Lysierständer aus dem Lysierblock nehmen und die Proben für mindestens 15 min bei Raumtemperatur abkühlen lassen, bevor sie in das **BD Viper** Gerät geladen werden.
4. Anweisungen zum Testen von Proben und Kontrollen siehe Testverfahren.
5. Nach dem Vorwärmen können Proben bei 2 – 30 °C 7 Tage lang oder bei –20 °C 180 Tage lang gelagert werden, ohne dass vor dem Testen im **BD Viper** System ein weiteres Vorwärmen erforderlich ist.

TESTVERFAHREN

Bezüglich spezifischer Anweisungen zum Systembetrieb und zur Wartung der Systemkomponenten siehe das Benutzerhandbuch für das **BD Viper** Gerät (Extraktionsmodus). Als optimale Umgebungsbedingungen für den GC Q^x-Test erwiesen sich 18 – 27 °C bei 20 – 85 % relativer Luftfeuchtigkeit.

QUALITÄTSKONTROLLE

Die Qualitätskontrollen müssen unter Einhaltung der örtlich, landesweit und/oder bundesweit geltenden Bestimmungen oder der Auflagen der Akkreditierungsorganisationen sowie der Standard-Qualitätskontrollverfahren des betreffenden Labors erfolgen. Anwendern wird geraten, die relevanten CLSI-Richtlinien und CLIA-Vorschriften über geeignete Maßnahmen zur Qualitätskontrolle einzusehen.

Das Kontrollenset für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec CT/GC Q^x** ist separat erhältlich. Bei jedem Testlauf und für jede neue Reagenzien-Kit-Chargennummer müssen je eine positive Kontrolle und eine negative Kontrolle mitgeführt werden. Die Kontrollen sind gemäß dem Benutzerhandbuch für das **BD Viper** Gerät zu positionieren. Die positive CT/GC Q^x Kontrolle dient nur zur Überprüfung erheblichen Reagenzienversagens. Die negative Q^x CT/GC Kontrolle dient zur Überprüfung von Reagenzien- und/oder Umgebungscontaminierung. Zusätzliche Kontrollen können in Übereinstimmung mit den Richtlinien oder Auflagen der örtlich, landesweit und/oder bundesweit geltenden Bestimmungen oder Akkreditierungsorganisationen geprüft werden. Siehe CLSI C24-A3 bezüglich zusätzlicher Anleitung über geeignete Testverfahren zur internen Qualitätskontrolle.¹⁴ Die positive Kontrolle enthält pro mL ca. 2400 Kopien linearisierter pCTB4- und pGCint3-Plasmide.

Das Extraktionskontroll-Oligonukleotid dient der Bestätigung der Gültigkeit des Extraktionsvorgangs. Die Extraktionskontrolle wird in den Extraktionsröhrchen getrocknet und vom **BD Viper** System rehydriert, wenn die Probe und die Extraktionsreagenzien hinzugefügt werden. Am Ende des Extraktionsprozesses wird die Extraktionskontroll-Fluoreszenz vom Gerät überwacht, und es wird ein automatisierter Algorithmus auf die Extraktionskontroll- und *N. gonorrhoeae*-spezifischen Signale angewendet, um die Probenergebnisse als positiv, negativ oder Extraktionskontrollfehler einzuordnen.

Allgemeine Qualitätskontrollinformationen zum **BD Viper** System:

Die Position der Mikroschälchen wird in einem farbcodierten Plattenanordnungsbildschirm auf dem LCD-Monitor angezeigt. Ein Pluszeichen (+) in einem Mikroschälchen gibt an, dass es sich um eine positive Qualitätskontrollprobe handelt. Ein Minuszeichen (-) in einem Mikroschälchen gibt an, dass es sich um eine negative Qualitätskontrollprobe handelt.

Ein Qualitätskontrollpaar muss für jede Reagenzien-Kit-Chargennummer und für jede zu testende Platte eingegeben werden. Wenn die Qualitätskontrollpaare nicht ordnungsgemäß eingegeben wurden, wird ein Meldungsfenster angezeigt, das das Speichern des Ständers und ein Fortsetzen des Durchlaufs verhindert, bis die Qualitätskontrolle vollständig ist.

Pro Ständer sind maximal zwei Qualitätskontrollpaare zulässig. Weiteres Kontrollmaterial kann hinzugefügt werden, vorausgesetzt es wird als Probe eingegeben.

HINWEIS: Das **BD Viper** System rehydriert die Kontrollen während des Testlaufs. **Nicht versuchen, die Testkontrollen vor dem Einsetzen in den **BD Viper** Lysierständer zu rehydrieren.**

Ausführen einer Platte in einem **BD Viper** System:

Die ersten beiden Positionen (A1 und B1) sind für die positive (A1) und negative (B1) Kontrolle reserviert. Die erste verfügbare Position für eine Patientenprobe ist C1.

Ausführen von zwei Platten in einem **BD Viper** System:










Für die erste Platte sind die ersten beiden Positionen (A1 und B1) für die positive (A1) und negative (B1) Kontrolle reserviert. Die erste verfügbare Position für eine Patientenprobe ist C1. Für die zweite Platte (vollständige Platte) sind die letzten beiden Positionen (G12 und H12) für die positive (G12) und negative (H12) Kontrolle reserviert. Für die zweite Platte (Teilplatte) werden die letzten beiden Positionen nach der Patientenprobe automatisch als positive und negative Kontrolle zugewiesen.

Interpretation der Qualitätskontrollergebnisse:

Die positive CT/GC Q^x Kontrolle und die negative CT/GC Q^x Kontrolle muss positiv bzw. negativ ausfallen, damit Patientenergebnisse berichtet werden können. Wenn die Kontrollen nicht erwartungsgemäß ausfallen, ist der Testlauf ungültig, und die Patientenergebnisse werden vom Gerät nicht berichtet. Wenn eine der Kontrollen nicht die erwarteten Ergebnisse erbringt, den gesamten Lauf mit einem neuen Kontrollenset, neuen Extraktionsröhrchen, einer neuen Extraktionsreagenzmulde, einer neuen Lysemulde und neuen Mikroschälchen wiederholen. Liefert die wiederholte Qualitätskontrolle immer noch nicht die erwarteten Ergebnisse, die örtliche Vertretung von BD verständigen.

Wenn die *N. gonorrhoeae*-spezifischen Signale größer oder gleich einem Schwellenwert von 125 maximalen relativen Fluoreszenzeinheiten (MaxRFU) sind, dann wird die Extraktionskontrollfluoreszenz vom Algorithmus ignoriert. Wenn die *N. gonorrhoeae*-spezifischen Signale unter dem Schwellenwert von 125 MaxRFU liegen, dann wird die Extraktionskontrollfluoreszenz vom Algorithmus bei der Interpretation der Ergebnisse verwendet.

Tabelle 3: Interpretation der Qualitätskontrollergebnisse

Kontrolltyp	Symbol für Röhrchenergebnis	GC Q ^x MaxRFU	Qualitätskontrollergebnis
Positive GC Q ^x Kontrolle	OK	≥125	Qualitätskontrolle bestanden
Positive GC Q ^x Kontrolle		<125	Qualitätskontrolle nicht bestanden
Positive GC Q ^x Kontrolle	 oder  oder 	Beliebiger Wert	Qualitätskontrolle nicht bestanden
Negative GC Q ^x Kontrolle	OK	<125	Qualitätskontrolle bestanden
Negative GC Q ^x Kontrolle		≥125	Qualitätskontrolle nicht bestanden
Negative GC Q ^x Kontrolle	 oder  oder  oder 	Beliebiger Wert	Qualitätskontrolle nicht bestanden

Die Symbole für die Röhrchenergebnisse sind unter „Interpretation der Testergebnisse“ beschrieben.

INTERPRETATION DER TESTERGEBNISSE

Der amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x** nutzt Fluoreszenz-Energietransfer als Nachweismethode zur Prüfung auf das Vorliegen von *N. gonorrhoeae* in klinischen Proben. Alle Berechnungen werden von der **BD Viper** Software automatisch durchgeführt.

Das Vorliegen bzw. die Abwesenheit von *N. gonorrhoeae*-DNA wird bestimmt durch die Berechnung der Spitzenfluoreszenz (MaxRFU) im Verlauf des Amplifikationsvorgangs und durch den Vergleich dieser Messung mit einem vordefinierten Schwellenwert. Die Höhe des MaxRFU-Werts gibt keinen Aufschluss über die Konzentration des Organismus in der Probe. Wenn die *N. gonorrhoeae*-spezifischen Signale größer oder gleich einem Schwellenwert von 125 MaxRFU sind, dann wird die Extraktionskontrollfluoreszenz vom Algorithmus ignoriert. Wenn die *N. gonorrhoeae*-spezifischen Signale unter dem Schwellenwert von 125 MaxRFU liegen, dann wird die Extraktionskontrollfluoreszenz vom Algorithmus bei der Interpretation der Ergebnisse verwendet. Falls die Kontrollergebnisse nicht erwartungsgemäß ausfallen, werden die Patientenergebnisse nicht berichtet. Bezüglich der erwarteten Kontrollwerte, siehe den Abschnitt zur Qualitätskontrolle. Berichtete Ergebnisse werden wie folgt interpretiert.

Tabelle 4: Interpretation der Testergebnisse für den GC Q^x Test

Röhrchenergebnis	GC Q ^x MaxRFU	Bericht	Interpretation	Ergebnis
	≥125	<i>N. gonorrhoeae</i> -DNA von SDA festgestellt	Positiv auf <i>N. gonorrhoeae</i> . Daraus lässt sich keine Lebensfähigkeit und/oder Infektiosität des Organismus <i>N. gonorrhoeae</i> ableiten, da die Ziel-DNA bei Abwesenheit lebensfähiger Organismen weiter bestehen kann.	Positiv
	<125	<i>N. gonorrhoeae</i> -DNA von SDA nicht festgestellt	Vermutlich negativ auf <i>N. gonorrhoeae</i> . Ein negatives Ergebnis schließt eine <i>N. gonorrhoeae</i> -Infektion nicht aus, da die Ergebnisse von korrekter Probenentnahme, Abwesenheit von Inhibitoren und einer zum Nachweis ausreichenden DNA-Menge abhängig sind.	Negativ
	<125	Extraktionskontrolle fehlgeschlagen. Test mit ursprünglichem Probenröhrchen wiederholen oder weitere Probe für den Test einholen.	<i>N. gonorrhoeae</i> , falls vorhanden, nicht feststellbar.	Extraktionskontrolle fehlgeschlagen
	Beliebiger Wert	Extraktionstransfer fehlgeschlagen. Test mit ursprünglichem Probenröhrchen wiederholen oder weitere Probe für den Test einholen.	<i>N. gonorrhoeae</i> , falls vorhanden, nicht feststellbar.	Extraktionstransfer fehlgeschlagen
	Beliebiger Wert	Fehler beim Flüssigkeitsstand. Test mit ursprünglichem Probenröhrchen wiederholen oder weitere Probe für den Test einholen.	<i>N. gonorrhoeae</i> , falls vorhanden, nicht feststellbar.	Fehler beim Flüssigkeitsstand
	Beliebiger Wert	Fehler. Test mit ursprünglichem Probenröhrchen wiederholen oder weitere Probe für den Test einholen.	<i>N. gonorrhoeae</i> , falls vorhanden, nicht feststellbar.	Fehler

PROBENAUFBEREITUNGSKONTROLLEN

Probenaufbereitungskontrollen können in Übereinstimmung mit den Anforderungen der jeweiligen Akkreditierungsorganisationen getestet werden. Mit einer positiven Probenaufbereitungskontrolle wird das gesamte Testsystem getestet. Zu diesem Zweck können bekannt positive Proben als Kontrollen dienen, indem sie mit unbekanntem Proben aufbereitet und getestet werden. Proben, die als Aufbereitungskontrollen verwendet werden, müssen gemäß den Angaben in der Packungsbeilage aufbewahrt, aufbereitet und getestet werden. Für den Fall, dass keine bekannt positive Probe verfügbar ist, werden im Folgenden weitere Optionen für Probenaufbereitungskontrollen beschrieben.

A. Ansetzen von Probenaufbereitungskontrollen in BD ProbeTec Q^x Abstrichverdünnungsmittel

ATCC *Neisseria gonorrhoeae*:

Test einer wie im Folgenden beschrieben vorbereiteten Stammkultur von *N. gonorrhoeae* (ATCC Nr. 19424):

1. Eine Flasche *N. gonorrhoeae*-Stammkultur von der ATCC auftauen und sofort eine Schokoladenagarplatte inokulieren.
2. Bei 37 °C in 3- bis 5-%igem CO₂ 24 – 48 h lang inkubieren.
3. Die Kolonien von der Schokoladenagarplatte mit phosphatgepufferter Kochsalzlösung (PBS) wieder suspendieren.
4. Die Zellen in PBS auf einen McFarland-Trübheitsstandard von 1,0 (ca. 3 × 10⁸ Zellen/mL) verdünnen.
5. 10fache Serienverdünnungen des McFarland-Materials bis auf eine 10⁻⁵-Verdünnung (Endvolumen von wenigstens 4 mL) in phosphatgepufferter Kochsalzlösung (PBS) herstellen.
6. 0,1 mL der 10⁻⁵-Verdünnung in ein BD ProbeTec Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchen geben und fest mit einer schwarzen durchbohrbaren Kappe verschließen.
7. Anhand des Röhrchenanordnungsberichts die Probenaufbereitungskontrollen in der richtigen Reihenfolge in den BD Viper Lysierständer einsetzen und einrasten lassen.
8. Die Proben entsprechend des Vorwärmverfahrens aufbereiten und anschließend das Testverfahren befolgen.

Bio-Rad AmpliTrol – *Chlamydia trachomatis* und *Neisseria gonorrhoeae*:

HINWEIS: Siehe Verarbeitungsanweisungen des Herstellers.

1. Die entsprechende Menge Bio-Rad AmpliTrol CT/GC in ein BD ProbeTec Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchen geben und fest mit einer schwarzen durchbohrbaren Kappe verschließen.
2. Die Lösung durch Umdrehen bzw. mit dem Vortex-Mischer mischen.

- Anhand des Röhrchenanordnungsberichts die Probenaufbereitungskontrollen in der richtigen Reihenfolge in den **BD Viper** Lysierständer einsetzen und einrasten lassen.
- Die Proben entsprechend des Vorwärmverfahrens aufbereiten und anschließend das Testverfahren befolgen.

B. Ansetzen der Probenaufbereitungskontrollen in LBC-Probenverdünnungsröhrchen

ATCC *Neisseria gonorrhoeae*

- Eine Kultur *N. gonorrhoeae* auf Schokoladenagarplatten ansetzen und über Nacht wachsen lassen.
- Die *N. gonorrhoeae*-Kolonien in phosphatgepufferter Kochsalzlösung (PBS) wieder suspendieren.
- Von den resuspendierten Kolonien einen McFarland-Trübungsstandard Nr. 1 herstellen.
- 10fache Serienvdünnungen der Mc-Farland-Nr. 1-Suspension bis auf eine 10⁻⁵-Verdünnung herstellen.
- 0,1 mL der 10⁻⁵-Verdünnung von *N. gonorrhoeae* in ein LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit 0,5 mL **BD SurePath**-Konservierungsflüssigkeit oder PreservCyt-Lösung geben. Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit der blauen durchbohrbaren Kappe fest verschließen.
- Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen drei- bis viermal umdrehen, um eine gründliche Mischung des Inhalts zu gewährleisten.
- Anhand des Röhrchenanordnungsberichts die Probenaufbereitungskontrolle(n) in der richtigen Reihenfolge in den **BD Viper** LBC-Probenständer einsetzen und einrasten lassen.
- Die Probenaufbereitungskontrollen sind nun zum Testen auf dem **BD Viper** System im Extraktionsmodus bereit.
- Vor dem weiteren Vorgehen die Handschuhe wechseln, um Kontaminationen zu vermeiden.

ATCC *Chlamydia trachomatis* und *Neisseria gonorrhoeae*:

- Eine Flasche *C. trachomatis* LGV II-Zellen oder Serovar H-Zellen von der ATCC auftauen.
- 10fache Serienvdünnungen bis auf eine Verdünnung von 10⁻⁵ in PBS herstellen.
- Eine Kultur *N. gonorrhoeae* auf Schokoladenagarplatten ansetzen und über Nacht wachsen lassen.
- Die *N. gonorrhoeae*-Kolonien in PBS wieder suspendieren.
- Von den resuspendierten Kolonien einen McFarland-Trübungsstandard Nr. 1 herstellen.
- 10fache Serienvdünnungen der McFarland-Nr. 1-Suspension bis auf eine 10⁻⁵-Verdünnung herstellen.
- 0,1 mL der 10⁻⁵-Verdünnung von *C. trachomatis* und 0,1 mL der 10⁻⁵-Verdünnung von *N. gonorrhoeae* in ein LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit 0,5 mL **BD SurePath**-Konservierungsflüssigkeit oder PreservCyt-Lösung geben. Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit der blauen durchbohrbaren Kappe fest verschließen.
- Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen drei- bis viermal umdrehen, um eine gründliche Mischung des Inhalts zu gewährleisten.
- Anhand des Röhrchenanordnungsberichts die Probenaufbereitungskontrolle(n) in der richtigen Reihenfolge in den **BD Viper** LBC-Probenständer einsetzen und einrasten lassen.
- Die Probenaufbereitungskontrollen sind nun zum Testen auf dem **BD Viper** System im Extraktionsmodus bereit.
- Vor dem weiteren Vorgehen die Handschuhe wechseln, um Kontaminationen zu vermeiden.

Bio-Rad AmpliTrol *Chlamydia trachomatis* und *Neisseria gonorrhoeae*:

HINWEIS: Siehe Verarbeitungsanweisungen des Herstellers.

- Die entsprechende Menge Bio-Rad AmpliTrol CT/GC in ein LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit 0,5 mL **BD SurePath**-Konservierungsflüssigkeit oder PreservCyt-Lösung geben. Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit der blauen durchbohrbaren Kappe fest verschließen.
- Das LBC-Probenverdünnungsröhrchen drei- bis viermal umdrehen, um eine gründliche Mischung des Inhalts zu gewährleisten.
- Anhand des Röhrchenanordnungsberichts die Probenaufbereitungskontrolle(n) in der richtigen Reihenfolge in den **BD Viper** LBC-Probenständer einsetzen und einrasten lassen.
- Die Probenaufbereitungskontrollen sind nun zum Testen auf dem **BD Viper** System im Extraktionsmodus bereit.
- Vor dem weiteren Vorgehen die Handschuhe wechseln, um Kontaminationen zu vermeiden.

ÜBERPRÜFUNG AUF VORLIEGEN VON DNA-KONTAMINIERUNGEN

Das folgende Testverfahren sollte mindestens einmal im Monat durchgeführt werden, um den Arbeitsbereich und die Geräteoberflächen auf das Vorliegen von DNA-Kontaminationen zu überprüfen. Die Überprüfung des Umfelds ist äußerst wichtig, um eine Kontamination bereits vor der Entstehung von Schwierigkeiten zu erkennen.

- Für jeden zu testenden Bereich ein sauberes Probenentnahmestäbchen aus dem **BD ProbeTec Q^x** Collection Kit für Endocervical or Lesion Specimens (Entnahmeset für Endozervikal- oder Läsionsabstriche) verwenden.
- Das Stäbchen in das **BD ProbeTec Q^x** Abstrichverdünnungsmittelröhrchen eintauchen und in langen Zügen über den ersten Bereich* streichen.
- Das Probenentnahmestäbchen vollständig in das Q^x Abstrichverdünnungsmittelröhrchen einschieben.
- Den Stiel des Probenentnahmestäbchens an der Einkerbung abbrechen. Darauf achten, dass der Inhalt nicht verspritzt.
- Das Röhrchen wieder fest mit der **schwarzen durchbohrbaren Kappe** verschließen.
- Für jeden gewünschten Bereich wiederholen.
- Wenn alle Stäbchen entnommen und in Verdünnungsmittel ausgepresst wurden, entsprechend des Vorwärmverfahrens aufbereiten und anschließend das Testverfahren befolgen.

*Es wird empfohlen u. a. folgende Bereiche zu testen: **Gerätedeckfläche:** Pipettenspitzenstationsabdeckungen (2); Röhrchenaufbereitungsstation: Röhrchenausrichtungsblock und feste Metallbasis; Abfallbereich auf der Deckfläche, Priming- und Wärmeblocks/-gestell; Extraktionsblock; Plattenversiegelungswerkzeug; Spitzenaustauschstationen (2); **Geräteäußeres:** Oberer Abdeckungsgriff; Unterer Abdeckungsgriff; Ventil zum schnellen Ablassen von

Flüssigabfall; LCD-Monitor (Touchscreen); Tastatur/Scanner; Gestellbereich; Arretierungsplatte und feste Metallbasis; **Zubehör:** Röhrchenarretierungsabdeckung, **BD Viper** Lysierständer/Tischbasis; **BD Viper** Lysierblock; Mikroschälchenmetallplatten; Zeitgeber; Labortischoberflächen.

Wenn ein Bereich ein positives Ergebnis zeigt oder eine Kontamination vermutet wird, diesen mit frischem 1 %igem (Vol. %) Natriumhypochlorit, DNA AWAY oder 3 %igem (Gew./Vol. %) Wasserstoffperoxid reinigen. (Kein Wasserstoffperoxid aus einer länger als 8 Tage offenen Flasche verwenden.) Sicherstellen, dass der gesamte Bereich mit der Lösung benetzt wird, und die Lösung mindestens 2 min lang bzw. bis zum Trocknen einwirken lassen. Falls erforderlich, überschüssige Lösung mit einem sauberen Tuch aufnehmen. Den Bereich mit einem sauberen, mit Wasser getränkten Tuch abwischen und trocknen lassen. Den Bereich erneut testen. Reinigungsvorgang bis zum Erhalt negativer Ergebnisse wiederholen. Lässt sich die Kontaminierung nicht beseitigen, zusätzliche Informationen von der örtlichen Vertretung von BD anfordern.

VERFAHRENSBESCHRÄNKUNGEN

1. Diese Methode wurde nur für Endozervikalabstrich- und Vaginalabstrichproben, männliche Urethralabstrichproben, **BD SurePath**- bzw. PreservCyt-Proben, die mit einem endozervikalen Bürste oder einer endozervikalen Cytobrush/Spatel-Kombination gewonnen wurden, sowie für Urinproben von Männern und Frauen überprüft. Andere Probenarten wurden mit der Methode nicht untersucht.
2. Voraussetzung für eine optimale Testleistung ist die ordnungsgemäße Probenentnahme und Handhabung. Siehe den Abschnitt „Probenentnahme und Transport“ in dieser Packungsbeilage.
3. Die Eignung der Endozervikalprobe kann nur durch mikroskopische Sichtbarmachung der säulenförmigen Epithelzellen in der Probe beurteilt werden.
4. Die Entnahme und das Testen von Urinproben mit Hilfe des amplifizierten DNA-Tests **BD ProbeTec GC Q^x** soll nicht die Zervikaluntersuchung und die endozervikale Probenentnahme zur Diagnose von Urogenitalinfektionen ersetzen. Zervixentzündung, Harnleiterentzündung, Harnwegsinfektionen und Vaginalinfektionen können andere Ursachen haben oder mit Begleitinfektionen einhergehen.
5. Der amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x** für Urinproben von Männern und Frauen ist mit randomisierten Proben aus dem ersten Teil des Urinstrahls durchzuführen (d. h. anhand der ersten 20 – 60 mL des Urinstrahls).
6. Die Auswirkungen anderer potentieller Variablen, wie z. B. Fluor, Verwendung von Tampons, Vaginalduschen und Probenentnahmevariablen, wurden bisher nicht ermittelt.
7. Ein negatives Testergebnis schließt die Möglichkeit einer Infektion nicht aus, da die Testergebnisse durch unsachgemäße Probenentnahme, technische Fehler, Probenverwechslung, gleichzeitige Antibiotika-Therapie oder eine Anzahl von Mikroorganismen in der Probe, die unterhalb der Nachweisgrenze des Tests liegt, beeinträchtigt werden können.
8. Wie bei zahlreichen diagnostischen Tests sollten die Ergebnisse des amplifizierten DNA-Tests **BD ProbeTec GC Q^x** in Verbindung mit anderen dem behandelnden Arzt zur Verfügung stehenden Labordaten und klinischen Daten interpretiert werden.
9. Der amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x** darf nicht zur Beurteilung eines vermuteten sexuellen Missbrauchs oder bei anderen medizinisch-rechtlichen Indikationen verwendet werden. In allen Fällen, in denen falsch positive oder falsch negative Ergebnisse nachteilige medizinische, soziale oder psychologische Konsequenzen haben könnten, werden zusätzliche Tests angeraten.
10. Der amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x** kann nicht zur Beurteilung eines Therapieerfolgs oder -versagens verwendet werden, da Nukleinsäuren von *N. gonorrhoeae* nach Abschluss einer antimikrobiellen Therapie weiter bestehen können.
11. Der amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x** liefert qualitative Ergebnisse. Die Höhe der positiven Testsignale (MaxRFU) erlaubt keinen Aufschluss über die Zahl der Organismen in einer infizierten Probe.
12. Der Vorhersagewert des Tests hängt von der Prävalenz der Krankheit in der jeweiligen Population ab. Hypothetische Vorhersagewerte bei der Prüfung verschiedener Populationen sind in Tabelle 5 dargestellt.
13. Da die positive Kontrolle für den amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec CT/GC Q^x** sowohl für den Test auf *C. trachomatis* als auch für den Test auf *N. gonorrhoeae* verwendet wird, ist die korrekte Positionierung der Mikroschälchen-Streifen für die Ausgabe der Endergebnisse ausschlaggebend.
14. Die Verwendung des amplifizierten DNA-Tests **BD ProbeTec GC Q^x** beschränkt sich auf Personal, das im Testverfahren geschult und mit dem **BD Viper** System vertraut ist.
15. Die Reproduzierbarkeit des amplifizierten DNA-Tests **BD ProbeTec GC Q^x** wurde mithilfe von künstlich kontaminierten Abstrichen und kontaminiertem CT/GC Q^x Abstrichverdünnungsmittel ermittelt, die Urinproben simulieren sollten. Die Proben wurden entweder ausschließlich mit *N. gonorrhoeae* oder mit *N. gonorrhoeae* und *C. trachomatis* inokuliert.
16. Für andere Q^x UPT Urin-Füllvolumina außer denen, die sich innerhalb der violetten Linien auf dem Füllfenster befinden (ca. 2,0 – 3,0 mL) liegen keine Daten über die Testleistung vor.
17. Mit dem amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec Neisseria gonorrhoeae** (GC) Q^x können Kreuzreaktionen mit *N. cinerea* und *N. lactamica* auftreten. Diese Organismen wurden erst selten aus dem Genitalbereich isoliert.¹⁵⁻¹⁸ Bezüglich weiterer Informationen siehe Abschnitt „Leistungsmerkmale“.
18. Die Leistung des amplifizierten DNA-Tests **BD ProbeTec GC Q^x** wurde im **BD Viper** System im Extraktionsmodus mit Abstrichproben auf Interferenzen mit Blut, gynäkologische Gleitmittel und Spermizide getestet. Die Leistung bei Urinproben wurde auf Interferenzen mit Blut und gängigen freiverkäuflichen Schmerzmitteln getestet. Es wurde bei keiner der Substanzen in der getesteten Konzentration eine Interferenz festgestellt.
19. Vaginalabstriche, die von den Patientinnen selbst entnommen werden, bieten eine Testmöglichkeit, wenn eine Beckenuntersuchung nicht indiziert ist.
20. Von den Patientinnen selbst entnommene Vaginalabstrichproben können nur in klinischen Einrichtungen vorgenommen werden, in denen entsprechende Unterstützung/Beratung bezüglich Vorgehensweise und Vorsichtsmaßnahmen verfügbar ist.

21. Der amplifizierte DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x** wurde nicht für vaginalabstrichproben validiert, die von Patientinnen zu Hause entnommen wurden.
22. Die Leistung bei vaginalabstrichproben wurde nicht für Patientinnen unter 17 Jahren getestet.
23. Die Leistung bei vaginalabstrichproben wurde nicht für schwangere Patientinnen getestet.

ZU ERWARTENDE ERGEBNISSE

HINWEIS: Eine Erläuterung der in den Tabellen verwendeten Symbole und Abkürzungen ist im Abschnitt „Interpretation der Tabellen“ am Ende der Packungsbeilage enthalten.

A. Prävalenz

Die Prävalenz positiver *N. gonorrhoeae*-Proben in Patientenpopulationen ist abhängig von: Art der Klinik, Alter, Risikofaktoren, Geschlecht und Testmethode. Die Prävalenz, die im Rahmen einer an mehreren Zentren mit dem amplifizierten DNA-Test GC Q^x durchgeführten klinischen Versuchsstudie für Abstrich- und Urinproben beobachtet wurde, lag zwischen 1,4 % und 19,2 % für weibliche Proben und zwischen 4,8 % und 40,5 % für männliche Proben (siehe Tabelle 10A).

Die Prävalenz, die im Rahmen einer an mehreren Zentren mit dem GC Q^x Test durchgeführten klinischen Versuchsstudie für **BD SurePath**-Proben beobachtet wurde, lag zwischen 0,0 % und 25,9 % (siehe Tabelle 10B). Die Prävalenz, die im Rahmen einer an mehreren Zentren mit dem GC Q^x Test durchgeführten klinischen Versuchsstudie für PreservCyt-Proben beobachtet wurde, lag zwischen 0,0 % und 13,3 % (siehe Tabelle 10C).

B. Positiver und negativer Vorhersagewert

Die hypothetischen positiven und negativen Vorhersagewerte (PPV und NPV) für den GC Q^x Test mit Abstrich- und Urinproben sind in Tabelle 5A dargestellt. Die hypothetischen positiven und negativen Vorhersagewerte (PPV und NPV) für den GC Q^x Test aus der an mehreren Zentren durchgeführten klinischen Versuchsstudie für **BD SurePath**-Proben sind in Tabelle 5B dargestellt. Die hypothetischen positiven und negativen Vorhersagewerte (PPV und NPV) für den GC Q^x Test aus der an mehreren Zentren durchgeführten klinischen Versuchsstudie für PreservCyt-Proben sind in Tabelle 5C dargestellt. Diese Berechnungen basieren auf der hypothetischen Prävalenz sowie der Gesamtempfindlichkeit und -spezifität (im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus) von 99,3 % bzw. 99,3 % für Abstrich- und Urinproben, von 100,0 % bzw. 99,9 % für **BD SurePath**-Proben und von 95,3 % bzw. 99,95 % für PreservCyt-Proben. Außerdem sind in Tabelle 8 und 9 die auf der tatsächlichen Prävalenz, Empfindlichkeit und Spezifität basierenden PPV und NPV dargestellt. Der PPV wurde anhand folgender Formel errechnet: $(\text{Empfindlichkeit} \times \text{Prävalenz}) / (\text{Empfindlichkeit} \times \text{Prävalenz} + [1 - \text{Spezifität}] \times [1 - \text{Prävalenz}])$. Der NPV wurde anhand folgender Formel errechnet: $(\text{Spezifität} \times [1 - \text{Prävalenz}] / [1 - \text{Empfindlichkeit}] \times \text{Prävalenz} + \text{Spezifität} \times [1 - \text{Prävalenz}])$.

Tabelle 5A: Hypothetische positive und negative GC-Vorhersagewerte (Abstriche/urin) im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus

Prävalenz (%)	Empfindlichkeit (%)	Spezifität (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	99,3	99,3	74,3	100,0
5	99,3	99,3	88,2	100,0
10	99,3	99,3	94,0	99,9
20	99,3	99,3	97,3	99,8
30	99,3	99,3	98,4	99,7
40	99,3	99,3	99,0	99,5
50	99,3	99,3	99,3	99,3

Tabelle 5B: Hypothetische positive und negative GC-Vorhersagewerte (BD SurePath) im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus

Prävalenz (%)	Empfindlichkeit (%)	Spezifität (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	100,0	99,9	95,3	100,0
5	100,0	99,9	98,1	100,0
10	100,0	99,9	99,1	100,0
20	100,0	99,9	99,6	100,0
30	100,0	99,9	99,8	100,0
40	100,0	99,9	99,9	100,0
50	100,0	99,9	99,9	100,0

Tabelle 5C: Hypothetische positive und negative GC-Vorhersagewerte (PreservCyt) im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus

Prävalenz (%)	Empfindlichkeit (%)	Spezifität (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	95,3	99,95	97,5	99,9
5	95,3	99,95	99,0	99,8
10	95,3	99,95	99,5	99,5
20	95,3	99,95	99,8	98,8
30	95,3	99,95	99,9	98,0
40	95,3	99,95	99,9	97,0
50	95,3	99,95	99,9	95,5

C. MaxRFU-Häufigkeitsverteilung

Insgesamt wurden 6.284 GC Q^x Testergebnisse von Abstrich- und Urinproben an sieben geographisch unterschiedlichen klinischen Standorten ausgewertet. Eine Häufigkeitsverteilung der ursprünglichen MaxRFU-Werte für den GC Q^x Test wird in Abbildung A gezeigt. Die Verteilung der MaxRFU-Werte von richtig positiven, richtig negativen, falsch positiven und falsch negativen GC Q^x Proben (d. h. von den Proben, die Ergebnisse lieferten, die nicht mit dem Infektionsstatus des Patienten [PIS] übereinstimmen) wird in Tabelle 6A angezeigt.

Insgesamt wurden 1.715 GC Q^x Testergebnisse von **BD SurePath**-Proben an elf geographisch unterschiedlichen klinischen Standorten ausgewertet. Eine Häufigkeitsverteilung der ursprünglichen MaxRFU-Werte für den GC Q^x Test wird in Abbildung B gezeigt. Die Verteilung der MaxRFU-Werte von richtig positiven, richtig negativen, falsch positiven und falsch negativen GC Q^x Proben (d. h. von den Proben, die Ergebnisse lieferten, die nicht mit dem Infektionsstatus des Patienten [PIS] übereinstimmen) wird in Tabelle 6B angezeigt.

Insgesamt wurden 2.074 GC Q^x Testergebnisse von PreservCyt-Proben an elf geographisch unterschiedlichen klinischen Standorten ausgewertet. Eine Häufigkeitsverteilung der ursprünglichen MaxRFU-Werte für den GC Q^x Test wird in Abbildung C gezeigt. Die Verteilung der MaxRFU-Werte von richtig positiven, richtig negativen, falsch positiven und falsch negativen GC Q^x Proben (d. h. von den Proben, die Ergebnisse lieferten, die nicht mit dem Infektionsstatus des Patienten [PIS] übereinstimmen) wird in Tabelle 6C angezeigt.

Abbildung A: Häufigkeitsverteilung von MaxRFU beim GC Q^x Test (Abstrich- und Urinproben)

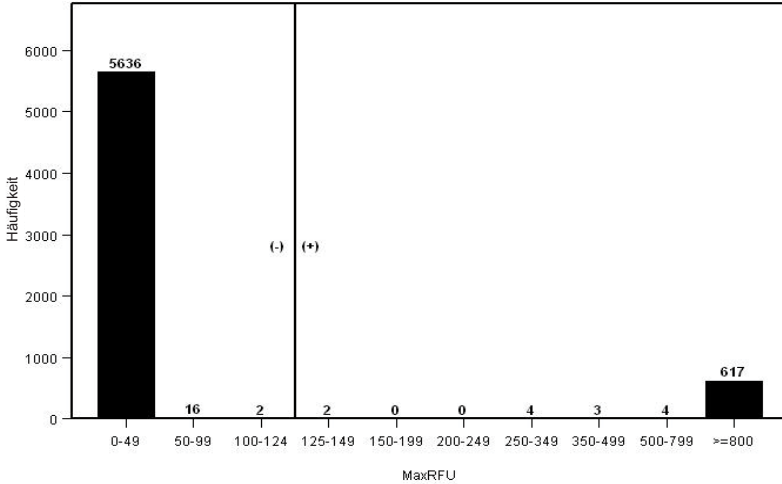


Abbildung B: Häufigkeitsverteilung von MaxRFU beim GC Q^x Test (BD SurePath-Proben)

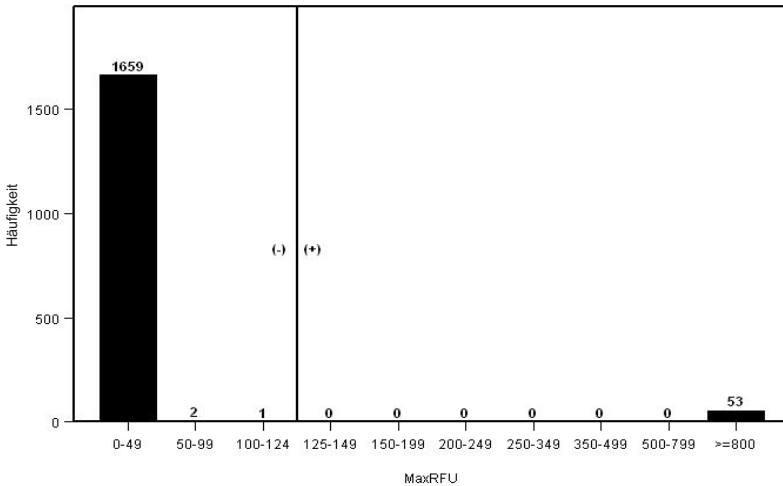


Abbildung C: Häufigkeitsverteilung von MaxRFU beim GC Q^x Test (PreservCyt-Proben)

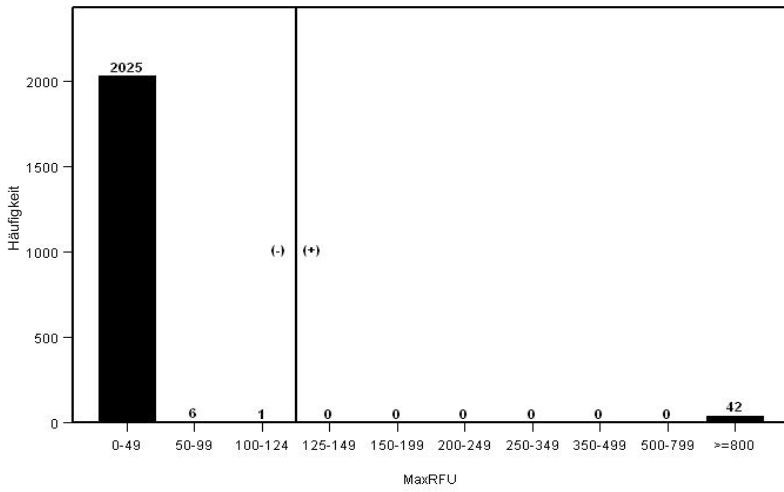


Tabelle 6A: GC Q^x MaxRFU-Bereiche für falsch negative, falsch positive, richtig negative und richtig positive Ergebnisse (Abstrich-/Urinproben)

MaxRFU-Bereich		0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
Gesamt		5.636	16	2	2	0	0	4	3	4	617
FN	FNU	2	0	0							
	FS	1	0	0							
	FUPT	1	0	0							
	Gesamt	4	0	0							
FP	FNU				0	0	0	1	1	0	3
	FS				0	0	0	1	0	0	2
	FUPT				0	0	0	0	1	0	2
	FV				2	0	0	0	0	1	5
	MNU				0	0	0	1	0	1	5
	MS				0	0	0	0	0	0	6
	MUPT				0	0	0	0	1	0	5
	Gesamt				2	0	0	3	3	2	28
TN	FNU	920	3	0							
	FS	918	5	1							
	FUPT	925	0	0							
	FV	913	6	1							
	MNU	655	0	0							
	MS	646	1	0							
	MUPT	655	1	0							
	Gesamt	5.632	16	2							
TP	FNU				0	0	0	0	0	0	63
	FS				0	0	0	0	0	0	64
	FUPT				0	0	0	0	0	0	64
	FV				0	0	0	1	0	0	64
	MNU				0	0	0	0	0	0	112
	MS				0	0	0	0	0	2	110
	MUPT				0	0	0	0	0	0	112
	Gesamt				0	0	0	1	0	2	589

Tabelle 6B: GC Q^x MaxRFU-Bereiche für falsch negative, falsch positive, richtig negative und richtig positive Ergebnisse (BD SurePath-Proben)

MaxRFU-Bereich	0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
FN	0	0	0							
FP				0	0	0	0	0	0	2
TN	1.659	2	1							
TP				0	0	0	0	0	0	51
Gesamt	1.659	2	1	0	0	0	0	0	0	53

Tabelle 6C: GC Q^x MaxRFU-Bereiche für falsch negative, falsch positive, richtig negative und richtig positive Ergebnisse (PreservCyt-Proben)

MaxRFU-Bereich	0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
FN	2	0	0							
FP				0	0	0	0	0	0	1
TN	2.023	6	1							
TP				0	0	0	0	0	0	41
Gesamt	2.025	6	1	0	0	0	0	0	0	42

D. Kontrollen

Während der klinischen Auswertung von Abstrich-/Urinproben wurde bei 253 GC Q^x Testläufen kein Versagen der positiven GC Q^x Kontrolle beobachtet. Die negative GC Q^x Kontrolle zeigte ein Versagen bei 1 von 253 GC Q^x Testläufen. Während der klinischen Auswertung von **BD SurePath**-Proben wurde bei 120 GC Q^x Testläufen 1 Versagen der positiven GC Q^x Kontrolle und kein Versagen der negativen Kontrolle beobachtet. Während der klinischen Auswertung von PreservCyt-Proben wurde bei 142 GC Q^x Testläufen kein Versagen der positiven GC Q^x Kontrolle und 1 Versagen der negativen Kontrolle beobachtet. Die bei den klinischen Studien beobachteten MaxRFU-Werte für die positive und negative CT/GC Q^x Kontrolle sind in Tabelle 7 aufgeführt.

Tabelle 7: Verteilung der MaxRFU-Ergebnisse für die negativen und positiven Kontrollen beim GC Q^x Test

Kontrolle	Statistik	Klinische Versuchsstudie für Abstrich- und Urinproben	Klinische Versuchsstudie für BD SurePath-Proben	Klinische Versuchsstudie für PreservCyt-Proben
Negative GC Q ^x Kontrolle	n	252	120	141
MaxRFU	Maximum	17	42	10
	95. Perzentil	7	0	0
	Medianwert	0	0	0
	Mittelwert	1	0	0
	5. Perzentil	0	0	0
	Minimum	0	0	0
Positive GC Q ^x Kontrolle	n	253	120	142
MaxRFU	Maximum	2.242	2.156	2.259
	95. Perzentil	2.083	1.982	2.045
	Medianwert	1.835	1.786	1.785
	Mittelwert	1.814	1.777	1.789
	5. Perzentil	1.502	1.478	1.555
	Minimum	530	1.370	886

LEISTUNGSMERKMALE

Klinische Versuchsstudie für Abstrich- und Urinproben

Klinisch entnommene Endozervikalproben und männliche Urethralabstrichproben, von den Patientinnen (in klinischer Umgebung) selbst entnommene Vaginalabstrichproben sowie Q^x UPT Proben und unverdünnte Urinproben von Männern und Frauen wurden von 1059 symptomatischen und asymptomatischen weiblichen und 787 symptomatischen und asymptomatischen männlichen Probanden entnommen, die Kliniken für Geburtshilfe und Frauenheilkunde, Kliniken für Geschlechtskrankheiten und Familienplanungskliniken an sieben geographisch unterschiedlichen Standorten in Nordamerika aufgesucht haben. Die Probanden wurden als symptomatisch eingeordnet, wenn sie Symptome wie Dysurie, Harnröhrenausscheidungen, Schmerzen/Schwierigkeiten/Blutungen beim Geschlechtsverkehr, Schmerzen/Schwellungen im Hodenbereich, ungewöhnlichen Fluor oder Schmerzen im Becken-/Unterleibs-/Adnaxbereich berichteten. Die Probanden wurden als asymptomatisch eingeordnet, wenn sie keine Symptome berichteten. 65 weibliche und 13 männliche Probanden wurden aus der Datenanalyse ausgeschlossen, da sie die Altersanforderungen nicht erfüllten, in den letzten 21 Tagen mit Antibiotika behandelt worden waren, sich nach anfänglicher Zustimmung aus der Studie zurückzogen, keine Kombination aus Abstrichproben und entsprechenden Urinproben liefern konnten, das Urinvolumen unter 20 mL lag oder da nach der Probenentnahme Fehler bei Transport und Lagerung der Proben aufgetreten waren. Daher bezog sich die letztendliche Datenanalyse auf 994 qualifizierte weibliche und 774 qualifizierte männliche Probanden.

Von den 994 qualifizierten weiblichen Probanden wurden jeweils fünf Proben entnommen. Eine Urinprobe wurde entnommen und aufgeteilt in das Q^x UPT, einen Probenbehälter für unverdünnten Urin und die beiden Behälter für Referenzurinproben. Es folgten eine Vaginalabstrichprobe und drei randomisierte Endozervikalabstrichproben. Von den 774 qualifizierten männlichen Probanden wurden jeweils bis zu vier Proben entnommen. Bis zu drei randomisierte Urethralabstrichproben wurden entnommen, gefolgt von einer Urinprobe, die in das Q^x UPT, einen Probenbehälter für unverdünnten Urin und die beiden Behälter für Referenzurinproben aufgeteilt wurde. Die **BD ProbeTec GC Q^x** Testergebnisse wurden aus den Q^x UPT Proben und unverdünnten Urinproben, den Vaginalabstrichproben, einer Endozervikalabstrichprobe und einer männlichen Urethralabstrichprobe ermittelt. Die verbleibenden beiden Endozervikalabstrichproben, bis zu zwei männliche Urethralabstrichproben und die beiden Referenzurinproben für jeden männlichen und weiblichen Probanden wurden mittels zweier Referenzmethoden getestet: dem **BD ProbeTec ET GC/AC Test** und einem weiteren handelsüblichen NAAT (Nukleinsäureamplifikationstest). Die Probenauswertung erfolgte entweder am Entnahmeort oder an bestimmten **BD Viper** Testzentren.

Alle Leistungsberechnungen basieren auf der Gesamtzahl der **BD ProbeTec GC Q^x** Testergebnisse für Endozervikal-, Vaginal- und männliche Urethralabstrichproben sowie männliche und weibliche Q^x UPT Urinproben und unverdünnte Urinproben im Vergleich zu einem Algorithmus für den Patienteninfektionsstatus (PIS) für jedes Geschlecht. Im Algorithmus basierte die Bezeichnung eines Probanden als mit GC infiziert oder nicht infiziert auf den Endozervikalabstrich- und Urinprobenergebnissen des handelsüblichen **BD ProbeTec ET GC/AC Tests** und anderer handelsüblicher NAAT. Probanden wurden als mit GC infiziert betrachtet, wenn zwei der vier Endozervikalabstrich- und Urinproben (oder zwei der drei oder vier Urethralabstrich- und Urinproben) im **BD ProbeTec ET GC/AC Test** und dem anderen Referenz-NAAT positiv getestet wurden (eine positiv getestete Probe in jedem NAAT). Probanden wurden als nicht infiziert betrachtet, wenn weniger als zwei der Referenz-NAAT-Ergebnisse positiv ausfielen. Insgesamt 6.284 **BD ProbeTec GC Q^x** Testergebnisse von symptomatischen und asymptomatischen weiblichen Probanden und männlichen Probanden wurden für die Berechnung von Empfindlichkeit und Spezifität verwendet. Empfindlichkeit und Spezifität nach Probenotyp und symptomatischem Status werden in Tabelle 9A dargestellt.

In der klinischen Studie wurde die Leistung des Tests bei Endozervikalabstrichen, von Patientinnen (in klinischer Umgebung) selbst entnommenen Vaginalabstrichproben, weiblichen UPT Proben und unverdünnten Urinproben untersucht. Für Proben von Schwangeren wurde die Leistung separat errechnet. Die Empfindlichkeit im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus für FS, FV, FNU und FUPT lag bei 100 % (3/3). In jedem Fall lag die Spezifität für FS, FV, FNU und FUPT separat bei je 100 % (24/24).

In Tabelle 11A und 11B wird die Anzahl der Ergebnisse von symptomatischen und asymptomatischen Probanden zusammengefasst, die mit dem PIS-Algorithmus als mit GC infiziert bzw. nicht infiziert bestimmt wurden.

HINWEIS: Eine Erläuterung der in den Tabellen verwendeten Symbole und Abkürzungen ist im Abschnitt „Interpretation der Tabellen“ am Ende der Packungsbeilage enthalten.

Klinische Versuchsstudie für **BD SurePath**-Proben

Endozervikalabstrich- und **BD SurePath**-Proben wurden von 1.728 qualifizierten weiblichen Probanden entnommen, die Familienplanungskliniken, Kliniken für Geburtshilfe und Frauenheilkunde und Kliniken für Geschlechtskrankheiten an elf geographisch unterschiedlichen Standorten in Nordamerika aufgesucht haben. Die Probandinnen wurden als symptomatisch eingeordnet, wenn sie Symptome wie Dysurie, Schmerzen/Schwierigkeiten/Blutungen beim Geschlechtsverkehr, ungewöhnlichen Fluor oder Schmerzen im Becken-/Unterleibs-/Adnaxbereich berichteten. Die Probandinnen wurden als asymptomatisch eingeordnet, wenn sie keine Symptome berichteten. Für 13 Probandinnen lag kein **BD SurePath**-Probenergebnis vor. Beurteilt wurden daher 1.715 Probandinnen.

Von jeder Probandin wurden drei randomisierte Endozervikalabstrichproben und eine **BD SurePath**-Probe entnommen. Die drei Endozervikalreferenzabstriche wurden mit dem **BD ProbeTec ET CT/GC/AC Test**, dem **BD ProbeTec GC Q^x** Test und einem weiteren handelsüblichen NAAT (Nukleinsäureamplifikationstest) getestet. Die Empfindlichkeit und Spezifität für **BD SurePath**-Proben wurden durch den Vergleich der Ergebnisse mit einem Algorithmus für den Patienteninfektionsstatus (PIS) ermittelt. Die Bezeichnung als positiver oder negativer PIS basierte auf den Ergebnissen der Endozervikalabstriche der drei Referenzmethoden. Um eine Probandin als PIS-positiv einzuordnen, waren mindestens zwei positive Referenzergebnisse erforderlich. Um eine Probandin als PIS-negativ einzuordnen, waren mindestens zwei negative Referenzergebnisse erforderlich. Die Verteilung der in der klinischen Versuchsstudie verwendeten Geräte zur zervikalen Probenentnahme nach dem Entnahmeort ist in Tabelle 8A zusammengefasst. Empfindlichkeit und Spezifität nach dem symptomatischen Status werden in Tabelle 9B dargestellt.

In Tabelle 11C ist die Anzahl der Ergebnisse von symptomatischen und asymptomatischen Probandinnen zusammengefasst, die mit dem PIS-Algorithmus als mit GC infiziert bzw. nicht infiziert bestimmt wurden.

In Tabelle 12A ist die GC Q^x Testleistung für **BD SurePath**-Proben im Vergleich mit PIS nach der Art der Klinik zusammengefasst.

Tabelle 8A: Überblick über die in der klinischen Versuchsstudie für **BD SurePath**-Proben verwendeten zervikalen Probenentnahmegерäte

Verwendetes zervikales Probenentnahmegерät	Nummer des klinischen Entnahmeorts											Gesamt
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
Endozervikaler Bürste	54	50	511	18	374	0	127	0	0	71	0	1.205
Spatel/Cytobrush	0	25	0	0	182	112	32	24	103	8	37	523

Klinische Versuchsstudie für PreservCyt-Proben

Endozervikalabstrich- und PreservCyt-Proben wurden von 2.079 qualifizierten weiblichen Probanden entnommen, die Familienplanungskliniken, Kliniken für Geburtshilfe und Frauenheilkunde und Kliniken für Geschlechtskrankheiten an elf geographisch unterschiedlichen Standorten in Nordamerika aufgesucht haben. Die Probandinnen wurden als symptomatisch eingeordnet, wenn sie Symptome wie Dysurie, Schmerzen/Schwierigkeiten/Blutungen beim Geschlechtsverkehr, ungewöhnlichen Fluor oder Schmerzen im Becken-/Unterleibs-/Adnxbereich berichteten. Die Probandinnen wurden als asymptomatisch eingeordnet, wenn sie keine Symptome berichteten. Zwei Probandinnen wurden aufgrund eines unbestimmten Patienteninfektionsstatus von der Studie ausgeschlossen. Für drei Probandinnen lag kein PreservCyt-Probenergebnis vor. Beurteilt wurden daher 2074 Probandinnen.

Von jeder Probandin wurden drei randomisierte Endozervikalabstrichproben und eine PreservCyt-Probe entnommen. Die drei Endozervikalreferenzabstriche wurden mit dem **BD ProbeTec ET CT/GC/AC Test**, dem **BD ProbeTec GC Q^x Test** und einem weiteren handelsüblichen NAAT (Nukleinsäureamplifikationstest) getestet. Die Empfindlichkeit und Spezifität für PreservCyt-Proben wurden durch den Vergleich der Ergebnisse mit einem Algorithmus für den Patienteninfektionsstatus (PIS) ermittelt. Die Bezeichnung als positiver oder negativer PIS basierte auf den Ergebnissen der Endozervikalabstriche der drei Referenzmethoden. Um eine Probandin als PIS-positiv einzuordnen, waren mindestens zwei positive Referenzergebnisse erforderlich. Um eine Probandin als PIS-negativ einzuordnen, waren mindestens zwei negative Referenzergebnisse erforderlich. Die Verteilung der in der klinischen Versuchsstudie verwendeten Geräte zur zervikalen Probenentnahme nach dem Entnahmeort ist in Tabelle 8B zusammengefasst. Empfindlichkeit und Spezifität nach dem symptomatischen Status werden in Tabelle 9C dargestellt.

In Tabelle 11D ist die Anzahl der Ergebnisse von symptomatischen und asymptomatischen Probandinnen zusammengefasst, die mit dem PIS-Algorithmus als mit GC infiziert bzw. nicht infiziert bestimmt wurden.

In Tabelle 12B ist die GC Q^x Testleistung für PreservCyt-Proben im Vergleich mit PIS nach der Art der Klinik zusammengefasst.

Tabelle 8B: Überblick über die in der klinischen Versuchsstudie für PreservCyt-Proben verwendeten zervikalen Probenentnahmergeräte

Verwendetes zervikales Probenentnahmergerät	Nummer des klinischen Entnahmeorts											Gesamt
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
Endozervikaler Bürste	89	0	0	45	16	464	272	83	0	99	0	1.068
Spatel/Cytobrush	74	154	95	0	0	52	0	209	282	0	145	1.011

Tabelle 9A: GC Q^x Testleistung für Abstrich- und Urinproben im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus (nach symptomatischem Status)

Probenart	Symptomatischer Status	n	Empfindlichkeit	95 % CI	Spezifität	95 % CI	PPV	NPV	Anfänglicher/ endgültiger Fehler
FS	A	450	96,3 % (26/27)	(81,0 % – 99,9 %)	99,5 % (421/423)	(98,3 % – 99,9 %)	92,5 %	99,8 %	3/0
	S	542	100,0 % (38/38)	(90,7 % – 100,0 %)	99,8 % (503/504)	(98,9 % – 100,0 %)	97,4 %	100,0 %	2/2
	Gesamt	992	98,5 % (64/65)	(91,7 % – 100,0 %)	99,7 % (924/927)	(99,1 % – 99,9 %)	95,9 %	99,9 %	5/2
FV ¹	A	449	100,0 % (27/27)	(87,2 % – 100,0 %)	98,6 % (416/422)	(96,9 % – 99,5 %)	82,0 %	100,0 %	0/0
	S	544	100,0 % (38/38)	(90,7 % – 100,0 %)	99,6 % (504/506)	(98,6 % – 100,0 %)	95,0 %	100,0 %	0/0
	Gesamt	993	100,0 % (65/65)	(94,5 % – 100,0 %)	99,1 % (920/928)	(98,3 % – 99,6 %)	88,5 %	100,0 %	0/0
FNU ²	A	450	96,3 % (26/27)	(81,0 % – 99,9 %)	99,3 % (420/423)	(97,9 % – 99,9 %)	89,8 %	99,8 %	0/0
	S	543	97,4 % (37/38)	(86,2 % – 99,9 %)	99,6 % (503/505)	(98,6 % – 100,0 %)	94,8 %	99,8 %	0/0
	Gesamt	993	96,9 % (63/65)	(89,3 % – 99,6 %)	99,5 % (923/928)	(98,7 % – 99,8 %)	93,1 %	99,8 %	0/0
FUPT ³	A	450	100,0 % (27/27)	(87,2 % – 100,0 %)	99,5 % (421/423)	(98,3 % – 99,9 %)	92,7 %	100,0 %	0/0
	S	543	97,4 % (37/38)	(86,2 % – 99,9 %)	99,8 % (504/505)	(98,9 % – 100,0 %)	97,3 %	99,8 %	0/0
	Gesamt	993	98,5 % (64/65)	(91,7 % – 100,0 %)	99,7 % (925/928)	(99,1 % – 99,9 %)	95,8 %	99,9 %	0/0
MS ⁴	A	508	100,0 % (12/12)	(73,5 % – 100,0 %)	99,2 % (492/496)	(97,9 % – 99,8 %)	75,5 %	100,0 %	0/0
	S	257	100,0 % (100/100)	(96,4 % – 100,0 %)	98,7 % (155/157)	(95,5 % – 99,8 %)	98,0 %	100,0 %	1/0
	Gesamt	765	100,0 % (112/112)	(96,8 % – 100,0 %)	99,1 % (647/653)	(98,0 % – 99,7 %)	95,0 %	100,0 %	1/0
MNU ⁴	A	517	100,0 % (12/12)	(73,5 % – 100,0 %)	99,2 % (501/505)	(98,0 % – 99,8 %)	74,6 %	100,0 %	0/0
	S	257	100,0 % (100/100)	(96,4 % – 100,0 %)	98,1 % (154/157)	(94,5 % – 99,6 %)	97,1 %	100,0 %	0/0
	Gesamt	774	100,0 % (112/112)	(96,8 % – 100,0 %)	98,9 % (655/662)	(97,8 % – 99,6 %)	93,9 %	100,0 %	0/0
MUPT ⁴	A	517	100,0 % (12/12)	(73,5 % – 100,0 %)	99,2 % (501/505)	(98,0 % – 99,8 %)	74,6 %	100,0 %	1/0
	S	257	100,0 % (100/100)	(96,4 % – 100,0 %)	98,7 % (155/157)	(95,5 % – 99,8 %)	98,0 %	100,0 %	0/0
	Gesamt	774	100,0 % (112/112)	(96,8 % – 100,0 %)	99,1 % (656/662)	(98,0 % – 99,7 %)	95,0 %	100,0 %	1/0
Gesamt		6,284	99,3 % (592/596)	(98,3 % – 99,8 %)	99,3 % (5,650/5,688)	(99,1 % – 99,5 %)	93,7 %	99,9 %	7/2 ⁵

¹ Von den 994 Studienteilnehmerinnen wurden von einer Probandin keine vaginalabstrichproben zur Verfügung gestellt.

² Von den 994 Studienteilnehmerinnen wurde eine unverdünnte Urinprobe wegen falscher Probenlagerung ausgeschlossen.

³ Von den 994 Studienteilnehmerinnen wurde eine Q^x UPT Urinprobe wegen falscher Probenlagerung ausgeschlossen.

⁴ Die Aufnahme von asymptomatischen männlichen Probanden in die klinische Versuchsstudie wurde verlängert, um die erforderliche Gesamtzahl an klinisch positiven Probanden für diese Subpopulation zu erzielen.

⁵ Es wurden drei Flüssigkeitsstandfehler, zwei Extraktionskontrollfehler und ein Extraktionstransferfehler generiert.

Zwei der drei Flüssigkeitsstandfehler und die beiden Extraktionskontrollfehler erwiesen sich als negativ und wurden in die Empfindlichkeits- und Spezifitätsberechnung mit einbezogen. Der dritte Flüssigkeitsstandfehler und der Extraktionstransferfehler konnten nicht aufgelöst werden und wurden nicht in die Empfindlichkeits- und Spezifitätsberechnung mit einbezogen.

Tabelle 9B: GC Q^x Testleistung für BD SurePath-Proben im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus (nach symptomatischem Status)

Symptomatischer Status	n	Empfindlichkeit	95 % CI	Spezifität	95 % CI	PPV	NPV	Anfängerlicher/ endgültiger Fehler
A	1.157	100,0 % (32/32)	(89,1 % – 100,0 %)	99,8 % (1.123/1.125)	(99,4 % – 100,0 %)	93,5 %	100,0 %	2/0
S	558	100,0 % (19/19)	(82,4 % – 100,0 %)	100,0 % (539/539)	(99,3 % – 100,0 %)	100,0 %	100,0 %	0/0
Gesamt	1.715	100,0 % (51/51)	(93,0 % – 100,0 %)	99,9 % (1.662/1.664)	(99,6 % – 100,0 %)	96,90 %	100,0 %	2/0

Tabelle 9C: GC Q^x Testleistung für PreservCyt-Proben im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus (nach symptomatischem Status)

Symptomatischer Status	n	Empfindlichkeit	95 % CI	Spezifität	95 % CI	PPV	NPV	Anfängerlicher/ endgültiger Fehler
A	1.349	92,3 % (24/26)	(74,9 % – 99,1 %)	100,0 % (1.323/1.323)	(99,7 % – 100,0 %)	100,0 %	99,9 %	1/0
S	725	100,0 % (17/17)	(80,5 % – 100,0 %)	99,9 % (707/708)	(99,2 % – 100,0 %)	95,9 %	100,0 %	0/0
Total	2.074	95,3 % (41/43)	(84,2 % – 99,4 %)	99,95 % (2.030/2.031)	(99,7 % – 100,0 %)	100,0 %	99,9 %	1/0

Tabelle 10A: GC Q^x Testleistung für Abstrich- und Urinproben im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus (nach klinischem Standort)

Probenart	Entnahmeort	Prävalenz	n	Empfindlichkeit	95 % CI	Spezifität	95 % CI	# CT (+) und GC (+)	PPV	NPV
FS ⁶	1	8,4 %	155	100,0 % (13/13)	(75,3 % – 100,0 %)	99,3 % (141/142)	(96,1 % – 100,0 %)	5	92,9 %	100,0 %
	2	10,4 %	154	93,8 % (15/16)	(69,8 % – 99,8 %)	99,3 % (137/138)	(96,0 % – 100,0 %)	6	94,0 %	99,3 %
	3	6,8 %	73	100,0 % (5/5)	(47,8 % – 100,0 %)	98,5 % (67/68)	(92,1 % – 100,0 %)	2	82,9 %	100,0 %
	4	19,0 %	105	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	100,0 % (85/85)	(95,8 % – 100,0 %)	6	100,0 %	100,0 %
	5	1,4 %	70	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (69/69)	(94,8 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
	6	2,2 %	365	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (357/357)	(99,0 % – 100,0 %)	3	100,0 %	100,0 %
	7	2,9 %	70	100,0 % (2/2)	(15,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
FV ⁷	1	8,4 %	155	100,0 % (13/13)	(75,3 % – 100,0 %)	99,3 % (141/142)	(96,1 % – 100,0 %)	5	92,9 %	100,0 %
	2	10,3 %	155	100,0 % (16/16)	(79,4 % – 100,0 %)	97,1 % (135/139)	(92,8 % – 99,2 %)	6	79,8 %	100,0 %
	3	6,8 %	73	100,0 % (5/5)	(47,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
	4	19,0 %	105	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	97,6 % (83/85)	(91,8 % – 99,7 %)	6	90,7 %	100,0 %
	5	1,4 %	70	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (69/69)	(94,8 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
	6	2,2 %	365	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	99,7 % (356/357)	(98,4 % – 100,0 %)	3	88,2 %	100,0 %
	7	2,9 %	70	100,0 % (2/2)	(15,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %

Fortsetzung

Probenart	Entnahmeort	Prävalenz	n	Empfindlichkeit	95 % CI	Spezifität	95 % CI	# CT (+) und GC (+)	PPV	NPV
FNU ⁸	1	8,4 %	155	100,0 % (13/13)	(75,3 % – 100,0 %)	98,6 % (140/142)	(95,0 % – 99,8 %)	5	86,8 %	100,0 %
	2	10,3 %	155	93,8 % (15/16)	(69,8 % – 99,8 %)	97,8 % (136/139)	(93,8 % – 99,6 %)	6	83,0 %	99,3 %
	3	6,8 %	73	100,0 % (5/5)	(47,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
	4	19,2 %	104	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	100,0 % (84/84)	(95,7 % – 100,0 %)	6	100,0 %	100,0 %
	5	1,4 %	70	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (69/69)	(94,8 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
	6	2,2 %	366	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (358/358)	(99,0 % – 100,0 %)	3	100,0 %	100,0 %
	7	2,9 %	70	50,0 % (1/2)	(1,3 % – 98,7 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	0	100,0 %	98,5 %
FUPT ⁹	1	8,4 %	155	100,0 % (13/13)	(75,3 % – 100,0 %)	99,3 % (141/142)	(96,1 % – 100,0 %)	5	92,9 %	100,0 %
	2	10,3 %	155	93,8 % (15/16)	(69,8 % – 99,8 %)	99,3 % (138/139)	(96,1 % – 100,0 %)	6	93,9 %	99,3 %
	3	6,8 %	73	100,0 % (5/5)	(47,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
	4	19,2 %	104	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	98,8 % (83/84)	(93,5 % – 100,0 %)	6	95,2 %	100,0 %
	5	1,4 %	70	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (69/69)	(94,8 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
	6	2,2 %	366	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (358/358)	(99,0 % – 100,0 %)	3	100,0 %	100,0 %
	7	2,9 %	70	100,0 % (2/2)	(15,8 % – 100,0 %)	100,0 % (68/68)	(94,7 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
MS ¹⁰	1	10,5 %	313	100,0 % (33/33)	(89,4 % – 100,0 %)	99,6 % (279/280)	(98,0 % – 100,0 %)	11	96,7 %	100,0 %
	2	40,5 %	79	100,0 % (32/32)	(89,1 % – 100,0 %)	95,7 % (45/47)	(85,5 % – 99,5 %)	10	94,1 %	100,0 %
	4	20,6 %	170	100,0 % (35/35)	(90,0 % – 100,0 %)	98,5 % (133/135)	(94,8 % – 99,8 %)	11	94,5 %	100,0 %
	5	6,0 %	182	100,0 % (11/11)	(71,5 % – 100,0 %)	99,4 % (170/171)	(96,8 % – 100,0 %)	5	91,4 %	100,0 %
	7	4,8 %	21	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
MNU ¹¹	1	10,5 %	313	100,0 % (33/33)	(89,4 % – 100,0 %)	99,3 % (278/280)	(94,7 % – 99,9 %)	11	94,4 %	100,0 %
	2	40,5 %	79	100,0 % (32/32)	(89,1 % – 100,0 %)	95,7 % (45/47)	(85,5 % – 99,2 %)	10	94,1 %	100,0 %
	4	20,6 %	170	100,0 % (35/35)	(90,0 % – 100,0 %)	97,8 % (132/135)	(93,6 % – 99,5 %)	11	92,2 %	100,0 %
	5	5,8 %	191	100,0 % (11/11)	(71,5 % – 100,0 %)	100,0 % (180/180)	(98,0 % – 100,0 %)	5	100,0 %	100,0 %
	7	4,8 %	21	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
MUPT ¹²	1	10,5 %	313	100,0 % (33/33)	(89,4 % – 100,0 %)	98,9 % (277/280)	(96,9 % – 99,8 %)	11	91,4 %	100,0 %
	2	40,5 %	79	100,0 % (32/32)	(89,1 % – 100,0 %)	97,9 % (46/47)	(88,7 % – 99,9 %)	10	97,0 %	100,0 %
	4	20,6 %	170	100,0 % (35/35)	(90,0 % – 100,0 %)	99,3 % (134/135)	(95,9 % – 100,0 %)	11	97,4 %	100,0 %
	5	5,8 %	191	100,0 % (11/11)	(71,5 % – 100,0 %)	99,4 % (179/180)	(96,9 % – 100,0 %)	5	91,1 %	100,0 %
	7	4,8 %	21	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (20/20)	(83,2 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %

⁶ 22 der 65 FS-PIS-positiven Probanden waren gleichzeitig mit CT infiziert.

⁷ 22 der 65 FV-PIS-positiven Probanden waren gleichzeitig mit CT infiziert.

⁸ 22 der 65 FNU-PIS-positiven Probanden waren gleichzeitig mit CT infiziert.

⁹ 22 der 65 FUPT-PIS-positiven Probanden waren gleichzeitig mit CT infiziert.

¹⁰ 37 der 112 MS-PIS-positiven Probanden waren gleichzeitig mit CT infiziert.

¹¹ 37 der 112 MNU-PIS-positiven Probanden waren gleichzeitig mit CT infiziert.

¹² 37 der 112 MUPT-PIS-positiven Probanden waren gleichzeitig mit CT infiziert.

Tabelle 10B: GC Q^x Testleistung für BD SurePath-Proben im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus (nach klinischem Standort)

Entnahmeort	Prävalenz	n	Empfindlichkeit	95 % CI	Spezifität	95 % CI	# CT (+) und GC (+)	PPV	NPV
1	10,8 %	74	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (66/66)	(94,6 % – 100,0 %)	7	100,0 %	100,0 %
2	3,9 %	103	100,0 % (4/4)	(39,8 % – 100,0 %)	100,0 % (99/99)	(96,3 % – 100,0 %)	1	100,0 %	100,0 %
3	0,0 %	37	NA	NA	100,0 % (37/37)	(90,5 % – 100,0 %)	0	NA	NA
4	25,9 %	54	100,0 % (14/14)	(76,8 % – 100,0 %)	97,5 % (39/40)	(86,8 % – 99,9 %)	4	93,3 %	100,0 %
5	4,3 %	69	100,0 % (3/3)	(29,2 % – 100,0 %)	100,0 % (66/66)	(94,6 % – 100,0 %)	1	100,0 %	100,0 %
6	1,6 %	555	100,0 % (9/9)	(66,4 % – 100,0 %)	99,8 % (545/546)	(99,0 % – 100,0 %)	2	89,0 %	100,0 %
7	2,0 %	511	100,0 % (10/10)	(69,2 % – 100,0 %)	100,0 % (501/501)	(99,3 % – 100,0 %)	5	100,0 %	100,0 %
8	1,3 %	159	100,0 % (2/2)	(15,8 % – 100,0 %)	100,0 % (157/157)	(97,7 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
9	0,0 %	112	NA	NA	100,0 % (112/112)	(96,8 % – 100,0 %)	0	NA	NA
10	5,6 %	18	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (17/17)	(80,5 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %
11	0,0 %	23	NA	NA	100,0 % (23/23)	(85,2 % – 100,0 %)	0	NA	NA

Tabelle 10C: GC Q^x Testleistung für PreservCyt-Proben im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus (nach klinischem Standort)

Entnahmeort	Prävalenz	n	Empfindlichkeit	95 % CI	Spezifität	95 % CI	# CT (+) und GC (+)	PPV	NPV
1	5,5 %	163	88,9 % (8/9)	(51,8 % – 99,7 %)	100,0 % (154/154)	(97,6 % – 100,0 %)	5	100,0 %	99,4 %
2	5,2 %	154	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	99,3 % (145/146)	(96,2 % – 100,0 %)	1	88,7 %	100,0 %
3	3,2 %	95	100,0 % (3/3)	(29,2 % – 100,0 %)	100,0 % (92/92)	(96,1 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
4	13,3 %	45	100,0 % (6/6)	(54,1 % – 100,0 %)	100,0 % (39/39)	(91,0 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
5	0,0 %	16	NA	NA	100,0 % (16/16)	(79,4 % – 100,0 %)	0	NA	NA
6	1,6 %	516	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (508/508)	(99,3 % – 100,0 %)	2	100,0 %	100,0 %
7	2,9 %	272	87,5 % (7/8)	(47,3 % – 99,7 %)	100,0 % (264/264)	(98,6 % – 100,0 %)	3	100,0 %	99,6 %
8	0,0 %	292	NA	NA	100,0 % (292/292)	(98,7 % – 100,0 %)	0	NA	NA
9	0,0 %	282	NA	NA	100,0 % (282/282)	(98,7 % – 100,0 %)	0	NA	NA
10	0,0 %	97	NA	NA	100,0 % (97/97)	(96,3 % – 100,0 %)	0	NA	NA
11	0,7 %	142	100,0 % (1/1)	(2,5 % – 100,0 %)	100,0 % (141/141)	(97,4 % – 100,0 %)	0	100,0 %	100,0 %

Tabelle 11A: Analyse von GC-positiven/negativen Abstrich- und Urinproben von weiblichen Probanden basierend auf dem Patienteninfektionsstatus

PIS GC	NAAT 1		NAAT 2		Amplifizierter DNA-Test BD ProbeTec GC Q ^x				Symptomatischer Status		
	Endozervikalabstrich	Urin	Endozervikalabstrich	Urin	Q ^x Endozervikalabstrich	Q ^x Vaginalabstrich	Unverdünnter Urin	Q ^x UPT Urin			
+	-	+	+	+	-	+	+	+	1	0	1
	+	-	+	-	+	+	-	-	0	1	1
	+	-	+	-	+	+	+	+	3	0	3
	+	-	+	+	+	+	+	+	1	1	2
	+	+	+	-	+	+	+	+	2	1	3
	+	+	+	+	+	+	-	+	1	0	1
	+	+	+	+	+	+	+	+	19	35	54
PIS-Positive, gesamt									27	38	65
-	NA	-	-	-	-	-	-	-	12	2	14
	-	NA	E	-	-	-	NA	NA	0	1	1
	-	NA	-	-	-	-	-	-	1	1	2
	-	I	-	-	-	-	-	-	5	1	6
	-	-	NA	-	-	-	-	-	1	2	3
	-	-	E	-	-	-	-	-	1	0	1
	-	-	-	-	ET	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	LE	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	-	NA	-	-	1	0	1
	-	-	-	-	-	-	-	-	390	484	874
	-	-	-	-	-	-	-	+	0	1	1
	-	-	-	-	-	-	+	-	1	1	2
	-	-	-	-	-	+	-	-	4	1	5
	-	-	-	-	-	+	+	-	0	1	1
	-	-	-	-	-	+	+	+	1	0	1
	-	-	-	-	+	-	-	-	0	1	1
	-	-	+	-	-	-	-	-	1	3	4
	-	-	+	-	+	-	-	-	1	0	1
	-	+	-	-	-	-	-	-	1	2	3
	+	-	-	-	-	-	-	-	2	3	5
+	+	-	-	+	+	+	+	1	0	1	
PIS-Negative, gesamt									423	506	929

I = Unbestimmt

LE = Flüssigkeitsstandfehler

Tabelle 11B: Analyse von GC-positiven/negativen Proben von männlichen Probanden basierend auf dem Patienteninfektionsstatus

PIS GC	NAAT 1		NAAT 2		Amplifizierter DNA-Test BD ProbeTec GC Q ^x			Symptomatischer Status		
	Urethralabstrich	Urin	Urethralabstrich	Urin	Q ^x Urethralabstrich	Unverdünnter Urin	Q ^x UPT Urin	A	S	Gesamt
+	+	+	+	+	+	+	+	11	81	92
	+	+	NA	+	+	+	+	1	13	14
	NA	+	+	+	+	+	+	0	6	6
PIS-Positive, gesamt								12	100	112
-	-	I	-	-	-	-	-	4	1	5
	-	I	NA	-	-	-	-	1	0	1
	-	-	E	-	-	-	-	2	0	2
	-	-	-	E	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	NA	-	-	9	0	9
	-	-	-	-	-	-	-	422	124	546
	-	-	-	-	-	-	+	2	1	3
	-	-	-	-	-	+	-	1	1	2
	-	-	-	-	-	+	+	1	0	1
	-	-	-	-	+	-	-	3	0	3
	-	-	-	+	-	-	-	2	1	3
	-	-	+	-	-	-	-	2	1	3
	-	-	+	+	+	+	-	0	1	1
	-	-	NA	-	-	-	-	29	11	40
	-	+	-	-	-	-	-	1	0	1
	-	NA	-	-	-	-	-	1	0	1
	+	-	-	-	-	-	-	0	1	1
	+	+	NA	-	-	-	-	0	1	1
	NA	-	-	-	-	-	-	22	11	33
	NA	-	-	-	-	-	+	1	0	1
NA	-	+	-	-	-	-	1	0	1	
NA	-	+	+	+	+	+	1	1	2	
NA	+	-	-	-	-	-	0	1	1	
PIS-Negative, gesamt								505	157	662

Tabelle 11C: Analyse von GC-positiven/negativen BD SurePath-Proben basierend auf dem Patienteninfektionsstatus

PIS GC	NAAT 1	NAAT 2	NAAT 3	Amplifizierter DNA-Test BD ProbeTec GC Q ^x	Symptomatischer Status		
	Abstrich	Abstrich	Abstrich	BD SurePath	A	S	Gesamt
+	-	+	+	+	0	1	1
	+	-	+	+	1	1	2
	+	+	+	+	31	17	48
PIS-Positive, gesamt					32	19	51
-	-	-	+	+	1	0	1
	-	+	-	+	1	0	1
	-	I	-	-	2	2	4
	-	-	NA	-	6	1	7
	-	-	-	-	1.103	531	1.634
	-	-	+	-	6	1	7
	-	+	-	-	5	3	8
	+	-	-	-	1	1	2
PIS-Negative, gesamt					1.125	539	1.664

Tabelle 11D: Analyse von GC-positiven/negativen PreservCyt-Proben basierend auf dem Patienteninfektionsstatus

PIS GC	NAAT 1	NAAT 2	NAAT 3	Amplifizierter DNA-Test BD ProbeTec GC Q ^x	Symptomatischer Status		
	Abstrich	Abstrich	Abstrich	PreservCyt	A	S	Gesamt
+	NA	+	+	+	1	3	4
	+	-	+	-	1	0	1
	+	-	+	+	1	0	1
	+	+	NA	+	1	0	1
	+	+	+	-	1	0	1
	+	+	+	+	21	14	35
PIS-Positive, gesamt					26	17	43
-	NA	-	-	-	181	79	260
	-	I	-	-	1	0	1
	-	-	NA	-	3	0	3
	-	-	LE	-	2	0	2
	-	-	-	-	1.129	624	1.753
	-	-	-	+	0	1	1
	-	-	+	-	2	0	2
	-	+	-	-	4	3	7
+	-	-	-	1	1	2	
PIS-Negative, gesamt					1.323	708	2.031

Tabelle 12A: GC Q^x Testleistung für BD SurePath-Proben im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus (nach Art der Klinik)

Art der Klinik	Prävalenz	n	Empfindlichkeit	95 % CI	Spezifität	95 % CI	PPV	NPV
Familienplanungsklinik	1,4 %	844	100,0 % (12/12)	(73,5 % – 100,0 %)	99,9 % (831/832)	(99,3 % – 100,0 %)	93,4 %	100,0 %
Klinik für Geburtshilfe und Frauenheilkunde	1,8 %	548	100,0 % (10/10)	(69,2 % – 100,0 %)	100,0 % (538/538)	(99,3 % – 100,0 %)	100,0 %	100,0 %
Klinik für Geschlechtskrankheiten	9,0 %	323	100,0 % (29/29)	(88,1 % – 100,0 %)	99,7 % (293/294)	(98,1 % – 100,0 %)	97,1 %	100,0 %

Tabelle 12B: GC Q^x Testleistung für PreservCyt-Proben im Vergleich zum Patienteninfektionsstatus (nach Art der Klinik)

Art der Klinik	Prävalenz	n	Empfindlichkeit	95 % CI	Spezifität	95 % CI	PPV	NPV
Familienplanungsklinik	0,7 %	1.187	100,0 % (8/8)	(63,1 % – 100,0 %)	100,0 % (1.179/1.179)	(99,7 % – 100,0 %)	100,0 %	100,0 %
Klinik für Geburtshilfe und Frauenheilkunde	3,0 %	367	90,9 % (10/11)	(58,7 % – 99,8 %)	100,0 % (356/356)	(99,0 % – 100,0 %)	100,0 %	99,7 %
Klinik für Geschlechtskrankheiten	4,6 %	520	95,8 % (23/24)	(78,9 % – 99,9 %)	99,8 % (495/496)	(98,9 % – 100,0 %)	95,9 %	99,8 %

Testempfindlichkeit beim GC Q^x Test:

Die Nachweisgrenzen (LOD) für den GC Q^x Test mit dem *Neisseria gonorrhoeae*-Stamm ATCC 19424 in Urin und Abstrichproben, die im **BD Viper** System extrahiert wurden, wurden folgendermaßen bestimmt: < 50 Zellen pro mL für unverdünnten und Q^x UPT Urin und < 100 GC-Zellen pro mL für ausgepresste vaginale und endozervikale Abstrichproben sowie für **BD SurePath**- und PreservCyt-Proben.

Mit dem GC Q^x Test im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems konnten 17 GC-Stämme (ATCC 19424, 27628, 27629, 27630, 27632, 27633, 27631, 21823, 51803, 23051, 31407, 31953, 35201, 31397, 31151, 43785, 51804) bei einer Konzentration von 50 Zellen pro mL in CT/GC Q^x Abstrichverdünnungsmittel, in **BD SurePath**-Konservierungsflüssigkeit in LBC-Probenverdünnungsröhrchen, und in PreservCyt-Lösung in LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit ≥ 95 % positiv nachgewiesen werden.

Testspezifität beim GC Q^x Test:

Die DNA von den in Tabelle 13 aufgeführten 141 Organismen wurde im **BD Viper** System extrahiert und mit dem amplifizierten DNA-Test **BD ProbeTec GC Q^x** untersucht. Alle potenziellen Spezies, die Kreuzreaktionen hervorgerufen könnten, wurden, wenn nicht anders angegeben, bei ≥ 1x10⁸ Zellen/mL getestet. Zwei *N. cinerea*-Stämme und zwei *N. lactamica*-Stämme haben im GC Q^x Test Kreuzreaktionen gezeigt.

Tabelle 13: Mikroorganismen mit potenziellen Kreuzreaktionen

<i>Acinetobacter calcoaceticus</i>	<i>Enterococcus faecium</i>	<i>Peptostreptococcus asaccharolyticus</i>	<i>Neisseria elongata</i> subsp. <i>glycolytica</i>
<i>Acinetobacter lwoffii</i>	Epstein Barr Virus***	<i>Peptostreptococcus productus</i>	<i>Neisseria elongata</i> subsp. <i>nitroreducens</i> (2)
<i>Actinomyces israelii</i>	<i>Escherichia coli</i>	<i>Plesiomonas shigelloides</i>	<i>Neisseria elongata</i>
Adenovirus***	<i>Flavobacterium meningosepticum</i>	<i>Propionibacterium acnes</i>	<i>Neisseria flavida</i> (4)
<i>Aeromonas hydrophilia</i>	<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Providencia stuartii</i>	<i>Neisseria flavescens</i> (4)
<i>Alcaligenes faecalis</i> *	<i>Gemella haemolysans</i>	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	<i>Neisseria lactamica</i> (7)
<i>Bacillus subtilis</i> *	<i>Haemophilus influenzae</i>	<i>Salmonella minnesota</i>	<i>Neisseria meningitidis</i> (12)
<i>Bacteroides fragilis</i>	Herpes Simplex Virus **	<i>Salmonella typhimurium</i>	<i>Neisseria mucosa</i> (5)
<i>Candida albicans</i> *	Humanes Papilloma-Virus (16 und 18)***	<i>Staphylococcus aureus</i>	<i>Neisseria perflava</i> (8)
<i>Candida glabrata</i> *	<i>Kingella kingae</i>	<i>Staphylococcus epidermidis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i> (2)
<i>Candida tropicalis</i> *	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	<i>Streptococcus agalactiae</i>	<i>Neisseria sicca</i> (5)
<i>Chlamydia trachomatis</i>	<i>Lactobacillus acidophilus</i> *	<i>Streptococcus mitis</i>	<i>Neisseria subflava</i> (15)
<i>Chlamydia pneumoniae</i> ****	<i>Lactobacillus brevis</i>	<i>Streptococcus mutans</i>	<i>Neisseria weaverii</i> (3)
<i>Chlamydia psittaci</i> *	<i>Lactobacillus jensenii</i> *	<i>Streptococcus pneumoniae</i> *	
<i>Citrobacter freundii</i>	<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus pyogenes</i>	
<i>Clostridium perfringens</i>	<i>Mobiluncus mulieris</i>	<i>Streptomyces griseus</i> **	
<i>Corynebacterium renale</i>	<i>Moraxella lacunata</i> *	<i>Trichomonas vaginalis</i> **	
<i>Cryptococcus neoformans</i> *	<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Veillonella parvula</i>	
Zytomegalie-Virus**	<i>Morganella morganii</i>	<i>Vibrio parahaemolyticus</i>	
<i>Edwardsiella tarda</i>	<i>Mycobacterium gordonae</i>	<i>Yersinia enterocolitica</i>	
<i>Enterobacter cloacae</i>	<i>Mycobacterium smegmatis</i>	<i>Branhamella catarrhalis</i> (5)	
<i>Enterococcus faecalis</i>	<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	<i>Neisseria cinerea</i> (2)	

(n) Anzahl der im **BD ProbeTec GC Q^x** Test getesteten Stämme

*Getestet bei > 1x10⁷ Zellen oder EB/mL; **Getestet bei > 1x10⁶ Zellen oder viralen Partikeln pro mL; ***Getestet bei ≥ 1x10⁶ genomischen Äquivalenten pro mL; ****Getestet bei ≥ 1x10⁵ TCID₅₀/mL

GC Q^x Störsubstanzen

Die Leistung des **BD ProbeTec GC Q^x** Tests im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems wurde in Gegenwart potenzieller Störsubstanzen evaluiert, die in Abstrich-, Urin-, **BD SurePath**- und/oder PreservCyt-Proben vorliegen können. Q^x UPT Urinprobenmatrizen, vaginale Abstrichprobenmatrizen, **BD SurePath**-Proben in LBC- Probenverdünnungsröhrchen und PreservCyt-Proben in LBC- Probenverdünnungsröhrchen wurden in Gegenwart und in Abwesenheit von GC-Organismen (150 GC-Zellen/mL in Urinmatrix und 300 GC-Zellen/mL in Abstrich/ LBC-Probenverdünnungsröhrchen-Matrix) mit potenziellen Störsubstanzen beimpft. Die Ergebnisse sind in Tabelle 14 zusammengefasst.

Tabelle 14: GC Q^x Störsubstanzen

Interpretation	Abstrich	Urin	BD SurePath	PreservCyt
Keine Interferenz beobachtet	Blut (≤ 60 %) Sperma Schleim Freiverkäufliche Vaginalprodukte und Kontrazeptiva Hämorrhoidencreme Verschreibungspflichtige Vaginalprodukte Leukozyten (1x10 ⁶ Zellen/mL) 1x10 ⁶ EB/mL <i>Chlamydia trachomatis</i>	Blut (≤ 1 %) Sperma Schleim Antibiotika Schmerzmittel Phenazopyridin Freiverkäufliche Deodorant-Sprays und -Puder Hormone Leukozyten Albumin < 1 mg/mL Glucose Saurer Urin (pH 4,0) Alkalischer Urin (pH 9,0) Bilirubin 1x10 ⁶ EB/mL <i>Chlamydia trachomatis</i> Im Zusammenhang mit Harnwegsinfektionen auftretende Organismen	Blut (≤ 1 %) Sperma Schleim Freiverkäufliche Vaginalprodukte und Kontrazeptiva Hämorrhoidencreme Verschreibungspflichtige Vaginalprodukte Leukozyten (1x10 ⁶ Zellen/mL) 1x10 ⁶ EB/mL <i>Chlamydia trachomatis</i>	Blut (≤ 1 %) Sperma Schleim Freiverkäufliche Vaginalprodukte und Kontrazeptiva Hämorrhoidencreme Verschreibungspflichtige Vaginalprodukte Leukozyten (1x10 ⁶ Zellen/mL) 1x10 ⁶ EB/mL <i>Chlamydia trachomatis</i>
Kann zu Extraktionskontrollfehlern führen	Blut (> 60 %)	Nicht zutreffend	Nicht zutreffend	Eisessig + Blut (≤ 5 %/1 % V/V)
Kann zu falsch negativen Ergebnissen führen	Nicht zutreffend	Nicht zutreffend	Nicht zutreffend	Eisessig + Blut (≤ 5 %/1 % V/V)

Stabilität von unverdünntem und Q^x UPT Urin

Es wurden gepoolte GC-negative männliche und weibliche Urinproben für analytische Tests verwendet, mit denen die Stabilität des Urins bei Lagerung und Transport nachgewiesen werden sollte. Bei den unverdünnten Urinproben wurden die Pools sowohl mit CT-Serovar H als auch mit dem GC-Stamm ATCC 19424 bei 45 EB pro mL bzw. 150 Zellen pro mL beimpft. Die unverdünnten Urinproben wurden entweder bei 2 – 8 °C 1, 3 oder 7 Tage lang, bei 30 °C 8, 24 oder 30 h lang oder bei -20 °C 180 Tage lang gelagert. Zu jedem Zeitpunkt wurden Proben aus dem Lagerort entnommen und mittels des **BD ProbeTec GC Q^x** Tests im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems getestet. Es wurden für jede Bedingung (Probentyp/Temperatur/Lagerdauer) 32 Testausführungen generiert. Die Ergebnisse entsprachen beim GC Q^x Test unter allen getesteten Bedingungen den Erwartungen.

Bei den Q^x UPT Urinproben wurden die Proben sowohl mit CT-Serovar H als auch mit dem GC-Stamm ATCC 19424 bei 45 EB pro mL bzw. 150 Zellen pro mL beimpft. Die beimpften Urinprobenpools wurden dann entweder bei 2 – 8 °C 24 h lang oder bei 30 °C 8 h lang gelagert, bevor sie in die Q^x UPT Röhrchen übertragen wurden. Die Q^x UPT Proben wurden dann entweder bei 2 – 8 °C 14, 21 oder 30 Tage lang, bei 30 °C 14, 21 oder 30 Tage lang oder bei -20 °C 180 Tage lang gelagert. Zu jedem Zeitpunkt wurden Q^x UPT Proben aus dem Lagerort entnommen und mittels des **BD ProbeTec GC Q^x** Tests im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems getestet. Es wurden für jede Bedingung (Probentyp/Temperatur/Lagerdauer) 32 Testausführungen generiert. Die Ergebnisse entsprachen beim GC Q^x Test unter allen getesteten Bedingungen den Erwartungen.

Stabilität von trockenen und ausgedrückten Vaginalabstrichen

Es wurden gepoolte GC-negative Vaginalabstrichmatrizen für analytische Tests verwendet, mit denen die Stabilität von trockenen Vaginalabstrichproben bei Lagerung und Transport nachgewiesen werden sollte. Die Pools wurden sowohl mit CT-Serovar H als auch mit dem GC-Stamm ATCC 19424 beimpft, um 90 EB pro mL bzw. 300 Zellen pro mL zu erreichen, wenn damit Abstriche beimpft und in CT/GC Q^x Abstrichverdünnungsmittel ausgedrückt werden. Die beimpften trockenen Abstriche wurden entweder bei 2 – 8 °C 3, 7 oder 14 Tage lang, bei 30 °C 3, 7 oder 14 Tage lang oder bei -20 °C 30, 60 oder 180 Tage lang gelagert. Zu jedem Zeitpunkt wurden trockene Abstriche aus dem Lagerort entnommen, in 2 mL CT/GC Q^x Abstrichverdünnungsmittel ausgepresst und mittels des **BD ProbeTec GC Q^x** Tests im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems getestet. Es wurden für jede Bedingung (Probentyp/Temperatur/Lagerdauer) 32 Testausführungen generiert. Die Ergebnisse entsprachen beim GC Q^x Test unter allen getesteten Bedingungen den Erwartungen.

Es wurden gepoolte GC-negative Vaginalabstrichmatrizen für analytische Tests verwendet, mit denen die Stabilität von ausgepressten Vaginalabstrichproben bei Lagerung und Transport nachgewiesen werden sollte. Die Pools wurden sowohl mit CT-Serovar H als auch mit dem GC-Stamm ATCC 19424 beimpft, um 90 EB pro mL bzw. 300 Zellen pro mL zu erreichen. Die beimpfte Abstrichmatrix wurde entweder bei 2 – 8 °C 7, 14 oder 30 Tage lang, bei 30 °C 7, 14 oder 30 Tage lang oder bei -20 °C 30, 60 oder 180 Tage lang gelagert. Zu jedem Zeitpunkt wurden Proben aus dem Lagerort entnommen und mittels des **BD ProbeTec GC Q^x** Tests im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems getestet. Es wurden für jede Bedingung (Probentyp/Temperatur/Lagerdauer) 32 Testausführungen generiert. Die Ergebnisse entsprachen beim GC Q^x Test unter allen getesteten Bedingungen den Erwartungen.

Stabilität von Endozervikal- und Urethralabstrichproben

Es wurden gepoolte GC-negative Endozervikalabstrichmatrizen für analytische Tests verwendet, mit denen die Stabilität von Endozervikal- und Urethralabstrichproben bei Lagerung und Transport nachgewiesen werden sollte. Die Pools wurden sowohl mit CT-Serovar H als auch mit dem GC-Stamm ATCC 19424 bei 90 EB pro mL bzw. 300 Zellen pro mL beimpft. Die Pools wurden in 2-mL-BD Probenröhrchen dispensiert, um „feuchte“ Endozervikalproben zu simulieren, und entweder bei 2 – 8 °C 7, 14 oder 30 Tage lang, bei 30 °C 7, 14 oder 30 Tage lang oder bei -20 °C 30, 60 oder 180 Tage lang gelagert. Zu jedem Zeitpunkt wurden Proben aus dem Lagerort entnommen und mittels des **BD ProbeTec GC Q^x** Tests im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems getestet. Es wurden für jede Bedingung (Probenart/Temperatur/Lagerdauer) 32 Testausführungen generiert. Die Ergebnisse entsprachen beim GC Q^x Test unter allen getesteten Bedingungen den Erwartungen.

Stabilität von Proben nach dem Vorwärmen

Es wurden gepoolte GC-negative männliche und weibliche unverdünnte Urinproben für analytische Tests verwendet, mit denen die Stabilität von vorgewärmten unverdünnten und Q^x UPT Urinproben bei der Lagerung nachgewiesen werden sollte. Die gepoolten Urinproben wurden mit CT-Serovar H und mit dem GC-Stamm ATCC 19424 bei 45 EB pro mL bzw. 150 Zellen pro mL beimpft und entweder in Q^x UPT Röhrchen transfertiert oder als unverdünnter Urin belassen. Beide Probenotypen wurden 15 min bei 114 °C vorgewärmt und 15 min abgekühlt. Nach dem Vorwärmvorgang wurden die Probenröhrchen entweder bei 2 – 8 °C 1, 3 oder 7 Tage lang, bei 30 °C 1, 3 oder 7 Tage lang oder bei -20 °C 30 oder 180 Tage lang gelagert. Zu jedem Zeitpunkt wurden Proben aus dem Lagerort entnommen und mittels des **BD ProbeTec GC Q^x** Tests im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems getestet. Es wurden für jede Bedingung (Probenart/Temperatur/Lagerdauer) 32 Testausführungen generiert. Die Ergebnisse entsprachen beim GC Q^x Test unter allen getesteten Bedingungen den Erwartungen.

Es wurden gepoolte GC-negative Vaginal- und Endozervikalabstrichprobenmatrizen in CT/GC Q^x Abstrichverdünnungsmittel für analytische Tests verwendet, mit denen die Stabilität von vorgewärmten ausgepressten Vaginal-, Endozervikal- und männlichen Urethralabstrichproben bei der Lagerung nachgewiesen werden sollte. Für beide Matrizenarten wurden die gepoolten Proben sowohl mit CT-Serovar H als auch mit dem GC-Stamm ATCC 19424 bei 90 EB pro mL bzw. 300 Zellen pro mL beimpft und als Aliquote in 2-mL-BD Probenröhrchen transfertiert. Die Probenröhrchen wurden 15 min bei 114 °C vorgewärmt und 15 min abgekühlt. Nach dem Vorwärmvorgang wurden die Probenröhrchen entweder bei 2 – 8 °C 3 oder 7 Tage lang, bei 30 °C 3 oder 7 Tage lang oder bei -20 °C 30 oder 180 Tage lang gelagert. Zu jedem Zeitpunkt wurden Proben aus dem Lagerort entnommen und mittels des **BD ProbeTec GC Q^x** Tests im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems getestet. Es wurden für jede Bedingung (Probenart/Temperatur/Lagerdauer) 32 Testausführungen generiert. Die Ergebnisse entsprachen beim GC Q^x Test unter allen getesteten Bedingungen den Erwartungen.

Stabilität von BD SurePath-Proben

Es wurden gepoolte CT- und GC-negative klinische **BD SurePath**-Proben für analytische Tests verwendet, mit denen die Lagerstabilität nachgewiesen werden sollte. Die Pools wurden sowohl mit CT-Serovar H als auch mit dem GC-Stamm ATCC 19424 beimpft, um 90 EB pro mL bzw. 300 Zellen pro mL zu erreichen. Die Pools wurden in 10-mL-**BD SurePath** Flaschen dispensiert und bei entweder 2 – 8 °C oder 30 °C gelagert. Nach 30 Tagen wurden aus jeder Flasche 0,5 mL entfernt und in ein LBC-Probenverdünnungsröhrchen gegeben. Anschließend wurden die Proben in den LBC- Probenverdünnungsröhrchen bei 2 – 8 °C 30 Tage lang oder bei 30 °C 30 Tage lang oder bei -20 °C 90 Tage lang gelagert. Zu jedem Zeitpunkt wurden Proben aus dem Lagerort entnommen und mittels des **BD ProbeTec GC Q^x** Tests im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems getestet. Es wurden für jede Bedingung (Temperatur/Lagerdauer) 24 Testausführungen generiert. Die Ergebnisse entsprachen beim GC Q^x Test unter allen getesteten Bedingungen den Erwartungen.

Stabilität von PreservCyt-Proben

Es wurden gepoolte CT- und GC-negative klinische PreservCyt-Proben für analytische Tests verwendet, mit denen die Lagerstabilität nachgewiesen werden sollte. Die Pools wurden sowohl mit CT-Serovar H als auch mit dem GC-Stamm ATCC 19424 beimpft, um 90 EB pro mL bzw. 300 Zellen pro mL zu erreichen. Die Pools wurden in 20-mL-PreservCyt Flaschen dispensiert und bei entweder 2 – 8 °C oder 30 °C gelagert. Nach 30 Tagen wurden aus jeder Flasche 0,5 mL entfernt und in ein LBC-Probenverdünnungsröhrchen gegeben. Anschließend wurden die Proben in den LBC- Probenverdünnungsröhrchen bei 2 – 8 °C 30 Tage lang oder bei 30 °C 30 Tage lang oder bei -20 °C 90 Tage lang gelagert. Zu jedem Zeitpunkt wurden Proben aus dem Lagerort entnommen und mittels des **BD ProbeTec GC Q^x** Tests im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems getestet. Es wurden für jede Bedingung (Temperatur/Lagerdauer) 24 Testausführungen generiert. Die Ergebnisse entsprachen beim GC Q^x Test unter allen getesteten Bedingungen den Erwartungen.

Reproduzierbarkeit

Die Reproduzierbarkeit des **BD Viper** Systems mittels des **BD ProbeTec GC Q^x** Tests wurde an drei klinischen Standorten an jeweils einem **BD Viper** System pro Standort evaluiert. Es wurde ein Testprofil simulierter Proben getestet, das CT- und GC-Organismen umfasste, mit denen das Abstrichverdünnungsmittel für den **BD ProbeTec GC Q^x** Test beimpft war. Simulierte Endozervikal- und Urethralproben enthielten einen sauberen Endozervikalabstrich, wohingegen dies bei simulierten Urin- und Vaginalabstrichproben nicht der Fall war. Das nicht beimpfte Abstrichverdünnungsmittel für den **BD ProbeTec GC Q^x** Test wurde für die GC-negativen Proben verwendet. Neun Replikate jedes Testprofils wurden fünf Tage lang täglich auf jedem **BD Viper** System getestet. Die Daten sind in Tabelle 15A zusammengefasst.

Tabelle 15A: Zusammenfassung der Reproduzierbarkeitsdaten des GC Q^x Tests auf dem BD Viper System für Abstrich- und Urinproben

Probenart	CT EB/mL	GC- Zellen/ mL	% korrekt	95 % CI	MaxRFU- Mittelwert	Innerhalb des Testlaufs		Testlauf zu Testlauf, innerhalb des Labors		Labor zu Labor	
						SD	% CV	SD	% CV	SD	% CV
Endozervikal/ Urethral	0	0	99,3 % (134/135)	(95,9 %, 100,0 %)	13,8	151,3	1.096,3	0,0	0,0	0,6	4,3
	30	0	98,5 % (133/135)	(94,8 %, 99,8 %)	28,1	220,7	785,3	0,0	0,0	33,8	120,3
	0	100	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1.859,5	94,1	5,1	0,0	0,0	19,2	1,0
	30	250	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1.847,3	117,6	6,4	0,0	0,0	25,9	1,4
	75	100	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1.855,9	119,4	6,4	0,0	0,0	42,2	2,3
Urin/Vaginal	0	0	99,3 % (134/135)	(95,9 %, 100,0 %)	15,7	162,3	1.031,1	0,0	0,0	0,0	0,0
	30	0	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1,1	3,1	295,8	0,7	69,7	0,5	48,3
	0	100	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1.899,0	86,1	4,5	22,8	1,2	0,0	0,0
	30	250	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1.884,2	94,0	5,0	13,8	0,7	0,0	0,0
	75	100	100,0 % (135/135)	(97,3 %, 100,0 %)	1.867,2	87,7	4,7	0,0	0,0	19,2	1,0

Des Weiteren wurde intern eine zweite Studie durchgeführt, um die Reproduzierbarkeit der Testergebnisse (d. h. positive bzw. negative Anteile) bei Zielkonzentrationen unter der analytischen Nachweisgrenze (LOD) des **BD ProbeTec GC Q^x Tests** zu charakterisieren. Es wurde ein Testprofil simulierter Proben getestet, das GC- und CT-Organismen umfasste, mit denen das Q^x Abstrichverdünnungsmittel in zwei verschiedenen Konzentrationen (1:10, 1:100) beimpft war, wobei beide unter der analytischen Nachweisgrenze des jeweiligen Organismus lagen. Diese Konzentrationen wurden entsprechend des dynamischen Bereichs der LOD-Kurve bei diesem Test gewählt. 15 Replikate jedes Testprofils wurden fünf Tage lang täglich auf jedem **BD Viper System** getestet. Die Daten sind in Tabelle 15B zusammengefasst.

Tabelle 15B: Charakterisierung der Reproduzierbarkeit des Systems bei Zielkonzentrationen unter der analytischen Nachweisgrenze (LOD) beim GC Q^x Test für Abstrich- und Urinproben

Probenart	Verdünnung der analytischen LOD	% Positiv	95 % CI (Positiv)	MaxRFU- Mittelwert (Positiv)	% Negativ	95 % CI (Negativ)	MaxRFU- Mittelwert (Negativ)
Endozervikal/ Urethral	1:10	92,9 (209/225)	(88,7, 95,9)	1.324,6	7,1 (16/225)	(4,1, 11,3)	41,4
Endozervikal/ Urethral	1:100	30,7 (69/225)	(24,7, 37,1)	835,9	69,3 (156/225)	(62,9, 75,3)	7,2
Urin/Vaginal	1:10	90,7 (204/225)	(86,1, 94,1)	1.165,9	9,3 (21/225)	(5,9, 13,9)	34,2
Urin/Vaginal	1:100	22,7 (51/225)	(17,4, 28,7)	872,7	77,3 (174/225)	(71,3, 82,6)	7,8

Eine Reproduzierbarkeitsstudie des **BD Viper Systems** mittels des **BD ProbeTec GC Q^x Tests** wurde ebenfalls für LBC (flüssigkeitsbasierte Zytologie)-Proben an drei klinischen Standorten an jeweils einem **BD Viper System** pro Standort durchgeführt. Mit dem **BD ProbeTec GC Q^x Test** wurde ein Testprofil simulierter Proben getestet, das CT- und GC-Organismen umfasste, mit denen LBC-Medium enthaltenden LBC-Probenverdünnungsröhrchen beimpft waren. Für die GC-negativen Proben wurden nicht beimpfte LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit LBC-Medium verwendet. Neun Replikate jedes Testprofils wurden fünf Tage lang täglich auf jedem **BD Viper System** getestet. Die Daten sind in Tabelle 15C zusammengefasst. In die Profile wurden zwei weitere Konzentrationen aufgenommen, um die Reproduzierbarkeit der Testergebnisse (d. h. positive bzw. negative Anteile) bei Zielkonzentrationen unter der analytischen Nachweisgrenze (LOD) des **BD ProbeTec GC Q^x Tests** zu charakterisieren. Diese zusätzlichen Proben umfassten CT- und GC-Organismen, die in LBC-Probenverdünnungsröhrchen eingebracht wurden, die LBC-Medium in Verdünnungen von 1:10 und 1:100 der jeweiligen analytischen Nachweisgrenzen der einzelnen Analyte enthielten. Diese Konzentrationen wurden so gewählt, dass sie in den dynamischen Bereich der analytischen Nachweisgrenzenkurven für den **BD ProbeTec CT Q^x Test** und den **GC Q^x Test** fallen. 9 Replikate jedes Testprofils

wurden fünf Tage lang täglich auf jedem der drei **BD Viper** System getestet. Die Daten sind in Tabelle 15D zusammengefasst.

Tabelle 15C: Zusammenfassung der Reproduzierbarkeitsdaten des GC Q^x Tests auf dem BD Viper System für LBC-Proben

CT EB/mL	GC-Zellen/ mL	% korrekt	95 % CI	MaxRFU- Mittelwert	Innerhalb des Testlaufs		Testlauf zu Testlauf, innerhalb des Labors		Labor zu Labor	
					SD	% CV	SD	% CV	SD	% CV
0	0	100,0 % (135/135)	(97,3 % – 100,0 %)	1,21	4,00	330,38	0,00	0,00	0,00	0,00
30	0	100,0 % (135/135)	(97,3 % – 100,0 %)	0,98	7,47	761,30	0,00	0,00	0,17	17,04
0	100	100,0 % (135/135)	(97,3 % – 100,0 %)	1.982,77	83,92	4,23	0,00	0,00	0,00	0,00
30	250	100,0 % (135/135)	(97,3 % – 100,0 %)	1.983,66	87,76	4,42	0,00	0,00	24,80	1,25
75	100	100,0 % (135/135)	(97,3 % – 100,0 %)	1.920,14	81,94	4,27	59,45	3,10	0,00	0,00

Tabelle 15D: Charakterisierung der Reproduzierbarkeit des Systems bei Zielkonzentrationen unter der analytischen Nachweisgrenze (LOD) beim GC Q^x Test für LBC-Proben

Verdünnung der analytischen LOD	% Positiv	95 % CI (Positiv)	MaxRFU- Mittelwert (Positiv)	% Negativ	95 % CI (Negativ)	MaxRFU- Mittelwert (Negativ)
1:10	74,1 (100/135)	(65,8 – 81,2)	1.159,2	25,9 (35/135)	(18,8 – 34,2)	21,2
1:100	8,9 (12/135)	(4,7 – 15,0)	1.136,5	91,1 (123/135)	(85,0 – 95,3)	6,6

System-Kreuzkontamination und Verschleppung

Es wurde eine interne Studie durchgeführt, mit der das Risiko dafür evaluiert werden sollte, dass entweder im selben Testdurchlauf im Extraktionsmodus des **BD Viper** Systems (Kreuzkontamination innerhalb von Durchläufen) oder in einem Folgedurchlauf (Verschleppung zwischen Durchläufen) ein falsch positives Ergebnis auftritt. Der Test wurde anhand von negativen und positiven Proben auf drei **BD Viper** Systemen durchgeführt. Die negativen Proben bestanden aus CT/GC Q^x Abstrichverdünnungsmittel/LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit PreservCyt-Lösung. Die positiven Proben bestanden aus einem repräsentativen Analyt (10⁵ CT EB/mL), mit dem CT/GC Q^x Abstrichverdünnungsmittel/LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit PreservCyt-Lösung beimpft wurde. Die Kreuzkontaminationsrate betrug insgesamt (d. h. bei veränderlichen Spalten positiver und negativer Proben und einer Prävalenz von 50 %) 0,41 % (9/2208) für das CT/GC Q^x Abstrichverdünnungsmittel und 0,45 % (5/1104) für das LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit PreservCyt-Lösung. Die Verschleppungskontaminationsrate betrug insgesamt (d. h. die Verschleppung zwischen aufeinanderfolgenden Durchläufen, wenn die Prävalenz beim vorherigen Durchlauf 50 % betrug) 0,36 % (8/2208) für das CT/GC Q^x Abstrichverdünnungsmittel und 0,54 % (6/1104) für das LBC-Probenverdünnungsröhrchen mit PreservCyt-Lösung. Kreuzkontaminations- und Verschleppungsraten in den drei **BD Viper** Systemen werden in Tabelle 16A und 16B zusammengefasst.

Tabelle 16A: Kreuzkontamination und Verschleppungskontamination (Abstrich/Urin)

Ausgewählter Dispensiermodus	BD Viper System	Kreuzkontamination			Verschleppungskontamination		
		n	Positive Ergebnisse	% Positiv	n	Positive Ergebnisse	% Positiv
Doppelter Test	1	736	5	0,68	736	1	0,14
	2	736	0	0,00	736	3	0,41
	3	736	4	0,54	736	4	0,54
	Insgesamt	2.208	9	0,41	2.208	8	0,36
Einfacher Test	1	190	0	0,00	186	0	0,00
	2	188	1	0,53	186	1	0,54
	3	188	0	0,00	186	0	0,00
	Insgesamt	566	1	0,18	558	1	0,18

Tabelle 16B: Kreuzkontamination und Verschleppungskontamination (LBC-Medium)

Medientyp	BD Viper System	Kreuzkontamination			Verschleppungskontamination		
		n	Positive Ergebnisse	% Positiv	n	Positive Ergebnisse	% Positiv
PreservCyt	1	368	1	0,27	368	1	0,27
	2	368	3	0,82	368	0	0,00
	3	368	1	0,27	368	5	0,45
	Insgesamt	1.104	5	0,45	1.104	6	0,54

INTERPRETATION DER TABELLEN

Symbole und Abkürzungen

Symbole

(+)	positiv
(-)	negativ
#	Anzahl
%	Prozentsatz

Abkürzungen

A	(Asymptomatic) asymptomatisch
CI	(Confidence Interval) Vertrauensintervall
CT	<i>Chlamydia trachomatis</i>
CV	(Coefficient of Variation) Variationskoeffizient
E	(Equivocal) zweideutig
EC	(Extraction Control) Extraktionskontrolle
ET	(Extraction Transfer Error) Extraktionstransferfehler
FN	(False Negative) falsch negativ
FNU	(Female Neat Urine) unverdünnter weiblicher Urin
FP	(False Positive) falsch positiv
FS	(Female endocervical swab) weiblicher Endozervikalabstrich
FUPT	(Female urine in Q ^x UPT) weiblicher Urin in Q ^x UPT
FV	(Female vaginal swab) weiblicher Vaginalabstrich
GC	<i>Neisseria gonorrhoeae</i>
HIV	Human Immunodeficiency Virus
I	(Indeterminate) unbestimmt
IFU	(Inclusion Forming Units) einschlussbildende Einheiten
LBC	(Liquid Based Cytology) flüssigkeitsbasierte Zytologie
LE	(Liquid level error) Flüssigkeitsstandfehler
LOD	(Limit of Detection) Nachweisgrenze
MaxRFU	(Maximum relative fluorescent units) maximale relative Fluoreszenzeinheiten
MNU	(Male Neat Urine) unverdünnter männlicher Urin
MS	(Male urethral swab) männlicher Urethralabstrich
MUPT	(Male urine in Q ^x UPT) männlicher Urin in Q ^x UPT
n	(number) Anzahl
NA	(non-applicable) nicht zutreffend
NAAT	(Nucleic Acid Amplification Test) Nukleinsäureamplifikationstest
NPA	(Negative Percent Agreement) negative prozentuale Übereinstimmung
NPV	(Negative Predictive Value) negativer Vorhersagewert
OB/GYN	(Obstetrics/Gynecology) Klinik für Geburtshilfe und Frauenheilkunde
PA	(Percent Agreement) prozentuale Übereinstimmung
PBS	(Phosphate Buffered Saline) phosphatgepufferte Kochsalzlösung
PIS	(Patient Infected Status) Patienteninfektionsstatus
PPA	(Positive Percent Agreement) positive prozentuale Übereinstimmung
PPV	(Positive Predictive Value) positiver Vorhersagewert
QC	(Quality Control) Qualitätskontrolle
S	(Symptomatic) symptomatisch
SD	(Standard Deviation) Standardabweichung
SDA	(Strand Displacement Amplification) Strangverdrängungsamplifikation
STD	(Sexually Transmitted Disease) sexuell übertragbare Krankheit
TN	(True Negative) richtig negativ
TP	(True Positive) richtig positiv
UPT	(Urine Preservative Transport) Urinkonservierung und -transport

LIEFERBARE PRODUKTE

Die folgenden **BD ProbeTec CT/GC Q^x** and **BD Viper** Produkte sind ebenfalls erhältlich:

Best.- Nr.	Beschreibung
440724	BD Viper Pipette Tips (Pipettenspitzen), 960
441392	BD Viper Trash Box (Abfallbehälter)
441391	BD Viper Trash Bags (Abfallbeutel)
440818	BD Viper Trash Boxes and Bags (Abfallbehälter und -Beutel)
440974	BD Viper Tube Lockdown Cover (Röhrchenarretierungsabdeckung)
440975	BD Viper Lysing Heater (Lysierblock), 115 V
440976	BD Viper Lysing Heater (Lysierblock), 230 V
440977	BD Viper Lysing Rack (Lysierständer)
440984	Amplification Plate Sealers (Amplifikations-Plattendeckelsiegel) (schwarz)
441072	BD Viper Liquid Waste Bottle (Flüssigabfallflasche)
441074	BD Viper Plate Seal Tool (Plattenversieglungswerkzeug)
441091	BD Viper System
441122	Vaginal Specimen Transport for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays (Vaginalabstrich-Transportsystem für den amplifizierte DNA-Test BD ProbeTec CT/GC Q^x), 100 Einheiten
441124	BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay Reagent Pack (Reagenzienpackung für den amplifizierte DNA-Test BD ProbeTec GC Q^x), 1.152 Tests
441126	BD ProbeTec CT Q^x Amplified DNA Assay Reagent Pack (Reagenzienpackung für den amplifizierte DNA-Test BD ProbeTec CT Q^x), 1.152 Tests
441125	Control Set for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays (Kontrollenset für den amplifizierte DNA-Test BD ProbeTec CT/GC Q^x), 24 positiv und 24 negativ
441128	BD Viper Extraction Reagent and Lysis Trough (Extraktionsreagenz und Lysemulde), 12 Extraktionsreagenzmulden und 12 Lysemulden
441129	BD FOX Extraction Tubes (Extraktionsröhrchen), 384 Tests
441354	BD Viper Neutralization Pouch (Neutralisierungsbeutel), 12 Beutel
441357	BD ProbeTec Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (Entnahmeset für Endozervikal- oder Läsionsabstriche)
441358	Male Urethral Specimen Collection Kit for the BD ProbeTec CT/GC Q^x Amplified DNA Assays (Kit zur Entnahme von männlichen Urethralabstrichen für den amplifizierte DNA-Test BD ProbeTec CT/GC Q^x), 100 Einheiten
441359	Kappen zur Verwendung mit BD Viper (Extraktionsmodus), 4 x 100
441360	Probenröhrchen und Kappen zur Verwendung mit BD Viper (Extraktionsmodus), 4 x 100
441361	Swab Diluent for the BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays (Abstrichverdünnungsmittel für den amplifizierte DNA-Test BD ProbeTec Q^x), 2 mL x 48
441362	BD Urine Preservative Transport for the Q^x Amplified DNA Assays (Urinkonservierungs- und Transportsystem für den amplifizierte DNA-Test Q^x), 100 Einheiten
441444	Liquid Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tubes for the BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays (LBC-Probenverdünnungsröhrchen für den amplifizierte DNA-Test BD ProbeTec Q^x)
441443	Liquid Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube Caps for the BD ProbeTec Q^x Amplified DNA Assays (Kappen für LBC-Probenverdünnungsröhrchen für den amplifizierte DNA-Test BD ProbeTec Q^x)

Die folgenden Stämme sind erhältlich von:

American Type Culture Collection (ATCC)
10801 University Boulevard
Manassas, VA 20110-2209, USA.
ATCC-Nr. 19424 *Neisseria gonorrhoeae*
ATCC-Nr. VR-879 *Chlamydia trachomatis* (Serotyp H)
ATCC-Nr. VR-902B *Chlamydia trachomatis* LGV II

Bio-Rad AmpliTrol CT/GC ist erhältlich von:

Bio-Rad Laboratories (Blackhawk Biosystems)
12945 Alcosta Blvd. 2nd Floor
San Ramon, CA 94583
1-800-866-0305
AmpliTrol CT/GC Nr. 00126

LITERATUR: S. "References" im englischen Text.

BD ProbeTec *Neisseria gonorrhoeae* (GC) Q^x Amplified DNA Assay

Español

USO PREVISTO

El análisis **BD ProbeTec GC Q^x Amplified DNA Assay** (Análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Q^x**), cuando se realiza en el sistema **BD Viper** en modo de extracción, emplea la tecnología de amplificación por desplazamiento de cadenas (SDA, Strand Displacement Amplification) para la detección cualitativa directa de ADN de *Neisseria gonorrhoeae* en muestras de torunda endocervicales femeninas y uretrales masculinas tomadas por personal clínico, muestras de torunda vaginales tomadas por la paciente (en un entorno clínico) y muestras de orina masculinas y femeninas. El análisis también está indicado para su uso con muestras ginecológicas recogidas en fluido conservante **BD SurePath Preservative Fluid** o en solución PreservCyt, utilizando una parte alícuota que se retira antes del procesamiento para la prueba de Papanicolaou **BD SurePath** o ThinPrep. El uso de este análisis está indicado en el caso de pacientes tanto sintomáticos como asintomáticos, y su función es ayudar en el diagnóstico de la enfermedad urogenital causada por gonococos.

RESUMEN Y EXPLICACIÓN

La Organización Mundial de la Salud (OMS) calcula que cada año se diagnostican en el mundo 62 millones de nuevos casos de infección causada por *Neisseria gonorrhoeae*¹. En Estados Unidos, la infección por gonorrea es la segunda enfermedad infecciosa de mayor incidencia, con más de 358.000 casos en 2006². Durante este periodo, la incidencia de infección fue mayor entre las mujeres con respecto a los hombres por primera vez en 10 años². La infección en las mujeres a menudo es asintomática y si no se aplica el tratamiento adecuado, puede derivar en enfermedad inflamatoria pélvica, infertilidad, embarazo ectópico y dolor pélvico crónico. En el caso de los hombres, los síntomas de uretritis aguda y disuria normalmente hacen que las personas infectadas soliciten tratamiento antes de que se produzcan secuelas de mayor gravedad. La transmisión de la bacteria *N. gonorrhoeae* se produce por contacto sexual, aunque también puede transmitirse en el canal del parto, lo que a su vez puede provocar conjuntivitis en el recién nacido.

Debido al elevado índice de infecciones asintomáticas y con el fin de evitar complicaciones y reducir la tasa de transmisión, el US Preventive Services Task Force (Grupo de trabajo estadounidense sobre servicios de prevención) ha publicado una serie de recomendaciones para la detección de la infección en mujeres jóvenes sexualmente activas y mujeres de mayor edad que pertenezcan a algún grupo de riesgo³. Además, el Advisory Committee on Human Immunodeficiency Virus (HIV) and Sexually Transmitted Disease (STD) Prevention (Comité estadounidense para la prevención del virus de inmunodeficiencia humana [VIH] y las enfermedades de transmisión sexual [ETS]) fomenta el desarrollo de programas de control activo que contemplen las ETS como un factor de intervención primario en el control de la epidemia de VIH⁴. No obstante, el reciente aumento de la resistencia a la fluoroquinolona ha mermado las opciones disponibles para combatir la infección por *N. gonorrhoeae*, de manera que la administración de cefalosporinas es el único tratamiento recomendado por los Centros para el control y la prevención de enfermedades (CDC) estadounidenses⁵.

N. gonorrhoeae son diplococos gramnegativos, oxidasa-positivos, que pueden observarse mediante tinción de Gram en frotis de secreciones uretrales, habitualmente en el interior de los neutrófilos. El cultivo de *N. gonorrhoeae* puede resultar difícil ya que este microorganismo no sobrevive mucho tiempo fuera del anfitrión y es muy sensible a las condiciones ambientales adversas, como la desecación y las temperaturas extremas. A pesar de que el cultivo de torundas urogenitales continúa siendo una herramienta importante para el diagnóstico de la infección por *N. gonorrhoeae* debido a la necesidad continua de supervisión de la susceptibilidad antimicrobiana, el empleo de métodos moleculares que amplifican y detectan secuencias de ácido nucleico específicas es cada vez mayor, debido a que estos métodos pueden aplicarse tanto a muestras de torunda como a muestras de orina, cuya recogida es mucho más fácil^{6,7}.

Cuando se utiliza con el sistema **BD Viper**, el análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Q^x** implica la extracción automatizada del ADN basado en óxido ferroso de las muestras clínicas. Este proceso de extracción emplea la tecnología de extracción **BD FOX**, que consiste en la lisis celular química, seguida de la unión del ADN a partículas paramagnéticas, el lavado del ácido nucleico ligado y la elución en un tampón adecuado para la amplificación. En caso de estar presente, el ADN de la bacteria *N. gonorrhoeae* se detecta a continuación mediante la amplificación por desplazamiento de cadenas (SDA) de una secuencia específica con la ayuda de una sonda de detección marcada con fluorescencia^{8,9}.

PRINCIPIOS DEL PROCEDIMIENTO

El análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Q^x** se ha diseñado para su uso con los dispositivos de recogida y transporte de muestras **BD ProbeTec Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae (CT/GC) Q^x**, los reactivos correspondientes, el sistema **BD Viper** y la tecnología de extracción **BD FOX**. Las muestras se recogen y transportan en sus respectivos dispositivos de transporte, que protegen la integridad del ADN de la bacteria *N. gonorrhoeae* en los intervalos de temperatura y tiempo especificados.

Las muestras de orina y de torunda deben someterse a un paso de calentamiento previo en el calentador de lisis **BD Viper Lysing Heater** cuyo objetivo es disolver el moco y homogeneizar la muestra. Una vez enfriadas, las muestras se cargan en el sistema **BD Viper**, que ejecuta a continuación todos los pasos del proceso de extracción y amplificación del ADN analizado sin que sea necesaria la intervención del usuario. En el caso de muestras ginecológicas que se recogen y transportan en fluido conservante **BD SurePath** o en solución PreservCyt, la fase de precalentamiento no es necesaria; es decir, se transfiere simplemente una parte alícuota a un tubo de dilución de muestras de citología en líquido Liquid-Based Cytology Specimen (LBC) para el análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec Q^x** antes de cargarlo en el instrumento. La muestra se transfiere a un tubo de extracción que contiene partículas de óxido férrico en una película soluble y control de extracción deshidratado. A continuación, se aplica un pH alto para lisar las células bacterianas y provocar que el ADN de éstas se libere en la solución. Después, se añade un ácido para reducir el pH e inducir la carga positiva del óxido férrico que, como consecuencia, se une al ADN con carga negativa. Seguidamente,

las partículas y el ADN ligado son atraídos hacia los laterales del tubo de extracción mediante imanes y la muestra tratada se aspira y se desecha. A continuación, se lavan las partículas y se añade un tampón de elución de pH elevado para recuperar el ADN purificado. Por último, se utiliza un tampón de neutralización cuya finalidad es hacer que el pH de la solución extraída sea el óptimo para la amplificación del objeto de análisis.

El análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Q^x** se basa en la amplificación y la detección simultáneas del ADN analizado mediante Primers para amplificación y una sonda de detección marcada con fluorescencia^{8,9}. Los reactivos de SDA se deshidratan en dos micropocillos desechables diferentes: el micropocillo de Priming, que contiene los Primers para amplificación, la sonda de detección marcada con fluorescencia, nucleótidos y otros reactivos necesarios para la amplificación, y el micropocillo de amplificación, que contiene las dos enzimas (una ADN polimerasa y una endonucleasa de restricción) necesarias para la amplificación por desplazamiento de cadenas (SDA). El sistema **BD Viper** pipetea una parte de la solución de ADN purificado de cada tubo de extracción y la transfiere a un micropocillo de Priming para rehidratar el contenido. Tras un breve periodo de incubación, la mezcla de reacción se transfiere al micropocillo de amplificación correspondiente, calentado con anterioridad, que a continuación se cierra herméticamente para evitar la contaminación y, por último, se incuba en uno de los dos lectores de fluorescencia con control térmico. La presencia o ausencia de ADN de *N. gonorrhoeae* se determina mediante el cálculo del valor máximo de fluorescencia (Unidades de fluorescencia relativa máxima [MaxRFU]) durante el transcurso del proceso de amplificación y la posterior comparación de este valor con un valor umbral predeterminado.

Además de la sonda de detección de fluorescencia utilizada para detectar ADN de *N. gonorrhoeae* amplificado, el procedimiento añade a cada reacción un segundo oligonucleótido marcado con fluorescencia. Este oligonucleótido del control de extracción se marca con un pigmento distinto al utilizado para la detección del ADN de *N. gonorrhoeae* y su función es confirmar la validez del proceso de extracción. El control de extracción se deshidrata en los tubos de extracción y se hidrata de nuevo una vez que se han añadido tanto la muestra como los reactivos de extracción. Al final del proceso de extracción, el instrumento **BD Viper** supervisa la fluorescencia del control de extracción y aplica un algoritmo automatizado a las señales específicas del control de extracción y de *N. gonorrhoeae* para comunicar el resultado de la muestra como positivo, negativo o fallo del control de extracción.

REACTIVOS

Cada juego de reactivos **BD ProbeTec GC Q^x Reagent Pack** contiene:

- Micropocillos de Priming para análisis de ADN amplificado CT/GC Q^x, 12 x 96 – cada micropocillo de Priming contiene oligonucleótidos (aproximadamente 30 pmol), sonda de detección marcada con fluorescencia (aproximadamente 45 pmol), dNTP (100 nmol), estabilizantes y otros componentes de tampones.
- Micropocillos de amplificación para análisis de ADN amplificado CT/GC Q^x, 12 x 96 – cada micropocillo de amplificación contiene ADN polimerasa (aproximadamente 140 unidades) y enzima de restricción (aproximadamente 500 unidades), estabilizantes y otros componentes de tampones.

NOTA: cada bolsa de micropocillos contiene una bolsa con secante.

Juego de controles para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec CT/GC Q^x**: 24 tubos de control positivo de CT/GC Q^x, que contienen aproximadamente 2.400 copias de plásmidos linealizados pCTB4 y pGCint3 en ácido nucleico portador, y 24 tubos de control negativo de CT/GC Q^x, que contienen únicamente ácido nucleico portador. Las concentraciones de los plásmidos pCTB4 y pGCint3 se determinan mediante espectrofotometría ultravioleta.

Diluyente de torundas Q^x para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec Q^x**: 48 tubos, cada uno de ellos contiene un aproximadamente 2 mL de tampón de fosfato potásico/hidróxido potásico con DMSO y conservante.

Tubos para dilución de muestras de citología en líquido Liquid-Based Cytology Specimen (LBC) para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec Q^x**: 400 tubos, cada uno con aproximadamente 1,7 mL de solución de tri-cloruro de sodio y conservante.

Tubos para extracción **BD FOX**: 48 tiras de 8 tubos, cada uno de ellos contiene óxido férrico (aproximadamente 10 mg) en una película soluble y oligonucleótido de control de extracción marcado con fluorescencia (aproximadamente 240 pmol).

Reactivo de extracción y cubeta de lisis: cada cubeta de reactivo de extracción de cuatro cavidades contiene aproximadamente 16,5 mL de ácido de fijación, 117 mL de tampón de lavado, 35 mL de tampón de elusión y 29 mL de tampón de neutralización, con conservante; a su vez, cada cubeta de lisis contiene aproximadamente 11,5 mL de reactivo de lisis.

INSTRUMENTO, EQUIPO Y MATERIALES

Materiales suministrados: **BD Viper Instrument**, **BD Viper Instrument Plates**, **BD Viper Pipette Tips**, **BD Viper Tip Waste Boxes**, **BD Viper Amplification Plate Sealers** (negros), **BD Viper Lysing Heater**, **BD Viper Lysing Rack**, **BD Viper Neutralization Pouches**, Specimen Tubes and Caps para uso en el sistema **BD Viper** (en modo de extracción), Urine Preservative Transport para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec Q^x (Q^x UPT)**, **BD ProbeTec Q^x Collection Kit** para Endocervical or Lesion Specimens (equipo de recogida de muestras endocervicales o de lesiones), Male Urethral Specimen Collection Kit para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec CT/GC Q^x**, Vaginal Specimen Transport para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec CT/GC Q^x**, **BD ProbeTec Accessories**, Liquid-Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube Caps para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec Q^x**, **BD Viper Liquid-Based Cytology Specimen Rack**.

Materiales necesarios pero no suministrados: guantes de nitrilo, hipoclorito sódico al 1% (v/v)*, DNA AWAY, peróxido de hidrógeno al 3% (p/v), *Neisseria gonorrhoeae* ATCC 19424 (diluído en solución salina tamponada con fosfato) o Bio-Rad AmpliTol CT/GC, *Chlamydia trachomatis* ATCC VR-879 (Serotipo H) o VR-902B (LGV II) (diluído en solución salina tamponada con fosfato), pipetas de desplazamiento, puntas de pipeta de polipropileno resistente a aerosoles con una capacidad de dispensación de 0,5 ± 0,05 mL y un agitador vórtex.

*Mezclar 200 mL de lejía con 800 mL de agua. Preparar una mezcla nueva diariamente.

Requisitos de conservación y manipulación: los reactivos pueden conservarse a una temperatura de 2 a 33 °C. Los juegos de reactivos sin abrir son estables hasta la fecha de caducidad. Una vez abierta una bolsa, los micropocillos son estables durante 6 semanas si se cierran de manera apropiada o hasta la fecha de caducidad, lo que suceda antes. No congelar.

Advertencias y precauciones

Generalidades:

1. Para uso diagnóstico *in vitro*.
2. En las muestras clínicas puede haber microorganismos patógenos, como los virus de la hepatitis y el virus de la inmunodeficiencia humana. Para la manipulación de todos los elementos contaminados con sangre u otros líquidos corporales deben seguirse las "Precauciones estándar"¹⁰⁻¹³ y las directrices del centro.
3. Para conocer las advertencias, precauciones y notas adicionales específicas de **BD Viper**, consultar el Manual del usuario del sistema **BD Viper**.

Muestras:

4. Para la recogida de muestras de torunda endocervicales femeninas, utilizar exclusivamente el **BD ProbeTec Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens** (equipo de recogida de muestras endocervicales o de lesiones).
5. Para la recogida y transporte de muestras de torunda vaginales por parte de la paciente, utilizar exclusivamente el sistema de transporte de muestras vaginales para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec CT/GC Q^x**.
6. Para la recogida de muestras de torunda uretrales masculinas, utilizar exclusivamente el kit para recogida de muestras uretrales masculinas de los análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec CT/GC Q^x**.
7. En el caso de las muestras de orina, utilizar exclusivamente el sistema de transporte y conservación de orina Q^x UPT o muestras de orina sin conservantes (pura).
8. Dispensar un volumen de orina excesivo o insuficiente en los tubos de muestra o en el Q^x UPT puede afectar al rendimiento del análisis. Además, dispensar un volumen excesivo puede provocar que el líquido se derrame sobre la superficie del sistema **BD Viper**, lo que a su vez puede causar contaminación.
9. Las muestras de torunda uretrales masculinas y endocervicales femeninas deben recogerse y procesarse antes de la fecha de caducidad del tubo de diluyente de torundas Q^x.
10. En el caso de las muestras vaginales, deberán recogerse y procesarse antes de la fecha de caducidad del sistema de transporte de muestras vaginales. Una vez exprimidas, las muestras deben procesarse antes de la fecha de caducidad del tubo de diluyente de torundas Q^x.
11. En el caso de las muestras de orina, las muestras deben procesarse antes de la fecha de caducidad del Q^x UPT.
12. Para las muestras de citología en líquido, utilizar únicamente tubos para dilución de muestras de citología en líquido Liquid-Based Cytology Specimen (LBC) para el análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec Q^x**.
13. Las soluciones de citología en líquido contienen sustancias inflamables. No colocar muestras transferidas a los tubos para dilución de muestras de LBC en la gradilla de lisis **BD Viper** ni en el calentador de lisis. Las muestras que se hayan transferido a los tubos para dilución de muestras de LBC deben colocarse en la gradilla **BD Viper** para muestras de LBC.
14. Para realizar pruebas con el análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec Q^x CT/GC** con el sistema **BD Viper** en modo de extracción, asegúrese de obtener muestras alícuotas recogidas en fluido conservante **BD SurePath** o en solución PreservCyt antes del procesamiento con la prueba de Papanicolaou **BD SurePath** o ThinPrep. De lo contrario, se pueden obtener resultados erróneos.
15. El análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec CT/GC Q^x** no se debe utilizar con muestras residuales de **BD SurePath** o PreservCyt.
16. No analizar muestras de PreservCyt que se hayan tratado con ácido acético glacial en el sistema **BD Viper** en modo de extracción. Pueden producirse fallos del control de extracción o falsos negativos.
17. Utilizar únicamente puntas de pipeta de polipropileno resistentes a aerosoles para transferir muestras a los tubos de dilución de muestras de LBC.
18. Las muestras de citología en líquido deben analizarse antes de la fecha de caducidad del tubo para la dilución de muestras de LBC.

Análisis/reactivo:

19. Este juego de reactivos debe utilizarse para analizar muestras de torunda endocervicales y vaginales tomadas por la paciente (en un entorno clínico), muestras de torunda uretrales masculinas, muestras de citología en líquido y muestras de orina masculinas y femeninas con el sistema **BD Viper** en modo de extracción.
20. El Q^x UPT contiene **NAP Guard** (aproximadamente 742,5 mM K₂EDTA). El **NAP Guard** puede producir irritaciones oculares, dérmicas y en el sistema respiratorio. En caso de contacto con los ojos, aclarar inmediatamente los ojos abiertos con agua abundante y consultar a un médico si los síntomas persisten. Tras el contacto con la piel, lavar la zona inmediatamente con abundante agua y jabón. En caso de inhalación, acudir a un médico si hay problemas.
21. En el sistema **BD Viper** en modo de extracción, utilizar exclusivamente tubos de muestra y de control con tapón perforable. No quitar los tapones perforables antes de poner en marcha el instrumento. Asegurarse de sustituir los tapones ya perforados por nuevos tapones perforables antes de utilizar el instrumento.
22. No intercambiar ni mezclar reactivos de equipos que tengan números de lote diferentes.
23. El diluyente de torundas Q^x para los análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec Q^x** contiene dimetilsulfóxido (DMSO). El DMSO es nocivo por inhalación, por ingestión y en contacto con la piel. Evítase el contacto con los ojos. En caso de contacto con los ojos, lavarlos de inmediato con abundante agua y solicitar atención médica. En caso de contacto con la piel, lavar de inmediato el área afectada con abundante agua.
24. No analizar el tubo de diluyente de torundas Q^x de los equipos de recogida de muestras endocervicales/de lesiones o uretrales masculinas si se recibe en el laboratorio sin la torunda correspondiente. Podría producirse un resultado falso negativo del análisis.
25. Utilizar únicamente las puntas de pipeta **BD Viper** suministradas por BD con el sistema **BD Viper**.
26. Las cubetas de reactivo de extracción y lisis **BD Viper** contienen sustancias corrosivas. Por este motivo, durante la manipulación de estos reactivos, se recomienda el uso de equipo de protección personal adecuado, por ejemplo, guantes de nitrilo, gafas de seguridad y batas de laboratorio. Estas soluciones tienen un potente efecto cáustico y pueden causar quemaduras tanto en la piel como en las membranas mucosas. Evitar el contacto con la piel y los

- ojos. Evitar la inhalación de humos, vapores y aerosoles. Nocivo por ingestión. No comer ni beber cerca de estos reactivos. En caso de contacto, quitarse inmediatamente la ropa contaminada. Lavar la piel con agua y jabón y aclarar abundantemente. En caso de contacto con los ojos, lavarlos de inmediato con abundante agua y solicitar atención médica.
- Utilizar **exclusivamente** cierres herméticos (negros) de placas de amplificación **BD Viper** en las placas de amplificación del sistema **BD Viper**. El uso de los cierres herméticos transparentes para precintar las placas de amplificación puede provocar resultados erróneos.
 - Las bolsas de reactivos que contienen micropocillos de Priming y micropocillos de amplificación sin usar DEBEN volver a cerrarse herméticamente con cuidado después de abrirlas. Es preciso verificar la presencia de un agente deshidratante antes de volver a cerrar herméticamente las bolsas de reactivos.
 - Debido a que el control positivo CT/GC Q^x se utiliza tanto para el análisis de CT Q^x como de GC Q^x, es importante colocar correctamente las tiras de micropocillos para obtener informes de los resultados finales.
 - La placa que contiene los micropocillos de amplificación DEBE precintarse correctamente mediante cierres herméticos (negros) de placa de amplificación **BD Viper** antes de retirar la placa del sistema **BD Viper**. El cierre hermético garantiza una reacción cerrada para amplificación y detección y es necesario para evitar la contaminación del instrumento y del área de trabajo con productos de amplificación. **No retirar el material de cierre hermético de los micropocillos en ningún momento.**
 - Los micropocillos de Priming con líquido residual (tras la transferencia de líquido de éstos a los micropocillos de amplificación) representan una fuente de contaminación. Los micropocillos de Priming deben precintarse con cuidado con un cierre hermético antes de su eliminación.
 - Para evitar la contaminación del entorno de trabajo con productos de amplificación, deben utilizarse las bolsas de desechos suministradas con el juego de accesorios para desechar los micropocillos de amplificación analizados. Antes de desechar las bolsas es preciso asegurarse de que están correctamente cerradas.
 - Aunque no se requieren áreas de trabajo específicas, ya que el diseño del **BD Viper** reduce la posibilidad de contaminación con productos de amplificación en el entorno de análisis, es preciso observar otras precauciones para controlar la contaminación, especialmente para evitar la contaminación de las muestras durante su procesamiento.
 - Si los guantes entran en contacto con muestras o parecen estar húmedos, ES PRECISO SUSTITUIRLOS para evitar la contaminación de otras muestras. Deben cambiarse los guantes antes de salir del área de trabajo y al entrar en ella.
 - En caso de contaminación del área de trabajo o del equipo con muestras o controles, limpiar meticulosamente el área contaminada con hipoclorito sódico al 1% (v/v), DNA AWAY o peróxido de hidrógeno al 3% (p/v) (no utilizar peróxido de hidrógeno de una botella que lleve abierta más de ocho días) y aclarar con agua abundante. Antes de continuar, es preciso dejar que la superficie se seque completamente.
 - En caso de que se derrame líquido en la gradilla de lisis **BD Viper**, sumergir la gradilla en hipoclorito sódico al 1% (v/v) durante un periodo de tiempo entre uno y dos minutos. No dejar que la gradilla permanezca sumergida durante más de dos minutos. A continuación, aclarar la gradilla con agua abundante y esperar a que se seque.
 - Limpia diariamente toda el área de trabajo (encimeras y superficies de instrumentos) con hipoclorito sódico al 1% (v/v). Aclarar a conciencia con agua. Antes de realizar nuevos análisis, debe dejarse que se sequen completamente las superficies.
 - Póngase en contacto con el representante local de BD en caso de que se produzca una situación inusual, como un derrame en el instrumento **BD Viper** o contaminación por ADN que no pueda eliminarse mediante los procedimientos de limpieza.
 - Deberán tenerse a mano equipos de derrame de ácido y bases en caso de que se derramen reactivos de extracción.

RECOGIDA, ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE DE MUESTRAS DE TORUNDA

Los datos de rendimiento relativos a las muestras de torunda incluidos en este prospecto se han determinado utilizando para ello los kits de recogida de muestras **BD ProbeTec** citados. El rendimiento con dispositivos de recogida distintos a los mencionados no se ha evaluado.

- BD ProbeTec Q^x Collection Kit** for Endocervical or Lesion Specimens (equipo de recogida de muestras endocervicales o de lesiones)
- Vaginal Specimen Transport (sistema de transporte de muestras vaginales) para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec CT/GC Q^x**
- Male Urethral Specimen Collection Kit (kit de recogida de muestras uretrales masculinas) para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec CT/GC Q^x**

Recogida de muestras de torunda

Procedimiento de recogida de muestras de torunda endocervicales mediante el **BD ProbeTec Q^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (equipo de recogida de muestras endocervicales o de lesiones)**

- Extraiga la torunda de limpieza del envase.
- Con la torunda de limpieza con punta de fibra de poliéster y soporte blanco, retire el exceso de sangre y moco del orificio del útero.
- Deseche la torunda de limpieza usada.
- Extraiga la torunda de recogida de color rosa del envase.
- Introduzca la torunda de recogida en el conducto cervical y gírela durante 15 – 30 s.
- Retire con cuidado la torunda. Evite que entre en contacto con la mucosa vaginal.
- Quite el tapón del tubo de diluyente de torundas Q^x.
- Introduzca por completo la torunda de recogida en el tubo de diluyente de torundas Q^x.
- Rompa el soporte de la torunda por la marca. Debe tener cuidado para evitar salpicar el contenido.
- Vuelva a cerrar **con firmeza** el tubo.

- Etiquete el tubo con la información del paciente y la fecha y hora de recogida de la muestra.
- Transporte la muestra al laboratorio.

Procedimiento de recogida de muestras de torunda vaginales por parte de la paciente mediante el sistema de transporte de muestras vaginales para análisis de ADN amplificado BD ProbeTec CT/GC Q^x

NOTA: asegúrese de que la paciente ha leído las instrucciones de recogida antes de entregarle el kit de recogida.

- Lávese las manos con agua y jabón; aclárese y séquese las manos.
- Durante el procedimiento de recogida, es importante mantener bien el equilibrio.
- Gire el tapón para romper el precinto. Extraiga del tubo la torunda, que va unida al tapón. No toque la punta blanda de la torunda ni la deje sobre ninguna superficie. Si toca la punta de la torunda vaginal o la deja sobre alguna superficie, deséchela y pida una nueva.
- Sostenga la torunda por el tapón con una mano, de modo que la punta de ésta apunte hacia usted.
- Con la otra mano, extienda suavemente la piel de la parte externa de la vagina. Inserte la punta de la torunda en la abertura vaginal. Apunte el extremo hacia la parte inferior de la espalda y relaje los músculos.
- Deslice suavemente la torunda no más de 5 cm dentro de la vagina. Si la torunda no se desliza fácilmente, gírela con suavidad mientras la empuja. **Si sigue teniendo dificultades, no continúe.** Asegúrese de que la torunda toque las paredes de la vagina de tal forma que absorba humedad.
- Gire la torunda durante 10 – 15 s.
- Retire la torunda sin que ésta roce la piel. Coloque la torunda en el tubo y apriete firmemente el tapón.
- Después de la recogida de la muestra, lávese las manos con agua y jabón; acláreselas y séqueselas.
- Entregue el tubo con la torunda al personal médico o de enfermería tal como le hayan indicado.
- Etiquete con la identificación de la paciente y la fecha y hora de recogida de la muestra.
- Transporte la muestra al laboratorio.

Recogida de muestras de torunda uretrales masculinas mediante el kit de recogida de muestras uretrales masculinas para análisis de ADN amplificado BD ProbeTec CT/GC Q^x

- Extraiga la torunda del envase.
- Introduzca la torunda de 2 a 4 cm en la uretra y gírela entre 3 y 5 s.
- Retire la torunda.
- Quite el tapón del tubo de diluyente de torundas Q^x.
- Introduzca por completo la torunda de recogida en el tubo de diluyente de torundas Q^x.
- Rompa el soporte de la torunda por la marca. Debe tener cuidado para evitar salpicar el contenido.
- Vuelva a cerrar **con firmeza** el tubo.
- Etiquete el tubo con la información del paciente y la fecha y hora de recogida de la muestra.
- Transporte la muestra al laboratorio.

Almacenamiento y transporte de muestras de torunda

En la Tabla 1 se detallan las instrucciones para el almacenamiento y las condiciones de transporte al laboratorio o centro de análisis de las muestras de torunda. Las muestras de torunda endocervicales femeninas y uretrales masculinas deben almacenarse y transportarse al laboratorio o centro de análisis en el plazo de los 30 días posteriores a la recogida, en caso de que se hayan mantenido a 2 – 30 °C o en el plazo de 180 días tras la recogida si se han mantenido congeladas a -20 °C. Las muestras de torunda vaginales recogidas por la paciente deben almacenarse y transportarse al laboratorio o centro de análisis en el plazo de los 14 días posteriores a la recogida, en caso de que se hayan mantenido a 2 – 30 °C, o en el plazo de 180 días posteriores a la recogida, si se han mantenido congeladas a -20 °C. Las muestras de torunda vaginales recogidas por la paciente y exprimidas en diluyente de torundas Q^x pueden almacenarse y procesarse en el plazo de los 30 días posteriores a la mezcla con el diluyente, en caso de que se conserven a 2 – 30 °C o en el plazo de 180 días posteriores a la mezcla con el diluyente, si se han mantenido congeladas a -20 °C.

Tabla 1: Almacenamiento y transporte de muestras de torunda

TIPO DE MUESTRA DE TORUNDA	MUESTRA DE TORUNDA VAGINAL					
	MUESTRA DE TORUNDA ENDOCERVICAL FEMENINA O URETRAL MASCULINA		MUESTRA DE TORUNDA VAGINAL EN SECO (SITIO DE RECOGIDA)		MUESTRA DE TORUNDA VAGINAL EXPRIMIDA (CENTRO DE ANÁLISIS)	
Condiciones de temperatura para el transporte al centro de análisis y para el almacenamiento	2 – 30 °C	-20 °C	2 – 30 °C	-20 °C	2 – 30 °C	-20 °C
Procesamiento de la muestra según las instrucciones	En el plazo de 30 días desde la recogida	En el plazo de 180 días desde la recogida	Exprimir y procesar en el plazo de los 14 días posteriores a la recogida	Exprimir y procesar en el plazo de los 180 días posteriores a la recogida	En el plazo de los 30 días posteriores a la mezcla con diluyente	En el plazo de los 180 días posteriores a la mezcla con diluyente

Para los envíos dentro de Estados Unidos e internacionales, las muestras deben etiquetarse en cumplimiento de la normativa estatal, federal e internacional aplicable al transporte de muestras clínicas y agentes etiológicos/sustancias infecciosas. Durante el transporte, deberán mantenerse las condiciones de tiempo y temperatura adecuadas para el almacenamiento.

RECOGIDA, ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE DE MUESTRAS DE ORINA

En el caso de las muestras de orina, los datos de rendimiento se han determinado utilizando para ello el Q^x UPT y orina recogida en un envase de recogida estéril, de plástico y sin conservantes (es decir, orina pura sin conservantes). El rendimiento con otros dispositivos y métodos de recogida no se ha determinado.

Recogida de muestras de orina

1. El paciente no debe haber orinado al menos durante la hora previa a la recogida de la muestra.
2. Recoja la muestra en un envase de recogida de muestras estéril sin conservantes.
3. El paciente debe recoger los primeros 20 – 60 mL de orina evacuada (la primera porción de la orina, NO la porción media) en un envase de recogida de orina.
4. Tape el envase y etiquételo con la identificación del paciente y la fecha y hora de recogida.

Transferencia de la orina al Q^x UPT

NOTA: las muestras de orina deben transferirse del envase de recogida al Q^x UPT antes de que transcurran 8 h de la recogida, siempre que la orina se haya almacenado a una temperatura de 2 – 30 °C. Las muestras de orina almacenadas a 2 – 8 °C pueden transferirse al Q^x UPT en el plazo máximo de 24 h.

Utilice guantes limpios al manipular el tubo Q^x UPT y la muestra de orina. Si los guantes entran en contacto con la muestra, cámbielos inmediatamente para evitar que se contaminen otras muestras.

1. Abra el kit de transporte y conservación de orina Q^x UPT y extraiga el Q^x UPT y la pipeta de transferencia del envase.
2. Etiquete el Q^x UPT con la identificación del paciente y la fecha y hora de recogida.
3. Mantenga el Q^x UPT en posición vertical y golpee firmemente la parte inferior de tubo sobre una superficie plana para desplazar cualquier gota grande del interior del tapón. Repita la operación si fuera necesario.
4. Retire el tapón del Q^x UPT y utilice la pipeta de transferencia para transferir la orina al tubo. Se habrá añadido el volumen correcto de orina cuando el nivel de fluido se encuentre entre las líneas violetas de la ventana de llenado ubicada en la etiqueta del Q^x UPT. Este volumen corresponde aproximadamente a 2,0 – 3,0 mL de orina. NO dispense en el tubo un volumen excesivo ni insuficiente.
5. Deseche la pipeta de transferencia en un recipiente para materiales biológicamente peligrosos.

NOTA: la pipeta de transferencia está indicada para su uso con una sola muestra.

6. Apriete con firmeza el tapón del Q^x UPT.
7. Invierta el Q^x UPT 3 o 4 veces para garantizar que la muestra y el reactivo se mezclan bien.

Almacenamiento y transporte de muestras de orina en el Q^x UPT

Almacene y transporte las muestras de orina en el Q^x UPT a 2 – 30 °C y precaliente las muestras en el plazo de los 30 días posteriores a la transferencia al Q^x UPT. Las muestras se pueden almacenar en el Q^x UPT a –20 °C durante 180 días antes de precalentarlas.

Almacenamiento y transporte de muestras de orina pura

Almacene y transporte las muestras de orina pura del sitio de recogida al centro de análisis a 2 – 8 °C y precaliente las muestras en el plazo de los 7 días posteriores a la recogida. Las muestras de orina pura almacenadas a 2 – 30 °C deben precalentarse en el plazo de las 30 h posteriores a la recogida. Las muestras de orina pura también pueden conservarse congeladas a –20 °C durante 180 días antes de precalentarlas.

Tabla 2: Almacenamiento y transporte de muestras de orina

Tipo de muestra de orina	Q ^x UPT			PURA		
	Opciones previas a la transferencia al Q ^x UPT	Almacenar la muestra de orina a 2 – 30 °C y transferirla al Q ^x UPT en el plazo de las 8 h posteriores a la recogida O bien Almacenar la muestra de orina a 2 – 8 °C y transferirla al Q ^x UPT en el plazo de las 24 h posteriores a la recogida O bien Transferir la muestra al Q ^x UPT inmediatamente				
Condiciones de temperatura para almacenamiento y transporte al centro de análisis	2 – 8 °C	2 – 30 °C	–20 °C	2 – 8 °C	2 – 30 °C	–20 °C
Procesamiento y análisis de la muestra según las instrucciones	En el plazo de los 30 días posteriores a la transferencia al Q ^x UPT	En el plazo de los 180 días posteriores a la transferencia al Q ^x UPT	En el plazo de 7 días desde la recogida	En el plazo de las 30 h posteriores a la recogida	En el plazo de 180 días desde la recogida	

RECOGIDA, ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE DE MUESTRAS LBC

Las muestras de BD SurePath o PreservCyt deben recogerse con una escoba endocervical o una combinación de cepillo y espátula, tal y como se describe en el correspondiente prospecto BD SurePath o PreservCyt. Una vez recogidas, las muestras de BD SurePath o PreservCyt se pueden conservar y transportar en los frascos originales a 2 – 30 °C durante 30 días antes de la transferencia a los tubos para dilución de muestras de LBC.

Transferencia de muestras a los tubos para dilución de muestras de LBC

Antes de procesar cualquier prueba de Papanicolaou **BD SurePath** o **ThinPrep**, se debe transferir una parte alícuota de 0,5 mL de **BD SurePath** o **PreservCyt** del frasco original al tubo para dilución de muestras de LBC.

Utilice guantes para manipular el tubo para dilución de muestras de LBC y el frasco de la muestra de **BD SurePath** o **PreservCyt**. Si los guantes entran en contacto con la muestra, cámbielos inmediatamente para evitar que se contaminen otras muestras.

Transferencia de muestras **BD SurePath**

NOTA: en el prospecto del producto **BD PrepStain Slide Processor** encontrará instrucciones para retirar una parte alícuota del frasco de muestras **BD SurePath** antes de realizar la prueba de Papanicolaou en líquido **BD SurePath**.

1. Etiquete un tubo para dilución de muestras de LBC con los datos de identificación de la paciente.
2. Retire el tapón del tubo para dilución de muestras de LBC.
3. Transfiera 0,5 mL del frasco de la muestra al tubo para dilución de muestras de LBC. Procure no pipetear fluido del fondo del frasco. Deseche la punta de la pipeta.

NOTA: hay que utilizar una punta de pipeta distinta para cada muestra.

4. Ajuste bien el tapón en el tubo para dilución de muestras de LBC.
5. Invierta el tubo para dilución de muestras de LBC 3 ó 4 veces para asegurarse de que la muestra y el diluyente se mezclan bien.

Transferencia de muestras **PreservCyt**

NOTA: en el Apéndice del Manual del operador del sistema **ThinPrep 2000/3000** encontrará instrucciones para retirar una parte alícuota del frasco de muestras **PreservCyt** antes de realizar la prueba de Papanicolaou **ThinPrep**.

1. Etiquete un tubo para dilución de muestras de LBC con los datos de identificación de la paciente.
2. Retire el tapón del tubo para dilución de muestras de LBC.
3. Transfiera 0,5 mL del frasco de la muestra al tubo para dilución de muestras de LBC. Procure no pipetear fluido del fondo del frasco. Deseche la punta de la pipeta.

NOTA: hay que utilizar una punta de pipeta distinta para cada muestra.

4. Ajuste bien el tapón en el tubo para dilución de muestras de LBC.
5. Invierta el tubo para dilución de muestras de LBC 3 ó 4 veces para asegurarse de que la muestra y el diluyente se mezclan bien.

Almacenamiento y transporte de muestras transferidas a los tubos para dilución de muestras de LBC

Tras transferirla a un tubo para dilución de muestras de LBC, la muestra diluida puede almacenarse a 2 – 30 °C durante un máximo de 30 días. Las muestras diluidas también pueden almacenarse a -20 °C durante un máximo de 90 días.

PROCESAMIENTO DE MUESTRAS DE TORUNDA

Procedimiento de procesamiento del **BD ProbeTec Qx Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (equipo de recogida de muestras endocervicales o de lesiones) o del kit de recogida de muestras uretrales masculinas para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec Chlamydia trachomatis/Neisseria gonorrhoeae** (CT/GC) Qx**

NOTA: si las muestras estaban refrigeradas o congeladas, es preciso verificar que alcancen la temperatura ambiente y que están mezcladas por inversión antes de iniciar el procedimiento.

1. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque el tubo de diluyente de torundas Qx con el **tapón perforable negro** en el lugar correspondiente de la gradilla de lisis **BD Viper** y fije su posición.
2. Repita el paso 1 para cada muestra de torunda adicional.
3. Ahora, las muestras ya están listas para ser precalentadas.
4. **Cambie los guantes** antes de continuar para evitar la contaminación.

Procedimiento de procesamiento del sistema de transporte de muestras vaginales para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec Chlamydia trachomatis / Neisseria gonorrhoeae (CT/GC) Qx**

NOTA: utilice guantes limpios siempre que manipule muestras de torunda vaginales. Si los guantes entran en contacto con la muestra, cámbielos inmediatamente para evitar la contaminación de otras muestras.

NOTA: si las muestras estaban refrigeradas o congeladas, es preciso asegurarse de que alcancen la temperatura ambiente antes de proceder a exprimir las.

1. Etiquete un tubo prellenado de diluyente de torundas **BD ProbeTec Qx** para cada muestra de torunda que se disponga a procesar.
2. Quite el tapón e introduzca una muestra de torunda en el tubo de diluyente de torundas Qx. Mezcle girando la torunda en el tubo de diluyente de torundas Qx durante 5 – 10 s.
3. Exprima la torunda en la pared interior del tubo de forma que el líquido discurra hacia la parte inferior del tubo.
4. Extraiga con cuidado la torunda del tubo de diluyente de torundas Qx para evitar que se produzcan salpicaduras.
5. Devuelva la torunda exprimida al tubo de transporte y deséchelo con los materiales biológicamente peligrosos.
6. Tape el tubo de diluyente de torundas Qx con el **tapón perforable de color negro** y apriete éste firmemente.
7. Repita los pasos 1 – 6 para cada muestra de torunda adicional.
8. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque el tubo en el lugar correspondiente de la gradilla de lisis **BD Viper** y fije su posición.
9. Ahora, las muestras ya están listas para ser precalentadas.
10. **Cambie los guantes** antes de continuar para evitar la contaminación.

PROCESAMIENTO DE MUESTRAS DE ORINA

NOTA: si las muestras estaban refrigeradas o congeladas, es preciso verificar que alcancen la temperatura ambiente y que están mezcladas por inversión antes de iniciar el procedimiento.

Procedimiento de procesamiento del Q^x UPT

1. Asegúrese de que el volumen de orina de cada tubo Q^x UPT se encuentra entre las líneas indicadas en la etiqueta del tubo. El exceso o defecto de llenado del tubo pueden afectar al rendimiento del análisis. Además, dispensar un volumen excesivo en el tubo puede provocar que el líquido se derrame sobre la superficie del sistema **BD Viper**, lo que a su vez puede causar contaminación.
2. Asegúrese de que el tubo Q^x UPT dispone de un **tapón perforable de color negro**.
3. Repita los pasos 1 y 2 para cada muestra contenida en un tubo Q^x UPT adicional.
4. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque el tubo Q^x UPT en el lugar correspondiente de la gradilla de lisis **BD Viper** y fije su posición.
5. Ahora, las muestras ya están listas para ser precalentadas.
6. **Cambie los guantes** antes de continuar para evitar la contaminación.

Procedimiento de procesamiento de muestras de orina sin conservantes (pura)

NOTA: utilice guantes limpios siempre que manipule muestras de orina. Si los guantes entran en contacto con la muestra, cámbielos inmediatamente para evitar la contaminación de otras muestras.

1. Etiquete el tubo de muestra que vaya a introducir en el sistema **BD Viper** (modo de extracción) con la identificación del paciente y la hora y fecha de recogida de la muestra.
2. Gire el recipiente de recogida para mezclar la orina y ábralo con cuidado.
NOTA: abra el recipiente con cuidado para evitar derrames que puedan contaminar los guantes o el área de trabajo.
3. Quite el tapón del tubo y utilice una pipeta para transferir la muestra de orina al tubo. Se habrá añadido el volumen correcto de orina cuando el nivel de fluido se encuentre entre las líneas violetas de la ventana de llenado ubicada en la etiqueta. Este volumen corresponde aproximadamente a 2,0 – 3,0 mL de orina. NO dispense en el tubo un volumen excesivo ni insuficiente.
4. Apriete el **tapón perforable de color negro** del tubo.
5. Repita los pasos 1 a 4 para cada muestra de orina. Utilice una pipeta o punta de pipeta nueva para cada muestra.
6. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque las muestras de orina pura en el lugar correspondiente de la gradilla de lisis **BD Viper** y fije su posición.
7. Ahora, las muestras ya están listas para ser precalentadas.
8. **Cambie los guantes** antes de continuar para evitar la contaminación.

NOTA: la fase de precalentamiento debe iniciarse en el plazo de las 30 h posteriores a la recogida de la muestra, en caso de que la orina se haya conservado a 2 – 30 °C, en el plazo de los 7 días posteriores a la recogida, en caso de que se haya conservado a 2 – 8 °C, o en el plazo de 180 días posteriores a la recogida, si la orina se ha conservado congelada a -20 °C.

PROCEDIMIENTO DE PROCESAMIENTO DE MUESTRAS DE LBC TRANSFERIDAS A LOS TUBOS PARA DILUCIÓN DE MUESTRAS LBC

NOTA: no coloque muestras transferidas a los tubos para dilución de muestras de LBC en la gradilla de lisis **BD Viper** ni en el calentador de lisis **BD Viper**. Las muestras que se hayan transferido a los tubos para dilución de muestras de LBC deben colocarse en la gradilla **BD Viper** para muestras de LBC.

NOTA: si las muestras estaban congeladas, es preciso verificar que están completamente descongeladas y mezcladas por inversión antes de iniciar el procedimiento.

1. Asegúrese de que el tubo para dilución de muestras LBC dispone de un tapón perforable de color azul.
2. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque el tubo para dilución de muestras LBC que contenga la muestra en el lugar correspondiente de la gradilla de muestras LBC de **BD Viper** y fije su posición.
3. Las muestras están listas para analizarse en el sistema **BD Viper** en el modo de extracción.
4. Deben cambiarse los guantes antes de continuar para evitar la contaminación.

PREPARACIÓN DE LOS CONTROLES DE CALIDAD

NOTA: no rehidrate los controles antes de cargarlos en la gradilla de lisis **BD Viper**.

1. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque los controles negativos CT/GC Q^x en las posiciones correspondientes de la gradilla de lisis **BD Viper**.
2. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque los controles positivos CT/GC Q^x en las posiciones correspondientes de la gradilla de lisis **BD Viper**.
3. Ahora, los controles están listos para ser precalentados junto a las muestras, si así lo desea.

PROCEDIMIENTO DE PRECALENTAMIENTO DE MUESTRAS DE TORUNDA Y ORINA

NOTA: el procedimiento de precalentamiento debe aplicarse a todas las muestras de torunda y de orina para garantizar la homogeneidad de la matriz de las muestras antes de cargarlas en el sistema **BD Viper**. El hecho de no precalentar las muestras puede afectar negativamente al rendimiento de los análisis **BD ProbeTec CT/GC Q^x** o del sistema **BD Viper**. Las muestras de torunda y de orina deben precalentarse; sin embargo, el precalentamiento de los controles es opcional.

NOTA: las muestras refrigeradas o congeladas deben encontrarse a temperatura ambiente antes de proceder a precalentarlas.

1. Inserte la gradilla de lisis **BD Viper** en el calentador de lisis **BD Viper**.
2. Precaliente las muestras durante 15 min a 114 ± 2 °C.

3. Extraiga la gradilla de lisis y el calentador de lisis y deje que las muestras se enfrien a temperatura ambiente durante un período mínimo de 15 min antes de cargarlas en el instrumento **BD Viper**.
4. Consulte la sección Procedimiento de análisis para analizar a continuación las muestras y los controles.
5. Una vez precalentadas, las muestras pueden conservarse durante 7 días a 2 – 30 °C o durante 180 días a -20 °C sin necesidad de precalentarlas de nuevo antes del análisis en el sistema **BD Viper**.

PROCEDIMIENTO DE ANÁLISIS

Consulte el manual del usuario del instrumento **BD Viper** (funcionamiento en modo de extracción) para obtener instrucciones específicas sobre el funcionamiento y el mantenimiento de los componentes del sistema. Se comprobó que las condiciones ambientales óptimas para el análisis de GC Q^x son 18 – 27 °C con una humedad relativa del 20 – 85%.

CONTROL DE CALIDAD

El control de calidad debe llevarse a cabo conforme a la normativa local y/o nacional aplicable, a los requisitos de los organismos de acreditación y a los procedimientos estándar de control de calidad del laboratorio. Se recomienda consultar las instrucciones pertinentes del CLSI y la normativa de la CLIA para obtener información acerca de las prácticas adecuadas de control de calidad.

El juego de controles para análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec CT/GC Q^x** se suministra por separado. En cada serie de análisis y para cada nuevo número de lote de juego de reactivos debe incluirse un control positivo y un control negativo. Los controles deben colocarse según se indica en el manual del usuario del instrumento **BD Viper**. El control positivo CT/GC Q^x controla únicamente si se produce un fallo sustancial del reactivo. A su vez, el control negativo CT/GC Q^x controla la posible contaminación de los reactivos o ambiental. Además, es posible analizar controles adicionales según las directrices o los requisitos establecidos por la normativa local y/o nacional aplicable o por los organismos de acreditación competentes. Consulte la norma CLSI C24-A3 para obtener asistencia adicional sobre las prácticas adecuadas de análisis de controles de calidad internos¹⁴. El control positivo contiene aproximadamente 2.400 copias por mL de plásmidos linealizados pCTB4 y pGCint3.

El oligonucleótido del control de extracción se utiliza para confirmar la validez del proceso de extracción. El control de extracción se deshidrata en los tubos de extracción y el sistema **BD Viper** lo hidrata de nuevo una vez que se han añadido tanto la muestra como los reactivos de extracción. Al final del proceso de extracción, el instrumento supervisa la fluorescencia del control de extracción y aplica un algoritmo automatizado a las señales específicas del control de extracción y de *N. gonorrhoeae* para comunicar el resultado de la muestra como positivo, negativo o fallo del control de extracción.

Información general de control de calidad del sistema **BD Viper**:

La ubicación de los micropocillos se muestra en el monitor LCD, en una pantalla que refleja la disposición de las placas mediante un código de colores. El símbolo más (+) en un micropocillo indica que se trata de una muestra de control de calidad positiva. A su vez, el símbolo menos (-) en un micropocillo indica que se trata de una muestra de control de calidad negativa.

Es preciso registrar en el sistema un par de controles de calidad para cada número de lote de juego de reactivos y para cada placa que se vaya a analizar. Si el par de controles de calidad no se ha registrado correctamente, aparece un cuadro de mensaje que impide al usuario guardar la gradilla y proseguir con el procesamiento mientras no se haya completado este paso.

El sistema admite un máximo de dos pares de controles de calidad por gradilla. No obstante, es posible agregar materiales de control adicionales siempre que se registren como muestras en el sistema.

NOTA: el sistema **BD Viper** rehidrata los controles durante el procesamiento del análisis. No trate de rehidratar los controles antes de cargarlos en la gradilla de lisis **BD Viper**.

Procesamiento de una placa en el sistema **BD Viper**:

Las primeras dos posiciones (A1 y B1) corresponden a los controles positivo (A1) y negativo (B1), respectivamente. La primera posición disponible para una muestra de paciente es C1.

Procesamiento de dos placas en el sistema **BD Viper**:










En la placa 1, las primeras dos posiciones (A1 y B1) corresponden a los controles positivo (A1) y negativo (B1), respectivamente. La primera posición disponible para una muestra de paciente es C1. En la placa 2 (placa completa), las últimas dos posiciones (G12 y H12) corresponden a los controles positivo (G12) y negativo (H12), respectivamente. En la placa 2 (placa parcial), las dos posiciones inmediatamente posteriores a la última muestra de paciente se asignan de forma automática a los controles positivo y negativo, respectivamente.

Interpretación de los resultados de los controles de calidad:

Los controles positivo y negativo CT/GC Q^x deben dar un resultado positivo y negativo, respectivamente, en el análisis para obtener resultados del paciente. Si los controles no presentan el comportamiento previsto, la serie de análisis se considera no válida y el instrumento no genera un informe de los resultados del paciente. Si uno de los dos controles no ofrece los resultados previstos, repita la serie completa utilizando un juego de controles, tubos de extracción, una cubeta de reactivo de extracción, una cubeta de lisis y micropocillos nuevos. Si este segundo procedimiento de control de calidad no proporciona los resultados previstos, póngase en contacto con el representante local de BD.

Si la señal específica de *N. gonorrhoeae* es igual o mayor que el valor umbral definido, establecido en 125 unidades de fluorescencia relativa máxima (MaxRFU), el algoritmo ignora la fluorescencia del control de extracción. A su vez, si la señal específica de *N. gonorrhoeae* es inferior a ese valor umbral de 125 MaxRFU, el algoritmo utiliza la fluorescencia del control de extracción para la interpretación del resultado.

Tabla 3: Interpretación de los resultados de los controles de calidad

Tipo de control	Símbolo del informe correspondiente al resultado del tubo	GC Q ^x MaxRFU	Resultado del control de calidad (QC)
Control positivo GC Q ^x	OK	≥125	QC correcto
Control positivo GC Q ^x		<125	QC incorrecto
Control positivo GC Q ^x	 or  or 	Cualquier valor	QC incorrecto
Control negativo GC Q ^x	OK	<125	QC correcto
Control negativo GC Q ^x		≥125	QC incorrecto
Control negativo GC Q ^x	 or  or  or 	Cualquier valor	QC incorrecto







Consulte la sección Interpretación de los resultados para obtener una descripción de los diversos símbolos correspondientes a los resultados del tubo e incluidos en el informe.

INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

El análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Q^x** utiliza la transferencia de energía fluorescente como método de detección para determinar la presencia de *N. gonorrhoeae* en muestras clínicas. El software **BD Viper** realiza todos los cálculos automáticamente.

La presencia o ausencia de ADN de *N. gonorrhoeae* se determina mediante el cálculo del valor máximo de fluorescencia (MaxRFU) durante el transcurso del proceso de amplificación y la posterior comparación de este valor con un valor umbral predeterminado. La magnitud del valor MaxRFU no es indicativa de la concentración de microorganismo en la muestra. Si la señal específica de *N. gonorrhoeae* es igual o mayor que el valor umbral definido, establecido en 125 MaxRFU, el algoritmo ignora la fluorescencia del control de extracción. A su vez, si la señal específica de *N. gonorrhoeae* es inferior a ese valor umbral de 125 MaxRFU, el algoritmo utiliza la fluorescencia del control de extracción para la interpretación del resultado. Si los controles del análisis no ofrecen los resultados previstos, no se obtienen resultados del paciente. Consulte la sección Control de calidad para conocer los valores de control previstos. Los resultados comunicados se determinan de la siguiente manera.

Tabla 4: Interpretación de los resultados del análisis GC Q^x

Resultado del tubo	GC Q ^x MaxRFU	Informe	Interpretación	Resultado
	≥125	ADN de <i>N. gonorrhoeae</i> detectado mediante SDA	Positivo para <i>N. gonorrhoeae</i> . No puede inferirse la viabilidad ni la infectividad del microorganismo <i>N. gonorrhoeae</i> ya que el ADN diana puede persistir en ausencia de microorganismos viables.	Positivo
	<125	ADN de <i>N. gonorrhoeae</i> no detectado mediante SDA	Supuestamente negativo para <i>N. gonorrhoeae</i> . Un resultado negativo no excluye la infección por <i>N. gonorrhoeae</i> , ya que los resultados dependen de la recogida adecuada de la muestra, de la ausencia de inhibidores y de la presencia de una cantidad suficiente de ADN para ser detectada.	Negativo
	<125	Fallo del control de extracción. Repita la prueba con el tubo de muestra inicial u obtenga otra muestra.	<i>N. gonorrhoeae</i> , en caso de estar presente, no puede detectarse.	Fallo del control de extracción
	Cualquier valor	Fallo de transferencia de extracción. Repita la prueba con el tubo de muestra inicial u obtenga otra muestra.	<i>N. gonorrhoeae</i> , en caso de estar presente, no puede detectarse.	Fallo de transferencia de extracción
	Cualquier valor	Fallo de nivel de líquido. Repita la prueba con el tubo de muestra inicial u obtenga otra muestra.	<i>N. gonorrhoeae</i> , en caso de estar presente, no puede detectarse.	Fallo de nivel de líquido
	Cualquier valor	Error. Repita la prueba con el tubo de muestra inicial u obtenga otra muestra.	<i>N. gonorrhoeae</i> , en caso de estar presente, no puede detectarse.	Error

CONTROLES DE PROCESAMIENTO DE MUESTRAS

Los controles de procesamiento de muestras pueden analizarse conforme a los requisitos de los organismos de acreditación competentes. Un control de procesamiento de muestras positivo comprueba todo el sistema de análisis. Con este propósito, es posible utilizar muestras positivas conocidas como controles; para hacerlo, es preciso procesarlas y analizarlas junto con muestras desconocidas. Las muestras empleadas como controles de procesamiento deben conservarse, procesarse y analizarse conforme a las instrucciones del prospecto correspondiente. En caso de no disponer de una muestra positiva conocida, es posible utilizar alguna de las opciones adicionales de control de procesamiento de muestras descritas a continuación:

A. Preparación de controles de procesamiento de muestras en diluyente de torundas BD ProbeTec Qx

ATCC *Neisseria gonorrhoeae*:

Analice un cultivo de referencia de *N. gonorrhoeae* (ATCC n° 19424) preparado tal como se describe a continuación:

1. Descongele un vial de cultivo de referencia de *N. gonorrhoeae* de ATCC e inocule inmediatamente una placa de agar chocolate.
2. Incubar a 37 °C en CO₂ al 3 – 5% durante 24 – 48 h.
3. Vuelva a suspender las colonias de la placa de agar chocolate con solución salina tamponada con fosfato (PBS).
4. Diluir las células en PBS hasta un patrón de turbidez de McFarland de 1,0 (aproximadamente 3 x 10⁸ células/mL).
5. Prepare diluciones seriadas por un factor de 10 hasta una dilución de 10⁻⁵ de McFarland (al menos 4 mL de volumen final) en PBS.
6. Dispense 0,1 mL de la dilución de 10⁻⁵ en un tubo de diluyente de torundas **BD ProbeTec Qx** y cierre firmemente el tubo con un **tapón perforable de color negro**.
7. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque los controles de procesamiento de muestras en el lugar correspondiente de la gradilla de lisis **BD Viper** y fije su posición.
8. Procese los controles siguiendo en primer lugar los pasos del procedimiento de precalentamiento y, a continuación, los del procedimiento de análisis.

Bio-Rad AmpliTrol - *Chlamydia trachomatis* y *Neisseria gonorrhoeae*:

NOTA: Consultar las instrucciones del fabricante para el procesamiento.

1. Dispense el volumen adecuado de Bio-Rad AmpliTrol CT/GC en un tubo de diluyente de torundas **BD ProbeTec Qx** y cierre firmemente el tubo con un **tapón perforable de color negro**.
2. Mezcle la solución por inversión o en un vórtex.
3. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque los controles de procesamiento de muestras en el lugar correspondiente de la gradilla de lisis **BD Viper** y fije su posición.
4. Procese los controles siguiendo en primer lugar los pasos del procedimiento de precalentamiento y, a continuación, los del procedimiento de análisis.

B. Preparación de controles de procesamiento de muestras en tubos para dilución de muestras

ATCC *Neisseria gonorrhoeae*

1. Deje crecer un cultivo de *N. gonorrhoeae* una noche en placas de agar de chocolate.
2. Vuelva a poner en suspensión las colonias de *N. gonorrhoeae* en solución salina tamponada con fosfato (PBS).
3. Prepare una norma de turbidez McFarland N° 1 a partir de las colonias suspendidas.
4. Prepare diluciones seriadas por un factor de 10 de la suspensión McFarland N° 1 hasta 10⁻⁵.
5. Añada 0,1 mL de dilución 10⁻⁵ de *N. gonorrhoeae* a un tubo para dilución de muestras de LBC con 0,5 mL de fluido conservante **BD SurePath** o solución PreservCyt. Vuelva a cerrar firmemente el tubo para dilución de muestras de LBC con el tapón perforable de color azul.
6. Invierta el tubo para dilución de muestras de LBC 3 ó 4 veces para asegurarse de que el contenido se mezcla bien.
7. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque los controles de procesamiento de muestras en el lugar correspondiente de la gradilla de muestras de LBC **BD Viper** y fije su posición.
8. Los controles de procesamiento de muestras están listos para analizarse en el sistema **BD Viper** en el modo de extracción.
9. Deben cambiarse los guantes antes de continuar para evitar la contaminación.

ATCC *Chlamydia trachomatis* y *Neisseria gonorrhoeae*:

1. Descongele un vial de células *C. trachomatis* serotipo H o LGV II de ATCC.
2. Prepare diluciones seriadas por un factor de 10 hasta una dilución de 10⁻⁵ en PBS.
3. Deje crecer un cultivo de *N. gonorrhoeae* una noche en placas de agar de chocolate.
4. Vuelva a poner en suspensión las colonias de *N. gonorrhoeae* en PBS.
5. Prepare una norma de turbidez McFarland N° 1 a partir de las colonias suspendidas.
6. Prepare diluciones seriadas por un factor de 10 de la suspensión McFarland N° 1 hasta 10⁻⁵.
7. Añada 0,1 mL de dilución 10⁻⁵ de *C. trachomatis* y 0,1 mL de dilución 10⁻⁵ de *N. gonorrhoeae* a un tubo para dilución de muestras de LBC que contenga 0,5 mL de fluido conservante **BD SurePath** o solución PreservCyt. Vuelva a cerrar firmemente el tubo para dilución de muestras de LBC con el tapón perforable de color azul.
8. Invierta el tubo para dilución de muestras de LBC 3 ó 4 veces para asegurarse de que el contenido se mezcla bien.
9. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque los controles de procesamiento de muestras en el lugar correspondiente de la gradilla de muestras de LBC **BD Viper** y fije su posición.
10. Los controles de procesamiento de muestras están listos para analizarse en el sistema **BD Viper** en el modo de extracción.
11. Deben cambiarse los guantes antes de continuar para evitar la contaminación.

Bio-Rad AmpliTrol *Chlamydia trachomatis* y *Neisseria gonorrhoeae*:

NOTA: Consultar las instrucciones del fabricante para el procesamiento.

1. Añada el volumen adecuado de Bio-Rad AmpliTrol CT/GC a un tubo para dilución de muestras de LBC con 0,5 mL de fluido conservante **BD SurePath** o solución PreservCyt. Vuelva a cerrar firmemente el tubo para dilución de muestras de LBC con el tapón perforable de color azul.
2. Invierta el tubo para dilución de muestras de LBC 3 ó 4 veces para asegurarse de que el contenido se mezcla bien.
3. Con la ayuda del informe de disposición de los tubos, coloque los controles de procesamiento de muestras en el lugar correspondiente de la gradilla de muestras de LBC **BD Viper** y fije su posición.
4. Los controles de procesamiento de muestras están listos para analizarse en el sistema **BD Viper** en el modo de extracción.
5. Deben cambiarse los guantes antes de continuar para evitar la contaminación.

CONTROL DE LA PRESENCIA DE CONTAMINACIÓN POR ADN

Al menos una vez al mes, debe realizarse el siguiente procedimiento de comprobación para verificar que tanto el área de trabajo como las superficies de los equipos no están contaminadas por ADN. El control ambiental es esencial para detectar la contaminación antes de que se produzca un problema.

1. En cada área que desee comprobar, utilice una torunda de recogida nueva del **BD ProbeTec Qx** Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (equipo de recogida de muestras endocervicales o de lesiones).
2. Impregne la torunda en el diluyente de torundas **BD ProbeTec Qx** y deslicela sobre la primera área* con un movimiento de barrido amplio.
3. Introduzca por completo la torunda de recogida en el tubo de diluyente de torundas **Qx**.
4. Rompa el soporte de la torunda por la marca. Debe tener cuidado para evitar salpicar el contenido.
5. Vuelva a cerrar el tubo firmemente con un **tapón perforable de color negro**.
6. Repita el proceso para cada área que desee analizar.
7. Una vez que haya terminado, exprima las torundas en diluyente y procese las muestras siguiendo sucesivamente los procedimientos de precalentamiento y de análisis.

*Las áreas que se recomienda analizar son: **Plataforma del instrumento:** cubiertas de la estación de puntas de pipetas (2); estación de procesamiento de tubos: bloque de alineación de tubos y base metálica fija; área de desechos y placas de Priming y calentamiento; bloque de extracción; herramienta de precintado de placas; estaciones de intercambio de puntas (2); **superficies exteriores del instrumento:** manillas de la puerta superior e inferior; Válvula de salida rápida de desechos líquidos; Monitor LCD (pantalla táctil); Teclado y escáner; Área de parada; Placa de bloqueo y base metálica fija; **Accesorios:** cubierta de bloqueo de tubos, gradilla de lisis/base de mesa **BD Viper**; estufa de lisis **BD Viper**; placas de micropocillos metálicas; cronómetro; superficies del banco de laboratorio.

En caso de que el resultado para alguna de estas áreas sea positivo o de sospechar que una área efectivamente está contaminada, límpiela con hipoclorito sódico al 1% (v/v), DNA AWAY o peróxido de hidrógeno al 3% (p/v). (No utilice peróxido de hidrógeno de una botella que lleve abierta más de ocho días). Asegúrese de que toda el área está humedecida con la solución y deje que ésta permanezca sobre la superficie al menos durante dos minutos o hasta que se seque. En caso necesario, elimine el exceso de solución de limpieza con una toalla limpia. Limpie el área con una toalla limpia empapada en agua y deje que se seque la superficie. Vuelva a analizar el área. Repita el proceso de limpieza hasta obtener resultados negativos. Si la contaminación no desaparece, póngase en contacto con el representante local de BD para obtener información adicional.

LIMITACIONES DEL PROCEDIMIENTO

1. Este método se ha probado únicamente con muestras de torunda endocervicales y vaginales femeninas y uretrales masculinas, muestras **BD SurePath** o PreservCyt recogidas con cepillo/espátula o escoba endocervical, así como con muestras de orina masculinas y femeninas. No se ha evaluado el rendimiento con otros tipos de muestras.
2. El rendimiento óptimo del análisis requiere una recogida y una preparación apropiadas de las muestras. Consulte las secciones "Recogida y transporte de las muestras" de este prospecto.
3. La idoneidad de las muestras endocervicales sólo puede valorarse mediante la visualización microscópica de las células epiteliales cilíndricas contenidas en las muestras.
4. La recogida y análisis de muestras de orina con el análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Qx** no tienen por objeto sustituir la exploración del cuello uterino ni la toma de muestras endocervicales para el diagnóstico de infecciones urogenitales. Las cervicitis, uretritis, infecciones de las vías urinarias e infecciones vaginales pueden deberse a otras causas, y la infección por clamidias puede coexistir con infecciones por otros microorganismos.
5. El análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Qx** para muestras de orina masculinas y femeninas debe realizarse con muestras de orina aleatorias de la primera parte del chorro de micción (definida como los primeros 20 – 60 mL de la micción).
6. No se han determinado los efectos de otras posibles variables como el flujo vaginal, el uso de tampones, las irrigaciones vaginales y variables relativas a la recogida de la muestra.
7. Un resultado negativo del análisis no excluye la posibilidad de infección, ya que los resultados del análisis pueden verse afectados por una recogida inadecuada de la muestra, errores técnicos, la mezcla de muestras, un tratamiento antibiótico concurrente o el número de microorganismos presentes en la muestra, que puede ser inferior al límite de sensibilidad del análisis.
8. Como en el caso de numerosas pruebas diagnósticas, los resultados del análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Qx** debe interpretarse junto con otros datos analíticos y clínicos de los que disponga el médico.
9. El análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Qx** no debe utilizarse para la evaluación de supuestos abusos sexuales ni para otras indicaciones medicolegales. Se recomienda realizar análisis adicionales en cualquier circunstancia en la que resultados falsos positivos o falsos negativos pudieran tener consecuencias médicas, sociales o psicológicas adversas.

10. El análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Qx** no puede utilizarse para evaluar el éxito o el fracaso terapéutico, ya que los ácidos nucleicos de *N. gonorrhoeae* pueden persistir después del tratamiento antimicrobiano.
11. El análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Qx** proporciona resultados cualitativos. No puede derivarse ninguna correlación entre la magnitud de la señal el análisis positiva (MaxRFU) y el número de células presentes en una muestra infectada.
12. El valor diagnóstico de un análisis depende de la prevalencia de la enfermedad en una población específica. Consulte la Tabla 5 para conocer los valores diagnósticos hipotéticos al analizar diversas poblaciones.
13. Debido a que el control positivo de los análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec CT/GC Qx** se utiliza tanto para el análisis de *C. trachomatis* como de *N. gonorrhoeae*, es importante colocar correctamente las tiras de micropocillos para obtener informes de los resultados finales.
14. El uso del análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Qx** está limitado a personal con formación relativa al procedimiento de análisis y al sistema **BD Viper**.
15. La reproducibilidad del análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Qx** se determinó utilizando para ello torundas sembradas y diluyente de torundas CT/GC Qx sembrado para simular muestras de orina. A continuación, estas muestras se inocularon con *N. gonorrhoeae* únicamente o con *N. gonorrhoeae* y *C. trachomatis*.
16. El rendimiento no se ha establecido para muestras de orina en Qx UPT de un volumen superior o inferior al determinado por las líneas violetas de la ventana de llenado (aproximadamente de 2,0 a 3,0 mL).
17. El análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec Neisseria gonorrhoeae (GC) Qx** puede presentar reacción cruzada con *N. cinerea* y *N. lactamica*. Estos microorganismos se han aislado en muy pocas ocasiones de las vías genitales¹⁵⁻¹⁸. Consulte la sección Características de rendimiento para obtener información adicional.
18. El rendimiento del análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Qx** en el sistema **BD Viper** en modo de extracción con muestras de torunda se evaluó para determinar la posible interferencia causada por la sangre, los lubricantes ginecológicos y los espermicidas. También se evaluó el rendimiento con muestras de orina para determinar la posible interferencia causada por la sangre y los analgésicos de venta sin receta de uso común. No se observó interferencia alguna con ninguna de las sustancias en las concentraciones analizadas.
19. Las muestras de torunda vaginal recogidas por la paciente son un método para examinar a la paciente en caso de no indicarse un examen pélvico.
20. Este método opcional de muestras de torunda vaginales recogidas por la paciente está limitado exclusivamente a los centros sanitarios que disponen de un servicio de asistencia o asesoría encargado de explicar los procedimientos y las precauciones aplicables.
21. El análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Qx** no se ha validado para muestras de torunda vaginales recogidas por la paciente en su casa.
22. El rendimiento del análisis para muestras de torunda vaginales no se ha evaluado en pacientes menores de 17 años.
23. El rendimiento del análisis de muestras de torunda vaginales no se ha evaluado en mujeres embarazadas.

RESULTADOS PREVISTOS

NOTA: la explicación de los símbolos y las abreviaturas utilizados en las tablas se encuentra en la sección Interpretación de las tablas (al final del prospecto).

A. Prevalencia

La prevalencia de muestras positivas para *N. gonorrhoeae* en las poblaciones de pacientes depende de: el tipo de clínica, la edad, los factores de riesgo, el sexo y el método de análisis. La prevalencia observada con el análisis de ADN amplificado GC Qx en el marco de un estudio en el que participaron varios centros de muestras de torundas y orina oscilaba entre 1,4 y 19,2% en el caso de las muestras femeninas y entre 4,8 y 40,5% en el caso de las muestras masculinas (Tabla 10A).

La prevalencia observada con el análisis GC Qx en el marco de un estudio clínico en el que participaron varios centros sobre las muestras de **BD SurePath** oscilaba entre 0,0% y 25,9% (Tabla 10B). La prevalencia observada con el análisis GC Qx en el marco de un estudio clínico en el que participaron varios centros sobre las muestras de PreservCyt oscilaba entre 0,0% y 13,3% (Tabla 10C).

B. Valores diagnósticos de resultados positivos y negativos

Los valores diagnósticos hipotéticos de resultados positivos y negativos (PPV y NPV) del análisis GC Qx con muestras de torundas y orina se muestran en la Tabla 5A. Los valores diagnósticos hipotéticos de resultados positivos y negativos (PPV y NPV) del análisis GC Qx del estudio clínico en el que participaron varios centros sobre las muestras de **BD SurePath** se muestran en la Tabla 5B. Los valores diagnósticos hipotéticos de resultados positivos y negativos (PPV y NPV) del análisis GC Qx del estudio clínico en el que participaron varios centros sobre las muestras de PreservCyt se muestran en la Tabla 5C. Estos cálculos se basan en la prevalencia hipotética y en la sensibilidad y especificidad generales (en comparación con el estado de infección del paciente) del 99,3% y el 99,3% para muestras de torunda y orina, del 100,0% y del 99,9% para muestras de **BD SurePath** y del 95,3% y del 99,95% para muestras de PreservCyt. Además, en las Tablas 8 y 9 se muestran los valores PPV y NPV basados en la prevalencia, la sensibilidad y la especificidad reales. Los valores PPV se calcularon mediante la ecuación: (Sensibilidad * Prevalencia) / (Sensibilidad * Prevalencia + [1 - Especificidad] * [1 - Prevalencia]). A su vez, los NPV se calcularon mediante la ecuación: (Especificidad * [1 - Prevalencia]) / [1 - Sensibilidad] * Prevalencia + Especificidad * [1 - Prevalencia].

Tabla 5A: Valores diagnósticos hipotéticos de resultados positivos y negativos para GC (torundas/orina) comparados con el estado de infección del paciente

Prevalencia (%)	Sensibilidad (%)	Especificidad (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	99,3	99,3	74,3	100,0
5	99,3	99,3	88,2	100,0
10	99,3	99,3	94,0	99,9
20	99,3	99,3	97,3	99,8
30	99,3	99,3	98,4	99,7
40	99,3	99,3	99,0	99,5
50	99,3	99,3	99,3	99,3

Tabla 5B: Valores diagnósticos hipotéticos de resultados positivos y negativos para GC (BD SurePath) comparados con el estado de infección del paciente

Prevalencia (%)	Sensibilidad (%)	Especificidad (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	100,0	99,9	95,3	100,0
5	100,0	99,9	98,1	100,0
10	100,0	99,9	99,1	100,0
20	100,0	99,9	99,6	100,0
30	100,0	99,9	99,8	100,0
40	100,0	99,9	99,9	100,0
50	100,0	99,9	99,9	100,0

Tabla 5C: Valores diagnósticos hipotéticos de resultados positivos y negativos para GC (PreservCyt) comparados con el estado de infección del paciente

Prevalencia (%)	Sensibilidad (%)	Especificidad (%)	PPV (%)	NPV (%)
2	95,3	99,95	97,5	99,9
5	95,3	99,95	99,0	99,8
10	95,3	99,95	99,5	99,5
20	95,3	99,95	99,8	98,8
30	95,3	99,95	99,9	98,0
40	95,3	99,95	99,9	97,0
50	95,3	99,95	99,9	95,5

C. Distribución de frecuencias de MaxRFU

El estudio evaluó un total de 6.284 resultados del análisis GC Q^x de muestras de torundas y orina en siete centros clínicos ubicados en diversas áreas geográficas. La Figura A representa la distribución de frecuencias de los valores MaxRFU iniciales del análisis GC Q^x. A su vez, en la Tabla 6A se muestra la distribución de los valores MaxRFU correspondientes a las muestras con un resultado positivo verdadero, negativo verdadero, falso positivo y falso negativo para GC Q^x (es decir, aquellas muestras cuyo resultado es discordante con el estado de infección del paciente [PIS]).

El estudio evaluó un total de 1.715 resultados del análisis GC Q^x de muestras de **BD SurePath** en once centros clínicos ubicados en diversas áreas geográficas. La Figura B representa la distribución de frecuencias de los valores MaxRFU iniciales del análisis GC Q^x. A su vez, en la Tabla 6B se muestra la distribución de los valores MaxRFU correspondientes a las muestras con un resultado positivo verdadero, negativo verdadero, falso positivo y falso negativo para GC Q^x (es decir, aquellas muestras cuyo resultado es discordante con el estado de infección del paciente [PIS]).

El estudio evaluó un total de 2.074 resultados del análisis GC Q^x de muestras de **PreservCyt** en once centros clínicos ubicados en diversas áreas geográficas. La Figura C representa la distribución de frecuencias de los valores MaxRFU iniciales del análisis GC Q^x. A su vez, en la Tabla 6C se muestra la distribución de los valores MaxRFU correspondientes a las muestras con un resultado positivo verdadero, negativo verdadero, falso positivo y falso negativo para GC Q^x (es decir, aquellas muestras cuyo resultado es discordante con el estado de infección del paciente [PIS]).

Figura A: Distribución de frecuencias de MaxRFU del análisis GC Q^x (muestras de torundas y orina)

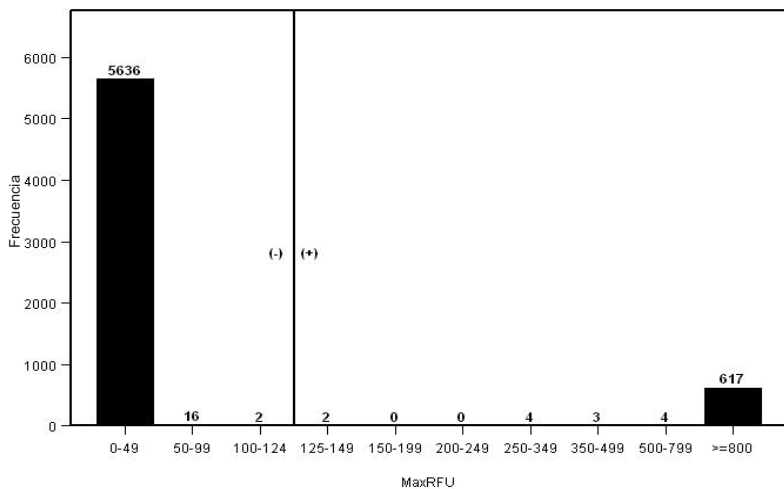


Figura B: Distribución de frecuencias de MaxRFU del análisis GC Q^x (muestras de BD SurePath)

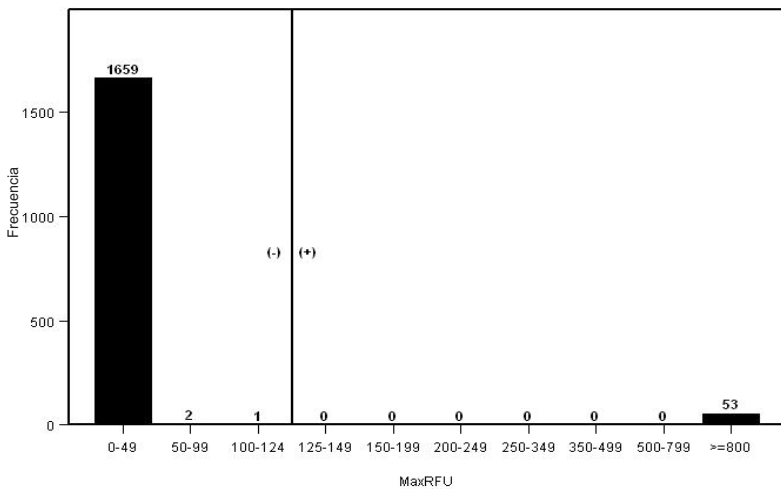


Figura C: Distribución de frecuencias de MaxRFU del análisis GC Q^x (muestras de PreservCyt)

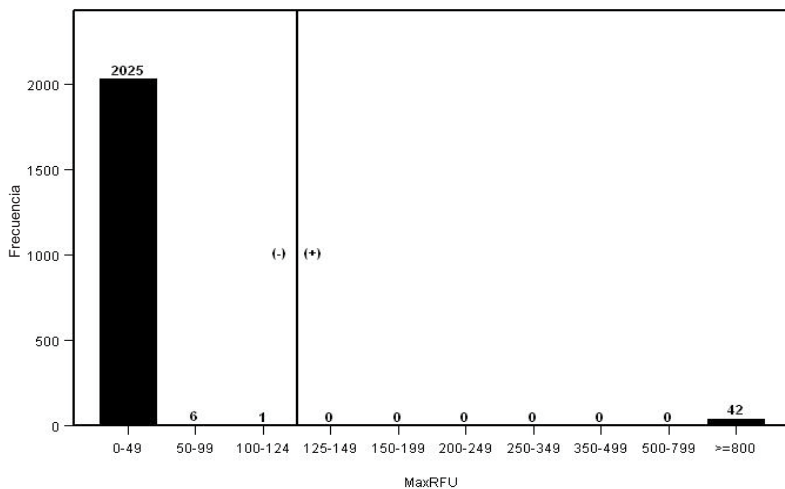


Tabla 6A: Intervalos de MaxRFU GC Q^x para resultados falso negativo, falso positivo, negativo verdadero y positivo verdadero (muestras de torundas y orina)

Intervalo MaxRFU		0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
Total		5.636	16	2	2	0	0	4	3	4	617
FN	FNU	2	0	0							
	FS	1	0	0							
	FUPT	1	0	0							
	Total	4	0	0							
FP	FNU				0	0	0	1	1	0	3
	FS				0	0	0	1	0	0	2
	FUPT				0	0	0	0	1	0	2
	FV				2	0	0	0	0	1	5
	MNU				0	0	0	1	0	1	5
	MS				0	0	0	0	0	0	6
	MUPT				0	0	0	0	1	0	5
	Total				2	0	0	3	3	2	28
TN	FNU	920	3	0							
	FS	918	5	1							
	FUPT	925	0	0							
	FV	913	6	1							
	MNU	655	0	0							
	MS	646	1	0							
	MUPT	655	1	0							
	Total	5.632	16	2							
TP	FNU				0	0	0	0	0	0	63
	FS				0	0	0	0	0	0	64
	FUPT				0	0	0	0	0	0	64
	FV				0	0	0	1	0	0	64
	MNU				0	0	0	0	0	0	112
	MS				0	0	0	0	0	2	110
	MUPT				0	0	0	0	0	0	112
	Total				0	0	0	1	0	2	589

Tabla 6B: Intervalos de MaxRFU GC Q^x para resultados falso negativo, falso positivo, negativo verdadero y positivo verdadero (muestras de BD SurePath)

Intervalo MaxRFU	0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
FN	0	0	0							
FP				0	0	0	0	0	0	2
TN	1.659	2	1							
TP				0	0	0	0	0	0	51
Total	1.659	2	1	0	0	0	0	0	0	53

Tabla 6C: Intervalos de MaxRFU GC Q^x para resultados falso negativo, falso positivo, negativo verdadero y positivo verdadero (muestras de PreservCyt)

Intervalo MaxRFU	0 – 49	50 – 99	100 – 124	125 – 149	150 – 199	200 – 249	250 – 349	350 – 499	500 – 799	≥ 800
FN	2	0	0							
FP				0	0	0	0	0	0	1
TN	2.023	6	1							
TP				0	0	0	0	0	0	41
Total	2.025	6	1	0	0	0	0	0	0	42

D. Controles

Durante la evaluación clínica de las torundas y la orina, no se produjo ningún fracaso de control positivo GC Q^x en ninguna de las 253 series (placas) de GC Q^x. En el caso del control negativo GC Q^x, se produjo un solo fracaso en las 253 series (placas) de GC Q^x. Durante la evaluación clínica de las muestras de **BD SurePath**, se produjo un fracaso de control positivo GC Q^x y ningún fracaso de control negativo GC Q^x en las 120 series (placas) de GC Q^x que se analizaron. Durante la evaluación clínica de las muestras de PreservCyt, no se produjo ningún fracaso de control positivo GC Q^x y un fracaso de control negativo GC Q^x en las 142 series (placas) de GC Q^x que se analizaron. La Tabla 7 refleja los valores MaxRFU de los controles positivo y negativo CT/GC Q^x observados en los ensayos clínicos.

Tabla 7: Distribución de los resultados de MaxRFU para los controles negativo y positivo GC Q^x

Control	Estadística	Estudio clínico de muestras de torundas y orina	Estudio clínico de muestras de BD SurePath	Estudio clínico de muestras de PreservCyt
Control negativo GC Q ^x	n	252	120	141
MaxRFU	Máximo	17	42	10
	Percentil 95	7	0	0
	Mediana	0	0	0
	Media	1	0	0
	Percentil 5	0	0	0
	Mínimo	0	0	0
Control positivo GC Q ^x	n	253	120	142
MaxRFU	Máximo	2.242	2.156	2.259
	Percentil 95	2.083	1.982	2.045
	Mediana	1.835	1.786	1.785
	Media	1.814	1.777	1.789
	Percentil 5	1.502	1.478	1.555
	Mínimo	530	1.370	886

CARACTERÍSTICAS DE RENDIMIENTO

Estudio clínico de muestras de torundas y orina

Se recogieron muestras de torunda endocervicales femeninas y uretrales masculinas tomadas por personal clínico, muestras de torunda vaginales tomadas por pacientes (en un entorno clínico) y muestras de orina masculinas y femeninas puras y en Q^x UPT de un total de 1.059 mujeres sintomáticas y asintomáticas y 787 hombres sintomáticos y asintomáticos que acudieron a clínicas de ginecología y obstetricia (OB/GYN), clínicas de enfermedades de transmisión sexual (ETS) y centros de planificación familiar de siete áreas geográficas diferentes de América del Norte. Los sujetos que manifestaban síntomas como disuria, descarga uretral, dolor, dificultad o hemorragia coital, dolor o inflamación testicular o escrotal, flujo vaginal anormal o dolor pélvico, uterino o anejal se clasificaron como sintomáticos. A su vez, los sujetos que no manifestaban ningún síntoma se clasificaron como asintomáticos. El estudio excluyó del análisis de los datos a 65 mujeres y 13 hombres debido a motivos tales como que no cumplían los requisitos de edad, que habían recibido un tratamiento antibiótico en los últimos 21 días, que decidieron retirarse del estudio después de acceder a participar en él, que no se obtuvo el par de muestras de torunda y de orina, que el volumen de orina era inferior a 20 mL o que se produjo algún error de transporte o almacenamiento relacionado con la recogida de las muestras. Por tanto, el análisis de los datos final incluyó a 994 mujeres válidas y a 774 hombres válidos.

Se recogieron cinco muestras de cada una de las 994 mujeres participantes. En primer lugar se recogió una muestra de orina, que se repartió en una muestra de orina en Q^x UPT, una muestra de orina pura y las dos muestras de orina de referencia en dispositivos de recogida de muestras; a continuación, se recogió una muestra de torunda vaginal y tres muestras de torunda endocervicales aleatorias. En el caso de los hombres, se recogieron hasta cuatro muestras de cada uno de los 774 participantes. En primer lugar se recogieron hasta tres muestras de torunda uretrales aleatorias; a continuación, se recogió una muestra de orina, que se repartió en una muestra de orina en Q^x UPT, una muestra de orina pura y las dos muestras de orina de referencia en dispositivos de recogida. Los resultados del análisis **BD ProbeTec GC Q^x** se obtuvieron a partir de las muestras de orina en Q^x UPT y pura, la muestra de torunda vaginal, una muestra de torunda endocervical y una muestra de torunda uretral masculina. Las muestras restantes (dos muestras de torunda endocervicales, hasta dos muestras de torunda uretrales masculinas y las dos muestras de orina de referencia de cada hombre y mujer) se analizaron utilizando dos métodos de referencia: el análisis **BD ProbeTec ET GC/AC** y otro análisis de amplificación de ácidos nucleicos (NAAT) disponible en el mercado. El análisis de las muestras se realizó en el centro de recogida o bien en un centro de análisis **BD Viper** designado.

Todos los cálculos de rendimiento se basaron en la comparación del número total de resultados de análisis **BD ProbeTec GC Q^x** correspondientes a muestras de torunda endocervicales y vaginales y uretrales masculinas, y muestras de orina pura y en Q^x UPT masculinas y femeninas, con un algoritmo de estado de infección del paciente (PIS) para cada sexo. En este algoritmo, la determinación de que un sujeto está infectado con GC o no se basa en los resultados correspondientes a las muestras de torunda endocervicales y de orina obtenidos con el análisis **BD ProbeTec ET GC/AC** y el otro análisis de amplificación de ácidos nucleicos disponible en el mercado. Se considera que un sujeto está infectado con GC si dos de las cuatro muestras de torunda endocervicales y de orina (o dos de las tres o cuatro muestras de torunda uretrales y de orina) dan un resultado positivo en el análisis **BD ProbeTec ET GC/AC** y el otro análisis de amplificación de ácidos nucleicos de referencia (una muestra con resultado positivo en cada uno de los dos análisis). A su vez, se considera que el sujeto no está infectado si se obtiene un resultado positivo en menos de dos análisis de amplificación de ácidos nucleicos de referencia. Para calcular la sensibilidad y la especificidad, se utilizó un total de 6.284 resultados de análisis **BD ProbeTec GC Q^x** de mujeres y hombres sintomáticos y asintomáticos. En la Tabla 9A se muestra la sensibilidad y la especificidad por tipo de muestra y estado sintomático.

En el estudio clínico se evaluó el rendimiento del análisis con torundas endocervicales, muestras de torunda vaginales tomadas por las pacientes (en un entorno clínico), UPT femenina y orina pura. El cálculo del rendimiento del análisis en el caso de las muestras tomadas de mujeres embarazadas se realizó de forma independiente. La sensibilidad comparada con el estado de infección del paciente en el caso de las muestras de los tipos FS, FV, FNU y FUPT era del 100% (3/3). La especificidad era del 100% (24/24) para las muestras de los tipos FS, FV, FNU y FUPT de forma independiente.

En las Tablas 11A y 11B se resume el número de resultados de sujetos sintomáticos y asintomáticos declarados infectados y no infectados con GC según el algoritmo de estado de infección del paciente (PIS).

NOTA: La explicación de los símbolos y las abreviaturas utilizados en las tablas se encuentra en la sección Interpretación de las tablas (al final del prospecto).

Estudio clínico de muestras de BD SurePath

Se recogieron muestras de torunda endocervicales y muestras de **BD SurePath** de 1.728 mujeres válidas que acudieron a centros de planificación familiar, clínicas de ginecología y obstetricia y clínicas de enfermedades de transmisión sexual de once áreas geográficas diferentes de América del Norte. Los sujetos que manifestaban síntomas como disuria, dolor, dificultad o hemorragia coital, flujo vaginal anormal o dolor pélvico, uterino o aneal se clasificaron como sintomáticos. A su vez, los sujetos que no manifestaban ningún síntoma se clasificaron como asintomáticos. Trece sujetos no poseían un resultado de muestra **BD SurePath**. Por lo tanto, se evaluaron a 1.715 sujetos.

Se recogieron tres muestras de torunda endocervicales aleatorias y una muestra **BD SurePath** de cada mujer. Las tres torundas endocervicales de referencia se analizaron con el análisis **BD ProbeTec ET CT/GC/AC**, el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** y otro análisis de amplificación de ácidos nucleicos NAAT disponible en el mercado. La sensibilidad y al especificidad de las muestras de **BD SurePath** se calcularon comparando los resultados con un algoritmo de estado de infección del paciente (PIS). La determinación de PIS positivo o negativo se basó en los resultados de la muestra de torunda endocervical de los tres métodos de referencia. Se requirieron al menos dos resultados de referencia positivos para determinar que un sujeto era PIS positivo. Se requirieron al menos dos resultados de referencia negativos para determinar que un sujeto era PIS negativo. La distribución de los dispositivos de toma de muestras cervicales utilizados en el estudio clínico según el centro de recogida se resume en la Tabla 8A. En la Tabla 9B se muestra la sensibilidad y la especificidad por especificidad y estado sintomático.

La Tabla 11C resume el número de resultados de mujeres sintomáticas y asintomáticas declaradas infectadas y no infectadas con GC según el algoritmo de estado de infección del paciente (PIS).

La Tabla 12A resume el rendimiento del análisis GC Q^x de muestras de **BD SurePath** en comparación con PIS por tipo de clínica.

Tabla 8A: Resumen de dispositivos de toma de muestras cervicales en el estudio clínico de muestras de BD SurePath

Dispositivo de toma de muestras cervicales utilizado	Número de centro de recogida clínica											Total
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
Dispositivo de tipo escoba	54	50	511	18	374	0	127	0	0	71	0	1.205
Espátula/cepillo citológico	0	25	0	0	182	112	32	24	103	8	37	523

Estudio clínico de muestras de PreservCyt

Se recogieron muestras de torunda endocervicales y muestras de PreservCyt de 2.079 mujeres válidas que acudieron a centros de planificación familiar, clínicas de ginecología y obstetricia y clínicas de enfermedades de transmisión sexual de once áreas geográficas diferentes de América del Norte. Los sujetos que manifestaban síntomas como disuria, dolor, dificultad o hemorragia coital, flujo vaginal anormal o dolor pélvico, uterino o aneal se clasificaron como

sintomáticos. A su vez, los sujetos que no manifestaban ningún síntoma se clasificaron como asintomáticos. Se excluyó a dos sujetos debido a un estado de infección del paciente indeterminado. Tres sujetos no poseían un resultado de muestra PreservCyt. Por lo tanto, se evaluaron a 2.074 sujetos.

Se recogieron tres muestras de torunda endocervicales aleatorias y una muestra de PreservCyt de cada mujer. Las tres torundas endocervicales de referencia se analizaron con el análisis **BD ProbeTec ET CT/GC/AC**, el análisis **BD ProbeTec GC Q*** y otro análisis de amplificación de ácidos nucleicos NAAT disponible en el mercado. La sensibilidad y la especificidad de las muestras de PreservCyt se calcularon comparando los resultados con un algoritmo de estado de infección del paciente (PIS). La determinación de PIS positivo o negativo se basó en los resultados de la muestra de torunda endocervical de los tres métodos de referencia. Se requirieron al menos dos resultados de referencia positivos para determinar que un sujeto era PIS positivo. Se requirieron al menos dos resultados de referencia negativos para determinar que un sujeto era PIS negativo. La distribución de los dispositivos de toma de muestras cervicales utilizados en el estudio clínico según el centro de recogida se resume en la Tabla 8B. En la Tabla 9C se muestra la sensibilidad y la especificidad por especificidad y estado sintomático.

La Tabla 11D resume el número de resultados de mujeres sintomáticas y asintomáticas declaradas infectadas y no infectadas con GC según el algoritmo de estado de infección del paciente (PIS).

La Tabla 12B resume el rendimiento del análisis GC Q* de muestras de PreservCyt en comparación con PIS por tipo de clínica.

Tabla 8B: Resumen de dispositivos de toma de muestras cervicales utilizados en el estudio clínico de muestras de PreservCyt

Dispositivo de toma de muestras cervicales utilizado	Número de centro de recogida clínica											Total
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	
Dispositivo de tipo escoba	89	0	0	45	16	464	272	83	0	99	0	1.068
Espátula/cepillo citológico	74	154	95	0	0	52	0	209	282	0	145	1.011

Tabla 9A: Rendimiento del análisis de GC Q^x de muestras de torundas y orina en comparación con el estado de infección del paciente (por estado sintomático)

Tipo de muestra	Estado sintomático	n	Sensibilidad	IC 95%	Especificidad	IC 95%	PPV	NPV	Error inicial/final
FS	A	450	96,3% (26/27)	(81,0% – 99,9%)	99,5% (421/423)	(98,3% – 99,9%)	92,5%	99,8%	3/0
	S	542	100,0% (38/38)	(90,7% – 100,0%)	99,8% (503/504)	(98,9% – 100,0%)	97,4%	100,0%	2/2
	Total	992	98,5% (64/65)	(91,7% – 100,0%)	99,7% (924/927)	(99,1% – 99,9%)	95,9%	99,9%	5/2
FV ¹	A	449	100,0% (27/27)	(87,2% – 100,0%)	98,6% (416/422)	(96,9% – 99,5%)	82,0%	100,0%	0/0
	S	544	100,0% (38/38)	(90,7% – 100,0%)	99,6% (504/506)	(98,6% – 100,0%)	95,0%	100,0%	0/0
	Total	993	100,0% (65/65)	(94,5% – 100,0%)	99,1% (920/928)	(98,3% – 99,6%)	88,5%	100,0%	0/0
FNU ²	A	450	96,3% (26/27)	(81,0% – 99,9%)	99,3% (420/423)	(97,9% – 99,9%)	89,8%	99,8%	0/0
	S	543	97,4% (37/38)	(86,2% – 99,9%)	99,6% (503/505)	(98,6% – 100,0%)	94,8%	99,8%	0/0
	Total	993	96,9% (63/65)	(89,3% – 99,6%)	99,5% (923/928)	(98,7% – 99,8%)	93,1%	99,8%	0/0
FUPT ³	A	450	100,0% (27/27)	(87,2% – 100,0%)	99,5% (421/423)	(98,3% – 99,9%)	92,7%	100,0%	0/0
	S	543	97,4% (37/38)	(86,2% – 99,9%)	99,8% (504/505)	(98,9% – 100,0%)	97,3%	99,8%	0/0
	Total	993	98,5% (64/65)	(91,7% – 100,0%)	99,7% (925/928)	(99,1% – 99,9%)	95,8%	99,9%	0/0
MS ⁴	A	508	100,0% (12/12)	(73,5% – 100,0%)	99,2% (492/496)	(97,9% – 99,8%)	75,5%	100,0%	0/0
	S	257	100,0% (100/100)	(96,4% – 100,0%)	98,7% (155/157)	(95,5% – 99,8%)	98,0%	100,0%	1/0
	Total	765	100,0% (112/112)	(96,8% – 100,0%)	99,1% (647/653)	(98,0% – 99,7%)	95,0%	100,0%	1/0
MNU ⁴	A	517	100,0% (12/12)	(73,5% – 100,0%)	99,2% (501/505)	(98,0% – 99,8%)	74,6%	100,0%	0/0
	S	257	100,0% (100/100)	(96,4% – 100,0%)	98,1% (154/157)	(94,5% – 99,6%)	97,1%	100,0%	0/0
	Total	774	100,0% (112/112)	(96,8% – 100,0%)	98,9% (655/662)	(97,8% – 99,6%)	93,9%	100,0%	0/0
MUPT ⁴	A	517	100,0% (12/12)	(73,5% – 100,0%)	99,2% (501/505)	(98,0% – 99,8%)	74,6%	100,0%	1/0
	S	257	100,0% (100/100)	(96,4% – 100,0%)	98,7% (155/157)	(95,5% – 99,8%)	98,0%	100,0%	0/0
	Total	774	100,0% (112/112)	(96,8% – 100,0%)	99,1% (656/662)	(98,0% – 99,7%)	95,0%	100,0%	1/0
Total		6.284	99,3% (592/596)	(98,3% – 99,8%)	99,3% (5.650/5.688)	(99,1% – 99,5%)	93,7%	99,9%	7/2 ⁵

¹ De las 994 mujeres que participaron en el estudio, una no facilitó muestras de torunda vaginal.

² De las 994 mujeres que participaron en el estudio, se excluyó la muestra de orina pura de una de ellas por no cumplir los requisitos de almacenamiento aplicables a las muestras de orina.

³ De las 994 mujeres que participaron en el estudio, se excluyó la muestra de orina en Q^x UPT de una de ellas por no cumplir los requisitos de almacenamiento aplicables a las muestras de orina.

⁴ Se amplió la participación en el estudio clínico de hombres asintomáticos para obtener el número total de positivos clínicos para esta subpoblación.

⁵ Durante el estudio se produjeron tres errores relacionados con el nivel de líquido, dos fallos del control de extracción y un error de transferencia de extracción. Dos de los tres errores relacionados con el nivel de líquido y los dos fallos del control de extracción revelaron un resultado negativo y se incluyeron en los cálculos de la sensibilidad y la especificidad. El error restante relacionado con el nivel de líquido y el error de transferencia de extracción no pudieron resolverse y no se incluyeron en los cálculos de la sensibilidad y la especificidad.

Tabla 9B: Rendimiento del análisis de GC Qx de muestras de BD SurePath en comparación con el estado de infección del paciente (por estado sintomático)

Estado sintomático	n	Sensibilidad	IC 95%	Especificidad	IC 95%	PPV	NPV	Error inicial/final
A	1.157	100,0% (32/32)	(89,1% – 100,0%)	99,8% (1.123/1.125)	(99,4% – 100,0%)	93,5%	100,0%	2/0
S	558	100,0% (19/19)	(82,4% – 100,0%)	100,0% (539/539)	(99,3% – 100,0%)	100,0%	100,0%	0/0
Total	1.715	100,0% (51/51)	(93,0% – 100,0%)	99,9% (1.662/1.664)	(99,6% – 100,0%)	96,90%	100,0%	2/0

Tabla 9C: Rendimiento del análisis de GC Qx de muestras de PreservCyt en comparación con el estado de infección del paciente (por estado sintomático)

Estado sintomático	n	Sensibilidad	IC 95%	Especificidad	IC 95%	PPV	NPV	Error inicial/final
A	1.349	92,3% (24/26)	(74,9% – 99,1%)	100,0% (1.323/1.323)	(99,7% – 100,0%)	100,0%	99,9%	1/0
S	725	100,0% (17/17)	(80,5% – 100,0%)	99,9% (707/708)	(99,2% – 100,0%)	95,9%	100,0%	0/0
Total	2.074	95,3% (41/43)	(84,2% – 99,4%)	99,95% (2.030/2.031)	(99,7% – 100,0%)	100,0%	99,9%	1/0

Tabla 10A: Rendimiento del análisis de GC Qx de torundas y orina en comparación con el estado de infección del paciente (por centro clínico)

Tipo de muestra	Sitio de recogida	Prevalencia	n	Sensibilidad	IC 95%	Especificidad	IC 95%	Nº CT (+) y GC (+)	PPV	NPV
FS ⁶	1	8,4%	155	100,0% (13/13)	(75,3% – 100,0%)	99,3% (141/142)	(96,1% – 100,0%)	5	92,9%	100,0%
	2	10,4%	154	93,8% (15/16)	(69,8% – 99,8%)	99,3% (137/138)	(96,0% – 100,0%)	6	94,0%	99,3%
	3	6,8%	73	100,0% (5/5)	(47,8% – 100,0%)	98,5% (67/68)	(92,1% – 100,0%)	2	82,9%	100,0%
	4	19,0%	105	100,0% (20/20)	(83,2% – 100,0%)	100,0% (85/85)	(95,8% – 100,0%)	6	100,0%	100,0%
	5	1,4%	70	100,0% (1/1)	(2,5% – 100,0%)	100,0% (69/69)	(94,8% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%
	6	2,2%	365	100,0% (8/8)	(63,1% – 100,0%)	100,0% (357/357)	(99,0% – 100,0%)	3	100,0%	100,0%
	7	2,9%	70	100,0% (2/2)	(15,8% – 100,0%)	100,0% (68/68)	(94,7% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%
FV ⁷	1	8,4%	155	100,0% (13/13)	(75,3% – 100,0%)	99,3% (141/142)	(96,1% – 100,0%)	5	92,9%	100,0%
	2	10,3%	155	100,0% (16/16)	(79,4% – 100,0%)	97,1% (135/139)	(92,8% – 99,2%)	6	79,8%	100,0%
	3	6,8%	73	100,0% (5/5)	(47,8% – 100,0%)	100,0% (68/68)	(94,7% – 100,0%)	2	100,0%	100,0%
	4	19,0%	105	100,0% (20/20)	(83,2% – 100,0%)	97,6% (83/85)	(91,8% – 99,7%)	6	90,7%	100,0%
	5	1,4%	70	100,0% (1/1)	(2,5% – 100,0%)	100,0% (69/69)	(94,8% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%
	6	2,2%	365	100,0% (8/8)	(63,1% – 100,0%)	99,7% (356/357)	(98,4% – 100,0%)	3	88,2%	100,0%
	7	2,9%	70	100,0% (2/2)	(15,8% – 100,0%)	100,0% (68/68)	(94,7% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%

(continúa)

Tipo de muestra	Sitio de recogida	Prevalencia	n	Sensibilidad	IC 95%	Especificidad	IC 95%	N° CT (+) y GC (+)	PPV	NPV
FNU ⁸	1	8,4%	155	100,0% (13/13)	(75,3% – 100,0%)	98,6% (140/142)	(95,0% – 99,8%)	5	86,8%	100,0%
	2	10,3%	155	93,8% (15/16)	(69,8% – 99,8%)	97,8% (136/139)	(93,8% – 99,6%)	6	83,0%	99,3%
	3	6,8%	73	100,0% (5/5)	(47,8% – 100,0%)	100,0% (68/68)	(94,7% – 100,0%)	2	100,0%	100,0%
	4	19,2%	104	100,0% (20/20)	(83,2% – 100,0%)	100,0% (84/84)	(95,7% – 100,0%)	6	100,0%	100,0%
	5	1,4%	70	100,0% (1/1)	(2,5% – 100,0%)	100,0% (69/69)	(94,8% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%
	6	2,2%	366	100,0% (8/8)	(63,1% – 100,0%)	100,0% (358/358)	(99,0% – 100,0%)	3	100,0%	100,0%
	7	2,9%	70	50,0% (1/2)	(1,3% – 98,7%)	100,0% (68/68)	(94,7% – 100,0%)	0	100,0%	98,5%
FUPT ⁹	1	8,4%	155	100,0% (13/13)	(75,3% – 100,0%)	99,3% (141/142)	(96,1% – 100,0%)	5	92,9%	100,0%
	2	10,3%	155	93,8% (15/16)	(69,8% – 99,8%)	99,3% (138/139)	(96,1% – 100,0%)	6	93,9%	99,3%
	3	6,8%	73	100,0% (5/5)	(47,8% – 100,0%)	100,0% (68/68)	(94,7% – 100,0%)	2	100,0%	100,0%
	4	19,2%	104	100,0% (20/20)	(83,2% – 100,0%)	98,8% (83/84)	(93,5% – 100,0%)	6	95,2%	100,0%
	5	1,4%	70	100,0% (1/1)	(2,5% – 100,0%)	100,0% (69/69)	(94,8% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%
	6	2,2%	366	100,0% (8/8)	(63,1% – 100,0%)	100,0% (358/358)	(99,0% – 100,0%)	3	100,0%	100,0%
	7	2,9%	70	100,0% (2/2)	(15,8% – 100,0%)	100,0% (68/68)	(94,7% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%
MS ¹⁰	1	10,5%	313	100,0% (33/33)	(89,4% – 100,0%)	99,6% (279/280)	(98,0% – 100,0%)	11	96,7%	100,0%
	2	40,5%	79	100,0% (32/32)	(89,1% – 100,0%)	95,7% (45/47)	(85,5% – 99,5%)	10	94,1%	100,0%
	4	20,6%	170	100,0% (35/35)	(90,0% – 100,0%)	98,5% (133/135)	(94,8% – 99,8%)	11	94,5%	100,0%
	5	6,0%	182	100,0% (11/11)	(71,5% – 100,0%)	99,4% (170/171)	(96,8% – 100,0%)	5	91,4%	100,0%
	7	4,8%	21	100,0% (1/1)	(2,5% – 100,0%)	100,0% (20/20)	(83,2% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%
MNU ¹¹	1	10,5%	313	100,0% (33/33)	(89,4% – 100,0%)	99,3% (278/280)	(94,7% – 99,9%)	11	94,4%	100,0%
	2	40,5%	79	100,0% (32/32)	(89,1% – 100,0%)	95,7% (45/47)	(85,5% – 99,2%)	10	94,1%	100,0%
	4	20,6%	170	100,0% (35/35)	(90,0% – 100,0%)	97,8% (132/135)	(93,6% – 99,5%)	11	92,2%	100,0%
	5	5,8%	191	100,0% (11/11)	(71,5% – 100,0%)	100,0% (180/180)	(98,0% – 100,0%)	5	100,0%	100,0%
	7	4,8%	21	100,0% (1/1)	(2,5% – 100,0%)	100,0% (20/20)	(83,2% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%
MUPT ¹²	1	10,5%	313	100,0% (33/33)	(89,4% – 100,0%)	98,9% (277/280)	(96,9% – 99,8%)	11	91,4%	100,0%
	2	40,5%	79	100,0% (32/32)	(89,1% – 100,0%)	97,9% (46/47)	(88,7% – 99,9%)	10	97,0%	100,0%
	4	20,6%	170	100,0% (35/35)	(90,0% – 100,0%)	99,3% (134/135)	(95,9% – 100,0%)	11	97,4%	100,0%
	5	5,8%	191	100,0% (11/11)	(71,5% – 100,0%)	99,4% (179/180)	(96,9% – 100,0%)	5	91,1%	100,0%
	7	4,8%	21	100,0% (1/1)	(2,5% – 100,0%)	100,0% (20/20)	(83,2% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%

⁶ 22 de los 65 sujetos con muestras FS con un PIS positivo también estaban infectados con CT.

⁷ 22 de los 65 sujetos con muestras FV con un PIS positivo también estaban infectados con CT.

⁸ 22 de los 65 sujetos con muestras FNU con un PIS positivo también estaban infectados con CT.

⁹ 22 de los 65 sujetos con muestras FUPT con un PIS positivo también estaban infectados con CT.

¹⁰ 37 de los 112 sujetos con muestras MS con un PIS positivo también estaban infectados con CT.

¹¹ 37 de los 112 sujetos con muestras MNU con un PIS positivo también estaban infectados con CT.

¹² 37 de los 112 sujetos con muestras MUPT con un PIS positivo también estaban infectados con CT.

Tabla 10B: Rendimiento del análisis de GC Qx de muestras de BD SurePath en comparación con el estado de infección del paciente (por centro clínico)

Sitio de recogida	Prevalencia	n	Sensibilidad	IC 95%	Especificidad	IC 95%	Nº CT (+) y GC (+)	PPV	NPV
1	10,8%	74	100,0% (8/8)	(63,1% – 100,0%)	100,0% (66/66)	(94,6% – 100,0%)	7	100,0%	100,0%
2	3,9%	103	100,0% (4/4)	(39,8% – 100,0%)	100,0% (99/99)	(96,3% – 100,0%)	1	100,0%	100,0%
3	0,0%	37	NA	NA	100,0% (37/37)	(90,5% – 100,0%)	0	NA	NA
4	25,9%	54	100,0% (14/14)	(76,8% – 100,0%)	97,5% (39/40)	(86,8% – 99,9%)	4	93,3%	100,0%
5	4,3%	69	100,0% (3/3)	(29,2% – 100,0%)	100,0% (66/66)	(94,6% – 100,0%)	1	100,0%	100,0%
6	1,6%	555	100,0% (9/9)	(66,4% – 100,0%)	99,8% (545/546)	(99,0% – 100,0%)	2	89,0%	100,0%
7	2,0%	511	100,0% (10/10)	(69,2% – 100,0%)	100,0% (501/501)	(99,3% – 100,0%)	5	100,0%	100,0%
8	1,3%	159	100,0% (2/2)	(15,8% – 100,0%)	100,0% (157/157)	(97,7% – 100,0%)	2	100,0%	100,0%
9	0,0%	112	NA	NA	100,0% (112/112)	(96,8% – 100,0%)	0	NA	NA
10	5,6%	18	100,0% (1/1)	(2,5% – 100,0%)	100,0% (17/17)	(80,5% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%
11	0,0%	23	NA	NA	100,0% (23/23)	(85,2% – 100,0%)	0	NA	NA

Tabla 10C: Rendimiento del análisis de GC Qx de muestras de PreservCyt en comparación con el estado de infección del paciente (por centro clínico)

Sitio de recogida	Prevalencia	n	Sensibilidad	IC 95%	Especificidad	IC 95%	Nº CT (+) y GC (+)	PPV	NPV
1	5,5%	163	88,9% (8/9)	(51,8% – 99,7%)	100,0% (154/154)	(97,6% – 100,0%)	5	100,0%	99,4%
2	5,2%	154	100,0% (8/8)	(63,1% – 100,0%)	99,3% (145/146)	(96,2% – 100,0%)	1	88,7%	100,0%
3	3,2%	95	100,0% (3/3)	(29,2% – 100,0%)	100,0% (92/92)	(96,1% – 100,0%)	2	100,0%	100,0%
4	13,3%	45	100,0% (6/6)	(54,1% – 100,0%)	100,0% (39/39)	(91,0% – 100,0%)	2	100,0%	100,0%
5	0,0%	16	NA	NA	100,0% (16/16)	(79,4% – 100,0%)	0	NA	NA
6	1,6%	516	100,0% (8/8)	(63,1% – 100,0%)	100,0% (508/508)	(99,3% – 100,0%)	2	100,0%	100,0%
7	2,9%	272	87,5% (7/8)	(47,3% – 99,7%)	100,0% (264/264)	(98,6% – 100,0%)	3	100,0%	99,6%
8	0,0%	292	NA	NA	100,0% (292/292)	(98,7% – 100,0%)	0	NA	NA
9	0,0%	282	NA	NA	100,0% (282/282)	(98,7% – 100,0%)	0	NA	NA
10	0,0%	97	NA	NA	100,0% (97/97)	(96,3% – 100,0%)	0	NA	NA
11	0,7%	142	100,0% (1/1)	(2,5% – 100,0%)	100,0% (141/141)	(97,4% – 100,0%)	0	100,0%	100,0%

Tabla 11A: Análisis de muestras de torundas y orina positivas/negativas de sujetos femeninos para GC según el estado de infección del paciente

PIS GC	NAAT 1		NAAT 2		Análisis de ADN amplificado BD ProbeTec GC Q ^x				Estado sintomático		
	Torunda endocervical	Orina	Torunda endocervical	Orina	Torunda endocervical Q ^x	Torunda vaginal Q ^x	Orina pura	Orina en Q ^x UPT			
	A	S	Total								
+	-	+	+	+	-	+	+	+	1	0	1
	+	-	+	-	+	+	-	-	0	1	1
	+	-	+	-	+	+	+	+	3	0	3
	+	-	+	+	+	+	+	+	1	1	2
	+	+	+	-	+	+	+	+	2	1	3
	+	+	+	+	+	+	-	+	1	0	1
	+	+	+	+	+	+	+	+	19	35	54
Total PIS positivo									27	38	65
-	NA	-	-	-	-	-	-	-	12	2	14
	-	NA	E	-	-	-	NA	NA	0	1	1
	-	NA	-	-	-	-	-	-	1	1	2
	-	I	-	-	-	-	-	-	5	1	6
	-	-	NA	-	-	-	-	-	1	2	3
	-	-	E	-	-	-	-	-	1	0	1
	-	-	-	-	ET	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	LE	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	-	NA	-	-	1	0	1
	-	-	-	-	-	-	-	-	390	484	874
	-	-	-	-	-	-	-	+	0	1	1
	-	-	-	-	-	-	+	-	1	1	2
	-	-	-	-	-	-	+	-	4	1	5
	-	-	-	-	-	-	+	+	0	1	1
	-	-	-	-	-	-	+	+	1	0	1
	-	-	-	-	+	-	-	-	0	1	1
	-	-	+	-	-	-	-	-	1	3	4
	-	-	+	-	+	-	-	-	1	0	1
-	+	-	-	-	-	-	-	1	2	3	
+	-	-	-	-	-	-	-	2	3	5	
+	+	-	-	+	+	+	+	1	0	1	
Total PIS negativo									423	506	929

I = Indeterminado

LE = Error de nivel de líquido

Tabla 11B: Análisis de muestras positivas/negativas de sujetos masculinos para GC según el estado de infección del paciente

PIS GC	NAAT 1		NAAT 2		Análisis de ADN amplificado BD ProbeTec GC Q ^x			Estado sintomático		
	Torunda uretral	Orina	Torunda uretral	Orina	Torunda uretral Q ^x	Orina pura	Orina en Q ^x UPT			
	A	S	Total							
+	+	+	+	+	+	+	+	11	81	92
	+	+	NA	+	+	+	+	1	13	14
	NA	+	+	+	+	+	+	0	6	6
Total PIS positivo								12	100	112
-	-	I	-	-	-	-	-	4	1	5
	-	I	NA	-	-	-	-	1	0	1
	-	-	E	-	-	-	-	2	0	2
	-	-	-	E	-	-	-	0	1	1
	-	-	-	-	NA	-	-	9	0	9
	-	-	-	-	-	-	-	422	124	546
	-	-	-	-	-	-	+	2	1	3
	-	-	-	-	-	+	-	1	1	2
	-	-	-	-	-	+	+	1	0	1
	-	-	-	-	+	-	-	3	0	3
	-	-	-	+	-	-	-	2	1	3
	-	-	+	-	-	-	-	2	1	3
	-	-	+	+	+	+	-	0	1	1
	-	-	NA	-	-	-	-	29	11	40
	-	+	-	-	-	-	-	1	0	1
	-	NA	-	-	-	-	-	1	0	1
	+	-	-	-	-	-	-	0	1	1
	+	+	NA	-	-	-	-	0	1	1
	NA	-	-	-	-	-	-	22	11	33
	NA	-	-	-	-	-	+	1	0	1
NA	-	+	-	-	-	-	1	0	1	
NA	-	+	+	+	+	+	1	1	2	
NA	+	-	-	-	-	-	0	1	1	
Total PIS negativo								505	157	662

Tabla 11C: Análisis de muestras de BD SurePath positivas/negativas para GC según el estado de infección del paciente

PIS GC	NAAT 1	NAAT 2	NAAT 3	Análisis de ADN amplificado BD ProbeTec GC Q ^x	Estado sintomático		
	Torunda	Torunda	Torunda	BD SurePath	A	S	Total
+	-	+	+	+	0	1	1
	+	-	+	+	1	1	2
	+	+	+	+	31	17	48
Total PIS positivo					32	19	51
-	-	-	+	+	1	0	1
	-	+	-	+	1	0	1
	-	I	-	-	2	2	4
	-	-	NA	-	6	1	7
	-	-	-	-	1.103	531	1.634
	-	-	+	-	6	1	7
	-	+	-	-	5	3	8
	+	-	-	-	1	1	2
Total PIS negativo					1.125	539	1.664

Tabla 11D: Análisis de muestras de PreservCyt positivas/negativas para GC según el estado de infección del paciente

PIS GC	NAAT 1	NAAT 2	NAAT 3	Análisis de ADN amplificado BD ProbeTec GC Q ^x	Estado sintomático		
	Torunda	Torunda	Torunda	PreservCyt	A	S	Total
+	NA	+	+	+	1	3	4
	+	-	+	-	1	0	1
	+	-	+	+	1	0	1
	+	+	NA	+	1	0	1
	+	+	+	-	1	0	1
	+	+	+	+	21	14	35
Total PIS positivo					26	17	43
-	NA	-	-	-	181	79	260
	-	I	-	-	1	0	1
	-	-	NA	-	3	0	3
	-	-	LE	-	2	0	2
	-	-	-	-	1.129	624	1.753
	-	-	-	+	0	1	1
	-	-	+	-	2	0	2
	-	+	-	-	4	3	7
Total PIS negativo					1.323	708	2.031

Tabla 12A: Rendimiento del análisis GC Q^x de muestras de BD SurePath en comparación con el estado de infección del paciente (por tipo de clínica)

Tipo de clínica	Prevalencia	n	Sensibilidad	IC 95%	Especificidad	IC 95%	PPV	NPV
Planificación familiar	1,4%	844	100,0% (12/12)	(73,5% – 100,0%)	99,9% (831/832)	(99,3% – 100,0%)	93,4%	100,0%
OB/GYN	1,8%	548	100,0% (10/10)	(69,2% – 100,0%)	100,0% (538/538)	(99,3% – 100,0%)	100,0%	100,0%
ETS	9,0%	323	100,0% (29/29)	(88,1% – 100,0%)	99,7% (293/294)	(98,1% – 100,0%)	97,1%	100,0%

Tabla 12B: Rendimiento del análisis GC Q^x de muestras de PreservCyt en comparación con el estado de infección del paciente (por tipo de clínica)

Tipo de clínica	Prevalencia	n	Sensibilidad	IC 95%	Especificidad	IC 95%	PPV	NPV
Planificación familiar	0,7%	1.187	100,0% (8/8)	(63,1% – 100,0%)	100,0% (1.179/1.179)	(99,7% – 100,0%)	100,0%	100,0%
OB/GYN	3,0%	367	90,9% (10/11)	(58,7% – 99,8%)	100,0% (356/356)	(99,0% – 100,0%)	100,0%	99,7%
ETS	4,6%	520	95,8% (23/24)	(78,9% – 99,9%)	99,8% (495/496)	(98,9% – 100,0%)	95,9%	99,8%

Sensibilidad analítica del análisis GC Q^x:

Los límites de detección (LOD) del análisis GC Q^x aplicables a *Neisseria gonorrhoeae*, cepa ATCC 19424, en muestras de orina y de torunda extraídas en el sistema **BD Viper** se establecieron en < 50 células por mL, en el caso de la orina pura y en Q^x UPT, y < 100 células GC por mL, en el caso de las muestras de torunda vaginales exprimidas, torundas endocervicales, **BD SurePath** y PreservCyt.

El análisis GC Q^x en el sistema **BD Viper** en modo de extracción pudo detectar 17 cepas de GC (ATCC 19424, 27628, 27629, 27630, 27632, 27633, 27631, 21823, 51803, 23051, 31407, 31953, 35201, 31397, 31151, 43785, 51804) con una proporción positiva > 95% en una concentración de 50 células por mL en diluyente de torundas CT/GC Q^x, en fluido conservante **BD SurePath** en tubos para dilución de muestras LBC, y en solución PreservCyt en tubos para dilución de muestras LBC.

Especificidad analítica del análisis GC Q^x:

Para determinar la especificidad, el ADN de 141 microorganismos enumerados en la Tabla 13 se extrajo en el sistema **BD Viper**, y, a continuación, se analizó con el análisis de ADN amplificado **BD ProbeTec GC Q^x**. Todas las especies que podían causar reacción cruzada se analizaron en una concentración $\geq 1 \times 10^8$ células/mL, excepto en los casos indicados de otro modo. Estas pruebas revelaron que dos cepas de *N. cinerea* y dos cepas de *N. lactamica* presentaban reacción cruzada con el análisis GC Q^x.

Tabla 13: Microorganismos que pueden causar reacción cruzada

<i>Acinetobacter calcoaceticus</i>	<i>Enterococcus faecium</i>	<i>Peptostreptococcus asaccharolyticus</i>	<i>Neisseria elongata</i> subsp. <i>glycolytica</i>
<i>Acinetobacter lwoffii</i>	Virus de Epstein-Barr***	<i>Peptostreptococcus productus</i>	<i>Neisseria elongata</i> subsp. <i>nitroreducens</i> (2)
<i>Actinomyces israelii</i>	<i>Escherichia coli</i>	<i>Plesiomonas shigelloides</i>	<i>Neisseria elongata</i>
<i>Adenovirus</i> ***	<i>Flavobacterium meningosepticum</i>	<i>Propionibacterium acnes</i>	<i>Neisseria flava</i> (4)
<i>Aeromonas hydrophilia</i>	<i>Gardnerella vaginalis</i>	<i>Providencia stuartii</i>	<i>Neisseria flavescens</i> (4)
<i>Alcaligenes faecalis</i> *	<i>Gemella haemolysans</i>	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	<i>Neisseria lactamica</i> (7)
<i>Bacillus subtilis</i> *	<i>Haemophilus influenzae</i>	<i>Salmonella minnesota</i>	<i>Neisseria meningitidis</i> (12)
<i>Bacteroides fragilis</i>	Virus del herpes simple**	<i>Salmonella typhimurium</i>	<i>Neisseria mucosa</i> (5)
<i>Candida albicans</i> *	Papilomavirus humano (16 y 18)***	<i>Staphylococcus aureus</i>	<i>Neisseria perflava</i> (8)
<i>Candida glabrata</i> *	<i>Kingella kingae</i>	<i>Staphylococcus epidermidis</i>	<i>Neisseria polysaccharea</i> (2)
<i>Candida tropicalis</i> *	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	<i>Streptococcus agalactiae</i>	<i>Neisseria sicca</i> (5)
<i>Chlamydia trachomatis</i>	<i>Lactobacillus acidophilus</i> *	<i>Streptococcus mitis</i>	<i>Neisseria subflava</i> (15)
<i>Chlamydia pneumoniae</i> ****	<i>Lactobacillus brevis</i>	<i>Streptococcus mutans</i>	<i>Neisseria weaverii</i> (3)
<i>Chlamydia psittaci</i> *	<i>Lactobacillus jensenii</i> *	<i>Streptococcus pneumoniae</i> *	
<i>Citrobacter freundii</i>	<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Streptococcus pyogenes</i>	
<i>Clostridium perfringens</i>	<i>Mobiluncus mulieris</i>	<i>Streptomyces griseus</i> **	
<i>Corynebacterium renale</i>	<i>Moraxella lacunata</i> *	<i>Trichomonas vaginalis</i> **	
<i>Cryptococcus neoformans</i> *	<i>Moraxella osloensis</i>	<i>Veillonella parvula</i>	
<i>Citomegalovirus</i> **	<i>Morganella morganii</i>	<i>Vibrio parahaemolyticus</i>	
<i>Edwardsiella tarda</i>	<i>Mycobacterium goodnae</i>	<i>Yersinia enterocolitica</i>	
<i>Enterobacter cloacae</i>	<i>Mycobacterium smegmatis</i>	<i>Branhamella catarrhalis</i> (5)	
<i>Enterococcus faecalis</i>	<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	<i>Neisseria cinerea</i> (2)	

(n) número de cepas analizadas con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x Assay**

* Analizado en una concentración > 1×10^7 de células o CE por mL; **Analizado a una concentración > 1×10^6 de células o partículas víricas por mL; ***Analizado en una concentración $\geq 1 \times 10^6$ de equivalentes genómicos por mL; ****Analizado en una concentración $\geq 1 \times 10^5$ de TCID₅₀/mL

Sustancias interferentes con el análisis GC Q^x

El rendimiento del análisis **BD ProbeTec GC Q^x** en el sistema **BD Viper** en modo de extracción se evaluó en presencia de sustancias potencialmente interferentes que pueden encontrarse en muestras de torunda, orina, **BD SurePath** y/o PreservCyt. Estas posibles sustancias interferentes se inocularon en matrices de muestras de orina en Q^x UPT y de muestras de torunda vaginales, en muestras de **BD SurePath** en tubos para dilución de muestras LBC y muestras de PreservCyt en tubos para dilución de muestras LBC, con y sin organismos de GC (150 células de GC/mL en la matriz de orina y 300 células de GC/mL en la matriz de torunda/tubo para dilución de muestras LBC). Los resultados se resumen en la Tabla 14.

Tabla 14: Sustancias interferentes con el análisis GC Q^x

Interpretación	Torunda	Orina	BD SurePath	PreservCyt
Ninguna interferencia observada	Sangre (≤ 60%) Fluido seminal Mucosidad Productos vaginales y contraceptivos sin prescripción médica Pomadas antihemorroidales Tratamientos vaginales con prescripción médica Leucocitos (1x10 ⁶ células/mL) 1x10 ⁶ CE/mL de <i>Chlamydia trachomatis</i>	Sangre (≤ 1%) Fluido seminal Mucosidad Antibióticos Analgésicos Fenazopiridina Polvos y pulverizadores desodorantes sin prescripción médica Hormonas Leucocitos Albúmina <1 mg/mL Glucosa Orina ácida (pH 4,0) Orina alcalina (pH 9,0) Bilirrubina 1x10 ⁶ CE/mL de <i>Chlamydia trachomatis</i> Microorganismos asociados a las infecciones de las vías urinarias	Sangre (≤ 1%) Fluido seminal Mucosidad Productos vaginales y contraceptivos sin prescripción médica Pomadas antihemorroidales Tratamientos vaginales con prescripción médica Leucocitos (1x10 ⁶ células/mL) 1x10 ⁶ CE/mL de <i>Chlamydia trachomatis</i>	Sangre (≤ 1%) Fluido seminal Mucosidad Productos vaginales y contraceptivos sin prescripción médica Pomadas antihemorroidales Tratamientos vaginales con prescripción médica Leucocitos (1x10 ⁶ células/mL) 1x10 ⁶ CE/mL de <i>Chlamydia trachomatis</i>
Pueden causar un error del control de extracción	Sangre (> 60%)	No aplicable	No aplicable	Ácido acético glacial + Sangre (≤ 5%/1% V/V)
Puede producir resultados falsos negativos	No aplicable	No aplicable	No aplicable	Ácido acético glacial + Sangre (≤ 5%/1% V/V)

Estabilidad de las muestras de orina pura y en Q^x UPT

Durante los experimentos analíticos se utilizaron conjuntos de muestras de orina masculinas y femeninas negativas para GC con el fin de respaldar las exigencias de almacenamiento y transporte aplicables a la orina. En el caso de la orina pura, los conjuntos de muestras se inocularon al mismo tiempo con el serotipo de CT H y con la cepa de GC ATCC 19424, en concentraciones de 45 CE por mL y 150 células por mL, respectivamente. Las muestras de orina pura se almacenaron a continuación a 2 – 8 °C durante 1, 3 o 7 días, a 30 °C durante 8, 24 o 30 h o a -20 °C durante 180 días. En cada uno de los momentos definidos, las muestras almacenadas se analizaron con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** en el sistema **BD Viper** en modo de extracción. Se crearon 32 réplicas de cada conjunto de condiciones (tipo de muestra, temperatura y duración de almacenamiento). En todos los casos analizados con el análisis GC Q^x se obtuvieron los resultados previstos.

En el caso de la orina en Q^x UPT, los conjuntos de muestras se inocularon al mismo tiempo con el serotipo de CT H y con la cepa de GC ATCC 19424, en concentraciones de 45 CE por mL y 150 células por mL, respectivamente. Los conjuntos de muestras inoculadas se almacenaron a continuación a 2 – 8 °C durante 24 h o a 30 °C durante 8 h antes de transferirlos a los tubos Q^x UPT. Seguidamente, las muestras en Q^x UPT se almacenaron a 2 – 8 °C durante 14, 21 o 30 días, a 30 °C durante 14, 21 o 30 días o a -20 °C durante 180 días. En cada uno de los momentos definidos, las muestras almacenadas en Q^x UPT se analizaron con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** en el sistema **BD Viper** en modo de extracción. Se crearon 32 réplicas de cada conjunto de condiciones (tipo de muestra, temperatura y duración de almacenamiento). En todos los casos analizados con el análisis GC Q^x se obtuvieron los resultados previstos.

Estabilidad de las muestras de torunda vaginales en seco y exprimidas

Durante los experimentos analíticos se utilizaron conjuntos de matrices de torunda vaginales negativas para GC con el fin de respaldar las exigencias de almacenamiento y transporte aplicables a las muestras de torunda vaginales en seco. Estos conjuntos se inocularon al mismo tiempo con el serotipo de CT H y la cepa de GC ATCC 19424 para obtener 90 CE por mL y 300 células por mL, respectivamente, una vez sembrados en torundas y mezclados con diluyente de torundas CT/GC Q^x. Seguidamente, las torundas en seco sembradas se almacenaron a 2 – 8 °C durante 3, 7 o 14 días, a 30 °C durante 3, 7 o 14 días o a -20 °C durante 30, 60 o 180 días. En cada uno de los momentos definidos, las torundas en seco se exprimieron en 2 mL de diluyente de torundas CT/GC Q^x y se analizaron con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** en el sistema **BD Viper** en modo de extracción. Se crearon 32 réplicas de cada conjunto de condiciones (tipo de muestra,

temperatura y duración de almacenamiento). En todos los casos analizados con el análisis GC Q^x se obtuvieron los resultados previstos.

Durante los experimentos analíticos se utilizaron conjuntos de matrices de torunda vaginales negativas para GC con el fin de respaldar las exigencias de almacenamiento y transporte aplicables a las muestras de torunda vaginales exprimidas. Estos conjuntos se inocularon al mismo tiempo con el serotipo de CT H y la cepa de GC ATCC 19424 para obtener 90 CE por mL y 300 células por mL, respectivamente. Las matrices inoculadas se almacenaron a continuación a 2 – 8 °C durante 7, 14 o 30 días, a 30 °C durante 7, 14 o 30 días o a -20 °C durante 30, 60 o 180 días. En cada uno de los momentos definidos, las muestras almacenadas se analizaron con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** en el sistema **BD Viper** en modo de extracción. Se crearon 32 réplicas de cada conjunto de condiciones (tipo de muestra, temperatura y duración de almacenamiento). En todos los casos analizados con el análisis GC Q^x se obtuvieron los resultados previstos.

Estabilidad de las muestras de torunda endocervicales y uretrales

Durante los experimentos analíticos se utilizaron conjuntos de matrices de torunda endocervicales negativas para GC con el fin de respaldar las exigencias de almacenamiento y transporte aplicables a las muestras de torunda endocervicales y uretrales. Estos conjuntos se inocularon al mismo tiempo con el serotipo de CT H y la cepa de GC ATCC 19424 en concentraciones de 90 CE por mL y 300 células por mL, respectivamente. A continuación, se dispensó un volumen de 2 mL en tubos de muestra BD para simular muestras endocervicales “húmedas” y, seguidamente, los tubos se almacenaron a 2 – 8 °C durante 7, 14 o 30 días, o bien a 30 °C durante 7, 14 o 30 días, o bien a -20 °C durante 30, 60 o 180 días. En cada uno de los momentos definidos, las muestras almacenadas se analizaron con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** en el sistema **BD Viper** en modo de extracción. Se crearon 32 réplicas de cada conjunto de condiciones (tipo de muestra, temperatura y duración de almacenamiento). En todos los casos analizados con el análisis GC Q^x se obtuvieron los resultados previstos.

Estabilidad de las muestras tras la fase de precalentamiento

Durante los experimentos analíticos se utilizaron conjuntos de muestras de orina masculinas y femeninas negativas para GC con el fin de respaldar las exigencias de estabilidad de almacenamiento de las muestras de orina pura y en Q^x UPT una vez precalentadas. Estos conjuntos de muestras se inocularon con el serotipo de CT H y la cepa de GC ATCC 19424, en concentraciones de 45 CE por mL y 150 células por mL, respectivamente; a continuación, se dispensaron en tubos Q^x UPT o se dejaron sin tratar, como orina pura. Seguidamente, ambos tipos de muestra se precalentaron a 114 °C durante 15 min y se dejaron enfriar durante otros 15 min. Una vez finalizado el proceso de precalentamiento, los tubos de muestra se almacenaron a 2 – 8 °C durante 1, 3 o 7 días, o bien a 30 °C durante 1, 3 o 7 días, o bien a -20 °C durante 30 o 180 días. En cada uno de los momentos definidos, las muestras almacenadas se analizaron con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** en el sistema **BD Viper** en modo de extracción. Se crearon 32 réplicas de cada conjunto de condiciones (tipo de muestra, temperatura y duración de almacenamiento). En todos los casos analizados con el análisis GC Q^x se obtuvieron los resultados previstos.

Durante los experimentos analíticos se utilizaron conjuntos de matrices de torunda vaginales y endocervicales negativas para GC en diluyente de torundas CT/GC Q^x con el fin de respaldar las exigencias de estabilidad de almacenamiento aplicables a las muestras de torunda vaginales exprimidas, endocervicales y uretrales masculinas una vez precalentadas. En el caso de ambos tipos de matriz, los conjuntos de muestras se inocularon con el serotipo de CT H y la cepa de GC ATCC 19424, en concentraciones de 90 CE por mL y 300 células por mL, respectivamente; a continuación, se dispensaron en alícuotas de 2 mL en tubos de muestra BD. Seguidamente, los tubos se precalentaron a 114 °C durante 15 min y se dejaron enfriar durante otros 15 min. Una vez finalizado el proceso de precalentamiento, los tubos de muestra se almacenaron a 2 – 8 °C durante 3 o 7 días, o bien a 30 °C durante 3 o 7 días, o bien a -20 °C durante 30 o 180 días. En cada uno de los momentos definidos, las muestras almacenadas se analizaron con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** en el sistema **BD Viper** en modo de extracción. Se crearon 32 réplicas de cada conjunto de condiciones (tipo de muestra, temperatura y duración de almacenamiento). En todos los casos analizados con el análisis GC Q^x se obtuvieron los resultados previstos.

Estabilidad de las muestras BD SurePath

Durante los experimentos analíticos se utilizaron conjuntos de muestras clínicas de **BD SurePath** negativas para CT y GC con el fin de respaldar las exigencias de almacenamiento y estabilidad. Estos conjuntos se inocularon al mismo tiempo con el serotipo de CT H y la cepa de GC ATCC 19424 para obtener 90 CE por mL y 300 células por mL, respectivamente. Los conjuntos se dispensaron en volúmenes de 10 mL en frascos de **BD SurePath** y se almacenaron a 2 – 8 °C o a 30 °C. Transcurridos 30 días, se extrajo 0,5 mL de cada frasco y se añadieron a un tubo para dilución de muestras LBC. Las muestras en el tubo para dilución de muestras LBC se almacenaron a 2 – 8 °C durante 30 días, o bien a 30 °C durante 30 días, o bien a -20 °C durante 90 días. En cada uno de los momentos definidos, las muestras almacenadas se analizaron con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** en el sistema **BD Viper** en modo de extracción. Se crearon 24 réplicas de cada conjunto de condiciones (temperatura y duración). En todos los casos analizados con el análisis GC Q^x se obtuvieron los resultados previstos.

Estabilidad de muestras de PreservCyt

Durante los experimentos analíticos se utilizaron conjuntos de muestras clínicas de PreservCyt negativas para CT y GC con el fin de respaldar las exigencias de almacenamiento y estabilidad. Estos conjuntos se inocularon al mismo tiempo con el serotipo de CT H y la cepa de GC ATCC 19424 para obtener 90 CE por mL y 300 células por mL, respectivamente. Los conjuntos se dispensaron en volúmenes de 20 mL en frascos de PreservCyt y se almacenaron a 2 – 8 °C o a 30 °C. Transcurridos 30 días, se extrajo 0,5 mL de cada frasco y se añadieron a un tubo para dilución de muestras LBC. Las muestras en el tubo para dilución de muestras LBC se almacenaron a 2 – 8 °C durante 30 días, o bien a 30 °C durante 30 días, o bien a -20 °C durante 90 días. En cada uno de los momentos definidos, las muestras almacenadas se analizaron con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** en el sistema **BD Viper** en modo de extracción. Se crearon 24 réplicas de cada conjunto de condiciones (temperatura y duración). En todos los casos analizados con el análisis GC Q^x se obtuvieron los resultados previstos.

Reproducibilidad

La reproducibilidad del sistema **BD Viper** con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** se evaluó en tres centros clínicos, en un sistema **BD Viper** por centro. Para esta evaluación, se analizó un panel de muestras simuladas que contenía microorganismos CT y GC sembrados en diluyente de torundas para el análisis **BD ProbeTec GC Q^x**. Las muestras

endocervicales y uretrales simuladas contenían una torunda endocervical limpia pero las muestras de orina y de torunda vaginal no. En el caso de las muestras negativas para GC se utilizó diluyente de torundas para el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** sin inocular. Como parte de la evaluación, nueve réplicas de cada elemento del panel se analizaron diariamente durante cinco días en cada sistema **BD Viper**. Los datos se resumen en la Tabla 15A.

Tabla 15A: Resumen de los datos de reproducibilidad para muestras de torundas y orina del sistema BD Viper con el análisis GC Q^x

Tipo de muestra	CE de CT/mL	Células GC/mL	% correctas	IC 95%	Media MaxRFU	Intraserie		Entre series dentro del centro		Entre centros	
						SD	% CV	SD	% CV	SD	% CV
Endocervical/ uretral	0	0	99,3% (134/135)	(95,9%, 100,0%)	13,8	151,3	1.096,3	0,0	0,0	0,6	4,3
	30	0	98,5% (133/135)	(94,8%, 99,8%)	28,1	220,7	785,3	0,0	0,0	33,8	120,3
	0	100	100,0% (135/135)	(97,3%, 100,0%)	1.859,5	94,1	5,1	0,0	0,0	19,2	1,0
	30	250	100,0% (135/135)	(97,3%, 100,0%)	1.847,3	117,6	6,4	0,0	0,0	25,9	1,4
	75	100	100,0% (135/135)	(97,3%, 100,0%)	1.855,9	119,4	6,4	0,0	0,0	42,2	2,3
Orina/vaginal	0	0	99,3% (134/135)	(95,9%, 100,0%)	15,7	162,3	1.031,1	0,0	0,0	0,0	0,0
	30	0	100,0% (135/135)	(97,3%, 100,0%)	1,1	3,1	295,8	0,7	69,7	0,5	48,3
	0	100	100,0% (135/135)	(97,3%, 100,0%)	1.899,0	86,1	4,5	22,8	1,2	0,0	0,0
	30	250	100,0% (135/135)	(97,3%, 100,0%)	1.884,2	94,0	5,0	13,8	0,7	0,0	0,0
	75	100	100,0% (135/135)	(97,3%, 100,0%)	1.867,2	87,7	4,7	0,0	0,0	19,2	1,0

Se realizó internamente un segundo estudio para caracterizar la reproducibilidad de los resultados de la prueba (es decir, la proporción de positivo o negativo) en niveles elegidos por debajo del límite de detección (LOD) analítico del análisis **BD ProbeTec GC Q^x**. Se analizó un panel de muestras simuladas que incluía organismos de GC y CT sembrados en diluyente de torundas Q^x en dos niveles diferentes (1:10, 1:100) cada uno de los cuales se encontraba por debajo del límite de detección (LOD) analítico del organismo respectivo. Se seleccionaron estos niveles de modo que se encontraran dentro del margen dinámico de la curva de límite de detección (LOD) analítico de este análisis. Quince réplicas de cada elemento del panel se analizaron diariamente durante cinco días en tres sistemas **BD Viper**. Los datos se resumen en la Tabla 15B.

Tabla 15B: Caracterización de la reproducibilidad del sistema en niveles elegidos por debajo del límite de detección analítico del análisis GC Q^x en muestras de torundas y de orina

Tipo de muestra	Dilución del LOD analítico	Positivo %	IC 95% (Positivo)	Media MaxRFU (Positivo)	Negativo %	IC 95% (Negativo)	Media MaxRFU (Negativo)
Endocervical/ uretral	1:10	92,9 (209/225)	(88,7, 95,9)	1.324,6	7,1 (16/225)	(4,1, 11,3)	41,4
Endocervical/ uretral	1:100	30,7 (69/225)	(24,7, 37,1)	835,9	69,3 (156/225)	(62,9, 75,3)	7,2
Orina/vaginal	1:10	90,7 (204/225)	(86,1, 94,1)	1.165,9	9,3 (21/225)	(5,9, 13,9)	34,2
Orina/vaginal	1:100	22,7 (51/225)	(17,4, 28,7)	872,7	77,3 (174/225)	(71,3, 82,6)	7,8

También se realizó un estudio de la reproducibilidad del sistema **BD Viper** con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x** para muestras de citología en líquido (LBC) en tres centros clínicos, en un sistema **BD Viper** por centro. Se analizó un panel de muestras simuladas que incluían organismos de CT y GC sembrados en los tubos para dilución de muestras de LBC que contenían medio de LBC, con el análisis **BD ProbeTec GC Q^x**. Se utilizaron tubos para dilución de muestras de LBC sin inocular con medio de LBC para las muestras negativas para GC. Como parte de la evaluación, nueve réplicas de cada elemento del panel se analizaron diariamente durante cinco días en cada sistema **BD Viper**. Los datos se resumen en la Tabla 15C. Se incluyeron en los paneles dos niveles adicionales para caracterizar la reproducibilidad de los resultados de la prueba (es decir, la proporción de positivo o negativo) en niveles elegidos por debajo del límite de detección (LOD) analítico del análisis **BD ProbeTec GC Q^x**. Estas muestras adicionales incluían organismos de CT y GC sembrados en tubos para dilución de muestras de LBC con medio de LBC en diluciones de 1:10 y 1:100 de los límites

de detección analíticos respectivos de cada analito. Estos niveles se seleccionaron de modo que se encontraran dentro de la gama dinámica de las curvas de límites de detección analíticos de los análisis **BD ProbeTec CT Q^x** y **GC Q^x**. Nueve réplicas de cada elemento del panel se analizaron diariamente durante cinco días en los tres sistemas **BD Viper**. Los datos se resumen en la Tabla 15D.

Tabla 15C: Resumen de los datos de reproducibilidad de las muestras de LBC en el sistema **BD Viper con el análisis **GC Q^x****

CE CT/mL	Células GC/mL	% correctas	IC 95%	Media MaxRFU	Intraserie		Entre series dentro del centro		Entre centros	
					SD	% CV	SD	% CV	SD	% CV
0	0	100,0% (135/135)	(97,3% – 100,0%)	1,21	4,00	330,38	0,00	0,00	0,00	0,00
30	0	100,0% (135/135)	(97,3% – 100,0%)	0,98	7,47	761,30	0,00	0,00	0,17	17,04
0	100	100,0% (135/135)	(97,3% – 100,0%)	1.982,77	83,92	4,23	0,00	0,00	0,00	0,00
30	250	100,0% (135/135)	(97,3% – 100,0%)	1.983,66	87,76	4,42	0,00	0,00	24,80	1,25
75	100	100,0% (135/135)	(97,3% – 100,0%)	1.920,14	81,94	4,27	59,45	3,10	0,00	0,00

Tabla 15D: Caracterización de la reproducibilidad del sistema en niveles elegidos por debajo del límite de detección analítico del análisis **GC Q^x para muestras LBC**

Dilución del LOD analítico	Positivo %	IC 95% (Positivo)	Media MaxRFU (Positivo)	Negativo %	IC 95% (Negativo)	Media MaxRFU (Negativo)
1:10	74,1 (100/135)	(65,8 - 81,2)	1.159,2	25,9 (35/135)	(18,8 - 34,2)	21,2
1:100	8,9 (12/135)	(4,7 - 15,0)	1.136,5	91,1 (123/135)	(85,0 - 95,3)	6,6

Contaminación cruzada y por arrastre del sistema

Se llevó a cabo un estudio interno con el objetivo de evaluar el riesgo de que se produjera un resultado falso positivo en una misma serie con el sistema **BD Viper** en modo de extracción (contaminación cruzada intraserie) o en una serie posterior (contaminación por arrastre entre series). La evaluación se realizó utilizando muestras positivas y negativas en tres sistemas **BD Viper**. Las muestras negativas consistieron en diluyente de torundas CT/GC Q^x/tubo para dilución de muestras de LBC con solución PreservCyt. Las muestras positivas contenían un analito representativo (105 CE de CT/mL) inoculado en diluyente de torundas CT/GC Q^x/tubo para dilución de muestra de LBC con solución PreservCyt. El índice total de contaminación cruzada (es decir, con columnas alternas de muestras positivas y negativas y una prevalencia del 50%) fue del 0,41% (9/2.208) para el diluyente de torundas CT/GC Q^x y del 0,45% (5/1.104) para el tubo para dilución de muestras de LBC con solución PreservCyt. El índice total de contaminación por arrastre (es decir, arrastre entre análisis sucesivos cuando la prevalencia era del 50% en el análisis anterior) fue del 0,36% (8/2.208) para el diluyente de torundas de CT/GC Q^x y del 0,54% (6/1.104) para el tubo para dilución de muestras de LBC con solución PreservCyt. Los índices de contaminación cruzada y por arrastre observados en los tres sistemas **BD Viper** se resumen en la Tablas 16A y 16B.

Tabla 16A: Contaminación cruzada y contaminación por arrastre (torunda/orina)

Modo de dispensación de análisis seleccionado	Sistema BD Viper	Contaminación cruzada			Contaminación por arrastre		
		n	Resultados positivos	Porcentaje resultados positivos	n	Resultados positivos	Porcentaje resultados positivos
Análisis doble	1	736	5	0,68	736	1	0,14
	2	736	0	0,00	736	3	0,41
	3	736	4	0,54	736	4	0,54
	Total	2.208	9	0,41	2.208	8	0,36
Análisis sencillo	1	190	0	0,00	186	0	0,00
	2	188	1	0,53	186	1	0,54
	3	188	0	0,00	186	0	0,00
	Total	566	1	0,18	558	1	0,18

Tabla 16B: Contaminación cruzada y contaminación por arrastre (medio de LBC)

Tipo de medio	Sistema BD Viper	Contaminación cruzada			Contaminación por arrastre		
		n	Resultados positivos	Porcentaje resultados positivos	n	Resultados positivos	Porcentaje resultados positivos
PreservCyt	1	368	1	0,27	368	1	0,27
	2	368	3	0,82	368	0	0,00
	3	368	1	0,27	368	5	0,45
	Total	1.104	5	0,45	1.104	6	0,54

INTERPRETACIÓN DE LAS TABLAS

Símbolos y abreviaturas

Símbolos

(+)	positivo
(-)	negativo
#	número
%	porcentaje

Abreviaturas

A	Asintomático
CT	<i>Chlamydia trachomatis</i>
CV	(Coefficient of Variation) Coeficiente de variación
E	(Equivocal) Ambiguo
EC	(Extraction Control) Control de extracción
ET	(Extraction Transfer Error) Error de transferencia de extracción
ETS	Enfermedades de transmisión sexual
FN	(False Negative) Falso negativo
FNU	(Female Neat Urine) Orina pura femenina
FP	(False Positive) Falso positivo
FS	(Female endocervical swab) Torunda endocervical femenina
FUPT	(Female urine in Q ^x UPT) Orina femenina en Q ^x UPT
FV	(Female vaginal swab) Torunda vaginal femenina
GC	<i>Neisseria gonorrhoeae</i>
I	Indeterminado
IC	Intervalo de confianza
IFU	(Inclusion Forming Units) Unidades formadoras de inclusiones
LBC	(Liquid Based Cytology) Citología en líquido
LE	(Liquid level error) Error de nivel de líquido
LOD	(Limit of Detection) Limite de detección
MaxRFU	(Maximum relative fluorescent units) Unidades de fluorescencia relativa máxima
MNU	(Male Neat Urine) Orina pura masculina
MS	(Male urethral swab) Torunda uretral masculina
MUPT	(Male urine in Q ^x UPT) Orina masculina en Q ^x UPT
n	número
NA	No aplicable
NAAT	(Nucleic Acid Amplification Test) Análisis de amplificación de ácidos nucleicos
NPA	(Negative Percent Agreement) Concordancia porcentual negativa
NPV	(Negative Predictive Value) Valor diagnóstico negativo
OB/GYN	(Obstetrics/Gynecology) Obstetricia y ginecología
PA	(Percent Agreement) Concordancia porcentual
PBS	(Phosphate Buffered Saline) Solución salina tamponada con fosfato
PIS	(Patient Infected Status) Estado de infección del paciente
PPA	(Positive Percent Agreement) Concordancia porcentual positiva
PPV	(Positive Predictive Value) Valor diagnóstico positivo
QC	(Quality Control) Control de calidad
S	Sintomático
SD	(Standard Deviation) Desviación estándar
SDA	(Strand Displacement Amplification) Amplificación por desplazamiento de cadenas
TN	(True Negative) Negativo verdadero
TP	(True Positive) Positivo verdadero
UPT	(Urine Preservative Transport) Transporte y conservación de orina
VIH	Virus de la inmunodeficiencia humana

DISPONIBILIDAD

Los siguientes productos **BD ProbeTec** CT/GC Q^x y **BD Viper** también están disponibles:

Nº de cat.	Descripción
440724	BD Viper Pipette Tips, 960
441392	BD Viper Trash Box
441391	BD Viper Trash Bags
440818	BD Viper Trash Boxes and Bags
440974	BD Viper Tube Lockdown Cover
440975	BD Viper Lysing Heater (115V)
440976	BD Viper Lysing Heater (230V)
440977	BD Viper Lysing Rack
440984	Amplification Plate Sealers (negro)
441072	BD Viper Liquid Waste Bottle
441074	BD Viper Plate Seal Tool
441091	BD Viper System
441122	Vaginal Specimen Transport for the BD ProbeTec CT/GC Q ^x Amplified DNA Assays, 100 unidades
441124	BD ProbeTec GC Q ^x Amplified DNA Assay Reagent Pack, 1.152 análisis
441126	BD ProbeTec CT Q ^x Amplified DNA Assay Reagent Pack, 1.152 análisis
441125	Control Set for the BD ProbeTec CT/GC Q ^x Amplified DNA Assays, 24 positivos y 24 negativos
441128	BD Viper Extraction Reagent and Lysis Trough, 12 cubetas de reactivo de extracción y 12 cubetas de lisis
441129	BD FOX Extraction Tubes, 384 análisis
441354	BD Viper Neutralization Pouch, 12 bolsas
441357	BD ProbeTec Q ^x Collection Kit for Endocervical or Lesion Specimens (equipo de recogida de muestras endocervicales o de lesiones), 100 unidades
441358	Male Urethral Specimen Collection Kit for the BD ProbeTec CT/GC Q ^x Amplified DNA Assays, 100 unidades
441359	Caps for use on the BD Viper (modo de extracción), 4 x 100
441360	Specimen Tubes and Caps for use on the BD Viper (modo de extracción), 4 x 100
441361	Swab Diluent for the BD ProbeTec Q ^x Amplified DNA Assays, 2 mL x 48
441362	BD Urine Preservative Transport for the Q ^x Amplified DNA Assays, 100 unidades
441444	Liquid Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tubes for the BD ProbeTec Q ^x Amplified DNA Assays
441443	Liquid Based Cytology Specimen (LBC) Dilution Tube Caps for the BD ProbeTec Q ^x Amplified DNA Assays


Pueden solicitarse las siguientes cepas a:


American Type Culture Collection (ATCC)
10801 University Boulevard
Manassas, VA 20110-2209, EE. UU.
ATCC n° 19424 *Neisseria gonorrhoeae*
ATCC n° VR-879 *Chlamydia trachomatis* (serotipo H)
ATCC n° VR-902B *Chlamydia trachomatis* LGV II

Bio-Rad AmpliTrol CT/GC puede solicitarse a:

Bio-Rad Laboratories (Blackhawk Biosystems)
12945 Alcosta Blvd. 2nd Floor
San Ramon, CA 94583, EE. UU.
1-800-866-0305
AmpliTrol CT/GC n° 00126

REFERENCIAS: Ver "Referencias" en el texto en inglés.

 Manufacturer / Výrobce / Producent / Fabrikant / Tootja / Valmistaja / Fabricant / Hersteller / Κατασκευαστής / Gyártó / Ditta produttrice / Gamintojas / Producent / Fabricante / Výrobca / Tillverkare / Производител / Producător / Üretici / Proizvođač / Производител / Аткарушы


 Use by / Spotřebujte do / Anvendes før / Houdbaar tot / Kasutada enne / Viimeinkäyttöpäivä / A utiliser avant / Verwendbar bis / Ημερομηνία λήξης / Felhasználhatóság dátuma / Usare entro / Naudokite iki / Brukes før / Stosować do / Utilizar em / Pouzite do / Usar antes de / Använd före / Исполняйте до / A se utiliza până la / Son kullanna tarihi / Upotrebiti do / Исползовать до / дейін пайдаланура / Upotrijebiti do /

YYYY-MM-DD / YYYY-MM (MM = end of month) /
RRRR-MM-DD / RRRR-MM (MM = konec měsíce) /
ÁÁÁÁ-MM-DD / ÁÁÁÁ-MM (MM = slutning af måned) /
JJJJ-MM-DD / JJJJ-MM (MM = einde maand) /
AAAA-KK-PP / AAAA-KK (KK = kuu lõpp) /
VVVV-KK-PP / VVVV-KK (kuukauden loppuun mennessä) /
AAAA-MM-JJ / AAAA-MM (MM = fin du mois) /
JJJJ-MM-TT / JJJJ-MM (MM = Monatsende) /
EEEE-MM-HH / EEEE-MM (MM = τέλος του μήνα) /
ÉÉÉÉ-HH-NN / ÉÉÉÉ-HH (HH = hónap utolsó napja) /
AAAA-MM-GG / AAAA-MM (MM = fine mese) /
MMMM-MM-DD / MMMM-MM (MM = mėnesio pabaiga) /
ÁÁÁÁ-MM-DD / ÁÁÁÁ-MM (MM = slutten av måneden) /
RRRR-MM-DD / RRRR-MM (MM = koniec miesiąca) /
AAAA-MM-DD / AAAA-MM (MM = fim do mês) /
RRRR-MM-DD / RRRR-MM (MM = koniec mesiacu) /
aaaa-mm-dd / aaaa-mm (mm = fin del mes) /
ÁÁÁÁ-MM-DD / ÁÁÁÁ-MM (MM = slutet på månaden) /
ГГГГ-ММ-ДД / ГГГГ-ММ (ММ = края на месеца) /
AAAA-LL-ZZ / AAAA-LL (LL = sfârșitul lunii) /
YYYY-AA-GG / YYYY-AA (AA = ayın sonu) /
GGGG-MM-DD / GGGG-MM (MM = kraj meseca) /
ГГГГ-ММ-ДД / ГГГГ-ММ (ММ = конец месяца) /
ЖОЖОК-АА-КК / ЖОЖОЖ-АА (АА = айдың соңы) /
GGGG-MM-DD / GGGG-MM (MM = kraj mjeseca)


REF Catalog number / Katalogové číslo / Catalognummer / Catalogusnummer / Kataloogi number / Tuotenumero / Numéro catalogue / Bestellnummer / Αριθμός καταλόγου / Katalógusszám / Numero di catalogo / Katalogo numeris / Numer katalogowy / Número do catálogo / Katalogové číslo / Número de catálogo / Каталоген номер / Număr de catalog / Katalog numarası / Kataloگی broj / Номер по каталогу / Каталог номер


EC REP Authorized Representative in the European Community / Autorizovaný zástupce pro Evropskou unii / Autoriseret repræsentant i EU / Erkend vertegenwoordiger in de Europese Unie / Voliatud esindaja Euroopa Nõukogus / Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä / Représentant agréé pour la C.E.E. / Autorisierte EG-Vertretung / Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα / Hivatalos képviselő az Európai Unióban / Reprezentante autorizat nella Comunità europea / Įgaliotasis atstovas Europos Bendrijoje / Autoriseret representant i EU / Autoryzowane przedstawicielstwo w Unii Europejskiej / Reprezentante autorizado en la Comunidad Europea / Auktoriserad representant i EU / Оторизован представитель в EU / Reprezentant autorizat in Uniunea Europeană / Avtura Topluluğu Yetkilii Temsilcisi / Ovlašćení predstavnik u Evropskoj zajednici / Уполномоченный представитель в Европейском сообществе / Европа қауымдастығындағы уәкілетті өкіл / Autorizuirani predstavnik i EU

IVD In Vitro Diagnostic Medical Device / Lékárské zařizení určené pro diagnostiku in vitro / In vitro diagnostisk medicinsk anordning / Medisch hulpmiddel voor in vitro diagnose / In vitro diagnostiska meditsiinaparatuur / Lääkinmällinen in vitro -diagnostiikkalaitte / Dispositif médical de diagnostic in vitro / Medicinisches in-vitro-Diagnostikum / In vitro διαγνωστική ιατρική συσκευή / In vitro diagnosztikai orvosi eszköz / Dispositivo medico diagnostico in vitro. / In vitro diagnostikos prietaisais / In vitro diagnostisk medisinsk utstyr / Urządzenie medyczne do diagnostyki in vitro / Dispositivo médico para diagnóstico in vitro / Medicinska pomůcka na diagnostiku in vitro / Dispositivo médico de diagnóstico in vitro / Medicinsk anordning för in vitro-diagnostik / Medicinski uređ za dijagnostiku in vitro / Aparatură medicală de diagnosticare in vitro / In Vitro Diagnostic Tibbi Cihaz / Medicinski uređaj za in vitro dijagnostiku / Медицинский прибор для диагностики in vitro / Жасанды жағдайда жүргізетін медициналық диагностика аспабы / Medicinska pomagala za In Vitro Dijagnostiku

 Temperature limitation / Teplotní omezení / Temperaturbegrænsning / Temperatuurlimiet / Temperatuuri piirang / Lämpötilarajoitus / Température limite / Zulässiger Temperaturbereich / Οριο θερμοκρασίας / Hömersékleti határ / Temperatura limite / Laikymo temperatūra / Temperaturbegrensning / Ograniczenie temperatury / Limitação da temperatura / Ohraničenie teploty / Limitación de temperatura / Temperaturbegrensning / Температурни ограничения / Limitare de temperatură / Sicaklık sınırlaması / Ograničenje temperature / Ограничение температуры / Температураны шектеу / Dozvoljena temperatura

LOT Batch Code (Lot) / Kód (číslo) šarže / Batch code (Lot) / Chargennummer (lot) / Partii kood / Eräkoodi (LOT) / Code de lot (Lot) / Chargencode (Chargenbezeichnung) / Κωδικός παρτίδας (Παρτίδα) / Tétel száma (Lot) / Codice del lotto (partita) / Partijos numeris (Lot) / Batch-code (Serie) / Kod partii (seria) / Código do lote (Lote) / Kód série (šarža) / Código de lote (Lote) / Satskod (parti) / Код (Партида) / Număr lot (Lotul) / Parti Kodu (Lot) / Kod serije / Код партии (лот) / Топтама коды / Lot (kod)

 # Patient ID number / ID pacienta / Patient ID-nummer / Identificatienummer van de patiënt / Patsiendi ID / Potilaan tunnusnumero / Numéro d'identification du patient / Patienten-ID / Αριθμός μητρώου ασθενούς / Beteg azonosító száma / Numero di identificazione paziente / Paciento identifikavimo numeris / Patientens ID-nummer / Numer ID patentu / Número da ID do doente / Identifikačné číslo pacienta / Número de identificación del paciente / Patientens ID-nummer / ИД номер на пациента / Număr ID pacient / Hasta kimlik numarasi / ID broj pacijenta / Идентификационный номер пациента / Пациенттің идентификациялық нөмірі / Identifikációs broj pacijenta

 Do not reuse / Nepoužívejte opakovaně / Må ikke genbruges / Niet opnieuw gebruiken / Mitte kasutada korduvalt / Ei saa käyttää uudelleen / Usage unique / Nicht wiederverwenden / Μην το ξαναχρησιμοποιείτε / Egyszer használatos / Non riutilizzare / Tik vienkartiniam naudojimui / Må ikke genbrukes / Nie stosować powtórnie / Não reutilizar / Nepoužívejte opakovane / No reusar / Får ej återanvändas / Не используйте снова / A nu se reutiliza / Tekrar kullannatma / Ne upotrebljavajte ponovo / Не использовать повторно / Пайдаланунаңыз / Ne koristiti ponovo

STERILE **EO**

Method of sterilization: ethylene oxide / Způsob sterilizace: etylenoxid / Sterilisationsmåde: Etylenoxid / Sterilisatiemethode: ethyleenoxide / Steriliseerimismeetod: etüleenoksiid / Steriloitimenetelmä: etyleenoksiidi / Méthode de stérilisation : oxyde d'éthylène / Sterilisationsmethode: Ethylenoxid / Μέθοδος αποστείρωσης: αιθυλενοξείδιο / Sterilizálás módszere: etilén-oxid / Metodo di sterilizzazione: ossido di etilene / Sterilizavimo būdas: etileno oksidas / Steriliseringsmetode: etylenoksid / Metoda sterylizacji: tlenek etylu / Método de esterilização: óxido de etileno / Método sterilizácie: etylénoxid / Método de esterilización: óxido de etileno / Steriliseringsmetodi: etylenoxid / Метод на стерилизация: етиленов оксид / Metodă de sterilizare: oxid de etilenă / Sterilizasyon yöntemi: etilen oksit / Metoda sterilizacije: etilen oksid / Метод стерилизации: этиленоксид / Стерилизация әдісі – этилен тотығы

STERILE **R**

Method of sterilization: irradiation / Způsob sterilizace: záření / Sterilisationsmåde: Bestråling / Sterilisatielijze: bestraling / Steriliseerimismeetod: kiirgus / Steriloitimenetelmä: säteilytys / Méthode de stérilisation : irradiation / Sterilisationsmethode: Bestrahlung / Μέθοδος αποστείρωσης: ακτινοβολία / Sterilizálás módszere: besugárzás / Metodo di sterilizzazione: irradiazione / Sterilizeringsmetode: bestråling / Metoda sterylizacji: napromienianie / Método de esterilização: irradiação / Método sterilizácie: irradiação / Método de esterilización: radiación / Steriliseringsmetodi: irradiación / Метод на стерилизация: ирадиация / Metodă de sterilizare: iradiere / Sterilizasyon yöntemi: ırdıyasyon / Metoda sterilizacije: ozračavanje / Метод стерилизации: облучение / Стерилизация әдісі – сәуле түсіру / Metoda sterilizacije: zračenje (iridacija)

CONTROL **-**

Negative control / Negativni kontrola / Negativ kontrol / Negatieve controle / Negatieve kontroll / Negatiivkontrolli / Contrôle négatif / Negative Kontrolle / Αρνητικός έλεγχος / Negativ kontroll / Controllo negativo / Neigiama kontrolė / Negativ kontroll / Kontrola ujemna / Controllo negativo / Negativna kontrola / Control negativo / Отрицателен контрол / Etalon negativ / Negatif kontrol / Negativna kontrola / Отрицательный контроль / Негативтік бақылау

CONTROL **+**

Positive control / Pozitivni kontrola / Positiv kontrol / Positieve controle / Positiive kontroll / Positiivkontrolli / Contrôle positif / Positive Kontrolle / Θετικός έλεγχος / Positiv kontroll / Controllo positivo / Teigiama kontrolė / Positiv kontroll / Kontrola dodatnia / Controllo positivo / Pozitivna kontrola / Control positivo / Положительный контрол / Etalon pozitiv / Pozitif kontrol / Pozitivna kontrola / Положительный контроль / Жатымды бақылау



Collection date / Datum odběru / Opsamlingsdato / Afnamedatum / Kogumiskuupäev / Keräyspäivä / Date de prélèvement / Entnahmedatum / Ημερομηνία συλλογής / Mintavétel ideje / Data prelievo / Paémimo data / Dato prøvetaking / Data pobrania / Data da colheita / Dátum odberu / Fecha de coleccion / Uppsamlingsdatum / Дата на събиране / Data colectării / Toplama tarihi / Datum prikupljanja / Дата сбора / Жинаған тізбекүні / Dani sakupljanja



Peel / Otevíte zde / Åbnes her / Afpellen / Koorida / Vedä / Décoller / Abziehen / Σύμβολο αποκόλλησης / Húzza le / Strappare per aprire / Plești ăia / Trekke av / Oderwać / Destacável / Odrhňte / Desprender / Drag isär / Обенете / Se dezlipeste / Ayırma / Oljuštiti / Отклеить / Ұстiңi қабатын алып таста / Otvorití skini



Contains sufficient for <n> tests / Dostatečné množství pro <n> testů / Indeholder tilstrækkelig til <n> test / Voldoende voor <n> tests / Küllaldane <n> testide jaoks / Sisältöön riittävä <n> testejä varten / Contenu suffisant pour <n> tests / Ausreichend für <n> Tests / Περιέχει επαρκή ποσότητα <n> εξετάσεις / <n> teszthez elegendő / Contenuto sufficiente per <n> test / Pakankamas kiekis atlikti <n> testų / Innholder tilstrekkelig for <n> tester / Zawiera ilość wystarczającą do <n> testów / Contém suficiente para <n> testes / Obsah vystačí na <n> testov / Contenido suficiente para <n> pruebas / Räckertill <n> antal tester / Съдържанието е достатъчно за <n> теста / Conține suficient pentru <n> teste / <n> testleri için yeterli miktarda içerir / Sadržaj dovoljan za <n> testova / Достаточно для <n> тестов(а) / <n> тесттери үшін жеткілікті / Sadržaj za (n) testova



Consult Instructions for Use / Prostudujte pokyny k použití / Laes brugsanvisningen / Raadpleeg gebruiksaanwijzing / Lugeda kasutusjuhendit / Tarkista käyttöohjeista / Consulter la notice d'emploi / Gebrauchsanweisung beachten / Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης / Olvassa el a használati utasítást / Consultare le istruzioni per l'uso / Skaitykite naudojimo instrukcijas / Se i brugsanvisningen / Zobacz instrukcja użytkowania / Consulte as instruções de utilização / Pozri Pokyny na používanie / Consultar las instrucciones de uso / Se brugsanvisningen / Направете справка в инструкциите за употреба / Consultați instrucțiunile de utilizare / Kullanım Talimatları'na başvurun / Pogledajte uputstvo za upotrebu / См. руководство по эксплуатации / Пайдалану нускаулығымен танысып алыңыз / Koristi upute za upotrebu



Becton, Dickinson and Company
7 Loveton Circle
Sparks, MD 21152 USA
(800) 638-8663
www.bd.com/ds



Benex Limited
Rineanna House
Shannon Free Zone
Shannon, County Clare, Ireland

AmpliTrol is a trademark of Bio-Rad Laboratories, Inc.
ATCC is a trademark of the American Type Culture Collection.
DNA AWAY is a trademark of Molecular BioProducts.
PreservCyt and ThinPrep are trademarks of Hologic, Inc.
BD, BD Logo, NAP Guard, BD ProbeTec, BD FOX, BD SurePath, BD PrepStain and BD Viper are trademarks of Becton, Dickinson and Company. ©2010 BD.