

REF 300800 NeuMoDx™ SARS-CoV-2 Test Strip **R only**

ETTEVAATUST. Ainult USA eksordiks

IVD Kasutamiseks *in vitro* diagnostikas koos seadmetega NeuMoDx 288 ja NeuMoDx 96 Molecular SystemVärskkenduste sisestamiseks minge aadressile: www.qiagen.com/neumodx-ifu

Üksikasjalike juhiste saamiseks lugege seadme NeuMoDx 288 Molecular System käsiraamatut; tootekood 40600108 [REF 500100]

Üksikasjalike juhiste saamiseks lugege seadme NeuMoDx 96 Molecular System käsiraamatut; tootekood 40600317 [REF 500200]

või tootekood 40600655 [REF 500201]

Üksikasjalikud juhised leiate seadme NeuMoDx Saliva Collection Kit kasutusjuhendist; tootekood 40600441

SIHTOTSTARVE

Seadmetega NeuMoDx 288 Molecular System ja NeuMoDx 96 Molecular System (NeuMoDx Molecular System) tehtav NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay on reaalajas RT-PCR-i diagnostikatest, mille eesmärk on SARS-CoV-2 koroonaviiruse RNA kvalitatiivne tuvastamine transpordikeskkonna nina-, ninaneelu- ja suuõõne tampaanides ning bronhoalveolaarse lavaaži (bronchoalveolar lavage, BAL) proovides, mille on kogunud tervishoiutöötajad COVID-19 viiruse kahtlusega isikutelt.

See test on mõeldud kasutamiseks ka süljeproovidega, mis on kogutud patsientidel tervishoiuasutuses süljekogumiskomplektiga NeuMoDx Saliva Collection Kit, kui tervishoiuteenuse osutaja määratleb selle kohaseks.

Tulemused on ette nähtud SARS-CoV-2 RNA identifitseerimiseks. SARS-CoV-2 RNA on üldjuhul tuvastatav infektsiooni akuutses faasis hingamisteedest kogutud proovides. Positiivne tulemus näitab SARS-CoV-2 RNA olemasolu. Patsiendil infektsiooni määramiseks on vajalik kliiniline korrelatsioon patsiendi anamneesi ja muu diagnostilise teabega. Positiivne tulemus ei välista bakteriaalset infektsiooni ega muude viiruste kaasinfektsiooni. Ameerika Ühendriikides ja selle territooriumitel asuvad laboris peavad teavitama asjaomaseid riiklike terviseasutusi köikidest positiivsetest tulemustest.

Negatiivne tulemus ei välista SARS-CoV-2 infektsiooni ning seda ei tuleks kasutada ainu alusena patsiendi käsitusotsuste tegemisel. Negatiivseid tulemusi peab tölgendama koos kliiniliste vaatluste, patsiendi anamneesi ja epidemioloogilise teabega. SARS-CoV-2 RNA negatiivne tulemus süljes tuleb üle kontrollida alternatiivse proovitüübti testimisega, kui see on kliiniliselt nädustatud.

Analüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay on ette nähtud kasutamiseks väljaõppega kliinilise labori töötajatele, kes on saanud spetsiifilised juhised ja väljaõppe reaalaja PCR-i tehnikate ja *in vitro* diagnostiliste protseduuride alal.

KOKKUVÕTE JA SELGITUSED

Ninaneelu-, suuõõne- või ninatampaanid kogutakse transpordikeskkonda Copan Universal Transport Medium (UTM-RT®) System või BD™ Universal Viral Transport System (UVT). Testimiseks ettevalmistamisel lisatakse vöötkood esmasele kogumiskatsutile (tampaan ja kork eemaldatud), puuhale proovikeskkonna alikvoodile või sekundaarses proovikatsutis puhvriga NeuMoDx Viral Lysis Buffer eeltöödeldud transpordikeskkonna alikvoodile ja need lauditakse seadmesse NeuMoDx System, kasutades selleks spetsiifilist proovikatsuti kandjat, pärast mida algab töötlemine automaatselt. Iga proovi korral aspireerib seade NeuMoDx System 400 µl alikvooti ja segab selle puhvriga NeuMoDx Lysis Buffer 3 (vahetud proovid) või NeuMoDx Lysis Buffer 2 (eeltöödeldud proovid).

Süljeproovid kogutakse süljekogumiskomplektiga NeuMoDx Saliva Collection Kit kasutusjuhiste järgi (tootekood 40600441). Testimiseks ettevalmistamiseks kantakse kogutud sülg süljekogumisvialist NeuMoDx Saliva Collection Vial üle stabiliseerimiskatsutisse NeuMoDx Specimen Stabilization Tube, kasutades ülekandepipetti ja tagades segusuhte 1 : 1,67 sülg/SSB (mahu alusel). Sülg ja stabiliseerimispuhver segatakse hoolikalt, pöörates viaali 5–8 korda ümber. Stabiliseeritud sülge saab testida otse seadmes NeuMoDx System või säilitada hilisemaks testimiseks.

Süsteem NeuMoDx System teeb automaatselt kõik sammud, mis on vajalikud sihtnukleinhappe ekstraheerimiseks, isoleeritud RNA reaalaja pöördtranskriptsiooni polümeraasi ahelreaktsiooni (RT-PCR) ettevalmistamiseks ja esinemise korral amplifikatsiooniproktide (mittestrukturaalse proteiini 2 (Nsp2) geeni ja SARS-CoV-2 genoomi N-geenil) amplifitseerimiseks ja tuvastamiseks. Analüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay sisaldab RNA proovi töötlemise kontrolli (Sample Process Control, SPC2), et aidata jälgida võimalike inhibeerivate ainete ja ka süsteemi NeuMoDx System või reaktiivi törkeid, mis võivad ekstraheerimise ja amplifitseerimise protsessi käigus esineda.

PROTSEDUURI PÖHIMÖTTED

NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay kombineerib automaatiseritud RNA ekstraheerimise ja reaalaja RT-PCR-i teel amplifitseerimise/tuvastamise. Ninaneelu-, suuõõne- või ninatampaanid kogutakse süsteemi Copan UTM-RT System või BD UVT System. Süljeproovid kogutakse süljekogumiskomplekti NeuMoDx Saliva Collection Kit. Tampaoniproovide ettevalmistamiseks analüsiga NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay on kaks töövoogu. Vahetu töövoog võimaldab laadida tampaoni kogumiskatsuti või sekundaarse katsuti transpordikeskkonna alikvoodi töötlemiseks seadmesse NeuMoDx System ilma edasise sekkumise vajaduseta. Teise võimalusena eeltöödeldakse tampaoni proovikeskkonda puhvriga NeuMoDx Viral Lysis Buffer ja alles seejärel asetatakse töötlemiseks seadmesse NeuMoDx System. Süljeproovi korral laadib töötaja stabiliseeritud sülge sisaldaava esmase proovi stabiliseerimiskatsuti seadmesse NeuMoDx System. Seade NeuMoDx System alustab automaatselt töötlemist, aspireerides tampaoni proovimaatriksi alikvoodi või stabiliseeritud sülje ning segades selle lüüsimpluhriga NeuMoDx Lysis Buffer ja ekstraheerimisplaadil NeuMoDx Extraction Plate sisalduvate reaktiividega. Seade NeuMoDx System automaatiserib ja integreerib RNA ekstraheerimise ja kontsentreerimise, PCR-i reaktiividate ettevalmistamise ning nukleinhappe amplifitseerimise ja sihtjärjestuste tuvastamise reaalaja RT-PCR-i abil. Komplekti kuuluv proovi töötlemise kontroll (Sample Process Control, SPC2) aitab jälgida inhibeerivate ainete esinemist ja süsteemi, protsessi või reaktiivi törkeid. Kui proov on lauditud seadmesse NeuMoDx System, pole kasutaja sekkumine vajalik.

Seade NeuMoDx System kasutab lüüsimise, RNA ekstraheerimise ja inhibiitorite eemaldamise automaatseks tegemiseks kuumutamise, lüütilise ensüümi ja ekstraheerimisreaktiivide kombinatsiooni, kasutades eraldi saadaval olevalt reaktiive NeuMoDx. Vabanenud nukleinhapped püütakse kinni paramagnetiliste osakeste abil. Need osakesed, mis on seondunud nukleihapeteaga, laaditakse kassetti NeuMoDx Cartridge, kus mitteseondunud elemendid pestakse minema pesemisreaktiiviga NeuMoDx Wash Reagent. Seejärel elueeritakse seondunud RNA vabastusreaktiivi NeuMoDx Release Reagent abil. Seade NeuMoDx System kasutab elueeritud RNA-d, et rehüdeerida patentitud NeuDry™ RT-PCR-i amplifikatsioonisegu, mis sisaldb köiki SARS-CoV-2 ja SPC2 sihtmärkide amplifitseerimiseks vajalikke elemente. See võimaldab nii sihtmärgi kui ka SPC2 samaagset amplifikatsiooni ja tuvastamist ühes reaktsioonis. Pärast kuivatatud RT-PCR-i reaktiivide taastamist jaotab seade NeuMoDx System ettevalmistatud RT-PCR-iks valmis segu kasseti NeuMoDx Cartridge ühte PCR-i kambrisse (proovi kohta). Kontroll- ja sihtjärjestuste (kui on olemas) pöörtranskriptsioon, amplifitseerimine ja tuvastamine toimub PCR-i kambris. Kassett NeuMoDx Cartridge on loodud amplifikoni hoidmiseks pärast RT-PCR-i, välislates sel läbi sisuliselt amplifikatsiooni-järgse saastumise riski.

Võimendatud sihtmärgid tuvastatakse reaalajas hüdrolüüsionsidide keemia abil (tavaliselt nimetatakse seda TaqMan®-i keemiaks), kasutades fluorogeensete oligonukleotiidi sondimolekule, mis on spetsiifilised amplikonidele nende vastavate sihtmärkide jaoks. Sondid TaqMan koosnevad fluorofoorist, mis on kovalentselt seotud oligonukleotiidi sondi 5'-otsaga ja kustutist 3'-otsas. Kui sond on intaktne, on fluorofoor ja kustuti läheduses, mis võimaldab kustuti-molekulil supresseerida fluoresentsi, mille fluorofoor eraldab Försteri resonantsenergia ülekande (Förster Resonance Energy Transfer, FRET) kaudu.

TaqMan sondid on sellise kujundusega, et need tugevnevad praimerite kindla komplektiga võimendatud DNA piirkonnas. Kui Taq DNA polümeraas pikendab praimerit ja sünteesib uue ahela, siis Taq DNA polümeraasi 5' kuni 3' eksonukleaasi aktiivsus lagundab matruitsiga annilunud sondi. Sondide lagundamine vabastab fluorofoori ja katkestab läheduse kustutiga, vältides sellega FRET-ist tulenevat kustutusmõju ja võimaldades fluorofoori tuvastada. Tulemuseks saadav fluoresentsignaal, mille tuvastab seadme NeuMoDx System kvantitativen RT-PCR termotsükler on otsestelt proporsionaalne vabastatud fluorofooriga ja seda saab viia korrelatsiooni olemasoleva sihtmärgi kogusega. FAM-fluorofooriga (470/510 nm) märgistatud sondi TaqMan kasutatakse SARS-CoV-2 genoomi Nsp2-piirkonna tuvastamiseks ja HEX-fluorofooriga (530/555 nm) märgistatud sondi TaqMan kasutatakse SARS-CoV-2 genoomi N-geeni tuvastamiseks. SPC2 tuvastamiseks on sond TaqMan märgistatud Far-Red-fluorofooriga (680/715 nm). Seadme NeuMoDx System tarkvara jälgib iga amplifitseerimistsükli lõpus TaqMani sondide poolt emiteeritud fluoresentsignaali. Kui amplifikatsioon on lõpule jõudnud, analüüsib seadme NeuMoDx System tarkvara andmeid ja esitab tulemuse (POSITIVE (POSITIIVNE) / NEGATIVE (NEGATIIVNE) / INDETERMINATE (MÄÄRAMATU) / NO RESULTS (TULEMUS PUUDUB) / UNRESOLVED (LAHENDAMATA)).

REAKTIIVID/KULUKAUBAD

Kaasasolevad materjalid

REF	Sisu	Teste ühikus	Teste pakis
300800	NeuMoDx SARS-CoV-2 Test Strip Kuivatatud RT-PCR-i reaktiivid, mis sisalavad SARS-CoV-2-spetsiifilisi TaqMani sonde ja praimereid ning SPC2-spetsiifilisi TaqMani sonde ja praimereid	16	96

Muud vajalikud, kuid tarnekomplekti mittekuuluvad materjalid (saadaval eraldi ettevõttelt NeuMoDx)

REF	Sisu
100100	NeuMoDx Cartridge
100200	NeuMoDx Extraction Plate
400100	NeuMoDx Wash Reagent
400200	NeuMoDx Release Reagent
400500 (Valikuline*)	NeuMoDx Lysis Buffer 2
400600**	NeuMoDx Lysis Buffer 3
401600 (Valikuline*)	NeuMoDx Viral Lysis Buffer
235903	Filtriga otsakud Hamilton CO-RE / CO-RE II (300 µl)
235905	Filtriga otsakud Hamilton CO-RE / CO-RE II (1000 µl)

* Vajalik ainult siis, kui enne proovide laadimist on vajalik teha eeltöötlusetapp eraldiseisvaks lüüsimiseks. Vt jaotist „Kasutusjuhend.“

** Vajalik ainult puhaste proovide vaheteks töötlemiseks. Vt jaotist „Kasutusjuhend“ allpool.

Proovivõtu tampon ja transpordikeskkond (pole kaasas)

Proovi tüüp	Kogumisseadmed	Soovituslik kogumisseade	Soovituslik tampon
Ninaneelu tampon	Plastist aplikaator steriilsete kedratud siid- ja polüestertamponidega ning nailonist kiudtamponidega, kogutud transpordikeskkonda UTM®: Universal Transport Medium (Copan Diagnostic Inc, CA) või UVT BD Universal Viral Transport System (UVT) (BD, NJ)	3 ml / 1 ml Universal Transport Medium (Copan UTM-RT) või Universal Viral Transport System (BD UVT)	Flexible Minitip Size Nylon® Flocked Swab (Copan) või Flexible minitip flocked swab (BD)
Suuõõne tampon			
Nina tampon			

Sülje kogumismaterjal (saadaval eraldi ettevõttelt NeuMoDx)

REF	Sisu
100500	NeuMoDx Saliva Collection Kit <i>Sisaldab järgmist: (1) süljekogumisvial NeuMoDx Saliva Collection Vial, (1) proovi stabiliseerimiskatsuti NeuMoDx Specimen Stabilization Tube 1 ml stabiliseerimispuhvriga NeuMoDx Saliva Stabilization Buffer ja (1) ühekordsest kasutatav ülekandepipett (piisab ühe proovi kogumiseks komplekti kohta; üksikasju vt kasutusjuhendist; tootekood 40600441)</i>

Vajalikud mõõtsemed

NeuMoDx 288 Molecular System [REF 500100] või NeuMoDx 96 Molecular System [REF 500200 või 500201]

HOIATUSED JA ETTEVAATUSABINÕUD

- Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay on kasutamiseks *in vitro* diagnostikas ainult seadmetega NeuMoDx System.
- Ainult ettekirjutuse alusel kasutamiseks.
- Mitte korduskasutada.
- Proove tuleb alati käidella nakkusohtlikena ja kooskõlas ohutute laboriprotseduuridega, mida on kirjeldatud sellistes väljaannetes, nagu Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories¹ ja CLSI dokumendis M29-A4.²
- Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay tohivad kasutada ainult seadme NeuMoDx System kasutamise alase ja nakkusohtlike materjalide käsitsemist puudutava väljaõpppe saanud töötajad.
- Süljeproovide testimiseks tohib analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay kasutada ainult koos süljekogumikomplektiga NeuMoDx Saliva Collection Kit.
- Ärge kasutage reaktiive või kulukaupa pärast märgitud kölblikkuskuupäeva.
- Ärge kasutage ühtegi reaktiivi, kui turvasulgur on katki või kui pakend on saabumisel kahjustatud.
- Ärge kasutage kulukaupu ega reaktiive, kui kaitsekott on saabumisel avatud või katki.
- Sekundaarsete alikvootide proovi väikseim maht sõltub allpool määratud katsuti suurusest / proovikatsuti kandjast. Kindlaksmääratud miinimumist väiksem maht võib pöhjustada törke „Quantity Not Sufficient“ (Kogus pole piisav).
- Vale temperatuuril või üle kindlaksmääratud säilitusajaga proovide kasutamine võib pöhjustada kehetuid või ekslikke tulemusi.
- Vältige kõigi reaktiivide ja kulukaupade saastumist mikroobide ja ribonukleasiga (RNAs). Sekundaarsete katsutite kasutamisel on soovitatav kasutada steriilseid RNAsi-vabu aerosoolbarjäriga ühekordseid ülekandepipette. Kasutage iga proovi jaoks uut pipetti.
- Saastumise vältimiseks ärge käsitsege ega eraldage pärast amplifikatsiooni ühtegi kassetti NeuMoDx Cartridge. Ärge mingil juhul võtke kassette NeuMoDx Cartridges bioohutlike jäätmete mahutist (NeuMoDx 288 Molecular System) ega bioohutlike jäätmete nõust (NeuMoDx 96 Molecular System). Kassett NeuMoDx Cartridge on loodud saastumise vältimiseks.
- Juhtudel, kui laboris tehakse ka avatud katsuti PCR-teste, tuleb hoolitseda selle eest, et testribad NeuMoDx SARS-CoV-2 Test Strip, testimiseks vajalikud täiendavad kulukaubad ja reaktiivid, isikukaitsehandid, nagu kindad ja laborikitlid, ja seade NeuMoDx System ei saastuks.
- NeuMoDx-i reaktiivide ja kulukaupade käsitsemisel tuleb kanda puhtaid, pulbrivabu nitriilkindaid. Ärge puudutage kasseti NeuMoDx Cartridge ülemist pinda, testriba NeuMoDx SARS-CoV-2 Test Strip või ekstraheerimisplaadi NeuMoDx Extraction Plate fooliumtihendi pinda ega lüüsimpluhvri NeuMoDx Lysis Buffer mahutite ülemist pinda; kulukaupade ja reaktiividate käsitsemine peaks toimuma ainult külgpindu puudutades.
- Ohutuskaardid (Safety Data Sheets, SDS) on saadaval aadressil www.qiagen.com/safety
- Pärast testi tegemist peske hoolikalt käsi.
- Ärge pipeteerige suu abil. Ärge suitsetage, jooge ega sööge kohtades, kus käideldakse proove või reaktiive.
- Utiliseerige kasutamata reaktiivid ja jäätmed vastavalt riigi, föderaal-, provintsi, osariigi ja kohalikele seadustele.
- Instrumendid ja analüüsiprotseduurid vähendavad amplifikatsiooniproduktiga saastamise ohtu. Kuid heade laboritavade abil tuleb vältida positiivsete kontrollide või proovide nukleinhapetega saastumise ohtu.
- Saastumise vältimiseks on soovitatav hea laboritava, sealhulgas kinnaste vahetamine erinevate patsiendiproovide käitlemise vahel.

- Kemikaalidega töötamise korral kandke alati sobivat laborikitlit, ühekordsest kasutatavaid kindaid ja kaitseprille. Lugege lisateavet vastavatelt ohutuskaartidel (Safety Data Sheets, SDS). Need on saadaval veebis mugavas ja kompaktses PDF-vormingus aadressil www.qiagen.com/safety, kust leiate, kus saate vaadata ja välja printida iga toote NeuMoDx komplekti ja selle komponendi SDS-i.

Ettevaatusabinõud

NeuMoDx SARS-CoV-2-Assay	
OHT 	<p>Sisaldab boorhapet.</p> <p>Võib kahjustada fertiilsust või loodet.</p> <p>Hankige enne kasutamist erijuhisid. Mitte käidelda enne kõigi ettevaatusabinõudega tutvumist ja neist arusaamist. Kanda kaitsekindaid/-rõlvaid, kaitseprille/kaitsemaski. KOKKUPUUUTUMISEL või kahtluste tekkimisel: pöörduge arsti poole / otsige arstiabi. Hoidke lukustatult. Utiliseerige sisu/mahuti heaksidetud jäätmekäitlusettevõttes vastavalt kohalikele, piirkondlikele, riiklikele ja rahvusvahelistele määrustele.</p>

Hädaolukorra teave

CHEMTRIC

Väljaspool USA-d ja Kanadat +1 703-527-3887

Kõrvaldamine

Kõrvaldage ohtlike jäätmetena vastavalt kohalikele ja riiklikele eeskirjadele. See kehtib ka kasutamata toodete kohta.

Järgige ohutuskaardi (Safety Data Sheet, SDS) teavet.



TOOTE SÄILITAMINE, KÄSITSEMINA JA STABIILSUS

- Testribad NeuMoDx SARS-CoV-2 Test Strip on esmases pakendis stabiilsed temperatuuril 4–28 °C kuni toote vahetul etiketil märgitud kölblikkusaja lõpuni.
- Ärge kasutage kulukaupu ega reaktiive pärast märgitud kölblikkusuupäeva.
- Ärge kasutage ühtegi analüüsitoonet, kui visuaalsel vaatlusel on leitud esmase või sekundaarse pakendi kahjustusi.
- Ärge laadige uuesti ühtegi testitavat toodet, mis on varem laaditud teise seadmesse NeuMoDx System.
- Pärast laadimist võib testriba NeuMoDx SARS-CoV-2 Test Strip jäada süsteemi NeuMoDx System 7 päevaks. Laaditud testribade allesjääenud säilivusaega jälgib tarkvara ja teatab kasutajale reaalajas. Süsteem soovitab testriba eemaldamist, mis on olnud kasutuses pärast selle lubatud perioodi.

PROOVI KOGUMINE, TRANSPORTIMINE JA SÄILITAMINE

Käsitleda kõiki proove kui võimaliku nakkusohu allikana.

Ninaneelu- ja ninaproovid

Proovid tuleb koguda seadmega Copan UTM-RT System või BD UVT System, kasutades valideeritud nailonist kiudtampoone (vt komplekti mitte kuuluvad materjalid). Sobivad tamponid on veel ka kiudtampoонid, polüestertamponid ja siidtamponid. Järgige seadme Copan UTM-RT System / BD UVT System kasutusjuhendis toodud tootja kogumis-, transpordi- ja säilitamisjuhiseid.

- Pärast kogumist tuleb proovi hoida temperatuuril 2–25 °C ja töödelda 48 tunni jooksul.
- Kui kohaletoimetamise ja töötlemise aeg ületab 48 tundi, tuleb proove transportida kuival jääl ja laborisse jõudmisel külmutada temperatuuril vähemalt –70 °C.

Süljeproovid

Üksikasjalikke juhiseid vt komplektist NeuMoDx Saliva Collection Kit; tootekood 40600441.

Proovid tuleb koguda süljekogumiskomplektiga NeuMoDx Saliva Collection Kit. Kogutud sülg kantakse süljekogumisviaalist NeuMoDx Saliva Collection Vial üle stabiliseerimiskatsutisse NeuMoDx Specimen Stabilization Tube, kasutades ülekandepipetti ja tagades segusuhte 1 : 1,67 sülg/SSB (mahu alusel). Sülg ja stabiliseerimispuhver segatakse hoolikalt, pöörates viaali 5–8 korda ümber. Stabiliseeritud sülge saab testida otse seadmes NeuMoDx System või säilitada hilisemaks testimiseks.

- Süljeprove saab enne stabiliseerimispuhvriga NeuMoDx Stabilization Buffer (SSB) segamist keskkonnatingimustes säilitada kuni kaks tundi.
- Pärast sülje segamist stabiliseerimispuhvriga kontrollige mahtu proovi stabiliseerimiskatsutis. Kui kogumaht jäab alla täitejoone, lisage molekulaarset vett, kuni kogumaht ulatub täitejooneni.
- Stabiliseeritud sülge saab keskkonnatingimustes säilitada kuni 24 tundi ja temperatuuril 2–8 °C kuni seitse päeva. Enne testimist peab proov saavutama toatemperatuuri.
- Stabiliseeritud sülge saab seadmes NeuMoDx Molecular System säilitada kuni 12 tundi.
- Stabiliseeritud sülge tuleb transportida jätkottidel ja seejärel säilitada temperatuuril 2–8 °C, kui kogumise ja töötlemise vaheline jäav aeg on pikem kui 48 tundi.

KASUTUSJUHEND

NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay võimaldab kasutaja/labori eelistuste põhjal kasutada kahte erinevat töövoogu.

Töövoog 1: OTSENE – tamponiproov transpordikeskkonnas ja sülg stabiliseerimispuhvris laaditakse otse seadme NeuMoDx System esmasesse kogumiskatsutisse või sekundaarsetesse proovikatsutitesse

-või-

Töövoog 2: EELTÖÖDELDUD – tamponiproov transpordikeskkonnas eeltöödeldakse enne seadme NeuMoDx System esmasesse kogumiskatsutisse või sekundaarsetesse proovikatsutitesse laadimist puhvriga NeuMoDx Viral Lysis Buffer

Testi ettevalmistamine – töövoog OTSENE otseste tamponi- ja süljeproovide korral

Märkus. Enne töötlemist laske köigil proovidel saavutada toatemperatuur (15–30 °C).

1. Kandke proovikatsutile, mis ühildub seadmega NeuMoDx System, proovi vöötkoodisilt, nagu kirjeldatud allpool 4. ja 5. punktis.
2. Proovi testimisel esmases kogumiskatsutis (tamponiproovid) või proovi stabiliseerimiskatsutis (süljeproovid) asetage vöötkoodiga katsuti proovikatsuti kandjasse ja veenduge, et kork ja/või tampon oleks enne laadimist seadmesse NeuMoDx System eemaldatud.
3. Teise variandina võib transpordikeskkonna alikvoodi või stabiliseeritud sülje kanda üle vöötkoodiga varustatud sekundaarsesse katsutisse ja asetada 32 katsutiga proovikatsuti kandjasse. Sekundaarse katsuti kasutamisel kandke transpordikeskkonna alikvoot või stabiliseeritud sülg vöötkoodiga proovikatsutisse, mis ühildub süsteemiga NeuMoDx System allpool määratletud mahtude kohaselt.
4. *Tamponiproovide:*
 - Proovikatsuti kandja (32 katsutile): 11–14 mm läbimõõt ja 60–120 mm kõrgus; minimaalne täitemaht $\geq 550 \mu\text{l}$
 - Proovikatsutikandja (24 katsutile): 14,5–18 mm läbimõõt ja 60–120 mm kõrgus; minimaalne täitemaht $\geq 1000 \mu\text{l}$
 - Väikese mahuga proovikatsutikandja (32 katsutile): 1,5 ml koonilise põhjaga mikrotsentrifugi katsuti; minimaalne täitemaht on $\geq 500 \mu\text{l}$
5. *Stabiliseeritud süljeproovid.*
 - Proovikatsuti kandja (32 katsutile): 11–14 mm läbimõõt ja 60–120 mm kõrgus; minimaalne täitemaht $\geq 800 \mu\text{l}$
 - Väikese mahuga proovikatsutikandja (32 katsutile): 1,5 ml koonilise põhjaga mikrotcentrifugi katsuti; minimaalne täitemaht on $\geq 700 \mu\text{l}$

Testi ettevalmistamine – EELTÖÖDELDUD töövoog eeltöödeldud tamponiproovidele

Märkus. Enne töötlemist laske köigil proovidel saavutada toatemperatuur (15–30 °C).

HOIATUS. Tamponiproovide eeltöötlemine tootega NeuMoDx Viral Lysis Buffer ei garanteeri proovis leiduva mis tahes viiruse inaktiveerimist. Kõiki proove tuleb käsitleda nagu need oleks võimalised edasi kandma nakkustekitajaid.

1. Eeltöödelge proovi transpordikeskkonda 1 : 1 mahus puhvriga NeuMoDx Viral Lysis Buffer. Seda võib teha esmases proovi kogumiskatsutis, kui transpordikeskkonna kogus on teada. Teise variandina saab eeltöötlemise teha sekundaarses katsutis, segades transpordikeskkonna alikvoodi samaväärses mahus puhvriga NeuMoDx Viral Lysis Buffer. Saadud segu maht peab vastama allpool esitatud väikseima mahu nõuetele.
2. Segage ettevaatlikult pipetiga, et tagada puhvri NeuMoDx Viral Lysis Buffer ühtlane jaotumine.
3. Proovi testimisel esmases kogumiskatsutis asetage vöötkoodiga katsuti proovikatsuti kandjasse ja veenduge, et kork ja tampon eemaldatakse enne laadimist seadmesse NeuMoDx System.
4. Sekundaarse katsuti kasutamisel kandke transpordikeskkonna lüsaadi alikvoot vöötkoodiga proovikatsutisse, mis ühildub süsteemiga NeuMoDx System allpool määratletud mahtude kohaselt.
 - Proovikatsuti kandja (32 katsutile): 11–14 mm läbimõõt ja 60–120 mm kõrgus; minimaalne täitemaht $\geq 550 \mu\text{l}$
 - Proovikatsutikandja (24 katsutile): 14,5–18 mm läbimõõt ja 60–120 mm kõrgus; minimaalne täitemaht $\geq 1000 \mu\text{l}$
 - Väikese mahuga proovikatsutikandja (32 katsutile): 1,5 ml koonilise põhjaga mikrotcentrifugi katsuti; minimaalne täitemaht on $\geq 500 \mu\text{l}$

Seadme NeuMoDx System kasutamine

Üksikasjalike juhiste saamiseks lugege seadmete NeuMoDx 288 ja 96 Molecular Systems käsiraamatuid; (tootekood 40600108 ja 40600317/40600655)

1. Laadige analüüsili tellimus seadmesse NeuMoDx System vastavalt analüüsili ettevalmistamise töövoole.
 - OTSESE töövooga analüüsitarbeks ettevalmistatud eeltöötlemata puhtad tamponiproovid proovi määratlusega „Transport Medium“ (Transpordikeskkond)
 - Töövooga EELTÖÖDELDUD eeltöödeldud tamponiproovide testimisel määratletakse proov kui „UserSpecified1“ (KasutajaMääratletud1)
 - Töövooga OTSENE stabiliseeritud sülje testimisel määratletakse proov kui „UserSpecified2“ (KasutajaMääratletud2)
2. Täitke üks või enam testribakandja(t) testriba(de)ga NeuMoDx SARS-CoV-2 Test Strip ja laadige puuteekraani abil testribakandja(d) süsteemi NeuMoDx System.
3. Kui süsteemi NeuMoDx System tarkvara kuvab vastava viiba, lisage vajalikud süsteemi kulutarvikud (kassetid NeuMoDx Cartridge, ekstraheerimisplaadid NeuMoDx Extraction Plate, lüüsimpluver NeuMoDx Lysis Buffer 2, lüüsimpluver NeuMoDx Lysis Buffer 3, CO-RE otsakud) süsteemi NeuMoDx System tarbitavatele kandjatele ja laadige puuteekraani abil kandja(d) süsteemi NeuMoDx System.

4. Kui süsteemi NeuMoDx System tarkvara kuvab vastava viiba, asendage vajaduse kohaselt pesemisreaktiiv NeuMoDx Wash Reagent ja/või vabastusreaktiiv NeuMoDx Release Reagent.
5. Kui süsteemi NeuMoDx System tarkvara kuvab vastava viiba, tühjendage praimingujäätmehed, bioohltlike jäätmete mahuti (ainult NeuMoDx 288 Molecular System), otsikute jäätmemahuti (ainult NeuMoDx 96 Molecular System) või bioohltlike jäätmete nõu (ainult NeuMoDx 96 Molecular System) vajaduse kohaselt.
6. Laadige proov(id) proovikatsuti kandjasse ja veenduge, et kõigilt katsutitelt oleksid korgid eemaldatud.
7. Asetage proovikatsutite kandur(id) automaatlaadija riuilile ja kasutage puutetundlikku ekraani kanduri(te) laadimiseks seadmesse NeuMoDx System. Sellega käivitatakse tuvastatavate testide jaoks laaditud proovide töötlemine, eeldusel, et süsteemis on kehtiv testitellimus.

PIIRANGUD

- Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay on läbinud hindamise kasutamiseks ainult süsteemides NeuMoDx Molecular System.
- NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay on ette nähtud SARS-CoV-2 RNA tuvastamiseks ninaneelu, suuõöne või nina tamponiproovides, mis on kogutud seadmega Copan UTM-RT System (UTM-RT) või BD Universal Viral Transport System (UVT), või süljeproovides, mis on kogutud süljekogumiskomplektiga NeuMoDx Saliva Collection Kit. NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay kasutamist muude proovitüüpidega pole hinnatud ja toimivusnäitajad nende korral on teadmata.
- Tulemuste usaldusväärus oleneb proovi korrektsest kogumisest, käitlemisest ja säilitamisest.
- Nina ja keskninakarbiku tamponid ning bronhoalveolaarse lavaaži proovid on analüüsiga NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay kasutamiseks aktsepteeritud proovitüübide, kuid nende proovitüüpide toimivusnäitajad on kindlaks tegemata. Nina ja keskninakarbiku tamponide (järelevalve all ise kogutud või tervishoiuteenuse osutaja poolt kogutud) testimine on piiratud üksnes COVID-19 sümpтомitega patsientidega.
- Süljeproovide testimiseks tohib analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay kasutada ainult koos süljekogumiskomplektiga NeuMoDx Saliva Collection Kit.
- Proovide ebaõige kogumise, käitlemise, säilitamise, tehniliste vigade või proovikatsuti segajamise tulemusel võib saada valed tulemused. Sülje vale maht proovi stabiliseerimiskatsutis võib vähendada testi sensitivsust. Lisaks võivad tekkida valenegatiivsed tulemused, kuna proovis leiduvate viirusosakeste arv on väiksem kui analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay tuvastuspri.
- Kui nii SARS-CoV-2 sihtmärgid kui ka SPC2 sihtmärk ei amplifitseeru, esitatakse kehtetu tulemus (Indeterminate (Määramatu), No Result (Tulemus puudub) või Unresolved (Lahendamata)) ja testi tuleb korrrata.
- Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay sihtmärgiks olevate piirkondade deletsioonid või mutatsioonid võivad tuvastamist mõjutada ja põhjustada vale tulemust.
- Hambapasta Crest® Pro-Health Advanced Gum Protection Toothpaste olemasolu süljeproovis võib takistada SARS-CoV-2 RNA tuvastamist ja põhjustada vale tulemust.
- Positiivne tulemus näitab SARS-CoV-2 RNA olemasolu, kuid mitte tingimata nakkusliku SARS-CoV-2 olemasolu.
- Negatiivne tulemus ei välista infektsiooni SARS-CoV-2 viirusega ning seda ei tuleks kasutada ainsa alusena patsiendi ravi-/käsitusotsuste või rahvatervist puudutavate otsuste tegemisel.
- Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay tulemusi tuleks kasutada kliiniliste vaatluste ja muu arstile kättesaadava teabe täiendusena.
- Saastumise vältimiseks on soovitatav hea laboritava, sealhulgas kinnaste vahetamine erinevate patsiendiproovide käitlemise vahel.

TULEMUSED

Kättesaadavaid testitulemusi saab vaadata või printida seadme NeuMoDx System puuteekraani akna Tulemused vahekaardilt Tulemused. Testitulemust nimetatakse kui Positive (Positiivne) (POS), Negative (Negatiivne) (NEG), Indeterminate (Määramatu) (IND), No Results (Tulemus puudub) (NR) või Unresolved (Lahendamata) (UNR) sihtmärgi ja prooviprotsessi kontrolli (Sample Process Control, SPC2) amplifikatsiooni oleku alusel.

Positiivse või negatiivse otsuse kriteeriumid on määratletud analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay definitsiooni failis (Assay Definition File, ADF), nagu see on installitud süsteemi NeuMoDx System. Tamponi- ja süljeproovide tulemused esitatakse ADF-i otsustusalgoritmī alusel, mis on kokku võetud allpool tabelites 1 ja 2.

Enne patsiendi tulemuste tõlgendamist tuleb uurida kõiki testi kontolle. Kui kontrollid pole kehtivad, siis ei saa patsiendi tulemusi tõlgendada.

Tabel 1. Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay tulemuste tõlgendamine

ÜLDINE TULEMUS	SIHTMÄRK 1 (Nsp2-geen) FAM	SIHTMÄRK 2 (N-geen) HEX	PROTSESSIKONTROLL (SPC2) Far Red	Tõlgendamine
POSITIVE (POSITIIVNE)	AMPLIFIED (AMPLIFITSEERITUD) [5 ≤ Ct < 20 AND (JA) EPR ≥ 1,2 AND (JA) EP ≥ 700] OR (VÕI) (20 ≤ Ct ≤ 40 AND (JA) EP ≥ 700)	N/A (Pole kohaldatav)	N/A (Pole kohaldatav)	SARS-CoV-2 RNA tuvastatud**
	N/A (Pole kohaldatav)	AMPLIFIED (AMPLIFITSEERITUD) (5 ≤ Ct < 20 AND (JA) EPR ≥ 1,5) AND (JA) EP ≥ 1000] OR (VÕI) (20 ≤ Ct ≤ 40 AND (JA) EP > 1000)		
NEGATIVE (NEGATIIVNE)	NOT AMPLIFIED (MITTEAMPLIFITSEERITUD) N/A (Pole kohaldatav) VÕI (5 ≤ Ct < 20 AND (JA) EPR < 1,2) VÕI (20 ≤ Ct ≤ 40 AND (JA) EP < 700) VÕI (Ct > 40)	NOT AMPLIFIED (MITTEAMPLIFITSEERITUD) N/A (Pole kohaldatav) VÕI (5 ≤ Ct < 20 AND (JA) EPR < 1,5) VÕI (20 ≤ Ct ≤ 40 AND (JA) EP < 1000) VÕI (Ct > 40)	AMPLIFIED (AMPLIFITSEERITUD) (24 ≤ Ct ≤ 33 AND (JA) EP ≥ 1000)	SARS-CoV-2 RNA-d ei tuvastatud
IND*	NOT AMPLIFIED/System Errors Noted, Sample Processing Completed (MITTEAMPLIFITSEERITUD / Tuvastatud süsteemivead, Proovi töötlemine lõpetatud)			Kõik tulemused olid kehtetud; testige proovi uesti
NR*	NOT AMPLIFIED/System Errors Noted, Sample Processing Aborted (MITTEAMPLIFITSEERITUD / Tuvastatud süsteemivead, Proovi töötlemine katkestatud)			Proovi töötlemine katkestati; testige proovi uesti
UNR*	NOT AMPLIFIED/No System Errors Noted (MITTEAMPLIFITSEERITUD, Süsteemivigu ei tuvastatud)			Kõik tulemused olid kehtetud; testige proovi uesti

*Süsteem on varustatud automaatse uesti käitamise / kordamise funktsiooniga, mille lõppkasutaja saab soovi korral sisse lülitada, et tagada tulemuse IND/UNR/NR automaatne uesti töötlemine tulemuste esitamise viivituse minimeerimiseks.

** Soovi korral saab teha kordustesti, kui amplifitseeriti ainult üks kahest SARS-CoV-2 sihtmärgist.

Tabel 2. Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay tulemuste tõlgendamine – süljeproovid

ÜLDINE TULEMUS	SIHTMÄRK 1 (Nsp2-geen) FAM	SIHTMÄRK 2 (N-geen) HEX	PROTSESSIKONTROLL (SPC2) Far Red	Tõlgendamine
POSITIVE (POSITIIVNE)	AMPLIFIED (AMPLIFITSEERITUD) [5 ≤ Ct < 28 AND (JA) EP ≥ 600 AND (JA) EPR > 1,2] VÕI [28 ≤ Ct ≤ 40 AND (JA) EP ≥ 600]	N/A (Pole kohaldatav)	N/A (Pole kohaldatav)	SARS-CoV-2 RNA tuvastatud**
	N/A (Pole kohaldatav)	AMPLIFIED (AMPLIFITSEERITUD) [5 ≤ Ct < 28 AND (JA) EP ≥ 675 AND (JA) EPR > 1,2] OR (VÕI) [28 ≤ Ct ≤ 40 AND (JA) EP ≥ 675]		
NEGATIVE (NEGATIIVNE)	NOT AMPLIFIED (MITTEAMPLIFITSEERITUD) N/A (Pole kohaldatav) VÕI [5 ≤ Ct < 28 AND (JA) EPR ≤ 1,2] VÕI [28 ≤ Ct ≤ 42 AND (JA) EP < 600] VÕI [Ct > 40]	NOT AMPLIFIED (MITTEAMPLIFITSEERITUD) N/A (Pole kohaldatav) VÕI [5 ≤ Ct < 28 AND (JA) EPR ≤ 1,2] VÕI [28 ≤ Ct ≤ 42 AND (JA) EP < 675] VÕI [Ct > 40]	AMPLIFIED (AMPLIFITSEERITUD) (24 ≤ Ct ≤ 33 AND (JA) EP ≥ 1000)	SARS-CoV-2 RNA-d ei tuvastatud
IND*	NOT AMPLIFIED/System Errors Noted, Sample Processing Completed (MITTEAMPLIFITSEERITUD / Tuvastatud süsteemivead, Proovi töötlemine lõpetatud)			Kõik tulemused olid kehtetud; testige proovi uesti
NR*	NOT AMPLIFIED/System Errors Noted, Sample Processing Aborted (MITTEAMPLIFITSEERITUD / Tuvastatud süsteemivead, Proovi töötlemine katkestatud)			Proovi töötlemine katkestati; testige proovi uesti
UNR*	NOT AMPLIFIED/No System Errors Noted (MITTEAMPLIFITSEERITUD, Süsteemivigu ei tuvastatud)			Kõik tulemused olid kehtetud; testige proovi uesti

* Süsteem on varustatud automaatse uesti käitamise / kordamise funktsiooniga, mille lõppkasutaja saab soovi korral sisse lülitada, et tagada tulemuse IND/UNR/NR automaatne uesti töötlemine tulemuste esitamise viivituste minimeerimiseks.

** Soovi korral saab teha kordustesti, kui amplifitseeriti ainult üks kahest SARS-CoV-2 sihtmärgist.

Positiivne tulemus võidakse esitada proovide korral, mis annavad erineva amplifikatsionioleku, näiteks kui amplifitseeritakse ainult ühte sihtmärki – kas Sihtmärki 1 (Nsp2-geen) või Sihtmärki 2 (N-geen). Selle toimumise põhjuseks võib olla 1) testi tuvastuspriiri läheosal või alla selle olev proovi kontsentraatsioon, 2) mutatsioon ühes sihtpiirkonnas või 3) muud tegurid. Ainult ühe amplifitseeritud sihtmärgiga positiivse testi korral võib kaaluda kordustesti tegemist, kui SPC2 kontroll on negatiivne. Kui kordustesti tulemus on sama, võib teha täiendavaid kinnitusteste, kui see on kliiniliselt nädustatud.

Kehetud tulemused

Kui seadmel NeuMoDx System läbi viidud analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay ei anna kehtivat tulemust, esitatakse see kas tulemusena Indeterminate (Määramatu), No Results (Tulemus puudub) või Unresolved (Lahendamata), olenevalt tekinud veatüübist, ja testi tuleb kehtiva tulemuse saamiseks korrrata.

Kui proovi töötlemisel tuvastatakse seadme NeuMoDx System tõrge, siis esitatakse tulemus Indeterminate (Määramatu). Tulemuse Indeterminate (Määramatu) korral on soovitatav teha kordustest.

Kui proovi töötlemisel tuvastatakse seadme NeuMoDx System tõrge ja proovi töötlemine katkestatakse, siis esitatakse tulemus No Result (Tulemus puudub). Kui esitatakse tulemus No Result (Tulemus puudub), on soovitatav teostada kordusanalüüs.

Tulemus Unresolved (Lahendamata) esitatakse juhul, kui sihtmärki ei tuvastata ja prooviprotsessi kontrolli amplifitseerimist ei toimu, mis viitab võimalikule reaktiivi törklele või inhibiitorite olemasolule. Tulemuse Unresolved (Lahendamata) korral on esimese sammuna soovitatav teha kordustest. Kui kordustest nurjub, võib võimaliku inhibeeriva möju leevedamiseks kasutada proovi lahjendust.

Kvaliteedikontroll

Labor vastutab kontrolliprotseduuride eest, millega jälgitakse kogu analüüsiprotsessi täpsust ja kordustäpsust, ning peab määrama kontrollmaterjalide testimise arvu, tüübi ja sageduse.

1. Kontrollmaterjalid ei kuulu analüüsile NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay komplekti. Kuid järgmised kontrollmaterjalid on ettevõtte NeuMoDx poolt valideeritud ja kasutamiseks soovitatud. Kontrollid peavad vastama samadele väikseima mahu spetsifikatsioonidele kui ülapool täpsustatud kliinilised proovid vastavalt proovikatsuti kandja suurusele.

Tamponiproovide jaoks soovitatud kontrollid

- Positiivne kontroll:
 - Puhastatud SARS-CoV-2 genoomne RNA (Cat# VR-1986D, ATCC, Manassas, VA, USA) lõppkontsentratsioonil 5E3 koopiat/ml.
 - Kuumusega inaktiveeritav SARS-CoV-2 (Cat# VR-1986HK, ATCC, Manassas, VA, USA) lõppkontsentratsioonil 5E3 koopiat/ml.
 - 5 ml NATrol™ SARS-CoV-2 (recombinant) Stocki (sisaldab ainult N-geeni, Catalog# 0831042, ZepetoMetrix, Buffalo, NY, USA) 1 ml BD UVT keskkonnas.
- Negatiivne kontroll: Copan/BD UVT keskkond või samaväärne.

Süljeproovide jaoks soovitatud kontrollid

Positiivne kontroll: lajhendage mõni järgmistest materjalidest molekulaarse vee ja SSB segusse suhtega 1 : 1,67 vesi/SSB (mahu alusel).

- Puhastatud SARS-CoV-2 genoomne RNA (Cat# VR-1986D, ATCC, Manassas, VA, USA) lõppkontsentratsioonil 5E3 koopiat/ml.
- Kuumusega inaktiveeritav SARS-CoV-2 (Cat# VR-1986HK, ATCC, Manassas, VA, USA) lõppkontsentratsioonil 5E3 koopiat/ml.
- NATrol™ SARS-CoV-2 (Recombinant) Stock (sisaldab ainult N-geeni, Cat#0831042, ZepetoMetrix, Buffalo, NY, USA) lahjendussuhtega 1 : 20.

Negatiivne kontroll: 0,6 ml molekulaarset vett lisatud 1 ml sülje stabiliseerimispuhvrile (saliva stabilization buffer, SSB) või suhtes 1 : 1,67 vesi/SSB (mahu alusel).

2. Kasutajatel on soovitatav töödelda üks komplekt positiivseid ja negatiivseid kontrollle iga 24 tunni tagant ja enne patsiendi proovide töötlemist.
3. Kontrollide töötlemisel pange märgistatud kontrollid proovikatsuti kandjasse ja laadige kandja automaatlaadija riulilt seadme NeuMoDx System puuetundliku ekraani abil. Kui need on määratletud, tuvastab NeuMoDx System vöötloodid ja alustab kontrollide töötlemist.
4. Prooviprotsessi kontrolli (SPC2) spetsiifilised praimerid ja sond lisatakse igale testribale NeuMoDx SARS-CoV-2 Test Strip. See prooviprotsessi kontroll võimaldab seadmel NeuMoDx System jälgida RNA ekstraheerimise ja RT-PCR-i amplifikatsiooniprotsesside tõhusust.
5. Enne RT-PCR-i teostab NeuMoDx System automaatselt toimingu „FILL CHECK“ (TÄITMISKONTROLL) tagamaks, et PCR-i kamber on lahusega täidetud ja sisaldab piisavas koguses fluoresceeruvat sondi.
6. Seadme NeuMoDx System tarkvara jälgib pidavalts süsteemisiseseid andureid ja käivitajaid, et tagada süsteemi ohutu ja tõhus töö.
7. Aspireerimise ja jaotamise toimingute aktiivne jälgimine rakendab mitut vedeliku veataaste režiimi tagamaks, et süsteem saab ohutult ja tõhusalt lõpule viia kõikide proovide töötlemise või anda asjakohane veakood.
8. NeuMoDx System on varustatud automaatse Rerun (Uuesti käitamine) / Repeat (Kordamine) võimekusega, mida lõppkasutaja saab valida, et tagada tulemuse INVALID (KEHTETU) automaatne uuesti töötlemine, et minimeerida tulemuse esitamise viibimist.
9. Negatiivse kontrollproovi positiivne testitulem võib viidata proovi saastumisele. Törkeotsingu näpunäiteid leiate seadme NeuMoDx 288 või 96 Molecular System käsiraamatust.
10. Positiivse kontrollproovi negatiivne tulemus võib osutada reaktiiviga või seadmega NeuMoDx System seotud probleemile. Törkeotsingu näpunäiteid leiate seadme NeuMoDx 288 või 96 Molecular System käsiraamatust.

TOIMIVUSNÄITAJAD

Analüütiline sensitivsus – ninaneelu tamponiproovid

Analüüsile NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay tuvastuspíiri (Limit of Detection, LoD) määratlemiseks testiti negatiivsete kliiniliste ninaneelu tamponiproovide kogumi lajhendusseeria (nailonist kiudtamponid, kogutud UTM-iga [Copan Diagnostic Inc, CA] või UVT-ga [BD, NJ]), mida rikastati SARS-CoV-2 genoomse RNA-ga (BEI Resources NR-52285) ja töödeldi nii töövooga OTSENE kui ka EELTÖÖDELDUD. Igast lajhendusest hinnati vähemalt 20 replikaati mõlemas süsteemis NeuMoDx System ja mõlemas töövoos. LoD vääruseks määratleti **150 koopiat/ml**.

Tabel 3. SARS-CoV-2 tuvustusmäär ja tuvastuspriir süsteemis NeuMoDx 96 Molecular System: Eeltöödeldud töövoog

SARS-CoV-2 LoD: N96, eeltöödeldud töövoog								
Sihttase	Kehtivad tulemused	Nsp2-geen positiivne		Nsp2-geen tuvustusmäär	N-geen positiivne		N-geen tuvustusmäär	Mõlema sihtmärgi amplifikatsiooni määr
		n	Keskmine Ct		n	Keskmine Ct		
250 koopiat/ml	22	22	31,7	100%	22	30,9	100%	100%
150 koopiat/ml	20	20	31,5	100%	20	31,0	100%	100%
50 koopiat/ml	24	0	–	0%	22	31,8	91,7%	0%
Negative (Negatiivne)	30	–		0%	0	–	0%	0%
N96 LoD: 150 koopiat/ml [madalaim sihttase, mis näitab > 95% mõlema sihtmärgi tuvustusmäära]								

Tabel 4. SARS-CoV-2 tuvustusmäär ja tuvastuspriir süsteemis NeuMoDx 288 Molecular System: Eeltöödeldud töövoog

SARS-CoV-2 LoD: N288, eeltöödeldud töövoog								
Sihttase	Kehtivad tulemused	Nsp2-geen positiivne		Nsp2-geen tuvustusmäär	N-geen positiivne		N-geen tuvustusmäär	Mõlema sihtmärgi amplifikatsiooni määr
		n	Keskmine Ct		n	Keskmine Ct		
250 koopiat/ml	21	21	32,1	100%	21	31,4	100%	100%
150 koopiat/ml	26	26	31,7	100%	26	31,2	100%	100%
50 koopiat/ml	21	11	32,2	52,4%	20	32,2	95,2%	52,4%
Negative (Negatiivne)	20	0	–	0%	0	–	0%	0%
N288 LoD: 150 koopiat/ml [madalaim sihttase, mis näitab > 95% mõlema sihtmärgi tuvustusmäära]								

Tabel 5. SARS-CoV-2 tuvustusmäär ja tuvastuspriir süsteemis NeuMoDx 96 Molecular System: Otsene töövoog

SARS-CoV-2 LoD: N96, otsene töövoog								
Sihttase	Kehtivad tulemused	Nsp2-geen positiivne		Nsp2-geen tuvustusmäär	N-geen positiivne		N-geen tuvustusmäär	Mõlema sihtmärgi amplifikatsiooni määr
		n	Keskmine Ct		n	Keskmine Ct		
400 koopiat/ml	24	23*	32,4	95,8%	24	31,1	100,0%	95,8%
250 koopiat/ml	24	24	33,0	100,0%	24	31,7	100,0%	100,0%
150 koopiat/ml	24	24	33,4	100,0%	24	32,4	100,0%	100,0%
50 koopiat/ml	24	12	32,6	50,0%	18	32,8	75,0%	41,7%**
Negative (Negatiivne)	22	0		0%	0	0		0%
N96 LoD: 150 koopiat/ml [madalaim sihttase, mis näitab > 95% mõlema sihtmärgi tuvustusmäära]								

* See proov näitas lisaks nõrka SPC2 amplifikatsiooni ja amplifikatsiooni puudumine loeti süsteemi töötlemise artefaktiks. Seda toetas 100% tuvustusmäär samal sihtkontsentratsioonil RPT-8505B-s (kliiniline hindamine). Lisaks saavutati selles uuringus 100% tuvustusmäär madalamatel 250 koopiat/ml ja 150 koopiat/ml kontsentratsioonidel.

** Kümnel proovil 24 proovist tuvastati mõlemad sihtmärgid 50 koopiat/ml juures ja üldine positiivsusmäär oli 41,7%.

Tabel 6. SARS-CoV-2 tuvustusmäär ja tuvastuspriir süsteemis NeuMoDx 288 Molecular System: Otsene töövoog

SARS-CoV-2 LoD: N288, otsene töövoog							
Sihttase	Kehtivad tulemused	Nsp2-geen positiivne		Nsp2-geen tuvustusmäär	N-geen positiivne		Mõlema sihtmärgi amplifikatsiooni määr
		n	Keskmine Ct		n	Keskmine Ct	
400 koopiat/ml	24	24	32,8	100,0%	24	31,7	100,0%
250 koopiat/ml	24	24	33,0	100,0%	24	32,0	100,0%
150 koopiat/ml	22	21	33,5	95,5%	22	32,4	100,0%
50 koopiat/ml	24	20	34,3	83,3%	24	33,4	100,0%
Negative (Negatiivne)	24	0		0,0%	0		0,0%
N288 LoD: 150 koopiat/ml [madalaim sihttase, mis näitab > 95% mõlema sihtmärgi tuvustusmäära]							

Analüütiline sensitiivsus – süljeproovid

Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay tuvastuspriiri (limit of detection, LoD) määratlemiseks süljeproovide kasutamisel testiti negatiivsete süljeproovide kogumi lahjendusseeriaat (segatud stabiliseerimispuhvriga NeuMoDx Saliva Stabilization Buffer sülje-puhvri segumääraga 1 : 1,67), mida rikastati γ -kiiritatud SARS-CoV-2 viirusega (BEI Resources NR-52287) või SARS-CoV-2 genoomse RNA-ga (BEI Resources NR-52285) ja töödeldi töövooga Otsene. Hinnati vähemalt viit replikaati igas lahjenduses eeldatava LoD läheduses, millele järgnes vähemalt 20 madalaima taseme replikaadi kinnitav töötlemine, mis kõik andsid positiivse tulemuse. Genoomse RNA ja γ -kiiritatud viiruse LoD vääritud määratleti vastavalt **50 koopiat/ml ja 0,0075 TCID₅₀/ml**.

Tabel 7. γ -kiiritatud SARS-CoV-2 tuvustusmäärad ja esialgne tuvastuspriir

SARS-CoV-2 LoD; γ-kiiritatud SARS-CoV-2 viirus							
Sihttase	Kehtivad tulemused	Nsp2-geen positiivne		Nsp2-geen tuvustusmäär	N-geen positiivne		Mõlema sihtmärgi amplifikatsiooni määr
		N	Keskmine Ct		n	Keskmine Ct	
0,01 TCID ₅₀ /ml	5	5	32,8	100%	5	32,6	100%
0,005 TCID ₅₀ /ml	5	5	34,0	100%	5	33,1	100%
0,0025 TCID ₅₀ /ml	10	4	33,5	40%	5	32,7	50%
Esialgne LoD – γ-kiiritatud viirus: 0,005 TCID₅₀/ml [madalaim sihttase, mis näitab > 95% mõlema sihtmärgi tuvustusmäära]							
* Kolmel proovil kümnest (3/10) tuvastati mõlemad sihtmärgid 0,0025 TCID ₅₀ /ml juures ja üldine positiivsusmäär oli 30%							

Tabel 8. SARS-CoV-2 gRNA tuvustusmäärad ja esialgne tuvastuspriir

SARS-CoV-2 LoD; SARS-CoV-2 genoomne RNA							
Sihttase	Kehtivad tulemused	Nsp2-geen positiivne		Nsp2-geen tuvustusmäär	N-geen positiivne		Mõlema sihtmärgi amplifikatsiooni määr
		N	Keskmine Ct		n	Keskmine Ct	
100 koopiat/ml	5	5	32,7	100%	5	31,8	100%
50 koopiat/ml	5	5	33,3	100%	5	32,5	100%
40 koopiat/ml	10	6	34,4	60%	9	33,1	90%
25 koopiat/ml	10	4	34,1	40%	9	33,0	90%
Esialgne LoD – gRNA: 50 koopiat/ml [madalaim sihttase, mis näitab > 95% mõlema sihtmärgi tuvustusmäära]							
* Kuuel proovil kümnest (6/10) tuvastati mõlemad sihtmärgid 40 koopiat/ml juures ja üldine positiivsusmäär oli 60%							
** Neljal proovil kümnest (4/10) tuvastati mõlemad sihtmärgid 25 koopiat/ml juures ja üldine positiivsusmäär oli 40%**							

Tabel 9. γ -kiiritatud SARS-CoV-2 tuvastusmäärad ja tuvatuspiiri kinnitus

SARS-CoV-2 LoD; γ -kiiritatud SARS-CoV-2 viirus									
Süsteem	Sihttase	Kehtivad tulemused	Nsp2-geen positiivne		Nsp2-geen tuvastusmääär	N-geen positiivne		N-geen tuvastusmääär	Mõlema sihtmärgi amplifikatsiooni määr
			N	Keskmene Ct		n	Keskmene Ct		
N288	0,0075 TCID ₅₀ /ml	20	20	33,7	100%	20	33,0	100%	100%
N96	0,0075 TCID ₅₀ /ml	20	20	34,2	100%	20	33,8	100%	100%
N288	0,005 TCID ₅₀ /ml	20	18	33,4	90%	18	33,3	90%	85%*
N96	0,005 TCID ₅₀ /ml	20	15	33,4	80%	16	33,3	80%	65%**

N288 LoD: 0,0075 TCID₅₀/ml [madalaim sihttase, mis näitab > 95% mõlema sihtmärgi tuvastusmäära]
N96 LoD: 0,0075 TCID₅₀/ml [madalaim sihttase, mis näitab > 95% mõlema sihtmärgi tuvastusmäära]

* Seitsmeteistkünnel (17) proovil kahekümnest (20) tuvastati mõlemad sihtmärgid N288 juures ja üldine positiivsusmääär oli 85%
** Kolmeteistkünnel (13) proovil kahekümnest (20) tuvastati mõlemad sihtmärgid N96 juures ja üldine positiivsusmääär oli 65%

Tabel 10. SARS-CoV-2 gRNA tuvastusmäärad ja tuvatuspiiri kinnitus

SARS-CoV-2 LoD; SARS-CoV-2 genoomne RNA									
Süsteem	Sihttase	Kehtivad tulemused	Nsp2-geen positiivne		Nsp2-geen tuvastusmääär	N-geen positiivne		N-geen tuvastusmääär	Mõlema sihtmärgi amplifikatsiooni määr
			N	Keskmene Ct		n	Keskmene Ct		
N288	50 koopiat/ml	20	20	34,4	100%	20	33,9	100%	100%
N96	50 koopiat/ml	20	19	33,9	95%	19	33,8	95%	95%*

N288 LoD: 50 koopiat/ml [madalaim sihttase, mis näitab > 95% mõlema sihtmärgi tuvastusmäära]
N96 LoD: 50 koopiat/ml [madalaim sihttase, mis näitab > 95% mõlema sihtmärgi tuvastusmäära]

* Üheksateistkünnel (19) proovil kahekümnest (20) tuvastati mõlemad sihtmärgid N96 juures ja üldine positiivsusmääär oli 95%

Inklusiivsus

Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay inklusiivsust hinnati *in silico* analüüsiga, mis kaardistas analüüsi praimerid ja sondid kõigis SARS-CoV-2 järjestustes ($n = 96$), mis olid kätesaadavad NCBI andmebaasis seisuga 14. märts 2020. Testi praimerite ja sondide piirkondi võrreldi *in silico* analüüsiga, et kinnitada järjestuse homoloogilisus tsirkuleerivate SARS-CoV-2 tüvedega. NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay saavutas 100% homoloogilisuse kõigi järjestustega peale ühe Nsp2-geeni (Sihtmärk 1). Ühel järjestusel leiti üks nukleotidi mittevastavus päripidises praimeris ilma prognositava mõjuta analüüsi toimivusele. N-geeni (Sihtmärk 2) praimerite ja sondi vaheline homoloogilisus oli kõigis kätesaadavates järjestustes 100%.

Ristreaktiivsus / mikroobne interferents

Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay hinnati *in silico* võimaliku ristreaktiivsuse suhtes tabelis 11 toodud mikroorganismidega, kaardistades individuaalselt analüüsi NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay praimerid ja sondid NCBI andmebaasi järjestustega. Mitte ükski analüüsitud järjestus ei näidanud praimerite või sondi homoloogilisust Nsp2-geeniga (Sihtmärk 1). *Haemophilus influenzae* (CP000672.1) näitas homoloogilisust N-geeni (Sihtmärk 2) päripidise praimeriga, kuid ei näidanud märkimisväärset homoloogilisust äraspidise praimeriga ja sondiga. Sarnaselt näitas koroonaviirus SARS (AY345986.1) homoloogilisust N-geeni päripidise praimeriga ja sondiga, kuid ei näidanud märkimisväärset homoloogilisust äraspidise praimeriga. *Pseudomonas aeruginosa* (CP000438.1) näitas homoloogilisust päripidise SPC2 praimeriga, kuid ei näidanud kummagi SARS-CoV-2 sihtmärgiga. Seega ei näidanud *in silico* analüüs töenäolist ristreaktiivsust ühegi hinnatud järjestusega. Seejärel tehti täiendav märgtestimine, et kinnitada, kas *H. influenzae* ja *P. aeruginosa* kujutavad ristreaktiivsuse või mikroobse interferentsi riski, mille tulemused on toodud tabelites 12 ja 13.

Tabel 11. Ristreaktiivsete organismide *in silico* analüüs

Organism	NCBI GenBanki registreerimisnumber/-numbrid	Organism	NCBI GenBanki registreerimisnumber/-numbrid
Inimese koroonaviirus 229E	KF514433.1	B-gripp	MK969560.1
	KF514432.1	Enterovirus	JF896312.1
Inimese koroonaviirus OC43	KX344031.1	Respiratoor-süntsütiaalviirus	JN032120.1
	KF530099.1	Rinoviirus	NC_001490.1
Inimese koroonaviirus HKU1	KF430201.1	<i>Chlamydia pneumoniae</i>	NZ_LN847241.1
	MH940245.1	<i>Haemophilus influenzae</i>	CP000672.1
Inimese koroonaviirus NL63	KF530114.1	<i>Legionella pneumophila</i>	CP015928.1
	KF530113.1	<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	AP018036.1
SARS-koroonaviirus	AY686863.1	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	CP027540.1
		<i>Streptococcus pyogenes</i>	AE009949.1
Koroonaviirus MERS	MH013216.1	<i>Bordetella pertussis</i>	CP011448.1
Adenoviirus	AC_000017.1	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	CP039772.1
Inimese metapneumoviirus (hMPV)	KJ627437.1	<i>Pneumocystis jirovecii</i> (PJP)	MH010446.1
Paragripiviirus 1	KX639498.1	<i>Candida albicans</i>	NC_018046.1
Paragripiviirus 2	KM190939.1	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	CP000438.1
Paragripiviirus 3	KF530243.1	<i>Staphylococcus epidermidis</i>	KY750253.1
Paragripiviirus 4	KF483663.1	<i>Streptococcus salivarius</i>	CP020451.2
A-gripp	MH798556.1		

Tabel 12. *H. Influenzae* ristreaktiivsuse ja interferentsi testimine

PROOV		Kehtivad tulemused	Positiivsete N-geenide arv	Positiivsete N-geenide % (kollane)	Ct Avg N-geen	Positiivsete Nsp2-geenide arv	Positiivsete Nsp2-geenide % (roheline)	Ct Avg Nsp2-geen	SPC2 Ct Avg
Ristreaktiivsus	Puhas UVT (Negatiivne kontroll)	3	0	0%	Pole kohaldatav	0	0%	Pole kohaldatav	27,7
	UVT+ <i>H. Influenzae</i> 7,2E6 PMÜ/ml	3	0	0%	Pole kohaldatav	0	0%	Pole kohaldatav	28,3
Interferents	Puhas UVT + SARS-CoV-2 RNA (750 koopiat/ml) (Positiivne kontroll)	3	3	100%	32,03	3	100%	34,05	27,8
	UVT+ <i>H. Influenzae</i> (7,2E6 PMÜ/ml) + SARS-CoV-2 RNA (750 koopiat/ml)	3	3	100%	32,45	3	100%	33,98	27,7

Tabel 13. *P. aeruginosa* ristreaktiivsuse ja interferentsi testimine

PROOV		Kehtivad tulemused	N-geen (HEX)			Nsp2 geen (FAM)			SPC2 (Far Red)
			Pos	Pos %	Keskmine Ct	Pos	Pos %	Keskmine Ct	Keskmine Ct
Ristreaktiivsus	UVT+ <i>P. aeruginosa</i> (1 ^E 6 PMÜ/ml)	3	0	0%	Pole kohaldatav	0	0%	Pole kohaldatav	27,5
Interferents	Puhas UVT kontroll	3	3	100%	30,3	3	100%	32,0	26,9
	Positive (Positiivne)								
	UVT + <i>P. aeruginosa</i> (1 ^E 6 PMÜ/ml) + SARS-CoV-2 RNA (450 koopiat/ml)	3	3	100%	30,4	3	100%	32,0	27,0

Segava mõjuga ained – ninaneelu tampooniproovid

Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay tundlikkust hinnati ninaneelu tampooniproovide kogumisega potentsiaalselt seotud ainete tekitatava interferentsi suhtes. Kliiniliselt negatiivseid ninaneelu tamponijääkproove rikastati SARS-CoV-2 genoomse RNA-ga (BEI Resources NR-52285) 5-kordse LoD taseme juures ning töödeldi allpool *tabelis 14* näidatud ainete esinemise ja puudumise korral. Ühelgi testimisesse kaasatud ainel polnud analüüs toimivusele mõju.

Tabel 14. Interferentsi suhtes testitud ained

Endogeene	Aine	Kontsentratsioon*
	Mutsiin	0,5% (massi/mahu alusel)
Veri	2% (mahu alusel)	
Eksogeenne	Afrin® Original (oksümetasoliin)	15% (mahu alusel)
	Zicam® Cold Remedy ninaspreei	5% (mahu alusel)
	Flonase® Allergy Relief (flutikasoon)	5% (mahu alusel)
	Beklometason	10 mg/ml
	Mupirotsiin	11,4 mg/ml
	Relenza® (zanamiviir)	5,25 mg/ml
	Tamiflu® (oseltamiviir)	7,5 mg/ml
	Tobramütsiin	1,8 mg/ml

* Märkus. Näidatud kontsentratsioone kasutatakse tampoonide immutamiseks enne kunstlike positiivsete kliiniliste proovide doseerimist segava ainega. Seega tähistavad need tampooniproovi kogumise asukoha taset, mis on vastuvõetav.

Segava mõjuga ained – süljeproovid

Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay tundlikkust hinnati süljeproovide kogumisega potentsiaalselt seotud ainete tekitatava interferentsi suhtes. Negatiivse sülje kogumi rikastati γ-kiiritatud SARS-CoV-2 viirusega (BEI Resources NR-52287) 10-kordse LoD taseme juures, valmistati ette süljekogumiskomplektiga NeuMoDx Saliva Collection Kit ja töödeldi allpool *tabelis 15* näidatud ainete esinemise ja puudumise korral. Ühelgi testimisesse kaasatud ainel polnud antud kontsentratsioonides analüüs toimivusele mõju.

Tabel 15. Segamise suhtes testitud ained – süljeproovid

	Aine	Kontsentraatsioon
Endogeenne	Täisveri	1% (mahu alusel)
Eksogeenne	Altoids™ (Spearmint)	2% (massi/mahu alusel)
	Aspirin™	1% (massi/mahu alusel)
	LISTERINE® Ultra-clean Antiseptic Mouthwash (antiseptiline suuvesi)	1% (mahu alusel)
	Halls™-i kõhatilgad (mentooli-eukalüptimaitselised)	1% (massi/mahu alusel)
	Crest Pro-Health Advanced Gum Protection (täistatud igemekaitse)	0,001% massi/mahu alusel*
	Köhasiirup Wal-Tussin® DM Max	1% (mahu alusel)

* Selle aine kontsentraatsioon on esitatud annuse-ravivastuse uuringu tulemusel alates 0,1%, mille juures näitas see inhibeerivat toimet.

Korratavus

Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay laborisist korratavust kontrolliti toimivuse retrospektiivse analüüsiga, kasutades negatiivseid ja kunstlikke positiivseid kliinilisi ninaneelu tamponiproove. *Tabelites 16a – c* kokku võetud andmed kajastavad mitme kasutaja kahel instrumendil kolme päeva jooksul tehtud teste. Toodud on nii töövooga OTSENE kui ka EELTÖÖDELDUD ettevalmistatud proovide tulemused.

Tabel 16a. Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay üldine korratavus ja täpsus

SARS-CoV-2 tase (koopiat/ml)	N	N-sihtmärk			Nsp2 sihtmärk			SPC2		
		Positiivsete %	C _t Avg	Ct %CV	Positiivsete %	C _t Avg	Ct %CV	Positiivsete %	C _t Avg	Ct %CV
2000	16	100%	29,3	2,1%	100%	30,7	2,4%	100%	27,1	2,1%
1000	14	100%	29,9	2,1%	100%	31,2	2,6%	100%	27,1	2,3%
500	28	100%	30,9	2,2%	100%	32,0	2,8%	100%	27,3	1,6%
400	77	100%	31,2	2,1%	99%	32,4	2,2%	100%	27,2	1,7%
250	91	100%	31,5	2,1%	100%	32,4	2,6%	100%	27,4	1,6%
150	46	100%	31,1	1,8%	100%	31,6	1,7%	100%	27,1	2,0%
0	178	0%	Pole kohaldatav	Pole kohaldatav	0%	Pole kohaldatav	Pole kohaldatav	100%	27,5	2,6%

Tabel 16b. Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay korratavus ja täpsus

Sihtmärk	Tase (koopiat/ml)	NeuMoDx 288 Molecular System				NeuMoDx 96 Molecular System			
		N	Positiivsete %	C _t Avg	Ct %CV	N	Positiivsete %	C _t Avg	Ct %CV
N-sihtmärk	2000	12	100%	29,3	2,3%	4	100%	29,3	1,4%
	1000	11	100%	30,0	2,0%	3	100%	29,5	1,6%
	500	21	100%	30,8	2,2%	7	100%	31,1	1,7%
	400	46	100%	31,2	2,3%	31	100%	31,1	1,9%
	250	45	100%	31,7	2,0%	46	100%	31,3	2,0%
	150	26	100%	31,2	1,6%	20	100%	31,0	1,9%
Nsp2 sihtmärk	2000	12	100%	30,7	2,3%	4	100%	30,8	2,6%
	1000	11	100%	31,3	2,5%	3	100%	26,8	0,4%
	500	21	100%	31,9	2,9%	7	100%	32,1	2,0%
	400	46	100%	32,4	2,4%	31	97%	32,3	2,0%
	250	45	100%	32,6	2,3%	46	100%	32,3	2,8%
	150	26	100%	31,7	1,8%	20	100%	31,5	1,6%

Tabel 16c. Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay üldine korratavus ja täpsus

Sihtmärk	Tase (koopiat/ml)	Otsene töövoog				Eeltöödeldud töövoog			
		N	Positiivsete %	C _t Avg	Ct %CV	N	Positiivsete %	C _t Avg	Ct %CV
N-sihtmärk	2000	8	100%	29,7	0,8%	8	100%	28,8	1,9%
	1000	7	100%	30,5	0,7%	7	100%	29,4	1,2%
	500	15	100%	31,3	1,3%	13	100%	30,3	1,4%
	400	63	100%	31,4	1,8%	14	100%	30,3	1,0%
	250	48	100%	31,9	1,5%	43	100%	31,1	2,0%
Nsp2 sihtmärk	2000	8	100%	31,2	1,3%	8	100%	30,1	1,9%
	1000	7	100%	31,9	0,6%	7	100%	30,4	1,5%
	500	15	100%	32,6	1,6%	13	100%	31,3	2,2%
	400	63	98%	32,6	1,6%	14	100%	31,4	2,0%
	250	48	100%	33,0	1,8%	43	100%	31,9	2,2%

Kliiniline toimivus

a. Kunstlike proovide testimine – ninaneelu tampooniproovid

Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay toimivust kliiniliste ninaneelu jäätktampooniproovidega (nailonist kiudtampoonid, kogutud UTM-iga [Copan Diagnostic Inc, CA] või UVT-ga [BD, NJ]) hinnati, kasutades paneeli 82 negatiivset kliinilisest proovist ja 87 kunstlikust positiivsest kliinilisest proovist, mis olid varem esitatud influentsa ja/või respiratoorse süntsütiaalvirusse testimiseks ning olid kogutud patsientidel, kellegel olid ülemiste hingamisteede infektsiooni tunnused ja sümpтомid. Positiivsed kunstlikud proovid valmistati ette, rikastades SARS-CoV-2 genoomse RNA-ga (BEI Resources NR-52285) negatiivseid kliinilisi proove. 87 kunstlikust positiivsest proovist olid 57 kontsentratsioonidel 1–2-kordne LoD ja 30 kontsentratsioonidel 4–8-kordne LoD. Proove töödeldi nii töövooga OTSENE kui ka EELTÖÖDELUD mõlemas süsteemis NeuMoDx System.

Kõik positiivsed proovid esitati positiivsena ja negatiivsed negatiivsena, nagu näidatud tabelites 17–20.

Tabel 17. Eeltöödeldud tamponiproovid ainult süsteemis NeuMoDx 288 Molecular System

Eeltöödeldud töövoog: NeuMoDx 288 Molecular System					
Proovi kontsentratsioon	n	Sihtmärk 1 (Nsp2-geen)		Sihtmärk 2 (N-geen)	
		Positiivsete % (kahepoolne 95% CI)	Keskmine Ct	Positiivsete % (kahepoolne 95% CI)	Keskmine Ct
225 koopiat/ml ~1,5-kordne LoD	12	100 (75,6–99,9)	32,5	100 (75,6–99,9)	32,2
400 koopiat/ml ~2,7-kordne LoD	11	100 (74,0–99,9)	31,4	100 (74,0–99,9)	30,2
500 koopiat/ml ~3,3-kordne LoD	10	100 (72,1–99,9)	31,2	100 (72,1–99,9)	30,2
1000 koopiat/ml	5	100 (56,4–99,9)	30,5	100 (56,4–99,9)	29,4
2000 koopiat/ml	6	100 (60,8–99,9)	30,2	100 (60,8–99,9)	28,8
Negative (Negatiivne)	29	0 (pole kohaldatav)	–	0 (pole kohaldatav)	–

Toimivus eeldatavate tulemuste suhtes on:

Positiivsete protsentuaalne kokkulangevus	44/44 = 100% (95% CI: 91,9–100%)
Negatiivsete protsentuaalne kokkulangevus	29/29 = 100% (95% CI: 88,2–100%)

Tabel 18. Eeltöödeldud tamponiproovid ainult süsteemis NeuMoDx 96 Molecular System

Eeltöödeldud töövoog: NeuMoDx 96 Molecular System					
Proovi kontsentratsioon	n	Sihtmärk 1 (Nsp2-geen)		Sihtmärk 2 (N-geen)	
		Positiivsete % (kahepoolne 95% CI)	Keskmine Ct	Positiivsete % (kahepoolne 95% CI)	Keskmine Ct
225 koopiat/ml ~1,5-kordne LoD	12	100 (75,6–99,9)	32,0	100 (75,6–99,9)	31,5
400 koopiat/ml ~2,7-kordne LoD	3	100 (43,7–99,8)	31,2	100 (43,7–99,8)	30,4
500 koopiat/ml ~3,3-kordne LoD	3	100 (43,7–99,8)	31,5	100 (43,7–99,8)	30,6
1000 koopiat/ml	2	100 (34,2–99,8)	30,2	100 (34,2–99,8)	29,2
2000 koopiat/ml	2	100 (34,2–99,8)	30,1	100 (34,2–99,8)	28,9
Negative (Negatiivne)	20	0 (pole kohaldatav)	–	0 (pole kohaldatav)	–

Toimivus eeldatavate tulemuste suhtes on:

Positiivsete protsentuaalne kokkulangevus	22/22 = 100% (95% CI: 85,0–100%)
Negatiivsete protsentuaalne kokkulangevus	20/20 = 100% (95% CI: 83,8–100%)

Tabel 19. Otsese töövoo tamponiproovid ainult süsteemis NeuMoDx 288 Molecular System

Otsene töövoog: NeuMoDx 288 Molecular System					
Proovi kontsentratsioon	n	Sihtmärk 1 (Nsp2-geen)		Sihtmärk 2 (N-geen)	
		Positiivsete % (kahepoolne 95% CI)	Keskmine Ct	Positiivsete % (kahepoolne 95% CI)	Keskmine Ct
225 koopiat/ml ~1,5-kordne LoD	12	100 (75,6–99,9)	33,8	100 (75,6–99,9)	32,7
400 koopiat/ml ~2,7-kordne LoD	11	100 (74,0–99,9)	32,4	100 (74,0–99,9)	31,1
500 koopiat/ml ~3,3-kordne LoD	11	100 (74,0–99,9)	32,5	100 (72,1–99,9)	31,3
1000 koopiat/ml	6	100 (60,8–99,9)	31,9	100 (56,4–99,9)	30,5
2000 koopiat/ml	6	100 (60,8–99,9)	31,1	100 (60,8–99,9)	29,7
Negative (Negatiivne)	33	0 (pole kohaldatav)	–	0 (pole kohaldatav)	–
Toimivus eeldatavate tulemuste suhtes on:					
Positiivsete protsentuaalne kokkulangevus		46/46 = 100% (95% CI: 92,2–100%)			
Negatiivsete protsentuaalne kokkulangevus		33/33 = 100% (95% CI: 89,5–100%)			

Tabel 20. Otsese töövoo tamponiproovid ainult süsteemis NeuMoDx 96 Molecular System

Otsene töövoog: NeuMoDx 96 Molecular System					
Proovi kontsentratsioon	n	Sihtmärk 1 (Nsp2-geen)		Sihtmärk 2 (N-geen)	
		Positiivsete % (kahepoolne 95% CI)	Keskmine Ct	Positiivsete % (kahepoolne 95% CI)	Keskmine Ct
225 koopiat/ml ~1,5-kordne LoD	12	100 (75,6–99,9)	33,4	100 (75,6–99,9)	32,3
400 koopiat/ml ~2,7-kordne LoD	4	100 (50,9–99,9)	32,7	100 (50,9–99,9)	31,7
500 koopiat/ml ~3,3-kordne LoD	4	100 (50,9–99,9)	32,6	100 (50,9–99,9)	31,5
1000 koopiat/ml	1	100 (20,7–99,8)	31,9	100 (20,7–99,8)	30,2
2000 koopiat/ml	2	100 (34,2–99,8)	31,5	100 (34,2–99,8)	29,7
Negative (Negatiivne)	0	0 (pole kohaldatav)	Pole kohaldatav	0 (pole kohaldatav)	Pole kohaldatav
Toimivus eeldatavate tulemuste suhtes on:					
Positiivsete protsentuaalne kokkulangevus		23/23 = 100% (95% CI: 85,6–100%)			
Negatiivsete protsentuaalne kokkulangevus		–			

b. Kunstlike proovide testimine – süljeproovid

Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay toimivust süljeproovidega (ette valmistatud süljekogumiskomplektiga NeuMoDx Saliva Collection Kit) hinnati, kasutades paneeli 36 negatiivset doonoriproovist. Igast terve doonori proovist valmistati ette negatiivne ja kunstlik positiivne proov, rikastades y-kiiritud SARS-CoV-2 viirusega (BEI Resources NR-52287), mis andis testimiseks kokku 72 proovi. 36 kunstlikust positiivset proovist olid 28 kontsentratsioonidel 1,5–2-kordne LoD, 4 kontsentratsioonidel 10-kordne LoD ja 4 kontsentratsioonidel 20-kordne LoD. Proove töödeldi töövooga UserSpecified2 (KasutajaMääratletud2). Kõik positiivsed proovid esitati positiivsena ja negatiivsed negatiivsena, nagu näidatud *tabelis 21*.

Tabel 21. Süljeproovid süsteemis NeuMoDx 288 Molecular System

Proovi kontsentratsioon	n	Sihtmärk 1 (Nsp2-geen)		Sihtmärk 2 (N-geen)	
		Positiivsete % (kahepoolne 95% CI)	Keskmine Ct	Positiivsete % (kahepoolne 95% CI)	Keskmine Ct
0,01125–0,015 TCID ₅₀ /ml (1,5–2-kordne LoD)	27	96 (81,7–99,3)	33,2	100 (87,6–100)	33,1
0,075 TCID ₅₀ /ml (10-kordne LoD)	4	100 (51,0–100)	32,7	100 (51,0–100)	32,3
0,15 TCID ₅₀ /ml (20-kordne LoD)	4	100 (51,0–100)	31,0	100 51,0–100	30,9
Negative (Negatiivne)	35	0 (pole kohaldatav)	–	0 (pole kohaldatav)	–

Toimivus eeldatavate tulemuste suhtes on:

Nsp2-geeni positiivsete protsentuaalne kokkulangevus	34/35 = 97,1% (95% CI: 85,5–99,5%)
Nsp2-geeni negatiivsete protsentuaalne kokkulangevus	35/35 = 100% (95% CI: 90,1–100%)
N-geeni positiivsete protsentuaalne kokkulangevus	35/35 = 100% (95% CI: 90,1–100%)
N-geeni negatiivsete protsentuaalne kokkulangevus	35/35 = 100% (95% CI: 90,1–100%)
Üldine positiivsete protsentuaalne kokkulangevus	35/35 = 100% (95% CI: 90,1–100%)
Üldine negatiivsete protsentuaalne kokkulangevus	35/35 = 100% (95% CI: 90,1–100%)

c. Kliiniliste proovide testimine – ninaneelu tamponiproovid

Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay toimivust hinnati ka kliiniliste proovidega. Sümpomaatiliste patsientide ülejäänud deidentifitseeritud kliinilised ninaneelu (nasopharyngeal, NP) tamponiproovid koguti minitip-otsakuga kiudtamponidega 3 ml transpordikeskkonda BD Universal Viral Transport Medium (BD UVT). Proovid edastati SARS-CoV-2 testimiseks kahte välisesse testimiskoha, kus tehti nende proovide võrdlustestimine testidega, mis olid varem pälvitud USA FDA heaksikiidu kasutamiseks eriolukorras. Testimine analüüsiga NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay tehti ühes sisemises ja ühes välises testimiskahas. Analüüsiga NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay töödeldi kokku 40 proovi. Mõned proovid testiti nii süsteemiga N288 kui N96 NeuMoDx System ning kasutades nii töövoogu EELTÖÖDELDUD kui OTSENE. Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay tulemused saavutasid täieliku kokkulangevuse võrdlusanalüüsiga tulemustega kõigi kliiniliste proovide puhul, mida selle meetodivõrdlusuuringu käigus testiti (Tabelid 22 ja 23).

Tabel 22. Kvalitatiivse meetodi võrdlustulemused analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay süsteemidel NeuMoDx Molecular Systems vs. võrdlustestid – töövoog EELTÖÖDELDUD

N96 ja N288 eeltöödeldud		Võrdlusanalüüs(id)		
		Pos	Neg	Kokku
NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay	Pos	25	0	25
	Neg	0	15	15
	Kokku	25	15	40
Kliiniline sensitivsus 100% (95% CI 86,6–100%)				
Kliiniline spetsiifilus 100% (95% CI 79,5–99,9%)				

Tabel 23. Kvalitatiivse meetodi võrdlustulemused analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay vs. võrdlustestid – töövoog OTSENE **(a)** süsteemis NeuMoDx 288 Molecular System (N288) ja **(b)** süsteemis NeuMoDx 96 Molecular System (N96)

N288 otsene		Võrdlusanalüüs(id)			(b)					
		Pos	Neg	Kokku						
NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay	Pos	10	0	10	N96 otsene	Võrdlusanalüüs(id)				
	Neg	0	9	9		Pos	5	0	5	
	Kokku	10	9	19		Neg	0	6	6	
Kliiniline sensitivsus 100% (95% CI 72,1–99,9%)						Kokku	5	6	11	
Kliiniline spetsiifilus 100% (95% CI 69,9–99,9%)						Kliiniline sensitivsus 100% (95% CI 56,4–99,9%)				
Kliiniline spetsiifilus 100% (95% CI 60,8–99,9%)						Kliiniline spetsiifilus 100% (95% CI 60,8–99,9%)				

d. Kliiniliste proovide testimine – süljeproovid

Analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay toimivust süljeproovidega (ette valmistatud süljekogumiskomplektiga NeuMoDx Saliva Collection Kit) hinnati, kasutades 112 deidentifitseeritud sülje ja ninaneelu (nasopharyngeal, NP) tamponiproovi paari, mis kas koguti järjest prospektiivselt või olid jäälproovid (samuti järjest kogutud) samalt isikult. Sülje prospektiivseks kogumiseks kasutati süljekogumiskomplekte NeuMoDx Saliva Collection Kit ja sülje jäälproovid koguti prooviviaali, mis ei sisaldanud säilitusaineid, ja neid säilitati külmutatult temperatuuril -80°C kuni testimiseni puhvriga NeuMoDx Saliva Stabilization Buffer. Ninaneelu tamponiproovid koguti minitip-otsakuga kiudtamponidega 3 ml transpordikeskkonda BD Universal Viral Transport Medium (BD UVT). Kõiki süljeprove ja enamiku ninaneelu tamponiproove testiti analüüsiga NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay ning süsteemide N288 ja N96 NeuMoDx System kombinatsiooniga. Ülejäänud ninaneeluproove töödeldi muude EUA (emergency use authorization – eriolukorras kasutamiseks heaksidetud) heaksiduga võrdlustestide abil. Testimine tehti ühel sisemisel ja kahel välisel testimiskohal. Kokku näitas analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay süljeproovide kasutamisel > 95% positiivset ja negatiivset vastavust ninaneelu tamponiproovide võrdlustestidega, nagu näidatud tabelis 24.

Tabel 24. Kvalitatiivse meetodi võrdlustulemused analüüs NeuMoDx SARS-CoV-2 Assay süljeproovidega vs. ninaneelu tamponiproovid

Kvalitatiivne kokkulangevus		Ninaneelu tamponiproovid		
		Pos	Neg	Kokku
Süljeproovid	Pos	41	2	43
	Neg	2	67	69
	Kokku	43	69	112
Kliiniline sensitivsus 95,4% (84,5–98,7%)				
Kliiniline spetsiifilus 97,1% (90,0–99,2%)				

VIITED

1. Centers for Disease Control and Prevention. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 6th edition. HHS Publication HHS Publication No. (CDC) 300859, Revised June 2020
2. Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI). Protection of Laboratory Workers from Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline – Fourth Edition. CLSI document M29-A4; May 2014.

KAUBAMÄRGID

NeuMoDx™ ja NeuDry™ on ettevõtte NeuMoDx Molecular, Inc. kaubamärgid.
Afrin® on ettevõtte Bayer AG kaubamärk.
Altoids™ on ettevõtte Callard and Bowser Limited kaubamärk.
Aspirin™ on ettevõtte Bayer AG registreeritud kaubamärk.
BD™ on ettevõtte Becton, Dickinson, and Company kaubamärk.
Crest® Pro-Health on ettevõtte Procter and Gamble Company registreeritud kaubamärk.
Flonase® on ettevõtte GlaxoSmithKline plc registreeritud kaubamärk.
Halls™ on ettevõtte Mondelēz International Group kaubamärk.
Hamilton® on ettevõtte Hamilton Company registreeritud kaubamärk.
Listerine® on ettevõtte Johnson & Johnson registreeritud kaubamärk.
Relenza® on ettevõtte GlaxoSmithKline plc registreeritud kaubamärk.
Tamiflu® on ettevõtte Genentech USA, Inc. registreeritud kaubamärk.
TaqMan® on ettevõtte Roche Molecular Systems, Inc. registreeritud kaubamärk.
UTM-RT® on ettevõtte Copan Diagnostics, Inc. registreeritud kaubamärk.
Wal-Tussin® on ettevõtte Walgreens Company registreeritud kaubamärk.
Zicam® on ettevõtte Matrixx Initiatives, Inc. registreeritud kaubamärk.

Kõik muud tootenimed, kaubamärgid ja registreeritud kaubamärgid, mis võivad esineda selles dokumendis, on nende vastavate omanike omandid.

SÜMBOLITE SELGITUS

Kasutusjuhendis või pakendil ja märgistusel võivad olla järgmised sümbolid.

 **R only** Ainult retsepti alusel

 Tootja

 **IVD** *In vitro* diagnostiline meditsiiniseade

 Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses

 Katalooginumber

 Partii kood

 Kasutamise lõppkuupäev

 Terviseoht

 Niiskuse piirmääär

 Temperatuuri piir

 Mitte korduskasutada

 Sisaldb piisavalt <n> analüüs jaoks

 Vaadake kasutusjuhendit

 Ettevaatust

 Bioloogilised ohud

 CE-märgis



oht



NeuMoDx Molecular, Inc.
1250 Eisenhower Place
Ann Arbor, MI 48108, USA



Emergo Europe B.V.
Westervoortsedijk 60
6827 AT Arnhem
The Netherlands



Tehniline tugi / järelevalve analüüs: support.qiagen.com

Patent: www.neumodx.com/patents