

**REF 201400 NeuMoDx™ CMV Quant Test Strip****R only**

DİKKAT: Yalnızca ABD İhracatı İçin

**IVD NeuMoDx 288 ve NeuMoDx 96 Molecular System'lar ile *in vitro* tanı amaçlı kullanım için** Prospektüs güncellemleri için şu adresi ziyaret edin: [www.qiagen.com/neumodx-ifu](http://www.qiagen.com/neumodx-ifu)

Ayrıntılı talimatlar için NeuMoDx 288 Molecular System Operatör Kılavuzu; P/N 40600108 [REF 500100] belgesine başvurun

Ayrıntılı talimatlar için NeuMoDx 96 Molecular System Operatör Kılavuzu; P/N 40600317 [REF 500200] veya P/N 40600655

[REF 500201] belgesine başvurun

**KULLANIM AMACI**

NeuMoDx CMV Quant Assay, CMV ile enfekte kişilerin gB1 ile gB4 CMV genotiplerinin bulunduğu insan plazma numunelerinden sitomegalovirüs (Cytomegalovirus, CMV) DNA'sının kantitasyonuna yönelik olan, otomatik bir *in vitro* nükleik asit amplifikasyon testidir. NeuMoDx 288 Molecular System ve NeuMoDx 96 Molecular System (NeuMoDx System'lar) üzerinde uygulanan NeuMoDx CMV Quant Assay, hedef nükleik asidi numuneden izole etme amaçlı otomatik DNA ekstraksiyonu ve sitomegalovirüs genomundaki yüksek ölçüde korunmuş sekansları hedefleme amaçlı gerçek zamanlı polimeraz zincir reaksiyonunu (Polymerase Chain Reaction, PCR) içerir.

NeuMoDx CMV Quant Assay, sitomegalovirüs (Cytomegalovirus, CMV) DNA'sının taze ve dondurulmuş insan plazma numunelerinde, NeuMoDx 288 ve NeuMoDx 96 Molecular System'lar kullanılarak *in vitro* kantitasyonu için tasarlanmıştır. Bu tahlil, CMV enfeksiyonunun klinik yönetimi ve izlenmesi için hastalık ilerlemesinin klinik tablosu ve diğer laboratuvar belirteşleri ile birlikte kullanımına yönelikdir. Tahlil, kanda veya kan ürünlerinde CMV varlığının tespitine yönelik bir tarama testi olarak kullanıma yönelik değildir.

**ÖZET VE AÇIKLAMA**

Antikoagülasyon ajanı olarak EDTA veya ACD içeren steril kan toplama tüplerinde toplanan insan tam kanı, plazmanın hazırlanması için kullanılabilir. Teste hazırlık amacıyla NeuMoDx System ile uyumlu numune tübündeki plazma, işlemeye başlanması için özel bir numune tüpü taşıyıcısı kullanılarak NeuMoDx System'a yüklenir. Her bir numune için plazma örneğinin 550 µL'lik bir alikotu NeuMoDx Lysis Buffer 1 ile karıştırılır ve NeuMoDx System, hedef nükleik asidi ekstrakte etmek, real-time PCR amplifikasyon için izole DNA'yı hazırlamak ve mevcutsa amplifikasyon ürünlerini (yüksekte korunmuş bölgelerdeki CMV genomu hedefinin kısımları) amplifiye etmek ve saptamak için gerekli tüm adımları otomatik olarak gerçekleştirir. NeuMoDx CMV Quant Assay, ekstraksiyon ve amplifikasyon işlemi sırasında karşılaşabilecek NeuMoDx System veya reaktif hataların yanı sıra, potansiyel inhibe edici maddelerin varlığını izlemeye yardımcı olması amacıyla bir DNA Örnek İşleme Kontrolü (Sample Process Control, SPC1) içerir.

CMV, her yaştan insanı enfekte eden, insan herpes virüsü ailesine ait yaygın ve çift sarmallı bir DNA virüsüdür. 40 yaşına kadar nüfusun yarısından fazlasının CMV ile enfekte olmuş olduğu tahmin edilmektedir.<sup>1</sup> CMV tükürük, idrar, kan, gözyaşı, meni ve anne süti gibi vücut sıvıları yoluyla bulaşır. CMV ile enfekte olan bağılıklık sistemi sağlam kişiler genellikle belirti vermez, ancak virus ile enfeksiyon bebeklerde ve bağılıklık sistemi zayıflamış kişilerde tehlikeli olabilir. Hamile kadınlar CMV'yi doğmamış çocukların bulaştırabilir ve diğer gelişimsel ve motor gecikmelerin yanı sıra işitme kaybına da yol açabilecek konjenital CMV'ye neden olabilirler. CMV; solid organ nakli hastaları, hematopoietik hücre nakli hastaları, HIV ile enfekte hastalar ve bağılıklık düzenleyici ilaç tedavisi gören hastalar gibi bağılıklığı kısıtlanmış hastalar bakımından önemli bir patojendir.<sup>2</sup> CMV viral yük izlemesi esas olarak pnömoni, gastrointestinal kanal hastalıkları, hepatit ve ensefalit dahil olmak üzere birçok morbiditeye neden olduğu ve organ reddi ve diğer fırsatçı enfeksiyonların olasılığını artırdığı bu bağılıklığı kısıtlanmış popülasyonlarda kullanılır.

CMV enfeksiyonunun tanısı, yalnızca nükleik asit testine (Nucleic Acid Testing, NAT) dayalı değildir. NAT testi, CMV'nin erken yapısal düşük matriks proteini için polimorfonükleer lökositlerin (Polymorphonuclear Leukocytes, PMN'ler) boyanmasını içeren antijen testine ve hastada görülebilecek diğer semptomlara ek olarak kullanılır. CMV viral yük testi, antiviral tedavinin ne zaman gerekliliğini belirlemek ve bu tür tedavilerin etkinliğini izlemek için rutin olarak kullanılır.<sup>3</sup> Bağılıklığı kısıtlanmış kişilerde CMV enfeksiyonlarının yönetimi ve tedavisine ilişkin mevcut yönereler antiviral tedaviye *ne zaman* başlanacağı konusunda belirsiz olsa da, bu yönerelerin tümü, bu tür popülasyonlarda ilaçların şiddetli yan etkilerini hafifletmede yardımcı olarak antiviral tedavi başlatıldıkten sonra sürekli viral yük izlemesini gerektirir.

**PROSEDÜR PRENSİPLERİ**

NeuMoDx System üzerindeki NeuMoDx CMV Quant Assay, analizi gerçekleştirmek için NeuMoDx CMV Quant Test Strip, NeuMoDx CMV Calibrator'lar, NeuMoDx External Control'lar, NeuMoDx Lysis Buffer 1 ve NeuMoDx genel kullanım reaktiflerini kullanır. NeuMoDx CMV Quant Assay, real-time PCR ile otomatik DNA ekstraksiyonu, amplifikasyonu ve saptamasını bir araya getirir. Tam kan numuneleri, plazma için hazırlık amacıyla EDTA veya ACD tüplerinde toplanır. NeuMoDx System ile uyumlu bir numune tübündeki plazma numunesi, işleme amacıyla NeuMoDx System'a yüklenen bir Numune Tüpü Taşıyıcısına yerleştirilir. Başka operatör müdahalesi gerekmez.

NeuMoDx System'lar; hücre lizisi, DNA ekstraksiyonu ve inhibitörlerin giderilmesi işlemlerini otomatik olarak gerçekleştirmek için ısı, litik enzim ve ekstraksiyon reaktiflerinin bir bileşimini kullanır. Serbest kalan nükleik asitler, paramanyetik partiküller tarafından yakalanır. Partiküller, bağlanan nükleik asitler ile birlikte, bağlanmayan, DNA dışı bileşenlerin NeuMoDx Wash Reagent ile yıkandıktan sonra, NeuMoDx Cartridge'e yüklenir. NeuMoDx System'lar daha sonra, CMV'ye özgü hedeflerin ve SPC1 hedeflerinin PCR amplifikasyonu için gerekli olan tüm öğeleri içeren tescilli NeuDry™ amplifikasyon reaktiflerini rehidre etmek için elüsyonu yapılan DNA'yı kullanır. NeuDry PCR reaktifleri sulandırıldıktan sonra, NeuMoDx System hazırlanan PCR'ye hazır karışımı NeuMoDx Cartridge'ın içine dağıtır. Kontrol ve hedef DNA sekanslarının (mevcutsa) amplifikasyonu ve saptanması, NeuMoDx Cartridge'ın PCR bölmesi alanında gerçekleşir. NeuMoDx Cartridge ayrıca, real-time PCR'nin ardından amplikonu tutmak ve böylece temel olarak, amplifikasyon sonrası kontaminasyon riskini ortadan kaldırılmak üzere tasarlanmıştır.

Amplifiye hedefler, amplikonların ilgili hedeflerine özgü florojenik oligonükleotid prob moleküllerinin kullanıldığı hidroliz probu kimyası (yayın olarak TaqMan® kimyası olarak adlandırılır) kullanılarak gerçek zamanlı olarak saptanır.

TaqMan problemleri, oligonükleotid probunun 5' ucuna kovalent bağlanan bir floroform ve 3' ucunda bir baskılacakdan oluşur. Prob intact durumdayken floroform ve baskılacak birbirine yakındır. Bu da, baskılacak molekülünün, floroform tarafından FRET (Förster Rezonans Enerji Transferi) aracılığıyla yapılan fluoresansı baskılmasına yol açar.

TaqMan problemleri, belirli bir primer seti tarafından amplifiye edilen bir DNA bölgesi içinde bağlanacak şekilde tasarlanmıştır. Taq DNA polimerazi primeri uzattıkça ve yeni iplikçi sentezledikçe, Taq DNA polimerazının 5' ile 3' ekzönükleaz aktivitesi, şablona bağlanan probu degride eder. Probü degradasyonu, floroform salınmasına ve baskılacak ile yakın mesafeyi aşarak FRET kaynaklı baskılama etkisinin aşılmasına yol açar ve floroform fluoresans ile saptanmasını sağlar. NeuMoDx System kantitatif PCR ışıl döngüleyicide saptanan fluoresan sinyali, salınan floroform ile doğru orantılıdır ve mevcut olan hedef DNA miktarı ile korele edilebilir.

5' ucda floroform ile etiketlenmiş (Eksitasyon: 490 nm ve Emisyon: 521 nm), 3' ucda ise koyu baskılacak ile etiketlenmiş bir TaqMan probu, CMV DNA'sının saptanmasında kullanılır. SPC1'in saptanmasında TaqMan probu, 5' ucda alternatif bir fluoresan boyası (Eksitasyon: 535 nm ve Emisyon: 556 nm), 3' ucda ise koyu baskılacak ile etiketlenir. NeuMoDx System yazılımı, her amplifikasyon döngüsünden sonra TaqMan problemleri tarafından yayılan fluoresan sinyalini izler. Amplifikasyon tamamlandıktan sonra NeuMoDx System yazılımı, verileri analiz eder ve nihai sonucu (POSITIVE (POZİTİF)/NEGATIVE (NEGATİF)/INDETERMINATE (ŞÜPHELİ)/UNRESOLVED (ÇÖZÜMLENMEMİŞ)) raporlar. Sonuç POSITIVE (POZİTİF) ise NeuMoDx System yazılımı ayrıca örnek ile ilişkili kantitatif bir değer sağlar veya hesaplanan konsantrasyonun kantitasyon limitleri dahilinde olup olmadığını raporlar.

### REAKTİFLER/SARF MALZEMELERİ

#### Sağlanan Materyal

REF	içindekiler	Birim başına test	Paket başına test
201400	<b>NeuMoDx CMV Quant Test Strip</b> CMV'ye özgü TaqMan problemleri ve primerleri ve SPC1'e özgü TaqMan probu ve primerleri içeren kurutulmuş PCR reaktifleri.	16	96

#### Gerekli Olan Ancak Sağlanmayan Reaktifler ve Sarf Malzemeleri (NeuMoDx'ten Ayrı Olarak Temin Edilebilir)

REF	içindekiler
100200	<b>NeuMoDx Extraction Plate</b> Kurutulmuş paramanyetik partiküller, Litik enzim ve örnek işleme kontrolleri
800400	<b>NeuMoDx CMV Calibrators</b> Standart eğrinin geçerliliğini belirlemek için tek kullanımlik CMV Yüksek ve Düşük Kalibratör setleri
900401	<b>NeuMoDx CMV External Controls</b> NeuMoDx CMV Quant Assay'ın günlük geçerliliğini belirlemek için tek kullanımlik CMV Pozitif ve Negatif Kontrol setleri
400400	<b>NeuMoDx Lysis Buffer 1</b>
400100	<b>NeuMoDx Wash Reagent</b>
400200	<b>NeuMoDx Release Reagent</b>
100100	<b>NeuMoDx Cartridge</b>
235903	Filtreler ile Hamilton CO-RE/CO-RE II Uçlar (300 µL)
235905	Filtreler ile Hamilton CO-RE/CO-RE II Uçlar (1000 µL)

#### Gerekli Cihazlar

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

### UYARILAR VE ÖNLEMLER

- NeuMoDx CMV Quant Test Strip, yalnızca NeuMoDx System'lar ile *in vitro* tanı amaçlı kullanım içindir.
- Listelenen son kullanma tarihi geçmiş reaktifleri veya sarf malzemelerini kullanmayın.
- Ürün geldiğinde güvenlik mührü kirilmişse veya ambalaj hasar görmüşse reaktifleri kullanmayın.
- Ürün geldiğinde koruyucu kese açık veya kırıksa sarf malzemelerini veya reaktifleri kullanmayın.
- Klinik örnekleri için test sonuçlarının oluşturulabilmesi için geçerli bir test kalibrasyonu (NeuMoDx CMV Calibrator'lardan [REF 800400] yüksek ve düşük kalibratörler işlenerek oluşturulur) bulunmalıdır.

- NeuMoDx CMV Quant Assay ile test boyunca 24 saatte bir olmak üzere NeuMoDx CMV External Control'ların [REF 900401] işlenmesi gereklidir.
- Minimum numune hacmi, 32 tüplü taşıyıcı kullanılırken 1 mL EDTA/ACD plazmasıdır; 1 mL'den daha az hacimde numune kullanımı bir NeuMoDx System hatasına yol açabilir.
- Uygun olmayan sıcaklıklarda veya belirtilen saklama sürelerinden daha uzun süre saklanmış numuneler üzerinde CMV tahlilinin gerçekleştirilebilmesi, NeuMoDx CMV Quant Test Strip kullanılırken geçersiz veya hatalı sonuçlara yol açabilir.
- Her zaman tüm reaktiflerin ve sarf malzemelerinin mikrobiyal ve deoksiribonükleaz (DNaz) kontaminasyonundan kaçının. Steril DNaz içermeyen tek kullanımı tek pipetlerinin kullanılması önerilir. Her numune için yeni bir pipet kullanın.
- Kontaminasyonu önlemek için NeuMoDx Cartridge'i amplifikasyondan sonra kullanmayın veya parçalarına ayırmayın. NeuMoDx Cartridge'leri hiçbir durumda Biyolojik Tehlikeli Atık Kabından (NeuMoDx 288 Molecular System) veya Biyolojik Tehlikeli Atık Kutusundan (NeuMoDx 96 Molecular System) almayın. NeuMoDx Cartridge, kontaminasyonu engellemek üzere tasarlanmıştır.
- Açık tüp PCR testlerinin de laboratuvar tarafından yürütüldüğü durumlarda, NeuMoDx CMV Quant Test Strip'in, test için gerekli olan ilave sarf malzemelerinin ve reaktiflerin, eldiven ve laboratuvar önlüğü gibi kişisel koruyucu donanımların ve NeuMoDx System'in kontamine olmamasına dikkat edilmelidir.
- NeuMoDx reaktifleri ve sarf malzemeleri kullanılırken temiz, pudrasız, nitril eldivenler kullanılmalıdır. NeuMoDx Cartridge'in üst yüzeyine, NeuMoDx CMV Quant Test Strip'in veya NeuMoDx Extraction Plate'in folyo mühürlü yüzeyine veya NeuMoDx Lysis Buffer 1'in üst yüzeyine dokunmamaya dikkat edilmelidir. Sarf malzemeleri ve reaktifler yalnızca yan yüzeyle dokunarak kullanılmalıdır.
- Güvenlik Veri Sayfaları (Safety Data Sheet, SDS) şu adreste mevcuttur: [www.qiagen.com/safety](http://www.qiagen.com/safety)
- Testi yaptıktan sonra ellerinizi iyice yıkayın.
- Ağzıla pipetlemeyin. Numunelerin veya reaktiflerin kullanıldığı yerlerde sigara içmeyin ve bir şey yiyeip içmeyin.
- Numuneleri her zaman enfeksiyöz gibi düşünerek ve *Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*<sup>4</sup> ve CLSI Belgesi M29-A4<sup>5</sup> içinde açıklananlar gibi güvenli laboratuvar prosedürleri doğrultusunda kullanın.
- Kullanılmayan reaktifleri ve atığı ülkeye özel, federal, bölgesel, eyalete özel ve yerel yönetmelikler doğrultusunda bertaraf edin.
- Kimyasallarla çalışırken her zaman uygun laboratuvar önlüğü, tek kullanımı eldiven ve koruyucu gözlük kullanın. Daha fazla bilgi için lütfen uygun güvenlik veri sayfalarına (Safety Data Sheet, SDS) başvurun.

### ÖNLEMLER

NeuMoDx CMV Quant Test Strip	
<b>TEHLİKE</b> 	<p>İçerik: borik asit.</p> <p>Tehlike! Doğurganlığa veya doğmamış çocuğa zarar verebilir.</p> <p>Kullanım öncesinde özel talimatlar edinin. Tüm güvenlik önlemleri okunana ve anlaşılanca kadar kullanmayın. Koruyucu eldiven/koruyucu giysi/koruyucu gözlük/yüz korusunu kullanın. Maruz kalma veya kaygı DURUMUNDA: Tibbi öneri alın/yardım isteyin. Kilit altında muhafaza edin. İçeriği/kabı yerel, bölgesel, ulusal ve uluslararası yönetmelikler doğrultusunda onaylanmış bir tesiste bertaraf edin.</p>

### Acil durum bilgileri

CHEMTREC

ABD ve Kanada dışında +1 703-527-3887

### Bertaraf

Tehlikeli atığı yerel ve ulusal yönetmeliklere uygun şekilde bertaraf edin. Bu, kullanılmamış ürünler için de geçerlidir.  
Güvenlik Veri Sayfasında (Safety Data Sheet, SDS) bulunan önerileri izleyin.

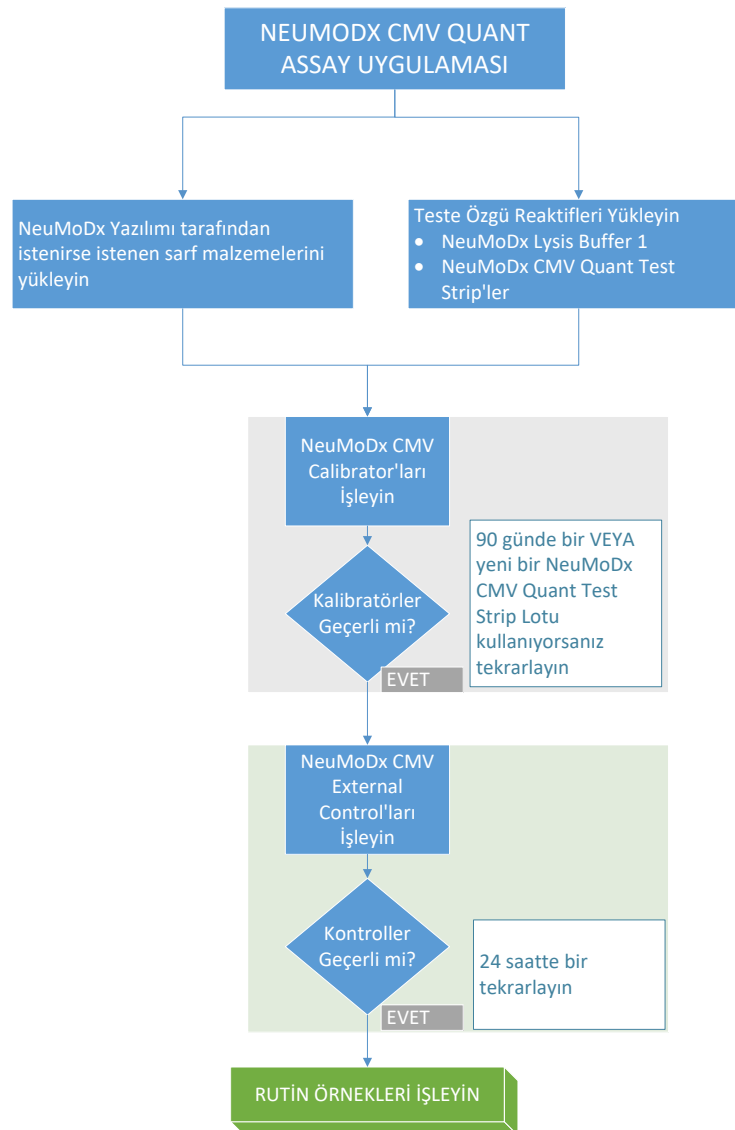
### ÜRÜNÜ SAKLAMA, KULLANMA VE STABİLİTE

- Tüm NeuMoDx reaktifleri ve sarf malzemeleri (harici kontroller ve kalibratörler hariç olmak üzere), birincil ambalajında, 18 ila 23°C sıcaklığında, ürünün etiketinde belirtilen son kullanma tarihine kadar stabildir.
- NeuMoDx System'a yüklenen bir NeuMoDx CMV Quant Test Strip, 14 gün boyunca stabildir. NeuMoDx System yazılımı, NeuMoDx System üzerinde 14 günden daha uzun süre kullanımda olan test şartlarının çıkarılmasını isteyecek ve yeni NeuMoDx CMV Quant Test Strip'lerin açılması ve NeuMoDx System'a yüklenmesi gerekecektir.
- NeuMoDx kalibratörleri ve kontrolleri enfeksiyöz değildir ancak sisteme işlendikten sonra, uygun kullanılmadığı takdirde kontaminasyona yol açabilecek hedef materyal içerdiklerinden kullanımından sonra laboratuvarın biyolojik tehlikeli atığına atılmalıdır.

### NUMUNE TOPLAMA, TAŞIMA VE SAKLAMA

1. Tüm numuneleri, enfeksiyöz ajan bulaştırma olasılığı varmış gibi kullanın.
2. Tam kanı veya birincil tüplerde saklanan hiçbir numuneyi dondurmayın.
3. Plazma numunelerini hazırlamak için tam kan, antikoagulan olarak EDTA veya ACD kullanılarak steril tüplerde toplanmalıdır. Numune toplama tüpü üreticisinin talimatlarını izleyin.
4. Yukarıda listelenen cihazlarda toplanan tam kan, plazma hazırlığı öncesi 2 °C ila 25 °C sıcaklıkta 24 saat kadar saklanabilir ve/veya taşınabilir. Plazma hazırlığı üreticinin talimatları doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.
5. Hazırlanan plazma numuneleri, işlenmeden önce NeuMoDx System'da 8 saat kadar kalabilir. İlave saklama süresi gerekliyse numunelerin soğutulması veya dondurulması önerilir.
6. Hazırlanan plazma numuneleri testten önce, 7 günü aşmamak kaydıyla 2 ila 8 °C sıcaklığında ve oda sıcaklığında maksimum 8 saat saklanmalıdır.
7. Hazırlanan numuneler, işlenmeden önce plazma için 26 haftaya kadar  $\leq 20^{\circ}\text{C}$ 'de saklanabilir. Plazma örnekleri, kullanılmadan önce 2'nin üzerinde dondurma/gözdürme döngüsüne tabi tutulmamalıdır.
  - a. Örnekler dondurulmuşsa örneklerin oda sıcaklığında (15-30 °C) tamamen çözünmesini bekleyin; eşit dağılımlı bir örnek elde etmek için vorteksleyin.
  - b. Dondurulmuş örnekler çözürüldükten sonra 8 saat içinde test gerçekleştirilmelidir.
8. Gönderilen numuneler, uygun ülke yönetmelikleri ve/veya uluslararası yönetmelikler ile uyumlu bir şekilde ambalajlanmalı ve etiketlenmelidir.
9. Numuneleri anlaşıılır bir şekilde etiketleyin ve numunelerin CMV testi için olduğunu belirtin.
10. *Test Hazırlığı* bölümüne ilerleyin.

NeuMoDx CMV Quant Assay'in genel uygulama süreci aşağıda *Şekil 1*'de özetlenmektedir.



Şekil 1: NeuMoDx CMV Quant Assay Uygulaması İş Akışı

## KULLANMA TALİMATI

### Test Hazırlığı

- Numune barkod etiketini, NeuMoDx System ile uyumlu numune tüpüne uygulayın.
- Bir transfer pipeti kullanarak, barkodlu numune (ikincil) tüpüne, 32 Tüplü Taşıyıcı kullanıyorsanız plazmanın ≥1 mL'sini, 24 Tüplü Taşıyıcı kullanıyorsanız >2 mL'sini aktarın. Plazma örneğinden numune tüpüne pihti aktarmamaya dikkat edilmelidir. Her numune için farklı bir transfer pipeti kullanın.
- İkincil tüp, işleme için kullanılan Numune Tüpü Taşıyıcısına dayalı olarak, aşağıdaki NeuMoDx System ile uyumlu tüp özelliklerini karşılamalıdır.
  - 32 Tüplü Taşıyıcı: çapı 11 mm ile 14 mm arasında ve yüksekliği 60 mm ile 120 mm arasında
  - 24 Tüplü Taşıyıcı: çapı 14,5 mm ile 18 mm arasında ve yüksekliği 60 mm ile 120 mm arasında

### NeuMoDx™ System Çalışması

Ayrıntılı talimatlar için NeuMoDx 288 ve 96 Molecular System'lar Operatör Kılavuzlarına (p/n 40600108 ve 40600317/40600655) başvurun

1. Bir veya daha fazla NeuMoDx System Test Strip taşıyıcısını, NeuMoDx CMV Quant Test Strip'ler ile doldurun ve Test Strip Carrier'ları NeuMoDx System'a yüklemek için dokunmatik ekranı kullanın.
2. NeuMoDx System yazılımı tarafından istenmesi durumunda gerekli sarf malzemelerini NeuMoDx System sarf malzemesi taşıyıcılarına ekleyin ve taşıyıcıları NeuMoDx System'a yüklemek için dokunmatik ekranı kullanın.
3. NeuMoDx System yazılımı tarafından istenmesi durumunda NeuMoDx Wash Reagent ve NeuMoDx Release Reagent'ı değiştirin, Sıvı Geçirme Atığını veya Biyolojik Tehlikeli Atık Kabını uygun şekilde boşaltın.
4. NeuMoDx System yazılımı tarafından istenirse kalibratörleri [REF 800400] ve/veya harici kontrolleri [REF 900401] gerektiği şekilde işleyin. Kalibratörler ve kontrollere ilişkin daha fazla bilgi *Sonuçları İşleme* bölümünde bulunabilir.
5. Numune/kalibratör/kontrol tüplerini standart bir 32'li Tüp Taşıyıcısına yükleyin ve tüm numune tüplerinin kapaklarının çıkarılmış olduğundan emin olun.
6. Numune Tüpü Taşıyıcısını, Otomatik Yükleyici rafındaki herhangi bir açık konuma yerleştirin ve taşıyıcıyı NeuMoDx System'a yüklemek için dokunmatik ekranı kullanın. Böylece, tanımlanan testler için yüklenen numunelerin işlenmesi başlatılır.

### SINIRLAMALAR

- NeuMoDx CMV Quant Test Strip yalnızca NeuMoDx System'lar üzerinde kullanılabilir.
- NeuMoDx CMV Quant Test Strip'in performansı antikoagulan olarak EDTA/ACD ile toplanan tam kandan hazırlanan plazma numunelerinden belirlenmiştir. NeuMoDx CMV Quant Test Strip'in diğer klinik numune türleriyle kullanımı değerlendirilmemiştir ve testin diğer numune türleri ile performans özellikleri bilinmemektedir.
- CMV saptaması örnekte bulunan organizmaların sayısına bağlı olduğundan, güvenilir sonuçlar alınması doğru numune toplama, kullanımı ve saklamaya bağlıdır.
- Kalibratörler ve harici kontroller, prospektüste önerildiği şekilde ve rutin klinik örnekler işlenmeden önce NeuMoDx System yazılımı tarafından istenmesi halinde işlenmelidir.
- Uygun olmayan numune toplama, kullanma, saklama, teknik hata veya numune tüplerinin karıştırılması sonucu hatalı sonuçlar elde edilebilir. Bunlara ek olarak, örnekteki viral partiküllerin sayısı NeuMoDx CMV Quant Assay'in tespit sınırının altında olduğu için yanlış negatif sonuçlar elde edilebilir.
- NeuMoDx System'ın kullanımı, NeuMoDx System kullanımı konusunda eğitim almış personelle sınırlandırılmıştır.
- Hem CMV hedefinin hem de SPC1 hedefinin amplifiye etmemesi durumunda geçersiz bir sonuç (Indeterminate (Şüpheli) veya Unresolved (Çözümlenmemiş)) raporlanır ve testin tekrarlanması gereklidir.
- NeuMoDx CMV Quant Assay sonucu Positive (Positif) ise ancak kantitasyon değeri kantitasyon limitlerinin ötesindeyse NeuMoDx System, saptanan CMV'nin Alt Kantitasyon Limitinin (Lower Limit of Quantitation, LLoQ) altında mı yoksa Üst Kantitasyon Limitinin (Upper Limit of Quantitation, ULQ) üstünde mi olduğunu raporlar.
- Saptanan CMV'nin LLoQ'nun altında olması durumunda NeuMoDx CMV Quant Assay, numunenin başka bir alikotu ile (istenirse) tekrarlanabilir.
- Saptanan CMV'nin ULQ'nun üstünde olması durumunda NeuMoDx CMV Quant Assay, orijinal numunenin seyreltilmiş bir alikotu ile tekrarlanabilir. CMV negatif plazmanın veya Basematrix 53 Diluent'in (Basematrix) (SeraCare, Milford, MA) 1:100 veya 1:1000 oranında bir dilüsyonu önerilir. Orijinal numunenin konsantrasyonu aşağıdaki şekilde hesaplanabilir:

$$\text{Orijinal numune konsantrasyonu} = \log_{10}(\text{seyretilme faktörü}) + \text{seyretilmiş örneğin raporlanan konsantrasyonu}.$$

- PCR inhibitörlerinin zaman zaman plazmada bulunması, bir sistem Kantitasyon Hatasına yol açabilir. Böyle bir durumda, testin 1:10 veya 1:100 oranında Basematrix'te seyreltilmiş aynı numune ile tekrarlanması önerilir.
- Pozitif bir sonuç, her zaman canlı organizmaların varlığına işaret etmez. Bununla birlikte pozitif bir sonuç, sitomegalovirus DNA'sı varlığının olası olduğu anlamına gelir.
- NeuMoDx CMV Quant Assay tarafından hedeflenen korunmuş bölgelerdeki silinme veya mutasyonlar, saptamayı etkileyebilir veya NeuMoDx CMV Quant Test Strip kullanılırken hatalı bir sonuca yol açabilir.
- NeuMoDx CMV Quant Assay'den elde edilen sonuçlar, klinik gözlemler ve doktorun ulaşabildiği diğer bilgilere ek olarak kullanılmalıdır. Test, enfeksiyon tanısı koyma amacıyla taşımamaktadır.
- Kontaminasyonu önlemek için hasta numuneleriyle yapılan çalışmalar arasında eldiven değiştirmek gibi iyi laboratuvar uygulamaları önerilir.

### **SONUÇLARI İŞLEME**

Mevcut sonuçlar, NeuMoDx System dokunmatik ekranında bulunan Results (Sonuçlar) penceresindeki "Results" (Sonuçlar) sekmesinden görüntülenebilir veya yazdırılabilir.

NeuMoDx CMV Quant Assay sonuçları NeuMoDx System yazılımı tarafından, NeuMoDx CMV Tahil Tanımlama Dosyasında (CMV Assay Definition File, EBV ADF) belirtilen karar algoritması ve sonuç işleme parametreleri kullanılarak otomatik olarak oluşturulur. NeuMoDx CMV Quant Assay sonucu, hedefin ve örnek işleme kontrolünün amplifikasyon durumuna dayalı olarak Negative (Negatif), raporlanan CMV konsantrasyonu ile Positive (Pozitif), ULoQ'nun üzerinde Positive (Pozitif), LLoQ'nun altında Positive (Pozitif), Indeterminate (Şüpheli) veya Unresolved (Çözümlenmemiş) olarak raporlanabilir. Sonuçlar, *Tablo 1*'deki karar algoritmasına dayalı olarak raporlanır.

**Tablo 1:** NeuMoDx CMV Quant Assay Karar Algoritması

Sonuç	CMV	Örnek İşleme Kontrolü (Sample Process Control, SPC1)
<b>Positive (Pozitif)</b>	[ $2 \leq Ct \leq 9$ AND (VE) EPR >2 AND (VE) EP $\geq 1500$ ] OR (VEYA) [ $9 \leq Ct \leq 41$ AND (VE) EP $\geq 1500$ ]	Geçerli değil
<b>Positive (Pozitif); Üst Kantitasyon Limitinin [Upper Limit of Quantitation, ULoQ] üzerinde (<math>\log_{10}</math> IU/mL)</b>	[CONC] (KONS.) $> 8,0 \log_{10}$ IU/mL, NO QUANT (MİKTAR YOK)	Geçerli değil
<b>Positive (Pozitif), Alt Kantitasyon Limitinin [Lower Limit of Quantitation, LLoQ] altında (<math>\log_{10}</math> IU/mL)</b>	[CONC] (KONS.) $< 1,3 \log_{10}$ IU/mL, NO QUANT (MİKTAR YOK)	Geçerli değil
<b>Negative (Negatif)</b>	Geçerli değil OR (VEYA) [ $2 \leq Ct < 9$ AND (VE) EPR $\leq 2$ ] OR (VEYA) [ $9 \leq Ct \leq 41$ AND (VE) EP $< 1500$ ] OR (VEYA) Ct $> 41$	AMPLIFIED (AMPLİFİYE) ( $28 \leq Ct \leq 34$ ) and (ve) EP $\geq 2000$
<b>Indeterminate (Şüpheli)</b>	NOT AMPLIFIED/Systems Errors Noted (AMPLİFİYE DEĞİL/Sistem Hataları Belirtilmiş)	
<b>Unresolved (Çözümlenmemiş)</b>	NOT AMPLIFIED/No System Errors Noted (AMPLİFİYE DEĞİL/Sistem Hataları Belirtilmemiş)	

EP = End Point Fluorescence (Son Nokta Floresansı) (bazal değer düzeltmesinden sonra); EPR = End Point Fluorescence Ratio (Son Nokta Floresans Oranı); Ct = Cycling Threshold (Döngü Eşiği);

Quant = Mevcut CMV'nin  $\log_{10}$  IU/mL cinsinden ifade edilen hesaplanmış miktarı. Aşağıdaki Test Hesaplaması kısmına bakın.

### **Test Hesaplaması**

1. NeuMoDx CMV Quant Assay'ın Kantitasyon aralığında olan örnekler söz konusu olduğunda, örneklerdeki CMV DNA'sı konsantrasyonu, saklanan standart eğri ile kalibrasyon katsayısının birlikte kullanılmasıyla hesaplanır.
  - a. Belirli bir NeuMoDx System'da, belirli bir NeuMoDx CMV Quant Test Strip lotu için Standart Eğri geçerliliğini belirlemek üzere işlenen NeuMoDx CMV kalibratörlerin sonuçlarına dayalı olarak bir "kalibrasyon katsayı" hesaplanır.
  - b. Kalibrasyon katsayı, CMV DNA'sı konsantrasyonunun nihai tayini için kullanılır.
2. NeuMoDx CMV Quant Assay sonuçları  $\log_{10}$  IU/mL cinsinden raporlanır.
3. Bilinmeyen örneklerin elde edilen kantitasyonu, WHO 1. CMV Uluslararası Standardına göre izlenebilirdir.

### **Test Kalibrasyonu**

Numunelerdeki CMV DNA'sı miktarını belirlemek için Standart Eğriye dayalı olan geçerli bir kalibrasyon gereklidir. Geçerli sonuçlar elde etmek için NeuMoDx Molecular, Inc. tarafından sağlanan kalibratörler kullanılarak bir test kalibrasyonu tamamlanmalıdır.

### **Harici Kalibratörler**

1. NeuMoDx CMV Calibrator'lar bir kit [REF 800400] içinde sağlanır ve Basematrix içinde hazırlanmış, enfeksiyöz olmayan kapsül içinde CMV hedefi içerir.
2. Her yeni NeuMoDx CMV Quant Test Strip lotu ile, NeuMoDx System'a yeni bir CMV Tahil Tanımlama Dosyası yüklenmişse, mevcut kalibratör setinin geçerlilik süresi (mevcut durumda 90 güne ayarlıdır) dolmuşsa veya NeuMoDx System yazılımı üzerinde değişiklik yapılmışsa bir CMV kalibratör setinin işlenmesi gereklidir.
3. NeuMoDx System yazılımı, kullanıcıyı kalibratörlerin ne zaman işlenmesi gerektiğine dair uyarır. Kalibratörler başarılı bir şekilde işleneneye kadar yeni bir test şeridi lotu test için kullanılamaz.

4. Kalibrasyon geçerliliği aşağıdaki şekilde belirlenir:
  - a) Geçerliliği belirlemek için yüksek ve düşük olmak üzere iki kalibratörler bir set işlenmelidir.
  - b) Geçerli sonuçlar elde etmek için 3 tekrarın en az 2'sinden, ön tanımlı parametreler dahilinde sonuçlar elde edilmelidir. Düşük kalibratör nominal hedefi  $3 \log_{10}$  IU/mL, Yüksek Kalibratör nominal hedefi ise  $5 \log_{10}$  IU/mL'dir.
  - c) Kalibrasyon katsayısi, test seridi lotları arasında beklenen farklılığı dikkate alacak şekilde hesaplanır; bu kalibrasyon katsayısi, nihai CMV konsantrasyonunun belirlenmesinde kullanılır.
5. Bir veya her iki kalibratörün geçerlilik kontrolünde başarısız olması durumunda, başarısız kalibratörlerin işlemesini yeni bir şişe kullanarak tekrarlayın. Kalibratörlerden birisinin geçerlilik kontrolünde başarısız olması halinde, sistem kullanıcının her iki kalibratörü de tekrar çalıştırmasını gerektirdiği için yalnızca başarısız olan kalibratörün tekrarlanması mümkündür.
6. Kalibratörlerin geçerlilik kontrolünde art arda ikinci kez başarısız olması durumunda NeuMoDx Molecular, Inc. ile iletişime geçin.

### Kalite Kontrol

Yerel yönetmelikler tipik olarak, analitik işlemin tamamının doğruluğunu ve kesinliğini izleyen kontrol prosedürlerinden laboratuvarın sorumlu olduğunu ve üzerinde değişiklik yapılmamış, onaylı bir test sistemine yönelik doğrulanmış performans özelliklerini kullanılarak test kontrol materyallerinin sayısı, türü ve sıklığının laboratuvar tarafından belirlenmesi gerektiğini belirtir.

### Harici Kontroller

1. Pozitif kontrollere yönelik Basematrix içinde enfeksiyöz olmayan kapsüle alınmış CMV hedefi içeren harici kontrol materyalleri, NeuMoDx CMV External Control'ların [REF 900401] bulunduğu bir kit içinde NeuMoDx Molecular, Inc. tarafından sağlanır.
2. Pozitif ve negatif harici kontrollerin 24 saatte bir kez işlenmesi gereklidir. Geçerli bir harici kontrol seti mevcut değilse NeuMoDx System yazılımı, kullanıcıdan örnek sonuçlarının raporlanabilmesi için bu kontrollerin işlenmesini ister.
3. Harici kontrollerin gereklisi durumunda, harici kontrol setini dondurucudan çıkarın ve şişelerin oda sıcaklığında (15-30 °C) tamamen çözünmesini bekleyin. Homojenliği sağlamak için nazikçe vorteksleyin.
4. Dokunmatik ekranı kullanarak ve Otomatik Yükleyici rafına bir Numune Tüpü Taşıyıcısı yerleştirilmiş olarak, pozitif ve negatif kontrol şişelerini NeuMoDx System'a yükleyin. NeuMoDx System barkodu tanır ve test için gerekli olan reaktiflerin veya sarf malzemelerinin bulunmaması söz konusu değilse numune tüplerini işlemeye başlar.
5. Harici kontrollerin geçerliliği, beklenen sonuca dayalı olarak NeuMoDx System tarafından değerlendirilir. Pozitif kontrol CMV Pozitif bir sonuç, negatif kontrol ise CMV Negatif bir sonuç vermelidir.
6. Harici kontroller için tutarsız sonuç işleme aşağıdaki şekilde gerçekleştirilmelidir:
  - a) Negatif kontrol örneği için Positive (Pozitif) test sonucu raporlanması, numune kontaminasyon sorununa işaret eder.
  - b) Pozitif kontrol örneği için Negative (Negatif) test sonucu raporlanması, reaktif veya cihaz ile ilgili bir sorun olduğuna işaret edebilir.
  - c) Yukarıdaki her iki durumda da, geçerlilik testinde başarısız olan kontrollerin bulunduğu yeni çözürtlümüş bir şişeyle NeuMoDx CMV harici kontrolleri tekrarlayın.
  - d) Pozitif NeuMoDx CMV harici kontrol, Negative (Negatif) sonuç raporlamaya devam ederse NeuMoDx müşteri hizmetleri ile iletişime geçin.
  - e) Negatif NeuMoDx CMV harici kontrol, Positive (Pozitif) sonuç raporlamaya devam ederse NeuMoDx müşteri hizmetleri ile iletişime geçmeden önce, TÜM reaktifleri değiştirmek de dahil olmak üzere, tüm olası kontaminasyon kaynaklarını ortadan kaldırmayı deneyin.

### Örnek İşleme (Dahili) Kontrolleri

Eksojen bir Örnek İşleme Kontrolü (Sample Process Control, SPC1), NeuMoDx Extraction Plate'e dahil edilir ve her bir örnekle, tüm nükleik asit ekstraksiyonu ve real-time PCR amplifikasyonu işleminden geçer. SPC1'e özgü primerler ve prob da her bir NeuMoDx CMV Quant Test Strip'e eklenecek, multipleks real-time PCR aracılığıyla, hedef CMV DNA'sı (varsı) ile SPC1'in varlığının saptanmasını sağlar. SPC1 amplifikasyonunun saptanması, NeuMoDx System yazılımının DNA ekstraksiyonu ve PCR amplifikasyon işlemlerinin etkililiğini izlemesini sağlar.

### Geçersiz Sonuçlar

NeuMoDx System üzerinde gerçekleştirilen bir NeuMoDx CMV Quant Assay'ın geçerli bir sonuç üretmemesi durumunda test, meydana gelen hatanın türüne dayalı olarak Indeterminate (Şüpheli) (IND) veya Unresolved (Çözümlenmemiş) (UNR) olarak raporlanır.

Örnek işleme sırasında bir NeuMoDx System hatası saptanırsa IND (Şüpheli) sonucu raporlanır. IND (Şüpheli) sonucunun raporlanması durumunda tekrar test yapılması önerilir.

UNR (Çözümlenmemiş) sonucu, CMV DNA'sı veya SPC1'in geçerli bir amplifikasyonu saptanmamışsa raporlanır; bu durum, olası bir reaktif hatasına veya inhibitörlerin varlığına işaret eder. UNR (Çözümlenmemiş) sonucunun raporlanması durumunda, ilk adım olarak tekrar test yapılabilir. Yeniden yapılan test başarısız olursa örnek inhibisyonunun etkilerini hafifletmek için seyreltilmiş bir numune kullanılabilir.

### PERFORMANS ÖZELLİKLERİ

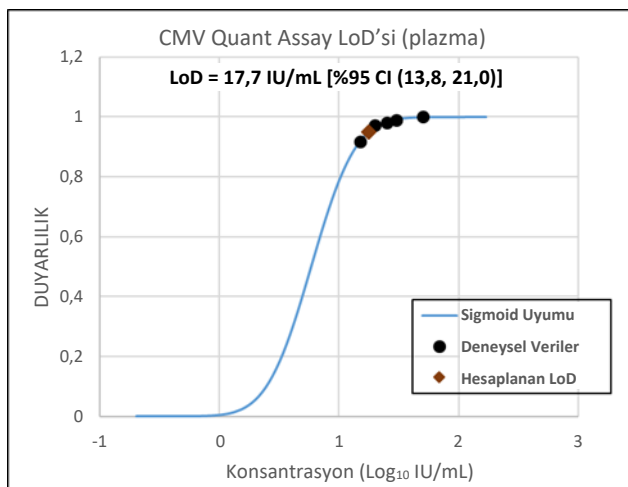
#### Analitik Duyarlılık – WHO Standardı Kullanılarak Tespit Sınırı

NeuMoDx CMV Quant Assay'ın Analitik Duyarlılığı, NeuMoDx System'lar üzerinde Tespit Sınırının (Limit of Detection, LoD) belirlenmesi için negatif numuneler ve WHO 1. Uluslararası Standardının bir dilüsyon serisi, taramış negatif insan plazmasında test edilerek karakterize edilmiştir. LoD, Probit tarzı analiz tarafından belirlendiği şekilde, %95 oranında saptanan en düşük hedef seviyesi olarak tanımlanmıştır. Çalışma, 3 gün boyunca birçok sistem arasında birçok NeuMoDx reaktif lotu ile gerçekleştirılmıştır. Her sistem, her bir dilüsyon seviyesinde günde 18 tekrar işlemiştir. Saptama oranları *Tablo 2*'de gösterilmektedir.

**Tablo 2:** NeuMoDx CMV Quant Assay'ın LoD'sinin Belirlenmesi İçin Pozitif Saptama Oranları

Hedef Konsantrasyon [IU/mL]	Hedef Konsantrasyon [ $\log_{10}$ IU/mL]	PLAZMA		
		Geçerli Testlerin Sayısı	Pozitiflerin Sayısı	Saptama Oranı
50	1,70	108	108	%100,0
30	1,48	108	107	%99,1
25	1,40	108	106	%98,1
20	1,30	108	105	%97,2
15	1,18	108	99	%91,7
NEG	---	108	0	%0,0

NeuMoDx CMV Quant Assay'ın gB1 varyantı için plazmada LoD'sinin 13,8-21,0 IU/mL ( $1,14\text{--}1,32 \log_{10}$  IU/mL) %95 Güven Aralığı (CI) ile 17,7 IU/mL ( $1,25 \log_{10}$  IU/mL) olduğu belirlenmiştir [*Şekil 2*]. Genotipler arası LoD, doğruluk oranı analiziyle 20,0 IU/mL ( $1,30 \log_{10}$  IU/mL) olarak belirlenmiştir.



**Şekil 2:** NeuMoDx CMV Quant Assay'ın Plazma Örneklerinde LoD'sini Belirlemek İçin Kullanılan Probit Tarzı Analiz

#### Analitik Duyarlılık – Kantitasyon Limiti – Alt Kantitasyon Limiti (LLoQ)

Alt Kantitasyon Limiti (Lower Limit of Quantitation, LLoQ), >%95 saptama oranına ulaşan VE TAE'nin  $\leq 1,0$  olduğu en düşük hedef seviyesi olarak tanımlanır. LLoQ'yu belirlemek üzere, LoD hesaplamasının bir parçası olarak >%95 saptama raporladığı gösterilen her bir CMV hedef seviyesi için toplam analitik hata (Total Analytical Error, TAE) hesaplanmıştır. TAE aşağıdaki şekilde tanımlanır:

$$\text{TAE} = \text{sapma} + 2 * \text{SD} \text{ (Westgard İstatistiği)}$$

Sapma, hesaplanan konsantrasyon ile beklenen konsantrasyonun ortalaması arasındaki farkın mutlak değeridir. SD, örneğin belirlenen miktar değerinin standart sapmasını belirtir.

LLoQ çalışmásında kullanılan 5 seviyede CMV (gB1 varyantı) plazma numunesinin derlenen sonuçları *Tablo 3*'te gösterilmektedir. Bu veri setine ve önceden belirlenen LoD değerine dayalı olarak LLoQ, 20,0 IU/mL ( $1,30 \log_{10}$  IU/mL) olarak belirlenmiş ve genotipler arası doğrulanmıştır.

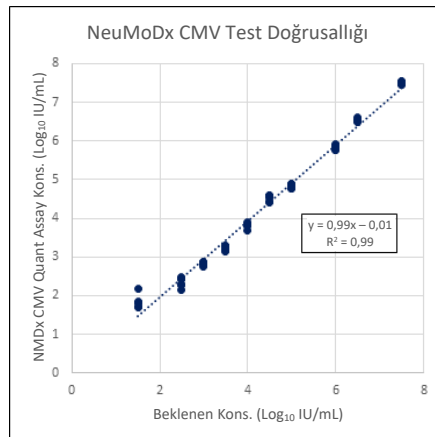
**Tablo 3:** NeuMoDx CMV Quant Assay LLoQ'su, Sapma ve TAE ile

Hedef Kons. [IU/mL]	Hedef Kons. [log <sub>10</sub> IU/mL]	Plazma				
		Ortalama Kons. [log <sub>10</sub> IU/mL]	Saptama (%)	SD	Sapma	TAE
50	1,70	1,75	100,0	0,16	0,05	0,37
30	1,48	1,62	99,1	0,24	0,14	0,62
25	1,40	1,56	98,1	0,19	0,17	0,55
20	1,30	1,57	97,2	0,22	0,27	0,72
15	1,18	1,52	91,7	0,21	0,35	0,78

Bu çalışmaların sonucuna dayalı olarak, NeuMoDx CMV Quant Assay'in LoD ve LLoQ değerlerinin her ikisi de 20,0 IU/mL [1,30 log<sub>10</sub> IU/mL] olarak belirlenmiştir.

#### Üst Kantitasyon Limitinin (Upper Limit of Quantitation, ULoQ) Doğrusallığı ve Belirlenmesi

NeuMoDx CMV Quant Assay'in Üst Kantitasyon Limiti (Upper Limit of Quantitation, ULoQ) ve doğrusallığı, NeuMoDx kapsül içinde CMV hedefi ve Exact CMV Positive Control (Exact Diagnostics, Fort Worth, TX) kullanılarak bir dilüsyon serisi hazırlanarak, plazma içinde 1. WHO Uluslararası Standardına göre belirlenmiş izlenebilirlik ile ortaya konmuştur. 8-1,7 log<sub>10</sub> IU/mL konsantrasyon aralığını kapsayacak bir panel oluşturmak üzere, havuzda birleştirilmiş CMV negatif plazma içinde 9 üyesi bir panel hazırlanmıştır. NeuMoDx CMV Quant Assay'in ULoQ değeri 8,0 log<sub>10</sub> IU/mL olarak belirlenmiştir. NeuMoDx System tarafından raporlanan CMV tahlili konsantrasyonları, beklenen değerler ile karşılaştırmalı olarak **Şekil 3'te** sunulmaktadır.



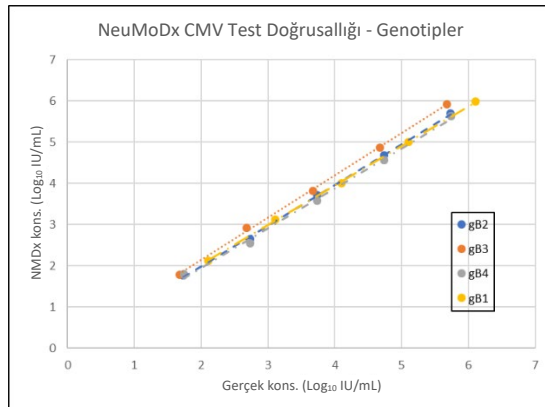
**Şekil 3:** NeuMoDx CMV Quant Assay'in Doğrusallığı

#### Genotipler Arası Doğrusallık

NeuMoDx CMV Quant Assay'in dört CMV genotipi (gB1, gB2, gB3 ve gB4) arasındaki doğrusallığı, havuzda birleştirilmiş CMV negatif plazma içinde hazırlanan her bir CMV genotipinin beş farklı konsantrasyonu test edilerek karakterize edilmiştir. Bu çalışmada test edilen CMV hedeflerinin seviyeleri, kaynak numunenin konsantrasyonuna bağlı olmuş ve dolayısıyla genotipler arasında farklılık göstermemiştir. Çalışma, 4 genotipten her birinin 6 tekrarının 5 konsantrasyonda test edilmesiyle gerçekleştirılmıştır. Dört CMV genotipi arasındaki doğrusallık, **Tablo 4** ve **Şekil 4'te** sunulmaktadır.

**Tablo 4:** NeuMoDx CMV Quant Assay'in Genotipler Arası Doğrusallığı

Genotip	Doğrusallık Denklemi $y = \text{NeuMoDx CMV Assay Kantitasyonu}$ $x = \text{Beklenen Kantitasyon}$	R <sup>2</sup>
gB1	$y = 0,960x + 0,103$	0,994
gB2	$y = 0,989x + 0,009$	0,996
gB3	$y = 1,023x + 0,099$	0,967
gB4	$y = 0,968x + 0,004$	0,992



Şekil 4: NeuMoDx CMV Quant Assay'in Genotipler Arası Doğrusallığı

### Analitik Özgüllük – Çapraz Reaktivite

Analitik özgüllük, kan/plazma numunelerinde sıkılıkla bulunan 35 organizmanın yanı sıra CMV'ye filogenetik olarak benzeyen türler çapraz reaktivite bakımından taranarak ortaya konmuştur. Organizmalar, 5-6 organizmalık havuzlarda hazırlanmış ve yüksek konsantrasyonda test edilmiştir. Test edilen organizmalar, *Tablo 5*'te gösterilmektedir. Test edilen hiçbir organizmada, NeuMoDx CMV Quant Assay'in %100 analitik özgüllüğünü doğrulayan hiçbir çapraz reaktivite gözlemlenmemiştir.

Tablo 5: Analitik Özgüllüğü Göstermek İçin Kullanılan Patojenler

Hedef Dışı Organizmalar						
BK Polyomavirüs	Adenovirus tip 5	Herpes Simplex Virüsü tip 1	<i>Clostridium perfringens</i>	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	<i>Streptococcus pneumoniae</i>	
Epstein-Barr Virüsü	Hepatit C Virüsü	Herpes Simplex Virüsü tip 2	<i>Enterococcus faecalis</i>	<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	<i>Streptococcus pyogenes</i>	
İnsan Herpes Virüsü tip 6	Parvovirus B19	Varicella-Zoster Virüsü	<i>Escherichia coli</i>	<i>Propionibacterium acnes</i>	<i>Aspergillus niger</i>	
İnsan Herpes Virüsü tip 7	JC Virüsü	HIV 1	<i>Klebsiella pneumoniae</i>	<i>Salmonella typhimurium</i>	<i>Candida albicans</i>	
İnsan Herpes Virüsü tip 8	İnsan Papilloma Virüsü 16	HIV 2	<i>Listeria monocytogenes</i>	<i>Staphylococcus aureus</i>	<i>Cryptococcus neoformans</i>	
Hepatit B Virüsü	İnsan Papilloma Virüsü 18	<i>Chlamydia trachomatis</i>	<i>Mycobacterium avium</i>	<i>Staphylococcus epidermidis</i>		

### Analitik Özgüllük – Olumsuz Etkileyen Maddeler, Kommensal Organizmalar

NeuMoDx CMV Quant Assay, yukarıda *Tablo 5* içinde listelenen çapraz reaktivite testi için hazırlanan organizma havuzlarının aynısı kullanılarak, hedef dışı organizmaların varlığında olumsuz etkileşim bakımından değerlendirilmiştir. Negatif CMV plazmasına, 4-7'li gruplar halinde havuzda birleştirilen organizmalar ve ayrıca  $3 \log_{10}$  IU/mL konsantrasyonda CMV hedefi eklenmiştir. Olumsuz etkileyen ajan içermeyen kontrol numunelerinden minimum kantitasyon sapması ile gösterildiği şekilde, bu kommensal organizmaların varlığında önemli ölçüde bir olumsuz etkileşim gözlemlenmemiştir.

### Analitik Özgüllük – Olumsuz Etkileyen Maddeler, Endojen ve Eksojen Maddeler

NeuMoDx CMV Quant Assay, CMV klinik plazma numunelerinde karşılaşılan tipik eksojen ve endojen olumsuz etkileyen maddelerin varlığında değerlendirilmiştir. Bunlara, anormal ölçüde yüksek seviyede kan bileşenlerinin yanı sıra *Tablo 6*'da sınıflandırılan yaygın antiviral ilaçlar da dahildir. Her madde,  $3 \log_{10}$  IU/mL CMV eklenmiş, taramış CMV negatif insan plazmasına eklenmiştir ve örnekler olumsuz etkileşim bakımından analiz edilmiştir. Bunlara ek olarak, CMV enfeksiyonu ile ilişkili yaygın hastalık durumu plazması da olası olumsuz etkileşim bakımından test edilmiştir. Test edilen tüm maddelerin ortalama konsantrasyonu ve sapması, aynı seviyede CMV eklenmiş kontrol örnekleri ile karşılaştırılmış olarak *Tablo 7*'de raporlanmıştır. Eksojen ve endojen maddelerden hiçbir, NeuMoDx CMV Quant Assay'in özgüllüğünü etkilememiştir.

**Tablo 6:** Etkileşim Testi – Eksojen Ajanlar (İlaç Sınıflandırmaları)

Havuz	İlaç adı	Sınıflandırma	Havuz	İlaç adı	Sınıflandırma
Havuz 1	Azatioprin	İmmüenosüpresan	Havuz 4	Trimetoprim	Antibiyotik
	Siklosporin	İmmüenosüpresan		Vankomisin	Antibiyotik
	Foskarnet	Antiviral (Herpesviridae)		Takrolimus	İmmüenosüpresan
	Gansiklovir	Antiviral (CMV)		Everolimus	İmmüenosüpresan
	Valgansiklovir hidroklorür	Antiviral (CMV)		Klavulanat potasyum	Antibiyotik
Havuz 2	Prednizon	Kortikosteroid/İmmüenosüpresan	Havuz 5	Famotidin	Histamin reseptör antagonistisi
	Sidofovir	Antiviral (CMV)		Sulfametoksazol	Antibiyotik
	Sefotetan	Antibiyotik (geniş spektrumlu)		Valasiklovir	Antiviral (Herpesviridae)
	Sefotaksim	Antibiyotik (geniş spektrumlu)		Letermovir	Antiviral (CMV)
	Flukonazol	Antifungal		Tikarsilin disodyum	Antibiyotik
Havuz 3	Mikofenolat mofetil	İmmüenosüpresan		Leflunomid	İmmüenosüpresan
	Mikofenolat sodyum	İmmüenosüpresan			
	Piperasilin	Antibiyotik			
	Sirolimus/Rapamisin	İmmüenosüpresan			
	Tazobaktam	Modifiye antibiyotik			

**Tablo 7:** Etkileşim Testi – Eksojen ve Endojen Ajanlar

Endojen	Ortalama Kons.	Sapma
	$\log_{10}$ IU/mL	$\log_{10}$ IU/mL
Hemoglobin	2,97	0,07
Trigliceritler	3,03	0,13
Bilirubin	3,01	0,11
Albümin	2,88	-0,02
Eksojen (İlaçlar)	Ortalama Kons.	Sapma
	$\log_{10}$ IU/mL	$\log_{10}$ IU/mL
Havuz 1: Azatioprin, Siklosporin, Foskarnet, Gansiklovir, Valgansiklovir hidroklorür	2,88	-0,02
Havuz 2: Prednizon, Sidofovir, Sefotetan, Sefotaksim, Flukonazol	2,91	0,01
Havuz 3: Mikofenolat mofetil, Mikofenolat sodyum, Piperasilin, Sirolimus/Rapamisin, Tazobaktam	2,98	0,08
Havuz 4: Trimetoprim, Vankomisin, Takrolimus, Everolimus, Klavulanat potasyum	3,05	0,15
Havuz 5: Famotidin, Sulfametoksazol, Letermovir, Valasiklovir, Tikarsilin disodyum, Leflunomid	2,87	-0,03
Hastalık Durumu	Ortalama Kons.	Sapma
	$\log_{10}$ IU/mL	$\log_{10}$ IU/mL
Antinükleer Antikor (ANA)	2,90	0,00
Sistemik Lupus Eritematozus (SLE)	3,04	0,14
Romatoid Artrit	2,99	0,09

### Laboratuvar İçi Kesinlik

NeuMoDx CMV Quant Assay'ın kesinliği, Exact CMV Positive Control (Exact Diagnostics, Fort Worth, TX) ile hazırlanan CMV numunelerinden oluşan 4 üyesi bir panelin 3 tekrarı, iki NeuMoDx 288 System ve bir NeuMoDx 96 System kullanılarak 12 gün boyunca günde iki kez test edilerek belirlenmiştir. Çalışma içi, gün içi ve Sistem içi kesinlikler karakterize edilmiş ve genel standart sapmanın  $\leq 0,15 \log_{10}$  IU/mL olduğu belirlenmiştir. Sistemler, günler veya çalışmalar arasında, *Tablo 8*'de gösterildiği gibi mükemmel kesinlik ortaya konmuştur. Operatör, NeuMoDx System kullanılarak örnek işlemede önemli bir role sahip olmadığı için operatörler arası kesinlik karakterize edilmemiştir.

**Tablo 8:** Laboratuvar İçi Kesinlik – NeuMoDx System'larda NeuMoDx CMV Quant Assay

Hedef CMV Kons. [ $\log_{10}$ IU/mL]	Ortalama CMV Kons. [ $\log_{10}$ IU/mL]	Sistem İçi SD	Gün İçi SD	Çalışma İçi SD	Genel (Laboratuvar İçi) SD
5,7	5,64	0,09	0,09	0,07	0,13
4,7	4,58	0,10	0,10	0,08	0,14
3,7	3,60	0,09	0,09	0,07	0,12
2,7	2,62	0,13	0,13	0,10	0,15

### Lotlar Arası Yeniden Üretilenbilirlik

NeuMoDx CMV Quant Assay'ın lotlar arası yeniden üretilenbilirliği, temel reaktifler olan NeuMoDx Lysis Buffer 1, NeuMoDx Extraction Plate'leri ve NeuMoDx CMV Quant Test Strip'lerin üç farklı lotu kullanılarak belirlenmiştir. Exact CMV Control ile hazırlanan CMV'nin 4 üyesi bir paneli, performansı değerlendirmek için kullanılmıştır. Test, 6 gün boyunca üç sistemde üç reaktif lotu kullanılarak gerçekleştirilmiştir. Lot içi ve lotlar arası farklılık analiz edilmiş ve sonuçlar *Tablo 9*'da sunulmuştur. Maksimum genel sapma  $0,12 \log_{10}$  IU/mL, maksimum genel standart sapma ise  $0,39 \log_{10}$  IU/mL olmuştur. Tüm panel üyelerinin kantitasyonu tolerans spesifikasyonu dahilinde olduğu için lotlar arasında eş değer performans ortaya konmuştur.

**Tablo 9:** Lotlar Arası Yeniden Üretilenbilirlik – NeuMoDx CMV Quant Assay

Hedef CMV Kons. [ $\log_{10}$ IU/mL]	Ortalama CMV Kons. [ $\log_{10}$ IU/mL]	N (Lot Başına Geçerli Sonuçlar)	Sapma	Lotlar Arası SD	Lot İçi SD	Genel SD
5,7	5,65	36	0,05	0,27	0,15	0,31
4,7	4,63	36	0,07	0,22	0,13	0,26
3,7	3,58	36	0,12	0,34	0,18	0,39
2,7	2,64	36	0,06	0,12	0,14	0,18

### Kontrolün Etkinliği

SPC1, NeuMoDx CMV Quant Assay'e, işleme adımı hatalarını veya tahlilin performansını olumsuz etkileyen inhibisyonu raporlamak üzere eklenmiştir. Etkilik, örnek işleme sırasında potansiyel olarak gerçekleşebilecek ve NeuMoDx System'ın performans izleme sensörleri tarafından *saptanamayabilecek* kritik işleme adımı hatalarını temsil eder nitelikte koşullar altında test edilmiştir. Pozitif ( $3 \log_{10}$  IU/mL'de) ve negatif numuneler, şu koşullar altında bir kontrolün varlığında değerlendirilmeye tabi tutulmuştur: inhibitör varlığı, yıkama solüsyonu sağlanmadı ve yıkama üfleme yok. CMV saptaması/kantitasyonu üzerinde olumsuz etkisi olan işleme verimsizlikleri, SPC1 hedefinin performansı ile *Tablo 10*'da gösterildiği şekilde yansımıştır. Test edilen tüm durumlarda, örnek işleme kontrolünün işleme verimsizliklerini ve inhibitörlerin varlığını yeterli ölçüde izlediği veya beklenen işleme verimsizliğinin ne SPC1 saptaması ne de CMV saptaması ve kantitasyonu üzerinde önemli bir olumsuz etki oluşturmadığı ortaya konmuştur. Dolayısıyla SPC1, NeuMoDx System'da tahlil performansını etkili bir şekilde izleme konusunda başarı göstermiştir.

**Tablo 10:** Örnek İşleme Kontrolünün Etkinliği

Test Edilen İşleme Adımı Hatası	Örnek İşleme Kontrolü 1 Amplifikasyon Durumu	CMV Hedefi Amplifikasyon Durumu	Tahlil Sonucu
Presence of Inhibitor (İnhibitor Varlığı)	Not Amplified (Amplifiye Değil)	Not Amplified (Amplifiye Değil)	Unresolved (Çözümlenmemiş)
No Wash Delivered (Yıkama Sağlanmadı)	Not Amplified (Amplifiye Değil)	Not Amplified (Amplifiye Değil)	Unresolved (Çözümlenmemiş)
No Wash Blowout (Yıkama Üfleme Yok)	Amplified (Amplifiye)	Amplified (Amplifiye)	$0,3 \log_{10}$ IU/mL Kontrol dahilinde Kantitasyon ile Positive (Pozitif)

### Geçerli Sonuçlar Oranı

NeuMoDx System'larda NeuMoDx CMV Assay'ın performans değerlendirmesi sırasında elde edilen verilerin geriye dönük bir analizi, geçerli sonuçların yüzdesini belirlemeye kullanılmıştır. Geçerli test sonuçları Positive (Pozitif) veya Negative (Negatif) olarak raporlanır; geçersiz test sonuçları ise hedefin ve örnek işleme kontrolünün amplifikasyon durumuna dayalı olarak Indeterminate (Şüpheli) (IND) veya Unresolved (Çözümlenmemiş) (UNR) olarak raporlanabilir. IND (Şüpheli) sonucu tipik olarak, hedef ve/veya dahili işleme kontrolünün amplifiye olmasına neden olan bir arızaya yol açan cihaz hatasından kaynaklanır. UNR (Çözümlenmemiş) sonucu, saptanan bir cihaz arızası bulunmadığı halde hem hedef hem de dahili işleme kontrolünün amplifiye olmaması durumunda örnekler atlanır. Geriye dönük analize, hem NeuMoDx 288 hem de NeuMoDx 96 System'larda elde edilen verilerin dahil olduğu 1.100 ayrı NeuMoDx CMV Quant Assay sonucu dahil edilmiştir. UNR (Çözümlenmemiş) oranının %0,91 (10/1100), IND (Şüpheli) oranının ise %0,36 (4/1100) olduğu belirlenmiştir; bu sonuçlar analizin kabul kriterlerini karşılamaktadır. Bu nedenle, NeuMoDx CMV Assay'ın NeuMoDx System'lar arası geçerli sonuç oranının, %95 CI (97,9-99,2) ile %98,7 olduğu sonucuna varılmıştır.

### Çapraz Kontaminasyon

NeuMoDx CMV Quant Assay'ın çapraz kontaminasyon oranı, dönüşümlü olarak yüksek pozitif ve negatif numuneler bulunduran üç set CMV numunesi test edilerek belirlenmiştir. Bu işlem toplamda, CMV negatif plazmanın 108 tekrarının ve  $6,0 \log_{10}$  IU/mL'de CMV eklenen plazmanın 108 tekrarının test edilmesini içermiştir. Negatif numunenin 108 tekrarının tümü negatif olarak raporlanmıştır; bu da, NeuMoDx System'da örnek işleme sırasında çapraz kontaminasyon gerçekleşmediğini göstermektedir.

### Numune Matriks Eşdeğerliği

Plazma hazırlığı için etilenediamintetraasetik asit (Ethylenediaminetetraacetic Acid, EDTA) ve asit sitrat dekstroz (Acid Citrate Dextrose, ACD) toplama tüplerinde toplanan tam kan arasındaki numune matriks eşdeğerliğini göstermek için test gerçekleştirilmiştir. Taze ve dondurulmuş plazma numuneleri arasında (iki tip tüpte toplanmıştır) eşdeğerliği belirlemek için ilave testler gerçekleştirilmiştir. Taze numuneler, üç seviyede CMV eklenip eşdeğerlik bakımından test edilene kadar  $4^{\circ}\text{C}$ 'de tutulmuştur. Daha sonra, örnekler minimum 24 saat boyunca  $-20^{\circ}\text{C}$ 'de dondurulmuştur. Bu dondurarak saklama süresinden sonra numuneler çözürülmüş ve yeniden test edilmiştir. Taze/dondurulmuş plazmanın yanı sıra EDTA/ACD plazma numunelerinden elde edilen sonuçlar, regresyon analizi ile eşdeğerlik bakımından karşılaştırılmıştır. Veriler, EDTA ve ACD plazma numuneleri ile taze ve dondurulmuş plazma numuneleri arasındaki mükemmel eşdeğerliği, 1,0'a 0,02 dahilindeki eğimlerle ve çok düşük sapmaya (kesişim), aşağıdaki Tablo 11'de sunulduğu şekilde ortaya koymuştur.

**Tablo 11:** Numune Matriks Eşdeğerliği

Parametre Gerekliliği	ACD/K2EDTA		Taze/Dondurulmuş	
	Taze	Dondurulmuş	ACD	EDTA
Eğim [0,9-1,1]	1,000	0,982	1,014	1,000
Kesişim [ $<0,5 \log_{10}$ IU/mL]	-0,050	0,018	-0,061	0,020
<i>p</i> değeri > 0,05	0,848	0,644	0,895	0,631

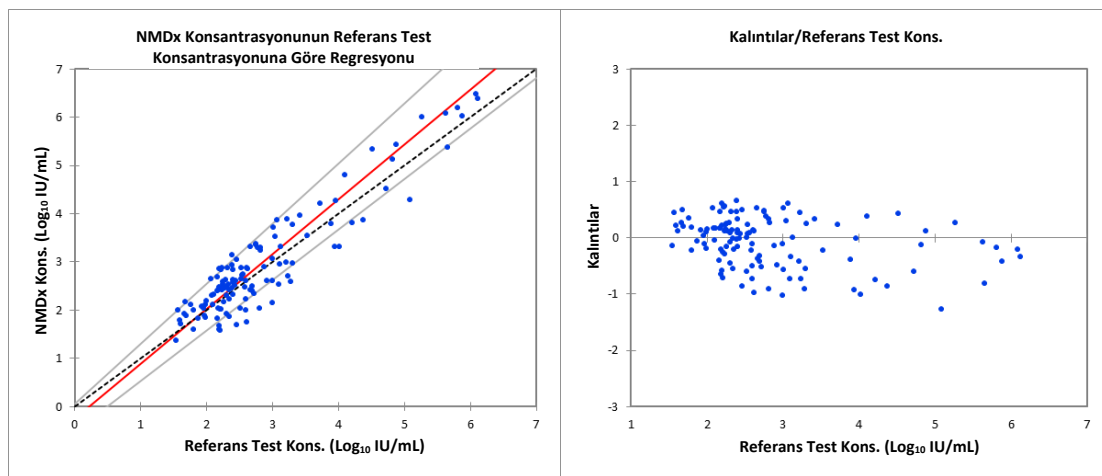
### Klinik Yöntem Karşılaştırması

NeuMoDx CMV Quant Assay'ın kantitatif performansı, CMV ile enfekte olan hastalardan seyreltilmemiş klinik numuneler test edilerek, FDA/CE onaylı karşılaştırma tahlillerine göre değerlendirilmiştir. Test, dört harici referans laboratuvarından elde edilen, tanıtıcı bilgileri gizlenmiş, kalıntı, klinik numuneler ile tek kör çalışma yoluyla NeuMoDx'te kurum içi olarak gerçekleştirilmiştir. Birden fazla NeuMoDx Molecular System arasında, (tek) körlü çalışma yöntemiyle NeuMoDx CMV Quant Assay kullanılarak toplam 284 plazma numunesi işlenmiştir.

NeuMoDx Molecular System'larda elde edilen işleme ve sistem hataları minimum düzeyde olmuştur ve kriterleri karşılamıştır. Örnekler için toplamda 3 Indeterminate (Şüpheli) (IND) sonuç elde edilmiş, bu da %95 CI (%0,27-3,32) ile %1 genel ilk IND (Şüpheli) oranıyla sonuçlanmıştır. Bu 3 numuneyi normal iş akışında tekrar işlemek için yeterli hacim kalmamıştır. Başlangıçta 10 Unresolved (UNR) (Çözümlenmemiş) sonucu elde edilmiştir ancak UNR (Çözümlenmemiş) sonuçları için Basematrix'te 1:10 oranında dilüsyon için CMV Quant Assay tarafından önerilen prosedür izlendiğinde, uygun şekilde seyreltilen 10 UNR (Çözümlenmemiş) örneğin tümünün tekrar testi yapıldığında geçerli sonuçlar elde edilmiştir. Dolayısıyla, yetersiz hacim nedeniyle tekrar testi yapılamayan Indeterminate (Şüpheli) sonuçlarından ötürü Toplam İşleme Hata Oranı, %95 CI (%0,27-%3,3) ile %1,06 olmuştur.

Quantitation Error (Kantitasyon Hatası) bayrağı oluşturan 4 örnek olmuş, bu 4 örneğin 3'ünde, geçerli bir kantitatif sonuç elde etmek adına Basematrix'te örneğin 1:10 oranında bir dilüsyonun kullanıldığı önerilen prosedür uyarınca tekrar testi yapılmıştır. Çalışmada elde edilen 283 geçerli sonuçtan 129 örnek, referans testler tarafından atanmış ilgili konsantrasyon değerleriyle birlikte NeuMoDx CMV Assay tarafından Positive (Pozitif) olarak raporlanmıştır. Bu örneklerden altısından referans test tarafından LLoQ altında olduğu raporlanmış ve birinin ULoQ üzerinde olduğu raporlanmıştır. Dolayısıyla toplam 123 örneğin, hem NeuMoDx CMV Quant Assay hem de referans CE-IVD testleri tarafından atanmış ilgili konsantrasyon değerleri mevcut olmuştur ve bu örnekler kantitatif korelasyon analizinde kullanılmıştır. Deming Regresyon ve Passing-Bablok Regresyon analizleri, NeuMoDx CMV Assay ile elde edilen konsantrasyon değerleri ile referans testler tarafından raporlanan değerleri korele etmek için kullanılmıştır.

Deming Regresyon uyumu ve Passing-Bablok uyumu kullanılarak test edilen tüm örnekler için NeuMoDx CMV Quant Assay konsantrasyonları ve referans testlerin konsantrasyon değerleri arasındaki korelasyonu temsil etmek üzere eşdeğerlik grafikleri oluşturulmuştur ve **Şekil 5'te** sunulmuştur.



**Şekil 5:** Eşdeğerlik (*sol*) ve Kalıntı (*sağ*) Grafikleri – NeuMoDx CMV Quant Assay Sonuçlarının Passing-Bablok Regresyon Analizine dayalı TÜM örnekler için Referans Test Sonuçlarıyla Kıyaslama Analizi (her iki NeuMoDx System'da).

Deming Regresyon uyumunun kalitesi, %95 CI (1,0, 1,2) ile 1,1 değerinde eğim katsayısi ve %95 CI (-0,39, 0,03) ile -0,18 değerinde bir kesim (sapma) ile gösterilmiştir. Bu da, NeuMoDx CMV Quant Assay ile Referans testler arasında elde edilen konsantrasyon sonuçlarının, kabul edilebilir sapma değeriyle birbirine yüksek ölçüde korel olduğunu göstermiştir. Passing-Bablok doğrusal uyumunun kalitesi, %95 CI (1,0, 1,2) ile 1,1 değerinde eğim katsayısi ve %95 CI (-0,51, 0,06) ile -0,24 değerinde bir kesim (sapma) ile gösterilmiştir. Bu da, NeuMoDx CMV Quant Assay ile Referans testler arasında elde edilen konsantrasyon sonuçlarının, *Tablo 12*'de gösterildiği gibi, kabul edilebilir sapma değeriyle birbirine yüksek ölçüde korel olduğunu göstermiştir.

**Tablo 12:** Deming ve Passing-Bablok Doğrusal Regresyon Analizinin Özeti

Deming Analizi		Passing-Bablok Analizi	
Kesişim	Eğim Katsayısı	Kesişim	Eğim Katsayısı
-0,18 %95 CI (-0,39, 0,03)	1,1 %95 CI (1,0, 1,2)	-0,24 %95 CI (-0,51, 0,06)	1,1 %95 CI (1,0, 1,2)

## REFERANSLAR

1. Centers for Disease Control (CDC). Cytomegalovirus (CMV) and Congenital CMV Infection. (2018). Retrieved from <https://www.cdc.gov/cmv/clinical/features.html>
2. Kraft, C. S., Armstrong, W. S., & Caliendo, A. M. (2012). Interpreting quantitative cytomegalovirus DNA testing: understanding the laboratory perspective. Clinical infectious diseases, 54(12), 1793-1797.
3. A Ross, S., Novak, Z., Pati, S., & B Boppana, S. (2011). Overview of the diagnosis of cytomegalovirus infection. Infectious Disorders-Drug Targets (Formerly Current Drug Targets-Infectious Disorders), 11(5), 466-474.
4. Centers for Disease Control and Prevention. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 6th edition. HHS Publication HHS Publication No. (CDC) 300859, Revised June 2020
5. Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI). Protection of Laboratory Workers from Occupationally Acquired Infections; Approved Guideline – Fourth Edition. CLSI document M29-A4; May 2014.

## TİCARİ MARKALAR

NeuMoDx™, NeuMoDx Molecular, Inc. firmasının ticari markasıdır.

NeuDry™, NeuMoDx Molecular, Inc. firmasının ticari markasıdır.

TaqMan®, Roche Molecular Systems, Inc. firmasının tescilli ticari markasıdır.

Bu belgede görülebilecek diğer tüm ürün isimleri, ticari markalar ve tescilli ticari markalar ilgili sahiplerinin mülkiyetindedir.

### SEMBOLLER

Aşağıdaki semboller, kullanma talimatında veya ambalaj ve etiketler üzerinde bulunabilir:

SEMBOL	ANLAMI
R only	Yalnızca reçete ile kullanılır
	Üretici
	<i>in vitro</i> tanı amaçlı tıbbi cihaz
	Avrupa Topluluğu yetkili temsilcisi
	Katalog numarası
	Parti kodu
	Son kullanma tarihi
	Sıcaklık limiti
	Nem sınırlaması
	Tekrar kullanmayın
	<n> test için yeterli içerik
	Kullanma talimatına bakın
	Dikkat
	Biyolojik riskler
	CE işaretü
	Sağlık Tehlikesi
	Tehlike



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

Teknik destek/Vijilans raporlaması: [support.qiagen.com](mailto:support.qiagen.com)  
Patent: [www.neumodx.com/patents](http://www.neumodx.com/patents)



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

