

Aptima HPV Assay

Pro diagnostické použití *in vitro*.

Pouze pro export z USA.

Obecné informace	2
Určené použití	2
Souhrn a vysvětlení testu	2
Principy metody	3
Varování a bezpečnostní opatření	4
Požadavky na skladování reagencí a manipulaci s nimi	6
Odběr a uchovávání vzorku	7
Postupy kontroly kvality	21
Interpretace testu	22
Omezení	23
Očekávané výsledky testů systému Tigris DTS: Prevalence vysoce rizikové mRNA HPV	25
Uspořádání klinické studie Aptima HPV Assay se vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep	26
Účinnost testů systému Tigris DTS	28
Očekávané výsledky testů systému Panther: Prevalence vysoce rizikové mRNA HPV	57
Uspořádání klinické studie Aptima HPV Assay se vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep	58
Účinnost testů systému Panther	60
Bibliografie	84

Systém Tigris™ DTS

Systém Tigris DTS	9
Dodávané reagencie a materiály	9
Potřebný materiál, který se dodává zvlášť	10
Volitelné materiály	11
Testovací postup systému Tigris DTS	11
Poznámky k postupům	13

Systém Panther™

Systém Panther	15
Dodávané reagencie a materiály	15
Potřebný materiál, který se dodává zvlášť	16
Volitelné materiály	16
Testovací postup systému Panther	17
Poznámky k postupům	19

Obecné informace

Určené použití

Aptima HPV Assay (Test Aptima HPV) je cílový amplifikační test sondy nukleové kyseliny pro *in vitro* kvalitativní detekci E6/E7 virové mediátorové RNA (mRNA) ze 14 vysoko rizikových typů lidského papillomaviru (HPV) (16/18/31/33/35/39/45/51/52/56/58/59/66/68). Aptima HPV Assay nerozlišuje mezi 14 vysoko rizikovými typy.

- Aptima HPV Assay je indikován k použití při screeningu pacientek s výsledkem Pap testu ASC-US (atypické dlaždicové buňky neurčeného významu) k určení, zda je potřebné kolposkopické vyšetření. Výsledky testu nejsou určeny ke zjištění nepotřebnosti kolposkopie pro ženy.
- Aptima HPV Assay lze použít jako adjuvantní vyšetření (kombinované testování „co-testing“) k cervikální cytologii pro posouzení přítomnosti nebo nepřítomnosti vysoko rizikových typů HPV. Tyto informace spolu s lékařovým posouzením historie cytologie, dalších rizikových faktorů a oborových předpisů lze použít jako vodítko při terapii pacientky.
- Aptima HPV Assay lze použít jako první screeningový test, ve spojení s cervikální cytologií či bez ní, k určení žen se zvýšeným rizikem vzniku rakoviny děložního čípku nebo ohrožených jiným závažným onemocněním. Tyto informace spolu s lékařovým posouzením historie screeningu pacientky, dalších rizikových faktorů a oborových předpisů lze použít jako vodítko při terapii pacientky.

Cervikální vzorky pro Pap test odebrané do lahviček ThinPrep™ obsahujících roztok PreservCyt™ lze analyzovat pomocí Aptima HPV Assay před zpracováním Pap i po něm, což platí i pro cervikální vzorky odebrané pomocí soupravy pro odběr a přepravu vzorků Aptima. Tento test lze použít k testování vzorků systémy přímého odběru do zkumavek (Direct Tube Sampling – DTS), a to buď systémem Tigris DTS, nebo systémem Panther. Cervikální vzorky odebrané s použitím konzervačního roztoku SurePath lze testovat pomocí Aptima HPV Assay v systému Tigris DTS nebo Panther.

Souhrn a vysvětlení testu

Rakovina děložního čípku je jedním z nejčastějších druhů rakoviny u žen na světě. HPV je patogenní agens, které je zodpovědné za více než 99% všech případů rakoviny děložního čípku.^{1, 2, 3} HPV je běžný pohlavně přenosný DNA virus skládající se z více než 100 genotypů.⁴

Virový genom HPV je dvojjetězcová kruhová DNA v délce přibližně 7900 páru. Genom má osm překrývajících se otevřených čtecích rámců. Skládá se ze šesti raných genů (E), dvou pozdních genů (L) a jedné dlouhé kontrolní oblasti bez translace. Geny L1 a L2 kódují hlavní a vedlejší proteinové kapsidy. Rané geny regulují replikaci viru HPV. Geny E6 a E7 z vysoko rizikových genotypů HPV jsou známé onkogeny. Proteiny z E6/E7 polycistronické mRNA mění funkce buněčného proteinu p53 a proteinu retinoblastomu, což vede k narušení kontrolních bodů buněčného cyklu a nestabilitě genomu buňky.^{5, 6}

Čtrnáct HPV genotypů je považováno za patogenní nebo vysoko rizikové pro onemocnění děložního čípku.⁷ Několik studií propojilo genotypy 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 a 68 s progresí onemocnění.^{2, 5, 8} U pacientek s přetrávající infekcí některým z těchto typů hrozí zvýšené riziko rozvoje závažné dysplazie nebo cervikálního karcinomu.^{7, 9}

Infekce HPV jsou velmi časté a většina žen se zbaví infekcí HPV do 6 až 12 měsíců.^{8, 10} Přítomnost nukleové kyseliny HPV ještě neznamená přítomnost cervikální dysplazie nebo

rakoviny děložního čípku. Účinný přístup k detekci cervikálního onemocnění však znamená zaměřit tyto onkogenní elementy HPV, které napomáhají přetravávající virové infekci a buněčné transformaci.³

Klinická účinnost Aptima HPV Assay při primárním screeningu rakoviny děložního čípku

Klinická účinnost Aptima HPV Assay při použití v primární screeningové modalitě byla zkoumána v několika studiích nezávislými výzkumníky. Třináct recenzovaných publikací^[11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23] z deseti samostatných klinických studií informuje o účinnosti Aptima HPV Assay při primárním screeningu u žen v devíti zemích (Čína, Kanada, Francie, Mexiko, Anglie, Dánsko, Nizozemsko, USA a Německo). Data z těchto studií ukazují, že Aptima HPV Assay dosahuje srovnatelné klinické účinnosti jako jiné klinicky ověřené testy HPV použité při primárním screeningu prekarcinomu a karcinomu děložního čípku.

Principy metody

Aptima HPV Assay se skládá ze tří hlavních kroků, které probíhají v jedné zkumavce: technologie záchytu cíle, amplifikace cíle pomocí transkripcí mediované amplifikace (TMA),²⁴ a detekce produktů amplifikace (amplikon) pomocí testu ochrany hybridizací (HPA).²⁵ Test zahrnuje vnitřní kontrolu (IC) pro sledování zachycení, amplifikaci a detekci nukleové kyseliny a rovněž chyb operátora nebo přístroje.

Vzorky jsou odebrány nebo přeneseny do zkumavky obsahující roztok pro přepravu vzorků (STM), která lyzuje buňky, uvolňuje mRNA a chrání před degradací během skladování. Při Aptima HPV Assay se ze vzorku izoluje cílová mRNA pomocí záchytových oligomerů, které jsou spojeny s magnetickými mikročásticemi. Záchytové oligomery obsahují sekvence komplementární ke konkrétním oblastem cílových molekul mRNA HPV, stejně jako řetězec deoxyadenosinových zbytků. Během kroku hybridizace se oblasti specifické pro sekvence záchytových oligomerů váží na specifické oblasti cílové molekuly mRNA HPV. Komplex záchytový oligomer:cíl je potom z roztoku vychytáván snížením teploty reakce na pokojovou teplotu. Toto snížení teploty umožňuje hybridizaci mezi deoxyadenosinovou oblastí na záchytových oligomerech a polydeoxythimidinovými molekulami, které jsou kovalentně připojeny k magnetickým částicím. Mikročástice včetně zachycených cílových molekul mRNA HPV, které jsou na ně navázané, jsou pomocí magnetů zataženy ke straně zkumavky, kde dojde k odsání supernatantu. Částice se promyjí, aby se odstranila rezidua matrice vzorku, která mohou obsahovat inhibitory amplifikace.

Po dokončení zachycení cíle je mRNA HPV amplifikována pomocí TMA (metody amplifikace nukleové kyseliny založené na transkripcí), která využívá dva enzymy, reverzní MMLV transkriptázu a T7 polymerázu RNA. Reverzní transkriptáza se používá k vytvoření kopie DNA sekvence cílové mRNA obsahující sekvenci promotoru pro RNA polymerázu T7. RNA polymeráza T7 produkuje více kopií RNA amplikonu z kopie DNA templátu.

Detekce amplikonu je dosaženo metodou HPA využívající jednořetězcové sondy nukleové kyseliny s chemoluminiscenčním značením, které jsou komplementární k amplikonu. Značené sondy nukleové kyseliny hybridizují specificky k amplikonu. Selekční reagencie diferencují mezi hybridizovanými a nehybridizovanými sondami pomocí inaktivace značení na nehybridizovaných sondách. V průběhu detekce se světlo vyzařované z označených hybridů RNA:DNA měří v luminometru jako fotonové signály zvané relativní světelné jednotky (Relative Light Units – RLU). Konečné výsledky testu se interpretují na základě poměru signálu analytu ku cutoff (S/CO).

Ke každé reakci se přidává vnitřní kontrola (IC) prostřednictvím reagencie pro zachycení cíle. IC monitoruje zachycení cíle, amplifikaci a detekční kroky testu. Signál IC je při každé reakci odlišen od signálu HPV podle odlišné kinetiky emise světla ze sond s různým značením.²⁶ Amplikon specifický pro IC je detekován sondou s rychlou emisí světla (flasher). Amplikon specifický pro HPV je detekován pomocí sond s relativně pomalejší kinetikou emise světla (glower). Dvojitý kinetický test (DKA) je metoda používaná k rozlišení mezi signály značek flasherů a glowerů.²⁶

Varování a bezpečnostní opatření

- A. Pro diagnostické použití *in vitro*.
- B. Další specifická varování a bezpečnostní opatření najdete v návodech k obsluze systému Tigris DTS a systému Panther.

Související s laboratoří

- C. Používejte pouze dodané nebo specifikované jednorázové laboratorní materiály.
- D. Dodržujte běžná laboratorní bezpečnostní opatření. V určených pracovních prostorech nejezte, nepijte ani nekuřte. Při manipulaci se vzorky a reagenciemi soupravy používejte jednorázové rukavice bez talku, ochranu očí a laboratorní pláště. Po manipulaci se vzorky a s reagenciemi soupravy si důkladně umyjte ruce.
- E. **Varování: Dráždivé látky a žíroviny:** Zamezte styku reagencie Auto Detect 2 s kůží, očima a sliznicemi. Pokud se tato kapalina dostane do styku s kůží nebo očima, omyjte postiženou oblast vodou. Dojde-li k rozlití této kapaliny, zředte rozlitou kapalinu vodou a pak ji vytřete dosucha.
- F. Pracovní povrchy, pipety a jiné vybavení musí být pravidelně dekontaminovány pomocí 2,5% až 3,5% (0,35 M až 0,5 M) roztoku chlornanu sodného. Více informací viz *Testovací postup systému Tigris DTS* nebo *Testovací postup systému Panther DTS*.

Související se vzorkem

- G. Během přepravy a skladování vzorků udržujte správné teplotní podmínky, abyste zaručili neporušenost vzorků. Stabilita vzorků za přepravních a skladovacích podmínek jiných než doporučených nebyla vyhodnocena.
- H. Data exspirace uvedená na soupravách a zkumavkách pro odběr/transport vzorků se vztahují na místo odběru/transportu, a nikoli na testovací zařízení. Vzorky odebrané/přenesené kdykoli před datem exspirace jsou platné pro testování, pokud byly přepravovány a skladovány podle příslušné příbalové informace, a to i v případě, že uplynula uvedená doba exspirace.
- I. Vzorky mohou být infekční. Při provádění tohoto testu dodržujte obecná bezpečnostní opatření. Vedoucí laboratoře stanovuje náležité metody manipulace a likvidace. Tento postup směřuje k provádění pouze osobám náležitě vyškoleným v nakládání s infekčními materiály.
- J. Během manipulace se vzorkem zamezte zkřížené kontaminaci. Zajistěte, aby se nádoby se vzorky vzájemně nedotýkaly, a použité materiály zlikvidujte, aniž byste je přenášeli nad otevřenými nádobami. Vyměňte si rukavice, pokud se dostanou do styku se vzorky.

- K. Při propíchnutí může za určitých podmínek z víčka zkumavky uniknout kapalina. Více informací viz *Testovací postup systému Tigris DTS* nebo *Testovací postup systému Panther DTS*.
- L. Vzorky odebrané s použitím konzervačního roztoku ThinPrep nebo soupravy pro odběr a přepravu vzorků (CSCT) je nutno odmítnout, pokud byl ve zkumavce na vzorky ponechán odběrový prostředek.
- M. Vzorky odebrané s použitím konzervačního roztoku SurePath je nutno odmítnout, pokud byl v lahvičce ponechán odběrový prostředek.

Související s testem

- N. Skladujte reagencie při stanovených teplotách. Účinnost testu může být ovlivněna použitím nesprávně skladovaných reagencí.
- O. Vyhnete se mikrobiální a ribonukleázové kontaminaci reagencí.
- P. Soupravu nepouživejte po datu exspirace.
- Q. Nezaměňujte, nemíchejte ani nekombinujte reagencie nebo kalibrátory testu ze souprav s různými čísly šarží.
- R. Kapaliny testu Aptima, reagencie Auto Detect Aptima, konzervační roztoky systému Aptima (Specifické pro systém DTS) a kontroly Aptima HPV Assay (Specifické pro systém DTS) nejsou součástí hlavní šarže; lze použít libovolnou šarži.
- S. K dosažení přesných výsledků testu je nezbytné důkladné promíchání reagencí testu.
- T. Je nutno použít špičky s hydrofobními zátkami.
- U. Některé reagencie v této soupravě jsou označeny symboly rizik a symboly bezpečnosti.

Poznámka: Informace o nebezpečnosti odpovídají klasifikaci EU v bezpečnostních listech (SDS). Informace o nebezpečnosti, které jsou specifické pro váš region, naleznete v knihovně bezpečnostních listů (Safety Data Sheet Library) specifických pro oblasti (SDS) na www.hologicsds.com.

Informace EU o nebezpečnosti	
	<p>Selekcí reagencie BORIC ACID 1 – 5% <i>Hydroxid sodný < 1%</i> VAROVÁNÍ H315 – Dráždí kůži H319 – Způsobuje vážné podráždění očí</p>
	<p>Reagencie pro záchyt cíle (Target Capture Reagent) EDTA 1 – 5% H411 – Toxický pro vodní organismy, s dlouhodobými účinky P273 – Zabraňte uvolnění do životního prostředí P280 – Použivejte ochranné brýle/obličejoový štít</p>

Požadavky na skladování reagencí a manipulaci s nimi

Nepoužívejte reagencie po datu exspirace uvedeném na lahvičkách. Níže naleznete další pokyny pro skladování.

- A. Následující reagencie jsou stabilní při uchovávání po přijetí při teplotě 2 až 8 °C (v chladničce):

Amplifikační reagencie HPV

Enzymová reagencie HPV

Reagencie sondy HPV

Reagencie vnitřní kontroly HPV

Pozitivní kalibrátory a negativní kalibrátory HPV

Pozitivní kontroly a negativní kontroly HPV (pouze systém Tigris DTS)

- B. Následující reagencie jsou stabilní při uchovávání při teplotě 15 až 30 °C (pokojové teplotě):

Rekonstituční roztok pro amplifikaci HPV

Rekonstituční roztok pro enzymy HPV

Rekonstituční roztok pro sondy HPV

Reagencie pro zachycení cíle HPV

Selekční reagencie HPV

Promývací roztok

Olejová reagencie

Pufr pro deaktivaci kapaliny

Reagencie Auto Detect 1

Reagencie Auto Detect 2

Konzervační roztoky systému Aptima (pouze systém Tigris DTS)

- C. Po rekonstituci jsou následující reagencie stabilní po dobu 30 dnů, pokud jsou uchovávány při teplotě 2 až 8 °C:

Amplifikační reagencie HPV

Enzymová reagencie HPV

Reagencie sondy HPV

- D. Pracovní reagencie zachycení cíle (wTCR) je stabilní po dobu 30 dnů, pokud je uchovávána při teplotě 15 až 30 °C. Neukládejte do chladničky.

- E. Veškeré nepoužité rekonstituované reagencie a wTCR zlikvidujte po 30 dnech nebo po uplynutí doby použitelnosti hlavní šarže, dle toho, co nastane dříve.

- F. Reagencie Aptima HPV Assay skladované uvnitř systému Tigris DTS jsou stabilní po kumulativní dobu 48 hodin.

- G. Reagencie Aptima HPV Assay skladované uvnitř systému Panther jsou stabilní po kumulativní dobu 72 hodin.

- H. Reagencie sondy i rekonstituované reagencie sondy jsou fotosenzitivní. Reagencie uchovávejte chráněné před světlem.

- I. Reagencie nezmrazujte.

Odběr a uchovávání vzorku

A. Odběr a zpracování vzorku

Vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep

1. Cervikální vzorky pro Pap test odebírejte do lahviček ThinPrep s roztokem PreservCyt pomocí odběrových prostředků typu štěteček nebo cytobrush/spatula podle pokynů výrobce.
2. Před zpracováním pomocí ThinPrep 2000 Systému, ThinPrep 3000 Systému, ThinPrep 5000 procesoru nebo ThinPrep 5000 procesoru s automatickým dávkovačem Autoloader, případně po něm, přeneste 1 ml vzorku odebraného s použitím konzervačního roztoku ThinPrep do transferové zkumavky na vzorek Aptima dle pokynů v příbalové informaci soupravy pro transport vzorků Aptima.

Vzorky v konzervačním roztoku SurePath

1. Pomocí konzervačního roztoku SurePath odebírejte vzorek podle návodu k použití Pap testu SurePath nebo systému PrepStain.
2. Vzorek odebraný pomocí konzervačního roztoku SurePath přeneste do transferové zkumavky na vzorek Aptima dle pokynů v příbalové informaci soupravy pro transport vzorků Aptima.

Vzorky v soupravě pro odběr a transport cervikálních vzorků Aptima

Vzorek odeberte podle návodu k použití soupravy Aptima CSCT.

B. Přeprava a skladování před testováním

Vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep

1. Vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep transportujte při teplotě 2 až 30 °C.
2. Vzorky je nutno přenést do transferové zkumavky na vzorek Aptima do 105 dnů od odběru.
3. Před přenesením je nutno vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep skladovat při teplotě 2 až 30 °C, při teplotách nad 8 °C maximálně 30 dnů.
4. Vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep přenesené do transferové zkumavky na vzorek Aptima lze skladovat při teplotě 2 až 30 °C po dobu 60 dnů.
5. Pokud je zapotřebí delší skladování, vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep nebo vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep rozpuštěné v transferové zkumavce na vzorek lze skladovat při teplotě -20 °C nebo nižší po dobu 24 měsíců.

Vzorky v konzervačním roztoku SurePath

1. Vzorky v konzervačním roztoku SurePath transportujte při teplotě 2 až 25 °C.
2. Vzorky je nutno přenést do transferové zkumavky na vzorek Aptima do 7 dnů od odběru.
3. Před přenosem je nutno vzorky v konzervačním roztoku SurePath skladovat při teplotě 2 až 25 °C.
4. Vzorky v konzervačním roztoku SurePath přenesené do transferové zkumavky na vzorek Aptima lze skladovat při teplotě 2 až 25 °C po dobu 7 dnů.

Vzorky v soupravě pro odběr a transport cervikálních vzorků Aptima

1. Vzorky transportujte a skladujte při teplotě 2 až 30 °C po dobu 60 dní.
2. Pokud je zapotřebí delší skladování, vzorky v transportní soupravě lze skladovat při teplotě -20 °C nebo nižší po dobu 24 měsíců.

C. Ošetření vzorků v konzervačním roztoku SurePath

Poznámka: Před testováním pomocí Aptima HPV Assay je třeba vzorky v konzervačním roztoku SurePath ošetřit pomocí transportního roztoku Aptima.

1. Transportní roztok Aptima

Ošetřené vzorky lze před testováním pomocí Aptima HPV Assay skladovat při teplotě 2 až 8 °C po dobu 17 dnů. Více podrobností najdete v příbalovém letáku soupravy pro transport vzorků Aptima.

D. Uchovávání vzorků po testování

1. Vzorky musí být po proběhnutí testu uloženy vertikálně ve stojanu.
2. Zkumavky se vzorky musí být zakryty novou čistou plastovou nebo fóliovou bariérou.
3. Pokud je třeba testované vzorky zmrazit nebo přepravit, odstraňte ze zkumavky na vzorek propichovací uzávěr a nahraďte jej novým nepropichovacím uzávěrem. Pokud je třeba vzorky přepravit k testování v jiném zařízení, musí být zachovány specifikované teploty. Před odzátkováním dříve testovaných a znova uzavřených vzorků je třeba zkumavku na vzorek odstředovat po dobu 5 minut při relativní odstředivé síle (RCF) 420, aby veškerá kapalina stekla až na dno zkumavky.

Poznámka: Vzorky musí být přepravovány v souladu s příslušnými národními a mezinárodními předpisy o přepravě.

Systém Tigris DTS

Reagencie pro Aptima HPV Assay pro systém Tigris DTS jsou uvedeny níže. Vedle jednotlivých názvů reagencí jsou také uvedeny identifikační symboly reagencí.

Dodávané reagencie a materiály

Souprava Aptima HPV Assay, 250 testů, kat. č. 302611 (4 krabice)

Kalibrátory a kontroly lze zakoupit samostatně. Viz katalogová čísla jednotlivých krabic níže.

Chladicí box Aptima HPV
(po přijetí skladujte při teplotě 2 až 8 °C)

Symbol	Složka	Množství
A	Amplifikační reagencie HPV <i>Neinfekční nukleové kyseliny vysušené v pufrovaném roztoku s obsahem < 5% objemového činidla.</i>	1 lahvička
E	Enzymová reagencie HPV <i>Reverzní transkriptáza a RNA polymeráza vysušené v HEPES pufrovaném roztoku s obsahem < 10% objemové reagencie.</i>	1 lahvička
P	Reagencie sondy HPV <i>Neinfekční chemoluminiscenční DNA sondy (< 500 ng/lahvičku) vysušené v sukcinátem pufrovaném roztoku s obsahem < 5% detergentu.</i>	1 lahvička
IC	Reagencie vnitřní kontroly HPV <i>Neinfekční transkripcie RNA pufrovaném roztoku s obsahem < 5% detergentu.</i>	1 lahvička

Box s pokojovou teplotou Aptima HPV
(po přijetí skladujte při teplotě 15 až 30 °C)

Symbol	Složka	Množství
AR	Rekonstituční roztok pro amplifikaci HPV <i>Vodný roztok obsahující konzervační látky.</i>	1 lahvička
ER	Rekonstituční roztok pro enzymy HPV <i>Roztok pufrovaný HEPES obsahující surfaktant a glycerol.</i>	1 lahvička
PR	Rekonstituční roztok pro sondy HPV <i>Sukcinátem pufrovaný roztok s obsahem < 5% detergentu.</i>	1 lahvička
S	Selekční reagencie HPV <i>600 mM boritanem pufrovaného roztoku s obsahem surfaktantu.</i>	1 lahvička
TCR	Reagencie pro zachycení cíle HPV <i>Neinfekční nukleové kyseliny v pufrovaném roztoku s obsahem pevné fáze (< 0,5 mg/ml).</i>	1 lahvička
	Rekonstituční objímky	3
	List s čárovým kódem hlavní šarže	1 list

Krabice s kalibrátory Aptima HPV (kat. č. 302554)
(po přijetí skladujte při teplotě 2 až 8 °C)

Symbol	Složka	Množství
PCAL	Pozitivní kalibrátor HPV <i>Neinfekční HPV 16 in vitro transkript při 1000 kopiích/ml v pufrovaném roztoku s obsahem < 5% detergentu.</i>	5 lahviček
NCAL	Negativní kalibrátor HPV <i>Pufrovaný roztok s obsahem < 5% detergentu.</i>	5 lahviček

Krabice s kontrolami Aptima HPV (kat. č. 302556)
(po přijetí skladujte při teplotě 2 až 8 °C)

Symbol	Složka	Množství
PC	Pozitivní kontrola HPV <i>Lyzované, inaktivované HPV negativní a HPV pozitivní kultivované buňky při 25 buřkách na ml v pufrovaném roztoku s obsahem < 5% detergentu.</i>	5 lahviček
NC	Negativní kontrola HPV <i>Lyzované, inaktivované HPV negativní kultivované buňky v pufrovaném roztoku s obsahem < 5% detergentu.</i>	5 lahviček

Potřebný materiál, který se dodává zvlášť

Poznámka: Materiály dostupné u Hologic mají uvedeno katalogové číslo, není-li specifikováno jinak.

	<u>Kat. č.</u>
Systém Tigris DTS	105118
Souprava kapalin pro test Aptima	302382
<i>(Promývací roztok Aptima, pufr Aptima pro deaktivaci kapaliny a olejová reagencie Aptima)</i>	
Souprava Aptima Auto Detect	301048
Souprava konzervačních roztoků systému Aptima	302380
Špičky, 1000 µl vodivé, detekující kapalinu	10612513 (Tecan)
Souprava cyklu systému Tigris DTS	301191
<i>Jednotky pro více zkumavek (MTU)</i>	104772-02
<i>Odpadní vak na mikrošpičky MTU</i>	900907
<i>Odvaliče odpadu MTU</i>	900931
<i>Kryty pro odpadní MTU</i>	105523
Souprava pro transport vzorků Aptima	301154C
Souprava pro odběr a transport cervikálních vzorků Aptima	302657
Propichovací uzávěry Aptima	105668
Náhradní nepropichovací uzávěry	103036A
Náhradní uzávěry pro rekonstituční roztoky amplifikační reagencie a reagencí sondy	CL0041
Náhradní uzávěry pro rekonstituční roztoky enzymových reagencí	501616
Náhradní uzávěry pro TCR a selekční reagencie	CL0040
Bělidlo, minimálně 5% nebo 0,7 M roztok chlornanu sodného	–
Voda pro systém Tigris DTS	–

Specifikace jsou uvedeny v návodu k použití systému Tigris DTS

Jednorázové rukavice	–
Souprava přepravního roztoku Aptima (pouze pro vzorky SurePath)	303658

Volitelné materiály

	<u>Kat. č.</u>
Přídavek do bělidla pro čištění	302101

Testovací postup systému Tigris DTS

Poznámka: Další informace o postupech v systému Tigris DTS najdete v návodu k obsluze systému Tigris DTS.

A. Příprava pracovní plochy

Očistěte pracovní plochy, kde bude probíhat příprava reagencí a vzorků. Pracovní plochy otřete 2,5% až 3,5% (0,35 M až 0,5 M) roztokem chlornanu sodného. Roztok chlornanu sodného nechte v kontaktu s povrhy po dobu minimálně 1 minuty a pak opláchněte vodou. Roztok chlornanu sodného nenechte zaschnout. Pracovní plochu, na níž bude probíhat příprava reagencí a vzorků, pokryjte čistým absorpčním laboratorním potahem na pracovní desky, který je na spodní straně potažen plastem.

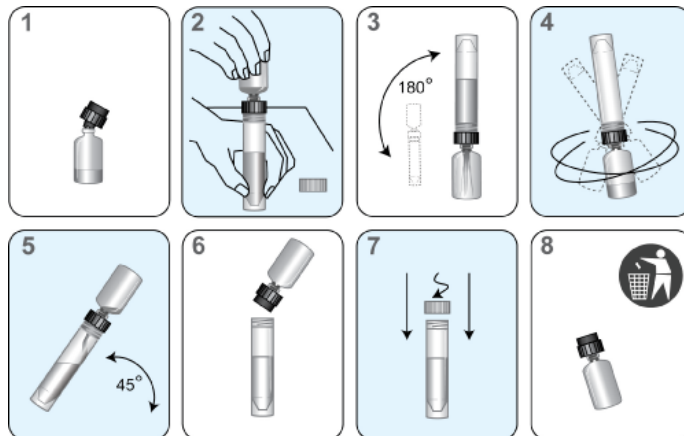
B. Příprava reagencie nové soupravy

Poznámka: Před zahájením veškerých prací se systémem Tigris DTS se musí provést rekonstituce reagencie.

1. Chcete-li rekonstituovat amplifikační reagencie, enzymatické reagencie a reagencie sondy, zkombinujte lahvičky lyofilizované reagencie s rekonstitučním roztokem. V případě uložení v chladničce nechte rekonstituované roztoky před použitím dosáhnout pokojové teploty:
 - a. Příslušný rekonstituční roztok spárujte s lyofilizovanou reagencí. Před připevněním rekonstituční objímky zkontrolujte, že rekonstituční roztok i lyofilizovaná reagencie mají shodné barevné kódy.
 - b. Zkontrolujte čísla šarží na listu s čárovým kódem hlavní šarže a zajistěte, aby byly odpovídající reagencie spárovány.
 - c. Otevřete lahvičku s lyofilizovanou reagencí a pevně zasuňte konec rekonstituční objímky s drážkou do otvoru v lahvičce (Obrázek 1, krok 1).
 - d. Otevřete odpovídající rekonstituční roztok a umístěte uzávěr na čistý zakrytý pracovní povrch.
 - e. Držte lahvičku s rekonstitučním roztokem na pracovní desce a pevně zasuňte druhý konec rekonstituční objímky do hrdla láhve (Obrázek 1, krok 2).
 - f. Sestavenými lahvemi pomalu otáčejte. Nechte roztok vytéct z láhve do skleněné lahvičky (Obrázek 1, krok 3).
 - g. Jemně roztokem v lahvích zakružte, aby se promíchal. Při kroužení lahví zamezte vzniku pěny (Obrázek 1, krok 4).
 - h. Počkejte, až se lyofilizovaná reagencie rozpustí v roztoku, a pak převraťte sestavené lahvě ještě jednou nakloněním v úhlu 45°, aby se minimalizoval vznik pěny (Obrázek 1, krok 5). Veškerou kapalinu nechte natéct zpět do plastové láhve.
 - i. Odstraňte rekonstituční objímku a skleněnou lahvičku (Obrázek 1, krok 6).
 - j. Plastovou láhev znova uzavřete. Zaznamenejte iniciály laboranta a datum rekonstituce na všechny lahvičky s rekonstituovanou reagencí (Obrázek 1, krok 7).

k. Rekonstituční objímkou a skleněnou lahvičku zlikvidujte (Obrázek 1, krok 8).

Varování: Při provádění rekonstituce reagencí zabraňte tvorbě pěny. Pěna narušuje mechanismus detekce hladiny v systému Tigris DTS.



Obrázek 1. Rekonstituční proces v systému Tigris DTS

2. Připravte pracovní reagenci zachycení cíle (wTCR):
 - a. Spárujte odpovídající lahvičky s TCR a IC.
 - b. Zkontrolujte čísla šarží reagencie na listu s čárovým kódem hlavní šarže a zajistěte, aby byly odpovídající reagencie v soupravě spárovány.
 - c. Otevřete odpovídající lahvičku TCR a umístěte uzávěr na čistý zakrytý pracovní povrch.
 - d. Otevřete lahvičku IC a celý obsah nalijte do lahve TCR. Očekávejte, že v lahvi IC může zůstat malé množství kapaliny.
 - e. Uzavřete lahvičku TCR a roztokem jemně kružte, aby se obsah promíchal. Během tohoto kroku zamezte vzniku pěny.
 - f. Na štítek zaznamenejte iniciály laboranta a aktuální datum.
 - g. Lahvičku IC a uzávěr zlikvidujte.
 - h. Ve wTCR se mohou vytvořit precipitáty, které mohou vést k neplatným výsledkům způsobeným chybami ověřování objemu. Precipitát lze rozpustit zahříváním wTCR při teplotě 42 až 60 °C po dobu až 90 minut. Před použitím wTCR vyčkejte, dokud se jeho teplota nevyrovná s pokojovou teplotou. Nepoužívejte, pokud precipitát nezmizí.
3. Připravte selekční reagenci:
 - a. Zkontrolujte číslo šarže reagencie na listu s čárovým kódem hlavní šarže a ověřte, že patří do soupravy.
 - b. Pokud selekční reagencie obsahuje precipitát, zahřívejte selekční reagenci při teplotě 60 ± 1 °C po dobu až 45 minut, abyste usnadnili rozpuštění precipitátu. Lahvičku jemně promíchejte každých 5 až 10 minut. Před použitím selekční reagencie vyčkejte, dokud se její teplota nevyrovná s pokojovou teplotou. Nepoužívejte, pokud precipitát nebo zakalení nezmizí.

Poznámka: Všechny reagencie před založením do systému důkladně promíchejte jemným převracením. Při převracení reagencí zabraňte vzniku pěny.

C. Příprava reagencí pro dříve rekonstituované reagencie

1. Dříve rekonstituované amplifikační a enzymatické reagencie a reagencie sondy musí před zahájením testu dosáhnout pokojové teploty (15 až 30 °C).
2. Pokud rekonstituovaná reagencie sondy obsahuje precipitát, který se při pokojové teplotě nevrací do roztoku, zahřívejte ji při teplotě, která nepřekročí 60 °C, po dobu 1 až 2 minut. Nepoužívejte, pokud je přítomen precipitát nebo zakalení.
3. Pokud wTCR obsahuje precipitát, zahřívejte wTCR při teplotě 42 až 60 °C po dobu až 90 minut. Před použitím wTCR vyčkejte, dokud se jeho teplota nevyrovnaná s pokojovou teplotou. Nepoužívejte, pokud precipitát nezmizí.
4. Pokud selekční reagencie obsahuje precipitát, zahřívejte selekční reagencii při teplotě 60 ± 1 °C po dobu až 45 minut, abyste usnadhnili rozpustení precipitátu. Lahvičku jemně promíchejte každých 5 až 10 minut. Před použitím selekční reagencie vyčkejte, dokud se její teplota nevyrovnaná s pokojovou teplotou. Nepoužívejte, pokud precipitát nebo zakalení nezmizí.
5. Každou reagenci před založením do systému důkladně promíchejte jemným převracením. Při převracení reagencí zabraňte vzniku pěny.
6. Láhve s reagenciemi nedoplňujte. Systém Tigris DTS rozpozná láhve, které byly doplněny, a zamítne je.

D. Manipulace se vzorky

1. Před zpracováním nechte vzorky (kalibrátory, kontroly a vzorky) dosáhnout pokojové teploty.
2. **Vzorky nemíchejte ve vortexové třepačce.**
3. Před testováním pomocí testu Aptima HV je třeba vzorky v konzervačním roztoku SurePath ošetřit pomocí proteinázy K podle pokynů v části *Odběr a uchovávání vzorku C*.
4. Zkumavky na vzorky před založením do stojanů zkонтrolujte. Pokud zkumavka se vzorkem obsahuje bubliny nebo má vzorek menší objem než obvykle, odstředejte zkumavku po dobu 5 minut při 420 RCF, abyste zajistili, že v uzávěru není žádná kapalina.

Poznámka: Pokud nedodržíte krok 4, může to způsobit únik tekutiny z uzávěru zkumavky se vzorkem.

E. Příprava systému

Nastavte přístroj a pracovní seznam podle pokynů v *návodu k obsluze systému Tigris DTS* a v části *Poznámky k postupům* níže.

Poznámky k postupům**A. Kalibrátory**

1. Každý pracovní seznam musí obsahovat po 3 replikátech negativního kalibrátoru a pozitivního kalibrátoru. Pokud má negativní kalibrátor se softwarem Aptima HPV Assay správně fungovat, musí být ve zkumavce na první pozici v prvním stojanu pracovního seznamu a pozitivní kalibrátor musí být ve zkumavce na druhé pozici v prvním stojanu pracovního seznamu.
2. Snaha odpipetovat více než tři replikáty ze zkumavky s kalibrátorem může způsobit chyby v důsledku nedostatečného objemu.

B. Kontroly

1. Software Aptima HPV Assay vyžaduje kontroly začátku a konce cyklu. Negativní kontrola musí být ve zkumavce na třetí pozici v prvním stojanu a ve zkumavce na předposlední pozici v posledním stojanu pracovního seznamu. Pozitivní kontrola musí být ve zkumavce na čtvrté pozici v prvním stojanu a ve zkumavce na poslední pozici v posledním stojanu pracovního seznamu.
2. Pokusy o více než jedno pipetování z kontrolní zkumavky mohou způsobit chyby v důsledku nedostatečného objemu.

C. Teplota

Pokojová teplota je definována jako 15 až 30 °C.

D. Prášek na rukavice

Podobně jako u jiných systémů reagencí může nadbytek talku z některých rukavic způsobit kontaminaci otevřených zkumavek. Doporučují se rukavice bez talku.

Systém Panther

Reagencie pro Aptima HPV Assay pro systém Panther jsou uvedeny níže. Vedle jednotlivých názvů reagencí jsou také uvedeny identifikační symboly reagencí.

Dodávané reagencie a materiály

Aptima HPV Assay, 250 testů, kat. č. 303093 (3 krabice)

Aptima HPV Assay, 100 testů, kat. č. 302929 (3 krabice)

Kalibrátory lze zakoupit samostatně. Viz katalogová čísla jednotlivých krabic níže.

Chladicí box Aptima HPV
(po přijetí skladujte při teplotě 2 až 8 °C)

Symbol	Složka	Množství
A	Amplifikační reagencie HPV <i>Neinfekční nukleové kyseliny vysušené v pufrovaném roztoku s obsahem < 5% objemového činidla.</i>	1 lahvička
E	Enzymová reagencie HPV <i>Reverzní transkriptáza a RNA polymeráza vysušená v HEPES pufrovaném roztoku s obsahem < 10% objemové reagencie.</i>	1 lahvička
P	Reagencie sondy HPV <i>Neinfekční chemoluminiscenční DNA sondy (< 500 ng/lahvičku) vysušené v sukcinátem pufrovaném roztoku s obsahem < 5% detergentu.</i>	1 lahvička
IC	Reagencie vnitřní kontroly HPV <i>Neinfekční transkripcie RNA v pufrovaném roztoku s obsahem < 5% detergentu.</i>	1 lahvička

Box s pokojovou teplotou Aptima HPV
(po přijetí skladujte při pokojové teplotě, 15 až 30 °C)

Symbol	Složka	Množství
AR	Rekonstituční roztok pro amplifikaci HPV <i>Vodný roztok obsahující konzervační látky.</i>	1
ER	Rekonstituční roztok pro enzymy HPV <i>Roztok pufrovaný HEPES obsahující surfaktant a glycerol.</i>	1
PR	Rekonstituční roztok pro sondy HPV <i>Sukcinátem pufrovaný roztok s obsahem < 5% detergentu.</i>	1
S	Selekční reagencie HPV <i>600 mM boritanem pufrovaného roztoku s obsahem surfaktantu.</i>	1
TCR	Reagencie pro zachycení cíle HPV <i>Neinfekční nukleové kyseliny v pufrovaném roztoku s obsahem pevné fáze (< 0,5 mg/ml).</i>	1
	Rekonstituční objímky	3
	List s čárovým kódem hlavní šarže	1 list

**Krabice s kalibrátory Aptima HPV (kat. č. 302554)
(po přijetí skladujte při teplotě 2 až 8 °C)**

Symbol	Složka	Množství
PCAL	Pozitivní kalibrátor HPV <i>Neinfekční HPV 16 in vitro transkript při 1000 kopiích/ml v pufovaném roztoku s obsahem < 5% detergentu.</i>	5 lahviček
NCAL	Negativní kalibrátor HPV <i>Pufrovaný roztok s obsahem < 5% detergentu.</i>	5 lahviček

Potřebný materiál, který se dodává zvlášť

Poznámka: Materiály dostupné u Hologic mají uvedeno katalogové číslo, není-li specifikováno jinak.

	<u>Kat. č.</u>
Systém Panther	303095
Souprava cyklu systému Panther	303096
Souprava kapalin pro test Aptima <i>(Promývací roztok Aptima, pufr Aptima pro deaktivaci kapaliny a olejová reagencie Aptima)</i>	303014
Souprava Aptima Auto Detect	303013
Jednotky pro více zkumavek (MTU)	104772-02
Souprava odpadních vaků Panther	902731
Kryt odpadkového koše Panther	504405
Špičky, 1000 µl vodivé, detekující kapalinu	10612513 (Tecan)
Souprava pro transport vzorků Aptima	301154C
Souprava pro odběr a transport cervikálních vzorků Aptima	302657
Propichovací uzávěry Aptima	105668
Náhradní nepropichovací uzávěry	103036A
Náhradní uzávěry pro 250 testovacích souprav: Rekonstituční roztoky amplifikačních reagencí a reagencií sondy	CL0041
Rekonstituční roztok enzymových reagencí	501616
TCR a selekční reagencie	CL0040
Náhradní uzávěry pro 100 testovacích souprav: Rekonstituční roztoky amplifikačních reagencí a reagencií sondy	CL0041
Rekonstituční roztok enzymových reagencí	CL0041
TCR a selekční reagencie	501604
Bělidlo, minimálně 5% nebo 0,7 M roztok chlornanu sodného	–
Jednorázové rukavice	–
Souprava přepravního roztoku Aptima (pouze pro vzorky SurePath)	303658

Volitelné materiály

	<u>Kat. č.</u>
Přídavek do bělidla pro čištění	302101

Testovací postup systému Panther

Poznámka: Další informace o postupech v systému Panther najdete v návodu k obsluze systému Panther.

A. Příprava pracovní plochy

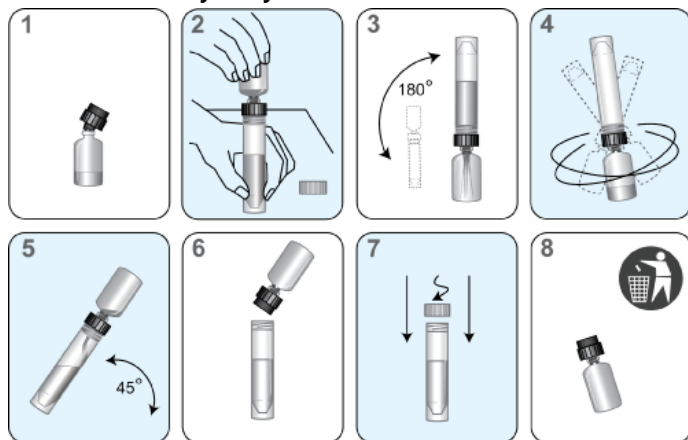
Očistěte pracovní plochy, kde bude probíhat příprava reagencí a vzorků. Pracovní plochy otřete 2,5% až 3,5% (0,35 M až 0,5 M) roztokem chlornanu sodného. Roztok chlornanu sodného nechte v kontaktu s povrhy po dobu minimálně 1 minuty a pak opláchněte vodou. Roztok chlornanu sodného nenechte zaschnout. Pracovní plochu, na níž bude probíhat příprava reagencí a vzorků, pokryjte čistým absorpčním laboratorním potahem na pracovní desky, který je na spodní straně potažen plastem.

B. Příprava reagencie nové soupravy

Poznámka: Rekonstituce reagencie musí být provedena před zahájením veškerých prací se systémem Panther.

1. Chcete-li rekonstituovat amplifikační reagencie, enzymatické reagencie a reagencie sondy, zkombinujte lahvičky lyofilizované reagencie s rekonstitučním roztokem. V případě uložení v chladničce nechte rekonstituované roztoky před použitím dosáhnout pokojové teploty:
 - a. Příslušný rekonstituční roztok spárujte s lyofilizovanou reagencí. Před připevněním rekonstituční objímky zkонтrolujte, že rekonstituční roztok i reagencie mají shodné barevné kódy.
 - b. Zkontrolujte čísla šarží na listu s čárovým kódem hlavní šarže a zajistěte, aby byly odpovídající reagencie spárovány.
 - c. Otevřete lahvičku s lyofilizovanou reagencí a pevně zasuňte konec rekonstituční objímky s drážkou do otvoru v lahvičce (Obrázek 2, krok 1).
 - d. Otevřete odpovídající rekonstituční roztok a umístěte uzávěr na čistý zakrytý pracovní povrch.
 - e. Lahvičku s rekonstitučním roztokem držte na pracovní desce a pevně zasuňte druhý konec rekonstituční objímky do láhve (Obrázek 2, krok 2).
 - f. Sestavenými lahviemi pomalu otáčejte. Nechte roztok vytéct z láhve do skleněné lahvičky (Obrázek 2, krok 3).
 - g. Jemně roztokem v lahvích zakružte, aby se promíchal. Při kroužení lahví zamezte vzniku pěny (Obrázek 2, krok 4).
 - h. Počkejte, až se lyofilizovaná reagencie rozpustí v roztoku, a pak převraťte sestavené láhve ještě jednou nakloněním v úhlu 45°, aby se minimalizoval vznik pěny (Obrázek 2, krok 5). Veškerou kapalinu nechte natéct zpět do plastové láhve.
 - i. Odstraňte rekonstituční objímku a skleněnou lahvičku (Obrázek 2, krok 6).
 - j. Plastovou láhev znovu uzavřete. Zaznamenejte iniciály laboranta a datum rekonstituce na všechny lahvičky s rekonstituovanou reagencí (Obrázek 2, krok 7).
 - k. Rekonstituční objímku a lahvičku zlikvidujte (Obrázek 2, krok 8).

Varování: Při provádění rekonstituce reagencí zabraňte tvorbě pěny. Pěna narušuje mechanismus detekce hladiny v systému Panther.



Obrázek 2. Rekonstituční proces v systému Panther

2. Připravte pracovní reagenci zachycení cíle (wTCR):
 - a. Spárujte odpovídající lahvičky s TCR a IC.
 - b. Zkontrolujte čísla šarží reagencie na listu s čárovým kódem hlavní šarže a zajistěte, aby byly odpovídající reagencie v soupravě spárovány.
 - c. Otevřete odpovídající lahvičku TCR a umístěte uzávěr na čistý zakrytý pracovní povrch.
 - d. Otevřete lahvičku IC a celý obsah nalijte do lahve TCR. Očekávejte, že v lahvi IC může zůstat malé množství kapaliny.
 - e. Uzavřete lahvičku TCR a roztokem jemně kružte, aby se obsah promíchal. Během tohoto kroku zamezte vzniku pěny.
 - f. Na štítek zaznamenejte iniciály laboranta a aktuální datum.
 - g. Lahvičku IC a uzávěr zlikvidujte.
 - h. Ve wTCR se mohou vytvořit precipitáty, které mohou vést k neplatným výsledkům způsobeným chybami ověřování objemu. Precipitát lze rozpustit zahříváním wTCR při teplotě 42 až 60 °C po dobu až 90 minut. Před použitím wTCR vyčkejte, dokud se jeho teplota nevyrovná s pokojovou teplotou. Nepoužívejte, pokud precipitát nezmizí.
3. Připravte selekční reagenci:
 - a. Zkontrolujte číslo šarže reagencie na listu s čárovým kódem hlavní šarže a ověřte, že patří do soupravy.
 - b. Pokud selekční reagencie obsahuje precipitát, zahřívejte selekční reagenci při teplotě 60 ± 1 °C po dobu až 45 minut, abyste usnadnili rozpouštění precipitátu. Lahvičku jemně promíchejte každých 5 až 10 minut. Před použitím selekční reagencie vyčkejte, dokud se její teplota nevyrovná s pokojovou teplotou. Nepoužívejte, pokud precipitát nebo zakalení nezmizí.

Poznámka: Všechny reagencie před založením do systému důkladně promíchejte jemným převracením. Při převracení reagencí zabraňte vzniku pěny.

C. Příprava reagencí pro dříve rekonstituované reagencie

1. Dříve rekonstituované amplifikační a enzymatické reagencie a reagencie sondy musí před zahájením testu dosáhnout pokojové teploty (15 až 30 °C).
2. Pokud rekonstituovaná reagencie sondy obsahuje precipitát, který se při pokojové teplotě nevrací do roztoku, zahřívejte ji při teplotě, která nepřekročí 60 °C, po dobu 1 až 2 minut. Nepoužívejte, pokud je přítomen precipitát nebo zakalení.
3. Pokud wTCR obsahuje precipitát, zahřívejte wTCR při teplotě 42 až 60 °C po dobu až 90 minut. Před použitím wTCR vyčkejte, dokud se jeho teplota nevyrovnaná s pokojovou teplotou. Nepoužívejte, pokud precipitát nezmizí.
4. Pokud selekční reagencie obsahuje precipitát, zahřívejte selekční reagencii při teplotě 60 ± 1 °C po dobu až 45 minut, abyste usnadhni rozpuštění precipitátu. Lahvičku jemně promíchejte každých 5 až 10 minut. Před použitím selekční reagencie vyčkejte, dokud se její teplota nevyrovnaná s pokojovou teplotou. Nepoužívejte, pokud precipitát nebo zakalení nezmizí.
5. Každou reagenci před založením do systému důkladně promíchejte jemným převracením. Při převracení reagencí zabraňte vzniku pěny.
6. Lávve s reagenciemi nedoplňujte. Systém Panther rozpozná lávve, které byly doplněny, a zamítne je.

D. Manipulace se vzorky

1. Před zpracováním nechte vzorky (kalibrátory vzorky) dosáhnout pokojové teploty.
2. **Vzorky nemíchejte ve vortexové třepačce.**
3. Zkumavky na vzorky před založením do stojanů zkонтrolujte. Pokud zkumavka se vzorkem obsahuje bubliny nebo má vzorek menší objem než obvykle, odstředujte zkumavku po dobu 5 minut při 420 RCF, abyste zajistili, že v uzávěru není žádná kapalina.

Poznámka: Pokud nedodržíte krok 3, může to způsobit únik tekutiny z uzávěru zkumavky se vzorkem.

E. Příprava systému

1. Systém nastavte podle pokynů v *návodu k obsluze systému Panther* a v části *Poznámky k postupům* níže. Ujistěte se, že používáte stojany na reagencie a adaptéry TCR vhodné velikosti.
2. Založte vzorky.

Poznámky k postupům

A. Kalibrátory

1. Ke správné činnosti softwaru Aptima HPV Assay v systému Panther jsou zapotřebí tři replikáty pozitivního kalibrátoru a tři replikáty negativního kalibrátoru. V systému Panther lze vložit po jedné lahvičce každého kalibrátoru do libovolné pozice v libovolné řadě v nosiči vzorků. Pipetování vzorků započne, jakmile bude splněna jedna z následujících dvou podmínek:
 - a. Systém momentálně zpracovává pozitivní a negativní kalibrátor.
 - b. V systému jsou zaregistrovány platné výsledky kalibrátorů.
2. Po dokončení pipetování zkumavek s kalibrátorem a jejich zpracovávání pro konkrétní soupravu reagencí lze vzorky použít s přiřazenou soupravou reagencí pro test po dobu až 24 hodin, pokud nenastane některá z následujících podmínek:
 - a. Kalibrátory jsou neplatné.

- b. Přiřazená souprava reagencí analýzy je vyjmuta ze systému.
 - c. Uplynula doba stability přiřazené soupravy reagencí pro test.
3. Snaha odpipetovat více než tři replikáty ze zkumavky s kalibrátorem může způsobit chyby zpracování.
- B. Teplota
- Pokojová teplota je definována jako 15 až 30 °C.
- C. Prášek na rukavice
- Podobně jako u jiných systémů reagencí může nadbytek talku z některých rukavic způsobit kontaminaci otevřených zkumavek. Doporučují se rukavice bez talku.

Postupy kontroly kvality

A. Kritéria platnosti cyklu

Platnost cyklu určuje software automaticky. Software označí cyklus za neplatný, pokud nastane některá z následujících podmínek:

- Více než jeden neplatný replikát negativního kalibrátoru.
- Více než jeden neplatný replikát pozitivního kalibrátoru.
- Neplatná negativní kontrola (Specifické pro systém DTS).
- Neplatná pozitivní kontrola (Specifické pro systém DTS).

Laborant může označit cyklus za neplatný, pokud při provádění testu pozoruje a zdokumentuje technické potíže nebo potíže způsobené obsluhou či přístrojem.

Neplatný cyklus je nutno opakovat. Zrušený cyklus je nutno opakovat.

B. Kritéria pro přijetí kalibrátoru

Následující tabulka definuje kritéria RLU pro replikáty negativního a pozitivního kalibrátoru.

Negativní kalibrátor	
IC analyt	$\geq 0 \text{ a } \leq 45\,000 \text{ RLU}$ $\geq 75\,000 \text{ a } \leq 400\,000 \text{ RLU}$
Pozitivní kalibrátor	
IC analyt	$\geq 480\,000 \text{ a } \leq 1\,850\,000 \text{ RLU}$ $\leq 450\,000 \text{ RLU}$

C. Výpočet cutoff pro IC

Cutoff IC se určí podle signálu IC (flasher) z platných replikátů negativního kalibrátoru.

$$\text{Cutoff IC} = 0,5 \times [\text{střední RLU IC platných replikátů negativního kalibrátoru}]$$

D. Výpočet cutoff pro analyt

Cutoff analytu se určí podle signálu analytu (flasher) z platných replikátů negativního kalibrátoru a také ze signálu analytu z platných replikátů pozitivního kalibrátoru.

$$\text{Cutoff analytu} = \frac{[\text{střední RLU analytu platných replikátů negativního kalibrátoru}]}{[0,09 \times \text{střední RLU analytu platných replikátů pozitivního kalibrátoru}]}$$

E. Výpočet intervalu od signálu analytu ku cutoff (S/CO)

Hodnota S/CO analytu se určí z RLU analytu zkušebního vzorku a cutoff analytu pro daný cyklus.

$$\text{S/CO analytu} = \frac{\text{RLU analytu zkušebního vzorku}}{\text{cutoff analytu}}$$

F. Kritéria přijetí kontroly (Specifické pro systém DTS)

Negativní kontrola musí mít platný negativní výsledek (RLU IC \geq cutoff IC a S/CO analytu $< 0,50$). Pozitivní kontrola musí mít platný pozitivní výsledek (S/CO analytu $\geq 0,50$).

Interpretace testu

Výsledky testu se automaticky určují pomocí softwaru testu. Výsledek testu může být negativní, pozitivní nebo neplatný, jak je určeno podle RLU IC a S/CO analytu. Výsledek testu může být také neplatný kvůli jiným parametrům (abnormální tvar kinetické křivky), které překročily normální očekávané rozsahy. Počáteční neplatné výsledky je třeba opakovat.

Vzorky soupravy Aptima CSCT lze zředit, aby se potlačily případné inhibiční látky. Zředěte 1 díl neplatného vzorku na 8 dílů transportního roztoku vzorku (roztok ve zkumavkách soupravy CSCT); tj. 560 µl vzorku do nové zkumavky soupravy CSCT, která obsahuje 4,5 ml roztoku pro přepravu vzorku. Zředěný vzorek zamíchejte opatrným převrácením; zabraňte tvorbě pěny. Zředěný vzorek testujte podle standardního postupu testu.

Poznámka: K testu 1 alikvotu vzorku je zapotřebí minimální objem 1,7 ml. Neředěte neplatný zředěný vzorek. Pokud zředěný vzorek vede k neplatnému výsledku, je třeba od pacientky získat nový vzorek.

Výsledek Aptima HPV Assay	Kritéria
Negativní	$S/CO\ analytu < 0,50$ $IC \geq cutoff\ IC$ $IC \leq 2\ 000\ 000\ RLU$
Pozitivní	$S/CO\ analytu \geq 0,50$ $IC \leq 2\ 000\ 000\ RLU$ $Analyt \leq 13\ 000\ 000\ RLU$
Neplatné	$IC > 2\ 000\ 000\ RLU$ nebo $S/CO\ analytu < 0,50\ a\ IC < cutoff\ IC$ nebo $analyt > 13\ 000\ 000\ RLU$

Omezení

- A. Typy vzorků, které nejsou uvedeny v části Určené použití, nebyly hodnoceny.
- B. Účinnost Aptima HPV Assay nebyla hodnocena u osob očkovaných proti HPV.
- C. Aptima HPV Assay nebyl hodnocen v případech podezření z pohlavního zneužívání.
- D. Účinnost může ovlivnit prevalence infekce HPV v populaci. Pozitivní prediktivní hodnoty se sníží při testování populace s nízkou prevalencí nebo jednotlivců bez rizika infekce.
- E. Vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep obsahující po přípravě sklíčka ThinPrep Pap testu méně než 1 ml se považují za nedostatečné pro Aptima HPV Assay.
- F. Po odebrání 1 ml vzorku v konzervačním roztoku SurePath před cytologickým zpracováním nebyl hodnocen dopad na výsledek cytologie.
- G. Výsledky testu mohou být ovlivněny nesprávným odběrem vzorků, skladováním nebo zpracováním vzorků.
- H. Vnitřní kontrolou se sledují kroky zachycení cíle, amplifikace a detekce; není určena ke kontrole přiměřenosti odběru cervikálních vzorků.
- I. Negativní výsledek Aptima HPV Assay nevylučuje možnost cytologických abnormalit ani budoucí či skryté CIN2, CIN3 nebo rakoviny.
- J. Účinnost testu mohou narušit osobní lubrikanty obsahující Polyquaternium 15, pokud jsou přítomné v koncentraci vyšší než 0,025% (v/v nebo w/v) testovaného vzorku.
- K. Účinnost testu mohou narušit antimykotika s obsahem tiokonazolu, pokud jsou přítomné v koncentracích vyšších než 0,075% (w/v) testovaného vzorku.
- L. Aptima HPV Assay poskytuje kvalitativní výsledky. Proto nelze vyvozovat korelací mezi mírou signálu pozitivního testu a hladinou exprese mRNA ve vzorku.
- M. Detekce mRNA vysoce rizikového HPV je závislá na počtu kopií přítomných ve vzorku a mohou být ovlivněny metodami odběru vzorků, faktory pacientky, fáze infekce a přítomnosti interferujících látek.
- N. Infekce HPV není ukazatelem cytologické HSIL ani základem vysoce závažných CIN, ani to neznamená, že se rozvine CIN2, CIN3 nebo rakovina. U většiny žen infikovaných jedním nebo více vysoce rizikovými typy HPV se nevyvinou CIN2, CIN3 ani rakovina.
- O. Účinky jiných potenciálních okolností, jako je vaginální výtok, použití tamponů, sprchování apod., a okolnosti odběru vzorků nebyly hodnoceny.
- P. Tento produkt smí používat pouze personál vyškolený v používání Aptima HPV Assay.
- Q. Zkřížená kontaminace vzorků může způsobit falešně pozitivní výsledky. Poměr přenosu Aptima HPV Assay v systému Tigris DTS byla zjištěna v neklinické studii na úrovni 0,3 %.
- R. Aptima HPV Assay je třeba interpretovat v kombinaci s jinými laboratorními a klinickými údaji, které má lékař k dispozici.

- S. U tohoto testu může dojít k falešné pozitivním výsledkům. Transkripty *in vitro* nízce rizikových genotypů HPV 26, 67, 70 a 82 vykazovaly vzájemnou reaktivitu s Aptima HPV Assay.
- T. Materiál pozitivních kontrol není určen ke sledování účinnosti při hraničních hodnotách testu.

Očekávané výsledky testů systému Tigris DTS: Prevalence vysoce rizikové mRNA HPV

Prevalence infekce vysoce rizikovým HPV se značně liší a je ovlivněna několika faktory, z nichž nejvýznamnějším je věk.^{32, 33} Mnohé studie zkoumaly prevalenci HPV určenou pomocí detekce DNA HPV, ale pouze několik studií hlásí prevalenci založenou na detekci onkogenní mRNA HPV. Ženy z řady klinických pracovišť (n = 18) představující široké geografické rozšíření a rozmanitou populaci (10 států v USA) bylo zařazeno do prospektivní klinické studie s názvem CLEAR.³⁴ Prevalence mRNA HPV pozitivních vzorků zjištěná v klinickém hodnocení byla kvalifikována celkově, podle věkových skupin a testovacího pracoviště. Výsledky jsou uvedeny v Tabulka 1 pro ASC-US (atypické dlaždicové buňky neurčeného významu) a NILM (negativní intraepiteliální léze nebo malignity) v populaci.

Tabulka 1: Prevalence mRNA vysoce rizikového HPV podle věkových skupin, testovacího pracoviště a celkem

	% poměru pozitivity (x/n)	
	ASC-US Populace (≥ 21 let)	NILM Populace (≥ 30 let)
Vše	41,8 (400/958)	5,0 (540/10 871)
Věková skupina (roky)		
21 až 29	60,3 (252/418)	Neuplatňuje se
30 až 39	36,8 (98/266)	6,9 (289/4199)
≥ 40	18,2 (50/274)	3,8 (251/6672)
Testovací pracoviště		
1	41,6 (134/322)	4,7 (172/3682)
2	41,4 (150/362)	5,2 (194/3702)
3	42,3 (116/274)	5,0 (174/3487)

Neuplatňuje se = Není k dispozici

Uspořádání klinické studie Aptima HPV Assay se vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep

Prospektivní, multicentrická klinická studie v USA pod názvem CLEAR byla provedena k určení klinické účinnosti Aptima HPV Assay pro detekci cervikální intraepiteliální neoplazie stupně 2 nebo závažnějšího cervikálního onemocnění (\geq CIN). Klinická studie CLEAR zahrnovala úvodní hodnocení a následné hodnocení po 3 letech.³⁴

Klinická studie CLEAR – úvodní hodnocení

Při úvodním hodnocení v rámci klinické studie CLEAR (úvodní fáze) byly ženy zařazeny do studie ASC-US nebo studie NILM na základě výsledků cytologie z rutinního screeningu rakoviny děložního čípku. Studie ASC-US zahrnovala populaci žen 21 let a starší s výsledky cytologie ASC-US a studie NILM zahrnovala populaci žen 30 let a starší s výsledky cytologie NILM. Účelem studie NILM byla podpora nároku na doplňková vyšetření u žen ve věku od 30 let, protože ženy v této věkové skupině s výsledky cytologie závažnějším než ASC-US by měly absolvovat kolposkopii bez ohledu na svůj status HPV.³⁵

Zařazeny byly ženy z 18 klinických pracovišť, převážně gynekologických/porodních klinik, zahrnující široké geografické rozložení a pestrou populaci. Tyto ženy byly rozděleny do studií ASC-US a NILM na základě jejich referenčních vzorků v konzervačním roztoku ThinPrep. Při úvodním vyšetření byly testovány zbývající referenční vzorky od žen ve studii ASC-US nebo studii NILM pomocí Aptima HPV Assay a komerčně dostupného testu DNA HPV.

Při úvodním vyšetření byla u všech žen ve studii ASC-US provedena kolposkopie, bez ohledu na jejich výsledky testu HPV. Byly získány biopsie endocervikální kyretáže (ECC) a biopsie cervikálního vzorku (1 biopsie z každého ze 4 kvadrantů). Pokud byla viditelná léze, byla provedena biopsie cervikálního vzorku (řízená metoda, 1 biopsie na lézi) a v kvadrantech bez viditelné léze byla provedena biopsie skvamokolumnární junkce (náhodná metoda).

Ve studii NILM byla při úvodním vyšetření u žen s pozitivním Aptima HPV Assay nebo komerčně dostupným testem DNA HPV, stejně jako u náhodně vybraných žen s negativním výsledkem obou testů, provedena kolposkopie. Náhodně vybrané ženy, u kterých byly oba testy negativní, byly zahrnuty s ohledem na korekci ověření zkreslení s upraveným odhadnutým výkonem generovaným pomocí metody vícenásobného započtení. Biopsie ECC byla získána od každé ženy, která podstoupila kolposkopii. Punch biopsie byly získány pouze z viditelné léze (řízená metoda; 1 biopsie na lézi).

Status onemocnění byl určen pomocí konsensuálního revizního histologického panelu, který byl založen na shodě nejméně 2 odborných patologů. Odborní patologové neznali status HPV u daných žen. Skryt byl také status cytologie, jakož i diagnóza histologie druhého odborníka. Pokud se 3 patologové neshodli, všichni 3 patologové revidovali vzorky pomocí více-hlavého mikroskopu, aby dosáhli konsensu. Výzkumníci, lékaři ani ženy neznali výsledky testu HPV až do skončení kolposkopie, aby se zabránilo zkreslení.

Při úvodním vyšetření byla hodnocena klinická účinnost Aptima HPV Assay pro detekci \geq CIN2 a cervikální intraepiteliální neoplazie stupně 3 nebo závažnějšího cervikálního onemocnění (\geq CIN3) vzhledem ke stavu cervikálního onemocnění určenému při úvodním vyšetření. Byla také určena klinická účinnost komerčně dostupného testu DNA HPV pro přímé srovnání s výsledky Aptima HPV Assay.

Klinická studie CLEAR – následné hodnocení

Ženy ve studii NILM ze 14 klinických pracovišť byly způsobilé k účasti v následné 3leté fázi studie, pokud: i) při úvodním vyšetření absolvovaly kolposkopii a neměly \geq CIN2 nebo ii) při úvodním vyšetření kolposkopii neabsolvovaly. Následná fáze studie se skládala z každoročních návštěv. Při těchto návštěvách byl u každé ženy proveden odběr cervikálního vzorku pro cytologii a některé ženy byly testovány pomocí komerčně dostupného testu HPV. U žen s ASC-US nebo závažnějšími výsledky cytologie v následném období byla provedena kolposkopie pomocí stejné biopsie a byly provedeny histologické postupy vyšetření pro hodnocení základních údajů studie NILM. Status cervikálního onemocnění při následné návštěvě byl považován za „negativní“ podle výsledků cytologie NILM, případně u žen s abnormálními výsledky cytologických testů, na základě normálních výsledků nebo výsledků konsensuálního revizního histologického panelu CIN1. U žen, u kterých bylo v následném období zjištěno \geq CIN2, bylo následné období označeno jako ukončené; po jištění \geq CIN2 již v návštěvách nepokračovaly. U žen, u kterých nebylo v následném období zjištěno \geq CIN2, ale které se studie účastnily návštěvou v 1. následném roce, případně ve 2. následném roce a které se studie zúčastnily návštěvou ve 3. následném roce, bylo následné období označeno jako ukončené.

Cílem následné studie bylo porovnat kumulativní 3leté riziko cervikálního onemocnění u žen s úvodními pozitivními výsledky Aptima HPV Assay s kumulativním 3letým rizikem cervikálního onemocnění u žen s úvodními negativními výsledky Aptima HPV Assay. 3letý status cervikálního onemocnění byl určen následujícím způsobem:

- Pozitivní status cervikálního onemocnění (\geq CIN2 nebo \geq CIN3) – ženy, u kterých bylo zjištěno \geq CIN2 na začátku nebo následně.
- Negativní status cervikálního onemocnění ($<$ CIN2) – ženy, které dokončily následné období bez detekce \geq CIN2 a u kterých nebyl uveden „neurčitý“ status cervikálního onemocnění.
- Neurčitý status cervikálního onemocnění – ženy, které měly abnormální výsledky cytologických testů v následném období a které neměly následný výsledek konsensuálního revizního histologického panelu, případně ženy s neadekvátní cytologií při poslední návštěvě.
- Ztraceny v následné fázi – ženy, které nedokončily následné návštěvy a u kterých nebyl status cervikálního onemocnění označen jako „neurčitý“.

Klinická účinnost Aptima HPV Assay pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 byla hodnocena vzhledem k 3letému statusu cervikálního onemocnění.

Účinnost testů systému Tigris DTS

ASC-US Populace ≥ 21 let: Klinická účinnost Aptima HPV Assay se vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep

Celkem bylo do studie ASC-US zahrnuto 1 252 žen ve věku 21 let a starších s výsledky cytologie ASC-US. Z nich bylo 294 žen vyloučeno a 19 mělo status onemocnění označen jako „neurčitý“; všechny byly vyloučeny z analýzy. Zbývajících 939 hodnotitelných žen bylo ve věku 21 let a starších s výsledky cytologie ASC-US, výsledky Aptima HPV Assay a průkazným statusem onemocnění. Devadesát jedna (91) žen mělo \geq CIN2 a čtyřicet jedna (41) mělo \geq CIN3. Prevalence \geq CIN2 a \geq CIN3 u hodnotitelných žen s výsledky cytologie ASC-US byla 9,7% a 4,4% v uvedeném pořadí. Výsledky Aptima HPV Assay podle diagnózy konsensuálního revizního histologického panelu jsou uvedeny v Tabulka 2.

Tabulka 2: ASC-US Populace ≥ 21 let: Výsledky Aptima HPV Assay podle diagnózy konsensuálního revizního histologického panelu

Výsledek Aptima HPV Assay*	Test DNA HPV	Diagnóza konsensuálního revizního histologického panelu						
		Neurčitý**	Normální	CIN1	CIN2	CIN3	Rakovina	Celkem
Pozitivní	Pozitivní	6	170	113	41	32	1	363
Pozitivní	Negativní	0	7	0	1	2	0	10
Pozitivní	Žádný výsledek***	0	14	11	0	2	0	27
Negativní	Pozitivní	0	47	13	2	3	0	65
Negativní	Negativní	10	371	55	6	1	0	443
Negativní	Žádný výsledek***	3	40	7	0	0	0	50
Celkem		19	649	199	50	40	1****	958

*Všechny vzorky měly poslední platné výsledky (po počátečním testování nebo po vyřešení počátečních neplatných výsledků podle postupu).

**19 subjektů absolvovalo návštěvu kolposkopie, ale nebylo možno určit diagnózu z následujících důvodů: < 5 biopických vzorků získáno s výsledky histologie normální/CIN1 (n = 15), nebyla získána žádná biopsie (n = 3), ztraceny biopické vzorky (n = 1).

***77 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu HPV DNA primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

****Jeden subjekt měl adenokarcinom in situ (AIS).

Odhady klinické účinnosti Aptima HPV Assay včetně citlivosti, specificity, pozitivní prediktivní hodnoty (PPV) a negativní prediktivní hodnoty (NPV) pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 na základě vyhodnocení všech biopsií a včetně pouze řízených biopsií jsou uvedeny v Tabulka 3, stejně jako odhad pro komerčně dostupný test DNA HPV.

Tabulka 3: ASC-US Populace ≥ 21 let: Účinnost Aptima HPV Assay a testu DNA HPV pro detekci ≥CIN2 a ≥CIN3

	Účinnost	Aptima HPV Assay N = 939		Test DNA HPV N = 865*	
		Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
Všechny biopsie					
≥CIN2	Citlivost (%)	86,8 (79/91)	(78,4, 92,3)	88,8 (79/89)	(80,5, 93,8)
	Specificita (%)	62,9 (533/848)	(59,6, 66,0)	55,8 (433/776)	(52,3, 59,3)
	PPV (%)	20,1 (79/394)	(18,1, 22,0)	18,7 (79/422)	(17,0, 20,4)
	NPV (%)	97,8 (533/545)	(96,5, 98,8)	97,7 (433/443)	(96,2, 98,8)
	Prevalence (%)	9,7 (91/939)		10,3 (89/865)	
	Řízené biopsie**				
≥CIN3	Citlivost (%)	93,3 (56/60)	(84,1, 97,4)	93,2 (55/59)	(83,8, 97,3)
	Specificita (%)	61,5 (539/876)	(58,3, 64,7)	54,5 (438/804)	(51,0, 57,9)
	PPV (%)	14,2 (56/393)	(12,7, 15,6)	13,1 (55/421)	(11,7, 14,2)
	NPV (%)	99,3 (539/543)	(98,3, 99,8)	99,1 (438/442)	(97,9, 99,7)
	Prevalence (%)	6,4 (60/936)		6,8 (59/863)	
	Všechny biopsie				
≥CIN3	Citlivost (%)	90,2 (37/41)	(77,5, 96,1)	92,3 (36/39)	(79,7, 97,3)
	Specificita (%)	60,2 (541/898)	(57,0, 63,4)	53,3 (440/826)	(49,9, 56,6)
	PPV (%)	9,4 (37/394)	(8,1, 10,4)	8,5 (36/422)	(7,4, 9,4)
	NPV (%)	99,3 (541/545)	(98,3, 99,8)	99,3 (440/443)	(98,3, 99,8)
	Prevalence (%)	4,4 (41/939)		4,5 (39/865)	
	Řízené biopsie**				
≥CIN3	Citlivost (%)	93,1 (27/29)	(78,0, 98,1)	96,4 (27/28)	(82,3, 99,4)
	Specificita (%)	59,6 (541/908)	(56,4, 62,7)	52,8 (441/836)	(49,4, 56,1)
	PPV (%)	6,9 (27/394)	(5,8, 7,6)	6,4 (27/422)	(5,5, 7,0)
	NPV (%)	99,6 (541/543)	(98,8, 100)	99,8 (441/442)	(98,9, 100)
	Prevalence (%)	3,1 (29/937)		3,2 (28/864)	

*74 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

**Výsledek konsensuální histologie byl odvozen pouze pomocí výsledků z řízených biopsií. Ženy bez řízené biopsie reflekují normální kolposkopie a jsou v těchto analýzách zahrnuty jako bez onemocnění (<CIN2 nebo <CIN3, podle okolnosti). Pokud byly zahrnuty pouze řízené biopsie, nebylo vždy dosaženo konsenzu.

Při hodnocení všech biopsí byly klinické odhadu citlivosti Aptima HPV Assay a komerčně dostupného testu DNA HPV, kde jsou k dispozici oba výsledky testu pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3, podobné (nebyly statisticky významné rozdíly v odhadech citlivosti: rozdíl citlivosti = -2,3% [95% CI: -9,5%, 4,8%]). Odhadu klinické specificity Aptima HPV Assay pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 byly vyšší než u komerčně dostupného testu DNA HPV (rozdíly v odhadech specificity byly statisticky významné). Pro \geq CIN2 byl rozdíl specificity 6,8% (95% CI: 4,9%, 9,0%). NPV byly podobné, ale pro detekci \geq CIN2 byla PPV pro Aptima HPV Assay mírně vyšší než PPV pro komerčně dostupný test DNA HPV (20,1% vs. 18,7%).

Z 91 případů \geq CIN2 bylo 60 (65,9%) identifikováno při přímé biopsii a 31 (34,1%) bylo identifikováno z náhodných nebo ECC biopsí (tedy nikoli při přímé biopsii). Tato zjištění jsou srovnatelná s výsledky z publikovaných studií, v nichž bylo zjištěno přibližně 25% až 40% případů \geq CIN2 pouze ze vzorků náhodných, případně ECC biopsí.^{36, 37} Použití pouze přímých biopsí k určení statutu onemocnění (za předpokladu, že ženy bez řízené biopsie měly normální výsledky histologie, protože nebyly zjištěny žádné viditelné léze), dosáhly hodnoty \geq CIN2 a \geq CIN3 ve studii 6,4% a 3,1% v uvedeném pořadí. Odhadu klinické citlivosti pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 byly vyšší u obou testů pomocí pouze řízené biopsie než odhadu vypočtené s využitím všech biopsí. Pro oba testy byla klinická specificita získaná pouze pomocí řízené biopsie podobná specifitě získané se všemi zahrnutými biopsiami. Proto, pokud se použily pouze řízené biopsie, byla specificita Aptima HPV Assay výrazně vyšší než u komerčně dostupného testu DNA HPV.

Odhady klinické účinnosti Aptima HPV Assay a komerčně dostupného testu DNA HPV jsou zobrazeny podle věkových skupin v Tabulka 4 a Tabulka 5 (\geq CIN2 a \geq CIN3 v uvedeném pořadí, na základě vyhodnocení všech biopsí).

Tabulka 4: ASC-US Populace ≥ 21 let: Účinnost Aptima HPV Assay a testu DNA HPV pro detekci ≥CIN2 podle věkových skupin

	Účinnost	Aptima HPV Assay N = 939		Test DNA HPV N = 865*	
		Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
21 až 29 let		N = 415		N = 389	
	Citlivost (%)	90,2 (55/61)	(80,2, 95,4)	94,9 (56/59)	(86,1, 98,3)
	Specificita (%)	44,9 (159/354)	(39,8, 50,1)	35,5 (117/330)	(30,5, 40,8)
	PPV (%)	22,0 (55/250)	(19,6, 24,2)	20,8 (56/269)	(19,0, 22,5)
	NPV (%)	96,4 (159/165)	(93,0, 98,5)	97,5 (117/120)	(93,6, 99,4)
	Prevalence (%)	14,7 (61/415)		15,2 (59/389)	
30 až 39 let		N = 262		N = 239	
	Citlivost (%)	90,0 (18/20)	(69,9, 97,2)	80,0 (16/20)	(58,4, 91,9)
	Specificita (%)	68,2 (165/242)	(62,1, 73,7)	61,6 (135/219)	(55,1, 67,8)
	PPV (%)	18,9 (18/95)	(14,7, 22,7)	16,0 (16/100)	(11,8, 19,6)
	NPV (%)	98,8 (165/167)	(96,5, 99,8)	97,1 (135/139)	(94,1, 99,1)
	Prevalence (%)	7,6 (20/262)		8,4 (20/239)	
≥ 40 let		N = 262		N = 237	
	Citlivost (%)	60,0 (6/10)	(31,3, 83,2)	70,0 (7/10)	(39,7, 89,2)
	Specificita (%)	82,9 (209/252)	(77,8, 87,1)	79,7 (181/227)	(74,0, 84,4)
	PPV (%)	12,2 (6/49)	(5,8, 18,4)	13,2 (7/53)	(6,9, 18,7)
	NPV (%)	98,1 (209/213)	(96,6, 99,4)	98,4 (181/184)	(96,6, 99,6)
	Prevalence (%)	3,8 (10/262)		4,2 (10/237)	

*74 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Tabulka 5: ASC-US Populace ≥ 21 let: Účinnost Aptima HPV Assay a testu DNA HPV pro detekci ≥CIN3 podle věkových skupin

	Účinnost	Aptima HPV Assay N = 939		Test DNA HPV N = 865*	
		Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
21 až 29 let		N = 415		N = 389	
	Citlivost (%)	96,3 (26/27)	(81,7, 99,3)	100 (25/25)	(86,7, 100)
	Specificita (%)	42,3 (164/388)	(37,5, 47,2)	33,0 (120/364)	(28,3, 38,0)
	PPV (%)	10,4 (26/250)	(8,9, 11,4)	9,3 (25/269)	(8,2, 10,0)
	NPV (%)	99,4 (164/165)	(97,2, 100)	100 (120/120)	(97,5, 100)
	Prevalence (%)	6,5 (27/415)		6,4 (25/389)	
30 až 39 let		N = 262		N = 239	
	Citlivost (%)	88,9 (8/9)	(56,5, 98,0)	77,8 (7/9)	(45,3, 93,7)
	Specificita (%)	65,6 (166/253)	(59,6, 71,2)	59,6 (137/230)	(53,1, 65,7)
	PPV (%)	8,4 (8/95)	(5,2, 10,4)	7,0 (7/100)	(3,9, 9,1)
	NPV (%)	99,4 (166/167)	(97,6, 100)	98,6 (137/139)	(96,4, 99,8)
	Prevalence (%)	3,4 (9/262)		3,8 (9/239)	
≥ 40 let		N = 262		N = 237	
	Citlivost (%)	60,0 (3/5)	(23,1, 88,2)	80,0 (4/5)	(37,6, 96,4)
	Specificita (%)	82,1 (211/257)	(77,0, 86,3)	78,9 (183/232)	(73,2, 83,6)
	PPV (%)	6,1 (3/49)	(1,6, 10,2)	7,5 (4/53)	(2,9, 10,7)
	NPV (%)	99,1 (211/213)	(98,0, 99,9)	99,5 (183/184)	(98,2, 100)
	Prevalence (%)	1,9 (5/262)		2,1 (5/237)	

*74 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Absolutní riziko onemocnění (\geq CIN2 a \geq CIN3, na základě vyhodnocení všech biopsií) podle výsledku Aptima HPV Assay a relativní riziko onemocnění pro pozitivní vs. negativní výsledky Aptima HPV Assay jsou uvedeny v Tabulka 6, spolu s odhadu pro komerčně dostupný test DNA HPV. Relativní riziko \geq CIN2 bylo 9,1 (95% CI: 5,0, 16,5), což znamená, že žena s pozitivním Aptima HPV Assay měla 9,1krát větší pravděpodobnost onemocnění \geq CIN2 než žena s negativním Aptima HPV Assay. Relativní riziko \geq CIN3 bylo 12,8 (95% CI: 4,6, 35,6).

Tabulka 6: ASC-US Populace \geq 21 let: Absolutní a relativní rizika onemocnění \geq CIN2 a \geq CIN3 pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV

	Výsledek testu	Aptima HPV Assay N = 939		Test DNA HPV N = 865*	
		Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)
\geq CIN2	Pozitivní	20,1 (79/394) (18,1, 22,0)	9,1 (5,0, 16,5)	18,7 (79/422) (17,0, 20,4)	8,3 (4,4, 15,8)
	Negativní	2,2 (12/545) (1,2, 3,5)		2,3 (10/443) (1,2, 3,8)	
	Prevalence (%)	9,7 (91/939)		10,3 (89/865)	
\geq CIN3	Pozitivní	9,4 (37/394) (8,1, 10,4)	12,8 (4,6, 35,6)	8,5 (36/422) (7,4, 9,4)	12,6 (3,9, 40,6)
	Negativní	0,7 (4/545) (0,2, 1,7)		0,7 (3/443) (0,2, 1,7)	
	Prevalence (%)	4,4 (41/939)		4,5 (39/865)	

*74 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Odhady absolutního a relativního rizika onemocnění (\geq CIN2 a \geq CIN3, na základě vyhodnocení všech biopsíí) u Aptima HPV Assay a komerčně dostupného testu DNA HPV jsou zobrazeny podle věkových skupin v Tabulka 7.

Tabulka 7: ASC-US Populace \geq 21 let: Absolutní a relativní rizika onemocnění \geq CIN2 a \geq CIN3 pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV podle věkových skupin

	Věk	Výsledek testu	Aptima HPV Assay N = 939		Test DNA HPV N = 865*		
			Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	
\geq CIN2	21 až 29 let		N = 415		N = 389		
		Pozitivní	22,0 (55/250) (19,6, 24,2)	6,1 (2,7, 13,7)	20,8 (56/269) (19,0, 22,5)	8,3 (2,7, 26,1)	
		Negativní	3,6 (6/165) (1,5, 7,0)		2,5 (3/120) (0,6, 6,4)		
		Prevalence (%)	14,7 (61/415)		15,2 (59/389)		
	30 až 39 let		N = 262		N = 239		
		Pozitivní	18,9 (18/95) (14,7, 22,7)	15,8 (3,8, 66,7)	16,0 (16/100) (11,8, 19,6)	5,6 (1,9, 16,1)	
		Negativní	1,2 (2/167) (0,2, 3,5)		2,9 (4/139) (0,9, 5,9)		
		Prevalence (%)	7,6 (20/262)		8,4 (20/239)		
	\geq 40 let		N = 262		N = 237		
		Pozitivní	12,2 (6/49) (5,8, 18,4)	6,5 (1,9, 22,2)	13,2 (7/53) (6,9, 18,7)	8,1 (2,2, 30,2)	
		Negativní	1,9 (4/213) (0,6, 3,4)		1,6 (3/184) (0,4, 3,4)		
		Prevalence (%)	3,8 (10/262)		4,2 (10/237)		
\geq CIN3	21 až 29 let		N = 415		N = 389		
		Pozitivní	10,4 (26/250) (8,9, 11,4)	17,2 (2,4, 125)	9,3 (25/269) (8,2, 10,0)	Nelze vypočítat	
		Negativní	0,6 (1/165) (0,0, 2,8)		0,0 (0/120) (0,0, 2,5)		
		Prevalence (%)	6,5 (27/415)		6,4 (25/389)		
	30 až 39 let		N = 262		N = 239		
		Pozitivní	8,4 (8/95) (5,2, 10,4)	14,1 (1,8, 111)	7,0 (7/100) (3,9, 9,1)	4,9 (1,0, 22,9)	
		Negativní	0,6 (1/167) (0,0, 2,4)		1,4 (2/139) (0,2, 3,6)		
		Prevalence (%)	3,4 (9/262)		3,8 (9/239)		
	\geq 40 let		N = 262		N = 237		
		Pozitivní	6,1 (3/49) (1,6, 10,2)	6,5 (1,1, 38,0)	7,5 (4/53) (2,9, 10,7)	13,9 (1,6, 122)	
		Negativní	0,9 (2/213) (0,1, 2,0)		0,5 (1/184) (0,0, 1,8)		
		Prevalence (%)	1,9 (5/262)		2,1 (5/237)		

*74 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

NILM Populace ≥ 30 let: Klinická účinnost Aptima HPV Assay se vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep při úvodním vyšetření

Celkem bylo do studie NILM zahrnuto 11 644 žen s výsledky cytologie NILM. Z nich bylo 773 žen staženo a vyloučeno z hodnocení základních údajů. Zbývajících 10 871 hodnotitelných žen bylo ve věku 30 let a starších s výsledky cytologie NILM a výsledky Aptima HPV Assay. Z 540 žen s pozitivními výsledky Aptima HPV Assay 335 absolvovalo kolposkopii při úvodním vyšetření. Z 10 331 žen s negativními výsledky Aptima HPV Assay 530 absolvovalo kolposkopii při úvodním vyšetření. Dvacet (20) žen měly \geq CIN2 a jedenáct (11) měly \geq CIN3; 799 žen měly normální/CIN1 histologii; 46 žen měly neurčitý status onemocnění. Výsledky Aptima HPV Assay podle diagnózy konsensuálního revizního histologického panelu při úvodním vyšetření jsou uvedeny v Tabulka 8.

Tabulka 8: NILM Populace ≥ 30 let: Výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV podle diagnózy konsensuálního revizního histologického panelu při úvodním vyšetření

Výsledek Aptima HPV Assay*	Test DNA HPV	Diagnóza konsensuálního revizního histologického panelu							
		Neurčitý	Normální	CIN1	CIN2	CIN3	Rakovina	Celkem	
Pozitivní	Pozitivní	11	212	11	4	7	2	247	
Pozitivní	Negativní	7	59	0	1	0	1	68	
Pozitivní	Žádný výsledek**	3	16	1	0	0	0	20	
Negativní	Pozitivní	10	170	8	2	1	0	191	
Negativní	Negativní	15	313	9	1	0	0	338	
Negativní	Žádný výsledek**	0	0	0	1	0	0	1	
Celkem		46	770	29	9	8	3***	865	

*Všechny vzorky měly poslední platné výsledky (po počátečním testování nebo po vyřešení počátečních neplatných výsledků podle postupu).

**21 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Tři ženy měly adenokarcinom in situ (AIS).

Celkem 10 052 mělo při úvodním vyšetření neověřený (včetně neurčitého) status onemocnění (Tabulka 9). Vzhledem k tomu, že kolposkopii podstoupily pouze náhodně vybrané ženy s negativními výsledky Aptima HPV Assay a komerčně dostupného testu DNA HPV, podíl žen s neověřeným statusem onemocnění byl v této skupině vysoký (96,6%). K úpravě tohoto ověření zkreslení byla použita metoda vícenásobného započtení k odhadu počtu žen s onemocněním, který by byl zjištěn, pokud by všechny ženy podstoupily kolposkopii. Prezentovány jsou jak odhady účinnosti s upraveným ověřením zkreslení, tak neupravené odhady účinnosti založené na 819 ženách s ověřeným statusem onemocnění.

Tabulka 9: NILM Populace ≥ 30 let: Klasifikace hodnotitelných žen NILM podle výsledků Aptima HPV Assay a výsledků testu DNA HPV, statusu onemocnění (\geq CIN2 a \geq CIN3) a statusu ověření onemocnění při úvodním vyšetření

Výsledek Aptima HPV Assay*	Test DNA HPV	Celkem žen	Ověřený status onemocnění: \geq CIN2		Ověřený status onemocnění: \geq CIN3		Neověřený status onemocnění
			Ženy s onemocněním (\geq CIN2)	Ženy bez onemocnění (\geq CIN2)	Ženy s onemocněním (\geq CIN3)	Ženy bez onemocnění (\geq CIN3)	Ženy s neznámým statusem onemocnění (% neznámých)
Pozitivní	Pozitivní	360	13	223	9	227	124 (34,4%)
Pozitivní	Negativní	150	2	59	1	60	89 (59,3%)
Pozitivní	Žádný výsledek**	30	0	17	0	17	13 (43,3%)
Negativní	Pozitivní	306	3	178	1	180	125 (40,8%)
Negativní	Negativní	9 420	1	322	0	323	9 097 (96,6%)
Negativní	Žádný výsledek**	605	1	0	0	1	604 (99,8%)
Celkem		10 871	20	799	11	808	10 052 (92,5%)

*Všechny vzorky mely konečné výsledky (po počátečním testování nebo po vyřešení počátečních neplatných výsledků podle postupu).

**635 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Upravená prevalence \geq CIN2 a \geq CIN3 u žen s výsledky cytologie NILM byla 0,9% a 0,4% v uvedeném pořadí. Upravené odhadы absolutního a relativního rizika pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 při úvodním vyšetření jsou uvedeny v Tabulka 10. Upravené relativní riziko \geq CIN2 bylo 8,1 (95% CI: 2,3, 28,1), což znamená, že žena s pozitivním Aptima HPV Assay má 8,1 krát větší pravděpodobnost onemocnění \geq CIN2 než žena s negativním Aptima HPV Assay. Upravené relativní riziko \geq CIN3 bylo 34,5 (95% CI: 2,7, 443,3). Neupravené odhadы absolutního a relativního rizika pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 při úvodním vyšetření jsou uvedeny celkem v Tabulka 11 a podle věkových skupin v Tabulka 12.

Tabulka 10: NILM Populace \geq 30 let: Absolutní a relativní rizika onemocnění \geq CIN2 a \geq CIN3 pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV (odhadы s upraveným ověřením zkreslení) při úvodním vyšetření

Výsledek testu		Aptima HPV Assay		Test DNA HPV	
		Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)
\geq CIN2	Pozitivní	4,7 (2,9, 7,6)	8,1 (2,3, 28,1)	3,7 (2,3, 6,0)	7,3 (1,6, 33,4)
	Negativní	0,6 (0,2, 1,9)		0,5 (0,1, 2,1)	
	Prevalence (%)	0,9		0,9	
\geq CIN3	Pozitivní	3,3 (1,4, 7,6)	34,5 (2,7, 443,3)	2,3 (1,3, 4,1)	21,0 (1,0, 423,4)
	Negativní	0,1 (0,0, 1,6)		0,1 (0,0, 2,4)	
	Prevalence (%)	0,4		0,4	

Tabulka 11: Populace NILM \geq 30 let: Absolutní a relativní rizika onemocnění \geq CIN2 a \geq CIN3 pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV (neupravené odhadы) při úvodním vyšetření

Výsledek testu		Aptima HPV Assay N = 819		Test DNA HPV N = 801*	
		Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)
\geq CIN2	Pozitivní	4,8 (15/314) (3,4, 5,8)	4,8 (1,8, 13,1)	3,8 (16/417) (2,9, 4,4)	4,9 (1,4, 16,7)
	Negativní	1,0 (5/505) (0,4, 1,9)		0,8 (3/384) (0,2, 1,9)	
	Prevalence (%)	2,4 (20/819)		2,4 (19/801)	
\geq CIN3	Pozitivní	3,2 (10/314) (2,2, 3,7)	16,1 (2,1, 125)	2,4 (10/417) (1,6, 2,7)	9,2 (1,2, 71,6)
	Negativní	0,2 (1/505) (0,0, 0,9)		0,3 (1/384) (0,0, 1,1)	
	Prevalence (%)	1,3 (11/819)		1,4 (11/801)	

*18 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Tabulka 12: NILM Populace ≥ 30 let: Absolutní a relativní rizika onemocnění $\geq \text{CIN}2$ a $\geq \text{CIN}3$ pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV podle věkových skupin (neupravené odhadů) při úvodním vyšetření

	Věk	Výsledek testu	Aptima HPV Assay N = 819		Test DNA HPV N = 801*			
			Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)		
$\geq \text{CIN}2$	30 až 39 let		N = 384		N = 377			
		Pozitivní	4,8 (8/167) (2,1, 9,2)	10,4 (1,3, 82,3)	3,2 (7/216) (1,3, 6,6)	2,6 (0,5, 12,4)		
		Negativní	0,5 (1/217) (0,0, 2,5)		1,2 (2/161) (0,2, 4,4)			
	≥ 40 let	Prevalence (%)	2,3 (9/384)		2,4 (9/377)			
			N = 435		N = 424			
		Pozitivní	4,8 (7/147) (1,9, 9,6)	3,4 (1,0, 11,5)	4,5 (9/201) (2,1, 8,3)	10,0 (1,3, 78,1)		
$\geq \text{CIN}3$	30 až 39 let	Negativní	1,4 (4/288) (0,4, 3,5)		0,4 (1/223) (0,0, 2,5)			
		Prevalence (%)	2,5 (11/435)		2,4 (10/424)			
			N = 384		N = 377			
	≥ 40 let	Pozitivní	3,0 (5/167) (1,0, 6,8)	6,5 (0,8, 55,1)	2,3 (5/216) (0,8, 5,3)	3,7 (0,4, 31,6)		
		Negativní	0,5 (1/217) (0,0, 2,5)		0,6 (1/161) (0,0, 3,4)			
		Prevalence (%)	1,6 (6/384)		1,6 (6/377)			
			N = 435		N = 424			
	Pozitivní	3,4 (5/147) (1,1, 7,8)	Nelze vypočítat	2,5 (5/201) (0,8, 5,7)	Nelze vypočítat			
	Negativní	0,0 (0/288) (0,0, 1,3)		0,0 (0/223) (0,0, 1,6)				
	Prevalence (%)	1,1 (5/435)		1,2 (5/424)				

*18 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Upravené odhadы klinické účinnosti Aptima HPV Assay včetně citlivosti, specificity, PPV a NPV pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 jsou uvedeny v Tabulka 13, stejně jako odhadы pro komerčně dostupný test DNA HPV. Neupravené odhadы klinické účinnosti jsou uvedeny v Tabulka 14. Aptima HPV Assay i komerčně dostupný test DNA HPV měly podobnou citlivost, specificita byla výrazně vyšší u Aptima HPV Assay (nepřekrývající, 95% CI). Odhadы prediktivní hodnoty Aptima HPV Assay byly klinicky relevantní a podobné odhadům pro komerčně dostupný test DNA HPV. NPV byly podobné, ale pro detekci \geq CIN2 byla PPV pro Aptima HPV Assay mírně vyšší než PPV pro komerčně dostupný test DNA HPV (4,7% vs. 3,7%).

Tabulka 13: NILM Populace \geq 30 let: Účinnost Aptima HPV Assay a testu DNA HPV pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 (odhadы s upraveným ověřením zkreslení) při úvodním vyšetření

	Účinnost	Aptima HPV Assay		Test DNA HPV	
		Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
\geq CIN2	Citlivost (%)	31,0	(5,9, 56,1)	35,4	(3,8, 66,9)
	Specificita (%)	95,2	(94,8, 95,6)	93,7	(93,2, 94,2)
	PPV (%)	4,7	(2,9, 7,6)	3,7	(2,3, 6,0)
	NPV (%)	99,4	(98,1, 99,8)	99,5	(97,9, 99,9)
	Prevalence (%)	0,9		0,9	
\geq CIN3	Citlivost (%)	61,5	(14,0, 100)	56,4	(0,4, 100)
	Specificita (%)	95,2	(94,8, 95,6)	93,6	(93,1, 94,1)
	PPV (%)	3,3	(1,4, 7,6)	2,3	(1,3, 4,1)
	NPV (%)	99,9	(98,4, 100)	99,9	(97,6, 100)
	Prevalence (%)	0,4		0,4	

Tabulka 14: NILM Populace ≥ 30 let: Účinnost Aptima HPV Assay a testu DNA HPV pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 (neupravené odhady) při úvodním vyšetření

	Účinnost	Aptima HPV Assay N = 819		Test DNA HPV N = 801*	
		Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
\geq CIN2	Citlivost (%)	75,0 (15/20)	(53,1, 88,8)	84,2 (16/19)	(62,4, 94,5)
	Specificita (%)	62,6 (500/799)	(59,2, 65,9)	48,7 (381/782)	(45,2, 52,2)
	PPV (%)	4,8 (15/314)	(3,4, 5,8)	3,8 (16/417)	(2,9, 4,4)
	NPV (%)	99,0 (500/505)	(98,1, 99,6)	99,2 (381/384)	(98,1, 99,8)
	Prevalence (%)	2,4 (20/819)		2,4 (19/801)	
\geq CIN3	Citlivost (%)	90,9 (10/11)	(62,3, 98,4)	90,9 (10/11)	(62,3, 98,4)
	Specificita (%)	62,4 (504/808)	(59,0, 65,7)	48,5 (383/790)	(45,0, 52,0)
	PPV (%)	3,2 (10/314)	(2,2, 3,7)	2,4 (10/417)	(1,6, 2,7)
	NPV (%)	99,8 (504/505)	(99,1, 100)	99,7 (383/384)	(98,9, 100)
	Prevalence (%)	1,3 (11/819)		1,4 (11/801)	

*18 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Přímé porovnání Aptima HPV Assay a komerčně dostupného testu DNA HPV ukazuje, že Aptima HPV Assay dosahuje podobné citlivosti a statisticky významně lepší specificity testu oproti komerčně dostupnému testu DNA HPV pro detekci \geq CIN2, jak ukazuje poměr skutečně pozitivních a falešně pozitivní hodnot (Tabulka 15 a Tabulka 16 v uvedeném pořadí).

Tabulka 15: NILM Populace \geq 30 let: Poměr skutečně pozitivních hodnot (Aptima HPV Assay/test DNA HPV) pro ženy s \geq CIN2 (neupravené odhady) při úvodním vyšetření

		Test DNA HPV		Celkem
		Pozitivní	Negativní	
Aptima HPV Assay	Pozitivní	13	2	15 (78,9%)
	Negativní	3	1	4
	Celkem	16 (84,2%)	3	19
Poměr skutečně pozitivních hodnot = 0,94 (15/16) (95% CI: 0,67, 1,20)				

Tabulka 16: NILM Populace \geq 30 let: Poměr falešně pozitivních hodnot (Aptima HPV Assay/test DNA HPV) pro ženy s $<$ CIN2 (neupravené odhady) při úvodním vyšetření

		Test DNA HPV		Celkem
		Pozitivní	Negativní	
Aptima HPV Assay	Pozitivní	223	59	282 (36,1%)
	Negativní	178	322	500
	Celkem	401 (51,3%)	381	782
Poměr falešně pozitivních hodnot = 0,70 (282/401) (95% CI: 0,64, 0,77)				

NILM Populace ≥ 30 let: Klinická účinnost Aptima HPV Assay po 3 letech studie

Způsobilých pro další fázi studie bylo 10 854 hodnotitelných žen ve věku 30 let a starších s výsledky cytologie NILM a platnými výsledky Aptima HPV Assay při úvodním vyšetření. Z žen bez \geq CIN2 dokončilo následnou Pap návštěvu po 1 roce 66,9% (7 251/10 834), 60,2% (6 522/10 825) po 2 letech a 58,6% (6 344/10 818) po 3 letech. Celkově 58,8% (6 380/10 854) žen dokončilo studii (měly \geq CIN2 při úvodním vyšetření nebo při následných vyšetřeních, případně absolvovalo požadované návštěvy).

Z 10 854 žen mělo 540 (5,0%) pozitivní výsledky Aptima HPV Assay při úvodním vyšetření. Z těchto 540 žen mělo 263 (48,7%) buď pozitivní, nebo negativní 3letý status onemocnění na základě výsledků cytologie nebo kolposkopie/biopsie. Zbývajících 10 314 žen mělo negativní výsledky Aptima HPV Assay při úvodním vyšetření. Z těchto 10 314 žen mělo 5 943 (57,6%) buď pozitivní, nebo negativní 3letý status onemocnění. Z 6 206 žen s 3letým statusem onemocnění mělo 47 žen \geq CIN2 včetně 23 žen s \geq CIN3; 6 159 žen mělo normální/CIN1 podle konsensuálního revizního histologického panelu. Výsledky Aptima HPV Assay a komerčně dostupného testu DNA HPV při úvodním vyšetření a 3letý status onemocnění (zahrnuje úvodní a následná vyšetření) podle konsensuálního revizního histologického panelu jsou uvedeny v Tabulka 17.

Tabulka 17: NILM Populace ≥ 30 let: Klasifikace žen způsobilých pro další fáze podle výsledků Aptima HPV Assay při úvodním vyšetření, výsledků testu DNA HPV při úvodním vyšetření a statusu onemocnění (\geq CIN2, \geq CIN3, neověřeno) stanovená při úvodním vyšetření a v následných fázích

Výsledek Aptima HPV Assay	Test DNA HPV	Celkem žen	Ověřený status onemocnění: \geq CIN2		Ověřený status onemocnění: \geq CIN3		Neověřený status onemocnění	
			Ženy s onemocněním (\geq CIN2)	Ženy bez onemocnění (\geq CIN2)	Ženy s onemocněním (\geq CIN3)	Ženy bez onemocnění (\geq CIN3)	Ztraceny v následné fázi	Neurčity*
Pozitivní	Pozitivní	360	22	154	15	161	165	19
Pozitivní	Negativní	150	2	72	1	73	68	8
Pozitivní	Žádný výsledek**	30	2	11	1	12	14	3
Negativní	Pozitivní	304	6	146	3	149	133	19
Negativní	Negativní	9 405	14	5 455	3	5 466	3 735	201
Negativní	Žádný výsledek**	605	1	321	0	322	269	14
Celkem		10 854	47	6 159	23	6 183	4 384	264

*Ženy, které měly abnormální výsledky cytologických testů v následném období a které neměly následný výsledek konsensuálního revizního histologického panelu a ženy s neadekvátní cytologií při poslední návštěvě. 174 žen s neurčitým statusem onemocnění dokončilo následná vyšetření podle protokolu.

**635 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

3 leté kumulativní riziko onemocnění (\geq CIN2 a \geq CIN3) vychází z Kaplanova-Meierova odhadu (analýza přežívání) a zahrnuje onemocnění detekované při úvodním nebo následném vyšetření. Ženy s některými známkami onemocnění (ASC-US nebo závažnější výsledky cytologie), ale bez výsledku konsensuálního revizního histologického panelu byly zařazeny do analýzy pomocí metod vícenásobného započtení, aby bylo možno předpovědět počet žen s onemocněním, která by byla zjištěna, pokud ženy podstoupily kolposkopii.

3 leté kumulativní odhadu absolutního a relativního rizika pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 jsou uvedeny v Tabulka 18.

Tabulka 18: NILM Populace ≥ 30 let: 3 letá kumulativní Absolutní a relativní rizika* onemocnění \geq CIN2 a \geq CIN3 pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV při úvodním vyšetření

	Výsledek testu	Aptima HPV Assay		Test DNA HPV	
		Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)
\geq CIN2	Pozitivní	7,39 (5,12, 10,59)	22,55 (12,68, 40,10)	6,42 (4,50, 9,13)	22,71 (12,19, 42,29)
	Negativní	0,33 (0,21, 0,51)		0,28 (0,17, 0,47)	
	Prevalence (%)	0,68		0,68	
\geq CIN3	Pozitivní	4,66 (2,94, 7,36)	44,12 (16,91, 115,10)	4,14 (2,62, 6,52)	51,33 (17,74, 148,55)
	Negativní	0,11 (0,04, 0,25)		0,08 (0,03, 0,22)	
	Prevalence (%)	0,34		0,35	

*3 letá kumulativní rizika upravená pro další možné chyby byla podobná rizikům v této tabulce. Vzhledem k očekávaným rozdílům v rizicích v 1. a 2. roce pro dvě skupiny žen v navazující studii (ženy s kolposkopí při úvodním vyšetření a ženy bez kolonoskopie při úvodním vyšetření) byla hlášena pouze 3letá kumulativní rizika pro kombinované skupiny.

3 letá kumulativní prevalence \geq CIN2 a \geq CIN3 u žen s výsledky cytologie NILM při úvodním vyšetření byla 0,68% a 0,34% v uvedeném pořadí. Relativní riziko \geq CIN2 bylo 22,55 (95% CI: 12,68, 40,10), což znamená, že žena s pozitivním Aptima HPV Assay má 22,55krát větší pravděpodobnost onemocnění \geq CIN2 než žena s negativním Aptima HPV Assay. Relativní riziko \geq CIN3 bylo 44,12 (95% CI: 16,91, 115,10).

Klinická účinnost Aptima HPV Assay se vzorky v konzervačním roztoku SurePath

Vzorky SurePath ošetřené pomocí transportního roztoku Aptima

Byly shromážděny vzorky v konzervačním roztoku SurePath od kanadských žen (n = 558), které byly pozvány na následnou schůzku z těchto důvodů: jeden nebo více abnormálních Pap testů, HPV infekce nebo jiný důvod. Alikvotní podíl (0,5 ml) každého vzorku byl přenesen do transferové zkumavky na vzorek Aptima a pak ošetřen pomocí transportního roztoku Aptima. Jeden replikát každého vzorku byl otestován pomocí Aptima HPV Assay. Samostatný alikvotní podíl (1 ml) každého vzorku byl použit k testování pomocí komerčně dostupného testu PCR HPV. Klinická citlivost pro detekci onemocnění, definovaná jako výsledek histologie \geq CIN3, byla vypočtena pro Aptima HPV Assay i pro test PCR HPV, jak je uvedeno v Tabulka 19, s pozitivními a negativními prediktivními hodnotami.

Tabulka 19: Účinnost Aptima HPV Assay a testu PCR HPV pro detekci \geq CIN3

Účinnost	Aptima HPV Assay N = 558		Test PCR HPV N = 558	
	Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
Citlivost (%)	89,3 (25/28)	(72,8 – 96,3)	89,3 (25/28)	(72,8 – 96,3)
Specificita (%)	56,8 (301/530)	(52,5 – 60,9)	49,1 (260/530)	(44,8 – 53,3)
PPV (%)	9,8 (25/254)	(8,1 – 11,2)	8,5 (25/295)	(7,0 – 9,5)
NPV (%)	99,0 (301/304)	(97,6 – 99,8)	98,9 (260/263)	(97,2 – 99,7)
Prevalence (%)	5,0 (28/558)		5,0 (28/558)	

Tabulka 20: Citlivost Aptima HPV Assay se vzorky v konzervačních roztocích SurePath a ThinPrep

Genotyp HPV	Kopii/reakci	ThinPrep	SurePath
		% pozitivních (95% CI)	% pozitivních (95% CI)
16	60	98,3 (91,1 – 99,7)	100 (94,0 – 100)
18	100	100 (94,0 – 100)	100 (94,0 – 100)
31	25	100 (94,0 – 100)	95,0 (86,3 – 98,3)
33	60	96,7 (88,6 – 99,1)	98,3 (91,1 – 99,7)
35	25	100 (94,0 – 100)	100 (94,0 – 100)
39	25	100 (94,0 – 100)	91,7 (81,9 – 96,4)
45	40	100 (94,0 – 100)	95,0 (86,3 – 98,3)
51	250	100 (94,0 – 100)	100 (94,0 – 100)
52	600	100 (94,0 – 100)	98,3 (91,1 – 99,7)
56	100	98,3 (91,1 – 99,7)	93,3 (84,1 – 97,4)
58	50	95,0 (86,3 – 98,3)	93,3 (84,1 – 97,4)
59	75	96,7 (88,6 – 99,1)	91,7 (81,9 – 96,4)
66	150	98,3 (91,1 – 99,7)	95,0 (86,3 – 98,3)
68	30	96,7 (88,6 – 99,1)	93,3 (84,1 – 97,4)

Účinnost Aptima HPV Assay při odběru cervikálních vzorků a jejich transportu

Spárované vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep a vzorky soupravy Aptima CSCT byly odebrány od 735 subjektů. Jeden mililitr (1,0 ml) každého vzorku v konzervačním roztoku ThinPrep byl naředěn do 2,9 ml přepravního roztoku pro vzorky Aptima a jeden replikát byl otestován pomocí Aptima HPV Assay v systému Tigris DTS. Jeden replikát každého vzorku CSCT byl rovněž testován pomocí Aptima HPV Assay. Byla určena procentuální shoda Aptima HPV Assay mezi vzorkem v konzervačním roztoku ThinPrep a vzorkem CSCT, výsledky jsou uvedeny v Tabulka 21.

Procentuální pozitivní shoda dosáhla hodnoty 95,9% (95% CI: 92,6 – 97,8); procentuální negativní shoda dosáhla hodnoty 95,5% (95% CI: 93,3 – 97,0); celková shoda dosáhla hodnoty 95,6% (95% CI: 93,9 – 96,9). Byla pozorována silná korelace mezi kapalnými cytologickými vzorky a vzorky v transportní soupravě ($\kappa = 0,90$).

Tabulka 21: Celkové výsledky shody Aptima HPV Assay mezi vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep a vzorky v soupravě pro odběr a transport cervikálních vzorků Aptima testovanými v systému Tigris DTS

		Vzorek v konzervačním roztoku ThinPrep		Celkem
		Pozitivní	Negativní	
Vzorek soupravy Aptima CSCT	Pozitivní	234	22	256
	Negativní	10	469	479
	Celkem	244	491	735

Pozitivní shoda = 95,9% (92,6 – 97,8)

Negativní shoda = 95,5% (93,3 – 97,0)

Celková shoda = 95,6% (93,9 – 96,9)

Koefficient $\kappa = 0,90$

Analytická citlivost

Limit detekce (LOD) při klinickém cutoff je koncentrace RNA HPV, která poskytuje kladný výsledek (nad klinický cutoff) 95% celkového času. LOD Aptima HPV Assay byl určena testováním zředěných panelů transkriptů *in vitro* (IVT) pro všech 14 vysoce rizikových genotypů a 4 buněčné linie infikované HPV: SiHa, HeLa, MS751 a ME180 (ATCC, Manassas, Virginia). Pro panely IVT byl transportní roztok vzorků před testováním uměle obohacen o IVT v různých koncentracích a poté zředěn jednotlivými negativními vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep. Pro panely buněk infikovaných HPV byly fondy HPV negativních vzorků v konzervačním roztoku ThinPrep před testováním uměle obohaceny o HPV infikované buňky v různých koncentracích a poté zředěny transportním roztokem vzorků. Třicet replikátů každé úrovně kopií bylo testováno s každou ze dvou šarží reagencí pro celkem 60 replikátů. Testování bylo prováděno v průběhu 14 dní, při 1 až 12 cyklech provedených denně a s 5 replikáty daného genotypu a testování koncentrace v každém cyklu. Detekční limit 95% byl vypočten z probitové regresní analýzy výsledků pozitivity pro každý panel ředění.

Výsledky probitové regresní analýzy, Tabulka 22, ukazují, že HPV 16, 18, 31, 33, 35, 38, 45, 58, 59 a 68 měly 95% detekční limity při méně než 100 kopiích/reakci a typy 51, 52, 56 a 66 měly 95% detekční limity při 100 až 300 kopiích/reakci. Čtyři testované buněčné linie měly 95% detekční limity menší než 1 buňka/reakci.

Tabulka 22: Limit detekce v klinickém cutoff Aptima HPV Assay

Cíl	Limit detekce* (95% CI)
HPV 16	48,7 (36,6 – 72,2)
HPV 18	80,9 (60,4 – 118,4)
HPV 31	18,6 (14,2 – 27,3)
HPV 33	49,1 (37,0 – 71,3)
HPV 35	19,1 (14,2 – 29,1)
HPV 39	24,6 (19,1 – 34,4)
HPV 45	33,8 (25,7 – 49,4)
HPV 51	206,6 (157,5 – 297,7)
HPV 52	266,2 (205,5 – 373,8)
HPV 56	100,1 (81,9 – 129,9)
HPV 58	48,0 (37,3 – 68,7)
HPV 59	49,0 (36,4 – 75,9)
HPV 66	168,7 (129,6 – 241,1)
HPV 68	27,0 (20,3 – 40,1)
SiHa	0,30 (0,24 – 0,43)
HeLa	0,18 (0,14 – 0,29)
ME180	0,11 (0,09 – 0,16)
MS751	0,19 (0,14 – 0,33)

*počet kopií na reakci u transkriptů *in vitro* a buněk na reakci u buněčných linií

Přesnost testu

Přesnost Aptima HPV Assay byla hodnocena ve dvou studiích pomocí stejného 20 členného panelu. 1. studie provedená na 3 externích testovacích pracovištích měla určit reprodukovanost testu. 2. studie provedená interně měla změřit opakovatelnost testu. Panel obsahoval 10 členů HPV pozitivních s koncentracemi na limitu detekce testu nebo nad ním (očekávaná pozitivita: $\geq 95\%$), 4 členy HPV pozitivní s koncentracemi pod limitem detekce testu (očekávaná pozitivita: $> 0\%$ až $< 25\%$) a 6 členů HPV negativních. HPV pozitivní členy panelu byly připraveny obohacením transkriptů RNA *in vitro* (IVT) do transportní živné půdy vzorků (STM) nebo HPV infikovaných kultivovaných buněk (SiHa, HeLa, ME180 a MS751; ATCC, Manassas, Virginia) v roztoku PreservCyt. HPV negativní členy panelu byly připraveny pomocí STM nebo směsných reziduálních vzorků v konzervačním roztoku ThinPrep.

V rámci 1. studie 2 laboranti na každém ze 3 testovacích pracovišť (1 přístroj na pracoviště) provedli 1 pracovní seznam Aptima HPV Assay denně po 3 dny pro každou ze 3 šarží reagencí. Každý pracovní seznam obsahoval 3 replikáty každého z členů panelu reprodukovanosti. Sto šedesát dva (162) jednotlivých zkumavek se vzorky bylo testováno pro každý člen panelu (3 pracoviště \times 1 přístroj \times 2 laboranti \times 3 šarže \times 3 pracovní seznamy \times 3 replikáty). Ve 2. studii bylo provedeno testování interně po dobu 20 dní s celkem 162 reakcemi testovanými pro každý člen panelu (1 místo \times 3 přístroje \times 3 laboranti \times 3 šarže \times 2 pracovní seznamy \times 3 replikáty).

Členy panelu jsou popsány v Tabulka 23a (panel členů s očekávanými pozitivními výsledky) a Tabulka 23b (panel členů s očekávanými negativními výsledky), spolu se shrnutím souhlasu s očekávanými výsledky a hodnotami S/CO analytu v 2,5., 50. a 97,5. percentilech distribuce S/CO. Variabilita S/CO analytu pro členy panelu s očekávanými pozitivními výsledky je uvedena v Tabulka 24 pro 1. studii a v Tabulka 25 pro 2. studii.

Pozitivní shoda pro HPV pozitivní členy panelu s koncentracemi na nebo nad limitem detekce testu se pohybovala od 95,1% do 100% v 1. studii a od 93,2% do 100% v 2. studii pro 9 z 10 členů panelu. Zbývající HPV pozitivní člen panelu dosáhl 77,2% shody v 1. studii a 79,0% shody ve 2. studii, tedy méně než očekávané, ale byl v rámci 2 studií konzistentní. Negativní shoda pro HPV vysoce negativní členy panelu s koncentracemi pod limitem detekce testu se pohybovala od 78,8% do 93,8% v 1. studii a od 82,1% do 95,7% ve 2. studii. Shoda s očekávanými výsledky pro HPV negativní členy panelu se pohybovala od 96,9% do 100% v 1. studii a od 96,3% do 100% ve 2. studii.

Tabulka 23a: 1. a 2. studie reprodukovanosti Aptima HPV Assay: Popis panelu, pozitivní shoda a distribuce percentilů hodnot analytu S/CO pro členy panelu s očekávanými pozitivními výsledky

Popis panelu (kopií nebo buněk/reakci)	1. studie (3 testovací pracoviště)	2. studie (1 testovací pracoviště)
	% pozitivní shody (95% CI)	% pozitivní shody (95% CI)
HPV 16 a HPV 18 IVT (100 kopií)	100 (161/161) (97,7, 100)	100 (162/162) (97,7, 100)
Buňky SiHa (3 buňky) a buňky HeLa (7,5 buněk)	100 (162/162) (97,7, 100)	100 (162/162) (97,7, 100)
HPV 18 IVT (100 kopií)	100 (162/162) (97,7, 100)	100 (160/160) (97,7, 100)
HPV 16 IVT (100 kopií)	100 (162/162) (97,7, 100)	100 (162/162) (97,7, 100)
Buňky MS751 (1 buňka)	99,4 (161/162) (96,6, 99,9)	96,9 (157/162) (93,0, 98,7)
Buňky ME180 (0,3 buňky)	95,1 (154/162) (90,6, 97,5)	93,2 (151/162) (88,3, 96,2)
HPV 18 IVT (30 kopií)	99,4 (161/162) (96,6, 99,9)	100 (162/162) (97,7, 100)
HPV 16 IVT (30 kopií)	100 (162/162) (97,7, 100)	97,5 (158/162) (93,8, 99,0)
Buňky HeLa (2,5 buňky)	100 (162/162) (97,7, 100)	95,6 (152/159) (91,2, 97,9)
Buňky SiHa (1 buňka)*	77,2 (125/162) (70,1, 83,0)	79,0 (128/162) (72,1, 84,6)

IVT = transkript *in vitro*. IVT byl přidán do STM a buňky byly přidány do roztoku PreservCyt.

*Očekávané % pozitivní shody ~95%; pozorována nižší možná kvůli variabilitě výroby člena panelu.

Tabulka 23b: 1. a 2. studie reprodukovanosti Aptima HPV Assay: Popis panelu, negativní shoda a distribuce percentil hodnot analytu S/CO pro členy panelu s očekávanými negativními výsledky

Popis panelu (kopí nebo buněk/reakci)	1. studie (3 testovací pracoviště)	2. studie (1 testovací pracoviště)
	% negativní shody (95% CI)	% negativní shody (95% CI)
HPV 18 IVT (1 kopie)*	78,8 (126/160) (71,8, 84,4)	83,3 (135/162) (76,8, 88,3)
HPV 16 IVT (1 kopie)*	80,9 (131/162) (74,1, 86,2)	88,3 (143/162) (82,4, 92,4)
Buňky HeLa (0,05 buňky)*	79,0 (128/162) (72,1, 84,6)	82,1 (133/162) (75,5, 87,2)
Buňky SiHa (0,03 buňky)*	93,8 (152/162) (89,0, 96,6)	95,7 (155/162) (91,4, 97,9)
STM šarže 1	100 (162/162) (97,7, 100)	100 (162/162) (97,7, 100)
STM šarže 2	99,4 (160/161) (96,6, 99,9)	100 (162/162) (97,7, 100)
STM šarže 3	99,4 (161/162) (96,6, 99,9)	99,4 (161/162) (96,6, 99,9)
Fond ThinPrep 1	97,5 (158/162) (93,8, 99,0)	97,5 (158/162) (93,8, 99,0)
Fond ThinPrep 2	96,9 (157/162) (93,0, 98,7)	96,3 (156/162) (92,2, 98,3)
Fond ThinPrep 3	100 (162/162) (97,7, 100)	99,4 (161/162) (96,6, 99,9)

STM = transportní živná půda vzorků; IVT = transkript *in vitro*. IVT byl přidán do STM a buňky byly přidány do roztoku PreservCyt.

*Očekávané % negativní shody > 75% a < 100%.

Tabulka 24: 1. studie reprodukovanosti Aptima HPV Assay: Variabilita signálu pro členy panelu s očekávanými pozitivními výsledky

Popis panelu (kopie nebo buňky/reakci)	n	Střední S/CO	Mezi pracovišti		Mezi laboranty		Mezi šaržemi		Mezi pracovními seznamy		V pracovních seznamech		Celkem	
			SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)
HPV 16 a HPV 18 IVT (100 kopií)	161^	23,4	0,1	0,4	0,1	0,4	0,9	4,0	0	0	1,6	7,0	1,9	8,1
Buňky SiHa (3 buňky) a buňky HeLa (7,5 buněk)	162	17,9	0	0	1,4	8,1	0	0	0,6	3,1	5,1	28,6	5,3	29,9
HPV 18 IVT(100 kopií)	162	11,8	0	0	0	0	0,8	6,4	0,1	0,9	1,2	10,1	1,4	12,0
HPV 16 IVT(100 kopií)	162	10,8	0,2	1,5	0	0	0,1	1,1	0,3	2,6	0,3	3,1	0,5	4,5
Buňky MS751 (1 buňka)	162	13,3	0,3	2,1	0	0	1,0	7,8	0,9	7,1	2,2	16,2	2,6	19,4
Buňky ME180 (0,3 buňky)	162	6,5	0,2	3,2	0	0	0,6	8,6	0,4	5,5	2,4	36,2	2,5	37,7
HPV 18 IVT(30 kopií)	162	9,0	0,7	7,3	0	0	0,7	7,2	0,8	8,3	2,3	25,3	2,6	28,5
HPV 16 IVT(30 kopií)	162	10,8	0,1	0,8	0	0	0,1	1,3	0,4	3,8	0,9	8,4	1,0	9,3
Buňky HeLa (2,5 buňky)	162	12,4	0	0	0,4	3,3	0,4	3,1	0	0	2,3	18,4	2,4	19,0
Buňky SiHa (1 buňka)	162	7,5	0,3	3,7	1,0	13,0	0	0	0	0	4,8	63,6	4,9	65,0

SO = standardní odchylnka; KV = koeficient variace; IVT = transkript *in vitro*; S/CO = poměr signálu ke cutoffu

[^]Jeden vzorek měl neplatný výsledek Aptima HPV Assay a nebyl zahrnut do analýz.

Poznámka: Variabilita některých faktorů může být číselně záporná. K tomu může dojít, pokud je variabilita vzhledem k těmto faktorům velmi malá. V těchto případech jsou SO a KV zobrazeny jako 0.

Tabulka 25: 2. studie reprodukovanosti Aptima HPV Assay: Variabilita signálu pro členy panelu s očekávanými pozitivními výsledky

Popis panelu (kopie nebo buňky/reakci)	n	Střední S/CO	Mezi přístroji		Mezi laboranty		Mezi šaržemi		Mezi pracovními seznamy		V pracovních seznamech		Celkem	
			SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)
HPV 16 a HPV 18 IVT (100 kopií)	162	23,2	0,4	1,5	0,6	2,3	0,8	3,4	0,8	3,4	1,5	6,3	2,0	8,4
Buňky SiHa (3 buňky) a buňky HeLa (7,5 buněk)	162	18,6	0	0	1,7	9,3	0	0	3,5	18,6	3,7	20,0	5,4	28,9
HPV 18 IVT(100 kopií)	160^	11,9	0,1	0,6	0,2	1,6	0,8	7,0	0,4	3,6	1,3	11,3	1,7	13,8
HPV 16 IVT(100 kopií)	162	10,8	0	0	0,1	1,3	0	0	0,2	2,2	0,7	6,1	0,7	6,6
Buňky MS751 (1 buňka)	162	13,6	0	0	0,6	4,3	0	0	2,5	18,4	2,1	15,2	3,3	24,2
Buňky ME180 (0,3 buňky)	162	5,8	0	0	0,6	10,8	0,5	9,4	2,2	36,9	1,7	29,7	2,9	49,5
HPV 18 IVT(30 kopií)	162	8,8	0,4	4,4	0,5	6,0	0,7	7,9	1,0	11,5	1,9	21,4	2,4	26,6
HPV 16 IVT(30 kopií)	162	10,5	0	0	0,1	1,3	0,2	2,0	1,6	14,9	1,2	11,2	2,0	18,8
Buňky HeLa (2,5 buňky)	159^	12,0	0,6	5,1	1,0	8,5	0	0	2,8	23,8	2,0	16,6	3,7	30,6
Buňky SiHa (1 buňka)	162	7,4	0,9	12,5	0	0	0,7	9,3	1,8	24	4,2	56,8	4,7	63,8

SO = standardní odchylka; KV = koeficient variace; IVT = transkript *in vitro*; S/CO = poměr signálu ke cutoffu

^Pět vzorků mělo neplatný výsledek Aptima HPV Assay (2 pro HPV 18 IVT (100 kopií), 3 pro buňky HeLa (2,5 buňky)) a nebyly zahrnuty do analýz.

Poznámka: Variabilita některých faktorů může být číselně záporná. K tomu může dojít, pokud je variabilita vzhledem k těmto faktorům velmi malá. V těchto případech jsou SO a KV zobrazeny jako 0.

Proběhla třetí studie, která měla zjistit reproducovatelnost testu testováním 6členného panelu směsných klinických vzorků v konzervačním roztoku ThinPrep. Šest jedinečných fondů reziduálních HPV negativních vzorků v konzervačním roztoku ThinPrep bylo připraveno jako matrice, z nichž dvě byly testovány jako HPV negativní členy panelu. Čtyři jedinečné fondy HPV pozitivních vzorků v konzervačním roztoku ThinPrep byly použity pro přípravu nízce (n = 2) a vysoce (n = 2) HPV pozitivních členů panelu. Nízce pozitivní členy panelu měly koncentrace na limitu detekce testu (očekávaná pozitivita: ≥ 95% pro každý jednotlivý HPV pozitivní fond z testování sériových ředěních fondů). Vysoce pozitivní členy panelu měly u 1–2 protokolů koncentrace nad předpokládaným limitem detekce pro každý jednotlivý HPV pozitivní fond (očekávaná pozitivita: 100% pozitivita). Každý člen panelu byl v den testování přenesen (1 ml) do transferové zkumavky na vzorek Aptima obsahující STM. Testování bylo provedeno interně 2 laboranty pomocí 1 šarže reagencie a 3 přístrojů během 6 dní (3 dny na každého laboranta), kteří testovali 2 cykly na den, kdy byl panel testován v duplikátu.

Členy panelu jsou popsány v Tabulka 26, spolu se shrnutím shody s očekávanými výsledky a hodnotami S/CO analytu v 2,5., 50. a 97,5. percentilech distribuce signálu. Variabilita S/CO analytu pro členy panelu s očekávanými pozitivními výsledky je uvedena v Tabulka 27.

Shoda byla 100% pro vysoce HPV pozitivní členy panelu, ≥ 98,6% pro nízce HPV pozitivní členy panelu a ≥ 94,4% bylo pro HPV negativní členy panelu.

Tabulka 26: 3. studie reprodukovanosti Aptima HPV Assay: Popis panelu, procento shody

Popis panelu	% shody (95% CI)
Nízce pozitivní 1	98,6 (71/72) (92,5, 99,8)
Nízce pozitivní 2	100 (72/72) (94,9, 100)
Vysoce pozitivní 1	100 (72/72) (94,9, 100)
Vysoce pozitivní 2	100 (72/72) (94,9, 100)
Negativní 1	98,6 (71/72) (92,5, 99,8)
Negativní 2	94,4 (68/72) (86,6, 97,8)

Tabulka 27: 3. studie reprodukovanosti Aptima HPV Assay: Analýza signálu pro členy panelu s očekávanými pozitivními výsledky

Popis panelu	n	Střední S/CO	Mezi přístroji		Mezi laboranty		Mezi šaržemi		Mezi pracovními seznamy		V pracovních seznamech		Celkem	
			SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)
Nízce pozitivní 1	72	9,8	0	0	0	0	0	0	2,2	22,8	3,0	30,4	3,7	38,0
Nízce pozitivní 2	72	10,5	0	0	2,2	21,0	0,9	9,0	3,7	35,3	2,7	26,1	5,2	49,5
Vysoce pozitivní 1	72	22,7	1,3	5,6	0	0	0,1	0,5	3,0	13,3	3,7	16,4	5,0	21,9
Vysoce pozitivní 2	72	23,9	0	0	0	0	0	0	2,9	12,3	3,0	12,4	4,2	17,4

SO = standardní odchylka; KV = koeficient variace; S/CO = poměr signálu ke cutoffu

Poznámka: Variabilita některých faktorů může být číselně záporná. K tomu může dojít, pokud je variabilita vzhledem k těmto faktorům velmi malá. V těchto případech jsou SO a KV zobrazeny jako 0.

Zkřížená reaktivita

Analytická specifita Aptima HPV Assay byla hodnocena s roztokem živné půdy PreservCyt zředěným v poměru 1:2,9 s STM a obohaceným o kultivované bakterie, kvasinky nebo plísně, o kultivovaný virus nebo transkripty HPV s nízkým stupněm rizika *in vitro*. Organismy a testované koncentrace jsou uvedeny v Tabulka 28. Kritéria studie pro posuzování vlivu přítomnosti mikroorganismů na specifitu testu byly založeny na pozitivitě. Zkřížená reaktivita s nízce rizikovými genotypy HPV 26, 67, 70 a 82, s žádným jiným z ostatních testovaných organismů.

Tabulka 28: Panel analytické specificity: Organismy a koncentrace bez zkřížené reaktivity

Organismus	Koncentrace testu bez zkřížené reaktivity	Organismus	Koncentrace testu bez zkřížené reaktivity
Bakterie			
<i>Acinetobacter lwoffii</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Listeria monocytogenes</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Actinomyces israelii</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Micrococcus luteus</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Alcaligenes faecalis</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Mobiluncus curtisi</i>	2×10^7 CFU/ml
<i>Atopobium vaginae</i>	5×10^7 CFU/ml	<i>Mycobacterium smegmatis</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Bacillus cereus</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Mycoplasma fermentans</i>	5×10^7 CFU/ml
<i>Bacteroides fragilis</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Mycoplasma genitalium</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Bacteroides ureolyticus</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Mycoplasma hominis</i>	5×10^7 CFU/ml
<i>Bifidobacterium adolescentis</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Bifidobacterium breve</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Neisseria gonorrhoeae a Chlamydia trachomatis</i>	$2,5 \times 10^7$ CFU/ml $2,3 \times 10^5$ TCID ₅₀ /ml
<i>Campylobacter fetus-fetus</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Neisseria meningitidis</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Chlamydia trachomatis</i>	$3,2 \times 10^5$ TCID ₅₀ /ml	<i>Peptoniphilus lacrimalis</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Clostridium difficile</i>	6×10^7 CFU/ml	<i>Peptostreptococcus anaerobius</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Clostridium perfringens</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Propionibacterium acnes</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Corynebacterium genitalium</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Proteus mirabilis</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Corynebacterium xerosis</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Proteus vulgaris</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Enterobacter cloacae</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Providencia stuartii</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Enterococcus faecalis</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Escherichia coli</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Ruminococcus productus</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Finegoldia magna</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Serratia marcescens</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Fusobacterium nucleatum</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Staphylococcus aureus</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Gardnerella vaginalis</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Staphylococcus epidermidis</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Haemophilus ducreyi</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Staphylococcus saprophyticus</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Streptococcus agalactiae</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Lactobacillus acidophilus</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Streptococcus pyogenes</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Lactobacillus crispatus</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Streptococcus sanguinis</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Lactobacillus delbrueckii</i> ssp. <i>bulgaricus</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Ureaplasma urealyticum</i>	1×10^8 CFU/ml
<i>Lactobacillus jensenii</i>	1×10^8 CFU/ml		

Tabulka 28: Panel analytické specificity: Organismy a koncentrace bez zkřížené reaktivity (pokračování)

Organismus	Koncentrace testu bez zkřížené reaktivity	Organismus	Koncentrace testu bez zkřížené reaktivity
Kvasinky/prvoci			
<i>Candida albicans</i>	1×10^8 CFU/ml	<i>Trichomonas vaginalis</i>	1×10^7 buněk/ml
Viry			
Adenovirus 2	1×10^7 vp/ml	Herpes simplex virus 1	$2,5 \times 10^5$ TCID ₅₀ /ml
Cytomegalovirus	$5,6 \times 10^2$ TCID ₅₀ /ml	Herpes simplex virus 2	5×10^4 TCID ₅₀ /ml
Epstein-Barr virus	$4,3 \times 10^6$ vp/ml	SV40	$1,2 \times 10^4$ TCID ₅₀ /ml
HIV-1	$1,0 \times 10^6$ kopií/ml		
Necílené genotypy HPV			
HPV 6	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml	HPV 61	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml
HPV 11	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml	HPV 67	1 kopie/ml
HPV 26	2,5 kopie/ml	HPV 69	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml
HPV 30	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml	HPV 70	1 kopie/ml
HPV 34	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml	HPV 71	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml
HPV 42	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml	HPV 73	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml
HPV 43	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml	HPV 81	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml
HPV 44	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml	HPV 82	1 kopie/ml
HPV 53	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml	HPV 85	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml
HPV 54	$2,5 \times 10^6$ kopií/ml		

vp = virové částice

CFU = jednotky tvořící kolonie

TCID₅₀ = infekční dávka tkáňové kultury 50

Poznámka: Tučný text označuje typy, kde byla zaznamenána zkřížená reaktivita (> 5 % pozitivita) při testování v koncentracích větších, než je uvedeno v tabulce.

Analytická citlivost Aptima HPV Assay v přítomnosti mikroorganismů byla vyhodnocen se stejným panelem popsaným v Tabulka 28, který byl také obohacen nízkou koncentrací HPV infikovaných SiHa buněk (1 buňka na reakci). Kritéria studie pro posuzování vlivu přítomnosti mikroorganismů na citlivost testu byly založeny na pozitivitě. Citlivost Aptima HPV Assay nebyla ovlivněna žádným z testovaných organismů.

Interference

Látky popsané v Tabulka 29 byly jednotlivě přidány do roztoku PreservCyt rozředěným pomocí STM při 1% a 10% obj/obj nebo hmot/obj; potom byly testovány pomocí Aptima HPV Assay. Všechny látky byly testovány v přítomnosti a nepřítomnosti kultivovaných buněk infikovaných HPV (SiHa, 3 buňky/reakci). Interference byly pozorovány u dvou ze sedmi lubrikantů obsahujících Polyquaternium 15 a jednoho z pěti antimykotik, které obsahovalo tiokonazol. Interference nebyly pozorovány u žádných dalších testovaných látek.

Tabulka 29: Látky testované pro případnou interferenci s Aptima HPV Assay

Kategorie produktů	Značka nebo typ produktu	Nejvyšší testovaná koncentrace*, která neinterferovala s účinností testu
Lubrikant	KY Sensual Mist	10% obj/obj
	KY Warming Jelly	10% hmot/obj
	KY Warming Liquid	10% obj/obj
	Osobní lubrikant značky CVS	10% hmot/obj
	Hřejivý masážní krém a osobní lubrikant značky Target	10% obj/obj
	Osobní lubrikant Astroglide	0,3% hmot/obj (testovací vzorek 0,075% hmot/obj)
	Lubrikační kapalina značky Target	0,1% obj/obj (testovací vzorek 0,025% obj/obj)
Spermicid	Vaginální antikoncepce Gynol II Original Formula	10% hmot/obj
	Vaginální antikoncepce Gynol II Extra Strength	10% hmot/obj
	Vaginální antikoncepční pěna Delfen	10% hmot/obj
	Vaginální antikoncepce Encare	10% hmot/obj
	Vaginální antikoncepce Conceptrol	10% hmot/obj
Antimykotika/ potlačení svědění	Vagisil Maximum Strength	10% hmot/obj
	Monistat Soothing Care	10% hmot/obj
	Monistat 3 Combination Pack	10% hmot/obj
	Target Tioconazole 1	0,3% hmot/obj (testovací vzorek 0,075% hmot/obj)
	Target Miconazole 3	10% hmot/obj
Ledová kyselina octová	EMD M/N AX0073-11	10% obj/obj
Plná krev	Plná krev	10% obj/obj

*Osobní lubrikanty obsahující Polyquaternium 15.

Očekávané výsledky testů systému Panther: Prevalence vysoce rizikové mRNA HPV

Prevalence infekce vysoce rizikovým HPV se značně liší a je ovlivněna několika faktory, z nichž nejvýznamnějším je věk.^{32, 33} Mnohé studie zkoumaly prevalenci HPV určenou pomocí detekce DNA HPV, ale pouze několik studií hlásí prevalenci založenou na detekci onkogenní mRNA HPV. Ženy z řady klinických pracovišť (n = 18) představující široké geografické rozložení a rozmanitou populaci (10 států v USA) bylo zařazeno do prospektivní klinické studie s názvem CLEAR.³⁴ Jak bylo určeno pomocí Aptima HPV Assay v systému Panther, prevalence mRNA HPV pozitivních vzorků zjištěná v klinickém hodnocení byla kvalifikována celkově, podle věkových skupin a testovacího pracoviště. Výsledky jsou uvedeny v Tabulka 30 pro ASC-US (atypické dlaždicové buňky neurčeného významu) a NILM (negativní intraepiteliální léze nebo malignity) v populaci.

Tabulka 30: Prevalence mRNA vysoce rizikového HPV podle věkových skupin, testovacího pracoviště a celkem

	% poměru pozitivity (x/n)	
	ASC-US Populace (≥ 21 let)	NILM Populace (≥ 30 let)
Vše	42,3 (404/956)	4,7 (512/10 860)
Věková skupina (roky)		
21 až 29	60,0 (251/418)	Neuplatňuje se
30 až 39	38,1 (101/265)	6,8 (286/4192)
≥ 40	19,0 (52/273)	3,4 (226/6668)
Testovací pracoviště		
1	41,5 (134/323)	3,7 (304/8286)
2	43,1 (137/318)	9,2 (118/1285)
3	42,2 (133/315)	7,0 (90/1289)

Neuplatňuje se = Není k dispozici

Uspořádání klinické studie Aptima HPV Assay se vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep

Aptima HPV Assay v systému Panther byl hodnocen pomocí reziduálních vzorků referenční cytologie odebraných od plnoletých žen během prospektivní, multicentrické americké klinické studie pod názvem CLEAR.³⁴

Klinická studie CLEAR – úvodní hodnocení

Klinická studie CLEAR byla provedena k určení klinické účinnosti Aptima HPV Assay v systému Tigris DTS pro detekci cervikální intraepiteliální neoplazie stupně 2 nebo závažnějšího cervikálního onemocnění (\geq CIN2). Klinická studie CLEAR zahrnovala úvodní hodnocení a následné hodnocení po 3 letech. Ženy byly zařazeny do studie ASC-US nebo studie NILM na základě výsledků cytologie z rutinního screeningu rakoviny děložního čípku. Studie ASC-US zahrnovala populaci žen 21 let a starší s výsledky cytologie ASC-US a studie NILM zahrnovala populaci žen 30 let a starší s výsledky cytologie NILM. Účelem studie NILM byla podpora nároku na doplňková vyšetření u žen ve věku od 30 let, protože ženy v této věkové skupině s výsledky cytologie závažnějším než ASC-US by měly absolvovat kolposkopii bez ohledu na svůj status HPV.³⁵

Zařazeny byly ženy z 18 klinických pracovišť, převážně gynekologických/porodních klinik, zahrnující široké geografické rozložení a pestrou populaci. Tyto ženy byly rozděleny do studií ASC-US a NILM na základě jejich referenčních vzorků v konzervačním roztoku ThinPrep. Při úvodním vyšetření byly nejprve testovány zbývající referenční vzorky od žen ve studii ASC-US nebo studii NILM pomocí Aptima HPV Assay v systému Tigris DTC a komerčně dostupného testu DNA HPV. Vzorky potom byly archivovány a skladovány při teplotě -70 °C, dokud nebyly následně otestovány pomocí Aptima HPV Assay v systému Panther.

Při úvodním vyšetření klinické studie CLEAR (úvodní fáze) byla u všech žen ve studii ASC-US provedena kolposkopie, bez ohledu na jejich výsledky testu HPV. Byly získány biopsie endocervikální kyretáže (ECC) a biopsie cervikálního vzorku (1 biopsie z každého ze 4 kvadrantů). Pokud byla viditelná léze, byla provedena biopsie cervikálního vzorku (řízená metoda, 1 biopsie na lézi) a v kvadrantech bez viditelné léze byla provedena biopsie skvamokolumnární junkce (náhodná metoda).

Ve studii NILM byla při úvodním vyšetření u žen s pozitivním Aptima HPV Assay v systému Tigris DTS nebo komerčně dostupným testem DNA HPV, stejně jako u náhodně vybraných žen s negativním výsledkem obou testů, provedena kolposkopie. Náhodně vybrané ženy, u kterých byly oba testy negativní, byly zahrnuty s ohledem na korekci ověření zkreslení s upraveným odhadnutým výkonem generovaným pomocí metody vícenásobného započtení. Biopsie ECC byla získána od každé ženy, která podstoupila kolposkopii. Punch biopsie byly získány pouze z viditelné léze (řízená metoda; 1 biopsie na lézi).

Status onemocnění byl určen pomocí konsensuálního revizního histologického panelu, který byl založen na shodě nejméně 2 odborných patologů. Odborní patologové neznali status HPV u daných žen. Skryt byl také status cytologie, jakož i diagnóza histologie druhého odborníka. Pokud se všichni 3 patologové neshodli, všichni 3 patologové revidovali vzorky pomocí více-hlavého mikroskopu, aby dosáhli konsensu. Výzkumníci, lékaři ani ženy neznali výsledky testu HPV až do skončení kolposkopie, aby se zabránilo zkreslení.

Při úvodním vyšetření byla hodnocena klinická účinnost Aptima HPV Assay pro detekci \geq CIN2 a cervikální intraepiteliální neoplazie stupně 3 nebo závažnějšího cervikálního onemocnění (\geq CIN3) vzhledem ke stavu cervikálního onemocnění určenému při úvodním

vyšetření. Byla také určena klinická účinnost komerčně dostupného testu DNA HPV pro přímé srovnání s výsledky Aptima HPV Assay.

Klinická studie CLEAR – následné hodnocení

Ženy ve studii NILM ze 14 klinických pracovišť byly způsobilé k účasti v následné 3 leté fázi studie, pokud: i) při úvodním vyšetření absolvovaly kolposkopii a neměly \geq CIN2 nebo ii) při úvodním vyšetření kolposkopii neabsolvovaly. Následná fáze studie se skládala z každoročních návštěv. Při těchto návštěvách byl u každé ženy proveden odběr cervikálního vzorku pro cytologii a některé ženy byly také testovány pomocí komerčně dostupného testu HPV. U žen s ASC-US nebo závažnějšími výsledky cytologie v následném období byla provedena kolposkopie pomocí stejné biopsie a byly provedeny histologické postupy vyšetření pro hodnocení základních údajů studie NILM. Status cervikálního onemocnění při následné návštěvě byl považován za „negativní“ podle výsledků cytologie NILM, případně u žen s abnormálními výsledky cytologických testů, na základě normálních výsledků nebo výsledků konsensuálního revizního histologického panelu CIN1. U žen, u kterých bylo v následném období zjištěno \geq CIN2, bylo následné období označeno jako ukončené; po jistištění \geq CIN2 již v návštěvách nepokračovaly. U žen, u kterých nebylo v následném období zjištěno \geq CIN2, ale které se studie účastnily návštěvou v 1. následném roce, případně ve 2. následném roce a které se studie zúčastnily návštěvou ve 3. následném roce, bylo následné období označeno jako ukončené.

Cílem následné studie bylo porovnat kumulativní 3 leté riziko cervikálního onemocnění u žen s úvodními pozitivními výsledky Aptima HPV Assay s kumulativním 3letým rizikem cervikálního onemocnění u žen s úvodními negativními výsledky Aptima HPV Assay. 3letý status cervikálního onemocnění byl určen následujícím způsobem:

- Pozitivní status cervikálního onemocnění (\geq CIN2 nebo \geq CIN3) – ženy, u kterých bylo zjištěno \geq CIN2 na začátku nebo následně.
- Negativní status cervikálního onemocnění (<CIN2) – ženy, které dokončily následné období bez detekce \geq CIN2 a u kterých nebyl uveden „neurčitý“ status cervikálního onemocnění.
- Neurčitý status cervikálního onemocnění – ženy, které měly abnormální výsledky cytologických testů v následném období a které neměly následný výsledek konsensuálního revizního histologického panelu, případně ženy s neadekvátní cytologií při poslední návštěvě.
- Ztraceny v následné fázi – ženy, které nedokončily následné návštěvy a u kterých nebyl status cervikálního onemocnění označen jako „neurčitý“.

Klinická účinnost Aptima HPV Assay v systému Panther pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 byla hodnocena vzhledem k 3 letému statutu cervikálního onemocnění.

Účinnost testů systému Panther

ASC-US Populace ≥ 21 let: Klinická účinnost Aptima HPV Assay

Celkem bylo do studie ASC-US zahrnuto 1 252 žen ve věku 21 let a starších s výsledky cytologie ASC-US. Z nich bylo 294 žen vyloučeno. Zbývajících 958 žen bylo způsobilých k testování v systému Panther. U dvou žen chyběly vzorky a 19 mělo status onemocnění označen jako „neurčitý“; všechny byly vyloučeny z analýzy. Zbývajících 937 hodnotitelných žen bylo ve věku 21 let a starších s výsledky cytologie ASC-US, výsledky Aptima HPV Assay v systému Panther a průkazným statusem onemocnění. Devadesát jedna (91) žen mělo \geq CIN2 a čtyřicet jedna (41) mělo \geq CIN3. Prevalence \geq CIN2 a \geq CIN3 u hodnotitelných žen s výsledky cytologie ASC-US byla 9,7% a 4,4% v uvedeném pořadí. Výsledky Aptima HPV Assay podle diagnózy konsensuálního revizního histologického panelu jsou uvedeny v Tabulka 31.

Tabulka 31: ASC-US Populace ≥ 21 let: Výsledky Aptima HPV Assay podle diagnózy konsensuálního revizního histologického panelu

Výsledek Aptima HPV Assay*	Test DNA HPV	Diagnóza konsensuálního revizního histologického panelu							
		Neurčitý**	Normální	CIN1	CIN2	CIN3	Rakovina	Celkem	
Pozitivní	Pozitivní	6	178	110	40	32	1	367	
Pozitivní	Negativní	0	5	2	0	2	0	9	
Pozitivní	Žádný výsledek***	0	15	11	0	2	0	28	
Negativní	Pozitivní	0	39	15	3	3	0	60	
Negativní	Negativní	10	372	53	7	1	0	443	
Negativní	Žádný výsledek***	3	39	7	0	0	0	49	
Celkem		19	648	198	50	40	1****	956	

*Všechny vzorky měly poslední platné výsledky (po počátečním testování nebo po vyřešení počátečních neplatných výsledků podle postupu).

**19 subjektů absolvovalo návštěvu kolposkopie, ale nebylo možno určit diagnózu z následujících důvodů: < 5 biopických vzorků získáno s výsledky histologie normální/CIN1 (n = 15), nebyla získána žádná biopsie (n = 3), ztraceny biopické vzorky (n = 1).

***77 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu HPV DNA primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

****Jeden subjekt měl adenokarcinom in situ (AIS).

Odhady klinické účinnosti Aptima HPV Assay včetně citlivosti, specificity, pozitivní prediktivní hodnoty (PPV) a negativní prediktivní hodnoty (NPV) pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 na základě vyhodnocení všech biopsií a včetně pouze řízených biopsií jsou uvedeny v Tabulka 32, stejně jako odhady pro komerčně dostupný test DNA HPV.

Tabulka 32: Populace ASC-US ≥ 21 let: Účinnost Aptima HPV Assay a testu DNA HPV pro detekci ≥CIN2 a ≥CIN3

	Účinnost	Aptima HPV Assay N = 937		Test DNA HPV N = 863*	
		Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
Všechny biopsie					
≥CIN2	Citlivost (%)	84,6 (77/91)	(75,8, 90,6)	88,8 (79/89)	(80,5, 93,8)
	Specificita (%)	62,1 (525/846)	(58,7, 65,3)	55,8 (432/774)	(52,3, 59,3)
	PPV (%)	19,3 (77/398)	(17,3, 21,2)	18,8 (79/421)	(17,0, 20,4)
	NPV (%)	97,4 (525/539)	(96,0, 98,5)	97,7 (432/442)	(96,2, 98,8)
	Prevalence (%)	9,7 (91/937)		10,3 (89/863)	
	Řízené biopsie**				
	Citlivost (%)	90,0 (54/60)	(79,9, 95,3)	93,2 (55/59)	(83,8, 97,3)
	Specificita (%)	60,8 (531/874)	(57,5, 63,9)	54,5 (437/802)	(51,0, 57,9)
	PPV (%)	13,6 (54/397)	(12,0, 15,0)	13,1 (55/420)	(11,7, 14,2)
	NPV (%)	98,9 (531/537)	(97,8, 99,6)	99,1 (437/441)	(97,9, 99,7)
≥CIN3	Prevalence (%)	6,4 (60/934)		6,9 (59/861)	
	Všechny biopsie				
	Citlivost (%)	90,2 (37/41)	(77,5, 96,1)	92,3 (36/39)	(79,7, 97,3)
	Specificita (%)	59,7 (535/896)	(56,5, 62,9)	53,3 (439/824)	(49,9, 56,7)
	PPV (%)	9,3 (37/398)	(8,0, 10,3)	8,6 (36/421)	(7,4, 9,4)
	NPV (%)	99,3 (535/539)	(98,3, 99,8)	99,3 (439/442)	(98,3, 99,8)
	Prevalence (%)	4,4 (41/937)		4,5 (39/863)	
	Řízené biopsie**				
	Citlivost (%)	93,1 (27/29)	(78,0, 98,1)	96,4 (27/28)	(82,3, 99,4)
	Specificita (%)	59,1 (535/906)	(55,8, 62,2)	52,8 (440/834)	(49,4, 56,1)
	PPV (%)	6,8 (27/398)	(5,7, 7,5)	6,4 (27/421)	(5,5, 7,0)
	NPV (%)	99,6 (535/537)	(98,8, 100)	99,8 (440/441)	(98,9, 100)
	Prevalence (%)	3,1 (29/935)		3,2 (28/862)	

*74 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

**Výsledek konsensuální histologie byl odvozen pouze pomocí výsledků z řízených biopsií. Ženy bez řízené biopsie reflekují normální kolposkopie a jsou v těchto analýzách zahrnuty jako bez onemocnění (<CIN2 nebo <CIN3, podle okolností). Pokud byly zahrnuty pouze řízené biopsie, nebylo vždy dosaženo konsenzu.

Při hodnocení všech biopsí byly klinické odhady citlivosti Aptima HPV Assay a komerčně dostupného testu DNA HPV, kde jsou k dispozici oba výsledky testu pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3, podobné (nebyly statisticky významné rozdíly v odhadech citlivosti). Pro \geq CIN2 byl rozdíl citlivosti -4,5% (95% CI: -12,2%, 2,5%). Odhad klinické specificity Aptima HPV Assay pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 byly vyšší než u komerčně dostupného testu DNA HPV (rozdíly v odhadech specificity byly statisticky významné). Pro \geq CIN2 byl rozdíl specificity 6,1% (95% CI: 4,2%, 8,2%). NPV byly podobné, ale pro detekci \geq CIN2 byla PPV pro Aptima HPV Assay mírně vyšší než PPV pro komerčně dostupný test DNA HPV (19,3% vs. 18,8%).

Z 91 případů \geq CIN2 bylo 60 (65,9%) identifikováno při přímé biopsii a 31 (34,1%) bylo identifikováno z náhodných nebo ECC biopsí (tedy nikoli při přímé biopsii). Tato zjištění jsou srovnatelná s výsledky z publikovaných studií, v nichž bylo zjištěno přibližně 25% až 40% případů \geq CIN2 pouze ze vzorků náhodných, případně ECC biopsí.^{36,37} Použití pouze přímých biopsí k určení statutu onemocnění (za předpokladu, že ženy bez řízené biopsie měly normální výsledky histologie, protože nebyly zjištěny žádné viditelné léze), dosáhly hodnoty \geq CIN2 a \geq CIN3 ve studii 6,4% a 3,1% v uvedeném pořadí. Odhad klinické citlivosti pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 byly vyšší u obou testů pomocí pouze řízené biopsie než odhadu vypočtené s využitím všech biopsíí. Pro oba testy byla klinická specificita získaná pouze pomocí řízené biopsie podobná specifitě získané se všemi zahrnutými biopsiemi. Proto, pokud se použily pouze řízené biopsie, byla specificita Aptima HPV Assay výrazně vyšší než u komerčně dostupného testu DNA HPV.

Odhady klinické účinnosti Aptima HPV Assay a komerčně dostupného testu DNA HPV jsou zobrazeny podle věkových skupin v Tabulka 33 a Tabulka 34 (\geq CIN2 a \geq CIN3 v uvedeném pořadí, na základě vyhodnocení všech biopsíí).

Tabulka 33: Populace ASC-US ≥ 21 let: Účinnost Aptima HPV Assay a testu DNA HPV pro detekci ≥CIN2 podle věkových skupin

	Účinnost	Aptima HPV Assay N = 937		Test DNA HPV N = 863*	
		Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
21 až 29 let		N = 415		N = 389	
	Citlivost (%)	88,5 (54/61)	(78,2, 94,3)	94,9 (56/59)	(86,1, 98,3)
	Specificita (%)	44,9 (159/354)	(39,8, 50,1)	35,5 (117/330)	(30,5, 40,8)
	PPV (%)	21,7 (54/249)	(19,3, 23,9)	20,8 (56/269)	(19,0, 22,5)
	NPV (%)	95,8 (159/166)	(92,3, 98,1)	97,5 (117/120)	(93,6, 99,4)
	Prevalence (%)	14,7 (61/415)		15,2 (59/389)	
30 až 39 let		N = 261		N = 238	
	Citlivost (%)	85,0 (17/20)	(64,0, 94,8)	80,0 (16/20)	(58,4, 91,9)
	Specificita (%)	66,4 (160/241)	(60,2, 72,1)	61,9 (135/218)	(55,3, 68,1)
	PPV (%)	17,3 (17/98)	(13,1, 21,1)	16,2 (16/99)	(11,8, 19,8)
	NPV (%)	98,2 (160/163)	(95,7, 99,6)	97,1 (135/139)	(94,1, 99,1)
	Prevalence (%)	7,7 (20/261)		8,4 (20/238)	
≥ 40 let		N = 261		N = 236	
	Citlivost (%)	60,0 (6/10)	(31,3, 83,2)	70,0 (7/10)	(39,7, 89,2)
	Specificita (%)	82,1 (206/251)	(76,9, 86,3)	79,6 (180/226)	(73,9, 84,4)
	PPV (%)	11,8 (6/51)	(5,6, 17,7)	13,2 (7/53)	(6,9, 18,7)
	NPV (%)	98,1 (206/210)	(96,6, 99,4)	98,4 (180/183)	(96,6, 99,6)
	Prevalence (%)	3,8 (10/261)		4,2 (10/236)	

*74 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Tabulka 34: Populace ASC-US ≥ 21 let: Účinnost Aptima HPV Assay a testu DNA HPV pro detekci ≥CIN3 podle věkových skupin

	Účinnost	Aptima HPV Assay N = 937		Test DNA HPV N = 863*	
		Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
21 až 29 let		N = 415		N = 389	
	Citlivost (%)	96,3 (26/27)	(81,7, 99,3)	100 (25/25)	(86,7, 100)
	Specificita (%)	42,5 (165/388)	(37,7, 47,5)	33,0 (120/364)	(28,3, 38,0)
	PPV (%)	10,4 (26/249)	(9,0, 11,5)	9,3 (25/269)	(8,2, 10,0)
	NPV (%)	99,4 (165/166)	(97,2, 100)	100 (120/120)	(97,5, 100)
	Prevalence (%)	6,5 (27/415)		6,4 (25/389)	
30 až 39 let		N = 261		N = 238	
	Citlivost (%)	88,9 (8/9)	(56,5, 98,0)	77,8 (7/9)	(45,3, 93,7)
	Specificita (%)	64,3 (162/252)	(58,2, 69,9)	59,8 (137/229)	(53,4, 66,0)
	PPV (%)	8,2 (8/98)	(5,0, 10,1)	7,1 (7/99)	(4,0, 9,2)
	NPV (%)	99,4 (162/163)	(97,6, 100)	98,6 (137/139)	(96,4, 99,8)
	Prevalence (%)	3,4 (9/261)		3,8 (9/238)	
≥ 40 let		N = 261		N = 236	
	Citlivost (%)	60,0 (3/5)	(23,1, 88,2)	80,0 (4/5)	(37,6, 96,4)
	Specificita (%)	81,3 (208/256)	(76,0, 85,6)	78,8 (182/231)	(73,1, 83,6)
	PPV (%)	5,9 (3/51)	(1,6, 9,7)	7,5 (4/53)	(2,9, 10,7)
	NPV (%)	99,0 (208/210)	(98,0, 99,9)	99,5 (182/183)	(98,2, 100)
	Prevalence (%)	1,9 (5/261)		2,1 (5/236)	

*74 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Absolutní riziko onemocnění (\geq CIN2 a \geq CIN3, na základě vyhodnocení všech biopsií) podle výsledku Aptima HPV Assay a relativní riziko onemocnění pro pozitivní vs. negativní výsledky Aptima HPV Assay jsou uvedeny v Tabulka 35, spolu s odhadů pro komerčně dostupný test DNA HPV. Relativní riziko \geq CIN2 bylo 7,4 (95% CI: 4,3, 13,0), což znamená, že žena s pozitivním Aptima HPV Assay měla 7,4krát větší pravděpodobnost onemocnění \geq CIN2 než žena s negativním Aptima HPV Assay. Relativní riziko \geq CIN3 bylo 12,5 (95% CI: 4,5, 34,9).

Tabulka 35: Populace ASC-US \geq 21 let: Absolutní a relativní rizika onemocnění \geq CIN2 a \geq CIN3 pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV

	Výsledek testu	Aptima HPV Assay N = 937		Test DNA HPV N = 863*	
		Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)
\geq CIN2	Pozitivní	19,3 (77/398) (17,3, 21,2)	7,4 (4,3, 13,0)	18,8 (79/421) (17,0, 20,4)	8,3 (4,4, 15,8)
	Negativní	2,6 (14/539) (1,5, 4,0)		2,3 (10/442) (1,2, 3,8)	
	Prevalence (%)	9,7 (91/937)		10,3 (89/863)	
\geq CIN3	Pozitivní	9,3 (37/398) (8,0, 10,3)	12,5 (4,5, 34,9)	8,6 (36/421) (7,4, 9,4)	12,6 (3,9, 40,6)
	Negativní	0,7 (4/539) (0,2, 1,7)		0,7 (3/442) (0,2, 1,7)	
	Prevalence (%)	4,4 (41/937)		4,5 (39/863)	

*74 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Odhady absolutního a relativního rizika onemocnění (\geq CIN2 a \geq CIN3, na základě vyhodnocení všech biopsíí) u Aptima HPV Assay a komerčně dostupného testu DNA HPV jsou zobrazeny podle věkových skupin v Tabulka 36.

Tabulka 36: Populace ASC-US \geq 21 let: Absolutní a relativní rizika onemocnění \geq CIN2 a \geq CIN3 pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV podle věkových skupin

	Věk	Výsledek testu	Aptima HPV Assay N = 937		Test DNA HPV N = 863*	
			Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)
\geq CIN2	21 až 29 let		N = 415		N = 389	
		Pozitivní	21,7 (54/249) (19,3, 23,9)	5,1 (2,4, 11,0)	20,8 (56/269) (19,0, 22,5)	8,3 (2,7, 26,1)
		Negativní	4,2 (7/166) (1,9, 7,7)		2,5 (3/120) (0,6, 6,4)	
		Prevalence (%)	9,7 (61/415)		15,2 (59/389)	
	30 až 39 let		N = 261		N = 238	
		Pozitivní	17,3 (17/98) (13,1, 21,1)	9,4 (2,8, 31,3)	16,2 (16/99) (11,8, 19,8)	5,6 (1,9, 16,3)
		Negativní	1,8 (3/163) (0,4, 4,3)		2,9 (4/139) (0,9, 5,9)	
		Prevalence (%)	7,7 (20/261)		8,4 (20/238)	
	\geq 40 let		N = 261		N = 236	
		Pozitivní	11,8 (6/51) (5,6, 17,7)	6,2 (1,8, 21,1)	13,2 (7/53) (6,9, 18,7)	8,1 (2,2, 30,1)
		Negativní	1,9 (4/210) (0,6, 3,4)		1,6 (3/183) (0,4, 3,4)	
		Prevalence (%)	3,8 (10/261)		4,2 (10/236)	
\geq CIN3	21 až 29 let		N = 415		N = 389	
		Pozitivní	10,4 (26/249) (9,0, 11,5)	17,3 (2,4, 127)	9,3 (25/269) (8,2, 10,0)	Nelze vypočítat
		Negativní	0,6 (1/166) (0,0, 2,8)		0,0 (0/120) (0,0, 2,5)	
		Prevalence (%)	6,5 (27/415)		6,4 (25/389)	
	30 až 39 let		N = 261		N = 238	
		Pozitivní	8,2 (8/98) (5,0, 10,1)	13,3 (1,7, 105)	7,1 (7/99) (4,0, 9,2)	4,9 (1,0, 23,2)
		Negativní	0,6 (1/163) (0,0, 2,4)		1,4 (2/139) (0,2, 3,6)	
		Prevalence (%)	3,4 (9/261)		3,8 (9/238)	
	\geq 40 let		N = 261		N = 236	
		Pozitivní	5,9 (3/51) (1,6, 9,7)	6,2 (1,1, 36,0)	7,5 (4/53) (2,9, 10,7)	13,8 (1,6, 121)
		Negativní	1,0 (2/210) (0,1, 2,0)		0,5 (1/183) (0,0, 1,8)	
		Prevalence (%)	1,9 (5/261)		2,1 (5/236)	

*74 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Populace NILM ≥ 30 let: Klinická účinnost Aptima HPV Assay se vzorky v konzervačním roztoku ThinPrep při úvodním vyšetření

Celkem bylo do studie NILM zahrnuto 11 644 žen s výsledky cytologie NILM. Z nich bylo 773 žen vyloučeno. Zbývajících 10 871 žen bylo způsobilých k testování v systému Panther. U jedenácti žen chyběly vzorky, proto byly vyloučeny z hodnocení úvodního Aptima HPV Assay v systému Panther. Zbývajících 10 860 hodnotitelných žen bylo ve věku 30 let a starších s výsledky cytologie NILM a výsledky Aptima HPV Assay v systému Panther. Z 512 žen s pozitivními výsledky Aptima HPV Assay v systému Panther 284 absolvovalo kolposkopii při úvodním vyšetření. Z 10 348 žen s negativními výsledky Aptima HPV Assay 580 absolvovalo kolposkopii při úvodním vyšetření. Dvacet (20) žen mělo ≥CIN2 a jedenáct (11) mělo ≥CIN3; 798 žen mělo normální/CIN1 histologii; 46 žen měly neurčitý status onemocnění. Výsledky Aptima HPV Assay v systému Panther podle diagnózy konsensuálního revizního histologického panelu při úvodním vyšetření jsou uvedeny v Tabulka 37.

Tabulka 37: Populace NILM ≥ 30 let: Výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV podle diagnózy konsensuálního revizního histologického panelu při úvodním vyšetření

Výsledek Aptima HPV Assay*	Test DNA HPV	Diagnóza konsensuálního revizního histologického panelu						
		Neurčitý**	Normální	CIN1	CIN2	CIN3	Rakovina	Celkem
Pozitivní	Pozitivní	11	211	12	4	7	2	247
Pozitivní	Negativní	2	19	0	0	0	1	22
Pozitivní	Žádný výsledek***	2	12	1	0	0	0	15
Negativní	Pozitivní	10	170	7	2	1	0	190
Negativní	Negativní	20	353	9	2	0	0	384
Negativní	Žádný výsledek***	1	4	0	1	0	0	6
Celkem		46	769	29	9	8	3****	864

*Všechny vzorky měly závěrečné platné výsledky (po úvodním testování nebo po vyřešení počátečních neplatných výsledků podle postupu).

**46 subjektů absolvovalo kolposkopii, ale diagnózu nebylo možno určit z následujících důvodů: vzorky biopsie byly označeny za nedostatečné (n = 29), nebyla odebrána žádná biopsie (n = 15) a ztráta vzorků biopsie (n = 2).

***21 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo primárně výsledky testu DNA HPV v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

****Tři ženy měly adenokarcinom in situ (AIS).

Celkem 10 042 mělo při úvodním vyšetření neověřený (včetně neurčitého) status onemocnění (Tabulka 38). Vzhledem k tomu, že kolposkopii podstoupily pouze náhodně vybrané ženy s negativními výsledky Aptima HPV Assay v systému Tigris DTS a komerčně dostupného testu DNA HPV, podíl žen s neověřeným statusem onemocnění byl v této skupině vysoký (96,6%). K úpravě tohoto ověření zkreslení byla použita metoda vícenásobného započtení k odhadu počtu žen s onemocněním, který by byl zjištěn, pokud by všechny ženy podstoupily kolposkopii. Prezentovány jsou jak odhady účinnosti s upraveným ověřením zkreslení, tak neupravené odhady účinnosti založené na 818 ženách s ověřeným statusem onemocnění.

Tabulka 38: NILM Populace ≥ 30 let: Klasifikace hodnotitelných žen NILM podle výsledků Aptima HPV Assay a výsledků testu DNA HPV, stavu onemocnění ($\geq\text{CIN}2$ a $\geq\text{CIN}3$) a stavu ověření onemocnění

Výsledek Aptima HPV Assay*		Test DNA HPV	Celkem žen	Ověřený status onemocnění: $\geq\text{CIN}2$		Ověřený status onemocnění: $\geq\text{CIN}3$		Neověřený status onemocnění
				Ženy s onemocněním ($\geq\text{CIN}2$)	Ženy bez onemocnění ($\geq\text{CIN}2$)	Ženy s onemocněním ($\geq\text{CIN}3$)	Ženy bez onemocnění ($\geq\text{CIN}3$)	
Pozitivní	Pozitivní	Pozitivní	313	13	189	9	193	111 (35,5%)
Pozitivní	Pozitivní	Negativní	37	1	18	1	18	18 (48,6%)
Pozitivní	Pozitivní	Žádný výsledek**	22	0	13	0	13	9 (40,9%)
Pozitivní	Negativní	Pozitivní	70	0	34	0	34	36 (51,4%)
Pozitivní	Negativní	Negativní	60	0	1	0	1	59 (98,3%)
Pozitivní	Negativní	Žádný výsledek**	10	0	0	0	0	10 (100%)
Negativní	Pozitivní	Pozitivní	46	0	33	0	33	13 (28,3%)
Negativní	Pozitivní	Negativní	113	1	41	0	42	71 (62,8%)
Negativní	Pozitivní	Žádný výsledek**	8	0	4	0	4	4 (50,0%)
Negativní	Negativní	Pozitivní	236	3	144	1	146	89 (37,7%)
Negativní	Negativní	Negativní	9 354	1	321	0	322	9 032 (96,6%)
Negativní	Negativní	Žádný výsledek**	591	1	0	0	1	590 (99,8%)
Celkem			10 860	20	798	11	807	10 042 (92,5%)

*Všechny vzorky měly konečné výsledky (po počátečním testování nebo po vyřešení počátečních neplatných výsledků podle postupu).

**631 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Upravená prevalence \geq CIN2 a \geq CIN3 u žen s výsledky cytologie NILM byla 0,9% a 0,4% v uvedeném pořadí. Upravené odhadы absolutního a relativního rizika pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 při úvodním vyšetření jsou uvedeny v Tabulka 39. Upravené relativní riziko \geq CIN2 bylo 7,5 (95% CI: 2,1, 26,3), což znamená, že žena s pozitivním Aptima HPV Assay má 7,5 krát větší pravděpodobnost onemocnění \geq CIN2 než žena s negativním Aptima HPV Assay. Upravené relativní riziko \geq CIN3 bylo 24,9 (95% CI: 2,0, 307,0). Neupravené odhadы absolutního a relativního rizika pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 při úvodním vyšetření jsou uvedeny celkem v Tabulka 40 a podle věkových skupin v Tabulka 41.

Tabulka 39: NILM Populace \geq 30 let: Absolutní a relativní rizika onemocnění \geq CIN2 a \geq CIN3 pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV (odhadы s upraveným ověřením zkreslení) při úvodním vyšetření

	Výsledek testu	Aptima HPV Assay		Test DNA HPV	
		Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)
\geq CIN2	Pozitivní	4,5 (2,7, 7,4)	7,5 (2,1, 26,3)	3,7 (2,3, 6,1)	7,3 (1,6, 33,5)
	Negativní	0,6 (0,2, 1,9)		0,5 (0,1, 2,1)	
	Prevalence (%)	0,9		0,9	
\geq CIN3	Pozitivní	3,0 (1,6, 5,5)	24,9 (2,0, 307,0)	2,3 (1,3, 4,1)	21,0 (1,0, 423,8)
	Negativní	0,1 (0,0, 1,7)		0,1 (0,0, 2,4)	
	Prevalence (%)	0,4		0,4	

Tabulka 40: NILM Populace \geq 30 let: Absolutní a relativní rizika onemocnění \geq CIN2 a \geq CIN3 pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV (neupravené odhadы) při úvodním vyšetření

	Výsledek testu	Aptima HPV Assay N = 818		Test DNA HPV N = 800*	
		Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)
\geq CIN2	Pozitivní	5,2 (14/269) (3,5, 6,6)	4,8 (1,9, 12,3)	3,8 (16/416) (2,9, 4,5)	4,9 (1,4, 16,8)
	Negativní	1,1 (6/549) (0,5, 1,9)		0,8 (3/384) (0,2, 1,9)	
	Prevalence (%)	2,4 (20/818)		2,4 (19/800)	
\geq CIN3	Pozitivní	3,7 (10/269) (2,5, 4,3)	20,4 (2,6, 159)	2,4 (10/416) (1,6, 2,7)	9,2 (1,2, 71,8)
	Negativní	0,2 (1/549) (0,0, 0,8)		0,3 (1/384) (0,0, 1,1)	
	Prevalence (%)	1,3 (11/818)		1,4 (11/800)	

*18 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Tabulka 41: NILM Populace ≥ 30 let: Absolutní a relativní rizika onemocnění $\geq \text{CIN}2$ a $\geq \text{CIN}3$ pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV podle věkových skupin (neupravené odhady) při úvodním vyšetření

	Věk	Výsledek testu	Aptima HPV Assay N = 818		Test DNA HPV N = 800*	
			Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)
$\geq \text{CIN}2$	30 až 39 let		N = 383		N = 376	
		Pozitivní	4,6 (7/153) (2,5, 5,9)	5,3 (1,1, 25,0)	3,3 (7/215) (1,8, 4,1)	2,6 (0,6, 12,4)
		Negativní	0,9 (2/230) (0,1, 2,2)		1,2 (2/161) (0,2, 3,2)	
	Prevalence (%)	2,3 (9/383)		2,4 (9/376)		
$\geq \text{CIN}3$	≥ 40 let		N = 435		N = 424	
		Pozitivní	6,0 (7/116) (3,2, 8,5)	4,8 (1,4, 16,1)	4,5 (9/201) (2,9, 5,3)	10,0 (1,3, 78,1)
		Negativní	1,3 (4/319) (0,4, 2,3)		0,4 (1/223) (0,0, 1,8)	
	Prevalence (%)	2,5 (11/435)		2,4 (10/424)		
	30 až 39 let		N = 383		N = 376	
		Pozitivní	3,3 (5/153) (1,6, 4,1)	7,5 (0,9, 63,7)	2,3 (5/215) (1,1, 2,9)	3,7 (0,4, 31,7)
		Negativní	0,4 (1/230) (0,0, 1,6)		0,6 (1/161) (0,0, 2,2)	
	Prevalence (%)	1,6 (6/383)		1,6 (6/376)		
	≥ 40 let		N = 435		N = 424	
		Pozitivní	4,3 (5/116) (2,2, 5,1)	Nelze vypočítat	2,5 (5/201) (1,3, 2,8)	Nelze vypočítat
		Negativní	0,0 (0/319) (0,0, 0,8)		0,0 (0/223) (0,0, 1,1)	
	Prevalence (%)	1,1 (5/435)		1,2 (5/424)		

*18 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Upravené odhady klinické účinnosti Aptima HPV Assay včetně citlivosti, specificity, PPV a NPV pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 při úvodním vyšetření jsou uvedeny v Tabulka 42, stejně jako odhadы pro komerčně dostupný test DNA HPV. Neupravené odhadы klinické účinnosti jsou uvedeny v Tabulka 43. Aptima HPV Assay i komerčně dostupný test DNA HPV měly podobnou citlivost, specifita byla výrazně vyšší u Aptima HPV Assay (nepřekrývající, 95% CI). Odhadы prediktivní hodnoty Aptima HPV Assay byly klinicky relevantní a podobné odhadům pro komerčně dostupný test DNA HPV. NPV byly podobné, ale pro detekci \geq CIN2 byla PPV pro Aptima HPV Assay mírně vyšší než PPV pro komerčně dostupný test DNA HPV (4,5% vs. 3,7%).

Tabulka 42: NILM Populace \geq 30 let: Účinnost Aptima HPV Assay a testu DNA HPV pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 (odhadы s upraveným ověřením zkreslení) při úvodním vyšetření

	Účinnost	Aptima HPV Assay		Test DNA HPV	
		Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
\geq CIN2	Citlivost (%)	28,4	(4,9, 51,8)	35,4	(3,8, 66,9)
	Specificita (%)	95,5	(95,1, 95,9)	93,7	(93,2, 94,2)
	PPV (%)	4,5	(2,7, 7,4)	3,7	(2,3, 6,1)
	NPV (%)	99,4	(98,1, 99,8)	99,5	(97,9, 99,9)
	Prevalence (%)	0,9 (0,0, 1,9)		0,9 (0,0, 1,9)	
\geq CIN3	Citlivost (%)	54,0	(3,6, 100)	56,4	(0,4, 100)
	Specificita (%)	95,4	(95,0, 95,8)	93,6	(93,1, 94,1)
	PPV (%)	3,0	(1,6, 5,5)	2,3	(1,3, 4,1)
	NPV (%)	99,9	(98,3, 100)	99,9	(97,6, 100)
	Prevalence (%)	0,4 (0,0, 1,2)		0,4 (0,0, 1,3)	

Tabulka 43: NILM Populace ≥ 30 let: Účinnost Aptima HPV Assay a testu DNA HPV pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 (neupravené odhady) při úvodním vyšetření

	Účinnost	Aptima HPV Assay N = 818		Test DNA HPV N = 800*	
		Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
\geqCIN2	Citlivost (%)	70,0 (14/20)	(48,1, 85,5)	84,2 (16/19)	(62,4, 94,5)
	Specificita (%)	68,0 (543/798)	(64,7, 71,2)	48,8 (381/781)	(45,3, 52,3)
	PPV (%)	5,2 (14/269)	(3,5, 6,6)	3,8 (16/416)	(2,9, 4,5)
	NPV (%)	98,9 (543/549)	(98,1, 99,5)	99,2 (381/384)	(98,1, 99,8)
	Prevalence (%)	2,4 (20/818)		2,4 (19/800)	
\geqCIN3	Citlivost (%)	90,9 (10/11)	(62,3, 98,4)	90,9 (10/11)	(62,3, 98,4)
	Specificita (%)	67,9 (548/807)	(64,6, 71,0)	48,5 (383/789)	(45,1, 52,0)
	PPV (%)	3,7 (10/269)	(2,5, 4,3)	2,4 (10/416)	(1,6, 2,7)
	NPV (%)	99,8 (548/549)	(99,2, 100)	99,7 (383/384)	(98,9, 100)
	Prevalence (%)	1,3 (11/818)		1,4 (11/800)	

*18 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

Přímé porovnání Aptima HPV Assay v systému Panther a komerčně dostupného testu DNA HPV ukazuje, že Aptima HPV Assay dosahuje podobné citlivosti a statisticky významně lepší specificity testu oproti komerčně dostupnému testu DNA HPV pro detekci \geq CIN2, jak ukazuje poměr skutečně pozitivních a falešně pozitivních hodnot (Tabulka 44 a Tabulka 45 v uvedeném pořadí).

Tabulka 44: NILM Populace \geq 30 let: Poměr skutečně pozitivních hodnot (Aptima HPV Assay/test DNA HPV) pro ženy s \geq CIN2 (neupravené odhady) při úvodním vyšetření

		Test DNA HPV		Celkem
		Pozitivní	Negativní	
Aptima HPV Assay	Pozitivní	13	1	14 (73,7%)
	Negativní	3	2	5
	Celkem	16 (84,2%)	3	19
Poměr skutečně pozitivních hodnot = 0,88 (14/16) (95% CI: 0,65, 1,10)				

Tabulka 45: NILM Populace \geq 30 let: Poměr falešně pozitivních hodnot (Aptima HPV Assay/test DNA HPV) pro ženy s $<$ CIN2 (neupravené odhady) při úvodním vyšetření

		Test DNA HPV		Celkem
		Pozitivní	Negativní	
Aptima HPV Assay	Pozitivní	223	19	242 (31,0%)
	Negativní	177	362	539
	Celkem	400 (51,2%)	381	781
Poměr falešně pozitivních hodnot = 0,61 (242/400) (95% CI: 0,55, 0,66)				

NILM Populace \geq 30 let: Klinická účinnost Aptima HPV Assay v systému Panther po 3 letech sledování

Způsobilých pro další fázi studie bylo 10 843 hodnotitelných žen ve věku 30 let a starších s výsledky cytologie NILM a platnými výsledky Aptima HPV Assay v systému Panther při úvodním vyšetření. Z žen bez \geq CIN2 dokončilo následnou Pap návštěvu po 1 roce 67,0% (7 247/10 823), 60,3% (6 517/10 814) po 2 letech a 58,7% (6 339/10 807) po 3 letech. Celkově 58,8% (6 375/10 843) žen dokončilo studii (měly \geq CIN2 při úvodním vyšetření nebo při následných vyšetřeních, případně absolvovalo požadované návštěvy).

Z 10 843 hodnotitelných žen mělo 511 (4,7%) pozitivní výsledky Aptima HPV Assay v systému Panther při úvodním vyšetření. Z těchto 511 žen mělo 255 (49,9%) buď pozitivní, nebo negativní 3letý status onemocnění na základě výsledků cytologie nebo kolposkopie/biopsie. Zbývajících 10 332 žen mělo negativní výsledky Aptima HPV Assay v systému Panther při úvodním vyšetření. Z těchto 10 332 žen mělo 5 946 (57,5%) buď pozitivní, nebo negativní 3letý status onemocnění. Z 6 201 žen s 3letým statusem onemocnění mělo 47 žen \geq CIN2 včetně 23 žen s \geq CIN3; 6 154 žen mělo normální/CIN1 podle konsensuálního revizního histologického panelu. Výsledky Aptima HPV Assay v systému Panther a komerčně

dostupného testu DNA HPV při úvodním vyšetření a 3letý status onemocnění (zahrnuje úvodní a následná vyšetření) podle konsensuálního revizního histologického panelu jsou uvedeny v Tabulka 46.

Tabulka 46: NILM Populace ≥ 30 let: Klasifikace žen způsobilých pro další fáze podle výsledků Aptima HPV Assay při úvodním vyšetření, výsledků testu DNA HPV při úvodním vyšetření a statusu onemocnění (\geq CIN2, \geq CIN3, neověřeno) stanovená při úvodním vyšetření a v následných fázích

Výsledek Aptima HPV Assay	Test DNA HPV	Celkem žen	Ověřený status onemocnění: \geq CIN2		Ověřený status onemocnění: \geq CIN3		Neověřený status onemocnění	
			Ženy s onemocněním (\geq CIN2)	Ženy bez onemocnění (\geq CIN2)	Ženy s onemocněním (\geq CIN3)	Ženy bez onemocnění (\geq CIN3)	Ztraceny v následné fázi	Neurčity*
Pozitivní	Pozitivní	382	23	171	16	178	167	21
Pozitivní	Negativní	97	1	48	1	48	44	4
Pozitivní	Žádný výsledek**	32	2	10	1	11	17	3
Negativní	Pozitivní	281	5	129	2	132	130	17
Negativní	Negativní	9 452	15	5 476	3	5 488	3 756	205
Negativní	Žádný výsledek**	599	1	320	0	321	264	14
Celkem		10 843	47	6 154	23	6 178	4 378	264

*Ženy, které měly abnormální výsledky cytologických testů v následném období a které neměly následný výsledek konsensuálního revizního histologického panelu a ženy s neadekvátní cytologií při poslední návštěvě. 174 žen s neurčitým statusem onemocnění dokončilo svá následná vyšetření podle protokolu.

**631 žen s výsledky Aptima HPV Assay nemělo výsledky testu DNA HPV primárně v důsledku nedostatečného objemu vzorku cytologie.

3 leté kumulativní riziko onemocnění (\geq CIN2 a \geq CIN3) vychází z Kaplanova-Meierova odhadu (analýza přežívání) a zahrnuje onemocnění detekované při úvodním nebo následném vyšetření. Ženy s některými známkami onemocnění (ASC-US nebo závažnější výsledky cytologie), ale bez výsledku konsensuálního revizního histologického panelu byly zařazeny do analýzy pomocí metody vícenásobného započtení, aby bylo možno předpovědět počet žen s onemocněním, která by byla zjištěna, pokud ženy podstoupily kolposkopii.

3 leté kumulativní odhady absolutního a relativního rizika pro detekci \geq CIN2 a \geq CIN3 jsou uvedeny v Tabulka 47.

Tabulka 47: NILM Populace ≥ 30 let: 3 letá kumulativní Absolutní a relativní rizika* onemocnění \geq CIN2 a \geq CIN3 pro výsledky Aptima HPV Assay a testu DNA HPV při úvodním vyšetření

	Výsledek testu	Aptima HPV Assay		Test DNA HPV	
		Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)	Absolutní riziko (95% CI)	Relativní riziko (95% CI)
\geq CIN2	Pozitivní	7,90 (5,50, 11,27)	24,45 (13,85, 43,15)	6,43 (4,50, 9,14)	22,71 (12,20, 42,30)
	Negativní	0,32 (0,21, 0,51)		0,28 (0,17, 0,47)	
	Prevalence (%)	0,68		0,68	
\geq CIN3	Pozitivní	5,23 (3,34, 8,13)	57,11 (21,09, 154,62)	4,14 (2,62, 6,52)	51,34 (17,74, 148,58)
	Negativní	0,09 (0,04, 0,23)		0,08 (0,03, 0,22)	
	Prevalence (%)	0,34		0,35	

*3letá kumulativní rizika upravená pro další možné chyby byla podobná rizikům v této tabulce. Vzhledem k očekávaným rozdílům v rizicích v 1. a 2. roce pro dvě skupiny žen v navazující studii (ženy s kolposkopí při úvodním vyšetření a ženy bez kolonoskopie při úvodním vyšetření) byla hlášena pouze 3letá kumulativní rizika pro kombinované skupiny.

3 letá kumulativní prevalence \geq CIN2 a \geq CIN3 u žen s výsledky cytologie NILM při úvodním vyšetření byla 0,68% a 0,34% v uvedeném pořadí. Relativní riziko \geq CIN2 bylo 24,45 (95% CI 13,85, 43,15), což znamená, že žena s pozitivním Aptima HPV Assay v systému Panther má 24,45 krát větší pravděpodobnost onemocnění \geq CIN2 než žena s negativním Aptima HPV Assay. Relativní riziko \geq CIN3 bylo 57,11 (95% CI: 21,09, 154,62).

Klinická účinnost Aptima HPV Assay se vzorky v konzervačním roztoku SurePath

Byly shromážděny vzorky v konzervačním roztoku SurePath od kanadských žen (n = 558), které byly pozvány na následnou schůzku z těchto důvodů: jeden nebo více abnormálních Pap testů, HPV infekce nebo jiný důvod. Alikvotní podíl (0,5 ml) každého vzorku byl přenesen do transferové zkumavky na vzorek Aptima a pak ošetřen pomocí transportního roztoku Aptima. Jeden replikát každého vzorku byl otestován pomocí Aptima HPV Assay. Samostatný alikvotní podíl (1 ml) každého vzorku byl použit k testování pomocí komerčně dostupného testu PCR HPV. Klinická citlivost pro detekci onemocnění, definovaná jako výsledek histologie \geq CIN3, byla vypočtena pro Aptima HPV Assay i pro test PCR HPV, jak je uvedeno v Tabulka 48, s pozitivními a negativními prediktivními hodnotami.

Tabulka 48: Účinnost Aptima HPV Assay a testu PCR HPV pro detekci \geq CIN3

Účinnost	Aptima HPV Assay N = 558		Test PCR HPV N = 558	
	Odhad	(95% CI)	Odhad	(95% CI)
Citlivost (%)	89,3 (25/28)	(72,8 – 96,3)	89,3 (25/28)	(72,8 – 96,3)
Specificita (%)	58,7 (311/530)	(54,4 – 62,8)	49,1 (260/530)	(44,8 – 53,3)
PPV (%)	10,2 (25/244)	(8,4 – 11,7)	8,5 (25/295)	(7,0 – 9,5)
NPV (%)	99,0 (311/314)	(97,6 – 99,8)	98,9 (260/263)	(97,2 – 99,7)
Prevalence (%)	5,0 (28/558)		5,0 (28/558)	

Účinnost Aptima HPV Assay při odběru cervikálních vzorků a jejich transportu

Vysoce rizikové HPV pozitivní a vysoce rizikové HPV negativní klinické vzorky odebrané od screeningové (rutinní návštěva) i doporučené (vyšetření kolposkopie) populace pomocí soupravy Aptima CSCT byly testovány pomocí Aptima HPV Assay v systémech Panther a Tigris DTS pomocí dvou šarží reagencie. Shoda mezi systémy Panther a Tigris DTS pro vzorky CSCT jsou uvedeny v Tabulka 49.

U vzorků CSCT byla celková shoda mezi systémy Tigris DTS a Panther > 98%, jak je uvedeno v Tabulka 49. Z 632 testovaných klinických vzorků bylo 69 CIN2+ a 38 bylo CIN3+. Citlivost Aptima HPV Assay pro detekci CIN2+ byla 97,1% (95% CI 90,0% – 99,2%) v systému Panther a 98,6% (95% CI: 92,2 – 99,7) v systému Tigris DTS. Citlivost pro detekci CIN3+ byla 100% (CI: 90,8% – 100%) v systémech Panther a Tigris DTS.

Tabulka 49: Shoda výsledků Aptima HPV Assay se vzorky Aptima CSCT testovanými v systémech Tigris DTS a Panther

		Systém Tigris DTS		Celkem
		Pozitivní	Negativní	
Systém Panther	Pozitivní	490	3	493
	Negativní	9	130	139
	Celkem	499	133	632

Celková shoda = 98,1% (CI 96,7 – 98,9)

Pozitivní shoda = 98,2% (CI 96,6 – 99,0)

Negativní shoda = 97,7% (CI 93,6 – 99,2)

Analytická citlivost

Limit detekce (LOD) při klinickém cutoff je koncentrace RNA HPV, která poskytuje kladný výsledek (nad klinický cutoff) 95% celkového času. LOD Aptima HPV Assay byl určena testováním zředěných panelů transkriptů in vitro (IVT) pro všech 14 vysoce rizikových genotypů a 4 buněčné linie infikované HPV: SiHa, HeLa, MS751 a ME180 (ATCC, Manassas, Virginia). Pro panely IVT byl transportní roztok vzorků před testováním uměle obohacen o IVT v různých koncentracích a poté zředěn jednotlivými negativními vzorky v konzervačním roztoce ThinPrep. Pro panely buněk infikovaných HPV byly fondy HPV negativních vzorků v konzervačním roztoce ThinPrep před testováním uměle obohaceny o HPV infikované buňky v různých koncentracích a poté zředěny transportním roztokem vzorků. Tříci replikátů každé úrovně kopií bylo testováno s každou ze dvou šarží reagencí pro celkem 60 replikátů. Testování bylo prováděno v průběhu 17 dní, při 1 až 12 cyklech provedených denně a 5 replikátů daného genotypu a koncentrace testované v každém cyklu. Detekční limit 95% byl vypočten z probitové regresní analýzy výsledků pozitivity pro každý panel ředění.

Výsledky probitové regresní analýzy v Tabulka 50 ukazují, že HPV 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 56, 59 a 68 měly 95% detekční limity při méně než 100 kopiích/reakci a typy 52, 58 a 66 měly 95% detekční limity při 100 až 500 kopiích/reakci. Čtyři testované buněčné linie měly 95% detekční limity menší než 1 buňka/reakci.

Tabulka 50: Limit detekce v klinickém cutoff Aptima HPV Assay

Cíl	Limit detekce* (95% CI)
HPV 16	49,4 (37,1 – 73,0)
HPV 18	44,0 (34,4 – 62,1)
HPV 31	32,5 (23,2 – 52,1)
HPV 33	67,5 (48,8 – 106,2)
HPV 35	32,7 (23,6 – 51,4)
HPV 39	20,9 (16,3 – 29,5)
HPV 45	37,1 (27,9 – 54,7)
HPV 51	51,1 (36,3 – 83,9)
HPV 52	410,2 (310,7 – 595,1)
HPV 56	59,4 (46,7 – 81,5)
HPV 58	124,1 (90,7 – 190,1)
HPV 59	81,1 (61,9 – 116,6)
HPV 66	118,5 (83,2 – 202,0)
HPV 68	22,4 (17,1 – 32,4)
SiHa	0,25 (0,19 – 0,36)
HeLa	0,11 (0,09 – 0,14)
ME180	0,10 (0,08 – 0,16)
MS751	0,17 (0,14 – 0,25)

*počet kopií na reakci u transkriptů in vitro a buněk na reakci u buněčných linií

Přesnost testu

Přesnost Aptima HPV Assay byla hodnocena ve dvou studiích pomocí stejněho 20členného panelu. 1. studie byla provedena na 3 pracovištích, 2 externích a 1 interním, a 2. studie byla provedena interně. Panel obsahoval 13 členů HPV pozitivních s koncentracemi na nebo nad limitem detekce testu (očekávaná pozitivita: $\geq 95\%$), 3 členy HPV pozitivní s koncentracemi pod limitem detekce testu (očekávaná pozitivita: $> 0\%$ až $< 25\%$) a 4 členů HPV negativních. HPV pozitivní členy panelu byly připraveny obohacením transkriptů RNA in vitro (IVT) do roztoku PreservCyt rozředěného transportním roztokem vzorků (STM) nebo HPV infikovaných kultivovaných buněk (SiHa, HeLa a MS751; ATCC, Manassas, Virginia) ve směsných negativních vzorcích v konzervačním roztoku ThinPrep zředěných v STM. HPV negativní členy panelu byly připraveny pomocí roztoku PreservCyt nebo směsných negativních vzorků v konzervačním roztoku ThinPrep zředěných v STM.

V rámci 1. studie 2 laboranti na každém ze 3 testovacích pracovišť (1 přístroj na pracovišti) provedli 2 pracovní seznamy Aptima HPV Assay denně (1 pro každou šarži reagencií) po 3 dny. Každý pracovní seznam obsahoval 3 replikáty každého z členů panelu reproducovatelnosti.

Sto osm (108) jednotlivých zkumavek se vzorky bylo testováno pro každý člen panelu (3 pracoviště \times 1 přístroj \times 2 laboranti \times 2 šarže \times 3 pracovní seznamy \times 3 replikáty). Ve 2. studii bylo provedeno testování interně po dobu 13 dní s celkem 162 reakcemi testovanými pro každý člen panelu (1 místo \times 3 přístroje \times 3 laborant \times 3 šarže \times 2 pracovní seznamy \times 3 replikáty).

Členy panelu jsou popsány v Tabulka 51a (panel členů s očekávanými pozitivními výsledky) a Tabulka 51b (panel členů s očekávanými negativními výsledky), spolu se shrnutím shody s očekávanými výsledky a hodnotami S/CO analytu v 2,5., 50. a 97,5. percentilech distribuce S/CO. Variabilita S/CO analytu pro členy panelu s očekávanými pozitivními výsledky je uvedena v Tabulka 52 pro 1. studii a v Tabulka 53 pro 2. studii.

Tabulka 51a: 1. a 2. studie přesnosti Aptima HPV Assay: Popis panelu, pozitivní shoda a distribuce percentilů hodnot analytu S/CO pro členy panelu s očekávanými pozitivními výsledky

Popis panelu (kopií nebo buněk/reakci)	1. studie (3 testovací pracoviště)	2. studie (1 testovací pracoviště)
	% pozitivní shody (95% CI)	% pozitivní shody (95% CI)
HPV vysoce pozitivní klinický vzorek 1	100 (107/107) (96,5, 100)	100 (161/161) (97,7, 100)
HPV vysoce pozitivní klinický vzorek 2	100 (107/107) (96,5, 100)	100 (162/162) (97,7, 100)
HPV 16 IVT (1 830 kopíí)	100 (107/107) (96,5, 100)	100 (161/161) (97,1, 100)
HPV 18 IVT (1550 kopíí)	100 (107/107) (96,5, 100)	100 (162/162) (97,7, 100)
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 1	94,4 (101/107) (88,3, 97,4)	89,5 (145/162) (83,3, 93,3)
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 2	88,0 (95/108) (80,5, 92,8)	92,0 (149/162) (86,8, 95,3)
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 3	100 (108/108) (96,6, 100)	97,5 (157/161) (93,8, 99,0)
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 4	90,7 (98/108) (83,8, 94,9)	92,6 (150/162) (87,5, 95,7)
HPV 16 IVT (183 kopíí)	100 (102/102) (96,4, 100)	100 (162/162) (97,7, 100)
HPV 18 IVT (155 kopíí)	100 (108/108) (96,6, 100)	100 (159/159) (97,6, 100)
Buňky MS751 (0,63 buňky)	100 (108/108) (96,6, 100)	100 (162/162) (97,7, 100)
Buňky HeLa (0,35 buňky)	100 (108/108) (96,6, 100)	100 (162/162) (97,7, 100)
Buňky SiHa (0,90 buňky)	87,9 (94/107) (80,3, 92,8)	89,5 (145/162) (83,8, 93,3)

IVT = transkript in vitro

*Očekávaná % pozitivní shoda ~95%, pozorována nižší pravděpodobnost kvůli variabilitě výroby člena panelu.

Tabulka 51b: 1. a 2. studie přesnosti Aptima HPV Assay: Popis panelu, negativní shoda a distribuce percentilů hodnot analytu S/CO pro členy panelu s očekávanými negativními výsledky

Popis panelu (kopí nebo buněk/reakci)	1. studie (3 testovací pracoviště)	2. studie (1 testovací pracoviště)
	% negativní shody (95% CI)	% negativní shody (95% CI)
Buňky MS751 (0,005 buňky)	87,0 (94/108) (79,4, 92,1)	93,8 (152/162) (89,0, 96,6)
Buňky SiHa (0,008 buňky)	97,2 (105/108) (92,1, 99,1)	95,7 (155/162) (91,4, 97,9)
Buňky HeLa (0,02 buňky)	70,4 (76/108) (61,2, 78,2)	67,3 (109/162) (59,8, 74,0)
HPV negativní klinický vzorek 1	99,1 (107/108) (94,9, 99,8)	100 (162/162) (97,7, 100)
HPV negativní klinický vzorek 2	97,2 (105/108) (92,1, 99,1)	100 (162/162) (97,7, 100)
Roztok PreservCyt 1	99,1 (107/108) (94,9, 99,8)	100 (162/162) (97,7, 100)
Roztok PreservCyt 2	99,1 (107/108) (94,9, 99,8)	100 (161/161) (97,7, 100)

IVT = transkript in vitro.

*Očekávaná % negativní shoda > 75% a < 100%.

Tabulka 52: 1. studie přesnosti Aptima HPV Assay: Variabilita signálu pro členy panelu s očekávanými pozitivními výsledky

Popis panelu (kopie nebo buňky/reakci)	n	Střední S/CO	Mezi přístroji		Mezi laboranty		Mezi šaržemi		Mezi pracovními seznamy		V pracovních seznamech		Celkem	
			SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)
HPV vysoce pozitivní klinický vzorek 1	107*	29,34	0,00	0,0	0,00	0,0	1,43	4,9	1,87	6,4	1,49	5,1	2,79	9,5
HPV vysoce pozitivní klinický vzorek 2	107*	30,09	0,55	1,8	0,00	0,0	1,06	3,5	0,73	2,4	2,21	7,3	2,61	8,7
HPV 16 IVT (1830 kopí)	107*	11,20	0,09	0,8	0,16	1,4	0,03	0,3	0,14	1,3	0,46	4,1	0,52	4,6
HPV 18 IVT (1550 kopí)	107*	14,89	0,18	1,2	0,00	0,0	0,20	1,3	0,14	0,9	1,53	10,3	1,56	10,5
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 1	107*	8,24	0,00	0,0	0,00	0,0	0,00	0,0	0,00	0,0	3,23	39,2	3,23	39,2
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 2	108	7,07	0,00	0,0	0,41	5,8	0,00	0,0	0,00	0,0	4,57	64,7	4,59	65,0
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 3	108	10,23	0,26	2,5	0,00	0,0	0,00	0,0	1,32	12,9	3,23	31,6	3,49	34,2
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 4	108	4,68	0,50	10,7	0,20	4,2	0,00	0,0	0,99	21,1	3,02	64,6	3,22	68,9
HPV 16 IVT (183 kopí)	102*	11,09	0,08	0,7	0,00	0,0	0,00	0,0	0,26	2,3	0,54	4,9	0,61	5,5
HPV 18 IVT (155 kopí)	108	11,78	0,00	0,0	0,43	3,7	0,00	0,0	1,12	9,5	1,97	16,7	2,30	19,6
Buňky MS751 (0,63 buňky)	108	10,73	0,00	0,0	0,59	5,5	0,72	6,7	0,82	7,6	1,86	17,3	2,23	20,8
Buňky HeLa (0,35 buňky)	108	6,78	0,00	0,0	0,56	8,3	0,00	0,0	1,23	18,2	3,08	45,5	3,37	49,7
Buňky SiHa (0,90 buňky)	107*	7,74	0,37	4,8	0,00	0,0	0,00	0,0	0,00	0,0	3,85	49,8	3,87	50,1

*Dvanáct vzorků mělo neplatné výsledky Aptima HPV Assay (1 pro HPV vysoce pozitivní klinický vzorek 1, 1 pro HPV vysoce pozitivní klinický vzorek 2, 1 pro HPV 16 IVT (1 830 kopí), 1 pro HPV 18 IVT (1 550 kopí), 1 pro HPV nízce pozitivní klinický vzorek 1, 6 pro HPV 16 IVT (183 kopí) a 1 pro buňky SiHa (0,90 buňky)).

KV = koeficient variace; IVT = transkript in vitro; SO = standardní odchylka

Poznámka: Variabilita některých faktorů může být číselně záporná. K tomu může dojít, pokud je variabilita vzhledem k těmto faktorům velmi malá. V těchto případech jsou SO a KV zobrazeny jako nula.

Tabulka 53: 2. studie přesnosti Aptima HPV Assay: Variabilita signálu pro členy panelu s očekávanými pozitivními výsledky

Popis panelu (kopie nebo buňky/reakci)	n	Střední S/CO	Mezi přístroji		Mezi laboranty		Mezi šaržemi		Mezi pracovními seznamy		V pracovních seznamech		Celkem	
			SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)	SO	KV (%)
HPV vysoce pozitivní klinický vzorek 1	161*	26,81	0,75	2,8	0,00	0,0	0,91	3,4	0,48	1,8	1,84	6,9	2,24	8,3
HPV vysoce pozitivní klinický vzorek 2	162	28,83	0,00	0,0	0,00	0,0	0,96	3,3	0,65	2,3	2,35	8,2	2,62	9,1
HPV 16 IVT (1830 kopii)	161*	11,07	0,14	1,2	0,00	0,0	0,05	0,5	0,16	1,4	0,32	2,9	0,39	3,5
HPV 18 IVT (1550 kopii)	162	13,34	0,14	1,1	0,12	0,9	1,00	7,5	0,31	2,3	0,75	5,6	1,31	9,8
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 1	162	7,57	0,56	7,5	0,55	7,3	0,63	8,3	0,00	0,0	3,61	47,7	3,75	49,5
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 2	162	7,59	0,00	0,0	0,00	0,0	0,00	0,0	0,00	0,0	5,25	69,2	5,25	69,2
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 3	161*	8,83	0,00	0,0	0,00	0,0	0,26	3,0	0,00	0,0	3,48	39,4	3,49	39,5
HPV nízce pozitivní klinický vzorek 4	162	4,95	0,00	0,0	0,00	0,0	0,75	15,2	0,00	0,0	3,35	67,6	3,43	69,3
HPV 16 IVT (183 kopii)	162	11,02	0,13	1,2	0,11	1,0	0,12	1,1	0,13	1,2	0,54	4,9	0,59	5,4
HPV 18 IVT (155 kopii)	159*	11,40	0,16	1,4	0,17	1,5	1,21	10,6	0,23	2,0	1,17	10,3	1,72	15,0
Buňky MS751 (0,63 buňky)	162	9,87	0,76	7,7	0,00	0,0	0,65	6,6	0,65	6,6	1,41	14,3	1,85	18,7
Buňky HeLa (0,35 buňky)	162	7,80	0,55	7,0	0,00	0,0	0,85	10,9	0,00	0,0	2,44	31,3	2,65	33,9
Buňky SiHa (0,90 buňky)	162	7,30	0,32	4,3	0,00	0,0	0,93	12,7	1,04	14,3	3,49	47,8	3,77	51,7

*Šest vzorků mělo neplatné výsledky Aptima HPV Assay (1 pro HPV vysoce pozitivní klinický vzorek 1, 1 pro HPV 16 IVT (1830 kopii), 1 pro HPV nízce pozitivní klinický vzorek 3, 3 pro HPV 18 IVT (155 kopii)). KV = koeficient variace; IVT = transkript in vitro; SO = standardní odchylka

Poznámka: Variabilita některých faktorů může být číselně záporná. K tomu může dojít, pokud je variabilita vzhledem k těmto faktorům velmi malá. V těchto případech jsou SO a KV zobrazeny jako nula.

Zkřížená reaktivita

Bylo provedeno testování s potenciálně zkříženě reaktivními organismy pro Aptima HPV Assay pomocí systému Tigris DTS. Výsledky najdete v *Zkřížená reaktivita* (Tabulka 28) v části systému Tigris DTS.

Interference

Bylo provedeno testování s potenciálně interferujícími látkami pro Aptima HPV Assay pomocí systému Tigris DTS. Výsledky najdete v *Interference* (Tabulka 29) v části systému Tigris DTS.

Bibliografie

1. **Walboomers, J. M., M.V. Jacobs, M.M. Manos, F.X. Bosch, J.A. Kummer, K.V. Shah, P.J. Snijders, J. Peto, C. J. Meijer, N. Muñoz.** 1999. Human papillomavirus is a necessary cause of invasive cervical cancer worldwide. *J Pathol.* **189**:12-19.
2. **Li N., S. Franceschi, R. Howell-Jones, P. J. Snijders, G. M. Clifford.** 2010. Human papillomavirus type distribution in 30,848 invasive cervical cancers worldwide: Variation by geographical region, histological type and year of publication. *Int J Cancer*, n/a. doi: 10.1002/ijc.25396.
3. **Czegledy J., C. Losif, B.G. Hansson, M. Evander, L. Gergely, and G. Wadell.** 1995. Can a test for E6/E7 transcripts of human papillomavirus type 16 serve as a diagnostic tool for the detection of micrometastasis in cervical cancer? *Int J Cancer.* **64**(3):211-5.
4. **Doorbar, J.** 2006. Molecular biology of human papillomavirus infection and cervical cancer. *Clin Sci (Lond).* **110**(5):525-41.
5. **Burd, E.M.** 2003. Human papillomavirus and cervical cancer. *Clin Microbiol Rev.* **16**(1):1-17.
6. **Lambert P.F., H. Pan, H.C. Pitot, A. Liem, M. Jackson, and A.E. Griep.** 1993. Epidermal cancer associated with expression of human papillomavirus type 16 E6 and E7 oncogenes in the skin of transgenic mice. *Proc Natl Acad Sci U S A.* **90**(12):5583-7.
7. **Kjaer S.K., A.J.C. van den Brule, G. Paull, E.I. Svare, M.E. Sherman, B.L. Thomsen, M. Suntum, J.E. Bock, P.A. Poll, and C.J.L.M. Meijer.** 2002. Type specific persistence of high risk human papillomavirus (HPV) as indicator of high grade cervical squamous intraepithelial lesions in young women: population based prospective follow up study. *BMJ.* **325**(7364): 572-579.
8. **Monsonego J., F.X. Bosch, P. Coursaget, J.T. Cox, E. Franco, I. Frazer, R. Sankaranarayanan, J. Schiller, A. Singer, T.C. Wright Jr, W. Kinney, C.J. Meijer, J. Linder, E. McGoogan, and C. Meijer.** 2004. Cervical cancer control, priorities and new directions. *Int J Cancer.* **108**(3):329-33. Erratum in: *Int J Cancer.* **108**(6):945.
9. **Cuschieri, K.S., M.J. Whitley, H.A. Cubie.** 2004. Human papillomavirus type specific DNA and RNA persistence--implications for cervical disease progression and monitoring. *J. Med. Virol.* **73**(1): 65-70.
10. **Baseman J.G., and L.A. Koutsky.** 2005. The epidemiology of human papillomavirus infections. *J Clin Virol.* **32 Suppl 1**:S16-24.
11. **Wu R, Belinson SE, Du H, Na W, Qu X, Wu R, et al.** Human papillomavirus messenger RNA assay for cervical cancer screening: the Shenzhen Cervical Cancer Screening Trial I. *International Journal of Gynecological Cancer: official journal of the International Gynecological Cancer Society.* 2010; 20(8):1411-4.
12. **Ratnam S, Coutlee F, Fontaine D, Bentley J, Escott N, Ghatare P, et al.** Aptima HPV E6/E7 mRNA test is as sensitive as Hybrid Capture 2 Assay but more specific at detecting cervical precancer and cancer. *Journal of Clinical Microbiology.* 2011; 49(2):557-64.
13. **Monsonego J, Hudgens MG, Zerat L, Zerat J-C, Syrjänen K, Halfon P, et al.** Evaluation of oncogenic human papillomavirus RNA and DNA tests with liquid-based cytology in primary cervical cancer screening: the FASE study. *International Journal of Cancer Journal international du cancer.* 2011;129:691-701.
14. **Monsonego J, Hudgens MG, Zerat L, Zerat J-C, Syrjänen K, Smith JS.** Risk assessment and clinical impact of liquid-based cytology, oncogenic human papillomavirus (HPV) DNA and mRNA testing in primary cervical cancer screening (the FASE study). *Gynecologic Oncology.* 2012;125:175-80.
15. **Nieves L, Enerson CL, Belinson S, Brainard J, Chiesa-Vottero A, Nagore N, et al.** Primary cervical cancer screening and triage using an mRNA human papillomavirus assay and visual inspection. *International Journal of Gynecological Cancer: official journal of the International Gynecological Cancer Society.* 2013;23(3):513-8.
16. **Cuzick J, Cadman L, Mesher D, Austin J, Ashdown-Barr L, Ho L, et al.** Comparing the performance of six human papillomavirus tests in a screening population. *British Journal of Cancer.* 2013;108:908-13.
17. **Rebolj M, Preisler S, Ejegod DM, Bonde J, Rygaard C, Lynge E.** Prevalence of human papillomavirus infection in unselected SurePath samples using the APTIMA HPV mRNA assay. *The Journal of Molecular Diagnostics.* 2013;15(5):670-7.
18. **Rebolj M, Bonde J, Ejegod D, Preisler S, Rygaard C, Lynge E.** A daunting challenge: human papillomavirus assays and cytology in primary cervical screening of women below age 30 years. *European Journal of Cancer.* 2015;51:1456-66.
19. **Heideman DAM, Hesselink AT, van Kemenade FJ, Iftner T, Berkhof J, Topal F, et al.** The Aptima HPV assay fulfills the cross-sectional clinical and reproducibility criteria of international guidelines for human papillomavirus test requirements for cervical screening. *Journal of Clinical Microbiology.* 2013;51(11):3653-7.
20. **Pyne MT, Hamula CL, Tardif K, Law C, Schlaberg R.** High-risk HPV detection and genotyping by APTIMA HPV using cervical samples. *Journal of Virological Methods.* 2015;221:95-9.
21. **Iftner T, Becker S, Neis KJ, Castanon A, Iftner A, Holz B, et al.** Head-to-Head Comparison of the RNA368 Based Aptima Human Papillomavirus (HPV) Assay and the DNA-Based Hybrid Capture 2 HPV Test in a Routine Screening Population of Women Aged 30 to 60 Years in Germany. *Journal of Clinical Microbiology.* 2015;53:2509-16.
22. **Rebolj M, Bonde J, Preisler S, Ejegod D, Rygaard C, Lynge E.** Human Papillomavirus Assays and Cytology in Primary Cervical Screening of Women Aged 30 Years and Above. *PLoS One.* 2016 Jan 20;11(1):e0147326.
23. **Rebolj M, Bonde J, Ejegod D, Preisler S, Rygaard C, Lynge E.** A daunting challenge: Human Papillomavirus assays and cytology in primary cervical screening of women below age 30years. *Eur J Cancer.* 2015 Jul;51(11):1456-66.
24. **Kacian, D.L. and T.J. Fultz.** 1995. Nucleic acid sequence amplification methods. U. S. Patent 5,399,491.
25. **Arnold, L. J., P. W. Hammond, W. A. Wiese, and N. C. Nelson.** 1989. Assay formats involving acridinium-ester-labeled DNA probes. *Clin Chem.* **35:** 1588-1594.
26. **Nelson, N. C., A. BenCheikh, E. Matsuda, and M. Becker.** 1996. Simultaneous detection of multiple nucleic acid targets in a homogeneous format. *Biochem.* **35**:8429-8438.

27. Clad, A., M. Reuschenbach, J. Weinschenk, R. Grote, J. Rahmsdorf, and N. Freudenberg. Performance of the Aptima high-risk HPV mRNA assay in a referral population in comparison with Hybrid Capture 2 and cytology. 2010. *J Clin Microbiol*, n/a. doi: 10.1128/JCM.01674-10.
28. Ratnam S., F. Coutless, D. Fontaine, J. Bentley, N. Escott, P. Ghatage, G. Holloway, E. Bartellas, N. Kum, and A. Lear. 2008. Clinical Correlations of Aptima HPV E6/E7 mRNA Test in Cervical Cancer Screening: Preliminary Results from a Multicentre Canadian Study. Presented at EUROGIN 2008, November 12-15, 2008, Scientific Communication SS 8-6.
29. Szarewski A., L. Ambroisine, L. Cadman, J. Austin, L. Ho, G. Terry, S. Little, R. Dina, J. McCarthy, H. Buckley, C. Bergeron, P. Souter, D. Lyons, and J. Cuzick. 2008. Comparison of predictors for High-Grade Cervical Intraepithelial Neoplasia in Women with Abnormal Smears. *Cancer Epidemiol Biomarkers Prev*. **17**(11), November.
30. Castle P.E., J. Dockter, C. Giachetti, F.A.R. Garcia, M. McCormick, A.L. Mitchell, E.B. Holladay, and D.P. Kolk. 2007. A Cross-sectional Study of a Prototype Carcinogenic Human Papillomavirus E6/E7Messenger RNA Assay for Detection of Cervical Pre-cancer and Cancer. *Clin Cancer Res*. **13**(9), 2599.
31. Monsonego J., M.G. Hudgens, L. Zerat, J.C. Zerat, K. Syrjänen, P. Halfon, F. Ruiz, and J.S. Smith. 2010. Evaluation of oncogenic human papillomavirus RNA and DNA tests with liquid based cytology in primary cervical cancer screening (The FASE study). *Int J Cancer*. n/a. doi 10.1002/ijc.25726.
32. Datta, S. D., L. A. Koutsy, S. Ratelle, E. R. Unger, J. Shlay, T. McClain, B. Weaver, P. Kerndt, J. Zenilman, M. Hagensee, C. J. Suhr, and H. Weinstock. 2008. Human Papillomavirus Infection and Cervical Cytology in Women Screened for Cervical Cancer in the United States, 2003–2005. *Annals Int Med*. **148**:493.
33. Clifford, G.M., S. Gallus, R. Herrero, N. Muñoz, P. J. F. Snijders, S. Vaccarella, P. T. H. Anh, C. Ferreccio, N. T. Hieu, E. Matos, M. Molano, R. Rajkumar, G. Ronco, S. de Sanjosé, H. R. Shin, S. Sukvirach, J. O. Thomas, S. Tunsakul, C. J. L. M. Meijer, S. Franceschi, and the IARC HPV Prevalence Surveys Study Group. Worldwide distribution of human papillomavirus types in cytologically normal women in the International Agency for Research on Cancer HPV prevalence surveys: a pooled Analysis. 2005. *The Lancet*. **366**, 991.
34. Stoler, M.H., T.C. Wright, Jr., J. Cuzick, J. Dockter, J. Reid, D. Getman, C. Giachetti. 2013. Aptima HPV assay performance in women with atypical squamous cells of undetermined significance cytology results. *American Journal of Obstetrics & Gynecology*. **208**(2):144-145.
35. Wright TC, Jr., Massad LS, Dunton CJ, Spitzer M, Wilkinson EJ, and Solomon D. 2006 Consensus Guidelines for the Management of Women with Abnormal Cervical Cancer Screening Tests. 2007. *Am J Obstet Gynecol* 197 (4); 346-355.
36. Pretorius R.G., W. H. Zhang, J. L. Belinson, et al. Colposcopically directed biopsy, random cervical biopsy, and endocervical curettage in the diagnosis of cervical intraepithelial neoplasia II or worse. 2004. *Am J Obstet Gynecol*. **191**:430-434.
37. Pretorius R.G., R. J. Kim, J. L. Belinson, P. Elson, Y-L Qiao. Inflation of sensitivity of cervical cancer screening tests secondary to correlated error in colposcopy. 2006. *J Low Genit Tract Dis*. **10**(1):5-9.



IVD

CE

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

Zákaznická podpora: +1 800-442-9892
customersupport@hologic.com

Technická podpora: +1 888 484 4747
molecularsupport@hologic.com

EC REP
Emergo Europe
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague
The Netherlands

Další kontaktní informace najdete na webu www.hologic.com.

Tento produkt je určen pro použití pouze v oblasti lidské diagnostiky *in vitro*.

Hologic, Aptima, DTS, Leader, Panther, PreservCyt, SB100, ThinPrep a Tigris jsou ochranné známky nebo registrované ochranné známky společnosti Hologic, Inc., případně jejích dceřiných společností v USA a dalších zemích.
eppendorf (stylizovaná) a REPEATER jsou ochranné známky společnosti Eppendorf AG.
RAININ je ochranná známka společnosti Rainin Instruments, LLC.
TECAN a FREEDOM EVO jsou ochranné známky společnosti Tecan Group AG.
SUREPATH a PREPSTAIN jsou ochranné známky společnosti TriPath Imaging, Inc.
Všechny další ochranné známky, které se objeví v této příručce, patří odpovídajícím vlastníkům.

©2007–2017 Hologic, Inc. Všechna práva vyhrazena.
AW-14517-2601 Rev. 004

2017-10