

***Gebrauchsanweisung***

**PoET HIV**

***Zur Verwendung auf dem PoET Instrument***

***In-vitro-Diagnostikum***

**REF** P2C-28-30

**IVD** C € 0483

## Inhaltsverzeichnis

<b>1. Verwendungszweck</b> .....	<b>3</b>
1.1. Kurzbeschreibung .....	3
1.2. Verwendungszweck .....	3
<b>2. Erklärung des Tests</b> .....	<b>3</b>
<b>3. Informationen zum Erreger HIV</b> .....	<b>4</b>
<b>4. Testprinzip</b> .....	<b>5</b>
<b>5. Reagenzien und Materialien</b> .....	<b>7</b>
5.1. Lagerung und Handhabung der Reagenzien .....	7
5.2. Entsorgung .....	8
<b>6. Erforderliche Ausrüstung</b> .....	<b>8</b>
6.1. Geräte und Software .....	8
6.2. Erforderliche Verbrauchsartikel für <i>PoET HIV</i> auf dem <i>PoET Instrument</i> .....	8
6.3. Zubehör- und Kontroll-Kits zur Verwendung auf dem <i>PoET Instrument</i> .....	8
6.4. Zusätzlich benötigte Ausrüstung .....	9
<b>7. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen</b> .....	<b>9</b>
<b>8. Gewinnung, Handhabung und Lagerung der Plasmaproben</b> .....	<b>10</b>
8.1. Probenmaterial .....	10
8.2. Probengewinnung & -vorbehandlung.....	10
8.3. Probentransport.....	11
8.4. Probenlagerung.....	11
8.5. Proben für das <i>PoET Instrument</i> bereitstellen .....	11
<b>9. Bearbeitung von Proben auf dem <i>PoET Instrument</i></b> .....	<b>12</b>
<b>10. Kontrollverfahren</b> .....	<b>12</b>
10.1. Maßnahmen zur Qualitätskontrolle .....	12
<b>11. Auswertung und Gültigkeit der Ergebnisse</b> .....	<b>13</b>
<b>12. Verfahrenseinschränkungen</b> .....	<b>13</b>
<b>13. Leistungsmerkmale</b> .....	<b>14</b>
13.1. Analytische Leistungsmerkmale.....	14
13.2. Diagnostische Spezifität .....	15
13.3. Gesamtausfallrate .....	15
13.4. Subtypen .....	15
13.5. Testung von Proben aus der Serokonversionsphase .....	17
13.6. Untersuchungen zu Einschränkungen des Nachweisverfahrens .....	17
13.6.1. Störsubstanzen.....	17
13.6.2. Kreuzreaktivität.....	18
<b>14. Änderungen im Analysenverfahren und in der Analysenleistung</b> .....	<b>19</b>
<b>15. Erklärung der Symbole</b> .....	<b>20</b>
<b>16. Abkürzungsverzeichnis</b> .....	<b>21</b>
<b>17. Technischer Service</b> .....	<b>21</b>
<b>18. Literaturangaben</b> .....	<b>21</b>
<b>19. Haftungsausschluss und Markenschutz</b> .....	<b>22</b>
<b>20. Änderungshistorie</b> .....	<b>22</b>

---

## 1. Verwendungszweck

### 1.1. Kurzbeschreibung

Das PCR-Kit *PoET HIV* der Gesellschaft zur Forschung, Entwicklung und Distribution von Diagnostika im Blutspendewesen mbH (im Folgenden als GFE bezeichnet) ist ein Real-Time PCR-Kit zum qualitativen Nachweis von Humanes-Immundefizienz-Virus 1 oder 2 RNA (HIV RNA).

### 1.2. Verwendungszweck

Das PCR-Kit *PoET HIV* ist ein gemäß IVD-Richtlinie 98/79/EG CE-markiertes *In-vitro*-Diagnostik-Testkit für die qualitative Untersuchung von humanen Plasmaproben, die im Rahmen von Blutspenden entnommen wurden, zum Nachweis von Humanes Immundefizienz-Virus 1 oder 2 RNA (HIV RNA).

Das PCR-Kit *PoET HIV* ist für das Screening individueller Proben und Proben-Pools bestehend aus Aliquots individueller Proben gedacht.

Darüber hinaus ist das PCR-Kit *PoET HIV* für den qualitativen Nachweis von HIV-1 und HIV-2 in individuellen humanen Plasmaproben geeignet.

Die Prozessierung des PCR-Kits *PoET HIV* erfolgt mit dem *PoET Instrument* der GFE.

## 2. Erklärung des Tests

Die Sicherheit von Blut und Blutprodukten erfordert die Feststellung der Spendereignung und die Testung der Spenden, um das Risiko einer möglichen Übertragung viraler Erreger bei der Transfusion von Blut und Blutbestandteilen zu minimieren. Aber auch durch serologisches Screening kann die Gefahr einer Übertragung viraler Infektionen durch Transfusion nicht ausgeschlossen werden. Bei Blutspenden, die im Zeitraum der Serokonversion gewonnen werden, besteht ein Restrisiko der Übertragung [1]. Durch das Testen auf virale Nukleinsäuren mittels NAT (Nukleinsäure-Amplifikationstechnik) lässt sich das diagnostische Zeitfenster frischer Infektionen verkürzen und das Risiko einer Übertragung minimieren.

Der Nachweis von HIV-spezifischer RNA in humanem Blut mit dem gebrauchsfertigen PCR-Kit *PoET HIV* erfolgt durch eine *Real-Time Polymerase Chain Reaction* (Real-Time PCR) mit dem *PoET Instrument*.

Bei der PCR werden von HIV-1 drei Target-Bereiche und von HIV-2 ein Target-Bereich mit dem PCR-Kit *PoET HIV* amplifiziert. Diese Bereiche liegen in konservierten Regionen der HIV-Genome.

Auf dem *PoET Instrument* wird das PCR-Kit *PoET HIV* zusammen mit der *PoET Internal Control* prozessiert, die den gesamten Prozess von der Probenvorbereitung bis zur Ergebnisauswertung überwacht. Diese Interne Kontrolle (IC) ist als separates Zubehör-Kit erhältlich.

Die Auswertung der mittels PCR erhobenen Daten findet auf dem *PoET Instrument* vollautomatisiert mit der *Calliope* Software statt.

### 3. Informationen zum Erreger HIV

Das Humane Immundefizienz-Virus (HIV) ist der Erreger der Immunschwächekrankheit AIDS. HIV bildet ein komplexes, umhülltes Virion bestückt mit zwei linearen (+)ssRNA-Strängen. HIV gehört zur Gattung der Lentiviren in der Familie der *Retroviridae* und man kennt derzeit die beiden humanen Arten HIV-1 und HIV-2. Der Ursprung beider Arten ist eine Übertragung des *Simian Immundefizienz-Virus* (SIV) von Affen auf den Menschen [2][3].

Bei HIV-1 sind derzeit vier solcher unabhängigen Übertragungen vom Schimpansen bzw. Gorilla auf den Menschen als Subtypen M, N, O, und P bekannt [4][5]. Vor allem die Subtypgruppe M mit einer Vielzahl von Subgenotypen und Rekombinanten hat Verbreitung gefunden und ist für über 90% aller HIV-Infektionen weltweit verantwortlich. Die häufigsten Subtypen sind der Subtyp C in Asien und Afrika und der Subtyp B in Europa und den Vereinigten Staaten. Hingegen ist der Subtyp O vor allem in Westafrika verbreitet und von den Subtypen N und P sind nur wenige Fälle bekannt [2][3].

HIV-2 ist vorwiegend endemisch in Westafrika und man kennt derzeit acht Subtypen, die jeweils unabhängige Übertragungen von den oft als Haustier gehaltenen Mangaben, einer Meerkatzenartigen Affenart, auf den Menschen darstellen [4]. Eine gewisse Relevanz für das Blutspendewesen haben allerdings nur die Subtypen A und B und davon abgeleitete Rekombinante, die anderen Subtypen stellen bisher nur lokale Einzelfälle dar.

HIV wird vor allem bei sexuellen Kontakten mit infektiösen Körperflüssigkeiten, im wesentlichen Sperma, Vaginalsekret und dem Flüssigkeitsfilm auf der Darmschleimhaut, übertragen, wobei der direkte Blutkontakt mit Abstand das größte Übertragungsrisiko darstellt. Das Infektionsrisiko nach einer Transfusion von HIV-positivem Blut liegt bei über 90%, jedoch ist dieses Risiko durch die Einführung der Bluttestung (in Deutschland serologisch ab 1985, NAT ab 1997, ab 2004 verpflichtend) auf ein Minimum reduziert (1:5.000.000 laut RKI). Die Prävalenz von HIV-2 in Deutschland ist niedrig, im Jahr 2018 gab es in Deutschland 2.818 HIV-Neudiagnosen, darunter waren vier Infektionen mit HIV-2 [7]. Der Krankheitsverlauf bei einer Infektion mit HIV-2 ist beim Menschen meist milder und langsamer als bei HIV-1 und oftmals sogar ohne erkennbare Symptome [2].

Der Krankheitsverlauf einer HIV-Infektion wird meist in drei Phasen unterteilt. Die erste Phase wird auch Primärinfektion genannt und verläuft häufig inapparent. Die sich anschließende zweite Phase ist meist eine mehrjährige symptomfreie Latenzphase, die unbehandelt in der dritten Phase zu dem typischen AIDS-Krankheitsbild führt, was letztlich zum Zusammenbruch der Immunabwehr und somit zum Tod führt [2].

Es gibt keine HIV-Schutzimpfung, jedoch ist es heutzutage möglich, durch eine antiretrovirale Kombinationstherapie (cART, *combined antiretroviral therapy*) das Ausbrechen von AIDS fast vollständig zu verhindern [8].

#### 4. Testprinzip

Das PCR-Kit kommt auf dem vollautomatisierten *PoET Instrument* nach der Probenvorbereitung bei der anschließenden PCR-Amplifikation und Detektion zum Einsatz. Der Nachweis der viralen Nukleinsäuren mit *PoET HIV* basiert auf der Real-time RT-PCR-Technologie. Die Daten- und Ergebnisverwaltung erfolgt über die *Calliope* Software.

Das Verfahren untergliedert sich in folgende Teilschritte:

- Probenvorbereitung
- PCR-Setup
- Amplifikation und Detektion
- Auswertung und Bericht

##### Probenvorbereitung

Als Probenmaterial kommt humanes EDTA-Plasma zum Einsatz. Zu Prozessbeginn wird die als Prozesskontrolle für die Extraktion und die PCR-Amplifikation dienende *PoET Internal Control* (separat erhältlich) zum Probenmaterial zugegeben.

In der Probe befindliche Viruspartikel und Nukleinsäuren werden durch Lyse freigesetzt und die Nukleinsäuren an magnetische Partikel gebunden. Durch Waschschriffe werden andere Moleküle wie Proteine und weitere Verunreinigungen abgetrennt. Die gebundenen Nukleinsäuren werden dann mittels eines Elutionspuffers von den magnetischen Partikeln gelöst. Der Elutionspuffer enthält die RNA der IC und gegebenenfalls die nachzuweisenden viralen Nukleinsäuren.

##### PCR-Setup:

Der durch das *PoET Instrument* angesetzte PCR-Mastermix setzt sich aus einem universellen *enzyme mix* und einem spezifischen *oligo mix* zusammen. Der *oligo mix* enthält virus-spezifische Oligonukleotide (Primer und Sonden), die bei Vorhandensein von HIV in der Probe an hochkonservierte Regionen der viralen Nukleinsäuren binden. Zusätzlich zu den virusspezifischen Oligonukleotiden enthält der *oligo mix* Primer und Sonden für die Amplifikation der Sequenz der Internen Kontrolle (IC). Zusammen mit der *PoET Internal Control* bildet das PCR-Kit *PoET HIV* also ein zweites heterologes, nicht kompetitives Amplifikationssystem als Interne Kontrolle in jeder Probe.

Zur Vermeidung von Kontaminationen mit Amplifikaten vorausgegangener HIV PCR-Reaktionen enthält der *enzyme mix* eine hitzelabile Uracil-DNA-Glycosylase (UNG) und der *oligo mix* enthält dUTP im Gemisch der dNTPs. Die UNG degradiert mögliche verschleppte Amplikons im Reaktionsansatz bei Raumtemperatur vor dem Start der RT-PCR. Während des RT-Schritts wird die UNG durch die erhöhte Reaktionstemperatur von 55°C inaktiviert, so dass neu in der PCR gebildete Amplifikate nicht abgebaut werden.

##### Reverse Transkription:

Die RNA-Moleküle von HIV und der Internen Kontrolle (inaktiviertes rekombinantes Sendai-Virus) unterliegen der reversen Transkription durch eine rekombinante Variante des Enzyms M-MLV Reverse Transkriptase. Während der reversen Transkription wird eine sequenzspezifische cDNA-Kopie der RNA von HIV und der Internen Kontrolle hergestellt.

##### Amplifikation:

Die Amplifikation erfolgt auf Basis der mittels reverser Transkription hergestellten cDNA. Das Reaktionsgemisch wird erhitzt, um die enthaltene doppelsträngige DNA aufzutrennen und als einzelsträngige DNA-Matrizen bereitzustellen („Denaturierung“). Beim Abkühlen des Gemi-

sches lagern sich Sonden und Primer an die DNA-Einzelstränge an („Annealing“). In Gegenwart von  $Mg^{2+}$ -Ionen und überschüssigen Desoxynukleosidtriphosphaten (dNTPs) werden die Primer vom Enzym „*Thermus aquaticus* (Taq) DNA Polymerase“ entlang der Zielmatrizen verlängert („Extension“). In jedem Zyklus werden auf diese Weise neue doppelsträngige DNA-Moleküle, das so genannte Amplifikat, erzeugt.

Dieser Prozess wird bis zum Erreichen einer festgelegten Anzahl von Zyklen wiederholt, wobei unter idealen Reaktionsbedingungen jeder Zyklus die Menge an Ziel-DNA in Form von Amplifikaten verdoppelt.

#### Detektion:

Die Detektion erfolgt über im Reaktionsgemisch befindliche Oligonukleotid-Sonden, die am 5'-Ende mit einem Fluoreszenzfarbstoff („*Reporter*“) und am 3'-Ende mit einem *Quencher* gekoppelt sind. Bei der Amplifikation kommt es in jedem PCR-Zyklus zu einer Hybridisierung der sequenzspezifischen Sonde an das Template im Sequenzbereich zwischen den Forward- und Reverse-Primer-Bindungsstellen. Während der Extension des Forward-Primers wird die hybridisierte Sonde durch die 5'-3'-Exonukleasefunktion der Taq-DNA-Polymerase gespalten, wodurch der *Reporter*-Farbstoff freigesetzt wird. Solange die Sonde intakt ist, wird bei Anregung durch eine externe Lichtquelle die Fluoreszenz des an der Sonde gebundenen *Reporter*-Farbstoffs aufgrund der räumlichen Nähe zum *Quencher* mittels Fluoreszenz-Resonanz-Energietransfer (FRET) unterdrückt. Bei der Hydrolyse der Sonde wird durch die räumliche Trennung der Energietransfer zwischen *Reporter* und *Quencher* unterbrochen und damit das Fluoreszenz-Signal des *Reporter*-Farbstoffs verstärkt.

Mit jedem weiteren Zyklus werden zusätzliche Moleküle des Fluoreszenz-Farbstoffs von ihren jeweiligen Sonden abgespalten, wodurch sich die Fluoreszenzintensität in Abhängigkeit der Menge des erzeugten Amplifikats erhöht.

Die entstehenden Signale sind sequenzspezifisch, da Sondenmoleküle, deren Sequenzen nicht komplementär zur Zielregion sind, nicht mit den Templates hybridisieren und nicht durch die Taq-DNA-Polymerase gespalten werden können.

Der für HIV-1 und HIV-2 verwendete *Reporter*-Farbstoff unterscheidet sich vom *Reporter*-Farbstoff der IC und damit auch das jeweilige Fluoreszenz-Emissionsspektrum. Eine erfolgreiche Amplifikation von HIV und der IC kann daher durch den Signalanstieg in zwei unterschiedlichen Fluoreszenzkanälen detektiert werden.

#### Auswertung und Bericht:

Nach dem PCR-Lauf auf dem *PoET Instrument* erfolgt die Auswertung vollautomatisch durch die *Calliope* Software. Nähere Details zur Auswertung werden im Benutzerhandbuch *PoET Instrument* beschrieben.

## 5. Reagenzien und Materialien

Der Inhalt eines PCR-Kits *PoET HIV* umfasst jeweils 30 Reagenzien-Röhrchen *enzyme mix* und *oligo mix*.





PoET HIV			
GFE Artikelnummer	P2C-28-30		
Anzahl Reaktionen pro Test (rxn)	28		
Anzahl Tests pro Kit	30		
Anzahl Reaktionen gesamt	840		
Kit-Bestandteil:	Volumen [µl]	Bezeichnung	Deckelfarbe
enzyme mix	1500	EM v1	weiß
oligo mix HIV	204	O_I v1	blau

### 5.1. Lagerung und Handhabung der Reagenzien

Das PCR-Kit wird auf Trockeneis versendet. Das Produkt sollte nach Erhalt auf folgende Punkte überprüft werden:

- den gefrorenen Zustand der Reagenzien
- die Integrität der Umverpackung, sowie der einzelnen Reagenz-Röhrchen
- die Vollständigkeit hinsichtlich der Anzahl, Art und Befüllung der Reagenz-Röhrchen

Das PCR-Kit *PoET HIV* wird bei  $\leq -18^{\circ}\text{C}$  gelagert und ist bis zum auf dem Etikett angegebenen Datum haltbar. Nach Ablauf der deklarierten Haltbarkeit dürfen die Reagenzien nicht mehr verwendet werden.

	Abgelaufene Reagenzien werden vom <i>PoET Instrument</i> anhand der Reagenzien-Barcodes erkannt und ausgeschlossen.
	Die Reagenzien sind für den einmaligen Gebrauch und nicht für ein wiederholtes Einfrieren und Auftauen vorgesehen. Eventuell verbliebene Reagenzien müssen nach der Anwendung verworfen werden.
	Der <i>oligo mix</i> ist lichtempfindlich und sollte während der Testvorbereitung vor Licht geschützt gelagert werden.
	Zwischen Entnahme aus dem Gefrierschrank und Start des Analysenlaufs am <i>PoET Instrument</i> dürfen maximal 5 Stunden vergehen. Falls die Röhrchen für mehrere Stunden geöffnet gelagert wurden, ist je nach Dauer und Verdunstungsgrad die Funktionalität nicht mehr gewährleistet.

## 5.2. Entsorgung

- Die Komponenten *enzyme mix* und *oligo mix* des PCR-Kits *PoET HIV* enthalten keine Gefahrstoffe oder biogefährliche Substanzen. Die Sicherheitsdatenblätter sind auf Anfrage beim Kundenservice von GFE erhältlich.
- PCR-Platten (*PCR Plates*) und PCR-Reagenzienreste sowie damit in Kontakt gekommene Verbrauchsmaterialien können über den normalen Gewerbeabfall entsorgt werden.
- Die Entsorgung der Nukleinsäure-Extraktionsreagenzien und deren Reste ist der Gebrauchsanweisung der Extraktion-Kits *PoET Extraction* und *PoET Prep Reagent* zu entnehmen.

## 6. Erforderliche Ausrüstung

### 6.1. Geräte und Software

Vollautomatisiertes *PoET Instrument* inklusive *Calliope* Software und Benutzerhandbuch *PoET Instrument*.

### 6.2. Erforderliche Verbrauchsartikel für *PoET HIV* auf dem *PoET Instrument*

Diese Verbrauchsmaterialien für das PCR-Kit *PoET HIV* auf dem *PoET Instrument* sind separat von GFE erhältlich:

Bezeichnung	Beschreibung	Artikelnummer
PCR Plates Frame Star® 96 (cut corner A12)	4titude from Brooks Life Sciences FrameStar® 96 (cut corner A12): 96-well semi-skirted PCR plate, black wells, clear frame, barcoded	SP-0362
Film roll	4titude from Brooks Life Sciences Heat Sealing film roll: "Clear Weld Heat Seal Mark 2"	①

①: Die Film roll (Folienrolle) wird im Rahmen der *PoET Instrument* Wartung durch den GFE Kundendienst gewechselt

Die für die Verwendung der Zubehör- und Kontroll-Kits (Kap. 6.3) erforderlichen Verbrauchsmaterialien sind den zugehörigen Gebrauchsanweisungen und dem Benutzerhandbuch *PoET Instrument* zu entnehmen.



Die Verwendung anderer Verbrauchsartikel auf dem *PoET Instrument* ist nicht zulässig.

### 6.3. Zubehör- und Kontroll-Kits zur Verwendung auf dem *PoET Instrument*

- *PoET Extraction* [Artikelnummer P1A-24-04]
- *PoET Prep Reagent* [Artikelnummer P1B-24-20]
- *PoET Internal Control* [Artikelnummer P1C-1440-60]
- *PoET Negative Control* [Artikelnummer P3A-500-30]
- *PoET Master Positive Control* [Artikelnummer P3B-360-30]



#### 6.4. Zusätzlich benötigte Ausrüstung

- Temperierbare Zentrifuge für die Gewinnung von Plasma aus Primärröhrchen (EDTA-K2 Blutentnahmesysteme mit Gelbarriere). Nähere Angaben sind dem Benutzerhandbuch *PoET Instrument* zu entnehmen.

### 7. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

#### Gute Laborpraxis

- Auf das Tragen einer persönlichen Schutzausrüstung (Kittel, Schutzbrille, Laborhandschuhe) achten.
- In den Arbeitsbereichen des Labors nicht essen, trinken oder rauchen.
- Die Proben als potentiell infektiös behandeln, wie in „*Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories*“ [9] und dem CLSI-Dokument M29-A4 [10] beschrieben.
- Wenn Probenmaterial verschüttet wird, sofort mit einem geeigneten Mittel desinfizieren. Kontaminierte Materialien als biologisch gefährlich behandeln.
- Nach Handhabung der Proben und Reagenzien die Hände desinfizieren und gründlich waschen.
- Alle Arbeitsflächen mit vom Robert-Koch-Institut (RKI) gelisteten Desinfektionsmitteln reinigen und desinfizieren.
- Potentielle Nukleinsäurekontaminationen mit DNA-ExitusPlus™ (AppliChem GmbH) oder einem vergleichbar wirksamen Mittel nach Angaben des Herstellers beseitigen.

#### Allgemeine Hinweise zum Gebrauch

- Das PCR-Kit *PoET HIV* nur in Kombination mit dem *PoET Instrument* und den beschriebenen Zubehör- und Kontroll-Kits sowie Verbrauchsartikeln einsetzen.
- Alle Reagenzien ausschließlich zur *In-vitro*-Diagnostik verwenden.
- Die Bedienung des *PoET Instrument* darf nur durch qualifiziertes und von GFE geschultes Personal erfolgen.
- Zur Verhütung der Kreuzkontamination von Proben oder Kontrollen sind alle Materialien, die Proben oder Kontrollen enthalten, entsprechend den Vorschriften für sicheres Arbeiten im Labor handzuhaben.
- Proben, Kontrollen und PCR-Kits getrennt voneinander aufbewahren.
- Für den sicheren Umgang mit den benutzten und verschweißten *Extraction Plates* und *PCR Plates* die Hinweise im Benutzerhandbuch *PoET Instrument* beachten.
- Bei der Entsorgung aller Materialien, die mit potentiell infektiösen Proben in Kontakt gekommen sind, die einschlägigen regionalen und überregionalen Vorschriften einhalten (siehe insbesondere auch Gebrauchsanweisung der *PoET* Zubehör-Kits).
- Das PCR-Kit *PoET HIV* im Bereich von +15°C bis +30°C anwenden.

## Umgang mit Reagenzien

- Die Deckel der Reagenzien vor Positionierung auf den Trägersystemen des *PoET Instrument* abnehmen. Das *PoET Instrument* verfügt über keine Vorrichtung zum automatisierten Entfernen von Deckeln („Decapper“).
- Das Beladen und Entladen der *PoET Instrument* Reagenzträger mit PCR-Reagenzien entsprechend den Vorgaben im Benutzerhandbuch *PoET Instrument* durchführen. Dies gilt auch für die korrekte Vorbereitung der Proben und Kontrollen. Jede Abweichung von den angegebenen Verfahren kann die Testleistung beeinträchtigen.
- Das Vertauschen von Röhrchendeckeln vermeiden, da dies zu Kontaminationen führen kann.
- Das PCR-Kit *PoET HIV* ist für den einmaligen Gebrauch konzipiert. Reagenzienreste nicht weiterverwenden.
- Reagenzien verschiedener Chargennummern des PCR-Kits *PoET HIV* nicht austauschen oder kombinieren.
- Reagenzien nach Ablauf ihrer Haltbarkeit nicht benutzen.

## 8. Gewinnung, Handhabung und Lagerung der Plasmaproben

### 8.1. Probenmaterial

- Bei der Validierung des PCR-Kits *PoET HIV* wurde ausschließlich humanes EDTA-Plasma als Probenmaterial verwendet. Alle leistungsbezogenen Angaben basieren auf diesem Material, das infolgedessen zur Verwendung mit dem *PoET Instrument* empfohlen ist.
- Citratplasma-Proben sind für den Einsatz mit dem PCR-Kit *PoET HIV* nicht validiert.
- Blutproben, die aus Heparin-Blutentnahmeröhrchen entnommen wurden, sowie Proben von heparinisierten Personen, dürfen nicht verwendet werden, da Heparin die PCR beeinträchtigen kann [11].



Alle Proben sind als potentiell infektiös zu behandeln.

### 8.2. Probengewinnung & -vorbehandlung

- Die Blutentnahme soll mit handelsüblichen EDTA-K2 Blutentnahmesystemen mit Gelbarriere erfolgen (z.B. Sarstedt oder Becton Dickinson). Diese Röhrchen werden als Primärröhrchen bezeichnet.
- EDTA-Blutröhrchen müssen in der Regel unmittelbar nach der Blutentnahme, das heißt vor dem Abstellen des Röhrchens, 6- bis 8-mal invertiert werden. Das korrekte Vorgehen ist den Gebrauchsanweisungen der Röhrchen-Hersteller zu entnehmen.

- Das Plasma wird durch Zentrifugation der Röhren gemäß den Herstellerangaben gewonnen. Dabei wandert die Gel-Barriere in die Mitte des Röhrens und trennt die Blutbestandteile der Vollblutprobe in Plasma (oben) und zelluläre Bestandteile (unten). Abweichende Bedingungen (z.B. für die Zentrifugation) sind durch den Anwender zu validieren.
- Das *PoET Instrument* benötigt für die Prozessierung ein Volumen von bis zu 1,5 ml Plasma. In Abhängigkeit von der Testmethode können auch deutlich geringere Volumina verwendet werden. Nähere Informationen sind dem Benutzerhandbuch *PoET Instrument* zu entnehmen.



Die Primärröhren müssen ausreichend gefüllt sein und es ist darauf zu achten, dass keine Gelbestandteile oder Blutzellen das Plasma verunreinigen. Dies kann zu einer Beeinträchtigung der Leistung des Testverfahrens führen.

### 8.3. Probentransport

Probenmaterial soll ausschließlich in bruchsicheren Transportbehältern verschickt werden, um das Risiko des Auslaufens von Probenmaterial und infolgedessen das Infektionsrisiko zu reduzieren. Probenmaterial ist entsprechend den nationalen bzw. internationalen Bestimmungen zum Versand von medizinischem Untersuchungsmaterial zu verpacken und zu versenden.

Die für die Proben zulässige Transportzeit und -temperatur orientiert sich an den Lagerungsbedingungen (siehe Kapitel 8.4).

### 8.4. Probenlagerung

Die Vollblutproben in den EDTA-K2 Gel-Barriere Blutentnahmeröhren müssen innerhalb von 48 Stunden in die zellulären und Plasma-Bestandteile getrennt werden. Bis dahin können die Proben bei einer Temperatur von 0°C bis +35°C transportiert und gelagert werden.

Das EDTA-Plasma ist bei +2°C bis +8°C für bis zu 7 Tage haltbar, ohne dass sich die HIV-Viruslast messbar ändert.



Die Testleistung kann durch Einfrieren und Auftauen oder längere Lagerung der Proben beeinträchtigt werden. Abweichende Aufbewahrungsbedingungen sind durch den Anwender zu validieren.

### 8.5. Proben für das *PoET Instrument* bereitstellen

Im Kühlschrank gelagertes Probenmaterial kann direkt eingesetzt und analysiert werden. Der Umgang mit gefrorenem und nochmals aufgetautem Probenmaterial wurde nicht validiert. Daher liegen für gefrorenes und wieder aufgetautes Probenmaterial keine Informationen vor. Falls gefrorenes Plasma verwendet werden soll, wird empfohlen, das Plasma bei 37°C im Wasserbad aufzutauen, um die Bildung von Präzipitaten zu verhindern, welche die Testleistung beeinflussen könnten.

## 9. Bearbeitung von Proben auf dem *PoET Instrument*

### Allgemeine Hinweise für das Arbeiten mit dem *PoET Instrument*:

Der Testablauf ist im Benutzerhandbuch *PoET Instrument* ausführlich beschrieben. Im Folgenden ist der Testablauf für *PoET HIV* mit dem *PoET Instrument* zusammenfassend dargestellt:

- Vor dem Lauf: Gerät und PC anschalten und Wartung gemäß Anweisungen am Bildschirm durchführen
- Laufdurchführung:
  - Analysenmodus anwählen
  - Proben laden
  - Testanforderungen zuweisen (Testtyp und Testparameter)
  - *PoET Instrument* mit Reagenzien und Verbrauchsmaterialien beladen
  - Lauf starten
  - Ergebnisse prüfen
  - Verbrauchsmaterialien entladen und Abfall entsorgen

In Abhängigkeit vom Testplan eines Laufes am *PoET Instrument* liegen die PCR-Ergebnisse etwa 3,5 Stunden nach Laufstart vor.

## 10. Kontrollverfahren

### 10.1. Maßnahmen zur Qualitätskontrolle

Der automatisierte Gesamtprozess bestehend aus Probenvorbereitung und PCR-Analyse wird durch mehrere Kontrollen überwacht:

Kontrolltyp	Produkt	Funktion
Interne Kontrolle (IC)	<i>PoET Internal Control</i>	Die IC zeigt an, ob die Prozessierung von der Extraktion bis zum Ergebnis für jede Probe valide war.
PCR-Positivkontrolle (PC)	<i>PoET Master Positive Control</i>	Die PCR-Positivkontrolle enthält virale Nukleinsäuren von HCV, HBV, HIV, HAV und B19V und zeigt durch eine erfolgreiche HIV-Amplifikation an, dass die korrekten Bedingungen für die PCR vom Ansatz der PCR-Reaktion, über die Versiegelung der <i>PCR Plates</i> bis hin zur Durchführung der PCR auf dem <i>PoET Instrument</i> eingehalten wurden.
PCR-Negativkontrolle (NC)	<i>PoET Negative Control</i>	Die <i>PoET Negative Control</i> zeigt an, dass die PCR-Reagenzien kontaminationsfrei angesetzt wurden. Die NC entspricht einer „ <i>No Template Control</i> “ (NTC).

## 11. Auswertung und Gültigkeit der Ergebnisse

Die Auswertung wird von der *Calliope* Software vorgenommen. Die Software analysiert die Fluoreszenz-Signale aller PCR-Reaktionen inklusive der Kontrollen und bewertet, ob das Ergebnis insgesamt für den Parameter HIV und für jede einzelne Probe valide ist.

Sollte eines der Kriterien der Validitätsprüfung nicht erfüllt sein, wird der PoET-Lauf als ungültig bewertet.

Wenn anhand der Ergebnisse der PCR-Kontrollen der Lauf als valide bewertet wird, werden die einzelnen Probenergebnisse nach folgendem Schema bewertet:

Fall	HIV-Kanal	IC-Kanal	Bewertung	Im Report
1	nicht reaktiv	invalide*	Ergebnis ist invalide	invalide
2	nicht reaktiv	valide**	Ergebnis ist valide und für HIV nicht reaktiv	nicht reaktiv
3	reaktiv	valide**	Ergebnis ist valide und für HIV reaktiv	reaktiv
4	reaktiv	invalide*	Ergebnis ist valide und für HIV reaktiv	reaktiv

\*) nicht-reaktiv oder reaktiv, aber außerhalb der IC-Grenzwerte

\*\*\*) reaktiv und innerhalb der IC-Grenzwerte

## 12. Verfahrenseinschränkungen

- Das PCR-Kit *PoET HIV* ist ausschließlich für den Gebrauch mit den Reagenzien *PoET Extraction*, *PoET Prep Reagent*, *PoET Internal Control*, *PoET Negative Control* und *PoET Master Positive Control* am *PoET Instrument* vorgesehen.
- Die Detektion der HIV-RNA ist abhängig von der in der Probe enthaltenen Menge an virusspezifischen Nukleinsäuren. Im Falle einer sehr geringen Viruslast (unterhalb der Nachweisgrenze des Tests), kann diese durch das PCR-Kit *PoET HIV* nicht zuverlässig detektiert werden.
- Die Einnahme von sogenannten PrEP Präparaten (Pre-Exposure Prophylaxis) von blutspendenden Personen kann dazu führen, dass die nachzuweisende HIV-RNA in der Probe sehr gering konzentriert ist und entsprechend nicht zuverlässig detektiert werden kann.
- Für die Detektion von HIV-1 und HIV-2 wird in der PCR der gleiche *Reporter*-Farbstoff verwendet. Mit dem PCR-Kit *PoET HIV* kann daher nicht zwischen reaktiven Ergebnissen für HIV-1 oder HIV-2 unterschieden werden.
- Falsche Probenabnahme, nicht-getestete Störsubstanzen und unsachgemäße Probenlagerung und -vorbereitung können die Stabilität des Virus und der Nukleinsäuren negativ beeinflussen und das Ergebnis der PCR beeinträchtigen. Darüber hinaus kann das Plasma inhibierende Substanzen enthalten, die die Extraktion stören oder in die PCR gelangen können.
- Blutproben, die aus Heparin-Blutentnahmeröhrchen entnommen wurden, sowie Proben von heparinisierten Personen, dürfen nicht verwendet werden, da Heparin die PCR beeinträchtigen kann.
- Bei Proben mit einem sehr hohen Albumin-Gehalt (> 100 g/L) ist ein zuverlässiges Testergebnis nicht sicher gestellt.
- Mutationen innerhalb der hochkonservierten Regionen des viralen Genoms können unter Umständen die Bindung der Oligonukleotide beeinträchtigen und die Detektion des Virus verhindern.

- Trotz Sequenzabgleich und Überprüfung der Primer zur Erfassung der für das Blutspendewesen im D-A-CH-Raum (Deutschland, Österreich und die Schweiz) relevanten Subtypen von HIV-1 und HIV-2 lässt sich unter Umständen ein neu beschriebener Subtyp mit dem PCR-Kit *PoET HIV* nicht erfassen.
- In seltenen Fällen kann es bei Proben mit einer sehr hohen Viruslast zu einer Verschleppung durch das *PoET Instrument* kommen. Bei Detektion eines PCR-Ergebnisses mit frühem Amplifikationssignal kann es somit bei weiteren Proben im selben Lauf zu schwach-reaktiven Ergebnissen kommen.

### 13. Leistungsmerkmale

Zur Bestimmung der Leistungsmerkmale wurde als Standard der „4<sup>th</sup> WHO International Standard for HIV-1“ (NIBSC Code 16/194) und der „2<sup>nd</sup> WHO International Standard for HIV-2“ (NIBSC Code 16/296) oder daran quantifiziertes Positivmaterial als HIV-Kontrollmaterial eingesetzt.

#### 13.1. Analytische Leistungsmerkmale

##### Analytische Sensitivität HIV

Die Bestimmung der 95%igen Nachweisgrenze (95% NWG) für HIV des PCR-Kits *PoET HIV* wurde mit einem Probenvolumen von 1,3 ml anhand der Extraktion und dem Nachweis von verdünnten Virusstandards in Plasma durchgeführt. Die Sensitivität wurde anhand der Hit-Raten der seriellen Verdünnungen der Virusstandards und Durchführen einer Probit-Analyse (log10) mit der Software *IBM SPSS Statistics* bestimmt.

Standard	HIV-1 WHO 16/194
95% NWG	15 IU/ml
Konfidenzintervall	11 - 29 IU/ml

Standard	HIV-2 WHO 16/296
95% NWG	9,2 IU/ml
Konfidenzintervall	6,3 - 18 IU/ml

##### Analytische Sensitivität bei kleineren Probeneinsatzvolumina

Werden Proben mit einem Plasmavolumen im Bereich von  $\geq 40,5 \mu\text{l}$  und  $< 1300 \mu\text{l}$  in die Analyse eingesetzt (z.B. im Falle von Probenpool-Aliquots oder Einzelproben mit geringerem Ausgangsvolumen), wird auf dem *PoET Instrument* nach dem Transfer des Plasmas in die *Extraction Plates* automatisch das Probenvolumen zu 1,3 ml Gesamtvolumen ergänzt. Hierfür kommt die Komponente *Sample Diluent* (SD) des Kits *PoET Extraction* zum Einsatz. Im Rahmen der Validierung des PCR-Kits *PoET HIV* wurde bestätigt, dass das Ergänzen mit SD keinen Einfluss auf die analytische Sensitivität von *PoET HIV* hat.

Auf eine korrekte Konfiguration der benötigten Probenformate ist zu achten. Nähere Angaben befinden sich im Benutzerhandbuch *PoET Instrument*. Sollten andere Einstellungen gewünscht werden, so ist der Kundendienst von GFE zu kontaktieren.

### 13.2. Diagnostische Spezifität

Im Rahmen der Bestimmung der diagnostischen Spezifität des PCR-Kits *PoET HIV* wurden 504 HIV-negative Proben anhand von Einzel-Plasma-Spenden aus Gel-Barriere-Blutabnahme-Röhrchen untersucht.

Getestete Probenzahl	Inhibierte Proben	Valide nicht-reaktive Proben	Falsch-reaktive Proben	Spezifität
504	0	504	0	100%

Bei den 504 getesteten Proben konnte keine falsch-reaktive Probe beobachtet werden. Somit ist bisher von einer annähernd 100%igen Spezifität des PCR-Kits *PoET HIV* auszugehen.

### 13.3. Gesamtausfallrate

Die Bestimmung der zu falsch negativen Befunden führenden Fehlerrate (hier in Prozent nicht-reaktive Proben) des Gesamtsystems (kurz „Gesamtausfallrate“) des PCR-Kits *PoET HIV* erfolgte an 258 Proben für HIV-1 und an 288 Proben für HIV-2. Bei den Proben handelte es sich um negatives Humanplasma, das mit HIV-1 oder HIV-2 versetzt wurde. Die Konzentration an HIV-1 bzw. HIV-2 entsprach dem Dreifachen der 95% NWG.

Es wurde bei den 546 Analysen kein Ausfall beobachtet. Daraus ergibt sich eine Ausfallrate von 0%.

### 13.4. Subtypen

Die Detektierbarkeit aller relevanten Subtypen für HIV wurde durch Alignments der verfügbaren Sequenzen und darauf beruhender Primer-Selektion sichergestellt. Während der Entwicklung erfolgte für eine Reihe an Subtypen-Sequenzen eine Testung an gezielt synthetisierten Nukleinsäuren.

Darüber hinaus wurde die analytische Erfassung relevanter Subtypen, soweit verfügbar, an Proben mit bekannten Subtypen für HIV-1 und HIV-2 untersucht. Diese untersuchten Proben repräsentieren einen großen Teil der bislang bekannten Subtypen.

Die Subtyp-Proben wurden (soweit spezifiziert) mit circa der fünffachen Konzentration der 95% Nachweisgrenze eingesetzt und getestet. Die nachfolgende Tabelle fasst die Ergebnisse zusammen:

HIV-1 Subtyp	Anzahl Proben	Hit-Rate [reaktiv / gesamt]
A	9	9 / 9
B	9	9 / 9
C	9	9 / 9
D	11	11 / 11
E	5	3 / 5*
F	10	10 / 10
G	9	9 / 9
H	5	5 / 5
J	3	3 / 3
K	2	2 / 2
N	5	5 / 5
O	10	10 / 10

HIV-1 Subtyp	Anzahl Proben	Hit-Rate [reaktiv / gesamt]
<b>rekombinante Varianten</b>		
01_AE	1	1 / 1
02_AG	1	1 / 1
06_CPX	1	1 / 1
10_CC	1	1 / 1
10_CD	1	1 / 1
11_CPX	1	1 / 1
A, G, J, U	2	2 / 2
A1	7	7 / 7
AA-GH	1	1 / 1
AB	8	8 / 8
ADG	2	2 / 2
AE	10	10 / 10
AG	10	10 / 10
AG-GH	2	2 / 2
BF	1	1 / 1
BF	1	1 / 1
BG	2	2 / 2
CRF01/CRF15	1	1 / 1
DF	3	3 / 3
GH	2	2 / 2
GJ	2	2 / 2

\* Zwei von fünf Proben des Subtyps E lieferten kein reaktives Ergebnis. Die Sequenz-Alignments der verfügbaren Sequenzen und die darauf beruhende Primer-Selektion stellen sicher, dass Subtyp E detektiert wird.

HIV-2 Subtyp	Anzahl Proben	Hit-Rate [reaktiv / gesamt]
A	11	11 / 11
B	4	4 / 4
AB	2	2 / 2

Die HIV-1 Subtypen A-H, J, K, N, O und P sowie die HIV-2 Subtypen A, B und die rekombinante Variante AB sind mit dem PCR-Kit *PoET HIV* detektierbar. Die Erkennung ist über bioinformatische Sequenzabgleiche sichergestellt. Zusätzlich ist die erfolgreiche analytische Detektierbarkeit der Subtypen, für die Probenmaterial zur Verfügung stand, in den obigen Tabellen dargestellt.



### 13.5. Testung von Proben aus der Serokonversionsphase

Es wurden zehn Serokonversionspanels für HIV-1 getestet. Die Proben der Panels wurden in bis zu drei verschiedenen Probentypen eingesetzt: a) 1:6 mit Plasma verdünnt, b) 1:96 mit Plasma verdünnt und ggf. c) unverdünnt. Im Anschluss an die Testung mit dem PCR-Kit *PoET HIV* erfolgte ein Vergleich der Ergebnisse mit den in den Begleitunterlagen der Panel gemachten Angaben. Als erwartetes Ergebnis sollen mit dem PCR-Kit *PoET HIV* die Proben als reaktiv ermittelt werden, die durch das jeweils in den Unterlagen benannte NAT-Testverfahren (CE-IVD-markierte Referenz NAT für HIV) als reaktiv bestimmt wurden.

In den Fällen, bei denen die 1:6 verdünnten Proben an Tag 0 eines Panels reaktiv waren, wurde auf die Testung von unverdünnten Proben verzichtet, da keine Veränderung des Gesamtergebnisses für dieses Panel zu erwarten war. Andernfalls erfolgte eine Testung dieser Proben ohne vorheriges Verdünnen unter Einsatz von 1,3 ml Probenmaterial.

Für den Parameter HIV konnten alle Proben aus der Präserokonversionsphase, die oberhalb der 95% Nachweisgrenze des PCR-Kits lagen, eindeutig nachgewiesen werden.

Die Testung der Serokonversionspanels unterstreicht damit die höhere Sensitivität von NAT-Techniken gegenüber den serologischen Testverfahren. Im Mittel liefert das PCR-Kit *PoET HIV* 17 Tage früher reaktive Ergebnisse für HIV als der jeweilige serologische HIV-Referenz-Test (Reduktion des diagnostischen Fensters). Im Vergleich zu den Referenz-NAT-Tests detektiert das PCR-Kit *PoET HIV* die RNA von HIV etwas sensitiver, im Mittel drei Tage früher.

Bei der Testung der Panels mit Proben, die im Verhältnis 1:6 verdünnt wurden, verlängert sich die Fensterphase um einen Tag. Bei der Testung von Proben, die im Verhältnis 1:96 verdünnt wurden, zeigte sich eine Verlängerung des diagnostischen Fensters um drei Tage.

### 13.6. Untersuchungen zu Einschränkungen des Nachweisverfahrens

#### 13.6.1. Störsubstanzen

Der Einfluss von Störstoffen auf das PCR-Kit *PoET HIV* wurde mittels der Extraktion von unterschiedlichen Proben und HIV-Nachweis untersucht. Bei einem Teil der Proben wurde HIV-negatives Plasma nur mit dem jeweiligen Störstoff versetzt und ein anderer Teil der Proben wurde zusätzlich mit Virus-Standard bei ca. fünffach 95% NWG versetzt. Dabei wurden endogene und exogene Störstoffe getestet.

#### Endogene Störstoffe

Zur Beurteilung des Einflusses von Hämolyse sowie erhöhtem Bilirubin-, Albumin- und Triglyceridgehalt auf die HIV-PCR wurden Plasmaproben mit dem jeweiligen potentiellen Störstoff in mehreren Konzentrationen bis weit über die Normalwerte versetzt.

Ergebnisse der Testung endogener Störstoffe:

Endogener Störstoff	Konzentration	Beobachtung
Bilirubin	20 – 50 mg/L	Keine Beeinflussung
Hämoglobin	250 – 2000 mg/L	Keine Beeinflussung
Triglyceride	2,5 – 40 g/L	Keine Beeinflussung
Albumin	60 – 100 g/L	Keine Beeinflussung
	> 100 g/L	Zuverlässiges Testergebnis nicht sicher gestellt

Die getesteten endogenen potenziellen Störstoffe (Albumin, Bilirubin, Hämoglobin, Triglyceride) haben in der Testkonzentration keine falsch-nicht-reaktiven oder falsch-reaktiven Er-

gebnisse gezeigt. Für Albumin-Konzentrationen in Proben bis zu 100 g/L ist keine Beeinflussung der Testergebnisse aufgetreten. Bei noch höheren Konzentrationen > 100 g/L kann ein zuverlässiges Testergebnis nicht sichergestellt werden.

### Exogene Störstoffe

Die Versuche zur Beurteilung des Einflusses von exogenen Störstoffen (Medikamente, die vor der Blutspende genommen wurden) wurden in Anlehnung an die Angaben der Richtlinie „EP7-A2 Interference Testing in Clinical Chemistry“ [12] durchgeführt. Die Auswahl der Medikamente sowie deren eingesetzte Konzentration sind davon abgeleitet.

Ergebnisse der Testung exogener Störstoffe:

Exogener Störstoff	Wirkung	Konzentration	Beobachtung
Ascorbinsäure	Antioxidans	60 µg/ml	Keine Beeinflussung
Acetaminophen / Paracetamol	Schmerzmittel	200 µg/ml	Keine Beeinflussung
Acetylsalicylsäure	Schmerzmittel	652 µg/ml	Keine Beeinflussung
Ibuprofen	Schmerzmittel	500 µg/ml	Keine Beeinflussung
Naproxen	Schmerzmittel	500 µg/ml	Keine Beeinflussung
Phenylephrin-HCl	Schnupfenmittel	82 µg/ml	Keine Beeinflussung
Atrovastatin	Cholesterin-Senker	335 µg/ml	Keine Beeinflussung
Loratadin	Antihistaminikum	0,3 µg/ml	Keine Beeinflussung
Fluoxetin	Antidepressivum	3,5 µg/ml	Keine Beeinflussung
Paroxetin	Antidepressivum	1,0 µg/ml	Keine Beeinflussung
Sertralin	Antidepressivum	0,6 µg/ml	Keine Beeinflussung

Die getesteten exogenen potenziellen Störstoffe haben in der jeweiligen Testkonzentration keine falsch-nicht-reaktiven oder falsch-reaktiven Ergebnisse gezeigt.

### 13.6.2. Kreuzreaktivität

Die Gefahr unerwünschter Nebenprodukte wurde durch Sequenzvergleiche der verwendeten Primer und Sonden mit humanpathogenen potenziell kreuzreaktiven Virussequenzen und durch ein darauf beruhendes Testdesign minimiert.

In Rahmen der Validierung wurde der Einfluss genomischer Nukleinsäuren von ausgewählten Viren auf das PCR-Kit *PoET HIV* untersucht. Dazu wurde negatives Humanplasma (NHP) mit Standards für die zu testenden Viren versetzt, extrahiert und amplifiziert. Zusätzlich wurde HIV-haltiges Plasma mit Standards für die zu testenden Viren versetzt und untersucht. Bei den HIV-haltigen Proben wurde bei der Testung HIV mit ca. dem Fünffachen der 95% NWG eingesetzt.

Ergebnisse der Testung der Kreuzreaktivität:













Virus	Nukleinsäure	Beobachtung
Cytomegalie-Virus	DNA	Keine Beeinflussung
Hepatitis-A Virus	RNA	Keine Beeinflussung
Hepatitis-C Virus	RNA	Keine Beeinflussung
Hepatitis-B Virus	DNA	Keine Beeinflussung
Humanes T-lymphotropes Virus 1	RNA	Keine Beeinflussung
Humanes T-lymphotropes Virus 2	RNA	Keine Beeinflussung
Hepatitis-E Virus	RNA	Keine Beeinflussung
Parvovirus B19	DNA	Keine Beeinflussung
West-Nil Virus	RNA	Keine Beeinflussung
Hepatitis-D Virus	RNA	Keine Beeinflussung

Bei den eingesetzten Viren wurde keine Beeinflussung auf das PCR-Kit *PoET HIV* gemessen. Alle Ansätze zeigten reaktive Ergebnisse für die IC und keine falsch-reaktiven oder falsch-nicht-reaktiven Ergebnisse für HIV.

#### 14. Änderungen im Analysenverfahren und in der Analysenleistung

Im Falle von wesentlichen Änderungen im Analysenverfahren und / oder in der Analysenleistung der Reagenzien werden entsprechende Informationen vom Hersteller umgehend an die Anwender weitergegeben. Dies gilt auch für die Maßnahmen, die aus diesen Änderungen resultieren. Gegebenenfalls kann dies auch den Rückruf des *In-vitro*-Diagnostikums bedeuten.

## 15. Erklärung der Symbole

	Symbol für „Charge“
	Symbol für „Artikelnummer“
 JJJJ-MM	Symbol für „Verwendbar bis...“ (Jahr-Monat)
 840	Symbol für „Ausreichend für <n> Prüfungen“ (n = Gesamtzahl an IVD-Prüfungen)
 -18°C	Symbol für „Oberer Temperaturgrenzwert“
	Symbol für „Gebrauchsanweisung beachten“
	Symbol für „Achtung“ Hinweis auf Sicherheitsbezogene Angabe wie Warnhinweis oder Vorsichtsmaßnahme
	Symbol für „Nicht wiederverwenden“
	Symbol für „Vor Sonnenlicht schützen“
	Symbol für „In-vitro-Diagnostikum“
<b>CE 0483</b>	Symbol für Konformität zur Europäischen Richtlinie 98/79/EG über in- vitro-Diagnostika und Kennnummer der benannten Stelle
	Symbol für „Hersteller“
	GFE-Herstellerlogo

## 16. Abkürzungsverzeichnis

95% NWG	Nachweisgrenze bei 95% Wahrscheinlichkeit
cDNA	Complementary oder „Copy“ DNA
DNA	Deoxyribonucleic acid (DNS, Desoxyribonukleinsäure)
dNTP	Desoxyribonukleosidtriphosphate
dUTP	Desoxyuridintriphosphat
EDTA	Ethylenediaminetetraacetic acid (Ethyldiamintetraessigsäure)
EM	enzyme mix
HIV-1	Humanes Immundefizienz-Virus-1
HIV-2	Humanes Immundefizienz-Virus-2
IC	Internal Control (Interne Kontrolle)
IU	International units (Internationale Einheiten)
NAT	Nukleinsäure-Amplifikationstechnik
NC	PoET Negative Control (PCR-Negativkontrolle)
NTC	No Template Control
OM	oligo mix
PC	PCR Positive Control (PCR-Positivkontrolle); PoET Master Positive Control
PCR	Polymerase Chain Reaction (Polymerase-Ketten-Reaktion)
RKI	Robert-Koch-Institut
RNA	Ribonucleic acid (RNS, Ribonukleinsäure)
RT	Reverse Transkription
rxn	Reactions (Reaktionen)
SD	Sample Diluent (Auffüllmedium für Proben)
UNG	Uracil-DNA-Glykosylase
WHO	World Health Organization (Weltgesundheitsorganisation)

## 17. Technischer Service

Fragen bezüglich des PCR-Kits *PoET HIV* können an den Kundendienst von GFE adressiert werden:

E-Mail: [service@gfeblut.de](mailto:service@gfeblut.de)

Web: <https://www.gfeblut.de/contact-us/>

## 18. Literaturangaben

- [1] Kleinman SH, Lelie N, Busch MP. Infectivity of human immunodeficiency virus-1, hepatitis C virus, and hepatitis B virus and risk of transmission by transfusion. *Transfusion*. 2009;49:2454-2489.
- [2] Modrow, S., Falke, D., Truyen, U., Schätzl, H.: "Molekulare Virologie." 3. Auflage 2010
- [3] RKI-Ratgeber: "HIV-Infektionen/AIDS." (2018), [https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber\\_HIV\\_AIDS.html](https://www.rki.de/DE/Content/Infekt/EpidBull/Merkblaetter/Ratgeber_HIV_AIDS.html)
- [4] Sharp PM1, Hahn BH.: "Origins of HIV and the AIDS pandemic." *Cold Spring Harb Perspect Med*. 2011;1(1):a006841.

- [5] Plantier JC1, Leoz M, Dickerson JE, De Oliveira F, Cordonnier F, Lemée V, Damond F, Robertson DL, Simon F.: "A new human immunodeficiency virus derived from gorillas." Nat Med. 2009 Aug;15(8):871-2.
- [6] Bush S, Tebit DM.: "HIV-1 Group O Origin, Evolution, Pathogenesis, and Treatment: Unraveling the Complexity of an Outlier 25 Years Later." AIDS Rev. 2015 Jul-Sep;17(3):147-58.
- [7] Robert Koch Institut. "Infektionsepidemiologisches Jahrbuch meldepflichtiger Krankheiten für 2018." 2019, 126-32.
- [8] Pressemitteilung der Deutschen AIDS-Gesellschaft vom 1. Dezember 2019: "Neue Präventionsstrategien zeigen Erfolge."
- [9] Lewis & Wilson, Deborah. (2009). Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, 5th Edition. HHS Publication No. (CDC) 21-1112 Revised December 2009
- [10] Protection of Laboratory Workers From Occupationally Acquired Infections, 4th Edition; Clinical and Laboratory Standards Institute; May 2014; ISBN Number: 1-56238-962-9
- [11] Ding M, Bullotta A, Caruso L, Gupta P, Rinaldo CR, Chen Y. An optimized sensitive method for quantitation of DNA/RNA viruses in heparinized and cryopreserved plasma. J Virol Methods. 2011;176 (1-2):1-8. doi:10.1016/j.jviromet.2011.05.012
- [12] EP7-A2 Interference Testing in Clinical Chemistry, Approved Guideline-Second Edition, Clinical and Laboratory Standards Institute™, Vol. 25, No. 27, ISBN 1-56238-584-4, 2005

## 19. Haftungsausschluss und Markenschutz

- Die im PCR-Kit *PoET HIV* enthaltene SuperScript® III Reverse Transcriptase ist ein Produkt hergestellt und lizenziert durch Life Technologies by Thermo Fisher Scientific.
- Während der Anwendung des PCR-Kits *PoET HIV* kommen die PCR-Platten (*PCR Plates*) „FrameStar® 96 (cut corner A12)“ mit Barcode [Artikelnummer SP-0362] zum Einsatz. Diese unterliegen folgender Lizenzlimitierung: „FrameStar® is covered by one or more of the following US patents or their foreign counterparts, owned by Eppendorf AG: US Patent Nos. 7,347,977 and 6,340,589. FrameStar® is a registered trademark owned by 4titude® Ltd“.
- Weitere, in diesem Dokument verwendete registrierte Namen, Marken, etc. sind nicht als rechtlich ungeschützt zu betrachten, auch wenn sie nicht speziell gekennzeichnet sind.

## 20. Änderungshistorie

Version	Datum [JJJJ-MM-TT]	Bemerkungen
Version 1	2020-09-18	Neuerstellung

© 2020 GFE, Alle Rechte vorbehalten



**Gesellschaft zur Forschung, Entwicklung und Distribution von Diagnostika im Blutspendewesen mbH**

Altenhöferallee 3, D-60438 Frankfurt/Main, Germany

Tel: +49 (0) 69 / 400 5513 - 0

Fax: +49 (0) 69 / 400 5513 - 21